



PREZES

Urzędu Rejestracji Produktów Leczniczych,
Wyrobków Medycznych i Produktów Biobójczych

Warszawa, 2022 -06- 2 3

Nr UR/ZD/ *1400* /22

KRKA, d. d., Novo mesto
Šmarješka cesta 6
8501 Novo mesto
Słowenia

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 2021 r. poz. 1977 ze zm.) 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: HR/H/0103/IB/006/G (HR/H/0103/001/IB/006/G)

**dokонуje się zmiany danych objętych pozwoleniem nr 22847
na dopuszczenie do obrotu produktu leczniczego:**

Bloxazoc

Metoprololi succinas

tabletki o przedłużonym uwalnianiu, 23,75 mg

typy zmian: IB nr B.II.e.1.b.1; IB nr B.II.e.5.a.2

- Zmiana zapisu w punkcie „Rodzaj opakowania”:

z: Blistry PVC/PE/PVDC/Aluminium w tekturowym pudełku.

na: Blistry PVC/PE/PVDC/Aluminium w tekturowym pudełku.

Pojemnik z polietylenu (HDPE) z zamknięciem zabezpieczającym z polipropylenu (PP), w tekturowym pudełku.

DZL-ZLE.4021.3846.2021

- Zmiana zapisu w punkcie „Wielkość opakowania”:

z: Zatwierdzone:

10 szt.; 14 szt.; 28 szt.; 30 szt.; 50 szt.; 56 szt.; 60 szt.; 84 szt.; 90 szt.; 98 szt.;
100 szt.;

Zadeklarowane do wprowadzenia do obrotu:

10 szt.	- kod:	5	9	0	9	9	9	1	2	5	2	2	1	2
14 szt.	- kod:	5	9	0	9	9	9	1	2	5	2	2	2	9
28 szt.	- kod:	5	9	0	9	9	9	1	2	5	2	2	3	6
30 szt.	- kod:	5	9	0	9	9	9	1	2	5	2	2	4	3
50 szt.	- kod:	5	9	0	9	9	9	1	2	5	2	2	5	0
56 szt.	- kod:	5	9	0	9	9	9	1	2	5	2	2	6	7
60 szt.	- kod:	5	9	0	9	9	9	1	2	5	2	2	7	4
84 szt.	- kod:	5	9	0	9	9	9	1	2	5	2	2	8	1
90 szt.	- kod:	5	9	0	9	9	9	1	2	5	2	2	9	8
98 szt.	- kod:	5	9	0	9	9	9	1	2	5	2	3	0	4
100 szt.	- kod:	5	9	0	9	9	9	1	2	5	2	3	1	1

na: Zatwierdzone:

Blister:

10 szt.; 14 szt.; 28 szt.; 30 szt.; 50 szt.; 56 szt.; 60 szt.; 84 szt.; 90 szt.; 98 szt.;
100 szt.;

Pojemnik:

250 szt.

Zadeklarowane do wprowadzenia do obrotu:

Blister:

10 szt.	- kod:	5	9	0	9	9	9	1	2	5	2	2	1	2
14 szt.	- kod:	5	9	0	9	9	9	1	2	5	2	2	2	9
28 szt.	- kod:	5	9	0	9	9	9	1	2	5	2	2	3	6
30 szt.	- kod:	5	9	0	9	9	9	1	2	5	2	2	4	3
50 szt.	- kod:	5	9	0	9	9	9	1	2	5	2	2	5	0
56 szt.	- kod:	5	9	0	9	9	9	1	2	5	2	2	6	7
60 szt.	- kod:	5	9	0	9	9	9	1	2	5	2	2	7	4
84 szt.	- kod:	5	9	0	9	9	9	1	2	5	2	2	8	1
90 szt.	- kod:	5	9	0	9	9	9	1	2	5	2	2	9	8
98 szt.	- kod:	5	9	0	9	9	9	1	2	5	2	3	0	4
100 szt.	- kod:	5	9	0	9	9	9	1	2	5	2	3	1	1

UZASADNIENIE

Na podstawie art. 107 § 4 ustawy z dnia 14 czerwca 1960 r. Kodeks postępowania administracyjnego (Dz. U. z 2021 r. poz. 735 ze zm.) 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 2021 r. poz. 735 ze zm., dalej: K.p.a.), 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 2022 r. poz. 329, 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 rozpatrzenie 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
WICEPREZES
ds. Produktów Leczniczych
Marcin Kołakowski

Otrzymują:

1. Pełnomocnik strony:
2. a/a

