



PREZES

Urzędu Rejestracji Produktów Leczniczych,
Wyrobnów Medycznych i Produktów Biobójczych

Warszawa, 2016 -06- 0 9

Nr UR/RR/ 0279 /16

Actavis Group PTC ehf.
Reykjavíkurvegi 76-78
220 Hafnarfjörður
Islandia

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 17733 na dopuszczenie do obrotu produktu leczniczego Escitalopram Actavis, *Escitalopramum*, tabletki powlekane, 20 mg.

Nazwa:

Escitalopram Actavis

Nazwa powszechnie stosowana:

Escitalopramum

Postać farmaceutyczna, moc i dawka substancji czynnej:

tabletki powlekane, 20 mg

Droga podania:

doustna

Numer procedury:

DK/H/1456/004/R/001

Podmiot odpowiedzialny:

**Actavis Group PTC ehf.
Reykjavíkurvegi 76-78
220 Hafnarfjörður
Islandia**

Nazwa i adres wytwórcy, u którego następuje zwolnienie serii:

**Actavis Ltd.
B16 Bulebel Industrial Estate
Zejtun ZTN 08
Malta**

Actavis ehf.
Reykjavíkurvegi 78
220 Hafnarfjörður
Islandia

Balkanpharma – Dupnitsa AD
3 Samokovsko Shosse Str.
Dupnitsa 2600
Bułgaria

Miejsce wytwarzania, gdzie następuje kontrola serii:

Actavis Ltd.
B16 Bulebel Industrial Estate
Zejtun ZTN 08
Malta

Balkanpharma – Dupnitsa AD
3 Samokovsko Shosse Str.
Dupnitsa 2600
Bułgaria

Pełny skład jakościowy:

Substancja czynna:

Escytalopram
w postaci Escytalopramu szczawianu

Substancje pomocnicze:

Celuloza mikrokrystaliczna krzemowana:
Celuloza mikrokrystaliczna
Krzemionka koloidalna bezwodna
Krośkarmeloza sodowa
Talk
Magnezu stearynian

Otoczka:

Opadry 03F28446 White:
Hypromeloza 6 mPas
Tytanu dwutlenek (E 171)
Makrogol 6 000

Wielkość opakowania i kod EAN:

28 szt.

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

30 szt.

- kod: 5 9 0 9 9 9 0 8 3 8 5 4 7

56 szt.

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

60 szt.

- kod: 5 9 0 9 9 9 0 8 3 8 5 6 1

Rodzaj opakowania:

Blistry PVC/PVDC/Aluminium w tekturowym pudełku.

Wymagania dotyczące przechowywania i transportu:
Nie przechowywać w temperaturze powyżej 25°C.

Okres ważności:
3 lata

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 (t.j. Dz. U. z 2016 r. poz. 23), 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
DYREKTOR
Departamentu Zmian Porejestacyjnych
i Rejestracji Produktów Leczniczych

[Signature]
Mała Jamiołkowska

Otrzymują:

1. Pełnomocnik strony.
2. a/a.