



## PREZES

### Urzędu Rejestracji Produktów Leczniczych, Wyrobnów Medycznych i Produktów Biobójczych

Warszawa, 25-02-2021 r.

Nr PB.8365/21

**VACO Retail Sp. z o.o.**  
**ul. Dąbrowskiego 44**  
**50-457 Wrocław**

## DECYZJA

Na podstawie art. 19 ust. 1 i art. 16 ust. 2 ustawy z dnia 9 października 2015 r. o produktach biobójczych (Dz. U. z 2021 r., poz. 24) wydaje się

### **pozwolenie nr 8365/21 na obrót produktem biobójczym VACO Płytką na owady MAX**

#### **1. Nazwa produktu biobójczego:**

VACO Płytką na owady MAX

#### **2. Grupa produktowa, postać użytkowa produktu biobójczego 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 produktów biobójczych, (Dz. Urz. UE L 167 z 27.06.2012 r., str. 1, z późn. zm.);

Płytką fumigacyjną do zwalczania owadów latających takich jak: muchy, komary, meszki, muszki owocowe, mole i owadów biegających takich jak: mrówki, rybiki (srebrzyki), karaluchy (w tym karaczan prusak), pchły, pluskwy oraz pajaków. Do stosowania w pomieszczeniach.

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

VACO Retail Sp. z o.o., ul. Dąbrowskiego 44, 50-457 Wrocław

#### **4. Chemiczna nazwa substancji czynnej lub substancji czynnych (lub inna pozwalająca na ustalenie tożsamości substancji czynnej), oraz jej zawartość w produkcie biobójczym 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	9 g/100 g (450 mg/płytkę)
geraniol	203-377-1	106-24-1	0,1 g/100 g (5 mg/płytkę)

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

VACO Retail Sp. z o.o., ul. Dąbrowskiego 44, 50-457 Wrocław

#### **6. Rodzaj opakowania:**

opakowanie bezpośrednio: saszetka (aluminium (Alu), laminat (poli(tereftalan etylenu) (PET)/kauczuk etylenowo-octanowinylowy (EVM), poli(tereftalan etylenu) (PET)/metalizowany poli(tereftalan etylenu) (PETmet)/polietylen (PE), poli(tereftalan etylenu) (PET)/aluminium

(Alu)/polietylen (PE), poli(tereftalan etylenu) (PET)/polietylen (PE), poliamid (PA)/polietylen (PE), polipropylen (PP)/metalizowany poli(tereftalan etylenu) (PETmet)/polietylen (PE), folia polipropylenowa, orientowana, zgrzewalna (OPP)/metalizowany poli(tereftalan etylenu) (PETmet)/polietylen (PE))

opakowanie zewnętrzne: karton (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.

Grzegorz Cessak

Prezes

/dokument podpisany elektronicznie/

Załączniki:

1. Treść oznakowania opakowania w języku polskim

Otrzymują:

1. Strona reprezentowana przez pełnomocnika: Agnieszka Karwala

2. a/a