



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

---

Warszawa, 06-08-2025

Nr UR/RD/0430/25

**Exeltis Poland Sp. z o.o.**  
**ul. Szamocka 8**  
**01-748 Warszawa**

## DECYZJA

Na podstawie art. 7 ust. 2 w związku z art. 15 ust. 1 pkt 2 oraz na podstawie art. 18a ust. 4 ustawy z dnia 6 września 2001 r. Prawo farmaceutyczne (Dz.U. z 2025 r., poz. 750 ze zm.) wydaje się:

**pozwolenie nr 29230 na dopuszczenie do obrotu produktu leczniczego**

Nazwa:

**Psylipax**

Nazwa powszechnie stosowana:

***Paliperidonum***

Postać farmaceutyczna, moc i dawka substancji czynnej:

**zawiesina do wstrzykiwań o przedłużonym uwalnianiu w ampułko-strzykawce,  
100 mg / 150 mg**

Droga podania:

**domięśniowa**

Numer procedury zdecentralizowanej:

**SE/H/2335/006/DC**

Podmiot odpowiedzialny:

**Exeltis Poland Sp. z o.o.**  
**ul. Szamocka 8**  
**01-748 Warszawa**

Nazwa i adres wytwórcy lub importera, u którego następuje zwolnienie serii:

1. **Pharmascience International Limited**  
1st Floor Jacovides Tower  
81-83 Griva Digeni Avenue  
1090 Nikozja  
Cypr
2. **Universal Farma, S.L**  
Polígono Industrial Miralcampo  
C/ El Tejido 2  
19200 Azuqueca de Henares – Guadalajara  
Hiszpania

Miejsce wytwarzania lub miejsce prowadzenia działalności importowej, gdzie następuje kontrola serii:

1. **Universal Farma, S.L**  
Polígono Industrial Miralcampo  
C/ El Tejido 2  
19200 Azuqueca de Henares – Guadalajara  
Hiszpania
2. **Pharmascience Inc.**  
100 De L'industrie Boulevard  
Candiac, Qc, J5R 1J1  
Kanada
3. **Eurofins Biopharma Product Testing Spain S.L.**  
Calle De Josep Argemi 13-15  
Poligono Industrial Esplugues De Llobregat  
08950 Esplugues De Llobregat - Barcelona  
Hiszpania
4. **Neopharm Labs Inc.**  
865 Michele-Bohec Blvd  
Blainville, Qc, J7C 5J6  
Kanada

Pełny skład jakościowy:

***Substancja czynna:***

**Paliperydon**

w postaci paliperydonu palmitynianu

***Substancje pomocnicze:***

**Polisorbat 20**

**Makrogol 4000**

**Kwas cytrynowy jednowodny**

**Disodu fosforan**

**Sodu diwodorofosforan jednowodny**

**Sodu wodorotlenek (do ustalenia pH)**

**Woda do wstrzykiwań**

Wielkość opakowania:

Zatwierdzone:

**1 ampułko-strzykawka po 100 mg + 1 ampułko-strzykawka po 150 mg**

Zadeklarowane do wprowadzenia do obrotu:

**1 ampułko-strzykawka po 100 mg + 1 ampułko-strzykawka po 150 mg**

**– numer GTIN: 5909991582166**

Rodzaj opakowania:

**Ampułko-strzykawka z przezroczystego szkła typu I, z korkiem, z blokadą i nasadką typu „tip-cap” z gumy bromobutyłowej oraz dwie igły (22G 1½ cala i 23G 1-cala), w tekturowym pudełku.**

Wymagania dotyczące przechowywania i transportu:

**Nie zamrażać.**

Okres ważności:

**3 lata**

Kategoria dostępności:

**Produkt leczniczy wydawany z przepisu lekarza – Rp.**

Częstotliwość składania raportów okresowych o bezpieczeństwie stosowania produktu leczniczego:

**Zgodnie z wykazem zharmonizowanych częstotliwości składania raportów okresowych o bezpieczeństwie stosowania produktów leczniczych ustalonym na podstawie art. 107c ust. 7 dyrektywy 2001/83/WE Parlamentu Europejskiego i Rady z dnia 6 listopada 2001 r. w sprawie wspólnotowego kodeksu odnoszącego się do produktów leczniczych stosowanych u ludzi (Dz. Urz. WE L 311 z 28.11.2001, str. 67, ze zm.).**

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

## UZASADNIENIE

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

### **Pouczenie:**

Od niniejszej decyzji, na podstawie art. 127 § 3 i art. 129 § 2 ustawy z dn. 14 czerwca 1960 r. Kodeks postępowania administracyjnego (Dz. U. z 2024 r. poz. 572 ze zm., dalej: K.p.a.), stronie służy prawo do wniesienia wniosku o ponowne rozpatrzenie sprawy do Prezesa Urzędu Rejestracji Produktów Leczniczych Wyrobów Medycznych i Produktów Biobójczych, w terminie 14 dni od dnia doręczenia decyzji.

Jeżeli strona nie chce skorzystać z prawa do zwrócenia się z wnioskiem o ponowne rozpatrzenie sprawy może, na podstawie art. 52 § 3 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 ze zm., dalej: p.p.s.a.), wnieść do Wojewódzkiego Sądu Administracyjnego w Warszawie skargę na decyzję 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, radcy prawnego.

Na podstawie art. 127a § 1 i 2 w zw. z art. 127 § 3 K.p.a. w trakcie biegu terminu do wniesienia wniosku o ponowne rozpatrzenie sprawy strona może zrzec się prawa do wniesienia wniosku o ponowne rozpatrzenia sprawy. Z dniem doręczenia organowi administracji publicznej oświadczenia o zrzeczeniu się prawa do wniesienia wniosku o ponowne rozpatrzenie sprawy, decyzja staje się ostateczna i prawomocna.

Z upoważnienia Prezesa,

Marcin Kołakowski

Wiceprezes ds. Produktów  
Leczniczych

/dokument podpisany elektronicznie/

Otrzymują:

1. Pełnomocnik strony
2. a/a

