



Warszawa, dnia 2009-09-22

MINISTER ZDROWIA
nr. 214/0451/09

**Pfizer Europe MA EEIG
Ramsgate Road, Sandwich
Kent, CT13 9NJ
Wielka Brytania**

DECYZJA

Na podstawie art. 7 ust. 2 i art. 32 ustawy z dnia 6 września 2001r. Prawo farmaceutyczne (t.j. Dz.U. z 2008 r. Nr 45, poz. 271, ze zm.) oraz art. 104 ustawy z dnia 14 czerwca 1960 r. Kodeks postępowania administracyjnego (t.j. Dz.U. z 2000 r. Nr 98, poz. 1071 ze zm.) w zw. z art. 35 ustawy z dnia 6 września 2001 r. Prawo farmaceutyczne (t.j. Dz.U. z 2008 r. Nr 45, poz. 271, ze zm.) dokonuje się zmiany podmiotu odpowiedzialnego

w pozwoleniu nr R/1548 na dopuszczenie do obrotu produktu leczniczego

Nazwa:

DEPO-MEDROL

Nazwa powszechnie stosowana:

Methylprednisoloni acetat

Postać farmaceutyczna, moc i dawka substancji czynnej:

zawiesina do wstrzykiwań, 40 mg/ml

Droga podania:

**domięśniowa, dostawowa, okołostawowa, do kaletki maziowej, doodbytnicza,
na zmianę chorobową**

Podmiot odpowiedzialny:

**Pfizer Europe MA EEIG
Ramsgate Road, Sandwich
Kent, CT13 9NJ
Wielka Brytania**

Nazwa i adres wytwórcy, u którego następuje zwolnienie serii:

**Pfizer Manufacturing Belgium N.V.
Rijksweg 12
2870 Puurs
Belgia**

Miejsce wytwarzania, gdzie następuje kontrola serii:

**Pfizer Manufacturing Belgium N.V.
Rijksweg 12
2870 Puurs
Belgia**

Pełny skład jakościowy:

Metylprednizolonu octan

Makrogol 3350

Sodu chlorek
Mirystylo-gamma pikoliny chlorek
Sodu wodorotlenek do odpowiedniego pH
Kwas solny do odpowiedniego pH
Woda do wstrzykiwań

Wielkość opakowania:

1 fiolka po 1 ml

- kod:

5	9	0	9	9	9	0	1	5	4	8	1	4
---	---	---	---	---	---	---	---	---	---	---	---	---

5 fiolek po 1 ml

- kod:

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

Rodzaj opakowania:

Fiolki ze szkła bezbarwnego w tekturowym pudełku.

Wymagania dotyczące przechowywania i transportu:

Przechowywać w temperaturze poniżej 25°C.

Okres ważności:

5 lat

Kategoria dostępności:

Produkt leczniczy wydawany z przepisu lekarza – Rp.

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*.

Pouczenie:

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

MINISTER ZDROWIA

Podpis i pieczęć

Z up. Ministra Zdrowia
ZASTĘPCA DYREKTORA
Departamentu Polityki Lekowej i Farmacji

Wojciech Giermaziak

Otrzymują:

1. Strona reprezentowana przez

2. Urząd Rejestracji PLWM i PB

3. a/n