



PREZES

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

Warszawa, 18-08-2023

Nr UR/RR/0399/23

**Sandoz GmbH
Biochemiestraße 10
6250 Kundl, Tirol
Austria**

DECYZJA

Na podstawie art. 7 ust. 2 i art. 29 ust. 2 pkt 1 ustawy z dnia 6 września 2001 r. Prawo farmaceutyczne (Dz. U. z 2022 r. poz. 2301 ze zm.)

przedłuża się na czas nieokreślony okres ważności pozwolenia nr 24984 na dopuszczenie do obrotu produktu leczniczego Ketonol Fast, *Ketoprofenum*, granulat do sporządzania roztworu doustnego, w saszetce, 50 mg

Nazwa:

Ketonol Fast

Nazwa powszechnie stosowana:

Ketoprofenum

Postać farmaceutyczna, moc i dawka substancji czynnej:

granulat do sporządzania roztworu doustnego, w saszetce, 50 mg

Droga podania:

doustna

Numer procedury:

HR/H/0178/002/R/001

Podmiot odpowiedzialny:

Sandoz GmbH
Biochemiestraße 10
6250 Kundl, Tirol
Austria

Nazwa i adres wytwórcy, u którego następuje zwolnienie serii:

- 1. Lek Pharmaceuticals d.d.**
Verovškova Ulica 57
1526 Ljubljana, Osrednjeslovenska
Słowenia

- 2. Fine Foods & Pharmaceuticals N.T.M. S.p.A.**
Via Grignano 43, Bergamo
24041 Brembate
Włochy

Miejsce wytwarzania, gdzie następuje kontrola serii:

Fine Foods & Pharmaceuticals N.T.M. S.p.A.
Via Grignano 43, Bergamo
24041 Brembate
Włochy

Pełny skład jakościowy:

Substancja czynna:

Ketoprofen
w postaci ketoprofenu z lizyną

Substancje pomocnicze:

Mannitol (E 421)
Powidon K30
Aromat miętowy
Maltodekstryna
Guma arabska
Sodu chlorek
Sacharyna sodowa
Krzemionka koloidalna bezwodna

Wielkość opakowania:

Zatwierdzone:

30 saszetek dwudzielných

Zadeklarowane do wprowadzenia do obrotu:

30 saszetek dwudzielných

- kod:

7	6	1	3	4	2	1	0	2	3	5	2	2
---	---	---	---	---	---	---	---	---	---	---	---	---

Rodzaj opakowania:

Saszetki Papier/Aluminium/PE w tekturowym pudełku

Wymagania dotyczące przechowywania i transportu:

Brak specjalnych zaleceń dotyczących przechowywania.

Okres ważności:

3 lata

Kategoria dostępności:

Produkt leczniczy wydawany z przepisu lekarza – Rp.

Częstotliwość składania raportów okresowych o bezpieczeństwie stosowania produktu leczniczego:

Nie ma zastosowania.

UZASADNIENIE

Na podstawie art. 107 § 4 ustawy z dnia 14 czerwca 1960 r. Kodeks postępowania administracyjnego odstępuje się od uzasadnienia niniejszej decyzji, gdyż uwzględnia ona w całości żądanie strony.

Pouczenie:

Od niniejszej decyzji, na podstawie art. 127 § 3 i art. 129 § 2 ustawy z dn. 14 czerwca 1960 r. Kodeks postępowania administracyjnego (Dz. U. z 2023 r. poz. 775 ze zm., dalej: K.p.a.), stronie służy prawo do wniesienia wniosku o ponowne rozpatrzenie sprawy do Prezesa Urzędu Rejestracji Produktów Leczniczych Wyrobów Medycznych i Produktów Biobójczych w terminie 14 dni od dnia doręczenia decyzji.

Jeżeli strona nie chce skorzystać z prawa do zwrócenia się z wnioskiem o ponowne rozpatrzenie sprawy może, na podstawie art. 52 § 3 w zw. art. 53 § 1 ustawy z dnia 30 sierpnia 2002 r. Prawo o postępowaniu przed sądami administracyjnymi (Dz. U. z 2023 r. poz. 259 ze zm., dalej: P.p.s.a.), wnieść do Wojewódzkiego Sądu Administracyjnego w Warszawie skargę na decyzję w terminie 30 dni od dnia doręczenia decyzji. Skargę, na podstawie art. 54 § 1 P.p.s.a., wnosi się za pośrednictwem Prezesa Urzędu Rejestracji Produktów Leczniczych Wyrobów Medycznych i Produktów Biobójczych. Wpis od skargi wynosi 200 złotych. Na podstawie art. 243 § 1 w zw. z art. 244 § 1 P.p.s.a. strona może złożyć wniosek do Wojewódzkiego Sądu Administracyjnego o przyznanie prawa pomocy w zakresie zwolnienia od kosztów sądowych oraz ustanowienia adwokata, radcy prawnego.

Na podstawie art. 127a § 1 i 2 w zw. z art. 127 § 3 K.p.a. w trakcie biegu terminu do wniesienia wniosku o ponowne rozpatrzenie sprawy strona może zrzec się prawa do wniesienia wniosku o ponowne rozpatrzenia sprawy. Z dniem doręczenia organowi administracji publicznej oświadczenia o zrzeczeniu się prawa do wniesienia wniosku o ponowne rozpatrzenie sprawy, decyzja staje się ostateczna i prawomocna.

z upoważnienia Prezesa

Joanna Kmiecik - Grudzień

Dyrektor Departamentu Zmian

Porejestracyjnych i Rerejestracji Produktów

Lecznicznych

/dokument podpisany elektronicznie/

Otrzymują:

1. Pełnomocnik strony
2. a/a