



PREZES

Urzędu Rejestracji Produktów Leczniczych,
Wyrobów Medycznych i Produktów Biobójczych

Warszawa, 13-12-2022 r.

Nr PB/PL/2019/0384/MR/SBP/pow/79/2022

Kollant S.r.l.
Via C.Colombo 7/7A
30030 Vigonovo
Włochy

DECYZJA

Na podstawie art. 31 ust. 1 w zw. z 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, str. 1, ze zm.)

przedłuża się okres ważności pozwolenia w decyzji Prezesa Urzędu Rejestracji Produktów Leczniczych, Wyrobów Medycznych i Produktów Biobójczych z dnia 13.05.2019 r. o wydaniu pozwolenia nr PL/2019/0384/MR/SBP na udostępnianie na rynku i stosowanie produktu biobójczego o następujących nazwach:

nazwa 1: BRODY 2.5 PELLET

nazwa 2: Talon® PelletsXT

nazwa 3: Klerat® PelletsXT

nazwa 4: Sumin trutka granulowana

nazwa 5: Sumin granulat na gryzonie

nazwa 6: Granulat na gryzonie PLUS

nazwa 7: Focus granulat na myszy i szczury

nazwa 8: VACO Granulat na gryzonie

nazwa 9: Hunter pellet 25

do dnia 01.07.2024 r.

UZASADNIENIE

Decyzją z dnia 13.05.2019 r., organ wydał pozwolenie nr PL/2019/0384/MR/SBP na udostępnianie na rynku i stosowanie produktu biobójczego: BRODY 2.5 PELLET (występujący również pod ośmioma innymi nazwami handlowymi, zwanego dalej BRODY 2.5 PELLET). Pozwolenie nr PL/2019/0384/MR/SBP z dnia 13.05.2019 r., na udostępnianie na rynku i stosowanie produktu biobójczego: BRODY 2.5 PELLET zachowuje ważność do dnia 31.12.2022 r.

W dniu 10.06.2021 r. wnioskodawca Kollant S.r.l. 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, str. 1, ze zm., zwane dalej rozporządzeniem 528/2012) złożył wniosek o odnowienie pozwolenia Prezesa Urzędu nr PL/2019/0384/MR/SBP z dnia 13.05.2019 r., na udostępnianie na rynku i stosowanie produktu biobójczego: BRODY 2.5 PELLET.

Mając na względzie zebrany w sprawie materiał dowodowy organ stwierdził co następuje.

Zgodnie z art. 31 ust. 1 rozporządzenia: *„Wniosek składany przez posiadacza pozwolenia, który chce wystąpić o odnowienie pozwolenia krajowego na jedną lub większą liczbę grup produktowych lub taki wniosek składany w jego imieniu przedkładany jest właściwemu organowi otrzymującemu przynajmniej 550 dni przed datą wygaśnięcia pozwolenia. W przypadku gdy odnowienie dotyczy więcej niż jednej grupy produktowej, wniosek składa się przynajmniej 550 dni przed najwcześniejszą datą wygaśnięcia”*. W myśl 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 ustalenia warunków odnowienia pozwolenia oraz mając na uwadze harmonogram odnowienia zatwierdzenia substancji czynnej zawartej w produkcie biobójczym BRODY 2.5 PELLET, nie jest możliwe podjęcie decyzji w sprawie odnowienia pozwolenia na udostępnianie na rynku i stosowanie ww. produktu biobójczego zgodnie z terminami przewidzianymi w art. 31 rozporządzenia 528/2012.

Jednocześnie, zgodnie z art. 10 § 1 ustawy z dnia 14.06.1960 r. Kodeks postępowania administracyjnego (Dz. U. z 2021 r. poz. 735 ze zm.), umożliwiono stronie przed wydaniem decyzji wypowiedzenie się co do zebranych dowodów i materiałów oraz zgłoszonych żądań.

Strona skorzystała z przysługującego jej prawa do zajęcia stanowiska i odniosła się do przedstawionej w ww. piśmie argumentacji zgadzając się z zaproponowanym rozstrzygnięciem polegającym na przedłużeniu terminu ważności pozwolenia nr PL/2019/0384/MR/SBP z dnia 13.05.2019 r., na udostępnianie na rynku i stosowanie produktu biobójczego: BRODY 2.5 PELLET do dnia 01.07.2024 r.

Mając powyższe na uwadze, jako, że wnioskodawca złożył w terminie wniosek o odnowienie pozwolenia na udostępnianie na rynku i stosowanie produktu biobójczego: BRODY 2.5 PELLET, a z powodów wyżej wskazanych nie jest możliwe wydanie przez Prezesa Urzędu decyzji w przedmiocie jego odnowienia przed 31.12.2022 r., czyli przed upływem okresu ważności ww. pozwolenia, zasadnym jest przedłużenie terminu ważności pozwolenia nr PL/2019/0384/MR/SBP z dnia 13.05.2019 r., na udostępnianie na rynku i stosowanie produktu biobójczego: BRODY 2.5 PELLET do dnia **01.07.2024 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 2021 r. poz. 735 ze zm.), 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

DRB-RBE.4252.94.2022.SS

30 sierpnia 2002 r. Prawo o postępowaniu przed sądami administracyjnymi (Dz. U. z 2022 r. poz. 329, 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 K.p.a. 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

Dyrektor

/dokument podpisany elektronicznie/

Otrzymują:

1. Strona za pośrednictwem Rejestru Produktów Biobójczych (R4BP)

2. aa