



PREZES

Urzędu Rejestracji Produktów Leczniczych,
Wyrobów Medycznych i Produktów Biobójczych

Warszawa, 14-10-2022

Nr UR/DZ/0043/22

Sandoz GmbH
Biochemiestrasse 10
6250 Kundl
Austria

DECYZJA

Na podstawie art. 155 w zw. z art. 154 § 2 ustawy z dnia 14 czerwca 1960 r. Kodeks postępowania administracyjnego (Dz. U. z 2022 r. poz. 2000) w zw. z art. 35 ustawy z dnia 6 września 2001 r. Prawo farmaceutyczne (Dz. U. z 2021 r. poz. 1977 ze zm.)

dokonuje się niniejszym zmiany pozwolenia nr **27241** z dnia 3 sierpnia 2022 r. na dopuszczenie do obrotu produktu leczniczego **XABOPLAX**, *Rivaroxabanum*, tabletki powlekane, 15 mg, dla podmiotu odpowiedzialnego Sandoz GmbH w następujący sposób:

W punkcie „Wielkość opakowań”

zapis:

Zatwierdzone:

Blister: 5, 10, 14, 20, 28, 30, 42, 50, 56, 60, 98, 100 szt.

Blister perforowany jednodawkowy: 5 x 1, 10 x 1, 14 x 1, 28 x 1, 30 x 1, 42 x 1, 56 x 1, 98 x 1, 100 x 1 szt.

Butelka: 56, 100, 112 szt.

Zadeklarowane do wprowadzenia do obrotu:

Blister lub blister perforowany jednodawkowy:

28 szt. lub 28 × 1 szt.	- kod:	5	9	0	9	9	9	1	4	8	7	5	9	1
100 szt. lub 100 × 1 szt.	- kod:	5	9	0	9	9	9	1	4	8	7	6	0	7

zastępuje się zapisem:

Zatwierdzone:

Blister: 5, 10, 14, 20, 28, 30, 42, 50, 60, 98, 100 szt.

Blister perforowany jednodawkowy: 5 x 1, 10 x 1, 14 x 1, 28 x 1, 30 x 1, 42 x 1, 56 x 1, 98 x 1, 100 x 1 szt.

Butelka: 56, 100, 112 szt.

Zadeklarowane do wprowadzenia do obrotu:

Blister lub blister perforowany jednodawkowy:

28 szt. lub 28 × 1 szt.	- kod:	5	9	0	9	9	9	1	4	8	7	5	9	1
100 szt. lub 100 × 1 szt.	- kod:	5	9	0	9	9	9	1	4	8	7	6	0	7

UZASADNIENIE

Zgodnie z art. 155 ustawy z dnia 14 czerwca 1960 r. Kodeks postępowania administracyjnego (Dz. U. z 2022 r. poz. 2000) decyzja ostateczna, na mocy której strona nabyła prawa może być w każdym czasie zmieniona za zgodą strony, jeżeli przepisy szczególne nie sprzeciwiają się zmianie i przemawia za tym słuszny interes strony.

Zmiana zapisu w punkcie „Wielkość opakowania” wynika z konieczności uwzględnienia w pozwoleniu prawidłowych wielkości opakowań.

Dokumentacja będąca podstawą wydania decyzji nr UR/RD/0408/22 z dnia 3 sierpnia 2022 r. o pozwoleniu nr 27241 na dopuszczenie do obrotu produktu leczniczego **XABOPLAX**, *Rivaroxabanum*, tabletki powlekane, 15 mg zawierała dane, które zostają wprowadzone do ww. pozwolenia niniejszą decyzją.

Podmiot odpowiedzialny wyraził zgodę na dokonanie niniejszej zmiany w trybie art.155 Kpa.

W związku z powyższym orzeka się jak w sentencji.

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, 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.

Joanna Kmiecik - Grudzień

Dyrektor Departamentu Zmian Porejestracyjnych i Rerejestracji Produktów
Leczniczych

/dokument podpisany elektronicznie/

Otrzymują:

1. Pełnomocnik strony
2. a/a

DRL-RLE.4002.324.2022