



Prezes Urzędu Rejestracji Produktów Leczniczych, Wyrobów Medycznych i Produktów Biobójczych

Numer UR/ZD/69/24/WET

Warszawa, 31-01-2024

**Przedsiębiorstwo Farmaceutyczne
Okoniewscy „Vetos-Farma” sp. z o.o.
ul. Dzierżoniowska 21
58-260 Bielawa**

DECYZJA

Na podstawie art. 7 ust. 2 ustawy z dnia 6 września 2001 r. Prawo farmaceutyczne (Dz. U. z 2022 r. poz. 2301 z późn. zm.) oraz na podstawie art. 61 ust. 1 i 2 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.)

zmienia się pozwolenie nr 2327/14 z dnia 15 maja 2019 r. na dopuszczenie do obrotu weterynaryjnego produktu leczniczego:

Fenbenat Plus

Fenbendazolum + Praziquantelum

Tabletka

1 tabletka zawiera: fenbendazol 500 mg, prazykwantel 50 mg

Przedsiębiorstwo Farmaceutyczne Okoniewscy

„Vetos-Farma” sp. z o.o.

ul. Dzierżoniowska 21

58-260 Bielawa

typ zmiany: zmiana niewymagająca oceny nr B.34

Zmiana jakościowego i ilościowego składu opakowania bezpośredniego produktu gotowego - zmiana składu materiału, z którego są wykonane zakrętki do stoików (opakowanie bezpośrednie):

z: polietylen wysokiej gęstości (HDPE)

na: polipropylen (PP).

Rodzaj opakowania:

Stoik z PET z zakrętką z PP zawierający 30 lub 50 tabletek, pakowany pojedynczo w pudełko tekturowe.

UZASADNIENIE

Na podstawie art. 107 § 4 ustawy z dnia 14 czerwca 1960 r. - Kodeks postępowania administracyjnego (Dz. U. z 2023 r. poz. 775, 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 2023 r. poz. 775, 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 2023 r. poz. 1634), 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.

Z upoważnienia Prezesa

Agata Andrzejewska

Wiceprezes ds. Produktów Leczniczych Weterynaryjnych

/dokument podpisany elektronicznie/

Otrzymują:

1. Strona
2. URPLWMiPB (RWR)
3. a/a