



## PREZES

Urzędu Rejestracji Produktów Leczniczych,  
Wyrobów Medycznych i Produktów Biobójczych

Warszawa, 2020-06-22

Nr UR/ZD/1080/20

Boehringer Ingelheim International GmbH  
Binger Strasse 173  
D-55216 Ingelheim am Rhein  
Niemcy

## 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 2020 r. poz. 944) 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, str. 7, ze zm.),

Nr procedury: NL/H/0718/001/II/022 (NL/H/xxxx/WS/248)

**dokонуje się zmiany danych objętych pozwoleniem nr 16125  
na dopuszczenie do obrotu produktu leczniczego:**

**Spiriva Respimat**

*Tiotropium*

roztwór do inhalacji, 2,5 mikrogramów/dawkę odmierzoną

**typy zmian: IB nr B.II.e.5a2, II nr B.IV.1a3**

**- Zmiana zapisu w punkcie „Wielkość opakowania i kod EAN”**

**z: Zatwierdzone:**

**1 wkład po 30 dawek leczniczych (60 dawek odmierzonych) + 1 inhalator  
Respimat**

**Zadeklarowane do wprowadzenia do obrotu:**

**1 wkład po 30 dawek leczniczych - kod: 

5	9	0	9	9	9	0	7	3	5	8	3	9
---	---	---	---	---	---	---	---	---	---	---	---	---

  
(60 dawek odmierzonych)  
+ 1 inhalator Respimat**

UR.DZL.ZLE.4021.5649.2017

na: Zatwierdzone:

**Pojedyncze opakowanie: 1 inhalator wielokrotnego użytku + 1 wkład, zawierający 30 dawek;**

**Potrójne opakowanie: 1 inhalator wielokrotnego użytku + 3 wkłady, zawierające po 30 dawek każdy;**

**Pojedyncze opakowanie uzupełniające: 1 wkład, zawierający 30 dawek;**

**Potrójne opakowanie uzupełniające: 3 wkłady, zawierające po 30 dawek każdy;**

**Każdy wkład zawiera 4 mL roztworu do inhalacji.**

Zadeklarowane do wprowadzenia do obrotu:

**1 wkład po 30 dawek leczniczych - kod:**

5	9	0	9	9	9	0	7	3	5	8	3	9
---	---	---	---	---	---	---	---	---	---	---	---	---

  
**(60 dawek odmierzonych)**  
**+ 1 inhalator Respimat**

**- Zmiana zapisu w punkcie „Rodzaj opakowania”**

**z: Inhalator (Respimat) i wkład z PE/PP zamknięty wieczkiem z PP w tekturowym pudełku.**

**na: Wkład z PE/PP, z zamknięciem z PP, z silikonowym pierścieniem uszczelniającym, umieszczony w cylindrze z aluminium oraz inhalator wielokrotnego użytku Respimat, w tekturowym pudełku.**

### **UZASADNIENIE**

Na podstawie art. 107 § 4 ustawy z dnia 14 czerwca 1960 r. Kodeks postępowania administracyjnego (Dz. U. z 2020 r. poz. 256 ze zm., dalej: K.p.a.) odstępuje się od uzasadnienia niniejszej decyzji, gdyż uwzględnia w całości żądanie strony.

#### **Pouczenie:**

Od niniejszej decyzji, na podstawie art. 127 § 3 i art. 129 § 2 ustawy z dnia 14 czerwca 1960 r. Kodeks postępowania administracyjnego (Dz. U. z 2020 r. poz. 256 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.

Jeżeli strona nie chce skorzystać z prawa do zwrócenia się z wnioskiem o ponowne rozpatrzenie sprawy może, 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 2019 r. poz. 2325, dalej: P.p.s.a.), wnieść do Wojewódzkiego Sądu Administracyjnego w Warszawie skargę na decyzję 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  
DYREKTOR

Departamentu Zmian Porejestacyjnych  
i Rejestracji Produktów Leczniczych

Joanna Kniecik-Grucień

Otrzymują:

1. Pełnomocnik strony
2. a/a

