



Prezes Urzędu Rejestracji Produktów Leczniczych, Wyrobnów Medycznych i Produktów Biobójczych

Nr UR/RD/0278/25/IR

Warszawa, 25-08-2025

Delfarma Sp. z o.o.

ul. Św. Teresy od Dzieciątka Jezus 111

91-222 Łódź

DECYZJA

Na podstawie art. 21a ust. 2 ustawy z dnia 6 września 2001 r. Prawo farmaceutyczne
(Dz. U. z 2025 r. poz. 750 ze zm.)

wydaje się pozwolenie na import równoległy nr 278/25

Podmiot uprawniony do importu równoległego:

Delfarma Sp. z o.o.

ul. Św. Teresy od Dzieciątka Jezus 111

91-222 Łódź

Kraj eksportu:

Rumunia

Nazwa własna produktu leczniczego stosowana w kraju eksportu:

Octeangin

Podmiot odpowiedzialny w kraju eksportu:

M.C.M. Klosterfrau Vertriebsgesellschaft mbH

Gereonsmühlengasse 1-11

50670 Kolonia

Niemcy

Numer pozwolenia na dopuszczenie do obrotu w kraju eksportu:

14990/2023/01 – opakowanie 12 szt.

14990/2023/02 – opakowanie 16 szt.

14990/2023/03 – opakowanie 20 szt.

14990/2023/04 – opakowanie 24 szt.

DEL-LIR.4070.115.2025

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

Octeangin

Nazwa powszechnie stosowana:

Octenidini dihydrochloridum

Postać farmaceutyczna, moc i dawka substancji czynnej:

pastylki twarde, 2,6 mg

Droga podania:

na śluzówkę jamy ustnej

Pełny skład jakościowy:

Oktenidyny dichlorowodorek

Izomalt (E 953)

Kwas winowy

Aromat (*Masking Flavour PHL-121355*):

Glikol propylenowy

Ekstrakt z kawy

Kwas 4-(2,2,3-trimetylocyklopentylo) butanowy

Olejek eteryczny anyżu gwiaździstego

Olejek eteryczny miętowy

Sukraloza (E 955)

Wielkość opakowania:

12 szt.

- numer GTIN: 5 9 0 9 9 9 1 5 8 3 2 0 0

16 szt.

- numer GTIN: 5 9 0 9 9 9 1 5 8 3 2 1 7

20 szt.

- numer GTIN: 5 9 0 9 9 9 1 5 8 3 2 2 4

24 szt.

- numer GTIN: 5 9 0 9 9 9 1 5 8 3 2 3 1

Rodzaj opakowania:

Blistry PVC-PVDC/Al w tekturowym pudełku.

Kategoria dostępności:

Produkt leczniczy wydawany z przepisu lekarza – Rp.

Okres ważności:

5 lat

Wymagania dotyczące przechowywania i transportu:

Brak specjalnych zaleceń dotyczących temperatury przechowywania.

Przechowywać w oryginalnym opakowaniu w celu ochrony przed światłem.

Podmiot dokonujący przepakowania:

Delfarma Sp. z o.o.

ul. Św. Teresy od Dzieciątka Jezus 111

91-222 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

DEL-LIR.4070.115.2025