



PREZES

Urzędu Rejestracji Produktów Leczniczych, Wyrobow Medycznych i Produktow Biobojczych

Warszawa, 30-10-2020 r.

Nr PB.8248/20

VACO Retail Sp. z o.o.
ul. Dabrowskiego 44
50-457 Wroclaw

DECYZJA

Na podstawie art. 19 ust. 1 i art. 16 ust. 2 ustawy z dnia 9 pazdziernika 2015 r. o produktach biobojczych (Dz. U. z 2018 r., poz. 2231) wydaje sie

pozwolenie nr 8248/20 na obrót produktem biobojczym **VACO Zawieszka na mole**

1. Nazwa produktu biobojczego:

VACO Zawieszka na mole

2. Grupa produktowa, postac uzytkowa produktu biobojczego i jego przeznaczenie:

kat. 3, gr. 18 wg załącznika V do rozporządzenia Parlamentu Europejskiego i Rady (UE) nr 528/2012 z dnia 22 maja 2012 r. w sprawie udostępniania na rynku i stosowania produktow biobojczych, (Dz. Urz. UE L 167 z 27.06.2012 r., str. 1, z późn. zm.);

Zawieszka z płynem, perfumowana, przeznaczona do zwalczania moli odzieżowych. Do zastosowania w garderobach, szafach, szufladach, skrzyniach, itd

3. Imię i nazwisko oraz adres albo nazwa (firma) oraz adres siedziby podmiotu odpowiedzialnego:

VACO Retail Sp. z o.o , ul. Dabrowskiego 44, 50-457 Wroclaw

4. Chemiczna nazwa substancji czynnej lub substancji czynnych (lub inna pozwalająca na ustalenie tożsamości substancji czynnej), oraz jej zawartość w produkcie biobojczym w jednostkach metrycznych, jej numer WE i numer CAS:

Substancja czynna	WE	CAS	Zawartość
2,3,5,6-tetrafluorobenzyl (1R,3S)-3-(2,2-dichlorowinylo)- 2,2-dimetylocyklopropano-karboksylan) lub 2,3,5,6-tetrafluorobenzyl (1R)- trans-3-(2,2-dichlorowinylo)- 2,2-dimetylocyklopropanokarboksylan) (transflutryna)	405-060-5	118712-89-3	0,94 g/100 g (75 mg na zawieszke)
geraniol	203-377-1	106-24-1	0,1 g/100 g (4 mg na zawieszke)

5. Imię i nazwisko oraz adres albo nazwa (firma) oraz adres siedziby wytwórcy produktu biobojczego:

Molomit Marcin Kozłowski, Al. K.E.N. 18 lok. 5A, 02-797 Warszawa

6. Rodzaj opakowania:

zawieszka (polietylen (PE), polipropylen (PP), aluminium (AL), poliester (PET))
blister (tektura)

7. Okres ważności produktu biobójczego:

5 lat od daty produkcji

8. Informacja o rodzaju użytkownika:

Produkt przeznaczony do powszechnego stosowania

9. Inne postanowienia decyzji:

Treść oznakowania opakowania stanowi załącznik do niniejszej decyzji.

Pozwolenie zachowuje ważność do dnia 2024-12-31

UZASADNIENIE

Od uzasadnienia niniejszej decyzji odstąpiono na podstawie art. 107 § 4 Kodeksu postępowania administracyjnego (Dz. U. z 2020 r., poz. 256 ze zm.) ponieważ uwzględnia ona w całości żądanie strony.

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. 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 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

Barbara Jaworska-Łuczak

Wiceprezes ds. produktów biobójczych

/dokument podpisany elektronicznie/

Załączniki:

1. Treść oznakowania opakowania w języku polskim

Otrzymują:

1. Strona reprezentowana przez pełnomocników: Katarzyna Gniadek, Dorota Kaczorowska (THETA Doradztwo Techniczne), ul. Żeligowskiego 32/34, 90-643 Łódź

2. a/a