



Prezes Urzędu Rejestracji Produktów Leczniczych, Wyrobów Medycznych i Produktów Biobójczych

Numer UR/ZD/402/26/WET

Warszawa, 12-05-2026

Boehringer Ingelheim Vetmedica GmbH
Binger Strasse 173
55216 Ingelheim Am Rhein
Niemcy

DECYZJA

Na podstawie art. 7 ust. 2 ustawy z dnia 6 września 2001 r. Prawo farmaceutyczne (Dz. U. z 2025 r. poz. 750) 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 2484/15 z dnia 19 sierpnia 2020 r. na dopuszczenie do obrotu weterynaryjnego produktu leczniczego:

ReproCyc PRRS EU

Szczepionka przeciw wirusowi Zespołu Rozrodczo-Oddechowego Świń, żywa
Liofilizat i rozpuszczalnik do sporządzania zawiesiny do wstrzykiwań
Wirus zespołu rozrodczo-oddechowego świń, typ 1, szczep PRRS 94881, żywy,
atenuowany: $10^{3,9}$ - $10^{7,0}$ TCID₅₀*

* 50% Tissue Culture Infectious Dose - dawka zakaźna dla 50% hodowli tkankowych

Boehringer Ingelheim Vetmedica GmbH
Binger Strasse 173
55216 Ingelheim Am Rhein
Niemcy

typ zmiany: zmiana niewymagająca oceny nr B.3.a

Wykreślenie miejsca wytwarzania, gdzie następuje kontrola serii:

Boehringer Ingelheim Therapeutics (BIT) GmbH
Untere Wiesen 22
88416 Ochsenhausen
Niemcy

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

Aleksandra Wilczyńska

Wiceprezes ds. Produktów Biobójczych

/dokument podpisany elektronicznie/

Otrzymują:

1. Strona
2. a/a