



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

Nr UR/RD/73/25/WET

Warszawa, 20-10-2025

**FATRO S.p.A.**

**Via Emilia, 285**

**40064 Ozzano dell'Emilia (Bologna)**

**Włochy**

## 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, z późn. zm.)

**wydać się na czas nieokreślony pozwolenie nr 3452/25 na dopuszczenie do obrotu weterynaryjnego produktu leczniczego:**

Nazwa:

**Duecoxin**

Nazwa powszechnie stosowana:

***Robenacoxibum***

Postać farmaceutyczna, moc i dawka substancji czynnej:

**Tabletka do rozgryzania i żucia**

**Robenakoksylb 40,0 mg/tabletkę**

Droga podania:

**Podanie doustne**

Podmiot odpowiedzialny:

**FATRO S.p.A.**

**Via Emilia, 285**

**40064 Ozzano dell'Emilia (Bologna)**

**Włochy**

Nazwa i adres wytwórcy, u którego następuje zwolnienie serii:

**FATRO S.p.A.**

**Via Emilia, 285**

**40064 Ozzano dell'Emilia (Bologna)**

**Włochy**

Miejsce wytwarzania, gdzie następuje kontrola serii:

**FATRO S.p.A.**

**Via Emilia, 285**

**40064 Ozzano dell'Emilia (Bologna)**

**Włochy**

Pełny skład jakościowy:

**Robenakoksyb**

Skrobia żelowana

Drożdże

Powidon K-30 (E1201)

Magnezu stearynian

Krzemionka koloidalna bezwodna (E551)

Krospowidon (E1202)

Aromat wątroby

Celuloza mikrokrystaliczna (E460)

Wielkość opakowania:

**1 blister x 10 tabletek – kod: 5909991586829**

**3 blistry x 10 tabletek – kod: 5909991586836**

**10 blistrów x 10 tabletek – kod: 5909991586843**

Rodzaj opakowania:

**Blister z PVC/PE/PVdC/PE/PVC, zgrzewany termicznie z lakierowaną folią aluminiową, zawierający 10 tabletek do rozgryzania i żucia, umieszczony w pudełku tekturowym.**

Wymagania dotyczące przechowywania i transportu:

**Przechowywać w temperaturze poniżej 25°C.**

**Przechowywać blister w opakowaniu zewnętrznym w celu ochrony przed wilgocią.**

**Każda nieużyta porcja podzielonej tabletki powinna być umieszczona z powrotem w blistrze, przechowywana w opakowaniu zewnętrznym.**

Okres ważności:

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

**Okres ważności podzielonych tabletek: 3 dni.**

Okres karencji:

**Nie dotyczy.**

Gatunki zwierząt, u których produkt może być stosowany:

**Pies**

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, z późn. zm.) 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, z późn. zm.), 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.), 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. a/a