



Prezes Urzędu Rejestracji Produktów Leczniczych, Wyrobów Medycznych i Produktów Biobójczych

Nr UR/RD/0163/26/IR

Warszawa, 28-04-2026

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 2025 r. poz. 750 ze zm.)

wydaje się pozwolenie na import równoległy nr 163/26

Podmiot uprawniony do importu równoległego:

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

Kraj eksportu:

Rumunia

Nazwa własna produktu leczniczego stosowana w kraju eksportu:

Xefo Rapid

Podmiot odpowiedzialny w kraju eksportu:

Takeda Austria GmbH
St. Peter Strasse 25
A-4021 Linz, Austria

Numer pozwolenia na dopuszczenie do obrotu w kraju eksportu:

3732/2011/02 - opakowanie 10 szt.
3732/2011/03 - opakowanie 20 szt.
3732/2011/04 - opakowanie 30 szt.
3732/2011/05 - opakowanie 50 szt.
3732/2011/06 - opakowanie 100 szt.

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

Xefo Rapid

DEL-LIR.4070.305.2025

Nazwa powszechnie stosowana:

Lornoxicamum

Postać farmaceutyczna, moc i dawka substancji czynnej:

tabletki powlekane, 8 mg

Droga podania:

doustna

Pełny skład jakościowy:

Lornoksykam

Celuloza mikrokrystaliczna

Sodu wodorowęglan

Wapnia wodorofosforan

Hydroksypropyloceluloza niskopodstawiona

Hydroksypropyloceluloza

Wapnia stearynian

Otoczka:

Tytanu dwutlenek (E 171)

Talk

Glikol propylenowy

Hypromeloza

Wielkość opakowania:

10 szt.	- numer GTIN:	5	9	0	9	9	9	1	5	9	9	9	9	7
20 szt.	- numer GTIN:	5	9	0	9	9	9	1	6	0	0	0	0	6
30 szt.	- numer GTIN:	5	9	0	9	9	9	1	6	0	0	0	1	3
50 szt.	- numer GTIN:	5	9	0	9	9	9	1	6	0	0	0	2	0
100 szt.	- numer GTIN:	5	9	0	9	9	9	1	6	0	0	0	3	7

Rodzaj opakowania:

Blistry OPA-Al-PVC/Al 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 30°C.

Podmiot dokonujący przepakowania:

InPharm Sp. z o.o. Services sp. k.

ul. Chełmżyńska 249

04-458 Warszawa

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 2025 r. poz. 1691) 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 2025 r. poz. 1691) 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 2026 r. poz. 143), 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

Sebastian Migdalski

Wiceprezes ds. Wyrobów Medycznych

/dokument podpisany elektronicznie/

Otrzymują:

1. Pełnomocnik strony
2. a/a