



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

Numer UR/DZ/125/24/WET

Warszawa, 13-09-2024

**SP Veterinaria, S.A.**

**Ctra. Reus Vinyols 4.1**

**43330 Riudoms, Tarragona**

**Hiszpania**

## DECYZJA

Na podstawie art. 155 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)

**zmienia się decyzję Prezesa Urzędu nr UR/55/19/WET z dnia 15 marca 2019 r. o przedłużeniu na czas nieokreślony pozwolenia nr 2360/14 na dopuszczenie do obrotu weterynaryjnego produktu leczniczego Cefavex 50 mg/ml, zawiesina do wstrzykiwań dla świń i bydła, *Ceftiofurum hydrochloridum*, zawiesina do wstrzykiwań, Ceftiofur (w postaci chlorowodorku) 50,0 mg/ ml w następujący sposób:**

W punkcie „Wielkość opakowania”:

Zapis:

1 x 100 ml

**- kod:**

5	9	0	9	9	9	1	1	3	8	9	2	9
---	---	---	---	---	---	---	---	---	---	---	---	---

Zastępuje się zapisem:

1 x 100 ml – kod: 8435317204919

## UZASADNIENIE

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.

Zmiana zapisu w punkcie „Wielkość opakowania” w decyzji spełnia powyższe przesłanki.

W dniu 5 września 2024 r. podmiot odpowiedzialny złożył wniosek o zmianę zapisu zawartego w decyzji Prezesa Urzędu nr UR/RR/55/19/WET z dnia 15 marca 2019 r. w sprawie przedłużenia na czas nieokreślony okresu ważności pozwolenia nr 2360/14 na dopuszczenie do obrotu produktu leczniczego weterynaryjnego Cefavex 50 mg/ml, zawiesina do wstrzykiwań dla świń i bydła, *Ceftiofurum hydrochloridum*, zawiesina do wstrzykiwań, Ceftiofur (w postaci chlorowodorku) 50,0 mg/ ml wydanej dla podmiotu odpowiedzialnego SP Veterinaria, S.A., Hiszpania. Podmiot odpowiedzialny wnioskował o

DRW-RWP.4031.17.2024

zmianę zapisu w punkcie „Wielkość opakowania” poprzez nadanie kodu GTIN z puli własnej dla opakowania zawierającego 100 ml weterynaryjnego produktu leczniczego.

Podmiot odpowiedzialny wyraził zgodę na dokonanie niniejszej zmiany w trybie art. 155 ustawy z dnia 14 czerwca 1960 r. Kodeks postępowania administracyjnego (Dz. U. z 2024 r. poz. 572).

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. URPLWMI PB (RWR)
3. a/a