



Urząd Rejestracji Produktów Leczniczych, Wyrobów Medycznych i Produktów Biobójczych



Departament Rejestru i Importu Równoległego Produktów Leczniczych

DEL-LRP.460.1172.2024

Warszawa, 08-11-2024

Pani

Iwona Kasprzak

Dyrektor Departamentu Gospodarki Lekami

Narodowy Fundusz Zdrowia

ul. Rakowiecka 26/30

02-528 Warszawa

Szanowna Pani Dyrektor,

Urząd przekazuje w załączeniu kopię decyzji Prezesa Urzędu z dnia 17.10.2024 r. o numerze UR/ZD/2310/24 dotyczącą produktu leczniczego MEL MAX (*Meloxicamum*), tabletki ulegające rozpadowi w jamie ustnej, 15 mg, numer pozwolenia: 22546. Podmiotem odpowiedzialnym ww. produktu leczniczego jest: Przedsiębiorstwo Produkcji Farmaceutycznej HASCO-LEK S.A.

Przedmiotowa decyzja dotyczy zmiany nazwy z: Mel Forte na: MEL MAX oraz zmiany kategorii dostępności z: produkt leczniczy wydawany z przepisu lekarza – Rp na: produkt leczniczy wydawany bez przepisu lekarza – OTC.

Decyzja Prezesa Urzędu w sprawie zmiany nazwy oraz zmiany kategorii dostępności z Rp na OTC weszła w życie z dniem 17.10.2024 r.

W związku z przeprowadzonymi zmianami Urząd w załączeniu przekazuje także zaktualizowaną ulotkę dla pacjenta.

z upoważnienia Prezesa

Łukasz Burda

Dyrektor

/dokument podpisany elektronicznie/

Załączniki:

1. Kopia decyzji Prezesa Urzędu nr UR/ZD/2310/24 z dnia 17.10.2024 r.
2. Kopia ulotki dla pacjenta produktu leczniczego MEL MAX

Do wiadomości:

1. Departament Polityki Lekowej i Farmacji Ministerstwa Zdrowia
2. Naczelna Izba Aptekarska
3. Naczelna Izba Lekarska
4. Główny Inspektor Farmaceutyczny
5. PASMI