



**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,

2016 -04- 0 6

UR.DEL.LRM. 040. 103 .2016.RW.1

**Pani  
Iwona Kasprzak  
Dyrektor Departamentu Gospodarki Lekami  
Narodowy Fundusz Zdrowia  
ul. Grójecka 186  
02 – 390 Warszawa**

*Szanowna Pani Dyrektor,*

Zgodnie z ustaleniami Urząd Rejestracji Produktów Leczniczych, Wyrobów Medycznych i Produktów Biobójczych przekazuje kopię decyzji Prezesa Urzędu o numerze UR/ZD/0503/16 z dnia 31.03.2016 r. dotyczącą zmiany kategorii dostępności z Rp na OTC dla produktu leczniczego **Viburcol Plus** (*Homeopatyczny produkt leczniczy*) krople doustne, roztwór, nr pozwolenia 21413, którego podmiotem odpowiedzialnym jest firma Heel Polska Sp. z o.o.

W załączeniu przekazujemy obowiązujący wzór ulotki informacyjnej dla pacjenta dla wyżej wyszczególnionego produktu.

*Z poważaniem,*

DYREKTOR  
Departamentu Rejestru i Importu Równoległego  
Produktów Leczniczych  
  
Joanna Kmiecik-Gruciel

**Do wiadomości:**

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