



Prezes Urzędu Rejestracji Produktów Leczniczych, Wyrobów Medycznych i Produktów Biobójczych

PB.6654/16.ztw.2024

Warszawa, 17-09-2024

**Marcin Westfal prowadzący działalność gospodarczą pod firmą:
Wytwórnia Chemiczna „PESS” Marcin Westfal
Nieznanowice 158
32-420 Gdów**

DECYZJA

Na podstawie art. 155 ustawy z dnia 14 czerwca 1960 r. – Kodeks postępowania administracyjnego (Dz. U. z 2024 r. poz. 572) w zw. z art. 89 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, str. 1, z późn. zm.) oraz na podstawie art. 16 ust. 2 ustawy z dnia 9 października 2015 r. o produktach biobójczych (Dz. U. z 2021 r. poz. 24)

dokonyje się zmiany danych objętych pozwoleniem nr 6654/16 z dnia 02.01.2018 r. na obrót produktem biobójczym Preparat owadobójczy FLEA-KIL PLUS w zakresie terminu ważności ww. pozwolenia

z: Pozwolenie zachowuje ważność do dnia 31 grudnia 2024 r.

na: Pozwolenie zachowuje ważność do dnia 31 grudnia 2030 r.

UZASADNIENIE

W pozwoleniu nr 6654/16 z dnia 02.01.2018 r. na obrót produktem biobójczym Preparat owadobójczy FLEA-KIL PLUS wskazano, że zachowuje ważność do dnia 31.12.2024 r., tj. do dnia zakończenia prac polegających na systematycznej ocenie wszystkich istniejących substancji czynnych, rozpoczętego zgodnie z art. 16 ust. 2 dyrektywy 98/8/WE, określonego w art. 89 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, zwanego dalej „rozporządzeniem nr 528/2012”.

Zgodnie z art. 89 ust. 1 rozporządzenia nr 528/2012 „Komisja kontynuuje program prac polegających na systematycznej ocenie wszystkich istniejących substancji czynnych, rozpoczęty zgodnie z art. 16 ust. 2 dyrektywy 98/8/WE, mając na celu zakończenie go do dnia 31 grudnia 2024 r. W tym celu, zgodnie z art. 83, Komisja jest uprawniona do

DIB-IBI.4210.604.2024

przyjęcia aktów delegowanych dotyczących prowadzenia programu prac oraz określenia
w zależności od postępów programu prac Komisja jest uprawniona do przyjęcia aktów
delegowanych zgodnie z art. 83 dotyczących przedłużenia programu prac o określony
czas. ”

W dniu 11 czerwca 2024 r. weszło w życie rozporządzenie delegowane Komisji (UE)
2024/1398 z dnia 14 marca 2024 r. zmieniające rozporządzenie Parlamentu
Europejskiego i Rady (UE) nr 528/2012 w odniesieniu do dalszego przedłużenia czasu
trwania programu prac polegających na systematycznej ocenie wszystkich istniejących
biobójczych substancji czynnych (Dz. Urz. UE L 2024/1398 z 22.05.2024). Zgodnie z art. 1
ww. rozporządzenia ustalono następujące brzmienie przepisu art. 89 ust. 1 akapit
pierwszy ostatnie zdanie rozporządzenia nr 528/2012:

„Komisja kontynuuje program prac polegających na systematycznej ocenie wszystkich
istniejących substancji czynnych, rozpoczęty zgodnie z art. 16 ust. 2 dyrektywy 98/8/WE,
mając na celu zakończenie go do dnia 31 grudnia 2030 r.”

Mając na uwadze, że termin ważności pozwolenia na obrót produktem biobójczym jest
związany z terminem zakończenia programu prac, o którym mowa w art. 89 ust. 1
rozporządzenia nr 528/2012, zasadne jest dokonanie zmiany wydanego pozwolenia na
obrot poprzez dostosowanie terminu ważności tego pozwolenia do aktualnego
brzmienia art. 89 ust. 1 rozporządzenia nr 528/2012.

Zgodnie z art. 155 ustawy Kodeks postępowania administracyjnego „Decyzja ostateczna,
na mocy której strona nabyła prawo, może być w każdym czasie za zgodą strony
uchylona lub zmieniona przez organ administracji publicznej, który ją wydał, jeżeli
przepisy szczególne nie sprzeciwiają się uchyleniu lub zmianie takiej decyzji i przemawia
za tym interes społeczny lub słuszny interes strony; przepis art. 154 § 2 stosuje się
odpowiednio”.

W dniu 11 września 2024 r. podmiot odpowiedzialny, działając na podstawie art. 155
ustawy Kodeksu postępowania administracyjnego, przedłożył oświadczenie o wyrażeniu
zgody na dokonanie przez organ zmiany terminu ważności pozwolenia nr 6654/16 z dnia
02.01.2018 r. na obrót produktem Preparat owadobójczy FLEA-KIL PLUS.

Jednocześnie, zgodnie z art. 10 § 2 kpa, ze względu na krótki termin zatwienia sprawy,
którego niedotrzymanie mogłoby grozić niepowetowaną szkodą materialną podmiotu
odpowiedzialnego, Organ odstąpił od zasady okresionej w art. 10 § 1 kpa.

Mając powyższe na uwadze, orzeka 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 2024 r. poz. 572,), 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. art. 53 § 1 ustawy z dnia 30 sierpnia 2002 r. Prawo o postępowaniu przed sądami administracyjnymi (Dz. U. z 2024 r. poz. 935, 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 przed upływem 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/

Otrzymują:

1. Strona
2. aa

DIB-IBI.4210.604.2024

Potwierdzam zgodność wydruku z dokumentem wydanym w postaci elektronicznej:

1300741.3719209.5007872	Nazwa dokumentu	6654_16 ztw D.pdf
6654_16 ztw D	Tytuł dokumentu	DIB-IBI.4210.604.2024
DIB-IBI.4210.604.2024	Sygnatura dokumentu	17.09.2024 12:17:25
17.09.2024 12:17:25	Data dokumentu	71F44D3A921F572DC3086416B95998FB3E7CA8 CF
1.3	Wersja dokumentu	
17.09.2024	Data podpisu	Aleksandra Wilczyńska
Sygnatariusz		Wiceprezes ds. Produktów Biobójczych
Stanowisko		Certyfikat kwalifikowany podpisu elektronicznego
		EZD 3.124.8.8.
	Data wydruku:	30.09.2024 10:15:10
	Autor wydruku:	Zurkowska Natalia w zastępstwie za Departament Informacji o Produktach Biobójczych Działaniu Produktów Biobójczych .DIB

DIB-IBI.4210.604.2024