



Prezes Urzędu Rejestracji Produktów Leczniczych, Wyrobów Medycznych i Produktów Biobójczych

Nr UR/RD/0181/25/IR

Warszawa, 23-05-2025

Medezin Sp. z o.o.
ul. Zbąszyńska 3
91-342 Łódź

DECYZJA

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

wydaje się pozwolenie na import równoległy nr 181/25

Podmiot uprawniony do importu równoległego:

Medezin Sp. z o.o.
ul. Zbąszyńska 3
91-342 Łódź

Kraj eksportu:

Hiszpania

Nazwa własna produktu leczniczego stosowana w kraju eksportu:

Zaldiar

Podmiot odpowiedzialny w kraju eksportu:

Grünenthal Pharma, S.A.
Doctor Zamenhof, 36
28027 Madryt
Hiszpania

Numer pozwolenia na dopuszczenie do obrotu w kraju eksportu:

662457.9

Nazwa własna, pod którą produkt leczniczy zostanie wprowadzony do obrotu na
terytorium Rzeczypospolitej Polskiej:

Zaldiar Effervescent

DEL-LIR.4070.151.2025

Nazwa powszechnie stosowana:

Tramadoli hydrochloridum + Paracetamolum

Postać farmaceutyczna, moc i dawka substancji czynnej:

tabletki musujące, 37,5 mg + 325 mg

Droga podania:

doustna

Pełny skład jakościowy:

Tramadolu chlorowodorek

Paracetamol

Sodu cytrynian

Kwas cytrynowy

Powidon K 30

Sodu wodorowęglan

Makrogol 6000

Krzemionka koloidalna bezwodna

Magnezu stearynian

Aromat pomarańczowy

Acesulfam potasowy

Sacharyna sodowa

Żółcień pomarańczowa (E 110)

Wielkość opakowania:

20 szt.

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

28 szt.

- numer GTIN: 5 9 0 9 9 9 1 5 7 6 1 7 2

32 szt.

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

48 szt.

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

Rodzaj opakowania:

Blistry miękkie z folii aluminiowej z zewnętrzną warstwą z PET, z wewnętrzną warstwą z PE, w tekturowym pudełku.

Kategoria dostępności:

Produkt leczniczy wydawany z przepisu lekarza – Rp.

Okres ważności:

2 lata

Wymagania dotyczące przechowywania i transportu:

Nie przechowywać w temperaturze powyżej 25°C.

Podmiot dokonujący przepakowania:

Medezin Sp. z o.o.

ul. Zbąszyńska 3

91-342 Łódź

Pozwolenie wydaje się na okres 5 lat od daty wydania niniejszej decyzji.

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

Marcin Kołakowski

Wiceprezes ds. Produktów Leczniczych

/dokument podpisany elektronicznie/

Otrzymują:

1. Pełnomocnik strony
2. a/a