



## **PREZES**

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

Warszawa, 31-08-2022

Nr UR/ZD/1874/22

**Stiefel Laboratories Legacy (Ireland) Ltd  
Unit 2, Building 2500, Avenue 2000,  
Cork Airport Business Park, Cork,  
Irlandia**

## **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 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: DE/H/6015/IB/085/G, (DE/H/6015/001/IB/085/G)

**dokонуje się zmiany danych objętych pozwoleniem nr 11213  
na dopuszczenie do obrotu produktu leczniczego:**

### **Duac**

*Clindamycinum + Benzoylis peroxidum*  
żel, (10 mg + 50 mg)/g

**typ zmiany: IA nr A.7**

**- Usunięcie wytwórcy, u którego następuje zwolnienie serii:**

**1. Stiefel Laboratories Legacy (Ireland) Ltd  
Finisklin Business Park  
Sligo  
Irlandia**

**2. Glaxo Operations UK Ltd  
(trading as Glaxo Wellcome Operations)  
Harmire Road  
Bernard Castle  
Co. Durham  
DL12 8DT  
Wielka Brytania**

**3. Marathon Distributors Ltd**

**35, Kilkis Street  
2234 Latsia  
Nikozja  
Cypr**

**4. CAP Pharmacyline**

**179, G. Kranidiotis Avenue  
2235 Latsia  
Nikozja  
Cypr**

**- Usunięcie miejsca wytwarzania, gdzie następuje kontrola serii:**

**1. Stiefel Laboratories Legacy (Ireland) Ltd**

**Finisklin Business Park  
Sligo  
Irlandia**

**2. Glaxo Operations UK Ltd**

**(trading as Glaxo Wellcome Operations)  
Harmire Road  
Bernard Castle  
Co. Durham  
DL12 8DT  
Wielka Brytania**

**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., dalej K.p.a.) 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.), 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 rozpatrzenia 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

Joanna Kmiecik - Grudzień

Dyrektor Departamentu Zmian Porejestracyjnych i  
Rerejestracji Produktów Leczniczych

/dokument podpisany elektronicznie/

Otrzymują:

1. Pełnomocnik strony.
2. a/a