



# Prezes Urzędu Rejestracji Produktów Leczniczych, Wyrobów Medycznych i Produktów Biobójczych

---

Warszawa, 26-07-2024

Nr UR/RD/0345/24

**MSN Labs Europe Limited**  
**KW20A Corradino Park**  
**Paola, PLA 3000**  
**Malta**

## 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 2024 r. poz. 686) wydaje się:

**pozwolenie nr 28525 na dopuszczenie do obrotu produktu leczniczego**

Nazwa:

**Ticagrelor MSN**

Nazwa powszechnie stosowana:

***Ticagrelorum***

Postać farmaceutyczna, moc i dawka substancji czynnej:

**tabletki powlekane, 60 mg**

Droga podania:

**doustna**

Numer procedury zdecentralizowanej:

**HU/H/0752/001/DC**

Podmiot odpowiedzialny:

**MSN Labs Europe Limited**  
**KW20A Corradino Park**  
**Paola, PLA 3000**  
**Malta**

Nazwa i adres wytwórcy lub importera, u którego następuje zwolnienie serii:

**1. MSN Labs Europe Limited**

**KW20A Corradino Park**

**Paola, PLA 3000**

**Malta**

**2. Pharmadox Healthcare Limited**

**KW20A Kordin Industrial Estate**

**Paola, PLA 3000**

**Malta**

Miejsce wytwarzania lub miejsce prowadzenia działalności importowej, gdzie następuje kontrola serii:

**Pharmadox Healthcare Limited**

**KW20A Kordin Industrial Estate**

**Paola, PLA 3000**

**Malta**

Pełny skład jakościowy:

***Substancja czynna:***

**Tikagrelor**

***Substancje pomocnicze:***

**Mannitol**

**Mannitol (zewnątrzgranulkowy)**

**Hydroksypropyloceluloza niskopodstawiona**

**Wapnia wodorofosforan dwuwodny**

**Magnezu stearynian**

**Hydroksypropyloceluloza 100 mPas**

***Otoczka Opadry Pink 03B540261:***

**Hypromeloza typ 2910**

**Tytanu dwutlenek (E 171)**

**Makrogol 400**

**Talk**

**Żelaza tlenek czerwony (E 172)**

**Żelaza tlenek żółty (E 172)**

**Żelaza tlenek czarny (E 172)**

Wielkość opakowania:

Zatwierdzone:

Blister: **60, 180 szt.**

Blister kalendarzowy: **14, 56, 168 szt.**

Blister jednodawkowy: **14 x 1, 56 x 1, 60 x 1, 168 x 1, 180 x 1 szt.**

Zadeklarowane do wprowadzenia do obrotu:

Blister:

**60 szt. – kod: 5909991551667**

**180 szt. – kod: 5909991551643**

Blister kalendarzowy:

**14 szt. – kod: 5909991551650**

**56 szt. – kod: 5909991551674**

**168 szt. – kod: 5909991551681**

Blister jednodawkowy:

**14 x 1 szt. – kod: 5909991551711**

**56 x 1 szt. – kod: 5909991551698**

**60 x 1 szt. – kod: 5909991551728**

**168 x 1 szt. – kod: 5909991551704**

**180 x 1 szt. – kod: 5909991551735**

Rodzaj opakowania:

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

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

**Blister perforowany jednodawkowy z folii PVC/PVDC/Aluminium w tekturowym pudełku.**

Wymagania dotyczące przechowywania i transportu:

**Bez specjalnych zaleceń.**

Okres ważności:

**2 lata**

Kategoria dostępności:

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

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. 107 c 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. U. L 311 z 28.11.2001, str. 67, ze zm.).**

**Pozwolenie wydaje się na okres 5 lat od daty wydania niniejszej decyzji.**

## **UZASADNIENIE**

Na podstawie art. 107 § 4 Kodeksu postępowania administracyjnego z dnia 14 czerwca 1960 r. (Dz. U. z 2024 r. poz. 572) odstępuje się od uzasadnienia 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 1960 r. Kodeks postępowania administracyjnego (Dz. U. z 2024 r. poz. 572, dalej: K.p.a.), 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 2024 r. poz. 935, 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 K.p.a. w trakcie biegu terminu do wniesienia wniosku o ponowne rozpatrzenie sprawy strona może zrzec się prawa do

wniesienia wniosku o ponowne rozpatrzenia 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.

Grzegorz Cessak

Prezes

/dokument podpisany elektronicznie/

Otrzymują:

1. Pełnomocnik strony
2. a/a