



PREZES

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

Warszawa, 2016 -09- 02

Nr UR/RD/...468.../16

**IBSA Farmaceutici Italia srl
Via Martiti di Cefalonia 2
26900 Lodi
Włochy**

DECYZJA

Na podstawie art. 7 ust. 2 w związku z art. 15 ust. 1 pkt 2 oraz na podstawie art. 18a ust. 4 ustawy z dnia 6 września 2001 r. Prawo farmaceutyczne (Dz. U. z 2008 r. Nr 45, poz. 271 ze zm.) wydaje się:

pozwolenie nr23396..... na dopuszczenie do obrotu produktu leczniczego

Nazwa:

Sildenafil IBSA

Nazwa powszechnie stosowana:

Sildenafilum

Postać farmaceutyczna, moc i dawka substancji czynnej:

lamelki ulegające rozpadowi w jakie ustnej, 100 mg

Droga podania:

doustna

Numer procedury zdecentralizowanej:

PT/H/1340/004/DC

Podmiot odpowiedzialny:

**IBSA Farmaceutici Italia srl
Via Martiti di Cefalonia 2
26900 Lodi
Włochy**

Nazwa i adres wytwórcy, u którego następuje zwolnienie serii:

SPA Italiana Laboratori BOUTY
S.S. n°11 Padana Superiore Km 160
20060 Cassina de' Pecchi (MI)
Włochy

Miejsce wytwarzania, gdzie następuje kontrola serii:

SPA Italiana Laboratori BOUTY
S.S. n°11 Padana Superiore Km 160
20060 Cassina de' Pecchi (MI)
Włochy

Pełny skład jakościowy:

Substancja czynna:

Sildenafil
w postaci sildenafilu cytrynianu

Substancje pomocnicze:

Maltodekstryna
Sukraloza
Aromat cytrynowy:
 Cytrynowy olejek aromatyczny
 Cytral
 Linalol
 Butylowany hydroksyanizol (E 320)
 Kwas askorbowy (E 300)
 Maltodekstryna
 Guma arabska (E 414)
Aromat grejpfrutowy:
 Grejpfrutowy olejek aromatyczny
 Pomarańczowy olejek aromatyczny
 Linalol
 Cytral
 Nootkaton
 Butylowany hydroksyanizol (E 320)
 Maltodekstryna
 Guma arabska (E 414)
Poliwinyłu octanu dyspersja 30%
Tytanu dwutlenek (E 171)
Indygotyna (E 132)
Polisorbat 20
Glikolu propylenowego monokaprylan
Glicerol

Wielkość opakowania:

Zatwierdzone:

2, 4, 8, 12 szt.

Zadeklarowane do wprowadzenia do obrotu:

2 szt.

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

4 szt.

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

8 szt.

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

12 szt.

- kod: 5 9 0 9 9 9 1 2 9 1 6 2 4

Rodzaj opakowania:

Saszetka z folii laminowanej PET w tekturowym pudełku.

Wymagania dotyczące przechowywania i transportu:

Brak specjalnych zaleceń dotyczących temperatury przechowywania.

Przechowywać w oryginalnym opakowaniu w celu ochrony przed wilgocią.

Okres ważności:

3 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 1.09.2021.

Na podstawie art. 107 § 4 Kodeksu postępowania administracyjnego odstępuje się od uzasadnienia decyzji.

Pouczenie:

Od niniejszej decyzji, na podstawie art. 127 § 3 i art. 129 § 2 ustawy z dn. 14 czerwca 1960 r. Kodeks postępowania administracyjnego (Dz. U. z 2016 r., poz. 23), 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.



[Signature]
Prezes
Urzędu Rejestracji Produktów Leczniczych,
Wyrobów Medycznych i Produktów Biobójczych
mgr Sławomir Ciesiak

Otrzymują:

1. Pełnomocnik strony

2. a/a