



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

Al. Jerozolimskie 181C, 02-222 Warszawa; tel. +48 22 492-11-00; fax +48 22 492-11-09
NIP 521-32-14-182 REGON 015249601

DEPARTAMENT REJESTRU I IMPORTU RÓWNOLEGŁEGO
PRODUKTÓW LECZNICZYCH

Warszawa, 28-12-2022 r.

DEL-LRP.460.1381.2022

**Pani
Iwona Kasprzak
Dyrektor Departamentu Gospodarki Lekami
Narodowy Fundusz Zdrowia
ul. Rakowiecka 26/30
02-528 Warszawa**

Szanowna Pani Dyrektor,

Urząd przekazuje w załączeniu kopie decyzji Prezesa Urzędu z dnia 14.12.2022 r. o numerach: UR/ZD/2680/22 oraz UR/ZD/2681/22, dotyczących produktu leczniczego **Aleric Deslo Pro** (*Desloratadinum*), tabletki ulegające rozpadowi w jamie ustnej, 2,5 mg, numer pozwolenia 23631 oraz **Aleric Deslo Pro** (*Desloratadinum*), tabletki ulegające rozpadowi w jamie ustnej, 5 mg, numer pozwolenia 23632. Podmiotem odpowiedzialnym dla ww. produktów leczniczych jest US Pharmacia Sp. z o.o.

Przedmiotowe decyzje dotyczą zmiany kategorii dostępności z: produkt leczniczy wydawany z przepisu lekarza – Rp. na: produkt leczniczy wydawany bez przepisu lekarza – OTC.

Decyzje Prezesa Urzędu w sprawie zmiany kategorii dostępności z Rp. na OTC weszły w życie z dniem 14.12.2022 r.

W związku z przeprowadzonymi zmianami Urząd w załączeniu przekazuje także zaktualizowane ulotki dla pacjenta.

Z poważaniem

Łukasz Burda

Dyrektor

/dokument podpisany elektronicznie/

Załączniki:

1. Kopia decyzji Prezesa Urzędu nr UR/ZD/2680/22 z dnia 14.12.2022 r.
2. Kopia decyzji Prezesa Urzędu nr UR/ZD/2681/22 z dnia 14.12.2022 r.
3. Kopia ulotki dla pacjenta produktu leczniczego Aleric Deslo Pro, 2,5 mg
4. Kopia ulotki dla pacjenta produktu leczniczego Aleric Deslo Pro, 5 mg

Do wiadomości:

1. Departament Polityki Lekowej i Farmacji Ministerstwa Zdrowia
2. Naczelna Izba Aptekarska
3. Naczelna Izba Lekarska
4. Główny Inspektor Farmaceutyczny
5. PASMI