



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

Nr UR/ZD/0058/24/IR

Warszawa, 11-03-2024

**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 2022 r. poz. 2301 ze zm.)

**dokonuje się zmiany w pozwoleniu na import równoległy nr 129/20 z dnia 13 maja  
2020 r. produktu leczniczego:**

**Fervex**

*Paracetamol + Acidum ascorbicum + Pheniramin maleas*

**granulat do sporządzania roztworu doustnego, 500 mg + 200 mg + 25 mg**

**Importer równoległy:**

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

**w zakresie:**

Zmiana punktu pozwolenia „Pełny skład jakościowy”

z:

**Paracetamol**

**Kwas askorbowy**

**Feniraminy maleinian**

**Guma arabska**

**Kwas cytrynowy**

**Sacharyna sodowa**

DEL-LIR.4071.335.2023

**Sacharoza**

**Aromat**

na:

**Paracetamol**

**Kwas askorbowy**

**Feniraminy maleinian**

**Guma arabska**

**Kwas cytrynowy**

**Sacharyna sodowa**

**Sacharoza**

**Naturalny aromat zachodnioindyjski: maltodekstryna, guma arabska,  $\alpha$ -pinen,  $\beta$ -pinen, limonen,  $\gamma$ -terpinen, linalol, neral,  $\alpha$ -terpineol, cytral (geraniol)**

Wydanie decyzji jest równoznaczne z zatwierdzeniem zmiany w:

- ulotce,
- oznakowaniu opakowania zewnętrznego.

## **UZASADNIENIE**

Na podstawie art. 107 § 4 ustawy z dnia 14 czerwca 1960 r. Kodeks postępowania administracyjnego (Dz. U. z 2023 r. poz. 775 ze zm.) 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 2023 r. poz. 775 ze zm.) 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 2023 r. poz. 259 ze zm.), 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

Łukasz Burda

Dyrektor

Departamentu Rejestru i Importu Równoległego

Produktów Leczniczych

/dokument podpisany elektronicznie/

Otrzymują:

1. Pełnomocnik strony
2. a/a