



PREZES

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

Warszawa, 2018 -01- 23

Nr UR/SO/02/18/WET.....

**Nordpharm Poland Sp. z o.o.
Al. Jerozolimskie 99 lok. 39
02-001 Warszawa
Polska**

POSTANOWIENIE

Na podstawie art. 113 § 1 ustawy z dnia 14 czerwca 1960 r. - Kodeks postępowania administracyjnego (Dz. U. z 2017 r. poz. 1257) w związku z art. 35 ustawy z dnia 6 września 2001 r. - Prawo farmaceutyczne (Dz. U. z 2017 r. poz. 2211),

dokonuje się sprostowania

oczywistej omyłki w decyzji nr UR/RD/127/17/WET z dnia 19.12.2017 r. o wydaniu pozwolenia nr 2733/17 na dopuszczenie do obrotu produktu leczniczego weterynaryjnego Endopar, *Praziquantelum* + *Pyranteli embonas*, tabletka, prazikwantel 50 mg/tabł. + pyrantelu embonian 144 mg/tabł.

1. w punkcie „Miejsce wytwarzania, gdzie następuje kontrola serii:”

jest:

**Lavet Pharmaceuticals Ltd.
H-2143 Kistarcsa
Batthyány u. 4/b.
Węgry**

powinno być:

**Lavet Pharmaceuticals Ltd.
H-2143 Kistarcsa
Batthyány u. 6
Węgry**

UR.DRW.RWR.4000.0008.2017

2018/18

UZASADNIENIE

Na podstawie art. 107 § 4 w związku z art. 126 ustawy z dnia 14 czerwca 1960 r. - Kodeks postępowania administracyjnego odstępuje się od uzasadnienia niniejszego postanowienia, ponieważ uwzględnia ono w całości żądanie strony.

Pouczenie:

Zgodnie z art. 113 § 3 i art. 141 oraz na podst. art. 127 § 3 w zw. z art. 144 ustawy z dnia 14 czerwca 1960 r. - Kodeks postępowania administracyjnego na powyższe postanowienie służy stronie zażalenie, które należy wносить do Prezesa Urzędu Rejestracji Produktów Leczniczych, Wyrobów Medycznych i Produktów Biobójczych w terminie 7 dni od dnia otrzymania niniejszego postanowienia.



z upoważnienia Prezesa
ZASTĘPCA DYREKTORA
Departamentu Rejestracji i Badań Klinicznych
Produktów Leczniczych Weterynaryjnych

Marlena Sychowicz

Otrzymują:

1. Pełnomocnik strony:

Marcin Czarnogórski

Nordpharm Poland Sp z o.o.

Al. Jerozolimskie 99 lok. 39

Polska

2. a/a.

3. URPLW MiPB (RWR)

UR.DRW.RWR.4000.0008.2017