



# Prezes Urzędu Rejestracji Produktów Leczniczych, Wyrobow Medycznych i Produktów Biobójczych

Nr UR/ZD/0072/25/IR

Warszawa, 06-03-2025

**InPharm Sp. z o.o.**  
**ul. Strumykowa 28/11**  
**03-138 Warszawa**

## DECYZJA

Na podstawie art. 21a ust. 2 ustawy z dnia 6 września 2001 r. Prawo farmaceutyczne  
(Dz. U. z 2024 r. poz. 686)

**dokонуje się zmiany w pozwoleniu na import równoległy nr 470/16 z dnia 2 grudnia  
2016 r. produktu leczniczego:**

**Lexapro**  
*Escitalopramum*  
**tabletki powlekane, 10 mg**

**Importer równoległy:**  
**InPharm Sp. z o.o.**  
**ul. Strumykowa 28/11**  
**03-138 Warszawa**

**w zakresie:**

Zmiana punktu pozwolenia „Pełny skład jakościowy”

z:

**Escytopram (w postaci escytopramu szczawianu)**

**Celuloza mikrokrystaliczna**

**Krzemionka koloidalna bezwodna**

**Talk**

**Kroskarmeloza sodowa**

**Magnezu stearynian**

DEL-LIR.4071.9.2025

**Otoczka:**

**Hypromeloza**

**Makrogol 400**

**Tytanu dwutlenek (E 171)**

na:

**Escitalopram**

**(w postaci escitalopramu szczawianu)**

**Celuloza mikrokrystaliczna, krzemowana**

**Talk**

**Kroskarmeloza sodowa**

**Magnezu stearynian**

**Otoczka:**

**Hypromeloza**

**Makrogol 400**

**Tytanu dwutlenek (E 171)**

Wydanie decyzji jest równoznaczne z zatwierdzeniem zmiany w ulotce.

## **UZASADNIENIE**

Na podstawie art. 107 § 4 ustawy z dnia 14 czerwca 1960 r. Kodeks postępowania administracyjnego (Dz. U. z 2024 r. poz. 572) odstępuje się od uzasadnienia niniejszej decyzji, gdyż uwzględnia w całości żądanie strony.

**Pouczenie:**

Zgodnie z art. 127 § 1a ustawy z dnia 14 czerwca 1960 r. – Kodeks postępowania administracyjnego (Dz. U. z 2024 r. poz. 572) decyzja wydana w pierwszej instancji, od której uzasadnienia organ odstąpił z powodu uwzględnienia w całości żądania strony, jest ostateczna.

Na podstawie art. 52 § 1 i 2 w zw. art. 53 § 1 ustawy z dnia 30 sierpnia 2002 r. – Prawo o postępowaniu przed sądami administracyjnymi (Dz. U. z 2024 r. poz. 935), zwanej dalej „p.p.s.a.”, strona może wnieść skargę na decyzję do Wojewódzkiego Sądu Administracyjnego w Warszawie w terminie 30 dni od dnia doręczenia decyzji. Skargę, na podstawie art. 54 § 1 p.p.s.a., wnosi się za pośrednictwem Prezesa Urzędu Rejestracji Produktów Leczniczych, Wyrobów Medycznych i Produktów Biobójczych. Wpis od skargi wynosi 200 złotych. Na podstawie art. 243 § 1 w zw. z art. 244 § 1

p.p.s.a. strona może złożyć wniosek do Wojewódzkiego Sądu Administracyjnego o przyznanie prawa pomocy w zakresie zwolnienia od kosztów sądowych oraz ustanowienia adwokata lub radcy prawnego.

z upoważnienia Prezesa

Łukasz Burda

Dyrektor

Departamentu Rejestru i Importu Równoległego

Produktów Leczniczych

/dokument podpisany elektronicznie/

Otrzymują:

1. Pełnomocnik strony
2. a/a