



Prezes Urzędu Rejestracji Produktów Leczniczych, Wyrobnów Medycznych i Produktów Biobójczych

Numer UR/ZD/277/25/WET

Warszawa, 10-04-2025

Alivira Animal Health Limited
16 Glenoaks Close, Glenconner
Clonmel
Co Tipperary
E91T8Y6
Irlandia

DECYZJA

Na podstawie art. 7 ust. 2 ustawy z dnia 6 września 2001 r. Prawo farmaceutyczne (Dz. U. z 2024 r. poz. 686, 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 3219/22 z dnia 14 grudnia 2022 r. na dopuszczenie do obrotu weterynaryjnego produktu leczniczego:

Synchromate

Cloprostenolum natricum

Roztwór do wstrzykiwań

Kloprostenol 0,25 mg/ml

(co odpowiada 0,263 mg/ml kloprostenolu sodowego)

Alivira Animal Health Limited

16 Glenoaks Close, Glenconner

Clonmel

Co Tipperary

E91T8Y6

Irlandia

typ zmiany: zmiana niewymagająca oceny nr B.22

Zmiana miejsca wytwarzania, gdzie następuje kontrola serii:

z: Bremer Pharma GmbH

Werkstrasse 42

34414 Warburg

Niemcy

na: Neopharm Bulgaria EOOD,

Gurmawvsko Shosse Str. 66

2227, Bouzhurishte

Bulgaria

DRW-RWP.4021.231.2025 (VNRA 18947 - ES/V/0411/001)

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) 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 2024 r. poz. 935, 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