



PREZES

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

Warszawa,

2013 -10- 24

Nr UR/RR/ *1917* /13

**Gedeon Richter Plc.
Gyömrői út 19-21
1103 Budapeszt
Węgry**

DECYZJA

Na podstawie art. 7 ust. 2 i art. 29 ust. 2 ustawy z dnia 6 września 2001 r. Prawo farmaceutyczne (Dz. U. z 2008 r. Nr 45, poz. 271 ze zm.)

**przedłuża się na czas nieokreślony okres ważności pozwolenia nr 4885
na dopuszczenie do obrotu produktu leczniczego VEROSPIRON**

Nazwa:

VEROSPIRON

Nazwa powszechnie stosowana:

Spironolactonum

Postać farmaceutyczna, moc i dawka substancji czynnej:

kapsułki twarde, 100 mg

Droga podania:

doustna

Podmiot odpowiedzialny:

Gedeon Richter Plc.

Gyömrői út 19-21

1103 Budapeszt

Węgry

Nazwa i adres wytwórcy, u którego następuje zwolnienie serii:

**Gedeon Richter Plc.
Gyömrői út 19-21
1103 Budapest
Węgry**

Miejsce wytwarzania, gdzie następuje kontrola serii:

**Gedeon Richter Plc.
Gyömrői út 19-21
1103 Budapest
Węgry**

Pełny skład jakościowy:

Spironolakton

**Sodu laurylosiarczan
Magnezu stearynian
Skrobia kukurydziana
Laktoza jednowodna**

Skład otoczki:

Część górna:

Żółcień pomarańczowa (E 110)

Tytanu dwutlenek (E 171)

Żelatyna

Część dolna:

Żółcień pomarańczowa (E 110)

Tytanu dwutlenek (E 171)

Żółcień chinolinowa (E 104)

Żelatyna

Wielkość opakowania:

30 szt.

- kod:

5	9	0	9	9	9	0	4	8	8	5	1	3
---	---	---	---	---	---	---	---	---	---	---	---	---

Rodzaj opakowania:

Blister z folii PVC/Aluminium w tekturowym pudełku.

Wymagania dotyczące przechowywania i transportu:

Brak specjalnych zaleceń dotyczących przechowywania produktu leczniczego.

Okres ważności:

5 lat

Kategoria dostępności:

Produkt leczniczy wydawany z przepisu lekarza – Rp.

UZASADNIENIE

Na podstawie art. 107 § 4 Kodeksu postępowania administracyjnego odstępuje się od uzasadnienia niniejszej decyzji, gdyż uwzględnia ona w całości żądanie strony.

Pouczenie:

Od niniejszej decyzji, na podstawie art. 127 § 3 i art. 129 § 2 ustawy z dnia 14 czerwca 1960r. Kodeks postępowania administracyjnego (t.j. Dz. U. z 2013 r., poz. 267), 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.



z up. Prezesa
WICEPREZES
ds. Produktów Leczniczych
Marcin Kołakowski

Otrzymuje:

1. Pełnomocnik strony:

2. a/a