

Toto rozhodnutie nadobudlo
právoplatnosť
dňa: ... 31.8.2019 ...
V Bratislave dňa: 31.8.2019 ...
Podpis: ...

ŠTÁTNY ÚSTAV PRE KONTROLU LIEČIV
Kvetná 11, 825 08 Bratislava 26

Naše číslo: 2019/07219-REG

ROZHODNUTIE

o registrácii humánneho lieku

Štátny ústav pre kontrolu liečiv (ďalej len „štátny ústav“), ako príslušný orgán štátnej správy na úseku humánnej farmácie a drogových prekursorov podľa § 129 ods.2 písm. a) a podľa § 53 ods.3 a 4 a § 57 ods.3 zákona č. 362/2011 Z.z. o liekoch a zdravotníckych pomôckach a o zmene a doplnení niektorých zákonov (ďalej len „zákon o liekoch“), v spojení s § 46 zákona č. 71/1967 Zb. o správnom konaní v úplnom znení posúdil žiadosť o registráciu humánneho lieku

žiadateľa	Chemi S.p.A., Cinisello Balsamo (MI), Taliansko
zo dňa	13. decembra 2019
číslo	2019/07219-REG
číslo procedúry	
postupom vzájomného uznania	DE/H/6088/001/E/001

a rozhodol takto:

Povoľuje registráciu

Názov humánneho lieku:	Ghemaxan 10 000 IU (100 mg)/1 ml injekčný roztok naplnený v injekčnej striekačke
Lieková forma:	sol iru
Sila lieku:	10 000 anti-Xa IU/1 ml
Liečivo:	Enoxaparín
Registračné číslo lieku:	16/0174/20-S
Spôsob výdaja lieku:	Viazaný na lekársky predpis
Obsah psychotropnej alebo omamnej látky:	neobsahuje omamnú látku alebo psychotropnú látku podľa osobitných zákonov^{1,2}
Názov a adresa držiteľa:	Chemi S.p.A. Via dei Lavoratori, 54 20092 Cinisello Balsamo (MI) Taliansko

¹ zákon č.362/2011 Z.z. o liekoch a zdravotníckych pomôckach v znení neskorších predpisov

² zákon č. 139/1998 Z.z. o omamných látkach, psychotropných látkach a prípravkoch v znení neskorších predpisov

Kódy lieku pridelené štátnym ústavom:

Kód	Názov	Doplňok
5270D	Ghemaxan 10 000 IU (100 mg)/1 ml injekčný roztok naplnený v injekčnej striekačke	sol iru 2x10000 IU/1 ml (1 ml striek.inj.skl.napl.+ihla s chráničom)
5271D	Ghemaxan 10 000 IU (100 mg)/1 ml injekčný roztok naplnený v injekčnej striekačke	sol iru 6x10000 IU/1 ml (1 ml striek.inj.skl.napl.+ihla s chráničom)
5272D	Ghemaxan 10 000 IU (100 mg)/1 ml injekčný roztok naplnený v injekčnej striekačke	sol iru 10x10000 IU/1 ml (1 ml striek.inj.skl.napl.+ihla s chráničom)
5273D	Ghemaxan 10 000 IU (100 mg)/1 ml injekčný roztok naplnený v injekčnej striekačke	sol iru 12(2x6)x10000 IU/1 ml (1 ml striek.inj.skl.napl.+ihla s chráničom-multibal.)
5274D	Ghemaxan 10 000 IU (100 mg)/1 ml injekčný roztok naplnený v injekčnej striekačke	sol iru 20(2x10)x10000 IU/1 ml (1 ml striek.inj.skl.napl.+ihla s chráničom-multibal.)
5275D	Ghemaxan 10 000 IU (100 mg)/1 ml injekčný roztok naplnený v injekčnej striekačke	sol iru 24(4x6)x10000 IU/1 ml (1 ml striek.inj.skl.napl.+ihla s chráničom-multibal.)
5276D	Ghemaxan 10 000 IU (100 mg)/1 ml injekčný roztok naplnený v injekčnej striekačke	sol iru 30(3x10)x10000 IU/1 ml (1 ml striek.inj.skl.napl.+ihla s chráničom-multibal.)
5277D	Ghemaxan 10 000 IU (100 mg)/1 ml injekčný roztok naplnený v injekčnej striekačke	sol iru 50(5x10)x10000 IU/1 ml (1 ml striek.inj.skl.napl.+ihla s chráničom-multibal.)
5278D	Ghemaxan 10 000 IU (100 mg)/1 ml injekčný roztok naplnený v injekčnej striekačke	sol iru 90(9x10)x10000 IU/1 ml (1 ml striek.inj.skl.napl.+ihla s chráničom-multibal.)
5279D	Ghemaxan 10 000 IU (100 mg)/1 ml injekčný roztok naplnený v injekčnej striekačke	sol iru 2x10000 IU/1 ml (1 ml striek.inj.skl.napl.+ihla bez chrániča)
5280D	Ghemaxan 10 000 IU (100 mg)/1 ml injekčný roztok naplnený v injekčnej striekačke	sol iru 10x10000 IU/1 ml (1 ml striek.inj.skl.napl.+ihla bez chrániča)
5281D	Ghemaxan 10 000 IU (100 mg)/1 ml injekčný roztok naplnený v injekčnej striekačke	sol iru 30(3x10)x10000 IU/1 ml (1 ml striek.inj.skl.napl.+ihla bez chrániča-multibal.)

Štátny ústav ďalej schvaľuje:

- 1/ Súhrn charakteristických vlastností lieku**
- 2/ Písomnú informáciu pre používateľa**
- 3/ Označenie vonkajšieho a vnútorného obalu**

Odôvodnenie

Po posúdení žiadosti o registráciu humánneho lieku podľa § 48 a § 49 zákona o liekoch, č. žiadosti **2019/07219-REG**, zo dňa **13. decembra 2019** štátny ústav zistil, že posudzovaný produkt spĺňa požiadavky podľa § 52 ods.2 zákona o liekoch na kvalitný, bezpečný a účinný liek a žiadateľ splnil všetky podmienky na registráciu humánneho lieku. Na základe zistení týchto skutočností štátny ústav rozhodol tak, ako je to uvedené vo výroku tohoto rozhodnutia.

Poučenie

Proti tomuto rozhodnutiu je možno podať odvolanie podľa ustanovenia § 53 a nasl. zákona č. 71/1967 Zb. o správnom konaní v úplnom znení na Štátny ústav pre kontrolu liečiv, Kvetná 11, 825 08 Bratislava v lehote do 15 dní od jeho doručenia. Odvolanie má odkladný účinok. Rozhodnutie možno preskúmať súdom.

Bratislava:

30. 07. 2020



PharmDr. Zuzana Baťová, PhD.
riaditeľka

Rozhodnutie dostanú:

1. držiteľ rozhodnutia o registrácii lieku - prvopis 31-08-2020
2. sekcia registrácie štátneho ústavu - do spisu - rovnopis

Kapustová

Meno a priezvisko (paličkovým písmom)

ANDREA KAPUSTOVÁ

Vzdávam sa odvolania proti tomuto rozhodnutiu.

Dátum 31-08-2020 Podpis Kapustová