



Prezes Urzędu Rejestracji Produktów Leczniczych, Wyrobów Medycznych i Produktów Biobójczych

Numer UR/DZ/103/24/WET

Warszawa, 2024-09-12

Bimeda Animal Health Ltd.

2, 3 & 4 Airton Close

Airton Close

Tallaght

Dublin 24

Irlandia

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/RD/10/21/WET z dnia 4 marca 2021 r. w sprawie wydania pozwolenia nr 3073/21 na dopuszczenie do obrotu weterynaryjnego produktu leczniczego Cronyxin, *Fluxini megluminum*, pasta doustna, Fluniksyna 50 mg/g, (w postaci fluniksyny z meguminą) 83 mg/g, dla podmiotu odpowiedzialnego Bimeda Animal Health Ltd., w następujący sposób:

w punkcie: „Wielkość opakowania:”

zapis:

Zatwierdzone:

1 x 1 strzykawka doustna 33 g, 1 x 2 strzykawki doustne 33 g,
1 x 3 strzykawki doustne 33 g, 1 x 6 strzykawek doustnych 33 g,
1 x 12 strzykawek doustnych 33 g

Zadeklarowane do wprowadzenia do obrotu:

1 x 1 strzykawka doustna 33 g - kod: 5391510236283

zastępuje się zapisem:

1 x 1 strzykawka doustna 33 g - kod: 5391510236283
1 x 2 strzykawki doustne 33 g - kod: 5391510231103
1 x 3 strzykawki doustne 33 g - kod: 5391510231158
1 x 6 strzykawek doustnych 33 g - kod: 5391510231165
1 x 12 strzykawek doustnych 33 g - kod: 5391510231172

UZASADNIENIE

W dniu 4 marca 2021 r. Prezes Urzędu wydał decyzję nr UR/RD/10/21/WET w sprawie wydania pozwolenia nr 3073/21 na dopuszczenie do obrotu weterynaryjnego produktu leczniczego Cronyxin, *Fluxini megluminum*, pasta doustna, Fluniksyna 50 mg/g, (w postaci fluniksyny z meguminą) 83 mg/g. Zgodnie z art. 155 ustawy z dnia 14 czerwca

UR.DRW.RWR.4002.0031.2017

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.

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
WICEPREZES
ds. Produktów Leczniczych Weterynaryjnych
Agata Andrzejewska
Agata Andrzejewska

Otrzymują:

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

UR.DRW.RWR.4002.0031.2017