



PREZES

Urzędu Rejestracji Produktów Leczniczych,
Wyrobów Medycznych i Produktów Biobójczych

Warszawa, 2016 -11- 14

UR.PB.3272/07.zuw.2016

**Przedsiębiorstwo Produkcyjno-
Handlowo-Usługowe "BARLON"
Bartłomiej Osieński
Mieszewo Wielkie 3
09-120 Nowe Miasto**

DECYZJA

Na podstawie art. 56 ust. 1, w zw. z art. 16 ust. 2 oraz art. 21 pkt 5 ustawy z dnia 9 października 2015 r. o produktach biobójczych (Dz. U. z 2015 r., poz. 1926)

dokонуje się zmiany danych objętych pozwoleniem nr 3272/07 z dnia 09.10.2007 r. na obrót produktem biobójczym BarloSept poprzez nadanie punktowi nr 4 ww. pozwolenia, następującej treści:

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:

chlerek didecyłodimetyloamoniowy, CAS: 7173-51-5, WE: 230-525-2 [zaw. 6,93g/100g].

UZASADNIENIE

Pozwolenie nr 3272/07 z dnia 09.10.2007 r. na obrót produktem biobójczym BarloSept zostało wydane na podstawie art. 4 ust. 1 pkt 4 w zw. z art. 54 ust. 1, ust. 2 i ust. 5 ustawy z dnia 13 września 2002 r. o produktach biobójczych (t.j. Dz. U. z 2007 r. Nr 39, poz. 252).

Zgodnie z art. 15 ust. 1 pkt 3 ww. ustawy „Pozwolenie, pozwolenie tymczasowe oraz wpis do rejestru określa w szczególności: zawartość substancji czynnych, z określeniem ich nazw chemicznych lub innych, pozwalających na ustalenie tożsamości substancji, a także nazwę i adres ich wytwórcy”

W dniu 5 grudnia 2015 r. weszła w życie ustawa z dnia 9 października 2015 r. o produktach biobójczych (Dz. U. z 2015 r., poz. 1926) i tym samym, na podstawie art. 59 ww. ustawy, poprzednia ustawa z dnia 13 września 2002 r. o produktach biobójczych (Dz. U. z 2015 r., poz. 242, tekst jednolity) straciła moc.

Art. 56 ust. 1 ustawy z dnia 9 października 2015 r. o produktach biobójczych (Dz. U. z 2015 r., poz. 1926) stanowi iż: „Prezes Urzędu Rejestracji dokonuje z urzędu zmiany pozwoleń na obrót, wydanych na podstawie przepisów dotychczasowych, w celu

UR.DIB.IBI.422.1.1165.2016.ŁB

dostosowania treści pozwoleń na obrót do wymogów określonych w art. 21 pkt 5, w terminie 12 miesięcy od dnia wejścia w życie niniejszej ustawy”.

Jednocześnie, zgodnie z art. 21 pkt 5 ww. ustawy, pozwolenie na obrót określa: „nazwę chemiczną substancji czynnej lub substancji czynnych lub inną pozwalającą na ustalenie tożsamości substancji czynnej oraz, jeżeli są dostępne, jej numer WE i numer CAS, o których mowa w części I załącznika VI do rozporządzenia 1272/2008, oraz określenie jej zawartości w produkcie biobójczym w jednostkach metrycznych”. Tym samym, w punkcie pozwolenia na obrót dotyczącym substancji czynnej powinny znaleźć się jedynie wyżej wymienione informacje.

W związku z powyższym, na podstawie art. 56 ust. 1 ustawy z dnia 9 października 2015 r. o produktach biobójczych konieczne jest dokonanie zmiany przedmiotowej decyzji o wydaniu pozwolenia na obrót produktem biobójczym polegającej na dostosowaniu treści punktu 4 pozwolenia do obowiązujących wymogów opisanych w art. 21 pkt 5 ww. ustawy.

Mając powyższe na uwadze orzeka 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 2016 r., poz. 23, ze zm., tekst jednolity) 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
DYREKTOR
Departamentu Informacji o Produktach Biobójczych
i Wyrobach Podległych Działaniu Produktów Biobójczych
E. Buchmiet
Elżbieta Buchmiet

Otrzymują:
1. Strona
2. a/a



PREZES

Urzędu Rejestracji Produktów Leczniczych,
Wyrobów Medycznych i Produktów Biobójczych

Warszawa, 2014 -04- 18

Nr UR.PB.3272/07.ztw.2014

**Przedsiębiorstwo Produkcyjno-Handlowo-
Usługowe "BARLON" Bartłomiej Osiński
Mieszewo Wielkie 3
09-120 Nowe Miasto**

DECYZJA

Na podstawie art. 155 ustawy z dnia 14 czerwca 1960 r. Kodeks postępowania administracyjnego (Dz. U. z 2013 r. poz. 267) w zw. z art. 1 Rozporządzenia Delegowanego Komisji (UE) nr 736/2013 z dnia 17 maja 2013 r. zmieniającego rozporządzenie Parlamentu Europejskiego i Rady (UE) nr 528/2012 w odniesieniu do czasu trwania programu prac polegających na ocenie istniejących biobójczych substancji czynnych (Dz. U. UE L 204 z 31.07.2013, str.1) oraz na podstawie art. 54 ust. 5 w zw. art. 26 ustawy z dnia 13 września 2002 r. o produktach biobójczych (Dz. U. z 2007 r. Nr 39, poz. 252 z późn. zm.)

zmienia się decyzję Ministra Zdrowia z dnia 09.10.2007 r. o wydaniu pozwolenia nr 3272/07 na obrót produktem biobójczym BarloSept poprzez zmianę terminu ważności ww. pozwolenia

z: Pozwolenie zachowuje ważność do dnia 14 maja 2014 r.

na: Pozwolenie zachowuje ważność do dnia 31 grudnia 2024 r.

