



PREZES
Urzędu Rejestracji Produktów Leczniczych,
Wyrobów Medycznych i Produktów Biobójczych

Warszawa,

2018 -07- 18

Nr UR/RD/.*24837*../18

Laboratorios Farmacéuticos Rovi, S.A.
Julián Camarillo, 35
28037 Madryt
Hiszpania

DECYZJA

Na podstawie art. 7 ust. 2 w związku z art. 15 ust. 7 oraz na podstawie art. 18a ust. 4 ustawy z dnia 6 września 2001 r. Prawo farmaceutyczne (Dz. U. z 2017 r. poz. 2211 ze zm.) wydaje się:

pozwolenie nr*24837*..... na dopuszczenie do obrotu produktu leczniczego

Nazwa:

Crusia

Nazwa powszechnie stosowana:

Enoxaparinum natricum

Postać farmaceutyczna, moc i dawka substancji czynnej:

roztwór do wstrzykiwań w ampulko-strzykawce, 60 mg/0,6 ml (6000 j.m.)

Droga podania:

podskórna

dożylna

do linii tętniczej krążenia pozaustrojowego

Numer procedury zdecentralizowanej:

DE/H/5021/005/DC

Podmiot odpowiedzialny:

Laboratorios Farmacéuticos Rovi, S.A.
Julián Camarillo, 35
28037 Madryt
Hiszpania

Nazwa i adres wytwórcy, u którego następuje zwolnienie serii:

Rovi Contract Manufacturing, S.L.
Julián Camarillo, 35
28037 Madryt
Hiszpania

Miejsce wytwarzania, gdzie następuje kontrola serii:

Rovi Contract Manufacturing, S.L.
Julián Camarillo, 35
28037 Madryt
Hiszpania

Pełny skład jakościowy:

Substancja czynna:

Enoksaparyna sodowa

Substancja pomocnicza:

Woda do wstrzykiwań

Wielkość opakowania:

Zatwierdzone:

Ampułko-strzykawki z automatycznym urządzeniem zabezpieczającym:

**2 ampulko-strzykawki, 6 ampulko-strzykawk, 10 ampulko-strzykawk,
12 ampulko-strzykawk, 24 ampulko-strzykawki, 30 ampulko-strzykawk**

Ampułko-strzykawki bez automatycznego urządzenia zabezpieczającego:

**2 ampulko-strzykawki, 6 ampulko-strzykawk, 10 ampulko-strzykawk,
12 ampulko-strzykawk, 24 ampulko-strzykawki, 30 ampulko-strzykawk**

Zadeklarowane do wprowadzenia do obrotu:

Ampułko-strzykawki z automatycznym urządzeniem zabezpieczającym:

2 ampulko-strzykawki	- kod:	5	9	0	9	9	9	1	3	6	9	1	7	0
6 ampulko-strzykawek	- kod:	5	9	0	9	9	9	1	3	6	9	1	8	7
10 ampulko-strzykawek	- kod:	5	9	0	9	9	9	1	3	6	9	1	9	4
12 ampulko-strzykawek	- kod:	5	9	0	9	9	9	1	3	6	9	2	0	0
24 ampulko-strzykawki	- kod:	5	9	0	9	9	9	1	3	6	9	2	1	7
30 ampulko-strzykawek	- kod:	5	9	0	9	9	9	1	3	6	9	2	2	4

Ampułko-strzykawki bez automatycznego urządzenia zabezpieczającego:

2 ampulko-strzykawki	- kod:	5	9	0	9	9	9	1	3	7	8	7	0	7
6 ampulko-strzykawk	- kod:	5	9	0	9	9	9	1	3	7	8	7	1	4
10 ampulko-strzykawk	- kod:	5	9	0	9	9	9	1	3	7	8	7	2	1
12 ampulko-strzykawk	- kod:	5	9	0	9	9	9	1	3	7	8	7	3	8
24 ampulko-strzykawki	- kod:	5	9	0	9	9	9	1	3	7	8	7	4	5
30 ampulko-strzykawk	- kod:	5	9	0	9	9	9	1	3	7	8	7	5	2

Rodzaj opakowania:

Ampulko-strzykawka wykonana ze szkła bezbarwnego typu I z korkiem z gumy chlorobutyłowej, tłoczkiem i igłą w osłonce, z automatycznym urządzeniem zabezpieczającym. Ampulko-strzykawki umieszczone w tacach plastikowych. Całość w tekturowym pudełku.

Ampulko-strzykawka wykonana ze szkła bezbarwnego typu I z korkiem z gumy chlorobutyłowej, tłoczkiem i igłą w osłonce, bez automatycznego urządzenia zabezpieczającego. Ampulko-strzykawki umieszczone w tacach plastikowych. Całość w tekturowym pudełku.

Wymagania dotyczące przechowywania i transportu:

Przechowywać w temperaturze poniżej 25°C.

Nie zamrażać.

Okres ważności:

3 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, z późn. zm.).

Pozwolenie wydaje się na okres do dnia ... 18.07.2023.

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. z 2017 r. poz. 1257) 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 niniejszej decyzji.



z up. Prezesa
WICEPREZES
dł. Produktów Leczniczych
Marcin Kolakowski

Otrzymują:
1. Pełnomocnik strony
2. a/a