



## PREZES

Urzędu Rejestracji Produktów Leczniczych,  
Wyrobów Medycznych i Produktów Biobójczych

Warszawa,

2019 -01- 2 5

Nr UR/DZL/SB/0011/19

GlaxoSmithKline (Ireland) Limited  
12 Riverwalk  
Citywest Business Campus  
Dublin 24  
Irlandia

### POSTANOWIENIE

Na podstawie art. 113 § 1 ustawy z dnia 14 czerwca 1960 r. Kodeks postępowania administracyjnego (Dz. U. z 2018 r. poz. 2096) w związku z art. 35 ustawy z dnia 6 września 2001 r. Prawo farmaceutyczne (Dz. U. z 2017 r. poz. 2211 ze zm.)

#### postanawia się

z urzędu sprostować oczywistą omyłkę w decyzji nr UR/ZM/0015/19 z dnia 9 stycznia 2019 r. o wydaniu pozwolenia nr **8397** na dopuszczenie do obrotu produktu leczniczego **BACTROBAN, krem, 20 mg/g** o zmianie podmiotu odpowiedzialnego w następujący sposób:

w punkcie: „Wymagania dotyczące przechowywania i transportu”

zapis:

**Nie** przechowywać w temperaturze poniżej 25°C. Nie zamrażać.

zastępuje się zapisem:

Przechowywać w temperaturze poniżej 25°C. Nie zamrażać.

## UZASADNIENIE

Na podstawie art. 107 § 4 w związku z art. 126 Kodeksu postępowania administracyjnego odstępuje się od uzasadnienia niniejszego postanowienia, gdyż 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 (Dz. U. z 2018 r. poz. 2096), na powyższe postanowienie służy Stronie zażalenie, które należy wnieść do Prezesa Urzędu Rejestracji Produktów Leczniczych Wyrobów Medycznych i Produktów Biobójczych w terminie 7 dni od dnia otrzymania niniejszego postanowienia.



z upoważnienia Prezesa  
DYREKTOR  
Departamentu Zmian Porejestracyjnych  
i Rerejestracji Produktów Leczniczych

*Joanna Kmiecik-Grudzień*  
Joanna Kmiecik-Grudzień

### Otrzymują:

1. Pełnomocnik strony.
2. a/a