



Prezes Urzędu Rejestracji Produktów Leczniczych, Wyrobów Medycznych i Produktów Biobójczych

Nr UR/RD/43/26/WET

Warszawa, 15-05-2026

CENAVISA, S.L.

C/dels Boters 4

43205 Reus

Hiszpania

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.) w związku z art. 7 ust. 2 ustawy z dnia 6 września 2001 r. – Prawo farmaceutyczne (Dz. U. z 2026 r. poz. 612)

wydaje się na czas nieokreślony pozwolenie nr 3509/26 na dopuszczenie do obrotu weterynaryjnego produktu leczniczego:

Nazwa:

Ketoprocen

Nazwa powszechnie stosowana:

Ketoprofenum

Postać farmaceutyczna, moc i dawka substancji czynnej:

Roztwór do wstrzykiwań

Ketoprofen 150 mg/ml

Droga podania:

Podanie dożylnie (bydło, koń), podanie domięśniowe (bydło, świnia)

Podmiot odpowiedzialny:

CENAVISA, S.L.

C/dels Boters 4

43205 Reus

Hiszpania

Nazwa i adres wytwórcy, u którego następuje zwolnienie serii:

CENAVISA, S.L.

C/dels Boters 4

43205 Reus

Hiszpania

Miejsce wytwarzania, gdzie następuje kontrola serii:

CENAVISA, S.L.

C/dels Boters 4

43205 Reus

Hiszpania

Pełny skład jakościowy:

Ketoprofen

Alkohol benzylowy (E1519)

Arginina

Kwas cytrynowy (do ustalenia pH)

Woda do wstrzykiwań

Wielkość opakowania:

Fiolka szklana:

1 x 100 ml – kod: 8435384069572

1 x 250 ml – kod: 8435384069589

Fiolka z polipropylenu:

1 x 100 ml – kod: 8435384069527

1 x 250 ml – kod: 8435384069534

Rodzaj opakowania:

Fiolki z oranżowego szkła typu II, zamknięte korkami z gumy bromobutyłowej typu I i aluminiowymi kapslami typu flip-off. Fiolki z oranżowego polipropylenu (PP), zamknięte korkami z gumy bromobutyłowej typu I i aluminiowymi kapslami typu flip-off.

Poszczególne wielkości opakowań znajdują się w tekturowych pudełkach.

Wymagania dotyczące przechowywania i transportu:

Przechowywać fiolkę w opakowaniu zewnętrznym w celu ochrony przed światłem.

Okres ważności:

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

Okres ważności po pierwszym otwarciu opakowania bezpośredniego: 28 dni.

Okres karencji:

Bydło:

Tkanki jadalne: 2 dni.

Mleko: zero godzin.

Konie:

Tkanki jadalne: 1 dzień.

Mleko: Produkt niedopuszczony do stosowania u kłaczy produkujących mleko przeznaczone do spożycia przez ludzi.

Świnie:

Tkanki jadalne: 3 dni.

Gatunki zwierząt, u których produkt może być stosowany:

Bydło, świnia, koń

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 2025 r. poz. 1691) 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 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. z art. 53 § 1 ustawy z dnia 30 sierpnia 2002 r. – Prawo o postępowaniu przed sądami administracyjnymi (Dz. U. z 2026 r. poz. 143, 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