



PREZES

Urzędu Rejestracji Produktów Leczniczych, Wyrobów Medycznych i Produktów Biobójczych

Warszawa, 25-07-2023 r.

Nr PB/PL/2018/0308/MR/z1/8/2023

**MYLVA S.A.
Via Augusta 48
08006 Barcelona
Catalonia
Hiszpania**

DECYZJA

Na podstawie art. 50 w związku z art. 52 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, str. 1 ze zm.) oraz w związku z art. 6 ust. 4 rozporządzenia wykonawczego Komisji (UE) nr 354/2013 z dnia 18 kwietnia 2013 r. w sprawie zmian produktów biobójczych, na które udzielono pozwolenia zgodnie z rozporządzeniem Parlamentu Europejskiego i Rady (UE) nr 528/2012 (Dz. Urz. UE L 109, str. 4) oraz art. 8 ustawy z dnia 9 października 2015 r. o produktach biobójczych (Dz. U. z 2021 r. poz. 24)

1) dokonuje się:

zmiany danych objętych pozwoleniem nr PL/2018/0308/MR z dnia 06.06.2018 r. na udostępnianie na rynku i stosowanie produktu biobójczego o następujących nazwach:

nazwa 1: MAGNUM GEL ANTS

nazwa 2: EC GEL ANTS

nazwa 3: X GEL ANTS

nazwa 4: EC żel na mrówki

nazwa 5: X żel na mrówki

nazwa 6: Focus żel na mrówki +

nazwa 7: CYFLOK M+

nazwa 8: GETOX M+

nazwa 9: MRÓWKOSTOP+

nazwa 10: Foval Gel Mrówki

nazwa 11: Foval Gel Trap

DRB-RBE.4241.111.2021.KG

zgodnie z zaakceptowaną charakterystyką produktu biobójczego stanowiącą załącznik do niniejszej decyzji

w zakresie:

- Chemiczna nazwa substancji czynnej (lub inna pozwalająca na ustalenie tożsamości substancji czynnej) i jej zawartość w produkcie biobójczym, jej numer WE i numer CAS oraz nazwa i adres wytwórcy:

z:	(E)-1-(6-chloro-3-pirydynylometylo)-N-nitroimidazolidyn-2-ilidynoamina (imidachlopyrd), WE: 428-040-8, CAS: 138261-41-3 zaw. 0,01 [g/100 g] Bayer SAS, Industiral Operations, Alfred Nobel-Strasse 50, D-40789 Monheim am Rhein, Niemcy
na:	(E)-1-(6-chloro-3-pirydynylometylo)-N-nitroimidazolidyn-2-ilidynoamina (imidachlopyrd), WE: 428-040-8, CAS: 138261-41-3 zaw. 0,01 [g/100 g] ADAMA Agriculture España S.A., Principe de Vergara 110-5 ^a , 28002 Madryt, Hiszpania

- nazwy produktu biobójczego

z:	nazwa 1: MAGNUM GEL ANTS
na:	nazwa 1: MAGNUM GEL ANTS nazwa 2: EC GEL ANTS nazwa 3: X GEL ANTS nazwa 4: EC żel na mrówki nazwa 5: X żel na mrówki nazwa 6: Focus żel na mrówki + nazwa 7: CYFLOK M+ nazwa 8: GETOX M+ nazwa 9: MRÓWKOSTOP+ nazwa 10: Foval Gel Mrówki nazwa 11: Foval Gel Trap

- charakterystyki produktu biobójczego stanowiącej załącznik do niniejszej decyzji

2) wyznacza się okres na zużycie istniejących zapasów produktu biobójczego:

- I. 180 dni od daty wydania niniejszej decyzji – w przypadku udostępniania na rynku,
- II. dodatkowych 180 dni – w przypadku wykorzystywania istniejących zapasów produktu biobójczego.

Inne postanowienia decyzji

Charakterystyka Produktu Biobójczego stanowiąca załącznik do niniejszej decyzji stanowi aktualny zbiór danych objętych pozwoleniem nr PL/2018/0308/MR z dnia 06.06.2018 r. na udostępnianie na rynku i stosowanie produktu biobójczego o następujących nazwach:

nazwa 1: MAGNUM GEL ANTS, nazwa 2: EC GEL ANTS, nazwa 3: X GEL ANTS, nazwa 4: EC żel na mrówki, nazwa 5: X żel na mrówki, nazwa 6: Focus żel na mrówki +, nazwa 7: CYFLOK M+, nazwa 8: GETOX M+, nazwa 9: MRÓWKOSTOP+, nazwa 10: Foval Gel Mrówki, nazwa 11: Foval Gel Trap

UZASADNIENIE

Zmiana danych objętych pozwoleniem nr PL/2018/0308/MR w zakresie aktualizacji zapisów dotyczących producenta substancji czynnej oraz nazwy produktu biobójczego uwzględnia w całości żądanie strony. W związku z tym od uzasadnienia niniejszej decyzji odstąpiono na podstawie art. 107 § 4 Kodeksu postępowania administracyjnego (Dz. U. z 2023 r., poz. 775 z późn. zm.).

Pouczenie:

Od niniejszej decyzji, na podstawie art. 127 § 3 i art. 129 § 2 ustawy z dn. 14 czerwca 1960 r. Kodeks postępowania administracyjnego (Dz. U. z 2023 r., poz. 775 z późn. zm., dalej: k.p.a.), 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 2023 r., poz. 259, 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 lub 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 rozpatrzenia 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

Aleksandra Wilczyńska

Wiceprezes ds. Produktów Biobójczych

/dokument podpisany elektronicznie/

Załączniki:

1. Charakterystyka produktu biobójczego

Otrzymują:

1. Strona za pośrednictwem Rejestru Produktów Biobójczych (R4BP)

2. a/a