



Prezes Urzędu Rejestracji Produktów Leczniczych, Wyrobów Medycznych i Produktów Biobójczych

Nr UR/ZD/0696/26

Warszawa, 08-04-2026

Ipsen Pharma
70 Rue Balard
75015 Paris
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 2025 r. poz. 750 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 (Dz. Urz. UE L 334 z 12.12.2008, str. 7, ze zm.)

Nr procedury: **SE/H/xxxx/IA/846/G (FR/H/0341/001/IA/082/G)**

zmienia się pozwolenie nr 16393 na dopuszczenie do obrotu produktu leczniczego:

Azzalure

Toxinum botulinicum typum A ad iniectabile
proszek do sporządzania roztworu do wstrzykiwań,
125 jednostek Speywood

typ zmiany: IA_{IN} nr A.1

W punkcie: **Podmiot odpowiedzialny**

Zmienia się zapis

z:

Ipsen Pharma
65 Quai Georges Gorse
92100 Boulogne-Billancourt
Francja

DZL-ZLE.4024.350.2025

na:

**Ipsen Pharma
70 Rue Balard
75015 Paris
Francja**

W punkcie: Wielkość opakowania

Zmienia się zapis

z:

**1 fiolka po 125 jednostek Speywood – kod: 5909990762040
2 fiolki po 125 jednostek Speywood – kod: 5909990762057**

na:

Zatwierdzone:

**1 fiolka po 125 jednostek Speywood
2 fiolki po 125 jednostek Speywood**

Zadeklarowane do wprowadzenia do obrotu:

**1 fiolka po 125 jednostek Speywood – numer GTIN: 5909990762040
2 fiolki po 125 jednostek Speywood – numer GTIN: 5909990762057**

UZASADNIENIE

Na podstawie art. 107 § 4 ustawy z dnia 14 czerwca 1960 r. Kodeks postępowania administracyjnego (Dz. U. z 2025 r. poz. 1691, 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 2026 r. poz. 143., 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,

DZL-ZLE.4024.350.2025

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