



**GLÓWNY INSPEKTOR
FARMACEUTYCZNY**
GIF-IW-N-4001/148/08

Warszawa, dnia 04.08. 2008 r.

ZEZWOLENIE
(tekst ujednolicony)

Na podstawie art. 38 ust. 1 i 2 ustawy z dnia 6 września 2001 r. – Prawo farmaceutyczne (Dz. U. z 2008 r. Nr 45, poz. 271)

po rozpatrzeniu wniosku o zmianę zezwolenia na wytwarzanie produktu leczniczego nr GIF-IW-4001/54/03/FAO-W/214/98/99 z dnia 6 października 2003 r.

udzielam zezwolenia na wytwarzanie produktu leczniczego dla:

INSTYTUT FARMACEUTYCZNY

ul. Rydygiera 8, 01-793 Warszawa

numer KRS: 0000114056

1. Zezwolenie obejmuje:
 1. **Produkty niesterylne**
 - 2.1. Postaci płynne
 - 2.2. Postaci półstałe
 - 2.3. Postaci stałe
 2. **Produkty sterylne**
 - 2.1. Postaci stałe
 - 2.1.1. Liofilizowane
 3. **Produkty do badań klinicznych**
2. Miejsce wytwarzania:
ul. Rydygiera 8, 01-793 Warszawa
3. Miejsce kontroli:
ul. Rydygiera 8, 01-793 Warszawa
4. Nazwa produktu leczniczego: załącznik

Uzasadnienie:

Zgodnie z art. 107 § 4 Kodeksu postępowania administracyjnego odstąpiono od uzasadnienia, ponieważ decyzja uwzględnia w całości żądanie strony.

Pouczenie:

Zgodnie z art. 127 § 3 Kodeksu postępowania administracyjnego, strona w terminie 14 dni od dnia doręczenia niniejszej decyzji ma prawo wystąpić do Głównego Inspektora Farmaceutycznego z wnioskiem o ponowne rozpatrzenie sprawy.



GLÓWNY INSPEKTOR
FARMACEUTYCZNY
Zofia Ulz
Zofia Ulz

Otrzymuje:

1. Strona - Instytutu Farmaceutyczny,
ul. Rydygiera 8, 01-793 Warszawa,
2. Właściwy terenowo Inspektor ds. Wytwarzania,
3. a/a.