



PREZES

Urzędu Rejestracji Produktów Leczniczych,
Wyrobow Medycznych i Produktów Biobójczych

Nr PL/2018/0286/MR / pow / 3/2019

Warszawa, 2019-01-24

ZAPI S.p.A
Via Terza Strada
12-35026 Conselve (Pd)
Włochy

DECYZJA

Na podstawie art. 31 ust. 7 rozporządzenia Parlamentu Europejskiego i Rady (UE) nr 528/2012 z dnia 22 maja 2012 r. w sprawie udostępniania na rynku i stosowania produktów biobójczych (Dz. Urz. UE L 167 z 27.06.2012 r., str. 1, z późn. zm.) w związku z art. 1 rozporządzenia wykonawczego Komisji (UE) 2017/1381 w sprawie odnowienia zatwierdzenia brodifakum jako substancji czynnej przeznaczonej do stosowania w produktach biobójczych należących do grupy produktowej 14

przedłuża się okres ważności pozwolenia w decyzji Prezesa Urzędu Rejestracji Produktów Leczniczych, Wyrobów Medycznych i Produktów Biobójczych z dnia 08.01.2018 r. o wydaniu pozwolenia nr PL/2018/0286/MR na udostępnienie na rynku i stosowanie produktu biobójczego o następujących nazwach:

nazwa 1: BRODITEC P-29F

nazwa 2: BRODITOP NEXT PASTA FLUO-NP

nazwa 3: BRODITOP NEXT PASTA PLUS FLUO-NP

nazwa 4: BRODITOP SENSITIVE PASTA FLUO-NP

nazwa 5: BRODITOP SENSITIVE PASTA PLUS FLUO-NP

nazwa 6: ZED BF SENSITIVE PASTA FLUO-NP

nazwa 7: ZED BF SENSITIVE PASTA PLUS FLUO-NP

nazwa 8: DEVILTOP SENSITIVE PASTA FLUO

nazwa 9: DEVILTOP SENSITIVE PASTA PLUS FLUO

nazwa 10: RODIBROD SENSITIVE PASTA FLUO

nazwa 11: Focus Pasta Fluo

nazwa 12: BROS pasta na myszy i szczury B

nazwa 13: EXPEL pasta na myszy i szczury B

do dnia 30.06.2019 r.

UZASADNIENIE

W dniu 19.04.2018 r. wnioskodawca ZAPI S.p.A w trybie art. 31 ust. 1 rozporządzenia Parlamentu Europejskiego i Rady (UE) nr 528/2012 z dnia 22 maja 2012 r. w sprawie udostępniania na rynku i stosowania produktów biobójczych (Dz. Urz. UE L 167 z 27.06.2012 r., str. 1, z późn. zm. – zwanego dalej rozporządzeniem 528/2012) złożył wniosek o odnowienie pozwolenia Prezesa Urzędu nr PL/2018/0286/MR z dnia 08.01.2018 r., na udostępnienie na rynku i stosowanie produktu biobójczego BRODITEC P-29F (występującego również pod dwunastoma innymi nazwami handlowymi, zwanego dalej BRODITEC P-29F).

Pozwolenie nr PL/2018/0286/MR z dnia 08.01.2018 r., na udostępnienie na rynku i stosowanie produktu biobójczego BRODITEC P-29F zachowuje ważność do dnia 27.01.2019 r.

Produkt BRODITEC P-29F zawiera substancję czynną brodifakum, CAS: 56073-10-0, która została włączona do załącznika I dyrektywy 98/8/WE i zgodnie z art. 86 rozporządzenia 528/2012 uznaje się ją za zatwierdzoną na mocy tego rozporządzenia. Zgodnie z art. 1 rozporządzenia wykonawczego Komisji (UE) 2017/1381 z dnia 25.07.2017 r., przedłuża się zatwierdzenie substancji czynnej brodifakum, jako substancji czynnej przeznaczonej do stosowania w produktach biobójczych należących do grupy produktowej 14.

