



Prezes Urzędu Rejestracji Produktów Leczniczych, Wyrobów Medycznych i Produktów Biobójczych

Nr UR/ZD/1775/24

Warszawa, 29-07-2024

Viatris Healthcare Limited
Damastown Industrial Park
Mulhuddart
Dublin 15
Irlandia

DECYZJA

Na podstawie art. 7 ust. 2 w zw. z art. 31 ust. 1b ustawy z dnia 6 września 2001 r. Prawo farmaceutyczne (Dz. U. z 2024 r. poz. 686) i art. 11 ust. 2 rozporządzenia Komisji (WE) nr 1234/2008 z dnia 24 listopada 2008 r. dotyczącego badania zmian w warunkach pozwoleń na dopuszczenie do obrotu dla produktów leczniczych stosowanych u ludzi i weterynaryjnych produktów leczniczych (Dz. Urz. UE L 334 z 12.12.2008, str. 7, ze zm.)

Nr procedury: **DE/H/5183/001/IB/033**

zmienia się pozwolenie nr 25109 na dopuszczenie do obrotu produktu leczniczego:

Kreon Travix Max

Pancreatinum

kapsułki dojelitowe, twarde, 20 000 Ph.Eur.U. aktywności lipolitycznej

typ zmiany: B.II.a.3a1 typ IB

W punkcie: **Pełny skład jakościowy**

Zmienia się zapis z:

Substancja czynna:

Trzustki proszek

co odpowiada aktywności:

lipolitycznej 20 000 Ph.Eur.U.

amylolitycznej 16 000 Ph.Eur.U.

proteolitycznej 1 200 Ph.Eur.U.

Substancja pomocnicza:

Makrogol 4000

Otoczka peletki:

Hypromelozy ftalan

DZL-ZLE.4021.3509.2024

Alkohol cetylowy

Trietylu cytrynian

Dimetykon 1000

Ostonka kapsułki:

Żelatyna

Żelaza tlenek czerwony (E 172)

Żelaza tlenek żółty (E 172)

Żelaza tlenek czarny (E 172)

Tytanu dwutlenek (E 171)

Sodu laurylosiarczan

na:

Substancja czynna:

Trzustki proszek

co odpowiada aktywności:

lipolitycznej 20 000 Ph.Eur.U.

amylolitycznej 16 000 Ph.Eur.U.

proteolitycznej 1 200 Ph.Eur.U.

Substancja pomocnicza:

Makrogol 4000

Otoczka peletki:

Hypromelozy ftalan

Alkohol cetylowy

Trietylu cytrynian

Dimetykon 1000

Ostonka kapsułki:

Żelatyna

Żelaza tlenek czerwony (E 172)

Żelaza tlenek żółty (E 172)

Żelaza tlenek czarny (E 172)

Sodu laurylosiarczan

UZASADNIENIE

Na podstawie art. 107 § 4 ustawy z dnia 14 czerwca 1960 r. Kodeks postępowania administracyjnego (Dz. U. z 2024 r. poz. 572, dalej K.p.a.) odstępuje się od uzasadnienia niniejszej decyzji, gdyż uwzględnia ona w całości żądanie strony.

Pouczenie:

DZL-ZLE.4021.3509.2024

Zgodnie z art. 127 § 1a K.p.a. decyzja wydana w pierwszej instancji, od której uzasadnienia organ odstąpił z powodu uwzględnienia w całości żądania strony, jest ostateczna.

Na podstawie art. 52 § 1 i 2 w zw. art. 53 § 1 ustawy z dnia 30 sierpnia 2002 r. Prawo o postępowaniu przed sądami administracyjnymi (Dz. U. z 2024 r. poz. 935, dalej: p.p.s.a.), strona może wnieść skargę na decyzję do Wojewódzkiego Sądu Administracyjnego w Warszawie 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 lub radcy prawnego.

Z upoważnienia Prezesa

Joanna Kmiecik - Grudzień

Dyrektor Departamentu Zmian Porejestracyjnych i Rerejestracji Produktów Leczniczych

/dokument podpisany elektronicznie/

Otrzymują:

1. Strona
2. a/a