



PREZES

Urzędu Rejestracji Produktów Leczniczych,
Wyrobow Medycznych i Produktów Biobójczych

Warszawa, 2021-07-27

Nr UR/ZM/ 0203 /21

Organon Polska Sp. z o.o.
ul. Marszałkowska 126/134
00-008 Warszawa

DECYZJA

Na podstawie art. 7 ust. 2 w zw. z art. 32 ustawy z dnia 6 września 2001 r. Prawo farmaceutyczne (Dz. U. z 2021 r. poz. 974)

dokonyje się zmiany podmiotu odpowiedzialnego w pozwoleniu nr 12524 na dopuszczenie do obrotu produktu leczniczego

Nazwa:

Inegy

Nazwa powszechnie stosowana:

Ezetimibum + Simvastatinum

Postać farmaceutyczna, moc i dawka substancji czynnej:

tabletki, 10 mg + 20 mg

Droga podania:

podanie doustne

Numer procedury:

DE/H/0496/002/MR

Podmiot odpowiedzialny:

**Organon Polska Sp. z o.o.
ul. Marszałkowska 126/134
00-008 Warszawa**

Nazwa i adres wytwórcy, u którego następuje zwolnienie serii:

1. Merck Sharp & Dohme B.V.

Waarderweg 39

HAARLEM

2031BN

Holandia

2. Schering-Plough Labo NV

Industriepark 30

2220 Heist-op-den-Berg

Belgia

Miejsce wytwarzania, gdzie następuje kontrola serii:

1. Organon Pharma (UK) Limited

Shotton Lane

Cramlington

NE23 3JU

Wielka Brytania

2. Merck Sharp & Dohme B.V.

Waarderweg 39

HAARLEM

2031BN

Holandia

Pełny skład jakościowy:

Substancje czynne:

Ezetymib

Symwastatyna

Substancje pomocnicze:

Laktoza jednowodna

Celuloza mikrokrystaliczna

Hypromeloza

Kroskarmeloza sodowa

Kwas cytrynowy jednowodny

Butylohydroksyanizol

Propylu galusan

Magnezu stearynian

Wielkość opakowania:

14 szt. – 2 blistry po 7 szt.

14 szt. – 1 blister po 14 szt.

28 szt. – 4 blistry po 7 szt.

28 szt. – 2 blistry po 14 szt.

- kod:

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

- kod:

5	9	0	9	9	9	0	0	1	6	0	2	0
---	---	---	---	---	---	---	---	---	---	---	---	---

- kod:

5	9	0	9	9	9	0	0	1	6	0	3	7
---	---	---	---	---	---	---	---	---	---	---	---	---

- kod:

5	9	0	9	9	9	0	0	1	6	0	4	4
---	---	---	---	---	---	---	---	---	---	---	---	---

Rodzaj opakowania:

Butelka z HDPE z zabezpieczeniem gwarancyjnym z zamknięciem z PP zabezpieczającym przed dostępem dzieci zawierającym środek pochłaniający wilgoć.

Blister PCTFE/PVC/Aluminium.

Perforowany blister PCTFE/PVC/Aluminium.

Wymagania dotyczące przechowywania i transportu:

Nie przechowywać w temperaturze powyżej 30°C.

Blistry: Przechowywać w oryginalnym opakowaniu w celu ochrony przed światłem i wilgocią.

Butelki: Przechowywać szczelnie zamknięte w celu ochrony przed światłem i wilgocią.

Okres ważności:

2 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. 107c 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 czas nieokreślony.

Postanowienia niniejszej decyzji wchodzi w życie nie później niż 6 miesięcy od dnia jej wydania.

Podmiot odpowiedzialny na podstawie niniejszej decyzji dokonuje zmiany danych w Charakterystyce Produktu Leczniczego, ulotce dla pacjenta i opakowaniach produktu leczniczego w punktach wskazujących *Podmiot Odpowiedzialny*.

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 1960 r. Kodeks postępowania administracyjnego (Dz. U. z 2021 r. poz. 735, 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 lub 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.



z upoważnienia Prezesa
DYREKTOR
Departamentu Zmian Porejestacyjnych
i Rerejestracji Produktów Leczniczych

Joanna Kmiecik-Grudziń

Otrzymują:

1. Pełnomocnik strony.
2. a/a