



PREZES

Urzędu Rejestracji Produktów Leczniczych,
Wyrobow Medycznych i Produktów Biobójczych

Warszawa, 2021 -07- 09

Nr UR/RR/0220/21

Krka, d.d., Novo mesto
Šmarješka cesta 6
8501 Novo mesto
Słowenia

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 2021 r. poz. 974)

przedłuża się na czas nieokreślony okres ważności pozwolenia nr 23952 na dopuszczenie do obrotu produktu leczniczego Oxynador, *Oxycodoni hydrochloridum* + *Naloxoni hydrochloridum*, tabletki o przedłużonym uwalnianiu, 20 mg + 10 mg

Nazwa:

Oxynador

Nazwa powszechnie stosowana:

Oxycodoni hydrochloridum* + *Naloxoni hydrochloridum

Postać farmaceutyczna, moc i dawka substancji czynnej:

tabletki o przedłużonym uwalnianiu, 20 mg + 10 mg

Droga podania:

doustna

Numer procedury:

DE/H/4722/002/R/001

Podmiot odpowiedzialny:

Krka, d.d., Novo mesto

Šmarješka cesta 6

8501 Novo mesto

Słowenia

Nazwa i adres wytwórcy, u którego następuje zwolnienie serii:

1. Krka, d.d., Novo mesto

Šmarješka cesta 6

8501 Novo mesto

Słowenia

2. TAD Pharma GmbH
Heinz-Lohmann-Straße 5
27472 Cuxhaven
Niemcy

Miejsce wytwarzania, gdzie następuje kontrola serii:

- 1. Krka, d.d., Novo mesto**
Šmarješka cesta 6
8501 Novo mesto
Słowenia
- 2. Krka, d.d., Novo mesto**
Povhova ulica 5
8501 Novo mesto
Słowenia
- 3. TAD Pharma GmbH**
Heinz-Lohmann-Straße 6
27472 Cuxhaven
Niemcy
- 4. Labor LS SE & Co. KG**
Mangelsfeld 4, 5, 6
97708 Bad Blocklet-Großenbrach
Niemcy

Pełny skład jakościowy:

Substancje czynne:

Oksykodonu chlorowodorek
Naloksonu chlorowodorek
w postaci naloksonu chlorowodoru dwuwodnego

Substancje pomocnicze:

Hydroksypropyloceluloza
Etyloceluloza
Glicerolu distearynian
Laktoza jednowodna
Talk
Magnezu stearynian

Otoczka:

Opadry 85F280010 II White:
Alkohol poliwinylowy
Tytanu dwutlenek (E 171)
Makrogol 3350
Talk
Żelaza tlenek czerwony (E 172)

Wielkość opakowania:

Zatwierdzone:

**10 szt., 10 x 1 szt., 20 szt., 20 x 1 szt., 28 szt., 28 x 1 szt., 30 szt., 30 x 1 szt., 50 szt.,
50 x 1 szt., 56 szt., 56 x 1 szt., 60 szt., 60 x 1 szt., 90 szt., 90 x 1 szt., 98 szt.,
98 x 1 szt., 100 szt., 100 x 1 szt., 112 szt., 112 x 1 szt.**

Zadeklarowane do wprowadzenia do obrotu:

