



PREZES

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

Warszawa,

2014 -01- 09

Nr UR/RD/0009/14

**BIOFARM Sp. z o.o.
ul. Walbrzyska 13
60-198 Poznań**

DECYZJA

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

pozwolenie nr 21655 na dopuszczenie do obrotu produktu leczniczego

Nazwa:

PARSONIL

Nazwa powszechnie stosowana:

Ropinirolum

Postać farmaceutyczna, moc i dawka substancji czynnej:

tabletki powlekane, 0,25 mg

Droga podania:

doustna

Podmiot odpowiedzialny:

**BIOFARM Sp. z o.o.
ul. Walbrzyska 13
60-198 Poznań**

Nazwa i adres wytwórcy, u którego następuje zwolnienie serii:

**BIOFARM Sp. z o.o.
ul. Walbrzyska 13
60-198 Poznań**

Miejsce wytwarzania, gdzie następuje kontrola serii:

BIOFARM Sp. z o.o.
ul. Wałbrzyska 13
60-198 Poznań

Pełny skład jakościowy:

Substancja czynna:

Ropinirol
(w postaci ropinirolu chlorowodoru)

Substancje pomocnicze:

Rdzeń:

Laktoza jednowodna
Celuloza mikrokrystaliczna
Kroskarmeloza sodowa
Magnezu stearynian

Otoczka:

Alkohol poliwinylowy
Tytanu dwutlenek (E 171)
Makrogol 3000
Talk

Wielkość opakowania:

| | | | | | | | | | | | | | | | |
|----------|--------|---|---|---|---|---|---|---|---|---|---|---|---|---|---|
| 21 szt. | - kod: | <table border="1"><tr><td>5</td><td>9</td><td>0</td><td>9</td><td>9</td><td>9</td><td>1</td><td>0</td><td>9</td><td>8</td><td>9</td><td>7</td><td>1</td></tr></table> | 5 | 9 | 0 | 9 | 9 | 9 | 1 | 0 | 9 | 8 | 9 | 7 | 1 |
| 5 | 9 | 0 | 9 | 9 | 9 | 1 | 0 | 9 | 8 | 9 | 7 | 1 | | | |
| 126 szt. | - kod: | <table border="1"><tr><td>5</td><td>9</td><td>0</td><td>9</td><td>9</td><td>9</td><td>1</td><td>0</td><td>9</td><td>8</td><td>9</td><td>8</td><td>8</td></tr></table> | 5 | 9 | 0 | 9 | 9 | 9 | 1 | 0 | 9 | 8 | 9 | 8 | 8 |
| 5 | 9 | 0 | 9 | 9 | 9 | 1 | 0 | 9 | 8 | 9 | 8 | 8 | | | |
| 210 szt. | - kod: | <table border="1"><tr><td>5</td><td>9</td><td>0</td><td>9</td><td>9</td><td>9</td><td>1</td><td>0</td><td>9</td><td>8</td><td>9</td><td>9</td><td>5</td></tr></table> | 5 | 9 | 0 | 9 | 9 | 9 | 1 | 0 | 9 | 8 | 9 | 9 | 5 |
| 5 | 9 | 0 | 9 | 9 | 9 | 1 | 0 | 9 | 8 | 9 | 9 | 5 | | | |

Rodzaj opakowania:

Blister z folii OPA/Aluminium/PVC/Aluminium lub blister perforowany z folii OPA/Aluminium/PVC/Aluminium w tekturowym pudełku.

Wymagania dotyczące przechowywania i transportu:

Przechowywać w temperaturze poniżej 25°C, w oryginalnym opakowaniu.

Okres ważności:

2 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 ...08.01.2019 r.

UZASADNIENIE

Na podstawie art. 107 § 4 Kodeksu postępowania administracyjnego odstępuje się od uzasadnienia decyzji, gdyż uwzględniła 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 (t.j. Dz. U. z 2013 r., poz. 267), 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 Ceralek

Otrzymują:

1. Pełnomocnik strony:

2. a/a