……………………………

 *[data sporządzenia oświadczenia]*

*[nazwa i adres podmiotu*

*odpowiedzialnego]*

Urząd Rejestracji Produktów Leczniczych, Wyrobów Medycznych
i Produktów Biobójczych

W związku z planowaną zmianą art. 89 rozporządzenia nr 528/2012[[1]](#footnote-1) zawartą w projekcie Rozporządzenia delegowanego Komisji (UE) zmieniającego rozporządzenie Parlamentu Europejskiego i Rady (UE) nr 528/2012 w odniesieniu do czasu trwania programu prac polegających na systematycznej ocenie substancji czynnych stosowanych w produktach biobójczych, w przypadku przyjęcia tej zmiany jako obowiązującego prawa, wyrażam zgodę na zmianę decyzji o wydaniu pozwolenia nr ……………………........ z dnia …………………………… na obrót produktem biobójczym ……………………………………………………….. *[podać nazwę produktu]* na podstawie art. 155 Kodeksu postępowania administracyjnego w zakresie zmiany terminu ważności pozwolenia zgodnie z nowym terminem przyjętym w ww. rozporządzeniu.

 ……………………………………………

(podpis osoby upoważnionej do reprezentacji podmiotu)

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. 1 z późn. zm.) [↑](#footnote-ref-1)