

**UCHWAŁA KOMISJI DS. PRODUKTÓW LECZNICZYCH
NR 7/2013 Z DNIA 5 GRUDNIA 2013 R.**

Na podstawie § 8 rozporządzenia Ministra Zdrowia z dnia 29 czerwca 2011 r. w sprawie Komisji działających przy Prezesie Urzędu Rejestracji Produktów Leczniczych, Wyrobów Medycznych i Produktów Biobójczych (Dz. U. Nr 159, poz. 953), Komisja ds. Produktów Leczniczych postanawia, co następuje.

§ 1.

Produkt leczniczy ██████, syrop, 2 mg/ml, ██████, krople doustne, roztwór, 25 mg/ml może otrzymać kategorię dostępności – wydawany bez przepisu lekarza – OTC.

§ 2.

W głosowaniu brało udział 6 członków Komisji.

Głosy za: 6

Głosy przeciw: 0

Wstrzymał się: 0

UZASADNIENIE

Podmiot odpowiedzialny ██████ złożył wniosek o dokonanie zmiany kategorii dostępności z Rp na OTC dla produktu ██████, syrop, 2 mg/ml, ██████, krople doustne, roztwór, 25 mg/ml zawierającego jako substancję czynną *Fenspiridi hydrochloridum* z przepisu lekarza.

Wniosek zawiera wszystkie wymagane dokumenty uzasadniające skuteczność i bezpieczeństwo stosowania w kategorii – wydawany bez przepisu lekarza – OTC we wszystkich grupach wiekowych, w tym w grupie pediatrycznej.

*Przewodniczący Komisji ds. Produktów Leczniczych
prof. dr hab. n. farm. Aleksander Mazurek*