



PREZES

Urzędu Rejestracji Produktów Leczniczych,
Wyrobów Medycznych i Produktów Biobójczych

Warszawa, 2020 -05- 1 4

Nr UR/RD/0171/20

EGIS Pharmaceuticals PLC
Kereszturi út 30-38
1106 Budapeszt
Węgry

DECYZJA

Na podstawie art. 7 ust. 2 w związku z art. 10 ust. 1 i 2 oraz na podstawie art. 18a ust. 4 ustawy z dnia 6 września 2001 r. Prawo farmaceutyczne (Dz. U. z 2019 r. poz. 499 ze zm.) wydaje się:

pozwolenie nr25861..... na dopuszczenie do obrotu produktu leczniczego

Nazwa:

Torvazin Plus

Nazwa powszechnie stosowana:

Atorvastatinum + Ezetimibum

Postać farmaceutyczna, moc i dawka substancji czynnej:

kapsułki, twarde, 40 mg + 10 mg

Droga podania:

doustna

Numer procedury zdecentralizowanej:

HU/H/0593/003/DC

Podmiot odpowiedzialny:

**EGIS Pharmaceuticals PLC
Kereszturi út 30-38
1106 Budapeszt
Węgry**

Nazwa i adres wytwórcy, u którego następuje zwolnienie serii:

1. Egis Pharmaceuticals PLC

Bökényföldi út 118-120

1165 Budapest

Węgry

2. Egis Pharmaceuticals PLC

Mátyás király út 65

9900 Körmend

Węgry

Miejsce wytwarzania, gdzie następuje kontrola serii:

1. Egis Pharmaceuticals PLC

Bökényföldi út 118-120

1165 Budapest

Węgry

2. Egis Pharmaceuticals PLC

Mátyás király út 65

9900 Körmend

Węgry

Pełny skład jakościowy:

Substancje czynne:

Atorwastatyna

w postaci atorwastatyny wapniowej trójwodnej

Ezetymib

Substancje pomocnicze:

Wapnia węglan

Hydroksypropyloceluloza

Polisorbat 80

Kroscarmeloza sodowa

Sacharoza, ziarenka:

Sacharoza

Skrobia kukurydziana

Talk

Mannitol

Celuloza mikrokrystaliczna

Kroscarmeloza sodowa

Hydroksypropyloceluloza niskopodstawiona

Powidon K25

Sodu laurylosiarczan

Magnezu stearynian

Oślonka kapsułki - korpus:

Tytanu dwutlenek (E 171)

Żelaza tlenek żółty (E 172)

Żelatyna

Osłonka kapsułki - wieczko:

Tytanu dwutlenek (E 171)
Żelaza tlenek żółty (E 172)
Żelaza tlenek czerwony (E 172)
Żelaza tlenek czarny (E 172)
Żelatyna

Wielkość opakowania:

Zatwierdzone:

30, 60, 70, 80, 90, 100, 120 szt.

Zadeklarowane do wprowadzenia do obrotu:

30 szt.	- kod: 5 9 9 5 3 2 7 1 7 3 9 2 4
60 szt.	- kod: 5 9 9 5 3 2 7 1 7 8 7 0 7
70 szt.	- kod: 5 9 9 5 3 2 7 1 7 8 7 3 8
80 szt.	- kod: 5 9 9 5 3 2 7 1 7 8 7 6 9
90 szt.	- kod: 5 9 9 5 3 2 7 1 7 3 9 5 5
100 szt.	- kod: 5 9 9 5 3 2 7 1 7 8 7 9 0
120 szt.	- kod: 5 9 9 5 3 2 7 1 7 8 8 2 0

Rodzaj opakowania:

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

Wymagania dotyczące przechowywania i transportu:

Przechowywać w temperaturze poniżej 30°C.

Przechowywać w oryginalnym opakowaniu w celu ochrony przed wilgocią.

Okres ważności:

30 miesięcy

Kategoria dostępności:

Produkt leczniczy wydawany z przepisu lekarza – Rp.

Częstotliwość składania raportów okresowych o bezpieczeństwie stosowania produktu leczniczego:

Zgodnie z wykazem zharmonizowanych częstotliwości składania raportów okresowych o bezpieczeństwie stosowania produktów leczniczych ustalonym na podstawie art. 107c ust. 7 dyrektywy 2001/83/WE Parlamentu Europejskiego i Rady z dnia 6 listopada 2001 r. w sprawie wspólnotowego kodeksu odnoszącego się do produktów leczniczych stosowanych u ludzi (Dz. U. L 311 z 28.11.2001, str. 67, z późn. zm.).

Pozwolenie wydaje się na okres do dnia .14.05.2025.r.

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 2020 r., poz. 256, 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 rozpatrzenie 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.



PREZES
Urzędu Rejestracji Produktów Leczniczych,
Wyrobów Medycznych i Produktów Biobójczych

Grzegorz Cessak

Otrzymują:

1. Pełnomocnik strony
2. a/a