



## PREZES

Urzędu Rejestracji Produktów Leczniczych,  
Wyrobów Medycznych i Produktów Biobójczych

Warszawa, 25-08-2022

Nr UR/RD/0464/22

**Orivas, UAB**  
**J. Jasinskio 16B**  
**LT - 03163 Wilno**  
**Litwa**

## DECYZJA

Na podstawie art. 7 ust. 2 w związku z art. 15 ust. 12 oraz na podstawie art. 19 ust. 3 w związku z art. 18a ust. 4 ustawy z dnia 6 września 2001 r. Prawo farmaceutyczne (Dz. U. z 2021 r. poz. 1977 ze zm.) wydaje się:

**pozwolenie nr 27297 na dopuszczenie do obrotu produktu leczniczego**

Nazwa:

**Cagynol**

Nazwa powszechnie stosowana:

***Sertaconazoli nitras***

Postać farmaceutyczna, moc i dawka substancji czynnej:

**globulka, 300 mg**

Droga podania:

**dopochwowa**

Numer procedury zdecentralizowanej:

**LT/H/0164/001/DC**

Podmiot odpowiedzialny:

**Orivas, UAB**  
**J. Jasinskio 16B**  
**LT - 03163 Wilno**  
**Litwa**

Nazwa i adres wytwórcy, u którego następuje zwolnienie serii:

**Unither Liquid Manufacturing - Colomiers**  
**1-3 Allee De La Neste, Zi D'En Sigal**  
**31770 Colomiers**  
**Francja**

Miejsce wytwarzania, gdzie następuje kontrola serii:

**Unither Liquid Manufacturing - Colomiers**  
**1-3 Allee De La Neste, Zi D'En Sigal**  
**31770 Colomiers**  
**Francja**

Pełny skład jakościowy:

***Substancja czynna:***

**Sertakonazolu azotan**

***Substancje pomocnicze:***

**Tłuszcz stały z dodatkami**

**Tłuszcz stały**

**Krzemionka koloidalna bezwodna**

Wielkość opakowania:

**Zatwierdzone:**

**1 szt.**

**Zadeklarowane do wprowadzenia do obrotu:**

**1 szt.**

**- kod:**

|   |   |   |   |   |   |   |   |   |   |   |   |   |
|---|---|---|---|---|---|---|---|---|---|---|---|---|
| 4 | 7 | 7 | 9 | 0 | 1 | 8 | 0 | 5 | 0 | 5 | 6 | 2 |
|---|---|---|---|---|---|---|---|---|---|---|---|---|

Rodzaj opakowania:

**Blister z folii PVC/PE w tekturowym pudełku.**

Wymagania dotyczące przechowywania i transportu:

**Nie przechowywać w temperaturze powyżej 30°C.**

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 5 lat od daty wydania niniejszej decyzji.**

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. 2021 r. poz. 735 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 2019 r. poz. 2325 ze zm., 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 rozpatrzenie 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

DRL-RLE.4002.169.2021