



## **PREZES**

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

Warszawa, 13-02-2023

Nr UR/DZ/0016/23

**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)

dokонуje się niniejszym zmiany pozwolenia nr 26739 z dnia 30 listopada 2021 r. na dopuszczenie do obrotu produktu leczniczego **Lenalidomide Teva**, *Lenalidomidum*, kapsułki, twarde, 25 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**  
**Kroscarmeloza sodowa, typ A**  
**Talk**  
**Żelatyna**

***Otoczka kapsulki:***

**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**

**Kroscarmeloza sodowa, typ A**

**Talk**

***Oślonka kapsułki:***

**Żelatyna**

**Tytanu dwutlenek (E 171)**

***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/0555/21 z dnia 30 listopada 2021 r. o pozwoleniu nr 26739 na dopuszczenie do obrotu produktu leczniczego **Lenalidomide Teva**, *Lenalidomidum*, kapsułki, twarde, 25 mg zawierała dane, które zostają wprowadzone do ww. pozwolenia niniejszą decyzją.

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

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