



**PREZES**

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

Warszawa,

2016 -06- 17

Nr UR/RD/...../16

**Sandoz GmbH  
Biochemiestrasse 10  
6250 Kundl  
Austria**

**DECYZJA**

Na podstawie art. 7 ust. 2 w związku z art. 15 ust. 12 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 nr ..... *23241* ..... na dopuszczenie do obrotu produktu leczniczego

Nazwa:

**Norvipren**

Nazwa powszechnie stosowana:

***Buprenorphinum***

Postać farmaceutyczna, moc i dawka substancji czynnej:

**system transdermalny, plaster, 20 mikrogramów/godzinę**

Droga podania:

**przezskórne**

Numer procedury zdecentralizowanej:

**DE/H/4045/004/DC**

Podmiot odpowiedzialny:

**Sandoz GmbH  
Biochemiestrasse 10  
6250 Kundl  
Austria**

Nazwa i adres wytwórcy, u którego następuje zwolnienie serii:

**Hexal AG**  
**Industriestrasse 25**  
**83607 Holzkirchen**  
**Niemcy**

Miejsce wytwarzania, gdzie następuje kontrola serii:

**Hexal AG**  
**Industriestrasse 25**  
**83607 Holzkirchen**  
**Niemcy**

Pełny skład jakościowy:

**Substancja czynna:**

**Buprenorfina**

**Substancje pomocnicze:**

*Warstwa zabezpieczająca*

**Poli(tereftalan etylenu) silikonowany**

*Matryca adhezyjna zawierająca substancję czynną:*

**Powidon K 90**

**Kwas lewulinowy**

**Oleilowy oleinian**

**Kopolimer 2-etyloheksylu akrylanu, butylu akrylanu, kwasu akrylowego i winylu octanu (75:15:5:5)**

*Folia oddzielająca matryce adhezyjne:*

**Poli(tereftalan etylenu)**

*Matryca adhezyjna nie zawierająca substancji czynnej:*

**Klej akrylanowy**

*Warstwa zewnętrzna*

**Poliuretan**

**Tusz**

Wielkość opakowania:

Zatwierdzone:

**1, 2, 3, 4, 5, 8, 10, 12, 20 systemów transdermalnych**

Zadeklarowane do wprowadzenia do obrotu:

**5 systemów transdermalnych**

- kod: 

5	9	0	9	9	9	1	2	7	8	8	5	4
---	---	---	---	---	---	---	---	---	---	---	---	---

Rodzaj opakowania:

**Saszetka PET/Aluminium/PE, zawierająca jeden system transdermalny, zabezpieczona przed dostępem dzieci, w tekturowym pudełku.**

Wymagania dotyczące przechowywania i transportu:

**Nie przechowywać w temperaturze powyżej 25°C.**

Okres ważności:

**18 miesięcy**

Kategoria dostępności:

**Produkt leczniczy wydawany z przepisu lekarza – Rp.**

Częstotliwość składania raportów okresowych o bezpieczeństwie stosowania produktu leczniczego:

**Zgodnie z wykazem zharmonizowanych częstotliwości składania raportów okresowych o bezpieczeństwie stosowania produktów leczniczych ustalonym na podstawie art. 107 c 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 dnia ..... *16.06.2021r.*

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 2016 r., poz. 23), 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.



*[Signature]*  
z upoważnienia Prezesa  
WICEPREZES  
ds. Wyrobów Medycznych  
Sebastian Migdalski

Otrzymują:

1. Pełnomocnik strony
2. a/a