



## PREZES

Urzędu Rejestracji Produktów Leczniczych,  
Wyrobów Medycznych i Produktów Biobójczych

Warszawa, 2021 -10- 07

Nr UR/DZ/59/21/WET

Vetoquinol S.A.  
Magny-Vernois  
70200 Lure  
Francja

### DECYZJA

Na podstawie art. 155 ustawy z dnia 14 czerwca 1960 r. Kodeks postępowania administracyjnego (Dz. U. z 2021 r. poz. 735) w zw. z art. 35 ustawy z dnia 6 września 2001 r. Prawo farmaceutyczne (Dz. U. z 2021 r. poz. 974 ze zm.)

**zmienia się decyzję Prezesa Urzędu nr UR/RD/59/19/WET z dnia 04.07.2019 r. o wydanie pozwolenia na dopuszczenie do obrotu produktu leczniczego weterynaryjnego Dronspot, Praziquantelum, Emodepsidum, roztwór do nakrapiania, prazykwantel 96 mg/ pipetkę 1,12 ml, emodepsyd 24 mg/ pipetkę 1,12 ml w związku ze zmianą podmiotu odpowiedzialnego w następujący sposób:**

**w punkcie: Wielkość opakowania**

**zapis:**

1 x 1 pipetka	- kod:	5	9	0	9	9	9	1	4	0	9	0	5	0
1 x 2 pipetki	- kod:	5	9	0	9	9	9	1	4	0	9	0	6	7
1 x 20 pipetek	- kod:	5	9	0	9	9	9	1	4	0	9	0	7	4

**zastępuje się zapisem:**

Zatwierdzone:

**1 x 1 pipetka, 1 x 2 pipetki, 1 x 20 pipetek**

Zdeklarowane do wprowadzenia do obrotu:

1 x 2 pipetki	- kod:	5	9	0	9	9	9	1	4	0	9	0	6	7
---------------	--------	---	---	---	---	---	---	---	---	---	---	---	---	---

## UZASADNIENIE

W dniu 04.07.2019 r. Prezes Urzędu wydał Decyzję nr UR/RD/59/19/WET pozwolenia nr 2894/19 na dopuszczenie do obrotu produktu leczniczego weterynaryjnego Dronspot, Praziquantelum, Emodepsidum, roztwór do nakrapiania, prazykwantel 96 mg/ pipetkę 1,12 ml, emodepsyd 24 mg/ pipetkę 1,12 ml.

Zgodnie z art. 155 ustawy z dnia 14 czerwca 1960 r. Kodeks postępowania administracyjnego (Dz. U. z 2021 r. poz. 735) 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 i wynika ze złożenia przez podmiot odpowiedzialny w dniu 21 stycznia 2021 r. deklaracji dotyczącej zmiany wielkości opakowań zadeklarowanych do wprowadzenia do obrotu.

Podmiot odpowiedzialny wyraził zgodę na dokonanie niniejszej zmiany w trybie art. 155 ustawy z dnia 14 czerwca 1960 r. Kodeks postępowania administracyjnego.

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 2021 r. poz. 735, 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.

Otrzymują:

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



z upoważnienia Prezesa  
WICEPREZES  
ds. Produktów Leczniczych Weterynaryjnych  
Agata Andrzejewska