



Prezes Urzędu Rejestracji Produktów Leczniczych, Wyrobów Medycznych i Produktów Biobójczych

Nr UR/RD/0322/26/IR

Warszawa, 31-08-2026

Medezin Sp. z o.o.
ul. Zbąszyńska 3
91-342 Łódź

DECYZJA

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

wydaje się pozwolenie na import równoległy nr 322/26

Podmiot uprawniony do importu równoległego:

Medezin Sp. z o.o.
ul. Zbąszyńska 3
91-342 Łódź

Kraj eksportu:

Francja

Nazwa własna produktu leczniczego stosowana w kraju eksportu:

Ryaltris

Podmiot odpowiedzialny w kraju eksportu:

Glenmark Pharmaceuticals s.r.o.
Hvezdova 1716/2b
140 78 Praga 4
Republika Czeska

Numer pozwolenia na dopuszczenie do obrotu w kraju eksportu:

34009 302 405 9 5

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

Ryaltris

Nazwa powszechnie stosowana:

Mometasoni furoas + Olopatadinum

DEL-LIR.4070.80.2026

Postać farmaceutyczna, moc i dawka substancji czynnej:
aerosol do nosa, zawiesina, 25 mikrogramów/dawkę + 600 mikrogramów/dawkę

Droga podania:

donosowa

Pełny skład jakościowy:

Mometazonu furoinian

(w postaci mometazonu furoinianu jednowodnego)

Olopatadyna

(w postaci olopatadyny chlorowodorku)

Celuloza mikrokryształiczna i karmeloza sodowa

Karmeloza sodowa

Disodu wodorofosforan siedmiowodny

Sodu chlorek

Benzalkoniowy chlorek, roztwór

Glicerol

Disodu edetynian

Polisorbat 80

Kwas solny stężony

Sodu wodorotlenek

Woda do wstrzykiwań

Wielkość opakowania:

1 butelka 30 ml

- numer GTIN:

5	9	0	9	9	9	1	6	0	8	5	0	7
---	---	---	---	---	---	---	---	---	---	---	---	---

(240 dawek)

Rodzaj opakowania:

Butelka z HDPE z pompką dozującą i aplikatorem z PP oraz nasadką ochronną z HDPE, w tekturowym pudełku.

Kategoria dostępności:

Produkt leczniczy wydawany z przepisu lekarza – Rp.

Okres ważności:

3 lata

Po pierwszym otwarciu – 2 miesiące.

Wymagania dotyczące przechowywania i transportu:

Nie zamrażać.

Podmiot dokonujący przepakowania:

Medezin Sp. z o.o.

ul. Zbąszyńska 3

91-342 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

DEL-LIR.4070.80.2026