



Urząd Rejestracji
Produktów Leczniczych, Wyrobów Medycznych i Produktów Biobójczych

Al. Jerozolimskie 181C, 02-222 Warszawa tel. +48 22 492-11-00, fax +48 22 492-11-09
NIP 521-32-14-182 REGON 015249601

DEPARTAMENT REJESTRACJI I OCENY
DOKUMENTACJI PRODUKTÓW BIOBÓJCZYCH

Warszawa, 2021-02-26

DRB-RBE.4252.2.2021.1.SS

LKC Chem-Regs Ltd.
Marine House
Clanwilliam Place
Dublin 2
Irlandia

Departament Rejestracji i Oceny Dokumentacji Produktów Biobójczych przesyła w załączeniu decyzję o przedłużeniu terminu ważności pozwolenia nr PL/2017/0279/MR z dnia 18.10.2017 r., na udostępnianie na rynku i stosowanie produktu biobójczego o następujących nazwach:

nazwa 1: DIPTRON COCKROACH GEL

nazwa 2: IKEBANA COCKROACH GEL

wnioskodawca: LKC Chem-Regs Ltd., Marine House, Clanwilliam Place, Dublin 2, Irlandia

DYREKTOR
Departamentu Rejestracji i Oceny Dokumentacji
Produktów Biobójczych


Aleksandra Wilczyńska

Do wiadomości:

1. Strona
2. aa



PREZES

Urzędu Rejestracji Produktów Leczniczych,
Wyrobów Medycznych i Produktów Biobójczych

Warszawa, 2021-02-26

Nr PB/PL/2017/0279/MR/pow/2/2021

LKC Chem-Regs Ltd.
Marine House
Clanwilliam Place
Dublin 2
Irlandia

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.)

przedłuża się okres ważności pozwolenia w decyzji Prezesa Urzędu Rejestracji Produktów Leczniczych, Wyrobów Medycznych i Produktów Biobójczych z dnia 18.10.2017 r. o wydaniu pozwolenia nr PL/2017/0279/MR na udostępnienie na rynku i stosowanie produktu biobójczego o następujących nazwach: nazwa 1: DIPTRON COCKROACH GEL, nazwa 2: IKEBANA COCKROACH GEL, do dnia 31.12.2021 r.

UZASADNIENIE

W dniu 28.08.2019 r. wnioskodawca LKC Chem-Regs Ltd. 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.) złożył wniosek o odnowienie pozwolenia Prezesa Urzędu nr PL/2017/0279/MR z dnia 18.10.2017 r., na udostępnienie na rynku i stosowanie produktu biobójczego o następujących nazwach: nazwa 1: DIPTRON COCKROACH GEL, nazwa 2: IKEBANA COCKROACH GEL.

Pozwolenie nr PL/2017/0279/MR z dnia 18.10.2017 r., na udostępnienie na rynku i stosowanie produktu biobójczego o następujących nazwach: nazwa 1: DIPTRON COCKROACH GEL, nazwa 2: IKEBANA COCKROACH GEL. zachowuje ważność do dnia 01.03.2021 r.

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 koniecznością dokonania oceny przedłożonej dokumentacji oraz ustalenia warunków odnowienia pozwolenia z wnioskodawcą zgodnie z art. 31 rozporządzenia 528/2012, nie jest możliwe podjęcie decyzji w sprawie odnowienia pozwolenia na udostępnienie na rynku i stosowanie produktu biobójczego o następujących nazwach: nazwa 1: DIPTRON COCKROACH GEL, nazwa 2: IKEBANA COCKROACH GEL zgodnie z terminami przewidzianymi w art. 31 rozporządzenia 528/2012.

Mając powyższe na uwadze, jako, że wnioskodawca złożył wniosek o odnowienie pozwolenia na udostępnienie na rynku i stosowanie produktu biobójczego o następujących nazwach: nazwa 1: DIPTRON COCKROACH GEL, nazwa 2: IKEBANA COCKROACH GEL, a z powodów wyżej wskazanych nie jest możliwe wydanie przez Prezesa Urzędu przed 01.03.2021 r., czyli przed upływem okresu ważności ww. pozwolenia, decyzji w przedmiocie jego odnowienia, zasadnym jest przedłużenie terminu ważności pozwolenia nr PL/2017/0279/MR z dnia 18.10.2017 r., na udostępnienie na rynku i stosowanie produktu biobójczego o następujących nazwach: nazwa 1: DIPTRON COCKROACH GEL, nazwa 2: IKEBANA COCKROACH GEL do dnia **31.12.2021 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 2020 r., poz. 256 ze zm., 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 2019 r., poz. 2325 ze zm., 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.



PREZES
Urzędu Rejestracji Produktów Leczniczych
Wyrobów Medycznych i Produktów Biobójczych

Grzegorz Ciolek

Otrzymują:

1. Strona
2. aa