



Warszawa, dnia 2005-04-29 2005 r.

**MINISTER ZDROWIA**

nr 290-484 p6-2427/2005

**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

**Henkel Polska S.A., wydaje**

**pozwolenie nr 2427/05 na obrót produktem biobójczym**

**Nazwa produktu biobójczego:**

CT 99

**Rodzaj i postać użytkowa produktu biobójczego oraz jego przeznaczenie:**

kat. II, gr. 10 wg rozporządzenia Ministra Zdrowia z dnia 17 stycznia 2003 r. w sprawie kategorii i grup produktów biobójczych (Dz.U. Nr 16, poz. 150);

płyn stosowany do zwalczania pleśni, mchów, porostów i glonów na zewnątrz i wewnątrz budynków

**Nazwa i adres wnioskodawcy:**

Henkel Polska S.A., ul. Domaniewska 41, 02-672 Warszawa

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

mieszanina (3:1): 5-chloro-2-metylo-2H-izotiazolo-3-on i 2-metylo-2H-izotiazolo-3-on,  
CAS: 55965-84-9 [zaw. 2,5%];

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

chlorek benzalkoniowy, CAS: 61789-71-7 [zaw. 2,5%];

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

**Nazwa i adres wytwórcy produktu biobójczego:**

Henkel Polska S.A., ul. Domaniewska 41, 02-672 Warszawa

**Rodzaj opakowania:**

butelka (PE)

**Okres ważności produktu biobójczego:**

12 miesięcy 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

*[Podpis]*  
Dorota Piątko