



PREZES

Urzędu Rejestracji Produktów Leczniczych,
Wyrobów Medycznych i Produktów Biobójczych

Warszawa, 07-07-2021

Nr UR/RR/0214/21

Sandoz GmbH
Biochemiestrasse 10
A-6250 Kundl
Austria

DECYZJA

Na podstawie art. 7 ust. 2 i art. 29 ust. 2 pkt 1 ustawy z dnia 6 września 2001 r. Prawo farmaceutyczne (Dz. U. z 2021 r. poz. 974)

przedłuża się na czas nieokreślony okres ważności pozwolenia nr 16946 na dopuszczenie do obrotu produktu leczniczego Suvardio, *Rosuvastatinum*, tabletki powlekane, 10 mg

Nazwa:

Suvardio

Nazwa powszechnie stosowana:

Rosuvastatinum

Postać farmaceutyczna, moc i dawka substancji czynnej:

tabletki powlekane, 10 mg

Droga podania:

doustna

Numer procedury:

PT/H/0247/002/R/001

Podmiot odpowiedzialny:

**Sandoz GmbH
Biochemiestrasse 10
A-6250 Kundl
Austria**

Nazwa i adres wytwórcy, u którego następuje zwolnienie serii:

1. Lek Pharmaceuticals d.d.

**Verovškova 57
1526 Ljubljana
Słowenia**

2. Lek Pharmaceuticals d.d.

**Trimlini 2D
9220 Lendava
Słowenia**

3. Lek S.A.

**ul. Domaniewska 50 C
02-672 Warszawa**

4. Salutas Pharma GmbH

**Otto-von-Guericke-Allee 1
39179 Barleben
Niemcy**

Miejsce wytwarzania, gdzie następuje kontrola serii:

**Lek Pharmaceuticals d.d.
Verovškova 57
1526 Ljubljana
Słowenia**

Pełny skład jakościowy:

Substancja czynna:

Rozuwastatyna
w postaci **rozuwastatyny wapniowej**

Substancje pomocnicze:

**Laktoza bezwodna
Krzemionka koloidalna bezwodna
Celuloza mikrokrystaliczna krzemowana
Skrobia kukurydziana
Talk
Sodu stearylofumaratan**

Otoczka:

Hypromeloza
Mannitol
Makrogol 6000
Tytanu dwutlenek (E 171)
Żelaza tlenek żółty (E 172)
Żelaza tlenek czerwony (E 172)
Talk

Wielkość opakowania:

Zatwierdzone:

Blister OPA/Aluminium/PVC/Aluminium: 7 szt., 10 szt., 14 szt., 15 szt., 20 szt., 28 szt., 30 szt., 42 szt., 50 szt., 56 szt., 60 szt., 84 szt., 90 szt., 98 szt., 100 szt.
Butelka z HDPE: 30 szt., 100 szt.

Zadeklarowane do wprowadzenia do obrotu

Blister OPA/Aluminium/PVC/Aluminium:

28 szt.

- kod: 5 9 0 9 9 9 0 7 9 1 7 4 3

30 szt.

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

56 szt.

- kod: 5 9 0 9 9 9 0 7 9 1 7 6 7

60 szt.

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

84 szt.

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

100 szt.

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

Butelka z HDPE:

30 szt.

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

100 szt.

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

Rodzaj opakowania:

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

Butelka z HDPE z zakrętką z PP zawierającą środek pochłaniający wilgoć, w tekturowym pudełku.

Wymagania dotyczące przechowywania i transportu:

Przechowywać w oryginalnym opakowaniu w celu ochrony przed wilgocią.

Okres ważności:

2 lata

Po pierwszym otwarciu butelki HDPE: **100 dni**

Kategoria dostępności:

Produkt leczniczy wydawany z przepisu lekarza – Rp.

Częstotliwość składania raportów okresowych o bezpieczeństwie stosowania produktu leczniczego:

Nie ma zastosowania.

UZASADNIENIE

Na podstawie art. 107 § 4 ustawy z dnia 14 czerwca 1960 r. Kodeks postępowania administracyjnego odstępuje się od uzasadnienia niniejszej decyzji, gdyż uwzględnia ona w całości żądanie strony.

Pouczenie:

Od niniejszej decyzji, na podstawie art. 127 § 3 i art. 129 § 2 ustawy z dnia 14 czerwca 1960 r. Kodeks postępowania administracyjnego (Dz. U. z 2021 r. poz. 735, 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.

z upoważnienia Prezesa

Joanna Kmiecik - Grudzień

Dyrektor Departamentu Zmian Porejestracyjnych i

Rerejestracji Produktów Leczniczych

/dokument podpisany elektronicznie/

Otrzymują:

1. Pełnomocnik strony
2. a/a