

**Listopad, 2024**

**Rozporządzenie (UE) 2023/988 w sprawie ogólnego bezpieczeństwa produktów  
w odniesieniu do produktów Evergreen Garden Care Poland Sp. z o.o.**

Szanowny Kliencie,

Rozporządzenie (UE) 2023/988 w sprawie ogólnego bezpieczeństwa produktów z dnia 10 maja 2023 r. zmienia rozporządzenie (UE) nr 1025/2012 i dyrektywę (UE) 2020/1828 oraz uchyla dyrektywę (UE) 2001/95/WE i dyrektywę Rady 87/357/EWG.

Celem niniejszego rozporządzenia i poprzedzających go dyrektyw jest zapewnienie, aby wszystkie produkty konsumpcyjne dostępne na rynku europejskim były bezpieczne. Nowością w rozporządzeniu jest uwzględnienie sprzedaży przez internet lub w inny sposób na odległość oraz określenie obowiązków dostawców internetowych platform handlowych.

Niniejsze rozporządzenie ma zastosowanie do produktów, które są wprowadzane do obrotu lub udostępniane na rynku, o ile w prawo Unii europejskiej nie ma innych przepisów szczegółowych mających ten sam cel, regulujących bezpieczeństwo danych produktów.

W przypadku gdy produkty podlegają szczególnym wymogom bezpieczeństwa nałożonym na mocy prawa Unii, niniejsze rozporządzenie ma zastosowanie wyłącznie do tych aspektów i zagrożeń lub kategorii zagrożeń, które nie są objęte tymi wymogami. W przypadku produktów chemicznych prawodawstwo Unii zawiera rygorystyczne wymogi w zakresie zdrowia i bezpieczeństwa w odniesieniu do obchodzenia się z nimi, sprzedaży i przechowywania, zwłaszcza w odniesieniu do konsumentów końcowych, określone w rozporządzeniu REACH, rozporządzeniu w sprawie klasyfikacji, oznakowania i pakowania (CLP), rozporządzeniu w sprawie produktów biobójczych (BPR), rozporządzeniu w sprawie środków ochrony roślin (PPP) oraz w rozporządzeniu w sprawie produktów nawozowych (FPR).



Evergreen Garden Care Poland Sp. z o. o.  
ul. Ostrobramska 101 A 04-041 Warszawa

Ponadto, jeżeli produkt jest zgodny z wymogami krajowymi w odniesieniu do zagrożeń i kategorii ryzyka objętych wymogami w zakresie zdrowia i bezpieczeństwa określonymi w prawie krajowym państwa członkowskiego, pod warunkiem że prawo to jest zgodne z prawem Unii, istnieje domniemanie zgodności z wymogami bezpieczeństwa określonymi w art. 5 rozporządzenia w sprawie ogólnego bezpieczeństwa produktów.

Zgodnie z rozporządzeniem w sprawie ogólnego bezpieczeństwa produktów (Rozdział III, Obowiązki podmiotów gospodarczych) oraz obowiązującym prawem unijnym i krajowym, wszystkie produkty Evergreen Garden Care są już opatrzone numerem typu, nr partii lub serii umożliwiającym identyfikację produktu, danymi kontaktowymi oraz etykietą produktów z jasnymi zaleceniami i informacjami dotyczącymi bezpieczeństwa na etykiecie.

Produkty Evergreen Garden Care Poland Sp. z o.o. przeznaczone do użytku konsumenckiego na rynku europejskim są zgodne ze standardami bezpieczeństwa wynikającymi z prawodawstwa chemicznego obowiązującego w Unii Europejskiej oraz prawa krajowego państwa członkowskiego, a tym samym z Rozporządzeniem (UE) 2023/988 w sprawie ogólnego bezpieczeństwa produktów.

Z poważaniem,

Regulatory Affairs Department



## PREZES

**Urzędu Rejestracji Produktów Leczniczych,  
Wyrobow Medycznych i Produktów Biobójczych**

Warszawa, 10-08-2023 r.

Nr PB/PL/2023/0617/MR

**Vebi Istituto Biochimico s.r.l.  
Via Desman 43  
35010 Borgoricco  
Włochy**

## DECYZJA

Na podstawie art. 17 ust. 1 oraz art. 19 ust.1 w związku z art. 32 ust. 2 i art. 34 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, str. 1 ze zm.) oraz art. 8 ustawy z dnia 9 października 2015 r. o produktach biobójczych (Dz. U. z 2021 r., poz. 24)

### **wydaje się na rzecz:**

Vebi Istituto Biochimico s.r.l., Via Desman 43, 35010 Borgoricco, Włochy

**- pozwolenie nr PL/2023/0617/MR na udostępnianie na rynku i stosowanie produktu biobójczego Mirmex GR**

**zgodnie z zaakceptowaną charakterystyką produktu biobójczego stanowiącą załącznik do niniejszego pozwolenia**

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

Mirmex GR

### **2. Nazwa i adres posiadacza pozwolenia:**

Vebi Istituto Biochimico s.r.l., Via Desman 43, 35010 Borgoricco, Włochy

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

Vebi Istituto Biochimico s.r.l., Via Desman 43, 35010 Borgoricco, Włochy

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

Substancja czynna:

Cypermetyryna cis:trans 40:60; (RS)- $\alpha$ -cyjano-3-fenoksybenzylo (1RS)-cis,trans-3-(2,2-dichlorowinylo)-2,2-dimetylocyklopropanokarboksylan (Cypermetyryna)  
WE: 257-842-9, CAS: 52315-07-8,  
zaw.: [0,632 g/ 100 g]

Wytwórca:

- LIMARU NV (działając na rzecz Tagros Chemicals India Private Limited, "Jhaver Centre", Rajah Annamalai Building, IV Floor, 72 Marshalls Road, 600 008 Egmore, Chennai, Indie)  
Business Center Mezzo, Paalsesteenweg  
170 Bus 7, B-3583 Beringen, Belgia

## **5. Inne postanowienia decyzji:**

Charakterystyka Produktu Biobójczego stanowiąca załącznik do niniejszej decyzji stanowi aktualny zbiór danych objętych pozwoleniem nr PL/2023/0617/MR na udostępnianie na rynku i stosowanie produktu biobójczego Mirmex GR

**Pozwolenie zachowuje ważność do dnia 01.11.2032 r.**

### **UZASADNIENIE**

Od uzasadnienia niniejszej decyzji odstąpiono na podstawie art. 107 § 4 Kodeksu postępowania administracyjnego (Dz. U. z 2023 r., poz. 775 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 dn. 14 czerwca 1960 r. Kodeks postępowania administracyjnego (Dz. U. z 2023 r. poz. 775 z późn. zm., dalej: k.p.a.), 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. z art. 53 § 1 ustawy z dnia 30 sierpnia 2002 r. Prawo o postępowaniu przed sądami administracyjnymi (Dz. U. z 2023 r. poz. 259, 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 lub radcy prawnego.

Na podstawie art. 127a § 1 i 2 w zw. z art. 127 § 3 k.p.a. w trakcie biegu terminu do wniesienia wniosku o ponowne rozpatrzenie sprawy strona może zrzec się prawa do wniesienia wniosku o ponowne rozpatrzenie 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. Charakterystyka produktu biobójczego

#### **Otrzymują:**

1. Strona za pośrednictwem Rejestru Produktów Biobójczych (R4BP)
2. a/a