



PREZES

**Urzędu Rejestracji Produktów Leczniczych,
Wyrobów Medycznych i Produktów Biobójczych**

Warszawa, 2017 -04- 24

Nr UR/ZD/0630 /17

**Takeda Pharma Sp. z o.o.
ul. Prosta 68
00-838 Warszawa**

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 2016 r. poz. 2142, 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: DE/H/0268/IA/217/G (DE/H/0268/002/IA/217/G)

**dokонује się zmiany danych objętych pozwoleniem nr R/6898
z dnia 18 października 2011 r. na dopuszczenie do obrotu produktu leczniczego:**

CONTROLOC 40

Pantoprazolum

tabletki dojelitowe, 40 mg

Takeda Pharma Sp. z o.o.

ul. Prosta 68

00-838 Warszawa

typ zmiany: IA_{IN} nr A.1

Zmiana adresu podmiotu odpowiedzialnego

z: Takeda Pharma Sp. z o.o.

Al. Jerozolimskie 146 A

02-305 Warszawa

na: Takeda Pharma Sp. z o.o.

ul. Prosta 68

00-838 Warszawa

UR.DZL.ZLE.4021.7369.2016

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 2016 r. poz. 23, ze zm.), 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
Marek Kosiński

Otrzymują:
1 Pełnomocnik strony:
2. a/a

UR.DZL.ZLE.4021.7369.2016