



PREZES

Urzędu Rejestracji Produktów Leczniczych,
Wyrobów Medycznych i Produktów Biobójczych

Warszawa, 2016 -03- 15

Nr UR/ZD/0402 /16

Zakłady Farmaceutyczne POLPHARMA S.A.
ul. Pelplińska 19
83-200 Starogard Gdański

DECYZJA

Na podstawie art. 7 ust. 2 w związku z art. 31 ust. 1 ustawy z dnia 6 września 2001 r. Prawo farmaceutyczne (Dz. U. z 2008 r. Nr 45, poz. 271 ze zm.) oraz na podstawie art. 13e lit. c w zw. z art. 13a ust. 2 rozporządzenia Komisji (WE) Nr 1234/2008 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 roku, str. 7 z późn. zm.)

**zmienia się pozwolenie nr 21990
na dopuszczenie do obrotu produktu leczniczego:**

ATRODIL

Ipratropii bromidum

aerozol inhalacyjny, roztwór, 20 mikrogramów/dawkę inhalacyjną

typ zmiany: IA_{IN} nr A.5 a)

W punkcie: „Wytwórca, u którego następuje zwolnienie serii”

zapis: LABORATORIO ALDO-UNIÓN, S.A.

Baronesa de Maldá, 73
08950 Esplugues de Llobregat
Barcelona
Hiszpania

zastępuje się zapisem: LABORATORIO ALDO-UNIÓN, S.L.

Baronesa de Maldá, 73
08950 Esplugues de Llobregat
Barcelona
Hiszpania

UZASADNIENIE

Na podstawie art. 107 § 4 Kodeksu postępowania administracyjnego odstępuje się od uzasadnienia niniejszej decyzji, gdyż uwzględnia ona w całości żądanie strony.

Pouczenie:

Od niniejszej decyzji, na podstawie art. 127 § 3 i art. 129 § 2 ustawy z dn. 14 czerwca 1960 r. Kodeks postępowania administracyjnego (Dz. U. z 2016 poz. 23), stronie służy prawo do wniesienia wniosku o ponowne rozpatrzenie sprawy do Prezesa Urzędu Rejestracji Produktów Leczniczych, Wyrobów Medycznych i Produktów Biobójczych w terminie 14 dni od dnia doręczenia decyzji.



z upoważnienia Prezesa
DYREKTOR
Departamentu Zmian Polejestracyjnych
i Rerejestracji Produktów Leczniczych

Maja Jamiolkowska

Do wiadomości:

1. Pełnomocnik strony
2. a/a