



Warszawa, dnia 2005 -UZ- 14 2005 r.

MINISTER ZDROWIA

nr 2PO-484pb-2186/2005

DECYZJA

Na podstawie art. 54 ust. 1 i art. 7 ust. 2 ustawy z dnia 13 września 2002 r. o produktach biobójczych (Dz. U. Nr 175, poz. 1433 ze zm.) w związku z art. 104 ustawy z dnia 14 czerwca 1960 r. Kodeks postępowania administracyjnego (Dz. U. z 2000 r. Nr 98, poz. 1071 ze zm.) w związku z art. 26 ustawy z dnia 13 września 2002 r. o produktach biobójczych (Dz. U. Nr 175, poz. 1433 ze zm.) Minister Zdrowia, po rozpatrzeniu wniosku złożonego przez

Przedsiębiorstwo Usług Technicznych "Ekoserwis", wydaje

pozwolenie nr 2186/05 na obrót produktem biobójczym

Nazwa produktu biobójczego:

EKOJAVEL

Rodzaj i postać użytkowa produktu biobójczego oraz jego przeznaczenie:

kat. I, gr. 2, 3 wg rozporządzenia Ministra Zdrowia z dnia 17 stycznia 2003 r. w sprawie kategorii i grup produktów biobójczych (Dz.U. Nr 16, poz. 150);

produkt w postaci tabletek (3,35g) do rozpuszczania, przeznaczony do dezynfekcji powierzchni i sprzętów w placówkach służby zdrowia i weterynarii, opieki społecznej, oświatowych, w hotelach, gastronomii, w przetwórstwie spożywczym, gospodarstwach domowych oraz do dezynfekcji wody w basenach kąpielowych

Nazwa i adres wnioskodawcy:

Przedsiębiorstwo Usług Technicznych "Ekoserwis", ul. Biezuńska 2A, 03-578 Warszawa

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

dichloroizocyjanuran sodu, CAS: 51580-86-0 [zaw. 1,5g aktywnego chloru/3,35g];
producenci:

- 1) Oxychem Occidental Chemical Corporation US, 5005 LBJ Freeway, Dallas, Texas 75380-9050, Stany Zjednoczone;
- 2) Delsa Aragonesas Delsa, SA, 08011 Barcelona, Hiszpania;
- 3) 3V France SA, 60 rue de la chaussee d'Antin, 75009 Paris, Francja

Nazwa i adres wytwórcy produktu biobójczego:

Linossier, Eurotab Group, ZAC des Peyrardes, 42 173 Saint Just-Saint Rambert, Francja

Rodzaj opakowania:

pojemnik (HDPE)

Okres ważności produktu biobójczego:

24 miesiące od daty produkcji

Inne postanowienia decyzji:

Integralną część pozwolenia stanowi załącznik w postaci:

- treści instrukcji stosowania w języku polskim

Wnioskodawca obowiązany jest niezwłocznie poinformować Prezesa Urzędu o wszelkich danych i okolicznościach, które mogą mieć wpływ na wymagania i warunki stanowiące podstawę wydania pozwolenia, o których mowa w art. 17 ust. 1 i ust. 2 ustawy z dn. 13 września 2002 r. o produktach biobójczych (Dz. U. Nr 175, poz. 1433 ze zm.). Niewypełnienie przedmiotowych warunków skutkuje wygaśnięciem decyzji w trybie art. 162 § 1 pkt 2 Kpa.

Pozwolenie wydaje się na czas nieokreślony.

Pouczenie:

Od niniejszej decyzji, na podstawie art. 127 § 3 ustawy z dnia 14 czerwca 1960r. Kodeks postępowania administracyjnego (Dz. U. z 2000 r. Nr 98, poz. 1071 ze zm.) stronie służy prawo do wniesienia wniosku o ponowne rozpatrzenie sprawy w terminie 14 dni od dnia doręczenia decyzji.

Zgodnie z art. 7 ust. 1 ustawy z dnia 13 września 2002r. o produktach Biobójczych (Dz. U. Nr 175, poz 1433 ze zm.) wnioski wnosi się do ministra właściwego do spraw zdrowia za pośrednictwem Prezesa Urzędu Rejestracji Produktów Leczniczych, Wyrobów Medycznych i Produktów Biobójczych.

MINISTER ZDROWIA
Z upoważnienia
MINISTRA ZDROWIA
SEKRETARZ STANU

Zbigniew i Beata