



## PREZES

Urzędu Rejestracji Produktów Leczniczych,  
Wyrobów Medycznych i Produktów Biobójczych

Warszawa, 2014 -12- 1 1

Nr .....PB/PL/2014/0178/MR

**Jaico RDP n.v.**  
**Nijverheidslaan 1545**  
**3660 Opglabbeek**  
**Belgia**

## DECYZJA

Na podstawie art. 17 ust. 1 rozporządzenia Parlamentu Europejskiego i Rady (UE) nr 528/2012 z dnia 22 maja 2012r. w sprawie udostępniania na rynku i stosowania produktów biobójczych (Dz.U. UE L 167 z 27.06.2012, str.1) w związku z art. 91 tego rozporządzenia, oraz na podstawie art. 50 ustawy z dnia 13 września 2002r. o produktach biobójczych (Dz.U. z 2007r. nr 39 poz. 252 z późn. zm.) i art. 104 oraz art. 107 ustawy z dnia 14 czerwca 1960r. Kodeks postępowania administracyjnego (Dz. U. z 2013r., poz. 267 z późn. zm.),

### wydaje się na rzecz:

Jaico RDP n.v., Nijverheidslaan 1545, 3660 Opglabbeek, Belgia

- **pozwolenie nr PL/2014/0178/MR na udostępnianie na rynku i stosowanie produktu biobójczego Mugga Spray 9,5% DEET zgodnie z zaakceptowaną charakterystyką stanowiącą załącznik do niniejszego pozwolenia**

### 1. Nazwa produktu biobójczego:

Mugga Spray 9,5% DEET

### 2. Nazwa i adres posiadacza pozwolenia:

Jaico RDP n.v., Nijverheidslaan 1545, 3660 Opglabbeek, Belgia

### 3. Nazwa i adres wytwórcy produktu biobójczego:

Jaico RDP n.v., Nijverheidslaan 1545, 3660 Opglabbeek, Belgia



**4. Chemiczna nazwa substancji czynnej (lub inna pozwalająca na ustalenie tożsamości substancji czynnej) i jej zawartość w produkcie biobójczym oraz nazwa i adres wytwórcy:**

Substancja czynna:

N,N-dietylo-m-toluamid,  
CAS: 134-62-3  
Zaw. [10,1 g/100g]

Wytwórca:

- Vertellus Performance Materials inc.,  
2110 High Point Road, Greensboro  
NC 27403, USA

**Pozwolenie zachowuje ważność do dnia 01.11.2023r.**

**UZASADNIENIE**

Od uzasadnienia niniejszej decyzji odstąpiono na podstawie art. 107 § 4 Kodeksu postępowania administracyjnego (Dz. U. z 2013r., poz. 267 z późn. 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 1960r. Kodeks postępowania administracyjnego (Dz. U. z 2013r., poz. 267 z późn. 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.



Z upoważnienia Prezesa  
WICEPREZES  
ds. Produktów Biobójczych  
*[Signature]*  
Barbara Jaworska-Luczak

Załączniki:

1. Charakterystyka produktu biobójczego

Otrzymują:

1. Strona
2. a/a