



PREZES

Urzędu Rejestracji Produktów Leczniczych,
Wyrobów Medycznych i Produktów Biobójczych

Warszawa, 13-01-2021

Nr UR/RD/0006/21

Vivanta Generics s. r. o.
Třtinová 260/1, Čakovice
196 00 Praga 9
Republika Czeska

DECYZJA

Na podstawie art. 7 ust. 2 w związku z art. 15 ust. 1 pkt 2 oraz na podstawie art. 19 ust. 3 w związku z art. 18a ust. 4 ustawy z dnia 6 września 2001 r. Prawo farmaceutyczne (Dz. U. z 2020 r. poz. 944 ze zm.) wydaje się:

pozwolenie nr 26190 na dopuszczenie do obrotu produktu leczniczego

Nazwa:

Atorvastatin MSN

Nazwa powszechnie stosowana:

Atorvastatinum

Postać farmaceutyczna, moc i dawka substancji czynnej:

tabletki powlekane, 80 mg

Droga podania:

doustna

Numer procedury zdecentralizowanej:

PT/H/2200/004/DC

UR.DRL.RLE.4002.0342.2018

Podmiot odpowiedzialny:

Vivanta Generics s. r. o.
Třtinová 260/1, Čakovice
196 00 Praga 9
Republika Czeska

Nazwa i adres importera, u którego następuje zwolnienie serii:

- 1. Wessling Hungary Kft.**
Anonymus utca 6
1045 Budapeszt
Węgry

- 2. Pharmadox Healthcare Ltd**
KW20A Kordin Industrial Park
Paola, PLA 3000
Malta

Miejsce prowadzenia działalności importowej, gdzie następuje kontrola serii:

- 1. Pharmadox Healthcare Ltd**
KW20A Kordin Industrial Park
Paola, PLA 3000
Malta

- 2. Wessling Hungary Kft.**
Anonymus utca 6
1045 Budapeszt
Węgry

- 3. Wessling GmbH**
Johann-Krane-Weg 42
48149 Münster
Niemcy

- 4. Pharmavalid Ltd. Microbiological Laboratory**
Tátra utca 27/b.,
1136 Budapeszt
Węgry

Pełny skład jakościowy:

Substancja czynna:

Atorwastatyna
w postaci Atorwastatyny wapniowej trójwodnej

Substancje pomocnicze:

Laktoza jednowodna
Celuloza mikrokrystaliczna (PH 101)
Kroskarmeloza sodowa
Sepitrap 80:
Magnezu glinometakrzemian
Polisorbat 80
Wapnia węglan
Hydroksypropyloceluloza (75 – 150 cps)
Magnezu stearynian

Otoczka:

Otoczka Opadry II White 85G68918:
Alkohol poliwinylowy
Tytanu dwutlenek (E 171)
Talk
Makrogol 3350
Lecytyna sojowa

Wielkość opakowania:

Zatwierdzone:

Blister: 28, 30, 90, 100 szt.
Butelka: 30, 90 szt.

Zadeklarowane do wprowadzenia do obrotu:

Blister:

28 szt.

- kod: 5 9 0 9 9 9 1 4 4 4 8 4 6

30 szt.

- kod: 5 9 0 9 9 9 1 4 4 4 8 5 3

90 szt.

- kod: 5 9 0 9 9 9 1 4 4 4 8 6 0

100 szt.

- kod: 5 9 0 9 9 9 1 4 4 4 8 7 7

Butelka:

30 szt.

- kod: 5 9 0 9 9 9 1 4 4 4 8 8 4

90 szt.

- kod: 5 9 0 9 9 9 1 4 4 4 8 9 1

Rodzaj opakowania:

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

Butelka z HDPE z wieczkiem zawierającym środek pochłaniający wilgoć w tekturowym pudełku.

Wymagania dotyczące przechowywania i transportu:

Bez specjalnych zaleceń.

Okres ważności:

2 lata

Po pierwszym otwarciu butelki:

60 dni (30 szt.)

90 dni (90 szt.)

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. 2020 r. poz. 256 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 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, 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.

/dokument podpisany elektronicznie/

Grzegorz Cessak

Prezes

Otrzymują:

1. Pełnomocnik strony
2. a/a