



PREZES

**Urzędu Rejestracji Produktów Leczniczych,
Wyrobów Medycznych i Produktów Biobójczych**

Warszawa, 2018 -10- 1 2

Nr. UR/PR/17/18/WET

**Super's Diana, S.L.
Ctra. C-17, km 17
08150 Parets del Vallès (Barcelona)
Hiszpania**

DECYZJA

Na podstawie art. 7 ust. 2 oraz art. 29 ust. 2 pkt 2 ustawy z dnia 6 września 2001 r.
Prawo farmaceutyczne (Dz. U. z 2017 r. poz. 2211 ze zm.)

**przedłuża się na czas nieokreślony okres ważności pozwolenia nr 2313/13
na dopuszczenie do obrotu produktu leczniczego weterynaryjnego**

Nazwa:

Diacef

Nazwa powszechnie stosowana:

Ceftiofuri hydrochloridum

Postać farmaceutyczna, moc i dawka substancji czynnej:

Zawiesina do wstrzykiwań

**Ceftiofur (chlorowodorek) 50 mg/ ml (co odpowiada 53,48 mg/ ml ceftiofuru
chlorowodorku)**

Droga podania:

Podanie domięśniowe, podanie podskórne

Podmiot odpowiedzialny:

Super's Diana, S.L.

Ctra. C-17, km 17

08150 Parets del Vallès (Barcelona)

Hiszpania

UR.DRW.RWP.4031.0053.2017
(ES/V/0187/001/R/001)

Nazwa i adres wytwórcy, u którego następuje zwolnienie serii:

Super's Diana, S.L.
Ctra. C-17, km 17
08150 Parets del Vallès (Barcelona)
Hiszpania

Miejsce wytwarzania, gdzie następuje kontrola serii:

Super's Diana, S.L.
Ctra. C-17, km 17
08150 Parets del Vallès (Barcelona)
Hiszpania

Pełny skład jakościowy:

Ceftiofur (chlorowodorek)
Glinu stearynian
Olej rycynowy uwodorniony
Triglicerydy o średniej długości łańcucha

Wielkość opakowania:

Zatwierdzone:

1 x 100 ml, 1 x 250 ml

Zdeklarowane do wprowadzenia do obrotu:

1 x 250 ml - kod:

5	9	0	9	9	9	1	0	8	9	3	0	6
---	---	---	---	---	---	---	---	---	---	---	---	---

Rodzaj opakowania:

Bezbarwna szklana fiolka typu I, zamknięta korkiem z gumy bromobutylowej i kapsłem aluminiowym w pudełku tekturowym.

Wymagania dotyczące przechowywania i transportu:

Fiolkę należy przechowywać w opakowaniu zewnętrznym w celu ochrony przed światłem.

Okres ważności:

Okres ważności produktu leczniczego weterynaryjnego zapakowanego do sprzedaży: 30 miesięcy.

Okres ważności po pierwszym otwarciu opakowania bezpośredniego: 28 dni.

Okres karencji:

Świnie:

Tkanki jadalne: 5 dni.

Bydło:

Tkanki jadalne: 6 dni;

Mleko: zero dni.

Gatunki zwierząt, u których produkt może być stosowany:

Bydło, świnia

Kategoria dostępności:

Wydawany z przepisu lekarza - Rp.



Kategoria stosowania:

Do podawania pod nadzorem lekarza weterynarii.

UZASADNIENIE

Na podstawie art. 107 § 4 ustawy z dnia 14 czerwca 1960 r. Kodeks postępowania administracyjnego (Dz. U. z 2017 r. poz. 1257 ze zm.) odstępuje się od uzasadnienia niniejszej decyzji, gdyż uwzględnia ona w całości żądanie strony.

Pouczenie:

Od niniejszej decyzji, na podstawie art. 127 § 3 i art. 129 § 2 ustawy z dn. 14 czerwca 1960 r. Kodeks postępowania administracyjnego (Dz. U. z 2017 r. poz. 1257 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 2018 r. poz. 1302, 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, 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 Cossak
Grzegorz Cossak

Otrzymują:

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

UR.DRW.RWP.4031.0053.2017
(ES/V/0187/001/R/001)

