



Warszawa, dnia

2004 r.

2005 -01- 2 1

**MINISTER ZDROWIA**

nr ZPO-484pB-2042/2004

**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

**IODEX - LABICHEM Sp. z o.o.,** wydaje

**pozwolenie nr 2042/04 na obrót produktem biobójczym**

**Nazwa produktu biobójczego:**

CHLOROTAAB-D, preparat myjąco-dezynfekcyjny

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

kat. I, gr. 2, 3, 4 wg rozporządzenia Ministra Zdrowia z dnia 17 stycznia 2003 r. w sprawie kategorii i grup produktów biobójczych (Dz.U. Nr 16, poz. 150);

płynny preparat przeznaczony do mycia i dezynfekcji powierzchni mających kontakt z żywnością, miejsc publicznych (włącznie ze szpitalami), w przemyśle oraz do utrzymania higieny weterynaryjnej w miejscach hodowli, przetrzymywania i transportu zwierząt.

**Nazwa i adres wnioskodawcy:**

IODEX - LABICHEM Sp. z o.o., ul. Gronowa 22, 61-655 Poznań

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

podchloryn sodu, CAS: 7681-52-9 [zaw. 6 % ];

producent: CHEMAN, ul. Rydygiera 8, 01-793 Warszawa

**Nazwa i adres wytwórcy produktu biobójczego:**

IODEX - LABICHEM Sp. z o.o., ul. Gronowa 22, 61-655 Poznań

**Rodzaj opakowania:**

butelka (HDPE);

kanister (HDPE)

**Okres ważności produktu biobójczego:**

6 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.**

Opłatę skarbową uiszczono znakami opłaty skarbowej w wysokości 76 zł skasowanymi na wniosku.

Pouczenie:

Od niniejszej decyzji, na podstawie art. 127 § 3 ustawy z dnia 14 czerwca 1960 r. 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 2002 r. 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 Podraza*