



Warszawa, dnia 2010 -05- 04

MINISTER ZDROWIA

nr...*22/024210*

Sandoz GmbH
Biochemiestrasse 10
A-6250 Kundl
Austria

DECYZJA

Na podstawie art. 155 ustawy z dnia 14 czerwca 1960 r. Kodeks postępowania administracyjnego (Dz.U. z 2000 r. Nr 98, poz. 1071 ze zm.) w zw. z art. 35 ustawy z dnia 6 września 2001 r. Prawo farmaceutyczne (t. j. Dz. U. z 2008 r. Nr 45, poz. 271 ze zm.) dokonuje się niniejszym zmiany decyzji Ministra Zdrowia nr RR/0549/08 z dnia 28 października 2008 r. o przedłużeniu okresu ważności pozwolenia nr 12447 na dopuszczenie do obrotu produktu leczniczego **CORR 20**, *Simvastatinum*, tabletki powlekane, 20 mg dla podmiotu odpowiedzialnego **Sandoz GmbH** w następujący sposób:

zapis:

„Okres ważności pozwolenia przedłuża się do dnia 27.10.2013 r.”

zastępuje się zapisem:

Przedłuża się na czas nieokreślony okres ważności pozwolenia nr 12447 na dopuszczenie do obrotu produktu leczniczego CORR 20, *Simvastatinum*, tabletki powlekane, 20 mg.

UZASADNIENIE

Wnioskiem numer PL/RPL-4031-21/05 z dnia 12.09.2005 r. podmiot odpowiedzialny wniósł o przedłużenie okresu ważności pozwolenia nr 12447 na dopuszczenie do obrotu produktu leczniczego **CORR 20**, *Simvastatinum*, tabletki powlekane, 20 mg .

Decyzją nr RR/0549/08 z dnia 28 października 2008 r. Minister Zdrowia przedłużył okres ważności pozwolenia do dnia 27.10.2013 r.

Procedura przedłużenia okresu ważności pozwolenia nr 12447 na dopuszczenie do obrotu produktu leczniczego CORR 20, *Simvastatinum*, tabletki powlekane, 20 mg w Państwie Referencyjnym zakończyła się dnia 29.09.2006 r. informacją, że pozwolenie zostało wydane na czas nieokreślony. Mając na uwadze ten fakt, można dokonać zmiany zapisu dotyczącego okresu ważności ww. pozwolenia w decyzji Ministra Zdrowia nr RR/0549/08 z dnia

28 października 2008.

Na podstawie ustawy z dnia 30 marca 2007 r. o zmianie ustawy – Prawo farmaceutyczne oraz zmianie niektórych innych ustaw został dodany art. 29 ust. 2 ustawy z dnia 6 września 2001 r. Prawo farmaceutyczne, który stanowi, iż okres ważności pozwolenia może zostać przedłużony na czas nieokreślony. Ustawa z dnia 30 marca 2007 r. weszła w życie dnia 1 maja 2007 r.

Podmiot odpowiedzialny wyraził zgodę na dokonanie niniejszej zmiany w trybie art. 155 Kpa.

W związku z powyższym orzeka się jak w sentencji.

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 2000 r. Nr 98, poz. 1071 ze zm.) stronie służy prawo do wniesienia wniosku o ponowne rozpatrzenie sprawy do ministra właściwego do spraw zdrowia w terminie 14 dni od dnia doręczenia decyzji.

MINISTER ZDROWIA

podpis i pieczęć

Z up. Ministra Zdrowia
ZASTĘPCA DYREKTORA
Departamentu Polityki Lekowej i Farmacji

Wojciech Giermaziak

Otrzymują:

1. Strona reprezentowana przez pełnomocnika:

.....
.....
.....
.....

2. Urząd Rejestracji PLW MiPB
3. a/a