



Urząd Rejestracji Produktów Leczniczych, Wyrobów Medycznych i Produktów Biobójczych

Dyrektor Generalny

BOJ-OJO.053.2.2025
Warszawa, 12-02-2025

Szanowna Pani,

w odpowiedzi na pismo z dnia 15 stycznia 2025 r. (zakwalifikowane jako petycja), przekazane do Urzędu Rejestracji Produktów Leczniczych, Wyrobów Medycznych i Produktów Biobójczych, dalej: „Urząd”, przez Ministerstwo Rozwoju i Technologii w dniu 29 stycznia 2025 r., odnosząc się do kwestii dotyczących produktów biobójczych w zakresie których, właściwy jest Prezes Urzędu Rejestracji Produktów Leczniczych, Wyrobów Medycznych i Produktów Biobójczych wykonujący działania przy pomocy Urzędu, informuję co następuje.

Zgodnie z art. 5 ustawy z dnia 9 października 2015 r. o produktach biobójczych (Dz.U. 2015 poz. 1926), dalej: „ustawa o produktach biobójczych”, udostępniane na rynku i stosowane na terytorium Rzeczypospolitej Polskiej są produkty biobójcze, na które zostało wydane pozwolenie albo zezwolenie na handel równoległy albo pozwolenie na obrót.

Na podstawie art. 7 ustawy o produktach biobójczych, produkty biobójcze podlegają wpisowi do Wykazu Produktów Biobójczych, który jest publikowany na stronie Urzędu: <https://www.gov.pl/web/urpl/wykaz-produktow-biobojczych2>

W aktualnym Wykazie Produktów Biobójczych znajdują się dwa produkty w postaci płynu, stosowane do odstraszania dzików na polach golfowych, cmentarzach i boiskach piłkarskich, przeznaczone do powszechnego stosowania:

- Płyn Anti-Bissan o nr pozwolenia na obrót 5654/14 z dnia 21.02.2014;
- Preparat AROX o nr pozwolenia na obrót 5784/14 z dnia 09.06.2014.

Jedynie powyżej wskazane produkty, kwalifikowane jako produkty biobójcze, są obecnie legalnie udostępniane na rynku i stosowane na terytorium Rzeczypospolitej Polskiej z przeznaczeniem do odstraszania dzików.

Produkty biobójcze należy stosować zgodnie z warunkami określonymi w pozwoleniu na obrót oraz zapisami treści oznakowania opakowania, stanowiącej załącznik do pozwolenia.

Ponadto, art. 6 ust. 1 ustawy o produktach biobójczych stanowi, że produkty biobójcze stosuje się w sposób racjonalny przez zastosowanie połączeń środków fizycznych, chemicznych, biologicznych i innych pozwalających na ograniczenie wykorzystania produktów biobójczych do niezbędnego minimum oraz w sposób zgodny z zaleceniami na etykiecie i ulotce informacyjnej.

Zgodnie z art. 4 ust. 1 pkt 2 ustawy z dnia 18 marca 2011 r. o Urzędzie Rejestracji Produktów Leczniczych, Wyrobów Medycznych i Produktów Biobójczych (Dz.U. 2023 r. poz. 1223), Prezes Urzędu jest odpowiedzialny w szczególności za: wydawanie, w drodze decyzji, pozwoleń krajowych; wydawanie, w drodze decyzji, pozwoleń na podstawie przepisów Unii Europejskiej; wydawanie, w drodze decyzji, zezwoleń na handel równoległy; prowadzenie oceny dokumentacji substancji czynnych zawartych w produktach biobójczych.

Nadzór nad przestrzeganiem przepisów ustawy o produktach biobójczych oraz rozporządzenia Parlamentu Europejskiego i Rady nr 528/2012 z dnia 22 maja 2012 r. w sprawie udostępniania na rynku i stosowania produktów biobójczych (Dz.U.UE.L.2012.167.1) sprawują organy wymienione w art. 39 ustawy o produktach biobójczych.

Mając na uwadze powyższe, informuję, że Urząd nie jest właściwy w sprawie realizacji postulatów zawartych w petycji.

Z poważaniem

Magdalena Wojciechowicz

Dyrektor Generalny

/dokument podpisany elektronicznie/