



PREZES

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

Warszawa, 2015 -10- 0 2

Nr UR/RD/.....0464...../15

**Fair-Med Healthcare GmbH
Planckstrasse 13
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 nr22715..... na dopuszczenie do obrotu produktu leczniczego

Nazwa:

Telmisartan Fair-Med

Nazwa powszechnie stosowana:

Telmisartanum

Postać farmaceutyczna, moc i dawka substancji czynnej:

tabletki, 40 mg

Droga podania:

doustna

Numer procedury zdecentralizowanej:

PT/H/1252/002/DC

Podmiot odpowiedzialny:

**Fair-Med Healthcare GmbH
Planckstrasse 13
22765, Hamburg
Niemcy**

Nazwa i adres wytwórcy, u którego następuje zwolnienie serii:

Pharmadox Healthcare Ltd
KW20A Kordin Industrial Park, Paola
PLA 3000
Malta

Nazwa i adres importera, u którego następuje zwolnienie serii:

Pharmadox Healthcare Ltd
KW20A Kordin Industrial Park, Paola
PLA 3000
Malta

Miejsce prowadzenia działalności importowej, gdzie następuje kontrola serii:

Pharmadox Healthcare Ltd
KW20A Kordin Industrial Park, Paola
PLA 3000
Malta

Miejsce wytwarzania, gdzie następuje kontrola serii:

1. Pharmadox Healthcare Ltd
KW20A Kordin Industrial Park, Paola
PLA 3000
Malta

2. APL Swift Services (Malta) Ltd
HF26, Hal Far Industrial Estate
BBG 3000, HalFar, Birzebbugia
Malta

Pełny skład jakościowy:

Substancja czynna:

Telmisartan

Substancje pomocnicze:

Mannitol (E 421)
Powidon K29/32
Sodu wodorotlenek
Meglumina
Magnezu stearynian

Wielkość opakowania:

Zatwierdzone:

14, 28, 30, 56, 84, 90, 98, 100 szt.

Zadeklarowane do wprowadzenia do obrotu:

28 szt.

- kod:

5	9	0	9	9	9	1	2	3	9	4	6	6
---	---	---	---	---	---	---	---	---	---	---	---	---

56 szt.

- kod:

5	9	0	9	9	9	1	2	3	9	4	7	3
---	---	---	---	---	---	---	---	---	---	---	---	---

Rodzaj opakowania:

Blister z folii OPA/Aluminium/PVC/Aluminium w tekturowym pudełku.

Wymagania dotyczące przechowywania i transportu:

**Brak specjalnych zaleceń dotyczących temperatury przechowywania.
Przechowywać w oryginalnym opakowaniu w celu ochrony przed wilgocią.**

Okres ważności:
30 miesięcy

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 . 01.10.2020 .

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 up. Prezesa
WICEPREZES
ds. Produktów Leczniczych
Marcin Kotłakowski

Otrzymują:
1. Pełnomocnik strony
2. a/a