



Warszawa, dnia 2009 -07- 29

MINISTER ZDROWIA

nr... RP/0225/09

Bayer Sp. z o.o.
Al. Jerozolimskie 158
02-326 Warszawa

DECYZJA

Na podstawie art. 7 ust. 2 i art. 29 ust. 2 ustawy z dnia 6 września 2001 r.- Prawo farmaceutyczne (tekst jedn. Dz. U. z 2008 r. Nr 45, poz. 271 ze zm.) w zw. z art. 104 ustawy z dnia 14 czerwca 1960 r. - Kodeks postępowania administracyjnego (Dz. U. z 2000 r. Nr 98, poz. 1071 ze zm.) oraz art. 35 ustawy z dnia 6 września 2001 r.- Prawo farmaceutyczne (tekst jedn. Dz. U. z 2008 r. Nr 45, poz. 271 ze zm.)

przedłuża się na czas nieokreślony okres ważności pozwolenia nr R/1928 na dopuszczenie do obrotu produktu leczniczego ASPIRIN C

Nazwa:

ASPIRIN C

Nazwa powszechnie stosowana:

Acidum acetylsalicylicum + Acidum ascorbicum

Postać farmaceutyczna, moc i dawka substancji czynnej:

tabletki musujące, 400 mg + 240 mg

Droga podania:

doustna

Podmiot odpowiedzialny:

Bayer Sp. z o.o.

Al. Jerozolimskie 158

02-326 Warszawa

Nazwa i adres wytwórcy, u którego następuje zwolnienie serii:

Bayer Bitterfeld GmbH

06803 Greppin

Niemcy

Miejsce wytwarzania, gdzie następuje kontrola serii:

Bayer Bitterfeld GmbH

06803 Greppin

Niemcy

Pełny skład jakościowy:

Kwas acetylosalicylowy
Kwas askorbinowy

Sodu cytrynian bezwodny
Sodu wodorowęglan
Kwas cytrynowy bezwodny
Sodu węglan bezwodny

Wielkość opakowania:

10 szt.

- kod:

5	9	0	9	9	9	0	1	9	2	8	1	6
---	---	---	---	---	---	---	---	---	---	---	---	---

20 szt.

- kod:

5	9	0	9	9	9	0	1	9	2	8	2	3
---	---	---	---	---	---	---	---	---	---	---	---	---

Rodzaj opakowania:

Saszetki z folii papier/PE/Al/Surlyn w tekturowym pudełku.

Wymagania dotyczące przechowywania i transportu:

Przechowywać w temperaturze poniżej 25°C.

Okres ważności:

3 lata

Kategoria dostępności:

Produkt leczniczy wydawany bez przepisu lekarza - OTC.

Pouczenie:

Od niniejszej decyzji, na podstawie art. 127 § 3 w zw. z art. 129 § 2 ustawy z dnia 14 czerwca 1960 r. Kodeks postępowania administracyjnego (Dz. U. z 2000 r. Nr 98, poz. 1071 ze zm.) stronie służy prawo do wniesienia do Ministra Zdrowia wniosku o ponowne rozpatrzenie sprawy w terminie 14 dni od dnia doręczenia decyzji

MINISTER ZDROWIA

pieczęć i podpis

~~Z upoważnienia~~
MINISTRA ZDROWIA
PODSEKRETARZ STANU

Marek Twardowski

Otrzymują:

1. Strona reprezentowana przez
2. URPL, WMiPB
3. a/a