



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

Numer UR/DZ/0004/25/IR

Warszawa, 28-03-2025 r.

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

## DECYZJA

Na podstawie art. 155 w zw. z art. 154 § 2 ustawy z dnia 14 czerwca 1960 r. Kodeks postępowania administracyjnego (Dz. U. z 2024 r. poz. 572) w zw. z art. 35 ustawy z dnia 6 września 2001 r. Prawo farmaceutyczne (Dz. U. z 2024 r. poz. 686)

**dokонуje się zmiany decyzji Prezesa Urzędu Rejestracji Produktów Leczniczych,  
Wyrobów Medycznych i Produktów Biobójczych nr UR/RD/0094/25/IR z dnia  
13 marca 2025 r. o wydaniu pozwolenia na import równoległy nr 94/25 produktu  
leczniczego Nimesil, granulat do sporządzania zawiesiny doustnej, 100 mg, z Łotwy,  
kraju eksportu, w następujący sposób:**

**W punkcie „Wielkość opakowania”**

zapis:

**9 saszetek po 2 g**

- numer GTIN: 5 9 0 9 9 9 1 5 6 7 6 5 1

**15 saszetek po 2 g**

- numer GTIN: 5 9 0 9 9 9 1 5 6 7 6 6 8 30 saszetek po 2 g

- numer GTIN: 5 9 0 9 9 9 1 5 6 7 6 7 5

zastępuje się zapisem:

**9 saszetek po 2 g**

- numer GTIN: 5 9 0 9 9 9 1 5 6 7 6 5 1

**15 saszetek po 2 g**

- numer GTIN: 5 9 0 9 9 9 1 5 6 7 6 6 8

**30 saszetek po 2 g**

- numer GTIN: 5 9 0 9 9 9 1 5 6 7 6 7 5

DEL-LIR.4070.453.2024

## UZASADNIENIE

W dniu 13 marca 2025 r. Prezes Urzędu Rejestracji Produktów Leczniczych, Wyrobów Medycznych i Produktów Biobójczych wydał decyzję nr UR/RD/0094/25/IR o wydaniu pozwolenia na import równoległy nr 94/25 produktu leczniczego Nimesil, granulat do sporządzania zawiesiny doustnej, 100 mg.

W decyzji nr UR/RD/0094/25/IR błędnie przyporządkowano numery GTIN do wielkości opakowań. Pismem z dnia 21 marca 2025 r. importer równoległy InPharm Sp. z o.o. wyraził zgodę na dokonanie zmiany w decyzji nr UR/RD/0094/25/IR w punkcie „Wielkość opakowania”.

Zgodnie z art. 155 ustawy z dnia 14 czerwca 1960 r. Kodeks postępowania administracyjnego „decyzja ostateczna, na mocy której strona nabyła prawo, może być w każdym czasie za zgodą strony uchylona lub zmieniona przez organ administracji publicznej, który ją wydał, jeżeli przepisy szczególne nie sprzeciwiają się uchyleniu lub zmianie takiej decyzji i przemawia za tym interes społeczny lub słuszny interes strony”.

Zmiana spełnia powyższe przesłanki i wynika z konieczności zastosowania prawidłowego zapisu w ww. decyzji. Dokumentacja będąca podstawą wydania decyzji nr UR/RD/0094/25 z dnia 13 marca 2025 r. zawierała dane, które zostają wprowadzone do pozwolenia na import równoległy nr 94/25 niniejszą decyzją.

Mając powyższe na uwadze orzeka się jak na wstępie.

### **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

DEL-LIR.4070.453.2024

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

DEL-LIR.4070.453.2024