



Prezes Urzędu Rejestracji Produktów Leczniczych, Wyrobów Medycznych i Produktów Biobójczych

Numer UR/RD/37/25/WET

Warszawa, 23-06-2025

CP-Pharma Handelsgesellschaft mbH
Ostlandring 13
31303 Burgdorf
Niemcy

DECYZJA

Na podstawie art. 5 ust. 1 w związku z art. 18 ust. 1 oraz na podstawie art. 49 ust. 7 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.) oraz art. 7 ust. 2 ustawy z dnia 6 września 2001 r. – Prawo farmaceutyczne (Dz. U. z 2025 r. poz. 750)

wydaje się na czas nieokreślony pozwolenie nr 3421/25 na dopuszczenie do obrotu weterynaryjnego produktu leczniczego:

Nazwa:

Emcepe

Nazwa powszechnie stosowana:

Metoclopramidi hydrochloridum

Postać farmaceutyczna, moc i dawka substancji czynnej:

Roztwór doustny

Metoklopramid (jako chlorowodorek jednowodny) 0,891 mg/ml
co odpowiada 1,0 mg/ml metoklopramidu chlorowodorku

Droga podania:

Podanie doustne

Podmiot odpowiedzialny:

CP-Pharma Handelsgesellschaft mbH
Ostlandring 13
31303 Burgdorf
Niemcy

Nazwa i adres wytwórcy, u którego następuje zwolnienie serii:

CP-Pharma Handelsgesellschaft mbH
Ostlandring 13
31303 Burgdorf
Niemcy

DRW-RWR.4002.14.2024

NL/V/0424/001/DC

Miejsce wytwarzania, gdzie następuje kontrola serii:

BioChem Labor für biologische und chemische Analytik GmbH

Daimlerstrasse 5b, Nordweststadt

76185 Karlsruhe

Niemcy

Dreluso Pharmazeutika Dr. Elten und Sohn GmbH

Suedstrasse 15

31840 Hessisch Oldendorf

Niemcy

Pełny skład jakościowy:

Metoklopramid

Metylu parahydroksybenzoesan (E218)

Propylu parahydroksybenzoesan

Hydroksyetyloceluloza

Sodu cyklaminian

Sodu sacharynian

Kwas cytrynowy jednowodny

Aromat miodowy

Woda oczyszczona

Wielkość opakowania:

1 x 25 ml + strzykawka 3 ml - kod: 4042668307837

1 x 100 ml + strzykawka 5 ml - kod: 4042668307844

Rodzaj opakowania:

Fiolka z brązowego szkła typu III z zakrętką z PP zabezpieczającą przed dostępem dzieci, łącznikiem z LDPE i strzykawką doustną (korpus z LDPE i tłok z PS).

Pudełko tekturowe zawierające 1 fiolkę o pojemności 25 ml ze strzykawką doustną o pojemności 3 ml lub 1 fiolkę pojemności 100 ml ze strzykawką doustną o pojemności 5 ml.

Wymagania dotyczące przechowywania i transportu:

Brak specjalnych środków ostrożności dotyczących przechowywania weterynaryjnego produktu leczniczego.

Okres ważności:

Okres ważności weterynaryjnego produktu leczniczego zapakowanego do sprzedaży: 3 lata.

Okres ważności po pierwszym otwarciu opakowania bezpośredniego: 6 miesięcy.

Okres karencji:

Nie dotyczy

Gatunki zwierząt, u których produkt może być stosowany:

Pies, kot

Klasyfikacja weterynaryjnego produktu leczniczego:

Wydawany na receptę weterynaryjną.

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) 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 ze zm., 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.

Grzegorz Cessak

Prezes

/dokument podpisany elektronicznie/

Załączniki:

1. Charakterystyka produktu leczniczego

Otrzymują:

1. Pełnomocnik strony
2. URPLWMIpB (RWR)
3. a/a

DRW-RWR.4002.14.2024

NL/V/0424/001/DC