



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

Nr UR/RD/0117/26/IR

Warszawa, 01-04-2026

**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 117/26**

Podmiot uprawniony do importu równoległego:

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

Kraj eksportu:

**Litwa**

Nazwa własna produktu leczniczego stosowana w kraju eksportu:

**Triplixam**

Podmiot odpowiedzialny w kraju eksportu:

**Les Laboratoires Servier**  
**50, rue Carnot**  
**92284 Suresnes cedex**  
**Francja**

Numer pozwolenia na dopuszczenie do obrotu w kraju eksportu:

**LT/1/14/3522/011**

Nazwa własna, pod którą produkt leczniczy zostanie wprowadzony do obrotu na

DEL-LIR.4070.576.2025

terytorium Rzeczypospolitej Polskiej:

**Triplixam**

Nazwa powszechnie stosowana:

***Perindoprilum argininum + Indapamidum + Amlodipinum***

Postać farmaceutyczna, moc i dawka substancji czynnej:

**tabletki powlekane, 5 mg + 1,25 mg + 10 mg**

Droga podania:

**doustna**

Pełny skład jakościowy:

**Peryndopryl z arginina**

**Indapamid**

**Amlodypina**

**(w postaci amlodypiny bezylanu)**

**Wapnia węglan ze skrobią:**

**Wapnia węglan (90%)**

**Skrobia żelowana, kukurydziana (10%)**

**Celuloza mikrokryształiczna**

**Kroscarmeloza sodowa**

**Magnezu stearynian**

**Krzemionka koloidalna bezwodna**

**Skrobia żelowana, kukurydziana**

**Otoczka:**

**Glicerol**

**Hypromeloza 6 mPas**

**Makrogol 6000**

**Magnezu stearynian**

**Tytanu dwutlenek (E 171)**

Wielkość opakowania:

**30 szt.**

**- numer GTIN:** 5 9 0 9 9 9 1 5 9 7 7 5 7

**60 szt.**

**- numer GTIN:** 5 9 0 9 9 9 1 5 9 7 7 6 4

**90 szt.**

**- numer GTIN:** 5 9 0 9 9 9 1 5 9 7 7 7 1

Rodzaj opakowania:

DEL-LIR.4070.576.2025

**Pojemnik z PP z nakładką redukcyjną z LDPE i korkiem z LDPE zawierającym środek pochłaniający wilgoć, w tekturowym pudełku.**

Kategoria dostępności:

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

Okres ważności:

**3 lata**

**Po pierwszym otwarciu – 30 dni.**

Wymagania dotyczące przechowywania i transportu:

**Brak specjalnych zaleceń dotyczących przechowywania.**

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

Marcin Kołakowski

Wiceprezes ds. Produktów Leczniczych

/dokument podpisany elektronicznie/

Otrzymują:

1. Pełnomocnik strony
2. a/a