Zgodnie z art. 31 ust. 7 rozporządzenia 528/2012, jeżeli z powodów niezależnych od posiadacza pozwolenia decyzja o odnowieniu tego pozwolenia nie zostanie podjęta przed jego wygaśnięciem, właściwy organ otrzymujący udziela odnowienia na okres niezbędny do zakończenia oceny.

W związku z przedłużającym się okresem uzgadniania warunków pozwolenia określonych w charakterystyce produktu biobójczego oraz koniecznością przygotowania tego dokumentu w języku polskim, pozwolenie na udostępnienie na rynku i stosowanie produktu biobójczego BRODITEC P-29F nie zostanie odnowione w Rzeczypospolitej Polskiej do daty jego wygaśnięcia.

Mając powyższe na uwadze, jako, że wnioskodawca złożył wniosek o odnowienie pozwolenia na udostępnienie na rynku i stosowanie produktu biobójczego BRODITEC P-29F, a z powodów wyżej wskazanych nie jest możliwe wydanie przez Prezesa Urzędu przed 27.01.2019 r. czyli przed upływem okresu ważności ww. pozwolenia decyzji w przedmiocie jego odnowienia, zasadnym jest przedłużenie terminu ważności pozwolenia nr PL/2018/0286/MR z dnia 08.01.2018 r., na udostępnienie na rynku i stosowanie produktu biobójczego BRODITEC P-29F, do dnia **30.06.2019 r.**

W związku z powyższym postanawia się jak na wstępie.

Pouczenie:

Od niniejszej decyzji, na podstawie art. 127 § 3 i art. 129 § 2 ustawy z dnia 14 czerwca 1960 r. Kodeks postępowania administracyjnego (Dz. U. z 2018 r., poz. 2096, dalej: kpa), stronie służy prawo do wniesienia wniosku o ponowne rozpatrzenie sprawy do Prezesa Urzędu Rejestracji Produktów Leczniczych Wyrobów Medycznych i Produktów Biobójczych, w terminie 14 dni od dnia doręczenia decyzji.

Jeżeli strona nie chce skorzystać z prawa do zwrócenia się z wnioskiem o ponowne rozpatrzenie sprawy może, na podstawie art. 52 § 3 w zw. z art. 53 § 1 ustawy z dnia 30 sierpnia 2002 r. Prawo o postępowaniu przed sądami administracyjnymi (Dz. U. z 2018 r., poz. 1302, dalej: p.p.s.a.), wnieść do Wojewódzkiego Sądu Administracyjnego w Warszawie skargę na decyzję w terminie 30 dni od dnia doręczenia decyzji. Skargę, na podstawie art. 54 § 1 p.p.s.a. wnosi się za pośrednictwem Prezesa Urzędu Rejestracji Produktów Leczniczych Wyrobów Medycznych i Produktów Biobójczych.

Wpis od skargi wynosi 200 złotych. Na podstawie art. 243 § 1 w zw. z art. 244 § 1 p.p.s.a. strona może złożyć wniosek do Wojewódzkiego Sądu Administracyjnego o przyznanie prawa pomocy w zakresie zwolnienia od kosztów sądowych oraz ustanowienia adwokata, radcy prawnego.

Na podstawie art. 127a § 1 i 2 w zw. z art. 127 § 3 kpa w trakcie biegu terminu do wniesienia wniosku o ponowne rozpatrzenie sprawy strona może zrzec się prawa do wniesienia wniosku o ponowne rozpatrzenie sprawy. Z dniem doręczenia organowi administracji publicznej oświadczenia o zrzeczeniu się prawa do wniesienia wniosku o ponowne rozpatrzenie sprawy, decyzja staje się ostateczna i prawomocna.



Z upoważnienia Prezesa
WICEPREZES
ds. Produktów Biobójczych

Barbara Jaweraka-Luczak

Otrzymują:

1. Strona
2. aa