



PREZES

Urzędu Rejestracji Produktów Leczniczych,
Wyrobów Medycznych i Produktów Biobójczych

Warszawa,

2017 -03- 17

Nr UR/ZD/ 0007 /17

„Herbapol - Lublin” S.A.
ul. Diamentowa 25
20-471 Lublin

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 2016 r. poz. 2142 ze zm.) oraz na podstawie art. 13e lit. c w zw. z art. 13b ust. 2 ust. 4 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 10378
na dopuszczenie do obrotu produktu leczniczego:**

FIGURA 1

Sennae folium

ziola do zaparzania w saszetkach, 16,2-30 mg glikozydów hydroksyantracenowych
w przeliczeniu na sennozyd B/saszetkę

typ zmiany: IB nr B.II.d.1 a)

W punkcie: Postać farmaceutyczna, moc i dawka substancji czynnej:

zapis:

ziola do zaparzania w saszetkach, 16,2-30 mg glikozydów hydroksyantracenowych
w przeliczeniu na sennozyd B/saszetkę

zastępuje się zapisem:

ziola do zaparzania w saszetkach, 16,58-22,43 mg glikozydów hydroksyantracenowych
w przeliczeniu na sennozyd B/saszetkę

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 ze zm.), 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 up. Prezesa
WICEPREZES
ds. Produktów Leczniczych
Marcin Kolakowski

Do wiadomości:

1. Pełnomocnik strony
2. a/a