



## PREZES

Urzędu Rejestracji Produktów Leczniczych,  
Wyrobów Medycznych i Produktów Biobójczych

Warszawa, 2013 -12- 0 9

Nr UR.PB.PL.2012.0051.A.MR.21.8.2013

**Syngenta Polska Sp. z o.o.**  
**ul. Powązkowska 44c**  
**01-797 Warszawa**

### DECYZJA

Na podstawie art. 6 ust. 4 rozporządzenia wykonawczego Komisji (UE) nr 354/2013 z dnia 18 kwietnia 2013r. w sprawie zmian produktów biobójczych, na które udzielono pozwolenia zgodnie z rozporządzeniem Parlamentu Europejskiego i Rady (UE) nr 528/2012 (Dz. Urz. UE L 109 z 19.04.2013, str. 1) oraz w związku z art. 50 i art. 92 ust. 2 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),

**dokonyje się zmiany danych objętych pozwoleniem nr PL/2012/0051/A/MR z dnia 25.10.2012 r. na wprowadzenie do obrotu produktu biobójczego DuPont ADVION żel na karaczany**

**w zakresie:**

**- podmiot odpowiedzialny (posiadacz pozwolenia):**

z: Du Pont de Nemours (Deutschland) GmbH, Hugenottenallee 173-175, 63263 Neu-Isenburg, Niemcy

na: **Syngenta Polska Sp. z o.o., ul Powązkowska 44c, 01-797 Warszawa**

#### **Inne postanowienia decyzji**

Zmiany określone niniejszą decyzją muszą być wprowadzone na treści etykiety produktu biobójczego.

## UZASADNIENIE

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

Barbara Jaworska-Luczak

Otrzymują:

1. Strona

2. a/a

5.12.13