



Prezes Urzędu Rejestracji Produktów Leczniczych, Wyrobów Medycznych i Produktów Biobójczych

Nr UR/ZD/2206/24

Warszawa, 30-09-2024

Symphar Sp. z o.o.
ul. Koszykowa 65
00-667 Warszawa

DECYZJA

Na podstawie art. 7 ust. 2 w zw. z art. 31 ust. 1b ustawy z dnia 6 września 2001 r. Prawo farmaceutyczne (Dz. U. z 2024 r. poz. 686) i art. 11 ust. 2 rozporządzenia Komisji (WE) nr 1234/2008 z dnia 24 listopada 2008 r. dotyczącego badania zmian w warunkach pozwoleń na dopuszczenie do obrotu dla produktów leczniczych stosowanych u ludzi i weterynaryjnych produktów leczniczych (Dz. Urz. UE L 334 z 12.12.2008, str. 7, ze zm.)

Nr procedury: **PL/H/0717/001/IA/003**

zmienia się pozwolenie nr 25929 na dopuszczenie do obrotu produktu leczniczego:

Symbactin

Clindamycinum

globulki, 100 mg

typ zmiany: IA nr A.7

Zapis:

Nazwa i adres wytwórcy, u którego następuje zwolnienie serii:

HELP S.A.

Pedini Ioanninon

45500 Ioannina

Grecja

LAVIPHARM S.A.

Agias Marinas str., P.O. 59

19002 Paiania Attiki

Grecja

QUALIMETRIX S.A.

579 Mesogeion Avenue

DZL-ZLE.4021.5210.2024

15343 Agia Paraskevi, Ateny
Grecja

Miejsce wytwarzania, gdzie następuje kontrola serii:

HELP S.A.

Pedini Ioanninon

45500 Ioannina

Grecja

LAVIPHARM S.A.

Agias Marinas str., P.O. 59

19002 Paiania Attiki

Grecja

QUALIMETRIX S.A.

579 Mesogeion Avenue

15343 Agia Paraskevi, Ateny

Grecja

QACS LTD

1 Antigonis str.

14451 Metamorfosi Attiki

Grecja

Zastępuje się zapisem:

Nazwa i adres wytwórcy lub importera, u którego następuje zwolnienie serii:

HELP S.A.

Pedini Ioanninon

45500 Ioannina

Grecja

QUALIMETRIX S.A.

579 Mesogeion Avenue

15343 Agia Paraskevi, Ateny

Grecja

Miejsce wytwarzania lub miejsce prowadzenia działalności importowej, gdzie następuje kontrola serii:

HELP S.A.

Pedini Ioanninon

45500 Ioannina

Grecja

QUALIMETRIX S.A.
579 Mesogeion Avenue
15343 Agia Paraskevi, Ateny
Grecja

QACS LTD
1 Antigonis str.
14451 Metamorfosi Attiki
Grecja

UZASADNIENIE

Na podstawie art. 107 § 4 ustawy z dnia 14 czerwca 1960 r. Kodeks postępowania administracyjnego (Dz. U. z 2024 r. poz. 572, dalej: K.p.a.) odstępuje się od uzasadnienia niniejszej decyzji, gdyż uwzględnia ona w całości żądanie strony.

Pouczenie:

Zgodnie z art. 127 § 1a K.p.a. decyzja wydana w pierwszej instancji, od której uzasadnienia organ odstąpił z powodu uwzględnienia w całości żądania strony, jest ostateczna.

Na podstawie art. 52 § 1 i 2 w zw. art. 53 § 1 ustawy z dnia 30 sierpnia 2002 r. Prawo o postępowaniu przed sądami administracyjnymi (Dz. U. z 2024 r. poz. 935, dalej: p.p.s.a), strona może wnieść skargę na decyzję do Wojewódzkiego Sądu Administracyjnego w Warszawie w terminie 30 dni od dnia doręczenia decyzji. Skargę, na podstawie art. 54 § 1 p.p.s.a., wnosi się za pośrednictwem Prezesa Urzędu Rejestracji Produktów Leczniczych, Wyrobów Medycznych i Produktów Biobójczych. Wpis od skargi wynosi 200 złotych. Na podstawie art. 243 § 1 w zw. z art. 244 § 1 p.p.s.a. strona może złożyć wniosek do Wojewódzkiego Sądu Administracyjnego o przyznanie prawa pomocy w zakresie zwolnienia od kosztów sądowych oraz ustanowienia adwokata lub radcy prawnego.

Z upoważnienia Prezesa
Marcin Kołakowski
Wiceprezes ds. Produktów Leczniczych
/dokument podpisany elektronicznie/

Otrzymują:

1. Strona
2. a/a

DZL-ZLE.4021.5210.2024