



# Prezes Urzędu Rejestracji Produktów Leczniczych, Wyrobów Medycznych i Produktów Biobójczych

---

Warszawa, 08-11-2024

Nr UR/RD/0517/24

**Viatris Limited**  
**Damastown Industrial Park**  
**Mulhuddart Dublin 15**  
**DUBLIN**  
**Irlandia**

## DECYZJA

Na podstawie art. 7 ust. 2 w związku z art. 15 ust. 1 pkt 2 oraz na podstawie art. 18a ust. 4 ustawy z dnia 6 września 2001 r. Prawo farmaceutyczne (Dz. U. z 2024 r. poz. 686) wydaje się:

**pozwolenie nr 28694 na dopuszczenie do obrotu produktu leczniczego**

Nazwa:

**Nilotinib Viatris**

Nazwa powszechnie stosowana:

***Nilotinibum***

Postać farmaceutyczna, moc i dawka substancji czynnej:

**kapsułki, twarde, 200 mg**

Droga podania:

**doustna**

Numer procedury zdecentralizowanej:

**HU/H/0890/003/DC**

Podmiot odpowiedzialny:

**Viartis Limited**

**Damastown Industrial Park**

**Mulhuddart Dublin 15**

**DUBLIN**

**Irlandia**

Nazwa i adres wytwórcy lub importera, u którego następuje zwolnienie serii:

**1. PharOS MT Limited**

**HF62X, Hal Far Industrial Estate**

**Birzebbugia, BBG 3000**

**Malta**

**2. PharOS Pharmaceutical Oriented Services Ltd.**

**Lesvou Street End, Thesi Loggos, Industrial Zone**

**144 52 Metamorfossi**

**Grecja**

Miejsce wytwarzania lub miejsce prowadzenia działalności importowej, gdzie następuje kontrola serii:

**1. PharOS MT Limited**

**HF62X, Hal Far Industrial Estate**

**Birzebbugia, BBG 3000**

**Malta**

**2. QACS Ltd.**

**Antigonis str. 1**

**144 51 Metamorfossi, Attiki**

**Grecja**

Pełny skład jakościowy:

***Substancja czynna:***

**Nilotynib**

w postaci nilotynibu chlorowodoru dwuwodnego

***Substancje pomocnicze:***

**Laktoza jednowodna**

**Krzemionka koloidalna bezwodna**

**Krospowidon typ A**

**Magnezu stearynian**

***Oślonka kapsułki:***

**Hypromeloza**

**Woda oczyszczona**

**Karagen**

**Potasu chlorek**

**Żelaza tlenek żółty (E 172)**

**Tytanu dwutlenek (E 171)**

*Tusz:*

**Szelak**

**Glikol propylenowy**

**Potasu wodorotlenek**

**Żelaza tlenek czarny (E 172)**

Wielkość opakowania:

Zatwierdzone:

Blistry: **28, 112, 120, 392 szt.**

Blistry jednodawkowe: **112 x 1, 120 x 1 szt.**

Zadeklarowane do wprowadzenia do obrotu:

Blistry:

**112 szt. – kod: 5909991558673**

Rodzaj opakowania:

**Blister z folii PVC/PE/PVDC/Aluminium w tekturowym pudełku.**

**Blister z folii OPA/Aluminium/PVC/Aluminium w tekturowym pudełku.**

**Blister jednodawkowy perforowany z folii PVC/PE/PVDC/Aluminium w tekturowym pudełku.**

**Blister jednodawkowy perforowany z folii OPA/Aluminium/PVC/Aluminium w tekturowym pudełku.**

Wymagania dotyczące przechowywania i transportu:

**Bez specjalnych zaleceń.**

Okres ważności:

**2 lata**

Kategoria dostępności:

**Produkt leczniczy wydawany z przepisu lekarza do zastrzeżonego stosowania – Rpz.**

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. 107 c 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. U. L 311 z 28.11.2001, str. 67, ze zm.).**

**Pozwolenie wydaje się na okres 5 lat od daty wydania niniejszej decyzji.**

## **UZASADNIENIE**

Na podstawie art. 107 § 4 Kodeksu postępowania administracyjnego z dnia 14 czerwca 1960 r. (Dz.U. z 2024 r., poz. 572) odstępuje się od uzasadnienia 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 2024 r. poz. 572, 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 2024 r. poz. 935, 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.

Grzegorz Cessak

Prezes

/dokument podpisany elektronicznie/

Otrzymują:

1. Pełnomocnik strony
2. a/a