



Prezes Urzędu Rejestracji Produktów Leczniczych, Wyrobow Medycznych i Produktów Biobójczych

Nr UR/ZD/2430/24

Warszawa, 31-10-2024

STADA Arzneimittel AG
Stadastrasse 2-18
61118 Bad Vilbel
Niemcy

DECYZJA

Na podstawie art. 7 ust. 2 w zw. z art. 31 ust. 1b ustawy z dnia 6 września 2001 r. Prawo farmaceutyczne (Dz. U. z 2024 r. poz. 686, dalej: ustawa Prawo farmaceutyczne) i art. 11 ust. 2 rozporządzenia Komisji (WE) nr 1234/2008 z dnia 24 listopada 2008 r. dotyczącego badania zmian w warunkach pozwoleń na dopuszczenie do obrotu dla produktów leczniczych stosowanych u ludzi i weterynaryjnych produktów leczniczych (Dz. Urz. UE L 334 z 12.12.2008, str. 7, ze zm.)

Nr procedury: **NL/H/5005/IA/011/G (NL/H/5005/001/IA/011/G)**

zmienia się pozwolenie nr 27216 na dopuszczenie do obrotu produktu leczniczego:

Fordiab

Sitagliptinum + Metformini hydrochloridum
tabletki powlekane, 50 mg + 850 mg

typ zmiany: IB nr B.II.a.3.b.6

W punkcie: **Pełny skład jakościowy**

Zmienia się zapis

z:

Substancje czynne:

Sytagliptyna

w postaci sytagliptyny chlorowodoru jednowodnego

Metforminy chlorowodorek

Substancje pomocnicze:

Celuloza mikrokryształiczna

Powidon (K29/32)

Sodu laurylosiarczan

Sodu stearylofumarat

DZL-ZLE.4021.5064.2024

Otoczka Opadry QX Pink (321A640002):

Kopolimer szczepiony makroglu (PEG) i alkoholu poliwinylowego (E1209)

Talk (E553b)

Tytanu dwutlenek (E171)

Mono- i diglicerydy kwasów tłuszczowych (E471)

Alkohol poliwinylowy częściowo hydrolizowany (E1203)

Żelaza tlenek czerwony (E172)

na:

Substancje czynne:

Sytagliptyna

w postaci sytagliptyny chlorowodoru jednowodnego

Metforminy chlorowodorek

Substancje pomocnicze:

Celuloza mikrokrystaliczna

Powidon (K29/32)

Sodu laurylosiarczan

Magnezu stearynian

Otoczka Opadry QX Pink (321A640002):

Kopolimer szczepiony makroglu (PEG) i alkoholu poliwinylowego (E1209)

Talk (E553b)

Tytanu dwutlenek (E171)

Mono- i diglicerydy kwasów tłuszczowych (E471)

Alkohol poliwinylowy częściowo hydrolizowany (E1203)

Żelaza tlenek czerwony (E172)

UZASADNIENIE

Na podstawie art. 107 § 4 ustawy z dnia 14 czerwca 1960 r. Kodeks postępowania administracyjnego (Dz. U. z 2024 r. poz. 572, dalej K.p.a.) odstępuje się od uzasadnienia niniejszej decyzji, gdyż uwzględnia ona w całości żądanie strony.

Pouczenie:

Zgodnie z art. 127 § 1a K.p.a. decyzja wydana w pierwszej instancji, od której uzasadnienia organ odstąpił z powodu uwzględnienia w całości żądania strony, jest ostateczna.

Na podstawie art. 52 § 1 i 2 w zw. art. 53 § 1 ustawy z dnia 30 sierpnia 2002 r. Prawo o postępowaniu przed sądami administracyjnymi (Dz. U. z 2024 r. poz. 935, dalej: p.p.s.a.), strona może wnieść skargę na decyzję do Wojewódzkiego Sądu Administracyjnego w Warszawie 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 lub radcy prawnego.

Z upoważnienia Prezesa

Marcin Kołakowski

Wiceprezes ds. Produktów Leczniczych

/dokument podpisany elektronicznie/

Otrzymują:

1. Strona
2. a/a