



Prezes Urzędu Rejestracji Produktów Leczniczych, Wyrobów Medycznych i Produktów Biobójczych

Nr UR/ZD/2949/23

Warszawa, 06-12-2023

Les Laboratoires Servier
50, rue Carnot
92284 Suresnes cedex
Francja

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 2022 r. poz. 2301 ze zm.) 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: **FR/H/0345/001/IA/059**

zmienia się pozwolenie nr 15557 na dopuszczenie do obrotu produktu leczniczego:

Noliprel Bi-Forte

Perindoprilum argininum + Indapamidum

tabletki powlekane, 10 mg + 2,5 mg

typ zmiany: IA_{IN} nr B.II.e.5.a.1

W punkcie: **Wielkość opakowania i kod EAN**

Zmienia się zapis

z:

Zatwierdzone:

14szt., 20 szt., 28 szt., 30 szt., 50 szt., 56 szt., 60 szt., 90 szt., 100 szt., 500 szt.

Zadeklarowane do wprowadzenia do obrotu:

30 szt. - 1 pojemnik po 30 szt. – kod: 5909990707782

60 szt. - 2 pojemniki po 30 szt. – kod: 5901571320915

90 szt. - 3 pojemniki po 30 szt. – kod: 5909990707799

100 szt. - 2 pojemniki po 50 szt. – kod: 5909990707805

na:

Zatwierdzone:

DZL-ZLE.4021.3375.2023

14szt., 20 szt., 28 szt., 30 szt., 50 szt., 56 szt., 60 szt., 90 szt., 100 szt., 120 szt., 500 szt.

Zadeklarowane do wprowadzenia do obrotu:

30 szt. - 1 pojemnik po 30 szt. – kod: 5909990707782

60 szt. - 2 pojemniki po 30 szt. – kod: 5901571320915

90 szt. - 3 pojemniki po 30 szt. – kod: 5909990707799

100 szt. - 2 pojemniki po 50 szt. – kod: 5909990707805

UZASADNIENIE

Na podstawie art. 107 § 4 ustawy z dnia 14 czerwca 1960 r. Kodeks postępowania administracyjnego (Dz. U. z 2023 r. poz. 775 ze zm., 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 2023 r. poz. 1634 ze zm., 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.4021.3375.2023