



PREZES

Urzędu Rejestracji Produktów Leczniczych,
Wyrobów Medycznych i Produktów Biobójczych

Warszawa,

2015 -08- 1 0

Nr UR/ZD/1376 /15

OM Pharma S.A.
R. da Industria, 2 Quinta Grande
2610-088 Amadora - Lisboa
Portugalia

DECYZJA

Na podstawie art. 7 ust. 2 w związku z art. 31 ust. 1 ustawy z dnia 6 września 2001 r. Prawo farmaceutyczne (Dz. U. z 2008 r. Nr 45, poz. 271 ze zm.) oraz na podstawie art. 13e lit. c w zw. z art. 13a ust. 2 rozporządzenia Komisji (WE) Nr 1234/2008 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 roku, str. 7 z późn. zm.)

zmienia się pozwolenie nr R/0629
na dopuszczenie do obrotu produktu leczniczego:

Broncho-Vaxom

-

kapsułki, 7 mg

typ zmiany: IA nr A.7

W punkcie: „Nazwa i adres importera, u którego następuje zwolnienie serii”

usuwa się zapis:

Phoenix Pharma Polska Sp. z o.o.
Ul. Oplotek 26
01-940 Warszawa

W punkcie „Miejsce prowadzenia działalności importowej, gdzie następuje kontrola serii”

usuwa się zapis:

Phoenix Pharma Polska Sp. z o.o.
Ul. Oplotek 26
01-940 Warszawa

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 (Dz. U. z 2013 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 Koliakowski

Otrzymują:

1. Pełnomocnik strony.
2. a/a