



PREZES

Urzędu Rejestracji Produktów Leczniczych,
Wyrobów Medycznych i Produktów Biobójczych

Warszawa,

2020 -01- 2 0

Nr UR/RR/ *0025* /20

Apotex Europe B.V.
Archimedesweg 2
2333 CN Leiden
Holandia

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 2019 r. poz. 499 ze zm.)

przedłuża się na czas nieokreślony okres ważności pozwolenia nr 21586 na dopuszczenie do obrotu produktu leczniczego ApoEscitaxin ORO, *Escitalopramum*, tabletki ulegające rozpadowi w jamie ustnej, 20 mg

Nazwa:

ApoEscitaxin ORO

Nazwa powszechnie stosowana:

Escitalopramum

Postać farmaceutyczna, moc i dawka substancji czynnej:

tabletki ulegające rozpadowi w jamie ustnej, 20 mg

Droga podania:

doustna

Numer procedury:

PT/H/0897/004/R/001

Podmiot odpowiedzialny:

Apotex Europe B.V.
Archimedesweg 2
2333 CN Leiden
Holandia

Nazwa i adres wytwórcy, u którego następuje zwolnienie serii:

1. **Genepharm S.A**
18km Marathon Avenue
15351 Pallini Attikis
Grecja
2. **Pharmadox Healthcare Ltd.**
KW 20A Kordin Industrial Park
Paola, PLA 3000
Malta
3. **Apotex Nederland B.V.**
Archimedesweg 2
Leiden 2333CN
Holandia
4. **Rontis Hellas S.A.**
Medical and Pharmaceutical Products Industrial Area of Larissa
P.O. Box 3012, GR41004 Larissa
Grecja

Nazwa i adres importera, u którego następuje zwolnienie serii:

1. **Genepharm S.A**
18km Marathon Avenue
15351 Pallini Attikis
Grecja
2. **Pharmadox Healthcare Ltd.**
KW 20A Kordin Industrial Park
Paola, PLA 3000
Malta
3. **Apotex Nederland B.V.**
Archimedesweg 2
Leiden 2333CN
Holandia

Miejsce prowadzenia działalności importowej, gdzie następuje kontrola serii:

1. **Genepharm S.A**
18km Marathon Avenue
15351 Pallini Attikis
Grecja
2. **Pharmadox Healthcare Ltd.**
KW 20A Kordin Industrial Park
Paola, PLA 3000
Malta

3. Apotex Nederland B.V.
Archimedesweg 2
Leiden 2333CN
Holandia

Miejsce wytwarzania, gdzie następuje kontrola serii:

1. Genepharm S.A
18km Marathon Avenue
15351 Pallini Attikis
Grecja
2. Pharmadox Healthcare Ltd.
KW 20A Kordin Industrial Park
Paola, PLA 3000
Malta
3. APL Swift Services (Malta) Limited
HF26, Hal Far Industrial Estate
Hal Far, BBG 3000, Birzebuggia
Malta

Pełny skład jakościowy:

Substancja czynna:

Escytopram

w postaci escytopramu szczawianu

Substancje pomocnicze:

Celuloza mikrokrystaliczna

Laktoza jednowodna

Kroscarmeloza sodowa

Polakrylina potasowa

Acesulfam potasowy

Neohesperydyno-dihydrochalcon

Magnezu stearynian

Aromat mięty pieprzowej:

Maltodekstryna (kukurydziana)

Skrobia modyfikowana (kukurydziana)

Olejek mięty pieprzowej

Kwas solny stężony (do ustalenia pH)

Wielkość opakowania:

Zatwierdzone:

12, 14, 20, 28, 50, 56, 60, 98, 100, 200 szt.

Zadeklarowane do wprowadzania do obrotu:

28 szt.

5	9	0	9	9	9	1	0	9	2	8	0	1
---	---	---	---	---	---	---	---	---	---	---	---	---

Rodzaj opakowania:

Blister z folii Papier/PET/Aluminium/PVC/Aluminium/OPA w tekturowym pudełku.

UR.DZL.ZLR.4031.0351.2017

Wymagania dotyczące przechowywania i transportu:

**Brak specjalnych zaleceń dotyczących tempertaury przechowywania.
Przechowywać w oryginalnym opakowaniu w celu ochrony przed wilgocią
i światłem.**

Okres ważności:

30 miesięcy

Kategoria dostępności:

Produkt leczniczy wydawany z przepisu lekarza – Rp.

Częstotliwość składania raportów okresowych o bezpieczeństwie stosowania produktu leczniczego:

Nie ma zastosowania.

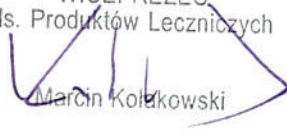
UZASADNIENIE

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 dnia 14 czerwca 1960 r. Kodeks postępowania administracyjnego (t.j. Dz. U. z 2018 r. poz. 2096 ze zm.), 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.



z up. Prezesa
WICEPREZES
ds. Produktów Leczniczych

Marcin Koldkowski

Otrzymują:

1. Pełnomocnik strony
2. a/a