

BD/2022/REG NL 122328/zaak 967622

DE MINISTER VAN LANDBOUW, NATUUR EN VOEDSELKwaliteit,

Besluitende op de aanvraag d.d. 19 juli 2022 met submission ID 1977 van Huvepharma NV te Antwerpen tot wijziging van de vergunning voor het in de handel brengen van het diergeneesmiddel **Tilmovet 300 mg/ml oplossing voor injectie voor runderen en schapen**, onder nummer **REG NL 122328**;

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

BESLUIT:

1. De aanvraag van Huvepharma NV te Antwerpen tot wijziging van de vergunning voor het in de handel brengen van het diergeneesmiddel **Tilmovet 300 mg/ml oplossing voor injectie voor runderen en schapen** met nummer **REG NL 122328** wordt afgewezen, als bedoeld in artikel 61 (3) van de Verordening (EU) nr. 2019/6.
2. De reden voor deze afwijzing is dat de aanvraag niet volgens de gestelde eisen is ingediend, namelijk:
De EU referentielidstaat, te weten Ierland, heeft de aanvraag afgewezen vanwege het feit dat niet alle Concerned Member States betrokken waren bij de VNRA. Deze afwijzing heeft de RMS ingevoerd in de Union Product Database.
3. Dit besluit treedt in werking op de datum van publicatie in de Staatscourant.

Bent u het niet eens met deze beslissing? U kunt binnen zes weken na de datum van publicatie van dit besluit in de Staatscourant 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 122328/zaak 967622

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

DE MINISTER VAN LANDBOUW, NATUUR EN VOEDSELKwaliteit,

namens deze:

Utrecht, 11 augustus 2022

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