



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

Numer UR/DZ/151/24/WET

Warszawa, 08-11-2024

**Ceva Animal Health Polska Sp. z o.o.**  
**ul. Okrzei 1A**  
**03-715 Warszawa**

## 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/ZM/11/16/WET z dnia 25 lutego 2016 r. w sprawie wydania pozwolenia nr 1790/07 na dopuszczenie do obrotu weterynaryjnego produktu leczniczego Carprodyl Quadri, *Carprofenum*, tabletki, Karprofen 50 mg/ tabletkę dla podmiotu odpowiedzialnego Ceva Animal Health Polska Sp. z o.o., w następujący sposób:

w punkcie: „Wielkość opakowania:”

zapis:

Zatwierdzone:

2 blistry x 10 tabletek, 10 blistrów x 10 tabletek, 20 blistrów x 10 tabletek, 30 blistrów x 10 tabletek, 40 blistrów x 10 tabletek, 50 blistrów x 10 tabletek

Zdeklarowane do wprowadzenia do obrotu:

10 blistrów x 10 tabletek - kod: 5909990051298

zastępuje się zapisem:

2 blistry x 10 tabletek - kod: 5909990051281

10 blistrów x 10 tabletek - kod: 5909990051298

20 blistrów x 10 tabletek - kod: 5909997002170

30 blistrów x 10 tabletek - kod: 5909997002187

40 blistrów x 10 tabletek - kod: 5909997002194

50 blistrów x 10 tabletek - kod: 5909997002200

## UZASADNIENIE

W dniu 25 lutego 2016 r. Prezes Urzędu wydał decyzję nr UR/ZM/11/16/WET w sprawie zmiany podmiotu odpowiedzialnego w pozwoleniu nr 1790/07 na dopuszczenie do obrotu weterynaryjnego produktu leczniczego Carprodyl Quadri, *Carprofenum*, tabletki, Karprofen 50 mg/ tabletkę. 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 oraz jest konieczność dodatkowego rozróżnienia opakowań na fiolki szklane i fiolki PP. 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. 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. URPLWMiPB (RWR)
3. a/a