



PREZES

**Urzędu Rejestracji Produktów Leczniczych,
Wyrobow Medycznych i Produktów Biobójczych**

Warszawa, **2015 -03- 1 0**

Nr UR/ZD/0403 /15

**Zentiva, k.s.
U kabelovny 130
Dolni Měcholupy
102 37 Praha 10
Republika Czeska**

DECYZJA

Na podstawie art. 7 ust. 2 w związku z art. 31 ust. 1b ustawy z dnia 6 września 2001 r. Prawo farmaceutyczne (Dz. U. z 2008 r. Nr 45, poz. 271, ze zm.) oraz w związku z 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 r.),

Nr procedury: CZ/H/0149/IA/015/G (CZ/H/0149/002/IA/015/G)

**dokонуje się zmiany danych objętych pozwoleniem nr 14627 z dnia 19 czerwca 2012 r.
na dopuszczenie do obrotu produktu leczniczego:**

UROFLOW 2

Tolterodini hydrogenotartras
tabletki powlekane, 2 mg

**Zentiva, k.s.
U kabelovny 130
Dolni Měcholupy
102 37 Praha 10
Republika Czeska**

typ zmiany: IA_{IN} nr B.II.b.2c1

**Dodanie wytwórcy, u którego następuje zwolnienie serii:
UAB „Oriola Vilnius”, Laisvės pr. 75, LT-06144, Vilnius, Litwa**

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 2000 r. Nr 98, poz. 1071 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 Kotakowski

Otrzymują:

1. Pełnomocnik strony
2. a/a