



Prezes Urzędu Rejestracji Produktów Leczniczych, Wyrobów Medycznych i Produktów Biobójczych

Nr UR/ZD/2801/24

Warszawa, 23-12-2024

Medical Valley Invest AB
Brädgårdsvägen 28
236 32 Höllviken
Szwecja

DECYZJA

Na podstawie art. 7 ust. 2 w zw. z art. 31 ust. 1b ustawy z dnia 6 września 2001 r. Prawo farmaceutyczne (Dz. U. z 2024 r. poz. 686) i art. 11 ust. 2 rozporządzenia Komisji (WE) nr 1234/2008 z dnia 24 listopada 2008 r. dotyczącego badania zmian w warunkach pozwoleń na dopuszczenie do obrotu dla produktów leczniczych stosowanych u ludzi i weterynaryjnych produktów leczniczych (Dz. Urz. UE L 334 z 12.12.2008, str. 7, ze zm.)

Nr procedury: **DK/H/2391/004/IA/029**

zmienia się pozwolenie nr 26885 na dopuszczenie do obrotu produktu leczniczego:

Rosuvastatin Medical Valley

Rosuvastatinum

tabletki powlekane, 40 mg

typ zmiany: IA_{IN} nr B.II.a.3a1

W punkcie: **Pełny skład jakościowy**

Zmienia się zapis

z:

Substancja czynna:

Rozuwastatyna

w postaci Rozuwastatyny wapniowej

Substancje pomocnicze:

Celuloza mikrokrystaliczna typ 101

Krzemionka koloidalna bezwodna

Krospowidon typ A

Celuloza mikrokrystaliczna typ 102

Laktoza jednowodna

Magnezu stearynian

Otoczka:

DZL-ZLE.4021.7044.2024

Otoczka Opadry II Pink 33K94424:

Hypromeloza 6 cP

Tytanu dwutlenek (E 171)

Laktoza jednowodna

Triacetyna

Żelaza tlenek czerwony (E 172)

na:

Substancja czynna:

Rozuwastatyna

w postaci Rozuwastatyny wapniowej

Substancje pomocnicze:

Celuloza mikrokrystaliczna typ 101

Krzemionka koloidalna bezwodna

Krospowidon typ A

Celuloza mikrokrystaliczna typ 102

Laktoza jednowodna

Magnezu stearynian

Otoczka:

Otoczka Opadry QX 321A240022:

Makrogol (PEG)

Tytanu dwutlenek (E 171)

Talk

Glicerol

Alkohol poliwinylowy, częściowo hydrolizowany

Żelaza tlenek czerwony (E 172)

UZASADNIENIE

Na podstawie art. 107 § 4 ustawy z dnia 14 czerwca 1960 r. Kodeks postępowania administracyjnego (Dz. U. z 2024 r. poz. 572, dalej K.p.a.) odstępuje się od uzasadnienia niniejszej decyzji, gdyż uwzględnia ona w całości żądanie strony.

Pouczenie:

Zgodnie z art. 127 § 1a K.p.a. 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 2024 r. poz. 935, 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

DZL-ZLE.4021.7044.2024

Lecznicych, 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

Marcin Kołakowski

Wiceprezes ds. Produktów Lekczniczych

/dokument podpisany elektronicznie/

Otrzymują:

1. Strona
2. a/a