



Wpłynęło dn. 2019 -03- 0 8  
L. dz. K01455/2019  
Podpis: JM

**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

DEL.LRP.460.152.2019.1.RW

Warszawa,

2019 -03- 0 5

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

Urząd Rejestracji w załączeniu przekazuje kopię decyzji Prezesa Urzędu nr UR/ZD/0305/19 z 22.02.2019 r. dla produktu leczniczego **Zincas forte** (*Zinci hydroaspartas*) tabletki, 27 mg jonów cynku, nr pozwolenia R/2637. Przedmiotowa decyzja dotyczy zmiany kategorii dostępności z: Rp na: OTC. Podmiotem odpowiedzialnym dla ww. produktu leczniczego jest Zakład Chemiczno-Farmaceutyczny "Farmapol" Sp. z o.o. W związku z przeprowadzonymi zmianami w załączeniu przekazujemy obowiązującą ulotkę informacyjną dla ww. produktu leczniczego.

Decyzja Prezesa Urzędu w sprawie zmiany kategorii dostępności z: Rp na: OTC wchodzi w życie z dniem 01.03.2019 r.

DYREKTOR  
Departamentu Rejestru i Importu Równoległego  
Produktów Leczniczych

Łukasz Burda

**Załączniki:**

1. Decyzja Prezesa Urzędu nr UR/ZD/0305/19 z 22.02.2019 r.
2. Ulotka informacyjna dla pacjenta produktu leczniczego Zincas forte , nr pozwolenia R/2637

**Do wiadomości:**

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