



## PREZES

Urzędu Rejestracji Produktów Leczniczych,  
Wyrobów Medycznych i Produktów Biobójczych

Warszawa, 14-04-2023

Nr UR/RD/0182/23

**+pharma arzneimittel gmbh**  
**Hafnerstrasse 211**  
**8054 Graz**  
**Austria**

## 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 2022 r. poz. 2301) wydaje się:

**pozwolenie nr 27776 na dopuszczenie do obrotu produktu leczniczego**

Nazwa:

**Sitagliptin + Metformin hydrochloride +pharma**

Nazwa powszechnie stosowana:

***Sitagliptinum + Metformini hydrochloridum***

Postać farmaceutyczna, moc i dawka substancji czynnej:

**tabletki powlekane, 50 mg + 850 mg**

Droga podania:

**doustna**

Numer procedury zdecentralizowanej:

**NL/H/5440/001/DC**

Podmiot odpowiedzialny:

**+pharma arzneimittel gmbh**  
**Hafnerstrasse 211**  
**8054 Graz**  
**Austria**

Nazwa i adres wytwórcy, u którego następuje zwolnienie serii:

1. **Rontis Hellas Medical and Pharmaceutical Products S.A**  
**P.O Box 3012 Larisa Industrial Area**  
**41004 Larisa**  
**Grecja**
2. **PharOS MT Ltd**  
**HF62X, Hal Far Industrial Estate**  
**Birzebbugia BBG 3000**  
**Malta**
3. **Genericon Pharma Gesellschaft m.b.H.**  
**Hafnerstrasse 211**  
**8054 Graz**  
**Austria**

Miejsce wytwarzania, gdzie następuje kontrola serii:

1. **Rontis Hellas Medical and Pharmaceutical Products S.A**  
**P.O Box 3012 Larisa Industrial Area**  
**41004 Larisa**  
**Grecja**
2. **PharOS MT Ltd**  
**HF62X, Hal Far Industrial Estate**  
**Birzebbugia BBG 3000**  
**Malta**
3. **Genericon Pharma Gesellschaft m.b.H.**  
**Hafnerstrasse 211**  
**8054 Graz**  
**Austria**

Pełny skład jakościowy:

***Substancje czynne:***

**Sytagliptyna**

w postaci sytagliptyny chlorowodoru jednowodnego

**Metforminy chlorowodorek**

***Substancje pomocnicze:***

**Powidon (K27-32)**

**Sodu laurylosiarczan**

**Celuloza mikrokrystaliczna (typ 102)**

**Magnezu stearynian**

***Otoczka:***

**Alkohol poliwinylowy**

**Tytanu dwutlenek (E 171)**

**Makrogol 3350**

**Talk**

**Żelaza tlenek czerwony (E 172)**

## **Żelaza tlenek czarny (E 172)**

Wielkość opakowania:

Zatwierdzone:

**10, 14, 20, 28, 30, 40, 42, 50, 56, 60, 70, 80, 84, 90, 98, 100, 110, 112, 120, 126, 130, 140, 150, 154, 160, 168, 168 (2x84), 170, 180, 182, 196, 196 (2x98) szt.**

Zadeklarowane do wprowadzenia do obrotu:

<b>30 szt.</b>	- kod:	<table><tr><td>5</td><td>9</td><td>0</td><td>1</td><td>7</td><td>2</td><td>0</td><td>1</td><td>4</td><td>1</td><td>0</td><td>1</td><td>9</td></tr></table>	5	9	0	1	7	2	0	1	4	1	0	1	9
5	9	0	1	7	2	0	1	4	1	0	1	9			
<b>60 szt.</b>	- kod:	<table><tr><td>5</td><td>9</td><td>0</td><td>1</td><td>7</td><td>2</td><td>0</td><td>1</td><td>4</td><td>1</td><td>0</td><td>2</td><td>6</td></tr></table>	5	9	0	1	7	2	0	1	4	1	0	2	6
5	9	0	1	7	2	0	1	4	1	0	2	6			
<b>90 szt.</b>	- kod:	<table><tr><td>5</td><td>9</td><td>0</td><td>1</td><td>7</td><td>2</td><td>0</td><td>1</td><td>4</td><td>1</td><td>0</td><td>3</td><td>3</td></tr></table>	5	9	0	1	7	2	0	1	4	1	0	3	3
5	9	0	1	7	2	0	1	4	1	0	3	3			
<b>120 szt.</b>	- kod:	<table><tr><td>5</td><td>9</td><td>0</td><td>1</td><td>7</td><td>2</td><td>0</td><td>1</td><td>4</td><td>1</td><td>0</td><td>4</td><td>0</td></tr></table>	5	9	0	1	7	2	0	1	4	1	0	4	0
5	9	0	1	7	2	0	1	4	1	0	4	0			

Rodzaj opakowania:

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

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

Wymagania dotyczące przechowywania i transportu:

**Nie przechowywać w temperaturze powyżej 25°C.**

Okres ważności:

**2 lata**

Kategoria dostępności:

**Produkt leczniczy wydawany z przepisu lekarza – Rp.**

Częstotliwość składania raportów okresowych o bezpieczeństwie stosowania produktu leczniczego:

**Nie ma zastosowania.**

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

Na podstawie art. 107 § 4 Kodeksu postępowania administracyjnego odstępuje się od uzasadnienia decyzji.

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 2022 r. poz. 2000 ze zm., 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 2023 r. poz. 259 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