

Zmiany porejestracyjne Produktu Leczniczego Weterynaryjnego

Submitted by m.koszewski on Wed, 25/05/2022 - 10:48

Podmiot odpowiedzialny, po uzyskaniu pozwolenia na dopuszczenie do obrotu weterynaryjnego produktu leczniczego, jest zobowiązany do wprowadzania ciągłego postępu naukowo-technicznego związanego z metodami wytwarzania i kontroli produktów leczniczych przez wprowadzanie wszelkich wymaganych zmian w dokumentacji zaakceptowanej w trakcie procedury dopuszczenia do obrotu. Ma to na celu zapewnienie bezpieczeństwa i skuteczności stosowania weterynaryjnego produktu leczniczego u zwierząt. Podmiot odpowiedzialny zobowiązany jest również do niezwłocznego informowania o wszelkich zmianach dotyczących weterynaryjnego produktu leczniczego oraz o konieczności dokonania zmian w Charakterystyce Produktu Leczniczego Weterynaryjnego.

Source URL: <https://archiwum.urpl.gov.pl/en/node/7009>