



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

Numer UR/DZ/118/24/WET

Warszawa, 12-09-2024

**Boehringer Ingelheim Vetmedica GmbH**  
**55216 Ingelheim/Rhein**  
**3421 TV Oudewater**  
**Niemcy**

## DECYZJA

Na podstawie art. 155 w zw. z art. 154 § 2 ustawy z dnia 14 czerwca 1960 r. – Kodeks postępowania administracyjnego (Dz. U. z 2024 r. poz. 572) w zw. z art. 35 ustawy z dnia 6 września 2001 r. – Prawo farmaceutyczne (Dz. U. z 2024 r. poz. 686) dokonuje się zmiany decyzji Nr UR/RR/59/20/WET z dnia 14 września 2020 r. w sprawie przedłużenia na czas nieokreślony okresu ważności pozwolenia nr 2444/15 na dopuszczenie do obrotu weterynaryjnego produktu leczniczego **Vetmedin vet.**, *pimobendanum*, tabletki do rozgryzania i żucia, pimobendan 2,5 mg/tabł. w następujący sposób:

w punkcie: „Wielkość opakowania:”

zapis:

Zatwierdzone:

2 x 10 tabletek (20 tabletek)  
5 x 10 tabletek (50 tabletek)  
10 x 10 tabletek (100 tabletek)

Zdeklarowane do wprowadzenia do obrotu:

5 x 10 tabletek (50 tabletek) – kod 4028691549949  
10 x 10 tabletek (100 tabletek) – kod 4028691559566

zastępuje się zapisem:

2 x 10 tabletek (20 tabletek) – kod 5909991554354  
5 x 10 tabletek (50 tabletek) – kod 4028691549949  
10 x 10 tabletek (100 tabletek) – kod 4028691559566

## UZASADNIENIE

W dniu 14 września 2020 r. Prezes Urzędu wydał decyzję UR/RR/59/20/WET w sprawie przedłużenia na czas nieokreślony okresu ważności pozwolenia nr 2444/15 na dopuszczenie do obrotu weterynaryjnego produktu leczniczego **Vetmedin vet.**, *pimobendanum*, tabletki do rozgryzania i żucia, pimobendan 2,5 mg/tabł.,

Zgodnie z art. 155 ustawy z dnia 14 czerwca 1960 r. – Kodeks postępowania administracyjnego (Dz. U. z 2024 r. poz. 572) decyzja ostateczna, na mocy której strona nabyła prawo, może być w każdym czasie za zgodą strony zmieniona, jeżeli przepisy szczególne nie sprzeciwiają się zmianie takiej decyzji i przemawia za tym interes społeczny lub słuszny interes strony.

W punkcie „Wielkość opakowania” usuwa się zapisy rozdzielające wielkości opakowań na opakowania zatwierdzone oraz opakowania zadeklarowane przez podmiot odpowiedzialny do wprowadzenia do obrotu na terytorium Rzeczypospolitej Polskiej. Po usunięciu wskazanych powyżej zapisów punkt „Wielkość opakowania” w decyzji zawiera wyłącznie informację o wszystkich dopuszczonych do obrotu wielkościach opakowań oraz przypisanych im kodach EAN/numerach GTIN zgodnych z systemem GS1, zgodnie z zatwierdzoną dokumentacją. Zmiana zapisów podyktowana jest faktem rozpoczęcia stosowania 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, zgodnie z którym nie ma konieczności rozdzielania wielkości opakowań na zatwierdzone i zadeklarowane przez podmiot odpowiedzialny do obrotu na terytorium Rzeczypospolitej Polskiej. Ponadto podmiot odpowiedzialny wnioskował o zmianę zapisu poprzez nadanie przez Urząd Rejestracji kodu GTIN dla opakowania 2 x 10 tabletek (20 tabletek). Zmiana zapisu w punkcie „Wielkość opakowania” w decyzji spełnia powyższe przesłanki. Podmiot odpowiedzialny wyraził zgodę na dokonanie niniejszej zmiany w trybie art.155 K.p.a. W związku z powyższym orzeka się jak w sentencji.

#### **Pouczenie:**

Od niniejszej decyzji, na podstawie art. 127 § 3 i art. 129 § 2 ustawy z dnia 14 czerwca 1960 r. – Kodeks postępowania administracyjnego (Dz. U. z 2024 r. poz. 572) 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.

Z upoważnienia Prezesa

Agata Andrzejewska

Wiceprezes ds. Produktów Leczniczych Weterynaryjnych

/dokument podpisany elektronicznie/

Otrzymują:

1. Pełnomocnik strony
2. URPLWMMiPB (RWR)
3. a/a