



PREZES

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

Warszawa,

2014 -01- 23

Nr UR/RD/.....⁰⁰²²...../14

**Fair-Med Healthcare GmbH
Planckstrasse13
22765 Hamburg
Niemcy**

DECYZJA

Na podstawie art. 7 ust. 2 w związku z art. 15 ust. 1 pkt 2 oraz na podstawie 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 nr²¹⁶⁶⁸..... na dopuszczenie do obrotu produktu leczniczego

Nazwa:

Levocetirizine dihydrochloride Fair-Med

Nazwa powszechnie stosowana:

Levocetirizini dihydrochloridum

Postać farmaceutyczna, moc i dawka substancji czynnej:

tabletki powlekane, 5 mg

Droga podania:

doustna

Numer procedury zdecentralizowanej:

PT/H/0851/001/DC

Podmiot odpowiedzialny:

**Fair-Med Healthcare GmbH
Planckstrasse13
22765 Hamburg
Niemcy**

UR.DRL.RLE.4002.0055.2012

Nazwa i adres wytwórcy, u którego następuje zwolnienie serii:

- 1. Pharmadox Healthcare Ltd**
KW 20A – Kordin Industrial Park
Paola, PLA 3000
Malta
- 2. Medicofarma S.A.**
ul. Kozińska 97
26-600 Radom
- 3. Strandhaven Ltd T/A Somex Pharma**
High Road, Ilford
Essex, IG3 8RA
Wielka Brytania

Nazwa i adres importera, u którego następuje zwolnienie serii:

- 1. Pharmadox Healthcare Ltd**
KW 20A – Kordin Industrial Park
Paola, PLA 3000
Malta
- 2. Strandhaven Ltd T/A Somex Pharma**
High Road, Ilford
Essex, IG3 8RA
Wielka Brytania

Miejsce prowadzenia działalności importowej, gdzie następuje kontrola serii:

- 1. Pharmadox Healthcare Ltd**
KW 20A – Kordin Industrial Park
Paola, PLA 3000
Malta
- 2. Strandhaven Ltd T/A Somex Pharma**
High Road, Ilford
Essex, IG3 8RA
Wielka Brytania

Miejsce wytwarzania, gdzie następuje kontrola serii:

- 1. Pharmadox Healthcare Ltd**
KW 20A – Kordin Industrial Park
Paola, PLA 3000
Malta
- 2. APL Swift Services (Malta) Ltd**
HF26, Hal Far Industrial Estate
Hal Far, Birzebbugia, BBG 300
Malta
- 3. Medicofarma S.A.**
ul. Kozińska 97
26-600 Radom

4. Zeta Analytical Ltd
Unit 3, Colonial Way
Watford, Hertfordshire , WD24 4YR
Wielka Brytania

5. Microbiological Consultant Services
Unit 8 & 9, Rockmill Business Park
The Dale, Stoney Middleton
Hope Valley, South Yorkshire, S32 4TF
Wielka Brytania

Pełny skład jakościowy:

Substancja czynna:

Lewocetyryzyny dichlorowodorek

Substancje pomocnicze:

Kroskarmeloza sodowa
Celuloza mikrokrystaliczna
Krzemionka koloidalna bezwodna
Magnezu stearynian

Otoczka:

Opadry White 03K58884:
Hypromeloza 6 cP
Tytanu dwutlenek (E 171)
Triacetyna

Wielkość opakowania:

Zatwierdzone:

7, 10, 14, 20, 21, 28, 30, 40, 50, 60, 70, 90, 100 szt.

Zadeklarowane do wprowadzenia do obrotu:

7 szt.

- kod:

5	9	0	9	9	9	1	0	9	9	8	5	5
---	---	---	---	---	---	---	---	---	---	---	---	---

28 szt.

- kod:

5	9	0	9	9	9	1	0	9	9	8	6	2
---	---	---	---	---	---	---	---	---	---	---	---	---

Rodzaj opakowania:

Blister z folii OPA/Aluminium/PVC/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:

Co 5 lat, uwzględniając dane zawarte w wykazie zharmonizowanych częstotliwości składania raportów okresowych o bezpieczeństwie stosowania produktów leczniczych (List of European Union reference dates and frequency of submission of periodic safety update reports), wersja EMA/630645/2012 Rev.14 z dnia 8 stycznia 2014 r., 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 okres do dnia22.01.2019r.....

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 Cesańsk