**Wniosek o udzielenie odstępstwa od wymogów rejestracyjnych zgodnie z art. 55 ust. 1 rozporządzenia nr 528/2012[[1]](#footnote-1)**

* **Podmiot odpowiedzialny**

|  |  |
| --- | --- |
| Imię i nazwisko oraz adres albo nazwa (firma) oraz adres siedziby podmiotu odpowiedzialnego  | Adres e-mail, telefon |
|  |  |

* **Nazwa produktu biobójczego**

|  |
| --- |
|  |

* **Grupa produktowa zgodnie z załącznikiem V do rozporządzenia nr 528/2012**

|  |
| --- |
|   |

* **Postać użytkowa produktu biobójczego i jego przeznaczenie wraz ze wskazanym działaniem biobójczym (np. wirusobójczym)**

|  |
| --- |
|   |

* **Substancje czynne: nazwa, nr CAS, WE, zawartość w jednostkach metrycznych, informacja
o dostawcy**

|  |
| --- |
|  |

* **Użytkownik (np. powszechny, profesjonalny)**

|  |
| --- |
|  |

* **Opis zagrożenia, którego dotyczy odstępstwo**

☐ zagrożenie dla zdrowia publicznego

|  |
| --- |
| (należy krótko opisać niebezpieczeństwo i jego skutki) |

☐ zagrożenie dla zdrowia zwierząt

|  |
| --- |
| (należy krótko opisać niebezpieczeństwo i jego skutki ) |

☐ zagrożenie dla środowiska

|  |
| --- |
| (należy krótko opisać niebezpieczeństwo i jego skutki) |

* **Brak jakichkolwiek innych środków ograniczających niebezpieczeństwo**

|  |
| --- |
| (uzasadnienie, dlaczego nie ma alternatywy dla stosowania produktu biobójczego i, w stosownych przypadkach, wskazanie, dlaczego dostępne produkty biobójcze nie są wystarczające) |

 **Data i podpis osoby upoważnionej**

 **do reprezentowania podmiotu**

Załączniki:

1. Treść oznakowania opakowania zgodnie z art. 33 ustawy o produktach biobójczych[[2]](#footnote-2)
2. Projekt opakowań
3. Badania skuteczności lub uzasadnienie ich braku
1. Rozporządzenie Parlamentu Europejskiego i Rady (UE) Nr 528/2012 z 22 maja 2012 r. w sprawie udostępniania na rynku i stosowania produktów biobójczych (Dz. U. UE. L 167 z 27.06.2012, str. 1z późn. zm.) [↑](#footnote-ref-1)
2. Ustawa z dnia 9 października 2015 r. o produktach biobójczych. (Dz. U. z 2018 r., poz. 2231) [↑](#footnote-ref-2)