



MINISTER ZDROWIA
nr.....**RR.0299/10**

Warszawa, dnia **2010 -08- 10**

Menarini International Operations Luxembourg S.A.
1, Avenue de la Gare
1611 Luksemburg
Luksemburg

DECYZJA

Na podstawie art. 7 ust. 2 i art. 29 ust. 2 ustawy z dnia 6 września 2001 r. Prawo farmaceutyczne (t.j. Dz. U. z 2008 r. Nr 45, poz. 271 ze zm.), w związku z art. 104 ustawy z dnia 14 czerwca 1960 r. - Kodeks postępowania administracyjnego (Dz. U. z 2000 r. Nr 98, poz. 1071 ze zm.) oraz w związku z art. 35 ustawy z dnia 6 września 2001 r. Prawo farmaceutyczne (t.j. Dz. U. z 2008 r. Nr 45, poz. 271 ze zm.)

przedłuża się na czas nieokreślony okres ważności pozwolenia nr 11402 na dopuszczenie do obrotu produktu leczniczego

Nazwa:

Revival

Nazwa powszechnie stosowana:

Olmesartanum medoxomilum

Postać farmaceutyczna, moc i dawka substancji czynnej:

tabletki powlekane, 40 mg

Droga podania:

doustna

Numer procedury:

DE/H/386/03/R/01

Podmiot odpowiedzialny:

Menarini International Operations Luxembourg S.A.
1, Avenue de la Gare
1611 Luksemburg
Luksemburg

Nazwa i adres wytwórcy, u którego następuje zwolnienie serii:

1. DAIICHI SANKYO EUROPE GmbH
Luitpoldstrasse 1
85276 Pfaffenhofen/Ilm
Niemcy

2. Berlin Chemie AG
Glienicker Weg 125
12489 Berlin
Niemcy

3. Qualiphar N.V./S.A.
Rijksweg 9
2880 Bornem
Belgia

Miejsce wytwarzania, gdzie następuje kontrola serii:

1. DAIICHI SANKYO EUROPE GmbH
Luitpoldstrasse 1
85276 Pfaffenhofen/Ilm
Niemcy

2. Berlin Chemie AG
Glienicker Weg 125
12489 Berlin
Niemcy

3. Qualiphar N.V./S.A.
Rijksweg 9
2880 Bornem
Belgia

Pełny skład jakościowy:

Substancja czynna:

Olmesartanu medoksomil

Substancje pomocnicze:

Rdzeń:

Celuloza mikrokryształiczna

Hydroksypropyloceluloza o niskim stopniu podstawienia

Laktoza jednowodna

Hydroksypropyloceluloza

Magnezu stearynian

Otoczka:

Tytanu dwutlenek (E 171)

Talk

Hypromeloza

Wielkość opakowania i kod EAN:

10 szt. – 1 blister po 10 szt.

- kod: 5 9 0 9 9 9 0 2 1 7 0 9 0

10 szt. – 2 blistry po 5 szt.

- kod: 5 9 0 9 9 9 0 2 1 7 1 3 7

14 szt. – 1 blister po 14 szt.

- kod: 5 9 0 9 9 9 0 2 1 7 1 4 4

28 szt. – 2 blistry po 14 szt.

- kod: 5 9 0 9 9 9 0 2 1 7 1 5 1

50 szt. – 5 blistrów po 10 szt.

- kod: 5 9 0 9 9 9 0 2 1 7 1 6 8

56 szt. – 4 blistry po 14 szt.

- kod: 5 9 0 9 9 9 0 2 1 7 1 7 5

98 szt. – 7 blistrów po 14 szt.

- kod: 5 9 0 9 9 9 0 2 1 7 1 8 2

280 szt. – 10 x 2 blistry po 14 szt.

- kod: 5 9 0 9 9 9 0 2 1 7 1 9 9

500 szt. – 50 blistrów po 10 szt.

- kod: 5 9 0 9 9 9 0 2 1 7 2 0 5

Rodzaj opakowania:

Blister z PA/Aluminium/PVC/Aluminium w tekturowym pudełku.

Wymagania dotyczące przechowywania i transportu:

Brak specjalnych zaleceń dotyczących przechowywania.

Okres ważności:

3 lata

Kategoria dostępności:

Produkt leczniczy wydawany z przepisu lekarza – Rp.

Zgodnie z art. 23 ust. 2 ustawy z dn. 6 września 2001 r. - Prawo farmaceutyczne (t.j. Dz. U. z 2008 r. Nr 45, poz. 271 ze zm.), wydanie niniejszej decyzji jest równoznaczne z zatwierdzeniem Charakterystyki Produktu Leczniczego, ulotki oraz opakowań produktu leczniczego, w tym jego oznakowania, wymagań jakościowych i metod badań jakościowych produktu leczniczego.

Pouczenie:

Od niniejszej decyzji, na podstawie art. 127 § 3 w zw. z art. 129 § 2 ustawy z dn. 14 czerwca 1960 r. Kodeks postępowania administracyjnego (Dz. U. z 2000 r. Nr 98, poz. 1071 ze zm.) stronie służy prawo do wniesienia wniosku o ponowne rozpatrzenie sprawy do ministra właściwego do spraw zdrowia w terminie 14 dni od dnia doręczenia decyzji.

MINISTER ZDROWIA

z up. Ministra Zdrowia

DYREKTOR

Departamentu Polityki Lekowej i Farmacji

Artur Falek

Otrzymują:

1. Strona reprezentowana przez
2. Urząd Rejestracji PLW MiPB
3. a/a