



**PREZES**

**Urzędu Rejestracji Produktów Leczniczych,  
Wyrobów Medycznych i Produktów Biobójczych**

Nr UR/RR/ 0275 /15

Warszawa, 2015 -04- 24

**Janssen-Cilag International NV  
Turnhoutseweg 30  
B-2340 Beerse  
Belgia**

**DECYZJA**

Na podstawie art. 7 ust. 2 i art. 29 ust. 2 ustawy z dnia 6 września 2001 r. Prawo farmaceutyczne (Dz. U. z 2008 r. Nr 45, poz. 271 ze zm.)

**przedłuża się na czas nieokreślony okres ważności pozwolenia nr 7657  
na dopuszczenie do obrotu produktu leczniczego DUROGESIC**

Nazwa:

**DUROGESIC**

Nazwa powszechnie stosowana:

***Fentanylum***

Postać farmaceutyczna, moc i dawka substancji czynnej:

**system transdermalny, 100 µg/h**

Droga podania:

**przezskórna**

Podmiot odpowiedzialny:

**Janssen-Cilag International NV  
Turnhoutseweg 30  
B-2340 Beerse  
Belgia**

Nazwa i adres wytwórcy, u którego następuje zwolnienie serii:

**Janssen Pharmaceutica NV  
Turnhoutseweg 30  
B-2340 Beerse  
Belgia**

Miejsce wytwarzania, gdzie następuje kontrola serii:

**Janssen Pharmaceutica NV  
Turnhoutseweg 30  
B-2340 Beerse  
Belgia**

Pełny skład jakościowy:

**Fentanyl**

**Poliakrylan Duro - Tak 87 - 4287  
Kopolimer tereftalanu polietylenu i octanu etylowinyłu  
Tereftalan polietylenu silikonowany  
Tusz drukarski barwy szarej**

Wielkość opakowania:

**5 szt.**

- kod: 

5	9	0	9	9	9	0	7	6	5	7	1	3
---	---	---	---	---	---	---	---	---	---	---	---	---

Rodzaj opakowania:

**Plastry pakowane oddzielnie w termozgrzewalne torebki składające się z filmu akrylonitrylowego, tereftalanu polietylenu (PET), polietylenu o niskiej gęstości z folią aluminiową oraz środka klejącego (Adcote 548) w tekturowym pudełku.**

Wymagania dotyczące przechowywania i transportu:

**Przechowywać w oryginalnym opakowaniu bez specjalnych wymagań.**

Okres ważności:

**2 lata**

Kategoria dostępności:

**Produkt leczniczy wydawany z przepisu lekarza, zawierający środki odurzające lub substancje psychotropowe określone w odrębnych przepisach – Rpw.**

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.).**

## **UZASADNIENIE**

Na podstawie art. 107 § 4 Kodeksu 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 1960r. Kodeks postępowania administracyjnego (t.j. Dz. U. z 2013 r. poz. 267), 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.



**PREZES**

Urzędu Rejestracji Produktów Leczniczych  
Wyrobów Medycznych i Produktów Biobójczych

**Grzegorz Cessaak**

### **Otrzymuje:**

1. Pełnomocnik strony
2. a/a