



PREZES

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

Warszawa,

2014 -06- 2 3

Nr UR/RD/.....⁰²⁹⁷/14

**Medreg s.r.o.
Krčmářovská 223/33
196 00 Prague
Republika Czeska**

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 nr²¹⁹⁴³..... na dopuszczenie do obrotu produktu leczniczego

Nazwa:

Medilip

Nazwa powszechnie stosowana:

Simvastatinum

Postać farmaceutyczna, moc i dawka substancji czynnej:

tabletki powlekane, 10 mg

Droga podania:

doustna

Numer procedury zdecentralizowanej:

PT/H/1076/001/DC

Podmiot odpowiedzialny:

Medreg s.r.o.
Krčmářovská 223/33
196 00 Prague
Republika Czeska

Nazwa i adres wytwórcy, u którego następuje zwolnienie serii:

1. APL Swift Services (Malta) Limited
HF26, Hal Far Industrial Estate, Hal Far
Birzebbugia, BBG 3000
Malta

2. Dr. Müller Pharma s.r.o.
U Mostku 182
503 41 Hradec Kralove
Republika Czeska

3. Medis International a.s.
Prumyslova 961/16
747 23 Bolatice
Republika Czeska

Nazwa i adres importera, u którego następuje zwolnienie serii:

1. APL Swift Services (Malta) Limited
HF26, Hal Far Industrial Estate, Hal Far
Birzebbugia, BBG 3000
Malta

2. Dr. Müller Pharma s.r.o.
U Mostku 182
503 41 Hradec Kralove
Republika Czeska

3. Medis International a.s.
Prumyslova 961/16
747 23 Bolatice
Republika Czeska

Miejsce prowadzenia działalności importowej, gdzie następuje kontrola serii:

1. APL Swift Services (Malta) Limited
HF26, Hal Far Industrial Estate, Hal Far
Birzebbugia, BBG 3000
Malta

2. Dr. Müller Pharma s.r.o.
U Mostku 182
503 41 Hradec Kralove
Republika Czeska

3. Medis International a.s.
Prumyslova 961/16
747 23 Bolatice
Republika Czeska

Miejsce wytwarzania, gdzie następuje kontrola serii:

1. APL Swift Services (Malta) Limited
HF26, Hal Far Industrial Estate, Hal Far
Birzebbugia, BBG 3000
Malta

2. Dr. Müller Pharma s.r.o.
U Mostku 182
503 41 Hradec Kralove
Republika Czeska

3. Medis International a.s.
Prumyslova 961/16
747 23 Bolatice
Republika Czeska

Pełny skład jakościowy:

Substancja czynna:

Symwastatyna

Substancje pomocnicze:

Kwas askorbowy

Laktoza jednowodna

Celuloza mikrokryształiczna

Skrobia żelowana kukurydziana

Kwas cytrynowy jednowodny

Butylohydroksyanizol (E 320)

Magnezu stearynian

Otoczka:

Opadry Pink 20A54239:

Hydroksypropyloceluloza

Hypromeloza
Tytanu dwutlenek (E 171)
Talk
Żelaza tlenek czerwony (E 172)
Żelaza tlenek żółty (E 172)

Wielkość opakowania:

Zatwierdzone:

10, 14, 20, 28, 30, 50, 56, 60, 84, 90, 98, 100 szt.

Zadeklarowane do wprowadzenia do obrotu:

10 szt.	- kod:	5	9	0	9	9	9	1	1	4	3	5	3	4
14 szt.	- kod:	5	9	0	9	9	9	1	1	4	3	5	8	9
20 szt.	- kod:	5	9	0	9	9	9	1	1	4	3	6	3	3
28 szt.	- kod:	5	9	0	9	9	9	1	1	4	3	6	1	9
30 szt.	- kod:	5	9	0	9	9	9	1	1	4	3	6	0	2
50 szt.	- kod:	5	9	0	9	9	9	1	1	4	3	5	6	5
56 szt.	- kod:	5	9	0	9	9	9	1	1	4	3	5	5	8
60 szt.	- kod:	5	9	0	9	9	9	1	1	4	3	5	4	1
84 szt.	- kod:	5	9	0	9	9	9	1	1	4	3	5	7	2
90 szt.	- kod:	5	9	0	9	9	9	1	1	4	3	6	2	6
98 szt.	- kod:	5	9	0	9	9	9	1	1	4	3	5	9	6
100 szt.	- kod:	5	9	0	9	9	9	1	1	4	3	5	2	7

Rodzaj opakowania:

Blister z folii PVC/PE/PVDC/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 . 22.06.2019r.:

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 (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.



Z upoważnienia Prezesa
WICEPREZES
ds. Produktów Biobójczych

Barbara Jaworska-Luczak

Otrzymują:

1. Pełnomocnik strony
2. a/a