



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

Nr UR/RD/0197/26/IR

Warszawa, 15-05-2026

**Delfarma Sp. z o.o.**

**ul. Św. Teresy od Dzieciątka Jezus 111**

**91-222 Łódź**

## DECYZJA

Na podstawie art. 21a ust. 2 ustawy z dnia 6 września 2001 r. Prawo farmaceutyczne  
(Dz. U. z 2026 r. poz. 612)

**wydaje się pozwolenie na import równoległy nr 197/26**

Podmiot uprawniony do importu równoległego:

**Delfarma Sp. z o.o.**

**ul. Św. Teresy od Dzieciątka Jezus 111**

**91-222 Łódź**

Kraj eksportu:

**Niemcy**

Nazwa własna produktu leczniczego stosowana w kraju eksportu:

**Tiorfan**

Podmiot odpowiedzialny w kraju eksportu:

**Bioprojet Europe Ltd.**

**101 Furry Park Road**

**Killester, Dublin 5**

**Irlandia**

Numer pozwolenia na dopuszczenie do obrotu w kraju eksportu:

**62751.00.00**

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

**Tiorfan**

DEL-LIR.4070.471.2025

Nazwa powszechnie stosowana:

***Racecadotrilum***

Postać farmaceutyczna, moc i dawka substancji czynnej:

**kapsułki, twarde, 100 mg**

Droga podania:

**doustna**

Pełny skład jakościowy:

**Racekadotryl**

**Laktoza jednowodna**

**Skrobia żelowana, kukurydziana**

**Magnezu stearynian**

**Krzemionka koloidalna bezwodna**

***Oślonka:***

**Żelatyna**

**Żelaza tlenek żółty (E 172)**

**Tytanu dwutlenek (E 171)**

Wielkość opakowania:

**10 szt.**

- numer GTIN: 5 9 0 9 9 9 1 6 0 1 9 3 5

**20 szt.**

- numer GTIN: 5 9 0 9 9 9 1 6 0 1 9 4 2

**100 szt.**

- numer GTIN: 5 9 0 9 9 9 1 6 0 1 9 5 9

**500 szt.**

- numer GTIN: 5 9 0 9 9 9 1 6 0 1 9 6 6

Rodzaj opakowania:

**Blistry PVC-PVDC/Aluminium w tekturowym pudełku.**

Kategoria dostępności:

**Produkt leczniczy wydawany bez przepisu lekarza – OTC.**

Okres ważności:

**3 lata**

Wymagania dotyczące przechowywania i transportu:

**Brak specjalnych zaleceń dotyczących przechowywania.**

Podmiot dokonujący przepakowania:

**Delfarma Sp. z o.o.**

**ul. Św. Teresy od Dzieciątka Jezus 111**

**91-222 Łódź**

**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