UZASADNIENIE

Podmiot odpowiedzialny Przedsiębiorstwo Produkcyjno-Handlowo-Usługowe "BARLON" Bartłomiej Osiński, Mieszewo Wielkie 3, 09-120 Nowe Miasto, działając na podstawie art. 155 Kodeksu postępowania administracyjnego (Dz. U. z 2013 r. poz. 267) w związku z Rozporządzeniem Delegowanym Komisji (UE) nr 736/2013 z dnia 17 maja 2013 r. zmieniającym rozporządzenie Parlamentu Europejskiego i Rady (UE) nr 528/2012 w odniesieniu do czasu trwania programu prac polegających na ocenie istniejących biobójczych substancji czynnych, wystąpił z wnioskiem o zmianę terminu ważności pozwolenia nr 3272/07 na obrót produktem biobójczym BarloSept.

Od dnia 1 września 2013 r. stosuje się Rozporządzenie Parlamentu Europejskiego i Rady (UE) nr 528/2012 w sprawie udostępniania na rynku i stosowania produktów biobójczych (Dz. Urz. UE L 167 z 27.06.2012 roku, str. 1 z późn. zm.). Artykuł 89 pkt 1 ww. rozporządzenia stanowi iż: „Komisja kontynuuje program prac polegających na



MINISTER ZDROWIA

Nr ZPS-484 pb - 3272104

Warszawa, dnia

2007 -10- 09

**Przedsiębiorstwo Produkcyjno-Handlowo-
Usługowe „BARLON” Bartłomiej Osiński
Miszewo Wielkie 3
09-120 Nowe Miasto**

DECYZJA

Na podstawie art. 4 ust. 1 pkt 4 w zw. z art. 54 ust. 1, ust. 2 i ust. 5 ustawy z dnia 13 września 2002 r. o produktach biobójczych (t.j. Dz.U. z 2007r. Nr 39, poz. 252), wydaje się

**pozwolenie nr 3272/07 na obrót produktem biobójczym
BarloSept**

1. Nazwa produktu biobójczego:

BarloSept

2. Rodzaj i postać użytkowa produktu biobójczego oraz jego przeznaczenie:

kat. I, gr. 2, 4 wg rozporządzenia Ministra Zdrowia z dnia 17 stycznia 2003 r. w sprawie kategorii i grup produktów biobójczych (Dz. U. Nr 16, poz. 150);
płyn, przeznaczony do dezynfekcji w gospodarstwach domowych, miejscach publicznych (włącznie ze szpitalami, służbą zdrowia) i w przemyśle spożywczym, mięsnym, rybnym, mleczarskim, gastronomii; stosowany do dezynfekcji wyposażenia, pojemników, naczyń, sprzętów kuchennych, powierzchni i rurociągów związanych z produkcją, transportem; przeznaczony również do mycia i dezynfekcji urządzeń i powierzchni, mających kontakt z żywnością (bakteriobójczy, grzybobójczy, wirusobójczy)

3. Nazwa i adres podmiotu odpowiedzialnego:

Przedsiębiorstwo Produkcyjno-Handlowo-Usługowe „BARLON” Bartłomiej Osiński,
Miszewo Wielkie 3, 09-120 Nowe Miasto

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

Chlorek didecyldimetyloamoniowy, CAS: 7173-51-5, WE: 230-525-2 [zaw. 6,93 g/100 g];
producent: Lonza Ltd, Muenchensteinerstrasse 38, CH-4002 Basel, Szwajcaria

5. Nazwa i adres wytwórcy produktu biobójczego:

Przedsiębiorstwo Produkcyjno-Handlowo-Usługowe „BARLON” Bartłomiej Osiński,
Miszewo Wielkie 3, 09-120 Nowe Miasto

6. Rodzaj opakowania:

butelka (PE);
kanister (PE)

7. Okres ważności produktu biobójczego:

12 miesięcy od daty produkcji

8. Zakres obrotu i stosowania:

produkt jest przeznaczony do powszechnego użytku

9. Inne postanowienia decyzji:

Integralną część pozwolenia stanowi załącznik w postaci treści oznakowania opakowania

Pozwolenie zachowuje ważność do dnia 14 maja 2010 r.

Pouczenie:

Od niniejszej decyzji, na podstawie art. 127 § 3 w zw. z art. 129 § 2 ustawy z dnia 14 czerwca 1960 r. Kodeks postępowania administracyjnego (Dz. U. z 2000 r. Nr 98, poz. 1071 ze zm.), stronie służy prawo do wniesienia wniosku o ponowne rozpatrzenie sprawy do ministra właściwego do spraw zdrowia, w terminie 14 dni od dnia doręczenia decyzji.

MINISTER ZDROWIA

Z. upoważnienia
MINISTRA ZDROWIA
PODSEKRETARZ STANU

Grzegorz Goldynia

Otrzymują:

1. Strona
2. URPLWMiPB
3. a/a