



Prezes Urzędu Rejestracji Produktów Leczniczych, Wyrobów Medycznych i Produktów Biobójczych

Nr UR/ZD/1740/24

Warszawa, 26-07-2024

Sandoz GmbH
Biochemiestrasse 10
6250 Kundl
Austria

DECYZJA

Na podstawie art. 7 ust. 2 w zw. z art. 31 ust. 1b ustawy z dnia 6 września 2001 r. Prawo farmaceutyczne (Dz. U. z 2024 r. poz. 686) i art. 11 ust. 2 rozporządzenia Komisji (WE) nr 1234/2008 z dnia 24 listopada 2008 r. dotyczącego badania zmian w warunkach pozwoleń na dopuszczenie do obrotu dla produktów leczniczych stosowanych u ludzi i weterynaryjnych produktów leczniczych (Dz. Urz. UE L 334 z 12.12.2008, str. 7, ze zm.)

Nr procedury: HR/H/0264/001/IA/009

zmienia się pozwolenie nr 24126 na dopuszczenie do obrotu produktu leczniczego:

ACC Optima Active

Acetylcysteinum

proszek doustny w saszetce, 600 mg

typ zmiany: B.II.a.3a1 typ IA_{IN}

w następujący sposób:

W punkcie: **Pełny skład jakościowy**

Zmienia się zapis

z:

Substancja czynna:

Acetylocysteina

Substancje pomocnicze:

Tripalmitynian glicerolu

Polisorbat 65

Sorbitol (E 420)

Ksylitol (E 967)

Kwas cytrynowy bezwodny

Sodu diwodorocytrynian

DZL-ZLE.4021.3014.2024

Magnezu cytrynian

Karmeloza sodowa

Aspartam (E 951)

Aromat jeżynowy „Blackberry B”:

Wanilina

Maltodekstryna

Glukonolakton

Sorbitol

Krzemionka koloidalna bezwodna

Mannitol

Magnezu węglan

Magnezu stearynian

na:

Substancja czynna:

Acetylocysteina

Substancje pomocnicze:

Tripalmitynian glicerolu

Polisorbat 65

Sorbitol (E 420)

Ksylitol (E 967)

Kwas cytrynowy bezwodny

Sodu diwodorocytrynian

Magnezu cytrynian

Karmeloza sodowa

Aspartam (E 951)

Aromat jeżynowy „Blackberry B”:

Wanilina

Maltodekstryna

Glukonolakton (E 575)

Sorbitol (E 420)

Krzemionka koloidalna bezwodna (E 551)

Mannitol (E 421)

Magnezu hydroksywęglan (E 504 II)

Magnezu stearynian

UZASADNIENIE

Na podstawie art. 107 § 4 ustawy z dnia 14 czerwca 1960 r. Kodeks postępowania administracyjnego (Dz. U. z 2024 r. poz. 572, dalej K.p.a.) odstępuje się od uzasadnienia niniejszej decyzji, gdyż uwzględnia ona w całości żądanie strony.

Pouczenie:

Zgodnie z art. 127 § 1a K.p.a. decyzja wydana w pierwszej instancji, od której uzasadnienia organ odstąpił z powodu uwzględnienia w całości żądania strony, jest ostateczna.

Na podstawie art. 52 § 1 i 2 w zw. art. 53 § 1 ustawy z dnia 30 sierpnia 2002 r. Prawo o postępowaniu przed sądami administracyjnymi (Dz. U. z 2023 r. poz. 1634 ze zm., dalej: p.p.s.a.), strona może wnieść skargę na decyzję do Wojewódzkiego Sądu Administracyjnego w Warszawie 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 lub radcy prawnego.

Z upoważnienia Prezesa

Marcin Kołakowski

Wiceprezes ds. Produktów Leczniczych

/dokument podpisany elektronicznie/

Otrzymują:

1. Strona
2. a/a