



PREZES

Urzędu Rejestracji Produktów Leczniczych,
Wyrobów Medycznych i Produktów Biobójczych

Warszawa, 15 -09- 2021

Nr UR/ZD/2242 /21

InfectoPharm Arzneimittel
und Consilium GmbH
Von-Humboldt-Straße 1
64646 Heppenheim
Niemcy

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 2021 r. poz. 974 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: NL/H/4627/001/IB/016

**dokонује się zmiany danych objętych pozwoleniem nr 23243
na dopuszczenie do obrotu produktu leczniczego:**

InfectoFos

Fosfomycinum

proszek do sporządzania roztworu do infuzji, 40 mg/ml

typ zmiany: IB nr B.II.e.5a2

Zmiana zapisu w punkcie „Wielkość opakowania”

z:

Zatwierdzone:

10 butelek po 2g, 10 butelek po 4 g, 10 butelek po 8 g

DZL-ZLE.4021.447.2021

Zadeklarowane do wprowadzenia do obrotu:

10 butelek po 2 g

- kod: 5 9 0 9 9 9 1 2 7 7 9 5 6

10 butelek po 4 g

- kod: 5 9 0 9 9 9 1 2 7 7 9 4 9

10 butelek po 8 g

- kod: 5 9 0 9 9 9 1 2 7 7 9 3 2

na:

Zatwierdzone:

1 butelka po 8 g, 10 butelek po 2g, 10 butelek po 4 g, 10 butelek po 8 g

Zadeklarowane do wprowadzenia do obrotu:

1 butelka po 8 g

- kod: 5 9 0 9 9 9 1 4 6 4 5 9 2

10 butelek po 2 g

- kod: 5 9 0 9 9 9 1 2 7 7 9 5 6

10 butelek po 4 g

- kod: 5 9 0 9 9 9 1 2 7 7 9 4 9

10 butelek po 8 g

- kod: 5 9 0 9 9 9 1 2 7 7 9 3 2

UZASADNIENIE

Na podstawie art. 107 § 4 ustawy z dnia 14 czerwca 1960 r. Kodeks postępowania administracyjnego (Dz. U. z 2021 r. poz. 735) odstępuje się od uzasadnienia niniejszej decyzji, gdyż uwzględnia w całości żądanie strony.

Pouczenie:

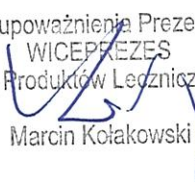
Od niniejszej decyzji, na podstawie art. 127 § 3 i art. 129 § 2 ustawy z dnia 14 czerwca 1960 r. Kodeks postępowania administracyjnego (Dz. U. z 2021 r. poz. 735, dalej: K.p.a.), stronie służy prawo do wniesienia wniosku o ponowne rozpatrzenie sprawy do Prezesa Urzędu Rejestracji Produktów Leczniczych, 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 2019 r. poz. 2325 ze zm., 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
WICEPREZES
ds. Produktów Leczniczych


Marcin Kołakowski

Otrzymują:
1. Pełnomocnik strony
2. a/a