10 szt.	- kod:	5	9	0	9	9	9	1	3	2	8	0	4	7
10 x 1 szt.	- kod:	5	9	0	9	9	9	1	3	2	8	1	5	3
20 szt.	- kod:	5	9	0	9	9	9	1	3	2	8	0	5	4
20 x 1 szt.	- kod:	5	9	0	9	9	9	1	3	2	8	1	6	0
28 szt.	- kod:	5	9	0	9	9	9	1	3	2	8	0	6	1
28 x 1 szt.	- kod:	5	9	0	9	9	9	1	3	2	8	1	7	7
30 szt.	- kod:	5	9	0	9	9	9	1	3	2	8	0	7	8
30 x 1 szt.	- kod:	5	9	0	9	9	9	1	3	2	8	1	8	4
50 szt.	- kod:	5	9	0	9	9	9	1	3	2	8	0	8	5
50 x 1 szt.	- kod:	5	9	0	9	9	9	1	3	2	8	1	9	1
56 szt.	- kod:	5	9	0	9	9	9	1	3	2	8	0	9	2
56 x 1 szt.	- kod:	5	9	0	9	9	9	1	3	2	8	2	0	7
60 szt.	- kod:	5	9	0	9	9	9	1	3	2	8	1	0	8
60 x 1 szt.	- kod:	5	9	0	9	9	9	1	3	2	8	2	1	4
90 szt.	- kod:	5	9	0	9	9	9	1	3	2	8	1	1	5
90 x 1 szt.	- kod:	5	9	0	9	9	9	1	3	2	8	2	2	1
98 szt.	- kod:	5	9	0	9	9	9	1	3	2	8	1	2	2
98 x 1 szt.	- kod:	5	9	0	9	9	9	1	3	2	8	2	3	8
100 szt.	- kod:	5	9	0	9	9	9	1	3	2	8	1	3	9
100 x 1 szt.	- kod:	5	9	0	9	9	9	1	3	2	8	2	4	5
112 szt.	- kod:	5	9	0	9	9	9	1	3	2	8	1	4	6
112 x 1 szt.	- kod:	5	9	0	9	9	9	1	3	2	8	2	5	2

Rodzaj opakowania:

Blister PVC/PVDC/Papier/Aluminium, z zabezpieczeniem przed dostępem dzieci, w tekturowym pudełku.

Blister jednodawkowy PVC/PVDC/PET/Aluminium, z zabezpieczeniem przed dostępem dzieci, w tekturowym pudełku.

Wymagania dotyczące przechowywania i transportu:

Nie przechowywać w temperaturze powyżej 30°C.

Przechowywać w oryginalnym opakowaniu w celu ochrony przed wilgocią.

Okres ważności:

3 lata

Kategoria dostępności:

Produkt leczniczy wydawany z przepisu lekarza, zawierający środki odurzające lub substancje psychotropowe, określone w odrębnych przepisach – Rpw.

Częstotliwość składania raportów okresowych o bezpieczeństwie stosowania produktu leczniczego:

Zgodnie z wykazem zharmonizowanych częstotliwości składania raportów okresowych o bezpieczeństwie stosowania produktów leczniczych ustalonym na podstawie art. 107c ust. 7 dyrektywy 2001/83/WE Parlamentu Europejskiego i Rady z dnia 6 listopada 2001 r. w sprawie wspólnotowego kodeksu odnoszącego

się do produktów leczniczych stosowanych u ludzi (Dz. Urz. WE L 311 z 28.11.2001, str. 67, z późn. zm.).

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 dn. 14 czerwca 1960r. Kodeks postępowania administracyjnego (Dz. U. z 2021 r. poz. 735, dalej: kpa), 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. Jeżeli strona nie chce skorzystać z prawa do zwrócenia się z wnioskiem o ponowne rozpatrzenie sprawy może, na podstawie art. 52 § 3 w zw. art. 53 § 1 ustawy z dnia 30 sierpnia 2002 r. Prawo o postępowaniu przed sądami administracyjnymi (Dz. U. z 2019 r. poz. 2325 ze zm., dalej: p.p.s.a.), wnieść do Wojewódzkiego Sądu Administracyjnego w Warszawie skargę na decyzję 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, radcy prawnego. Na podstawie art. 127a § 1 i 2 w zw. z art. 127 § 3 kpa w trakcie biegu terminu do wniesienia wniosku o ponowne rozpatrzenie sprawy strona może zrzec się prawa do wniesienia wniosku o ponowne rozpatrzenie sprawy. Z dniem doręczenia organowi administracji publicznej oświadczenia o zrzeczeniu się prawa do wniesienia wniosku o ponowne rozpatrzenie sprawy, decyzja staje się ostateczna i prawomocna.



Z upoważnienia Prezesa
WICEPREZES
ds. Produktów Leczniczych

Marcin Kołakowski

Otrzymują:

1. Pełnomocnik strony
2. a/a