



INSPEKCJA WETERYNARYJNA
ZASTĘPCA
GŁÓWNEGO LEKARZA
WETERYNARII
Paweł Meyer

Warszawa, dnia 28 stycznia 2025 r.

Nasz znak: WF.600.10.2025.

Dotyczy sprawy nr:

Pismo z dnia:

W odpowiedzi na pismo z dnia 12 stycznia br., które wpłynęło do Głównego Inspektoratu Weterynarii w dniu 15 stycznia br., dotyczące zgłoszeń o wystąpieniu działań niepożądanych po zastosowaniu weterynaryjnego produktu leczniczego o nazwie: Librela, Bedinvetmab, roztwór do wstrzykiwań informuję, co następuje.

Zgodnie z przepisami ustawy z dnia 6 września 2001 r. **Prawo farmaceutyczne** organem właściwym w zakresie gromadzenia informacji na temat zgłoszeń przypadków działań niepożądanych po zastosowaniu weterynaryjnych produktów leczniczych (wpl) jest Prezes Urzędu Rejestracji Produktów Leczniczych, Wyrobów Medycznych i Produktów Biobójczych.

Ponadto informuję, iż w latach 2023 oraz 2024 do Głównego Inspektoratu Weterynarii nie wpłynęły informacje na temat przypadków działań niepożądanych po zastosowaniu u zwierząt ww. produktu.

Jednocześnie, zgodnie z ww. aktem prawnym Główny Lekarz Weterynarii sprawuje nadzór nad obrotem, ilością oraz jakością stosowanych wpl. W przypadku wpłynięcia do Głównego Inspektoratu Weterynarii zgłoszenia na temat podejrzenia wprowadzenia do obrotu wpl o nieustalonych wymaganiach jakościowych w Głównym Inspektoracie Weterynarii podejmowane są czynności wyjaśniające, a w zasadnych przypadkach wszczynane jest postępowanie administracyjne w celu wycofania z obrotu niezgodnego produktu.

Główny Lekarz Weterynarii, zgodnie z przepisami ww. ustawy, realizuje corocznie państwowe badania jakości wpl mające na celu monitorowanie jakości wpl znajdujących się w obrocie na terenie Polski. Przedmiotowy wpl o nazwie: Librela, Bedinvetmab,



roztwór do wstrzykiwań w latach 2023-2024 nie był wycofywany z obrotu z powodu niezgodnych wyników państwowych badań jakości wpl.

Paweł Meyer

/podpisano elektronicznie/

