



ADRESÁT
GlaxoSmithKline Export Limited
980 Great West Road
TW8 9GS Brentford
Middlesex
Velká Británie

ADRESA PRO DORUČENÍ
GlaxoSmithKline Consumer
Healthcare Czech Republic s.r.o.
Hvězdova 1734/2c
140 00 Praha 4

Spisová zn.
sukls70086/2013

Vyřizuje/linka
MUDr. Adéla Pichová / 738

Datum
18. 1. 2017

ROZHODNUTÍ

Státní ústav pro kontrolu léčiv se sídlem v Praze 10, Šrobárova 48 (dále jen „Ústav“), jako orgán příslušný k rozhodnutí podle § 13 odst. 2 písm. a) bodu 1 zákona č. 378/2007 Sb., o léčivech a o změnách některých souvisejících zákonů (zákon o léčivech), ve znění pozdějších předpisů (dále jen „zákon o léčivech“), **rozhodl** v souladu s § 67 a násl. zákona č. 500/2004 Sb., správní řád, ve znění pozdějších předpisů (dále jen „správní řád“), v řízení vedeném podle § 26 a násl. zákona o léčivech o žádosti o registraci léčivého přípravku podané dne **11. 4. 2013**

GlaxoSmithKline Export Limited, 980 Great West Road, TW8 9GS Brentford, Middlesex, Velká Británie
zastoupeným: **GlaxoSmithKline Consumer Healthcare Czech Republic s.r.o.,**
Hvězdova 1734/2c, 140 00 Praha 4
(dále jen „účastník řízení“)

t a k t o :

1.

Ústav registruje účastníku řízení jako držitelů rozhodnutí o registraci léčivý přípravek:

název: **PANADOL EXTRA NOVUM**
síla: **500MG/65MG**
léková forma: **tbl.flm.**
registrační číslo: **07/495/13-C**

Ústav v souladu s § 39 zákona o léčivech stanovuje klasifikaci léčivého přípravku pro výdej tak, že léčivý přípravek lze vydat i bez lékařského předpisu.

2.

Ústav ukládá v souladu s § 93e zákona o léčivech účastníku řízení jako držitelů rozhodnutí o registraci následující povinnosti:

- Předkládat periodické zprávy o bezpečnosti léčivého přípravku v souladu s požadavky, stanovenými pro léčivý přípravek zahrnutý v seznamu referenčních dat Evropské unie (tzv. EURD list), publikovaném na webovém portálu Evropské lékové agentury. Pokud není léčivý přípravek v době vydání rozhodnutí

zahrnut do seznamu referenčních dat Evropské unie (tzv. EURD list), publikovaném na webovém portálu Evropské lékové agentury, je držitel rozhodnutí o registraci povinen předkládat periodické zprávy o bezpečnosti léčivého přípravku ode dne, kdy bude léčivý přípravek zahrnut do tohoto seznamu, a to v souladu s požadavky stanovenými uvedeným seznamem.

Rozhodnutí o registraci platí 5 let ode dne nabytí právní moci.

Odůvodnění

Odůvodnění se v souladu s § 68 odst. 4 správního řádu neuvádí, neboť žádosti o registraci bylo plně vyhověno.

Současně s tímto rozhodnutím Ústav zasílá:

Schválený souhrn údajů o léčivém přípravku v souladu s § 32 odst. 1 zákona o léčivech

Příbalovou informaci pro používání léčivého přípravku a zacházení s ním

Údaje uváděné na obalu léčivého přípravku

Identifikační list, kde jsou uvedeny kódy, které Ústav přiděluje v souladu s § 32 odst. 5 zákona o léčivech.

Poučení o odvolání

Proti tomuto rozhodnutí je možno podat podle § 81 a násl. správního řádu u Ústavu odvolání, a to ve lhůtě 15 dnů ode dne jeho doručení. O odvolání rozhoduje Ministerstvo zdravotnictví ČR.

Otisk úředního razítka

MUDr. Jana Mladá
ředitelka sekce registrací