



## PREZES

Urzędu Rejestracji Produktów Leczniczych,  
Wyrobów Medycznych i Produktów Biobójczych

Warszawa, 2015 -09- 1 5

Nr UR/ZD/1604 /15

Sandoz GmbH  
Biochemiestrasse 10  
A-6250 Kundl  
Austria

## 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 2008 r. Nr 45, poz. 271, ze zm.) oraz w związku z art. 11 ust. 2 Rozporządzenia Komisji (WE) Nr 1234/2008 z dnia 24 listopada 2008 r. zmienionego Rozporządzeniem Komisji (UE) Nr 712/2012 z dnia 3 sierpnia 2012 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 r.),

Nr procedury: **DK/H/1598/001/II/035**

**dokонуje się zmiany danych objętych pozwoleniem nr 11441 z dnia 2 marca 2010 r.  
na dopuszczenie do obrotu produktu leczniczego:**

**Beto 25 ZK**

*Metoprololi succinas*

tabletki o przedłużonym uwalnianiu, 23,75 mg

**Sandoz GmbH**

**Biochemiestrasse 10**

**A-6250 Kundl**

**Austria**

**typ zmiany: II nr B.II.f.1a1**

**- Zmiana zapisu w punkcie „Okres ważności”**

**z: 30 miesięcy**

**na: Blister z folii PP/Aluminium, w tekturowym pudełku: 18 miesięcy**

**Blister z folii PVC/aclar/Aluminium, w tekturowym pudełku: 18 miesięcy**

**Butelka z HDPE z wieczkiem HDPE, w tekturowym pudełku: 2 lata**

- Zmiana zapisu w punkcie „Wymagania dotyczące przechowywania i transportu”

**z: Nie przechowywać w temperaturze powyżej 25°C.**

**na: Nie przechowywać w temperaturze powyżej 25°C.**

**Przechowywać w oryginalnym opakowaniu w celu ochrony przed wilgocią.**

### **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 dn. 14 czerwca 1960 r. Kodeks 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.



Z up. Prezesa  
WICEPREZES  
ds. Produktów Leczniczych  
Marcin Kołakowski

Otrzymują:

1. Pełnomocnik strony

2. a/a