

BD/2022/REG NL 121149/zaak 973812

DE MINISTER VAN LANDBOUW, NATUUR EN VOEDSELKwaliteit,

Besluitende op de aanvraag ingediend d.d. 29 augustus 2022 via de Union Product Database met submission ID 2630 van Jurox (Ireland) Limited te Dublin tot wijziging van de vergunning voor het in de handel brengen van het diergeneesmiddel **Alfaxan Multidose 10 mg/ml oplossing voor injectie voor honden, katten en konijnen**, ingeschreven onder nummer **REG NL 121149**;

Gelet op artikel 60 en artikel 61 van de Verordening (EU) nr. 2019/6, gelezen in samenhang met de Uitvoeringsverordening (EU) 2021/17 van de Commissie;

BESLUIT:

1. De wijziging van de vergunning voor het in de handel brengen van het diergeneesmiddel **Alfaxan Multidose 10 mg/ml oplossing voor injectie voor honden, katten en konijnen**, ingeschreven onder nummer **REG NL 121149**, zoals aangevraagd d.d. 29 augustus 2022, is goedgekeurd.
2. Dit besluit wordt aangetekend in het register bedoeld in artikel 7.2, eerste lid van de Wet dieren.
3. De gewijzigde vergunning treedt in werking op de datum dat dit besluit bekend is gemaakt in de Diergeneesmiddeleninformatiebank.

Bent u het niet eens met deze beslissing? U kunt binnen zes weken na de datum van publicatie van dit besluit in de Diergeneesmiddeleninformatiebank bezwaar maken door:

- een bezwaarschrift te verzenden naar Rijksdienst voor Ondernemend Nederland, afdeling Juridische Zaken, Postbus 40219, 8004 DE Zwolle, of;
- naar de website <https://www.rvo.nl/over-ons/juridische-zaken/bezwaar-maken#> te gaan, om uw bezwaar digitaal te versturen.

BD/2022/REG NL 121149/zaak 973812

Noem in uw bezwaarschrift de zaaknummer en de datum van de beslissing waartegen u bezwaar maakt.

DE MINISTER VAN LANDBOUW, NATUUR EN VOEDSELKWALITEIT,

namens deze:

Utrecht, 05 oktober 2022

dhr. drs. J.A. Jonis
Senior Regulatory Project Leader