



In Vitro Kutató-Fejlesztő Kft.

2120 Dunakeszi
Repülőtéri út 1.

HATÁROZAT

A gyógyszernek nem minősülő gyógyhatású anyagok és készítmények nyilvántartásáról és forgalomba hozataláról szóló **10/1987.(VIII.19) EüM rendelet** (továbbiakban Rendelet) 14. § -ban foglalt felhatalmazás alapján, a **2011. március 11.** napján, **OGYI/10960/2011** ügyszámon, az **In Vitro Kutató-Fejlesztő Kft.** (továbbiakban Kérelmező) kérelmére a **Rheudol forte reumakrém**, 50g (OGYI-307/1992) gyógytermék nyilvántartásba vételének meghosszabbítása tárgyában az Országos Gyógyszerészeti Intézet (továbbiakban OGYI) előtt indult eljárásban a következő

h a t á r o z a t o t

hozom.

A Kérelmező Rheudol forte reumakrém – 2011. március 31. napjáig érvényes – elnevezésű készítményére kiadott nyilvántartás meghosszabbítása engedélyét a gyógytermék minőségére, hatásosságára és relatív ártalmatlanságára vonatkozó legújabb adatok gondos újra értékelése után, az alábbiakban részletezett indokok szerint a Rendelet 14.§ (1) bekezdése alapján **2014. március 31. napjáig** az alábbiak szerint

m e g h o s s z a b b í t o m.

1) A gyógytermék neve (védjegyzett név, hatáserősség, gyógyszerforma):

Rheudol forte reumakrém, krém

2) A gyógytermék csomagolása (csomagolási egység, csomagolás módja) és a gyógytermék nyilvántartási száma:

50 g, tubusban és dobozban

Nyilvántartási száma: OGYI-307/1992

3) A gyógytermék forgalomba hozatali engedélyének jogosultjának neve, székhelye:

In Vitro Kutató-Fejlesztő Kft.

2120 Dunakeszi, Repülőtéri út 1.

4) A gyógyszertermék hatóanyagai:

Hatóanyagai: 6 ME (kb. 0,06 mg) Apis mellifera toxin, 30,0 mg Camphora racemica /g

5.) Kategória (ATC) és forgalmazási kör:

Kategória: II.

ATC: M02A

Jelen határozatom jogerőre emelkedésével egyidejűleg – a Rendelet 15. § (2) bekezdésében foglaltak szerint – a gyógyszertermék nyilvántartásba vétel meghosszabbítás, forgalomba hozatali engedélye az eredeti dokumentációban foglaltakon túl az alábbi módosításokat is tartalmazza:

a) OGYI/10960-1/2011 iktatási számon beadvány;

Összetétel változás

Jelen határozat ellen az emberi alkalmazásra kerülő gyógyszerekről és egyéb, a gyógyszerpiacot szabályozó törvények módosításáról szóló **2005. évi XCV. törvény** (a továbbiakban: Gytv.) **26. § (6)** bekezdése szerint közigazgatási eljárás keretében fellebbezésnek helye nincs, azonban a határozat kézhezvételétől számított 30 napon belül, jogszabálysértésre hivatkozással a közigazgatási hatósági eljárás és szolgáltatás általános szabályairól szóló **2004. évi CXL. törvény (a továbbiakban: Ket.) 109. § (1)** bekezdése szerint kérhető annak bírósági felülvizsgálata a Fővárosi Bíróságtól. A bírósági felülvizsgálat iránt előterjesztett kérelmet három példányban, a Fővárosi Bírósághoz címezve, az OGYI-nál kell előterjeszteni.

Indokolás

A Kérelmező 2011. március 11. napján érkezett levelében a Rheudol forte reumakrém – 2011. március 31. napjáig érvényes nyilvántartással rendelkező – készítmény vonatkozásában – a Rendelet 14.§ (1) bekezdésében foglalt feltételeknek maradéktalanul eleget téve - a nyilvántartásba vétel meghosszabbítása iránti kérelmet nyújtott be az OGYI-hoz.

Az OGYI a beérkezett kérelmet, és annak mellékletét képező dokumentációt megvizsgálta. A vizsgálat során újraértékelte a gyógyszertermék minőségére, relatív ártalmosságára, hatásosságára, kockázat/előny arányára vonatkozó legújabb adatokat.

A vizsgálat eredményeként megállapította, hogy a készítmény maradéktalanul megfelel a Rendeletben foglalt jogszabályi előírásoknak. A Kérelmező a Gytv. 25/B. §-a és 1. számú melléklete szerinti díj megfizetési kötelezettségének határidőben eleget tett.

Fentiek alapján a készítmény nyilvántartásának meghosszabbítása engedélyezhető ezért határoztam a rendelkező részben foglaltak szerint.

A fellebbezés lehetőségét a Gytv. 26. §-ának (6) bekezdése zárja ki, míg a bírósági felülvizsgálat lehetőségét a Ket. 109. § állapítja meg.

Budapest, 2011. április „11.”




Dr. Szepezdi Zsuzsanna
főigazgató

Mellékletek:

- 1.) Készítmény leírása
- 2.) Minőségi adatok
- 3.) Gyártási adatok
- 4.) Betegtájékoztató
- 5.) Csomagolóanyagok feliratai
- 6.) Alkalmazási előírat