



PREZES

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

Nr UR/RD/0552/19

Warszawa, 2019 -10- 1 5

**Synoptis Pharma Sp. z o.o.
ul. Krakowiaków 65
02-255 Warszawa**

DECYZJA

Na podstawie art. 7 ust. 2 w związku z art. 15 ust. 1 pkt 2 ustawy z dnia 6 września 2001 r. Prawo farmaceutyczne (Dz.U. z 2019 r. poz. 499 ze zm.) wydaje się:

pozwolenie nr25598..... na dopuszczenie do obrotu produktu leczniczego

Nazwa:

Metformin XR Genoptim

Nazwa powszechnie stosowana:

Metformini hydrochloridum

Postać farmaceutyczna, moc i dawka substancji czynnej:

tabletki o przedłużonym uwalnianiu, 1000 mg

Droga podania:

doustna

Podmiot odpowiedzialny:

**Synoptis Pharma Sp. z o.o.
ul. Krakowiaków 65
02-255 Warszawa**

Nazwa i adres wytwórcy, u którego następuje zwolnienie serii:

Synoptis Industrial Sp. z o.o.
ul. Rabowicka 15
62-020 Swarzędz

Nazwa i adres importera, u którego następuje zwolnienie serii:

- 1. Synoptis Industrial Sp. z o.o.**
ul. Rabowicka 15
62-020 Swarzędz
- 2. Medreich PLC**
Warwick House, Plane Tree Crescent, Feltham
TW13 7HF
Wielka Brytania

Miejsce wytwarzania, gdzie następuje kontrola serii:

- 1. Instytut Biotechnologii i Antybiotyków**
ul. Starościńska 5
02-526 Warszawa
- 2. PozLab Sp. z o.o.**
ul. Kobaltowa 6, Żłotniki
62-002 Suchy Las

Pełny skład jakościowy:

Substancja czynna:
Metforminy chlorowodorek

Substancje pomocnicze:
Celuloza mikrokrystaliczna
Hypromeloza (K200M)
Powidon (K-90F)
Magnezu stearynian

Wielkość opakowania:

30 szt.	- kod:	<table border="1"><tr><td>5</td><td>9</td><td>0</td><td>9</td><td>9</td><td>9</td><td>1</td><td>4</td><td>1</td><td>5</td><td>6</td><td>8</td><td>6</td></tr></table>	5	9	0	9	9	9	1	4	1	5	6	8	6
5	9	0	9	9	9	1	4	1	5	6	8	6			
60 szt.	- kod:	<table border="1"><tr><td>5</td><td>9</td><td>0</td><td>9</td><td>9</td><td>9</td><td>1</td><td>4</td><td>1</td><td>5</td><td>6</td><td>9</td><td>3</td></tr></table>	5	9	0	9	9	9	1	4	1	5	6	9	3
5	9	0	9	9	9	1	4	1	5	6	9	3			
90 szt.	- kod:	<table border="1"><tr><td>5</td><td>9</td><td>0</td><td>9</td><td>9</td><td>9</td><td>1</td><td>4</td><td>1</td><td>5</td><td>7</td><td>0</td><td>9</td></tr></table>	5	9	0	9	9	9	1	4	1	5	7	0	9
5	9	0	9	9	9	1	4	1	5	7	0	9			

Rodzaj opakowania:

Blister Aluminium/PVC/PVDC w tekturowym pudełku.

Wymagania dotyczące przechowywania i transportu:

Brak specjalnych zaleceń dotyczących przechowywania produktu leczniczego.

Okres ważności:

2 lata

Kategoria dostępności:

Produkt leczniczy wydawany z przepisu lekarza – Rp.

Częstotliwość składania raportów okresowych o bezpieczeństwie stosowania produktu leczniczego:

Nie ma zastosowania.

Pozwolenie wydaje się na okres do dnia 15.10.2024

UZASADNIENIE

Na podstawie art. 107 § 4 Kodeksu postępowania administracyjnego (Dz.U. z 2018 r., poz. 2096 ze zm.) odstępuje się od uzasadnienia 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, 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 niniejszej decyzji.



PREZES
Urzędu Rejestracji Produktów Leczniczych,
Wyrobów Medycznych i Produktów Biobójczych

Grzegorz Cessak

Otrzymują:

1. Pełnomocnik strony
2. a/a