



Prezes Urzędu Rejestracji Produktów Leczniczych, Wyroków Medycznych i Produktów Biobójczych

Warszawa, 08-11-2023

Nr UR/RD/0488/2023

Laboratoire Innotech International
22 Avenue Aristide Briand
94110 Arcueil
Francja

DECYZJA

Na podstawie art. 7 ust. 2 w związku z art. 16 ust. 1 oraz na podstawie art. 18a ust. 4 ustawy z dnia 6 września 2001 r. Prawo farmaceutyczne (Dz. U. z 2022 r. poz. 2301 ze zm.) wydaje się:

pozwolenie nr 28104 na dopuszczenie do obrotu produktu leczniczego

Nazwa:

TOTYLEM

Nazwa powszechnie stosowana:

Ferrum + Acidum folicum

Postać farmaceutyczna, moc i dawka substancji czynnej:

tabletki powlekane, 60 mg + 0,4 mg

Droga podania:

doustna

Numer procedury zdecentralizowanej:

DE/H/6344/001/DC

Podmiot odpowiedzialny:

Laboratoire Innotech International
22 Avenue Aristide Briand
94110 Arcueil
Francja

Nazwa i adres wytwórcy, u którego następuje zwolnienie serii:

Innothera Chouzy
Rue René Chantereau
Chouzy-sur-cisse
41150 Valloire-sur-cisse
Francja

Miejsce wytwarzania, gdzie następuje kontrola serii

Innothera Chouzy
Rue René Chantereau
Chouzy-sur-cisse
41150 Valloire-sur-cisse
Francja

Pełny skład jakościowy:

Substancje czynne:

Żelazo

w postaci żelaza(II) glukonianu uwodnionego

Kwas foliowy

w postaci kwasu foliowego uwodnionego

Substancje pomocnicze:

Kwas askorbowy

Hypromeloza

Kroscarmeloza sodowa

Magnezu stearynian

Laktoza jednowodna

Skrobia kukurydziana

Otoczka:

Hypromeloza

Kwas stearynowy

Celuloza mikrokrystaliczna

Tytanu dwutlenek (E 171)

Koszenila (E 120)

Krzemian glinowo-potasowy

Wielkość opakowania:

Zatwierdzone:

30 szt.

Zadeklarowane do wprowadzenia do obrotu:

30 szt. – kod: 3614250000481

Rodzaj opakowania:

Blistry z folii PVC/PE/PVDC/Aluminium w tekturowym pudełku.

Wymagania dotyczące przechowywania i transportu:

Brak specjalnych zaleceń dotyczących temperatury przechowywania produktu leczniczego.

Produkt przechowywać w opakowaniu zewnętrznym w celu ochrony przed dostępem światła.

Okres ważności:

2 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 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 2023 r., poz. 775 ze zm., dalej: K.p.a.) 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 2023 r. poz. 775 ze zm., 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 2023 r. poz. 1634, 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.

Marcin Kołakowski

Wiceprezes ds. Produktów
Leczniczych

/dokument podpisany elektronicznie/

Otrzymują:

1. Pełnomocnik strony
2. a/a