



Prezes Urzędu Rejestracji Produktów Leczniczych, Wyrobnów Medycznych i Produktów Biobójczych

Nr UR/ZD/0355/25

Warszawa, 21-03-2025

Adamed Pharma S.A.
Pieńków, ul. M. Adamkiewicza 6A
05-152 Czosnów

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 (Dz. Urz. UE L 334 z 12.12.2008, str. 7, ze zm.)

Nr procedury: PL/H/0743/003/IB/004

zmienia się pozwolenie nr 27543 na dopuszczenie do obrotu produktu leczniczego:

RIXACAM

Rivaroxabanum

tabletki powlekane, 15 mg

typ zmiany: B.II.e.5a2 typ IB

w następujący sposób:

W punkcie „**Wielkość opakowania**”

Zmienia się zapis

z:

Zatwierdzone:

20, 30, 42, 98, 100 szt.

Zadeklarowane do wprowadzenia do obrotu:

28 szt. – kod: 5909991503581

30 szt. – kod: 5909991503599

42 szt. – kod: 5909991503604

98 szt. – kod: 5909991503611

100 szt. – kod: 5909991503628

DZL-ZLE.4021.7116.2024

na:

Zatwierdzone:

14, 28, 30, 42, 98, 100 szt.

Zadeklarowane do wprowadzenia do obrotu:

14 szt. – numer GTIN: 5900411013482

28 szt. – numer GTIN: 5909991503581

30 szt. – numer GTIN: 5909991503598

42 szt. – numer GTIN: 5909991503604

98 szt. – numer GTIN: 5909991503611

100 szt. – numer GTIN: 5909991503628

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 2024 r. poz. 935 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

DZL-ZLE.4021.7116.2024