



Warszawa, dnia

2007 -10- 3 1

MINISTER ZDROWIA

nr **ZPS-484 p6. 3312/07**

**Henkel Polska Sp. z o.o.
ul. Domaniewska 41
02-672 Warszawa**

DECYZJA

Na podstawie art. 4 ust. 1 pkt 4 w zw. z art. 54 ust. 1, ust 2 i ust. 5 ustawy z dnia 13 września 2002r. o produktach biobójczych (t.j. Dz. U. z 2007r. Nr 39, poz. 252), wydaje się

**pozwolenie nr 3312/07 na obrót produktem biobójczym
CT 72 Tynk silikatowy**

1. Nazwa produktu biobójczego:

CT 72 Tynk silikatowy

2. Rodzaj i postać użytkowa produktu biobójczego oraz jego przeznaczenie:

kat. II, gr. 10, wg rozporządzenia Ministra Zdrowia z dnia 17 stycznia 2003r. w sprawie kategorii i grup produktów biobójczych (Dz.U. Nr 16, poz. 150);
półpłynna masa tynkarska, produkt przeznaczony do konserwacji konstrukcji murowanych przed działaniem grzybów pleśniowych

3. Nazwa i adres podmiotu odpowiedzialnego:

Henkel Polska Sp. z o.o., ul. Domaniewska 41, 02-672 Warszawa

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

Terbutryn. CAS: 886-50-0 , WE: 212-950-5 [zaw. 0,002 % wag. (0,02g/1000g)];

producent: THOR GmbH, Landwehrstrasse 1, 67346 Speyer, Niemcy

Pirytionian cynku, CAS: 13463-41-7 , WE: 236-671-3 [zaw. 0,02 % wag. (0,2g/1000g)];

producent: THOR GmbH, Landwehrstrasse 1, 67346 Speyer, Niemcy

2-oktylo-2H-izotiazol-3-on, CAS: 26530-20-1 , WE: 247-761-7 [zaw. 0,0012 % wag. (0,012g/1000g)];

producent: THOR GmbH, Landwehrstrasse 1, 67346 Speyer, Niemcy

5. Nazwa i adres wytwórcy produktu biobójczego:

Henkel Polska Sp. z o.o., ul. Domaniewska 41, 02-672 Warszawa

6. Rodzaj opakowania:

wiadro (PP)

7. Okres ważności produktu biobójczego:

6 miesięcy od daty produkcji

8. Zakres obrotu i stosowania:

produkt jest przeznaczony do powszechnego użytku

9. Inne postanowienia decyzji:

Integralną część pozwolenia stanowi załącznik w postaci:

treści oznakowania opakowania

Pozwolenie zachowuje ważność do dnia 14 maja 2010r.

Pouczenie:

Od niniejszej decyzji, na podstawie art. 127 § 3 w zw. z art. 129 § 2 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 do ministra właściwego do spraw zdrowia, w terminie 14 dni od dnia doręczenia decyzji.

MINISTER ZDROWIA

Z upoważnienia
MINISTRA ZDROWIA
PODSEKRETARZ STANU

Grzegorz Goldynia

Otrzymują:

1. Strona
2. URPL.WMiPB
3. a/a