



# Prezes Urzędu Rejestracji Produktów Leczniczych, Wyrobów Medycznych i Produktów Biobójczych

Nr UR/DZL/SB/0031/25

Warszawa, 01-04-2025

Altan Pharma Limited  
The Lennox Building  
50 South Richmond Street  
Dublin 2  
D02 FK02  
Irlandia

## POSTANOWIENIE

Na podstawie art. 113 § 1 ustawy z dnia 14 czerwca 1960 r. Kodeks postępowania administracyjnego (Dz. U. z 2024 r. poz. 572) w zw. z art. 35 ustawy z dnia 6 września 2001 r. Prawo farmaceutyczne (Dz. U. z 2024 r. poz. 686)

**postanawia się sprostować oczywistą omyłkę w decyzji Prezesa Urzędu Rejestracji Produktów Leczniczych, Wyrobów Medycznych i Produktów Biobójczych nr UR/RR/0069/25 z dnia 14 marca 2025 r. o przedłużeniu na czas nieokreślony okresu ważności pozwolenia nr 25755 na dopuszczenie do obrotu produktu leczniczego:**

### **Dexmedetomidine Altan**

*Dexmedetomidinum*

roztwór do infuzji, 4 mikrogramy/mL

**w następujący sposób:**

**w punkcie:** Wielkość opakowania:

**jest:**

[...]

Zadeklarowane do wprowadzenia do obrotu:

1 worek polipropylenowy po 100 mL – numer **GETIN:** 5909991424367

4 worki polipropylenowe po 100 mL – numer **GETIN:** 5909991424398

**powinno być:**

[...]

Zadeklarowane do wprowadzenia do obrotu:

1 worek polipropylenowy po 100 mL – numer **GTIN:** 5909991424367

4 worki polipropylenowe po 100 mL – numer **GTIN:** 5909991424398

## UZASADNIENIE

W dniu 14 marca 2025 r. Prezes Urzędu Rejestracji Produktów Leczniczych, Wyrobów Medycznych i Produktów Biobójczych wydał decyzję nr UR/RR/0069/25 o przedłużeniu na czas nieokreślony okresu ważności pozwolenia nr 25755 na dopuszczenie do obrotu ww. produktu leczniczego.

W decyzji nieprawidłowo oznaczono kod wielkości opakowań jako numer GETIN podczas gdy prawidłowy zapis to numer GTIN.

Zgodnie z art. 113 § 1 ustawy z dnia 14 czerwca 1960 r. Kodeks postępowania administracyjnego (dalej: K.p.a.) organ administracji publicznej może z urzędu lub na żądanie strony prostować w drodze postanowienia błędy pisarskie i rachunkowe oraz inne oczywiste omyłki w wydanych przez ten organ decyzjach.

Stwierdzony błąd ma charakter oczywistej omyłki, a zatem zachodzą przesłanki do sprostowania decyzji w tym zakresie.

Mając powyższe na uwadze postanawia się jak na wstępie.

### **Pouczenie:**

Na podstawie art. 113 § 3, art. 141 § 2 i art. 127 § 3 w zw. z art. 144 ustawy z dnia 14 czerwca 1960 r. Kodeks postępowania administracyjnego na niniejsze postanowienie stronie służy zażalenie, które wnosi się do Prezesa Urzędu Rejestracji Produktów Leczniczych, Wyrobów Medycznych i Produktów Biobójczych w terminie 7 dni od dnia doręczenia postanowienia.

Z upoważnienia Prezesa

Joanna Kmiecik - Grudzień

Dyrektor Departamentu Zmian Porejestracyjnych i Rerejestracji Produktów Leczniczych

/dokument podpisany elektronicznie/

Otrzymują:

1. Strona

2. a/a