



PREZES

Urzędu Rejestracji Produktów Leczniczych,
Wyrobów Medycznych i Produktów Biobójczych

Warszawa, 2020 -10- 23

Nr. UR/RD/106/20/WET

Virbac
1^{ère} avenue 2065m LID
06516 Carros
Francja

DECYZJA

Na podstawie art. 7 ust. 2 w związku z art. 15a ust. 6 oraz na podstawie art. 18a ust. 4 ustawy z dnia 6 września 2001 r. Prawo farmaceutyczne (Dz. U. z 2020 r. poz. 944 ze zm.)

wydaje się pozwolenie nr 3032/20 na dopuszczenie do obrotu produktu leczniczego weterynaryjnego:

Nazwa:

Clearium

Nazwa powszechnie stosowana:

Chlorhexidini digluconatis solutio

Postać farmaceutyczna, moc i dawka substancji czynnej:

Szampon leczniczy

Chloroheksydydy diglukonian, roztwór 31,2 mg/ml

(co odpowiada 17,5 mg/ml chloroheksydydy)

Droga podania:

Podanie na skórę

Podmiot odpowiedzialny:

Virbac

1^{ère} avenue 2065m LID

06516 Carros

Francja

UR.DRW.RWR.4002.0015.2018
(PT/V/0135/001/DC)

Nazwa i adres wytwórcy, u którego następuje zwolnienie serii:

Virbac
1^{ère} avenue 2065m LID
06516 Carros
Francja

Miejsce wytwarzania, gdzie następuje kontrola serii:

Virbac
1^{ère} avenue 2065m LID
06516 Carros
Francja

Pełny skład jakościowy:

Chloroheksydyny diglukonian, roztwór
Czerwień koszenilowa A, pąs 4R (E124)
Glukozyd laurylowy
Kokamidopropylobetaina
Glukonolakton
Woda oczyszczona

Wielkość opakowania:

1 x 200 ml - kod:

3	5	9	7	1	3	3	0	9	1	5	1	9
---	---	---	---	---	---	---	---	---	---	---	---	---

Rodzaj opakowania:

Pudełko tekturowe zawierające jedną butelkę z polietylenu o wysokiej gęstości o pojemności 200 ml zamykaną białą zakrętką z polipropylenu. Na górze butelki umieszczono półprzezroczystą miarkę z polipropylenu jako urządzenie dozujące.

Wymagania dotyczące przechowywania i transportu:

Nie przechowywać w lodówce.
Nie przechowywać w temperaturze poniżej 8°C.

Okres ważności:

Okres ważności produktu leczniczego weterynaryjnego zapakowanego do sprzedaży: 3 lata.
Okres ważności po pierwszym otwarciu opakowania bezpośredniego: 2 miesiące.

Okres karencji:

Nie dotyczy.

Gatunki zwierząt, u których produkt może być stosowany:

Pies

Kategoria dostępności:

Wydawany bez przepisu lekarza – OTC.

Kategoria stosowania:

Do podawania przez właściciela lub opiekuna zwierzęcia.

Pozwolenie wydaje się do dnia 2025 -10- 23

UZASADNIENIE

Na podstawie art. 107 § 4 ustawy z dnia 14 czerwca 1960 r. Kodeks postępowania administracyjnego (Dz. U. z 2020 r. poz. 256 ze zm.) odstępuje się od uzasadnienia decyzji, gdyż uwzględnia ona w całości żądanie strony.

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 2020 r. poz. 256 ze zm., 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 lub 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.



PREZES
Urzędu Rejestracji Produktów Leczniczych,
Wyrobów Medycznych i Produktów Biobójczych

Grzegorz Cessak

Otrzymują:

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

UR.DRW.RWR.4002.0015.2018
(PT/V/0135/001/DC)