

BD/2023/REG NL 122909/zaak 1022134

DE MINISTER VAN LANDBOUW, NATUUR EN VOEDSELKwaliteit,

Besluitende op de aanvraag ingediend d.d. 29 mei 2023 via de Union Product Database met submission ID 8484 van Univet Ltd. te Cootehill tot wijziging van de vergunning voor het in de handel brengen van het diergeneesmiddel **Trymox LA 150 mg/ml suspensie voor injectie voor runderen, schapen, varkens, honden, katten**, onder nummer **REG NL 122909**;

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 Univet Ltd. te Cootehill tot wijziging van de vergunning voor het in de handel brengen van het diergeneesmiddel **Trymox LA 150 mg/ml suspensie voor injectie voor runderen, schapen, varkens, honden, katten** met nummer **REG NL 122909** 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 vereiste bijgewerkte documentatie is verstrekt. Deze afwijzing heeft de RMS ingevoerd in de Union Product Database.
3. Dit besluit 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/2023/REG NL 122909/zaak 1022134

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, 15 juni 2023

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

Dit besluit is automatisch gegenereerd en bevat daarom geen handtekening.