



PREZES

Urzędu Rejestracji Produktów Leczniczych,
Wyrobow Medycznych i Produktów Biobójczych

Warszawa, 2022-03-31

Nr UR/RR/0250 /22

SciencePharma
spółka z ograniczoną odpowiedzialnością
ul. Chelmska 30/34
00-725 Warszawa

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 2021 r. poz. 1977 ze zm.)

przedłuża się na czas nieokreślony okres ważności pozwolenia nr 24491 na dopuszczenie do obrotu produktu leczniczego Neoparin Forte, *Enoxaparinum natrium*, roztwór do wstrzykiwań, 15 000 j.m. (150 mg)/1 ml

Nazwa:

Neoparin Forte

Nazwa powszechnie stosowana:

Enoxaparinum natrium

Postać farmaceutyczna, moc i dawka substancji czynnej:

roztwór do wstrzykiwań, 15 000 j.m. (150 mg)/1 ml

Droga podania:

podskórna, dożylna, do linii tętniczej układu dializacyjnego

Podmiot odpowiedzialny:

**SciencePharma spółka z ograniczoną odpowiedzialnością
ul. Chelmska 30/34
00-725 Warszawa**

Nazwa i adres importera, u którego następuje zwolnienie serii:

**Health-Med Spółka z ograniczoną odpowiedzialnością spółka jawna
ul. Walewska 8 lok. 5
04-022 Warszawa**

Miejsce prowadzenia działalności importowej, gdzie następuje kontrola serii:

- 1. Przedsiębiorstwo Farmaceutyczne LEK-AM Sp. z o.o.
Ostrzykowitzna 14a
05-170 Zakroczym**
- 2. Sieć Badawcza Łukasiewicz - Instytut Chemii Przemysłowej
im. Prof. Ignacego Mościckiego
ul. Starościńska 5
02-516 Warszawa**

3. BLIRT S.A.
ul. Trzy lipy 3/1.24
80-172 Gdańsk
4. PozLab Sp. z o.o.
ul. Kobaltowa 6, Złotniki
62-002 Suchy Las
5. Quinta-Analytica s.r.o.
Pražská 1486/18c
Praha 10, 102 00
Republika Czeska
6. ITEST plus, s.r.o.
Kladská 1032/44c
Slezské Předměstí
Hradec Králové, 500 03
Republika Czeska
7. ITEST plus, s.r.o.
Bílé Vchýnice 10
Vápno u Přelouče, 533 16
Republika Czeska

Pełny skład jakościowy:

Substancja czynna:

Enoksaparyna sodowa

Substancja pomocnicza:

Woda do wstrzykiwań

Wielkość opakowania:

2 ampulko-strzykawki z igłą po 1 ml z nasadką zabezpieczającą

- kod:

5	9	0	6	3	9	5	1	6	1	2	2	5
---	---	---	---	---	---	---	---	---	---	---	---	---

6 ampulko-strzykawek z igłą po 1 ml z nasadką zabezpieczającą

- kod:

5	9	0	6	3	9	5	1	6	1	2	3	2
---	---	---	---	---	---	---	---	---	---	---	---	---

10 ampulko-strzykawek z igłą po 1 ml z nasadką zabezpieczającą

- kod:

5	9	0	6	3	9	5	1	6	1	2	4	9
---	---	---	---	---	---	---	---	---	---	---	---	---

30 ampulko-strzykawek z igłą po 1 ml z nasadką zabezpieczającą

- kod:

5	9	0	6	3	9	5	1	6	1	2	5	6
---	---	---	---	---	---	---	---	---	---	---	---	---

2 ampulko-strzykawki z igłą po 1 ml bez nasadki zabezpieczającej

- kod:

5	9	0	6	3	9	5	1	6	1	1	4	0
---	---	---	---	---	---	---	---	---	---	---	---	---

6 ampulko-strzykawek z igłą po 1 ml bez nasadki zabezpieczającej

- kod:

5	9	0	6	3	9	5	1	6	1	1	5	7
---	---	---	---	---	---	---	---	---	---	---	---	---

10 ampulko-strzykawek z igłą po 1 ml bez nasadki zabezpieczającej

- kod:

5	9	0	6	3	9	5	1	6	1	1	6	4
---	---	---	---	---	---	---	---	---	---	---	---	---

30 ampulko-strzykawek z igłą po 1 ml bez nasadki zabezpieczającej

- kod:

5	9	0	6	3	9	5	1	6	1	1	7	1
---	---	---	---	---	---	---	---	---	---	---	---	---

Rodzaj opakowania:

Ampulko-strzykawka z bezbarwnego szkła typu I z korkiem z gumy, tłoczkiem oraz igłą w osłonce, z nasadką zabezpieczającą lub bez, w blistrze PVC/papier lub PVC/przezroczysta folia, w tekturowym pudełku.

Wymagania dotyczące przechowywania i transportu:

Przechowywać w temperaturze poniżej 25°C. Nie zamrażać.

Okres ważności:

2 lata

Kategoria dostępności:

Produkt leczniczy wydawany z przepisu lekarza - Rp.

Częstotliwość składania raportów okresowych o bezpieczeństwie stosowania produktu leczniczego:

Zgodnie z wykazem zharmonizowanych częstotliwości składania raportów okresowych o bezpieczeństwie stosowania produktów leczniczych, ustalonym na podstawie art. 107c ust. 7 dyrektywy 2001/83/WE Parlamentu Europejskiego i Rady z dnia 6 listopada 2001 r. w sprawie wspólnotowego kodeksu odnoszącego się do produktów leczniczych stosowanych u ludzi (Dz. Urz. WE L 311 z 28.11.2001, str. 67, z późn. zm.).

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 2021 r. poz. 735 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 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
DYREKTOR
Departamentu Zmian Porejestacyjnych
i Rerejestracji Produktów Leczniczych
Joanna Kmiecik-Grudzeń

Otrzymują:

1. Pełnomocnik strony
2. a/a

