



## PREZES

Urzędu Rejestracji Produktów Leczniczych,  
Wyrobów Medycznych i Produktów Biobójczych

Warszawa, 2013 -07- 30

Nr. UR/RR/1225/13

PharmaSwiss Česká republika s.r.o.  
Jankovcova 1569/2c  
170 00 Praga 7  
Republika Czeska

## 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 11243  
na dopuszczenie do obrotu produktu leczniczego MIANSEC 30**

Nazwa:

**MIANSEC 30**

Nazwa powszechnie stosowana:

***Mianserini hydrochloridum***

Postać farmaceutyczna, moc i dawka substancji czynnej:

**tabletki powlekane, 30 mg**

Droga podania:

**doustna**

Podmiot odpowiedzialny:

**PharmaSwiss Česká republika s.r.o.  
Jankovcova 1569/2c  
170 00 Praga 7  
Republika Czeska**

Nazwa i adres wytwórcy, u którego następuje zwolnienie serii:

**Przedsiębiorstwo Farmaceutyczne Jelfa SA**  
**ul. Wincentego Pola 21**  
**58-500 Jelenia Góra**

Miejsce wytwarzania, gdzie następuje kontrola serii:

**Przedsiębiorstwo Farmaceutyczne Jelfa SA**  
**ul. Wincentego Pola 21**  
**58-500 Jelenia Góra**

Pełny skład jakościowy:

**Mianseryny chlorowoderek**

**Ludipress (laktoza jednowodna, powidon, krospowidon)**  
**Magnezu stearynian**  
**Krzemionka koloidalna bezwodna**

**Skład otoczki:**

**SeleCoat 1248 o składzie:**

**Etyloceluloza**

**Hypromeloza**

**Makrogol 6000**

**Tytanu dwutlenek (E 171)**

**Indygotyna, lak (E 132)**

Wielkość opakowania

**20 szt. – 1 blister po 20 szt.**

- kod: 

5	9	0	9	9	9	1	1	2	4	3	1	1
---	---	---	---	---	---	---	---	---	---	---	---	---

Rodzaj opakowania:

**Blister z folii PVC/Aluminium w tekturowym pudełku.**

Wymagania dotyczące przechowywania i transportu:

**Przechowywać w temperaturze poniżej 25°C.**

Okres ważności:

**2 lata**

Kategoria dostępności:

**Produkt leczniczy wydawany z przepisu lekarza - Rp.**

### 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.



z up. Prezesa  
WICEPREZES  
ds. Produktów Leczniczych  
Marcin Kołakowski

### Otrzymuje:

1. Pełnomocnik strony: Kalina Łagoda  
Przedsiębiorstwo Farmaceutyczne Jelfa SA, ul. Wincentego Pola 25, 58-500 Jelenia Góra
2. a/a