



**PREZES**

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

Warszawa, 14-09-2023

Nr UR/RR/0465/23

**Noridem Enterprises Limited  
Makariou & Evagorou 1  
Mitsi Building 3, Office 115  
1065 Nicosia  
Cypr**

**DECYZJA**

Na podstawie art. 7 ust. 2 i art. 29 ust. 2 pkt 1 ustawy z dnia 6 września 2001 r. Prawo farmaceutyczne (Dz. U. z 2022 r. poz. 2301 ze zm.)

**przedłuża się na czas nieokreślony okres ważności pozwolenia nr 26064 na dopuszczenie do obrotu produktu leczniczego Cefazolin Noridem, *Cefazolinum*, proszek do sporządzania roztworu do wstrzykiwań / do infuzji, 1 g**

Nazwa:

**Cefazolin Noridem**

Nazwa powszechnie stosowana:

***Cefazolinum***

Postać farmaceutyczna, moc i dawka substancji czynnej:

**proszek do sporządzania roztworu do wstrzykiwań / do infuzji, 1 g**

Droga podania:

**dożylna, domięśniowa**

Numer procedury:

**DE/H/6164/001/R/001**

Podmiot odpowiedzialny:

**Noridem Enterprises Limited  
Makariou & Evagorou 1  
Mitsi Building 3, Office 115  
1065 Nicosia  
Cypr**

Nazwa i adres wytwórcy, u którego następuje zwolnienie serii:

**Demo S.A. Pharmaceutical Industry  
21st Km National Road Athens - Lamia  
145 68 Kryoneri  
Grecja**

Miejsce wytwarzania, gdzie następuje kontrola serii:

**Demo S.A. Pharmaceutical Industry  
21st Km National Road Athens - Lamia  
145 68 Kryoneri  
Grecja**

Pełny skład jakościowy:

*Substancja czynna:*

**Cefzolina**  
(w postaci Cefazoliny sodowej)

Wielkość opakowania:

Zatwierdzone:

**1 fiolka po 1 g, 10 fiolek po 1 g, 50 fiolek po 1 g**

Zadeklarowane do wprowadzenia do obrotu:

**10 fiolka po 1 g**

- kod: 

5	9	0	9	9	9	1	4	3	7	4	0	4
---	---	---	---	---	---	---	---	---	---	---	---	---

**50 fiolka po 1 g**

- kod: 

5	9	0	9	9	9	1	4	3	7	4	1	1
---	---	---	---	---	---	---	---	---	---	---	---	---

Rodzaj opakowania:

**Fiolka z bezbarwnego szkła typu III z korkiem z gumy bromobutyłowej typu I, z aluminiowym wieczkiem i plastikową nakładką typu flip-top, w tekturowym pudełku.**

Wymagania dotyczące przechowywania i transportu:

**Przechowywać w temperaturze poniżej 30°C.**

**Przechowywać fiolkę w opakowaniu zewnętrznym w celu ochrony przed światłem.**

Okres ważności:

**3 lata**

Kategoria dostępności:

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

Częstotliwość składania raportów okresowych o bezpieczeństwie stosowania produktu leczniczego:

**Nie ma zastosowania.**

### **UZASADNIENIE**

Na podstawie art. 107 § 4 ustawy z dnia 14 czerwca 1960 r. Kodeks 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 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. 259 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 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.

z upoważnienia Prezesa  
Marcin Kołakowski  
Wiceprezes ds. Produktów Leczniczych  
/dokument podpisany elektronicznie/

Otrzymują:

1. Pełnomocnik strony
2. a/a