



PREZES

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

Warszawa, 2021-07-27

Nr UR/ZM/ 0246 /21

**Organon Polska Sp. z o.o.
ul. Marszałkowska 126/134
00-008 Warszawa**

DECYZJA

Na podstawie art. 7 ust. 2 w zw. z art. 32 ustawy z dnia 6 września 2001 r. Prawo farmaceutyczne (Dz. U. z 2021 r. poz. 974)

dokонуje się zmiany podmiotu odpowiedzialnego w pozwoleniu nr 4602 na dopuszczenie do obrotu produktu leczniczego

Nazwa:

PROPECIA

Nazwa powszechnie stosowana:

Finasteridum

Postać farmaceutyczna, moc i dawka substancji czynnej:

tabletki powlekane, 1 mg

Droga podania:

doustna

Podmiot odpowiedzialny:

**Organon Polska Sp. z o.o.
ul. Marszałkowska 126/134
00-008 Warszawa**

Nazwa i adres wytwórcy, u którego następuje zwolnienie serii:

1. Merck Sharp & Dohme B.V.

**Waarderweg 39
Haarlem, 2031BN
Holandia**

2. Schering-Plough Labo NV

**Industriepark 30
2220 Heist-op-den-Berg
Belgia**

Nazwa i adres importera, u którego następuje zwolnienie serii:

1. Schering-Plough Labo NV

**Industriepark 30
2220 Heist-op-den-Berg
Belgia**

2. Merck Sharp & Dohme B.V.

**Waarderweg 39
Haarlem, 2031BN
Holandia**

Miejsce prowadzenia działalności importowej, gdzie następuje kontrola serii:

1. N.V. Organon

**Kloosterstraat 6
5349 AB Oss
Holandia**

2. Alkermes Pharma Ireland Limited

**Monksland, Athlone, Co.
N37 EA 09 Westmeath
Ireland**

Miejsce wytwarzania, gdzie następuje kontrola serii:

1. Organon Pharma (UK) Limited

**Shotton Lane, Cramlington
Northumberland NE23 3JU
Wielka Brytania**

2. Alkermes Pharma Ireland Limited

**Monksland, Athlone, Co.
N37 EA 09 Westmeath
Ireland**

3. N.V. Organon

**Kloosterstraat 6
5349 AB Oss
Holandia**

Pełny skład jakościowy:

Finasteryd

Laktoza jednowodna

Celuloza mikrokrystaliczna

Skrobia żelowana

Karboksymetyloskrobia sodowa typu A

Sodu dokuzynian

Magnezu stearynian

Skład otoczki:

Hypromeloza

Hydroksypropyloceluloza

Tytanu dwutlenek (E 171)

Talk

Żelaza tlenek żółty (E 171)

Żelaza tlenek czerwony (E 172)

Wielkość opakowania:

28 szt.

- kod:

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

Rodzaj opakowania:

Blister NYLON/Al/PVC-Al, w tekturowym pudełku.

Wymagania dotyczące przechowywania i transportu:

Przechowywać w temperaturze poniżej 30°C, w opakowaniu zewnętrznym w celu ochrony przed wilgocią.

Okres ważności:

3 lata

Kategoria dostępności:

Produkt leczniczy wydawany z przepisu lekarza – Rp.

Częstotliwość składania raportów okresowych o bezpieczeństwie stosowania produktu leczniczego:

Co 1 rok, uwzględniając dane zawarte w wykazie substancji czynnych podlegających wspólnej ocenie w procedurze podziału pracy dotyczącej raportów okresowych o bezpieczeństwie stosowania produktów leczniczych (List of substances under PSUR Work Sharing scheme and other substances contained in Nationally Authorised Products with DLP synchronised), wersja z lutego 2014 r., 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. U. L 311 z 28.11.2001, str. 67, z późn. zm.).

Pozwolenie wydaje się na czas nieokreślony.

Postanowienia niniejszej decyzji wchodzi w życie nie później niż 6 miesięcy od dnia jej wydania.

Podmiot odpowiedzialny na podstawie niniejszej decyzji dokonuje zmiany danych w Charakterystyce Produktu Leczniczego, ulotce dla pacjenta i opakowaniach produktu leczniczego w punktach wskazujących *Podmiot Odpowiedzialny*.

UZASADNIENIE

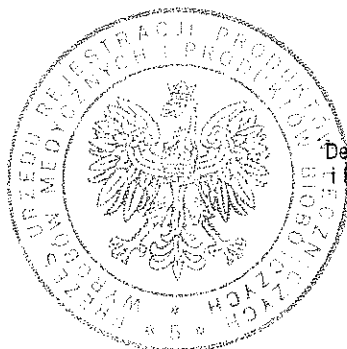
Na podstawie art. 107 § 4 Kodeksu postępowania administracyjnego odstępuje się od uzasadnienia niniejszej decyzji, gdyż uwzględnia ona w całości żądanie strony.

Pouczenie:

Od niniejszej decyzji, na podstawie art. 127 § 3 i art. 129 § 2 ustawy z dnia 14 czerwca 1960 r. Kodeks postępowania administracyjnego (Dz. U. z 2021 r. poz. 735, 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 2019 r. poz. 2325 ze zm., 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 lub 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 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.



z upoważnienia Prezesa
DYREKTOR

Departamentu Zmian Porejestacyjnych
i Rejestracji Produktów Leczniczych

Joanna Krutecik-Grudzeń

Otrzymują:

1. Pełnomocnik strony.
2. a/a