



# Prezes Urzędu Rejestracji Produktów Leczniczych, Wyrobów Medycznych i Produktów Biobójczych

Nr UR/ZM/0219/23

Warszawa, 04-10-2023

Milapharm Sp. z o.o.  
pl. Gen. Józefa Hallera 5/14A  
03-464 Warszawa

## DECYZJA

Na podstawie art. 7 ust. 2 i art. 32 ustawy z dnia 6 września 2001 r. Prawo farmaceutyczne (Dz. U. z 2022 r. poz. 2301 ze zm.)

**dokonuje się zmiany podmiotu odpowiedzialnego w pozwoleniu nr 8459 na dopuszczenie do obrotu produktu leczniczego**

Nazwa:

**GRYPOSTOP**

Nazwa powszechnie stosowana:

***Paracetamolum + Pseudoephedrini hydrochloridum + Dextromethorphan  
hydrobromidum***

Postać farmaceutyczna, moc i dawka substancji czynnej:

**tabletki powlekane, 325 mg + 30 mg + 15 mg**

Droga podania:

**doustna**

Podmiot odpowiedzialny:

**Milapharm Sp. z o.o.**

**pl. Gen. Józefa Hallera 5/14A**

**03-464 Warszawa**

Nazwa i adres wytwórcy, u którego następuje zwolnienie serii:

**Medicofarma S.A.**

**ul. Tarnobrzaska 13**

**26-613 Radom**

Miejsce wytwarzania, gdzie następuje kontrola serii:

**Medicofarma S.A.**

**ul. Tarnobrzeska 13  
26-613 Radom**

Pełny skład jakościowy:

**Paracetamol**

**Pseudoefedryny chlorowodorek**

**Dekstrometorfanu bromowodorek**

**Magnezu stearynian**

**Celuloza mikrokrystaliczna**

**Powidon**

**Karboksymetyloskrobia sodowa (typ A)**

**Skrobia ziemniaczana**

*Otoczka:*

**Hydroksypropylometyloceluloza**

**Glikol polietylenowy**

**Polisorbat 80**

**Tytanu dwutlenek**

Wielkość opakowania:

**12 szt. - 1 blister po 12 szt. - 5909990845910**

**24 szt. - 2 blistry po 12 szt. - 5909990845927**

Rodzaj opakowania:

**Blistry z folii Aluminium/PVC w tekturowym pudełku.**

Wymagania dotyczące przechowywania i transportu:

**Przechowywać w temperaturze poniżej 25°C.**

Okres ważności:

**3 lata**

Kategoria dostępności:

**Produkt leczniczy wydawany bez przepisu lekarza – OTC**

Częstotliwość składania raportów okresowych o bezpieczeństwie stosowania produktu leczniczego:

**Nie ma zastosowania.**

**Pozwolenie wydaje się na czas nieokreślony.**

Niniejsza decyzja 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 ustawy z dnia 14 czerwca 1960 r. Kodeks postępowania administracyjnego (Dz. U. z 2023 r. poz. 775 ze zm., 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 2023 r. poz. 1634 ze zm., 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

Joanna Kmiecik - Grudzień

Dyrektor Departamentu Zmian Porejestracyjnych i Rerejestracji Produktów Leczniczych

/dokument podpisany elektronicznie/

Otrzymują:

1. Strona
2. a/a