



# Prezes Urzędu Rejestracji Produktów Leczniczych, Wyrobów Medycznych i Produktów Biobójczych

Nr UR/ZD/2504/24

Warszawa, 08-11-2024

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

## 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: **DK/H/1310/IA/030/G (DK/H/1310/003/IA/030/G)**

**zmienia się pozwolenie nr 15441 na dopuszczenie do obrotu produktu leczniczego:**

### **Metocard ZK**

*Metoprololi succinas*

tabletki o przedłużonym uwalnianiu, 95 mg

typ zmiany: IA<sub>IN</sub> nr A.5a

**w następujący sposób:**

### **Zapis:**

**Nazwa i adres wytwórcy, u którego następuje zwolnienie serii:**

**1. Zakłady Farmaceutyczne POLPHARMA S.A.**

**ul. Pelplińska 19**

**83-200 Starogard Gdański**

**2. Sofarimex - Indústria Química e Farmacêutica, S.A.**

**Av. das Indústrias, Alto de Colarido**

**2735-213 - Cacém**

**Portugalia**

**3. Farmaprojects, S.A.**

**Santa Eulalia 240-242**

DZL-ZLE.4021.9563.2020

**08902 L'Hospitalet de Llobregat  
Barcelona  
Hiszpania**

**4. Zakłady Farmaceutyczne POLPHARMA S.A.  
Oddział Produkcyjny w Nowej Dębie  
ul. Szczypkowskiego 1  
39-460 Nowa Dęba**

**Miejsce wytwarzania, gdzie następuje kontrola serii:**

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

**2. Sofarimex - Indústria Química e Farmacêutica, S.A.  
Av. das Indústrias, Alto de Colarido  
2735-213 - Cacém  
Portugalia**

**3. Farmaprojects, S.A.  
Santa Eulalia 240-242  
08902 L'Hospitalet de Llobregat  
Barcelona  
Hiszpania**

**4. Zakłady Farmaceutyczne POLPHARMA S.A.  
Oddział Produkcyjny w Nowej Dębie  
ul. Szczypkowskiego 1  
39-460 Nowa Dęba**

**Zastępuje się zapisem:**

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

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

**2. Sofarimex - Indústria Química e Farmacêutica, S.A.  
Av. das Indústrias, Alto de Colarido  
2735-213 - Cacém  
Portugalia**

**3. Farmaprojects, S.A.  
Santa Eulalia 240-242  
08902 L'Hospitalet de Llobregat**

DZL-ZLE.4021.9563.2020

**Barcelona**  
**Hiszpania**

**4. Zakłady Farmaceutyczne POLPHARMA S.A.**  
**Oddział Produkcyjny w Nowej Dębie**  
**ul. Szczypkowskiego 1**

**39-460 Nowa Dęba**

**5. Zakłady Farmaceutyczne POLPHARMA S.A.**  
**Oddział Produkcyjny w Nowej Dębie**  
**ul. Metalowca 2**  
**39-460 Nowa Dęba**

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

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

**2. Sofarimex - Indústria Química e Farmacêutica, S.A.**  
**Av. das Indústrias, Alto de Colarido**  
**2735-213 - Cacém**  
**Portugalia**

**3. Farmaprojects, S.A.**  
**Santa Eulalia 240-242**  
**08902 L'Hospitalet de Llobregat**  
**Barcelona**  
**Hiszpania**

**4. Zakłady Farmaceutyczne POLPHARMA S.A.**  
**Oddział Produkcyjny w Nowej Dębie**  
**ul. Szczypkowskiego 1**

**39-460 Nowa Dęba**

**5. Zakłady Farmaceutyczne POLPHARMA S.A.**  
**Oddział Produkcyjny w Nowej Dębie**  
**ul. Metalowca 2**  
**39-460 Nowa Dęba**

## 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:**

Od niniejszej decyzji, na podstawie art. 127 § 3 i art. 129 § 2 K.p.a., 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.

Jeżeli strona nie chce skorzystać z prawa do zwrócenia się z wnioskiem o ponowne rozpatrzenie sprawy, na podstawie art. 52 § 3 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.

Na podstawie art. 127a § 1 i 2 w zw. z art. 127 § 3 K.p.a. w trakcie biegu terminu do wniesienia wniosku o ponowne rozpatrzenie sprawy strona może zrzec się prawa do wniesienia wniosku o ponowne rozpatrzenia sprawy. Z dniem doręczenia organowi administracji publicznej oświadczenia o zrzeczeniu się prawa do wniesienia wniosku o ponowne rozpatrzenie sprawy, decyzja staje się ostateczna i prawomocna.

Z upoważnienia Prezesa

Joanna Kmiecik - Grudzień

Dyrektor Departamentu Zmian Porejestracyjnych i Rerejestracji Produktów Leczniczych

/dokument podpisany elektronicznie/

Otrzymują:

1. Strona
2. a/a