



## PREZES

Urzędu Rejestracji Produktów Leczniczych,  
Wyrobów Medycznych i Produktów Biobójczych

Warszawa, 29-06-2023

Nr UR/ZM/0098/23

**Sanofi Winthrop Industrie**  
**82, Avenue Raspail**  
**94250 Gentilly**  
**Francja**

## DECYZJA

Na podstawie art. 7 ust. 2 w zw. z art. 32 ustawy z dnia 6 września 2001 r. Prawo farmaceutyczne (Dz. U. z 2022 r. poz. 2301 ze zm.)

**dokонује się zmiany podmiotu odpowiedzialnego w pozwoleniu nr R/3766 na dopuszczenie do obrotu produktu leczniczego**

Nazwa:

**LIPANOR**

Nazwa powszechnie stosowana:

***Ciprofibratum***

Postać farmaceutyczna, moc i dawka substancji czynnej:

**kapsułki, 100 mg**

Droga podania:

**doustna**

Podmiot odpowiedzialny:

**Sanofi Winthrop Industrie**  
**82, Avenue Raspail**  
**94250 Gentilly**  
**Francja**

Nazwa i adres wytwórcy, u którego następuje zwolnienie serii:

**1. Sanofi-Winthrop Industrie**  
**1, rue de la Vierge**  
**Ambarès et Lagrave**  
**33565 Carbon Blanc Cedex**  
**Francja**

**2. Opella Healthcare Poland Sp. z o.o.**  
**Oddział w Rzeszowie**  
**ul. Lubelska 52**  
**35-233 Rzeszów**

Miejsce wytwarzania, gdzie następuje kontrola serii:

**1. Sanofi-Winthrop Industrie**  
**1, rue de la Vierge**  
**Ambarès et Lagrave**  
**33565 Carbon Blanc Cedex**  
**Francja**

**2. Opella Healthcare Poland Sp. z o.o.**  
**Oddział w Rzeszowie**  
**ul. Lubelska 52**  
**35-233 Rzeszów**

Pełny skład jakościowy:

**Cyprofibrat**

**Skrobia kukurydziana**  
**Laktoza**

**Kapsułka:**  
**Żelatyna**  
**Tytanu dwutlenek**  
**Żelaza tlenek żółty**  
**Żelaza tlenek czarny**

Wielkość opakowania:

**30 kapsulek – 3 blistry po 10 szt.**

- kod: 

5	9	0	9	9	9	0	3	7	6	6	1	2
---	---	---	---	---	---	---	---	---	---	---	---	---

Rodzaj opakowania:

**Blistry z folii Al/PVC 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.**

**Pozwolenie wydaje się na czas nieokreślony.**

**Postanowienia niniejszej decyzji wchodzi w życie nie później niż 6 miesięcy od dnia jej wydania.**

Podmiot odpowiedzialny na podstawie niniejszej decyzji dokonuje zmiany danych w Charakterystyce Produktu Leczniczego, ulotce dla pacjenta i opakowaniach produktu leczniczego w punktach wskazujących *Podmiot Odpowiedzialny*.

### **UZASADNIENIE**

Na podstawie art. 107 § 4 Kodeksu postępowania administracyjnego odstępuje się od uzasadnienia niniejszej decyzji, gdyż uwzględnia ona w całości żądanie strony.

#### **Pouczenie:**

Zgodnie z art. 127 § 1a ustawy z dnia 14 czerwca 1960 r. Kodeks postępowania administracyjnego 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 2023 r. poz. 259 ze zm., 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  
Joanna Kmiecik - Grudzień  
Dyrektor Departamentu Zmian  
Porejestracyjnych i Rerejestracji Produktów  
Leczniczych

/dokument podpisany elektronicznie/

Otrzymują:

1. Pełnomocnik strony.
2. a/a