



PREZES

Urzędu Rejestracji Produktów Leczniczych,
Wyrobów Medycznych i Produktów Biobójczych

Warszawa, 13-02-2023

Nr UR/DZ/0015/23

Teva B.V.
Swensweg 5
2031 GA Haarlem
Holandia

DECYZJA

Na podstawie art. 155 w zw. z art. 154 § 2 ustawy z dnia 14 czerwca 1960 r. Kodeks postępowania administracyjnego (Dz. U. z 2022 r. poz. 2000 ze zm.) w zw. z art. 35 ustawy z dnia 6 września 2001 r. Prawo farmaceutyczne (Dz. U. z 2022 r. poz. 2301)

dokonuje się niniejszym zmiany pozwolenia nr 26738 z dnia 30 listopada 2021 r. na dopuszczenie do obrotu produktu leczniczego **Lenalidomide Teva**, *Lenalidomidum*, kapsułki, twarde, 15 mg, dla podmiotu odpowiedzialnego Teva B.V. w następujący sposób:

W punkcie „Pełny skład jakościowy:”
zapis:

Substancja czynna:

Lenalidomid

w postaci lenalidomidu chlorowodoru

Substancje pomocnicze:

Krzemionka, koloidalna bezwodna

Celuloza mikrokrystaliczna, typ 301

Kroskarmeloza sodowa, typ A

Talk

Żelatyna

Otoczka kapsułki-wieczko:

Tytanu dwutlenek (E 171)

Indygotyna FD&C Blue (E 132)

Otoczka kapsułki-korpus:

Tytanu dwutlenek (E 171)

Tusz:

Szelak
Glikol propylenowy (E 1520)
Amonowy wodorotlenek, stężony (E 527)
Żelaza tlenek czarny (E 172)
Potasu wodorotlenek

zastępuje się zapisem:

Substancja czynna:

Lenalidomid
w postaci lenalidomidu chlorowodoru

Substancje pomocnicze:

Krzemionka, koloidalna bezwodna
Celuloza mikrokrystaliczna, typ 301
Kroskarmeloza sodowa, typ A
Talk

Oślonka kapsułki:

Żelatyna
Tytanu dwutlenek (E 171)
Indygotyna FD&C Blue (E 132)

Tusz:

Szelak
Glikol propylenowy (E 1520)
Amonowy wodorotlenek, stężony (E 527)
Żelaza tlenek czarny (E 172)
Potasu wodorotlenek

UZASADNIENIE

Zgodnie z art. 155 ustawy z dnia 14 czerwca 1960 r. Kodeks postępowania administracyjnego (Dz. U. z 2022 r. poz. 2000 ze zm.) decyzja ostateczna, na mocy której strona nabyła prawa może być w każdym czasie zmieniona za zgodą strony, jeżeli przepisy szczególne nie sprzeciwiają się zmianie i przemawia za tym słuszny interes strony.

Zmiana zapisu w punkcie „Pełny skład jakościowy” wynika z konieczności uwzględnienia w pozwoleniu prawidłowego składu jakościowego produktu leczniczego.

Dokumentacja będąca podstawą wydania decyzji nr UR/RD/0554/21 z dnia 30 listopada 2021 r. o pozwoleniu nr 26738 na dopuszczenie do obrotu produktu leczniczego **Lenalidomide Teva**, *Lenalidomidum*, kapsułki, twarde, 15 mg zawierała dane, które zostają wprowadzone do ww. pozwolenia niniejszą decyzją.

Podmiot odpowiedzialny wyraził zgodę na dokonanie niniejszej zmiany w trybie art.155 Kpa.

DRL-RLE.4001.65.2022

W związku z powyższym orzeka się jak w sentencji.

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 2022 r. poz. 2000 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 2022 r. poz. 329, 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 kpa w trakcie biegu terminu do wniesienia wniosku o ponowne rozpatrzenie sprawy strona może zrzec się prawa do wniesienia wniosku o ponowne rozpatrzenie 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.

/dokument podpisany elektronicznie/

Marcin Kołakowski

Wiceprezes ds. Produktów Leczniczych

Otrzymują:

1. Pełnomocnik strony

2. a/a

DRL-RLE.4001.65.2022