



Prezes Urzędu Rejestracji Produktów Leczniczych, Wyrobów Medycznych i Produktów Biobójczych

Nr UR/RR/0027/25/IR

Warszawa, 03-02-2025

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

DECYZJA

Na podstawie art. 21a ust. 3 i art. 29 ust. 3 w zw. z art. 21a ust. 4 ustawy z dnia 6 września 2001 r. Prawo farmaceutyczne (Dz. U. z 2024 r. poz. 686) oraz na podstawie art. 104 ustawy z dnia 14 czerwca 1960 r. Kodeks postępowania administracyjnego (Dz. U. z 2024 r. poz. 572) w zw. z art. 35 ustawy z dnia 6 września 2001 r. Prawo farmaceutyczne

przedłuża się do dnia 10 lutego 2030 r. okres ważności pozwolenia na import równoległy nr 26/20 z dnia 10 lutego 2030 r. produktu leczniczego Jeanine, tabletki drażowane, 0,03 mg + 2 mg

Podmiot uprawniony do importu równoległego:

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

Kraj eksportu:

Niemcy

Nazwa własna produktu leczniczego stosowana w kraju eksportu:

Maxim

Podmiot odpowiedzialny w kraju eksportu:

Jenapharm GmbH & Co. KG
Otto-Schott-Straße 15
07745 Jena
Niemcy

Numer pozwolenia na dopuszczenie do obrotu w kraju eksportu:

53560.00.00

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

Jeanine

Nazwa powszechnie stosowana:

Ethinylestradiolum + Dienogestum

Postać farmaceutyczna, moc i dawka substancji czynnej:

tabletki drażowane, 0,03 mg + 2 mg

Droga podania:

doustna

Pełny skład jakościowy:

Etynyloestradiol

Dienogest mikronizowany

Celuloza mikrokrystaliczna

Skrobia kukurydziana

Skrobia żelowana, kukurydziana

Maltodekstryna

Magnezu stearynian

Otoczka:

Sacharoza

Głukoza ciekła

Wapnia węglan

Powidon K 25

Powidon K 90

Makrogol 35000

Makrogol 6000

Wosk Carnauba

Talk

Tytanu dwutlenek (E 171)

Wielkość opakowania:

21 szt.

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

42 szt.

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

63 szt.

- numer GTIN: 5 9 0 9 9 9 1 4 2 3 2 4 7

Rodzaj opakowania:

Blistry PVC/PE/EVOH/PE/PCTFE/Al w tekturowym pudełku.

Kategoria dostępności:

Produkt leczniczy wydawany z przepisu lekarza – Rp.

Okres ważności:

3 lata

Wymagania dotyczące przechowywania i transportu:

Przechowywać w oryginalnym opakowaniu w celu ochrony przed światłem.

Podmiot dokonujący przepakowania:

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

ul. Chełmżyńska 249, 04-458 Warszawa

UZASADNIENIE

Na podstawie art. 107 § 4 ustawy z dnia 14 czerwca 1960 r. Kodeks postępowania administracyjnego 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.4073.148.2024