



COMMISSIONE  
EUROPEA

Bruxelles, 16.7.2021  
C(2021) 5482 (final)

**DECISIONE DI ESECUZIONE DELLA COMMISSIONE**

**del 16.7.2021**

**che accorda a norma del regolamento (CE) n. 726/2004 del Parlamento europeo e del Consiglio l'autorizzazione ad immettere in commercio il "Ryeqo - relugolix / estradiolo / noretisterone acetato", un medicinale per uso umano**

(Testo rilevante ai fini del SEE)

(IL TESTO IN LINGUA UNGHERESE È IL SOLO FACENTE FEDE)

## DECISIONE DI ESECUZIONE DELLA COMMISSIONE

del 16.7.2021

**che accorda a norma del regolamento (CE) n. 726/2004 del Parlamento europeo e del Consiglio l'autorizzazione ad immettere in commercio il "Ryeqo - relugolix / estradiolo / noretisterone acetato", un medicinale per uso umano**

(Testo rilevante ai fini del SEE)

(IL TESTO IN LINGUA UNGHERESE È IL SOLO FACENTE FEDE)

LA COMMISSIONE EUROPEA,

visto il trattato sul funzionamento dell'Unione europea,

visto il regolamento (CE) n. 726/2004 del Parlamento europeo e del Consiglio del 31 marzo 2004, che istituisce procedure comunitarie per l'autorizzazione e la vigilanza dei medicinali per uso umano e veterinario e che istituisce l'Agenzia europea per i medicinali<sup>1</sup>, in particolare l'articolo 10, paragrafo 2,

vista la domanda presentata il 26 marzo 2020 dalla Gedeon Richter Plc. ai sensi dell'articolo 4, paragrafo 1 del regolamento (CE)n. 726/2004,

visto il parere dell'Agenzia europea per i medicinali, formulato il 20 maggio 2021 dal comitato per i medicinali per uso umano,

considerando quanto segue:

- (1) Il medicinale "Ryeqo - relugolix / estradiolo / noretisterone acetato" risponde ai requisiti della direttiva 2001/83/CE del Parlamento europeo e del Consiglio, del 6 novembre 2001, recante un codice comunitario relativo ai medicinali per uso umano<sup>2</sup>.
- (2) È pertanto opportuno rilasciare l'autorizzazione all'immissione in commercio per tale medicinale.
- (3) Il comitato per i medicinali per uso umano ha concluso che "" è una nuova sostanza attiva.
- (4) Le misure di cui alla presente decisione sono conformi al parere del comitato permanente per i medicinali per uso umano,

HA ADOTTATO LA PRESENTE DECISIONE:

### *Articolo 1*

Per il medicinale "Ryeqo - relugolix / estradiolo / noretisterone acetato", le cui caratteristiche sono riepilogate nell'allegato I della presente decisione, è rilasciata l'autorizzazione all'immissione in commercio di cui all'articolo 3 del regolamento (CE) n. 726/2004. Il

---

<sup>1</sup> GUL 136 del 30.4.2004, pag. 1.

<sup>2</sup> GUL 311 del 28.11.2001, pag. 67.

medicinale "Ryeqo - relugolix / estradiolo / noretisterone acetato" è iscritto nel registro dell'Unione dei medicinali con il numero EU/1/21/1565.

*Articolo 2*

L'autorizzazione all'immissione in commercio del medicinale di cui all'articolo 1 è subordinata al rispetto delle condizioni, segnatamente in tema di fabbricazione e d'importazione, di controllo e di fornitura, riportate nell'allegato II.

*Articolo 3*

L'etichettatura ed il foglietto illustrativo relativi al medicinale di cui all'articolo 1 devono essere conformi a quanto stabilito nell'allegato III.

*Articolo 4*

L'autorizzazione ha una validità di cinque anni a decorrere dalla notificazione della presente decisione.

*Articolo 5*

Gedeon Richter Plc., Gyömrői út 19-21, 1103 Budapest, Magyarország è destinatario della presente decisione.

Fatto a Bruxelles, il 16.7.2021

*Per la Commissione*

*Sandra GALLINA*

*Direttore generale*