



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

Numer UR/ZD/575/24/WET

Warszawa, 14-10-2024

**Vetoquinol S.A.**  
**Magny-Vernois**  
**70200 Lure**  
**Francja**

## DECYZJA

Na podstawie art. 7 ust. 2 ustawy z dnia 6 września 2001 r. Prawo farmaceutyczne (Dz. U. z 2024 r. poz. 686) oraz na podstawie art. 65 w zw. z art. 67 ust. 1 i 3 oraz art. 68 ust. 1 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.)

**dokонуje się zmiany dokumentacji będącej podstawą wydania pozwolenia nr 2893/19 z dnia 4 listopada 2022 r. na dopuszczenie do obrotu weterynaryjnego produktu leczniczego:**

### **Dronspot**

*Praziquantelum, Emodepsidum*

Roztwór do nakrapiania

Każda pipetka 0,70 ml zawiera:

Prazykwantel 30 mg

Emodepsyd 7,5 mg

Vetoquinol S.A.

Magny-Vernois

70200 Lure

Francja

typ zmiany: zmiana wymagająca oceny nr G.I.19

Zmiana w charakterystyce weterynaryjnego produktu leczniczego, oznakowaniu opakowań lub ulotce dołączonej do opakowania w celu wdrożenia wyniku procesu zarządzania sygnałami przez posiadacza pozwolenia na dopuszczenie do obrotu zgodnie z art. 81 ust. 2 rozporządzenia (UE) 2019/6 polegająca na wprowadzeniu w punkcie 4.6 CHPLW i w punkcie 6 ulotki informacyjnej następujących informacji: biegunka, nadpobudliwość, niepokój, wokalizacja, brak apetytu, ospałość.

Termin wdrożenia: nie później niż 6 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 (tj. Dz. U. z 2024 r. poz. 935, 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. URPLWMIpB (RWR)
3. a/a