



## PREZES

Urzędu Rejestracji Produktów Leczniczych,  
Wyrobów Medycznych i Produktów Biobójczych

Warszawa, 2021-07-27

Nr ..UR/2D/137/21/WET

KRKA, d.d., Novo mesto  
Šmarješka cesta 6  
8501 Novo mesto  
Słowenia

## DECYZJA

Na podstawie art. 7 ust. 2 w związku z art. 31 ust. 1b ustawy z dnia 6 września 2001 r. – Prawo farmaceutyczne (Dz. U. z 2021 r. poz. 974 ze zm.) oraz w związku z art. 11 ust. 2 Rozporządzenia Komisji (WE) Nr 1234/2008 z dnia 24 listopada 2008 r. dotyczącego badania zmian w warunkach pozwoleń na dopuszczenie do obrotu dla produktów leczniczych stosowanych u ludzi i weterynaryjnych produktów leczniczych (Dz. Urz. UE L 334 z 12.12.2008 r. z późn. zm.)

**dokонуje się zmiany danych objętych pozwoleniem nr 2511/16 z dnia 17 lutego 2021 r.  
na dopuszczenie do obrotu produktu leczniczego weterynaryjnego:**

**Ataxxa**

*Permethrinum, Imidaclopridum*

Roztwór do nakrapiania

1 pipeta 0,4 ml zawiera:

Permetryna 200 mg

Imidaklopryd 40 mg

**KRKA, d.d., Novo mesto**

**Šmarješka cesta 6**

**8501 Novo mesto, Słowenia**

typ zmiany: IAIN nr B.II.e.5.a.1

**Zmiana w punkcie „Wielkość opakowania”:**

**z: Zatwierdzone:**

**1 x 1 pipeta, 1 x 4 pipety, 1 x 6 pipet, 1 x 10 pipet**

**Zdeklarowane do wprowadzenia do obrotu:**

**1 x 1 pipeta**

**kod:**

5	9	0	9	9	9	1	2	5	7	1	4	9
---	---	---	---	---	---	---	---	---	---	---	---	---

**1 x 4 pipety**

**kod:**

5	9	0	9	9	9	1	2	5	7	1	5	6
---	---	---	---	---	---	---	---	---	---	---	---	---

1 x 10 pipet

kod: 

5	9	0	9	9	9	1	2	5	7	1	7	0
---	---	---	---	---	---	---	---	---	---	---	---	---

na: Zatwierdzone:

1 x 1 pipeta, 1 x 3 pipety, 1 x 4 pipety, 1 x 6 pipet, 1 x 10 pipet

Zdeklarowane do wprowadzenia do obrotu:

1 x 1 pipeta kod: 

5	9	0	9	9	9	1	2	5	7	1	4	9
---	---	---	---	---	---	---	---	---	---	---	---	---

1 x 4 pipety kod: 

5	9	0	9	9	9	1	2	5	7	1	5	6
---	---	---	---	---	---	---	---	---	---	---	---	---

1 x 10 pipet kod: 

5	9	0	9	9	9	1	2	5	7	1	7	0
---	---	---	---	---	---	---	---	---	---	---	---	---

### UZASADNIENIE

Na podstawie art. 107 § 4 Kodeksu postępowania administracyjnego odstępuje się od uzasadnienia niniejszej decyzji, gdyż uwzględnia ona w całości żądanie strony.

#### Pouczenie:

Od niniejszej decyzji, na podstawie art. 127 § 3 i art. 129 § 2 ustawy z dn. 14 czerwca 1960 r. Kodeks postępowania administracyjnego (Dz. U. z 2021 r., poz. 735, dalej: kpa), stronie służy prawo do wniesienia wniosku o ponowne rozpatrzenie sprawy do Prezesa Urzędu Rejestracji Produktów Leczniczych Wyrobów Medycznych i Produktów Biobójczych, w terminie 14 dni od dnia doręczenia decyzji.

Jeżeli strona nie chce skorzystać z prawa do zwrócenia się z wnioskiem o ponowne rozpatrzenie sprawy może, na podstawie art. 52 § 3 w zw. art. 53 § 1 ustawy z dnia 30 sierpnia 2002 r. Prawo o postępowaniu przed sądami administracyjnymi (Dz. U. z 2019 r., poz. 2325, ze zm., dalej: p.p.s.a.), wnieść do Wojewódzkiego Sądu Administracyjnego w Warszawie skargę na decyzję 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, radcy prawnego.

Na podstawie art. 127a § 1 i 2 w zw. z art. 127 § 3 kpa w trakcie biegu terminu do wniesienia wniosku o ponowne rozpatrzenie sprawy strona może zrzec się prawa do wniesienia wniosku o ponowne rozpatrzenie sprawy. Z dniem doręczenia organowi administracji publicznej oświadczenia o zrzeczeniu się prawa do wniesienia wniosku o ponowne rozpatrzenie sprawy, decyzja staje się ostateczna i prawomocna.



Upoważnienia Prezesa  
WICEPREZES  
ds. Produktów Leczniczych, Wyrobów Medycznych i Produktów Biobójczych  
Agata Andrzejewska

Otrzymują:

1. Pełnomocnik strony
2. URPLW MiPB (RWR)
3. a/a