



Wpłynęło dn. 2020-06-01  
L. dz. 101/2019/2020  
Podpis

**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 IMPORTU RÓWNOLEGŁEGO  
PRODUKTÓW LECZNICZYCH

Warszawa, 01-06-2020 r.

DEL-LRP.460.381.2020

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

*Szanowna Pani Dyrektor,*

Urząd w załączeniu przekazuje kopię decyzji Prezesa Urzędu o numerze: UR/ZD/0881/20 z dnia 28.05.2020 r. dla produktu leczniczego: Aciclovir Hasco (*Aciclovirum*) tabletki, 400 mg, nr pozwolenia 23014. Przedmiotowa decyzja dotyczy zmiany kategorii dostępności z: Rp na: OTC. Podmiotem odpowiedzialnym dla ww. produktu leczniczego jest Przedsiębiorstwo Produkcji Farmaceutycznej Hasco-Lek S.A.

Jednocześnie informujemy, iż decyzją Prezesa Urzędu nr UR/ZD/0881/20 z dnia 28.05.2020 r. została zmieniona m.in. nazwa produktu leczniczego z: Aciclovir Hasco, na: Hascovir control MAX.

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 weszła w życie z dniem wydania zawiadomienia tj. 28.05.2020 r.

*Z poważaniem*

z upoważnienia Prezesa

**Łukasz Burda**

**Dyrektor**

/dokument podpisany elektronicznie/

Załączniki:

1. Decyzja Prezesa Urzędu nr UR/ZD/0881/20 z dnia 28.05.2020r.,
2. Ulotka informacyjna dla pacjenta dla produktu leczniczego: Hascovir control MAX nr pozwolenia:23014

Do wiadomości:

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