



## PREZES

Urzędu Rejestracji Produktów Leczniczych,  
Wyrobow Medycznych i Produktów Biobójczych

Nr UR.PB.5632/13

Warszawa, 2013 -12- 1 6

Sharda Europe B.V.B.A.  
Jozef Mertenstraat 142  
1702 Dilbeck  
Belgia

### DECYZJA

Na podstawie art. 54 ust. 1a, ust. 2, ust. 5 i ust. 14 ustawy z dnia 13 września 2002 r. o produktach biobójczych (Dz. U. z 2007 r., Nr 39, poz. 252, ze zm.) w związku z art. 1 rozporządzenia delegowanego Komisji nr 736/2013 z dnia 17 maja 2013 r. zmieniającego rozporządzenie Parlamentu Europejskiego i Rady nr 528/2012 w odniesieniu do czasu trwania programu prac polegających na ocenie istniejących biobójczych substancji czynnych, wydaje się

**pozwolenie nr 5632/13 na obrót produktem biobójczym  
DELTACAPS FORTE**

**1. Nazwa produktu biobójczego:**

DELTACAPS FORTE

**2. Rodzaj i 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.U. UE L 167);

Płyn do zwalczania owadów biegających w higienie sanitarnej.

**3. Imię i nazwisko lub nazwa oraz adres lub siedziba podmiotu odpowiedzialnego:**

Sharda Europe B.V.B.A., Jozef Mertenstraat 142, 1702 Dilbeck, Belgia

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

Substancja czynna:

Deltametryna, CAS: 52918-63-5 [zaw. 25 g/l]

Wytwórca:

• Limaru NV, Ziepstraat 5, B-3680 Neeroeteren, Belgia

• Sharda Worldwide Exports Pvt. Ltd, Domnic Holm, 29 Road, Bandra (West), 400050 Mumbai, Indie

**5. Nazwa i adres wytwórcy produktu biobójczego:**

Zakład Produkcyjno-Usługowo-Handlowy "BEST-PEST" Małgorzata Świątosławska, Jacek Świątosławski Sp. j., ul. Moździerzowców 6B, 43-602 Jaworzno

**6. Rodzaj opakowania:**

kanister (polietylen (PE)/polietylen o wysokiej gęstości (HDPE))

butelka (polietylen (PE)/polietylen o wysokiej gęstości (HDPE))

UR.DRB.RBN.421.0239.2013.EG

**7. Okres ważności produktu biobójczego:**

3 lata od daty produkcji

**8. Zakres i warunki obrotu i stosowania:**

Produkt jest przeznaczony do powszechnego użytku

**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 2013 r., poz. 267), 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 2013 r., poz. 267), 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

**Załączniki:**

1. Treść oznakowania opakowania

**Otrzymują:**

1. Strona reprezentowana przez pełnomocnika: Agnieszka Jagusz, ul. Sikorskiego 22A, 96-100 Skierniewice

2. a/a