



Warszawa, dnia 05.04.2004 r.

**MINISTER ZDROWIA**

nr ZPO-484/pb-0775/2004

**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

**Przedsiębiorstwo "ALTAX" Sp. z o.o., wydaje**

**pozwolenie nr 0775/04 na obrót produktem biobójczym**

**Nazwa produktu biobójczego:**

IMPRAPOL PS Środek ochrony tarcicy przed sinizną

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

kat. II, gr. 8 wg rozporządzenia Ministra Zdrowia z dnia 17 stycznia 2003 r. w sprawie kategorii i grup produktów biobójczych (Dz.U. Nr 16, poz. 150);

wodny koncentrat zapobiegający rozwojowi grzybów powodujących siniznę pierwotną oraz wywołujących pleśnienie drewna świeżo ściętego

**Nazwa i adres wnioskodawcy:**

Przedsiębiorstwo "ALTAX" Sp. z o.o., ul. Jasielska 7A, 60-476 Poznań

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

Preventol MP 260 [zaw. 16-18%];

producent: Bayer, Al. Jerozolimskie 158, 02-326 Warszawa

Bardac 22 [zaw. 60-65%];

producent: LONZA AG, ul. Smoleńskiego 4/15, 01-696 Warszawa

**Nazwa i adres wytwórcy produktu biobójczego:**

Przedsiębiorstwo "ALTAX" Sp. z o.o., ul. Jasielska 7A, 60-476 Poznań

**Rodzaj opakowania:**

pojemnik z tworzywa, poj. 5l, 60l

**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.

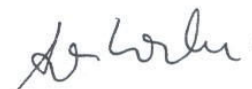
**Pozwolenie wydaje się na czas nieokreślony.**

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

**Pouczenie:**

Od niniejszej decyzji stronie służy prawo wniesienia skargi do Wojewódzkiego Sądu Administracyjnego w Warszawie. Zgodnie z art. 53 § 1 w związku z art. 54 § 1 ustawy z dnia 30 sierpnia 2002 roku – Prawo o postępowaniu przed sądami administracyjnymi (Dz. U. Nr 153, poz. 1270) skargę wnosi się do Wojewódzkiego Sądu Administracyjnego w Warszawie za pośrednictwem Ministra Zdrowia w nieprzekraczalnym terminie trzydziestu dni od dnia doręczenia skarżącemu rozstrzygnięcia w sprawie.

Zgodnie z art. 7 ust. 1 ustawy z dn. 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.



*Leszek Sikorski*