



PREZES

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

Warszawa, **2013 -12- 2 0**

Nr UR/RD/.....*0786*...../13

**+pharma arzneimittel gmbh
Hafnerstraße 211
8054 Graz
Austria**

DECYZJA

Na podstawie art. 7 ust. 2 w związku z art. 15 ust. 1 pkt 2 oraz na podstawie art. 19 ust. 3 w związku z art. 18a ust. 4 ustawy z dnia 6 września 2001 r. Prawo farmaceutyczne (Dz. U. z 2008 r. Nr 45, poz. 271 ze zm.) wydaje się:

pozwolenie nr*21645*..... na dopuszczenie do obrotu produktu leczniczego

Nazwa:

Oroes

Nazwa powszechnie stosowana:

Escitalopramum

Postać farmaceutyczna, moc i dawka substancji czynnej:

tabletki powlekane, 10 mg

Droga podania:

doustna

Numer procedury wzajemnego uznania:

AT/H/0400/002/MR

Podmiot odpowiedzialny:

+pharma arzneimittel gmbh
Hafnerstraße 211
8054 Graz
Austria

Nazwa i adres wytwórcy, u którego następuje zwolnienie serii:

Genericon Pharma Gesellschaft m.b.H.
Hafnerstraße 211
8054 Graz
Austria

Nazwa i adres importera, u którego następuje zwolnienie serii:

Genericon Pharma Gesellschaft m.b.H.
Hafnerstraße 211
8054 Graz
Austria

Miejsce prowadzenia działalności importowej, gdzie następuje kontrola serii:

Genericon Pharma Gesellschaft m.b.H.
Hafnerstraße 211
8054 Graz
Austria

Miejsce wytwarzania, gdzie następuje kontrola serii:

1. Dragenopharm Apotheker Püschl GmbH
Göllstrasse 1
84529 Tittmoning
Niemcy

2. HBM Pharma s.r.o.
Sklabinská 30
036 80 Martin
Słowacja

Pełny skład jakościowy:

Substancja czynna:

Escytalopram
w postaci escytalopramu szczawianu

Substancje pomocnicze:

Celuloza mikrokrystaliczna
Kroskarmeloza sodowa
Krzemionka koloidalna bezwodna
Magnezu stearynian

Otoczka:

Opadry White Y-1-7000:
Hypromeloza 6 cP
Tytanu dwutlenek (E 171)
Makrogol 400

Wielkość opakowania:

Zatwierdzone:

7, 10, 14, 15, 20, 28, 30, 50, 56, 60, 98, 100 szt.

Zadeklarowane do wprowadzenia do obrotu:

28 szt.	- kod:	<table border="1"><tr><td>5</td><td>9</td><td>0</td><td>1</td><td>7</td><td>2</td><td>0</td><td>1</td><td>4</td><td>0</td><td>1</td><td>5</td><td>9</td></tr></table>	5	9	0	1	7	2	0	1	4	0	1	5	9
5	9	0	1	7	2	0	1	4	0	1	5	9			
30 szt.	- kod:	<table border="1"><tr><td>5</td><td>9</td><td>0</td><td>1</td><td>7</td><td>2</td><td>0</td><td>1</td><td>4</td><td>0</td><td>1</td><td>6</td><td>6</td></tr></table>	5	9	0	1	7	2	0	1	4	0	1	6	6
5	9	0	1	7	2	0	1	4	0	1	6	6			
60 szt.	- kod:	<table border="1"><tr><td>5</td><td>9</td><td>0</td><td>1</td><td>7</td><td>2</td><td>0</td><td>1</td><td>4</td><td>0</td><td>1</td><td>7</td><td>3</td></tr></table>	5	9	0	1	7	2	0	1	4	0	1	7	3
5	9	0	1	7	2	0	1	4	0	1	7	3			
100 szt.	- kod:	<table border="1"><tr><td>5</td><td>9</td><td>0</td><td>1</td><td>7</td><td>2</td><td>0</td><td>1</td><td>4</td><td>0</td><td>1</td><td>8</td><td>0</td></tr></table>	5	9	0	1	7	2	0	1	4	0	1	8	0
5	9	0	1	7	2	0	1	4	0	1	8	0			

Rodzaj opakowania:

Blister z folii Aluminium/Aluminium w tekturowym pudełku.

Wymagania dotyczące przechowywania i transportu:

Bez specjalnych zaleceń.

Okres ważności:

3 lata

Kategoria dostępności:

Produkt leczniczy wydawany z przepisu lekarza – Rp.

Częstotliwość składania raportów okresowych o bezpieczeństwie stosowania produktu leczniczego:

Nie ma zastosowania.

Pozwolenie wydaje się na okres do dnia 19.12.2018

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 2000 r. Nr 98, poz. 1071 ze zm.), 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.



PREZES
Urzędu Rejestracji Produktów Leczniczych
Wyrobów Medycznych i Produktów Biobójczych

Grzegorz Sespak

Otrzymują:

1. Pełnomocnik strony:

2. a/a