



PREZES

Urzędu Rejestracji Produktów Leczniczych,
Wyroków Medycznych i Produktów Biobójczych

Warszawa, 2015 -06- 24

Nr UR/RR/0426 /15

Zakład Konfekcjonowania Ziół „FLOS”
Elżbieta i Jan Głąb spółka jawna
98-345 Mokrsko 118

DECYZJA

Na podstawie art. 7 ust. 2 i art. 29 ust. 2 ustawy z dnia 6 września 2001 r. Prawo farmaceutyczne (Dz. U. z 2008 r. Nr 45, poz. 271 ze zm.)

**przedłuża się na czas nieokreślony okres ważności pozwolenia nr 7437
na dopuszczenie do obrotu produktu leczniczego ZIELE BUKWICY**

Nazwa:

ZIELE BUKWICY

Nazwa powszechnie stosowana:

Betonicae herba

Postać farmaceutyczna, moc i dawka substancji czynnej:

ziola do zaparzania, 1 g/g

Droga podania:

doustna, na skórę i błony śluzowe

Podmiot odpowiedzialny:

Zakład Konfekcjonowania Ziół „FLOS”

Elżbieta i Jan Głąb spółka jawna

98-345 Mokrsko 118

Nazwa i adres wytwórcy, u którego następuje zwolnienie serii:

Zakład Konfekcjonowania Ziół „FLOS”

Elżbieta i Jan Głąb spółka jawna

98-345 Mokrsko 118

Miejsce wytwarzania, gdzie następuje kontrola serii:

Zakład Konfekcjonowania Ziół „FLOS”

Elżbieta i Jan Głąb spółka jawna

98-345 Mokrsko 275b

Pełny skład jakościowy:

Betonicae herba

Wielkość opakowania

50 g

- kod:

5	9	0	9	9	9	0	7	4	3	7	1	1
---	---	---	---	---	---	---	---	---	---	---	---	---

Rodzaj opakowania:

Torebka z papieru kredowanego powlekanego polietylenem.

Wymagania dotyczące przechowywania i transportu:

Przechowywać w temperaturze nie wyższej niż 30°C, w zamkniętych opakowaniach.

Chronić od światła, wilgoci i wpływu obcych zapachów.

Okres ważności:

12 miesięcy

Kategoria dostępności:

Produkt leczniczy wydawany bez przepisu lekarza - OTC.

Częstotliwość składania raportów okresowych o bezpieczeństwie stosowania produktu leczniczego:

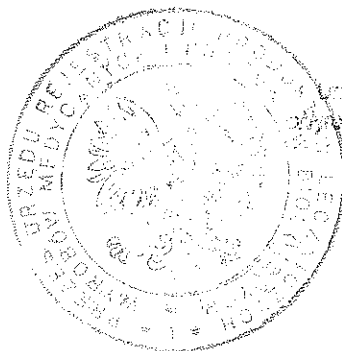
Nie ma zastosowania.

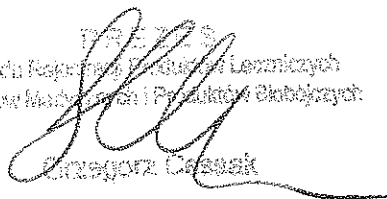
UZASADNIENIE

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 dnia 14 czerwca 1960r. Kodeksu postępowania administracyjnego (t.j. Dz. U. z 2013 r., poz. 267), 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.




Grzegorz Ciesiak

Otrzymuje:

1. Pełnomocnik strony
2. a/a