



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

Numer UR/ZD/377/25/WET

Warszawa, 07-05-2025

**Eurovet Animal Health B.V.**

**Handelsweg 25**

**5531 AE Bladel**

**Holandia**

## DECYZJA

Na podstawie art. 7 ust. 2 ustawy z dnia 6 września 2001 r. – Prawo farmaceutyczne (Dz. U. z 2024 r. poz. 686, z późn. zm.) w zw. z art. 67 ust. 1 i 3, art. 68 ust. 1, art. 71 oraz art. 64 rozporządzenia Parlamentu Europejskiego i Rady (UE) 2019/6 z dnia 11 grudnia 2018 r. w sprawie weterynaryjnych produktów leczniczych i uchylającego dyrektywę 2001/82/WE (Dz. Urz. UE L 4 z 07.01.2019, str. 43, z późn. zm.)

**dokonuje się zmiany w pozwoleniu i dokumentacji będącej podstawą wydania pozwolenia nr 1733/06 z dnia 29 listopada 2011 r. na dopuszczenie do obrotu weterynaryjnego produktu leczniczego:**

### **Domidine**

*Detomidinum hydrochloridum*

Roztwór do wstrzykiwań

Chlorowodorek detomidyny 10 mg/ml (co odpowiada 8,36 mg/ml detomidyny)

Eurovet Animal Health B.V.

Handelsweg 25

5531 AE Bladel

Holandia

typ zmiany: zgrupowana zmiana wymagająca oceny nr G.I.2.b, G.I.18

Harmonizacja charakterystyki odtwórczego weterynaryjnego produktu leczniczego zgodnie z art. 71 ust.1 rozporządzenia Parlamentu Europejskiego i Rady (UE) 2019/6.

Dostosowanie informacji o weterynaryjnym produkcie leczniczym do wersji 9.0 QRD Template.

Zmiana zapisu w punkcie pozwolenia „Postać farmaceutyczna, moc i dawka substancji czynnej” na:

Roztwór do wstrzykiwań

Detomidyna 8,36 mg/ml (w postaci detomidyny chlorowodoru 10 mg/ml)

Zmiana zapisu w punkcie pozwolenia „Pełny skład jakościowy” na:

Detomidyna (w postaci detomidyny chlorowodoru)

Metylu parahydroksybenzoesan (E218)

Sodu chlorek

Sodu wodorotlenek (do korekty pH)

Kwas chlorowodorowy (do korekty pH)

Woda do wstrzykiwań

Zmiana zapisu w punkcie pozwolenia „Rodzaj opakowania” na:

Fiolki 5, 10 i 20 ml ze szkła bezbarwnego (typu I) z korkiem z kauczuku fluorowcowanego z powłoką teflonową (typu I) zabezpieczony aluminiowym wieczkiem w pudełku tekturowym.

Zmiana zapisu w punkcie pozwolenia „Rodzaj opakowania” na:

Brak specjalnych środków ostrożności dotyczących przechowywania weterynaryjnego produktu leczniczego.

Zmiana zapisu punktów pozwolenia „Kategoria dostępności”:

na: Klasyfikacja weterynaryjnego produktu leczniczego:

Wydawany na receptę weterynaryjną.

Termin wdrożenia zmiany: nie później niż 12 miesięcy od daty wydania decyzji

## UZASADNIENIE

Na podstawie art. 107 § 4 ustawy z dnia 14 czerwca 1960 r. – Kodeks postępowania administracyjnego (Dz. U. z 2024 r. poz. 572) odstępuje się od uzasadnienia decyzji, gdyż uwzględnia ona 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, dalej: kpa) 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, z późn. zm., 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

Agata Andrzejewska

Wiceprezes ds. Produktów Leczniczych Weterynaryjnych

/dokument podpisany elektronicznie/

Otrzymują:

1. Pełnomocnik strony
2. URPLW MiPB (RWR)
3. a/a