



Prezes Urzędu Rejestracji Produktów Leczniczych, Wyrobów Medycznych i Produktów Biobójczych

Nr UR/RR/0384/24

Warszawa, 28-08-2024

Opella Healthcare Poland Sp. z o.o.

ul. Bonifraterska 17

00-203 Warszawa

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 2024 r. poz. 686)

**przedłuża się na czas nieokreślony okres ważności pozwolenia nr 25950 na
dopuszczenie do obrotu produktu leczniczego**

Nazwa:

IBU-SPA

Nazwa powszechnie stosowana:

Ibuprofenum + Coffeinum

Postać farmaceutyczna, moc i dawka substancji czynnej:

tabletki powlekane, 400 mg + 100 mg

Droga podania:

doustna

Numer procedury:

DE/H/5544/001/R/001

Podmiot odpowiedzialny:

Opella Healthcare Poland Sp. z o.o.

ul. Bonifraterska 17

00-203 Warszawa

Nazwa i adres wytwórcy lub importera, u którego następuje zwolnienie serii:

Delpharm Reims

10 rue du Colonel Charbonneaux

51100 Reims

Francja

Miejsce wytwarzania lub miejsce prowadzenia działalności importowej, gdzie następuje kontrola serii:

Delpharm Reims**10 rue du Colonel Charbonneaux****51100 Reims****Francja**

Pełny skład jakościowy:

Substancje czynne:**Ibuprofen****Kofeina*****Substancje pomocnicze:*****Celuloza mikrokrystaliczna****Kroskarmeloza sodowa****Krzemionka koloidalna bezwodna****Magnezu stearynian**

Skład otoczki:

Hydroksypropylometyloceluloza**Hydroksypropylometyloceluloza****Makrogol 6000****Talk****Tytanu dwutlenek (E 171)**

Wielkość opakowania:

Zatwierdzone:**6 szt., 10 szt.****Zadeklarowane do wprowadzenia do obrotu:****6 szt. - kod: 5909991432911****10 szt. - kod: 5909991432928**

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 bez przepisu lekarza – OTC.

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 (Dz. U. z 2024 r. poz. 572, dalej K.p.a.) odstępuje się od uzasadnienia niniejszej decyzji, gdyż uwzględnia ona w całości żądanie strony.

Pouczenie:

Zgodnie z art. 127 § 1a K.p.a. decyzja wydana w pierwszej instancji, od której uzasadnienia organ odstąpił z powodu uwzględnienia w całości żądania strony, jest ostateczna.

Na podstawie art. 52 § 1 i 2 w zw. art. 53 § 1 ustawy z dnia 30 sierpnia 2002 r. Prawo o postępowaniu przed sądami administracyjnymi (Dz. U. z 2024 r. poz. 935, dalej: p.p.s.a.), strona może wnieść skargę na decyzję do Wojewódzkiego Sądu Administracyjnego w Warszawie 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 lub radcy prawnego.

Z upoważnienia Prezesa

Marcin Kołakowski

Wiceprezes ds. Produktów Leczniczych

/dokument podpisany elektronicznie/

Otrzymują:

1. Strona
2. a/a