



PREZES

Urzędu Rejestracji Produktów Leczniczych,
Wyrobow Medycznych i Produktów Biobójczych

Warszawa, 2011-09-02

Nr UR.PB.4526.11.....

Agro-Trade Sp. z o.o.
Gowarzewo
ul. Akacyjowa 3
63-004 Tulce

DECYZJA

Na podstawie art. 54 ust. 1a, ust. 2 i ust. 5 ustawy z dnia 13 września 2002 r. o produktach biobójczych (Dz. U. z 2007r. Nr 39, poz. 252, ze zm.), wydaje się

pozwolenie nr 4526/11 na obrót produktem biobójczym
Aldecoc CMK

1. Nazwa produktu biobójczego:

Aldecoc CMK

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

kat. I, gr. 3 wg rozporządzenia Ministra Zdrowia z dnia 17 stycznia 2003 r. w sprawie kategorii i grup produktów biobójczych (Dz. U. Nr 16, poz. 150);
płyn, produkt biobójczy przeciw kokcydiom do stosowania na powierzchniach budynków inwentarskich i urządzeń stosowanych w hodowli zwierząt

3. Imię i nazwisko lub nazwa oraz adres lub siedziba podmiotu odpowiedzialnego:

Agro-Trade Sp. z o.o., Gowarzewo, ul. Akacyjowa 3, 63-004 Tulce

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

Substancja czynna:

Chlorokrezol, CAS: 59-50-7, WE: 200-431-6 [zaw.
268 g/l]

Wytwórca:

• LANXESS Deutschland GmbH,
Kaiser-Wilhelm Allee 40, 51369
Leverkusen, Niemcy

5. Nazwa i adres wytwórcy produktu biobójczego:

EWABO Chemikalien GmbH & Co. KG, Kolpingstrasse 4, 49835 Wietmarschen, Niemcy

6. Rodzaj opakowania:

butelka (polietylen (PE), polietylen o wysokiej gęstości (HDPE))
kanister (polietylen (PE), polietylen o wysokiej gęstości (HDPE))

7. Okres ważności produktu biobójczego:

2 lata od daty produkcji

8. Zakres obrotu i stosowania:

Produkt nie jest przeznaczony do powszechnego stosowania

9. Inne postanowienia decyzji:

Treść oznakowania opakowania stanowi załącznik do niniejszej decyzji.

Pozwolenie zachowuje ważność do dnia 2014-05-14 r.

UZASADNIENIE

Od uzasadnienia niniejszej decyzji odstąpiono na podstawie art. 107 § 4 Kodeksu postępowania administracyjnego (Dz. U. z 2000 r. Nr 98, poz. 1071 ze zm.), ponieważ uwzględnia ona w całości żądanie strony.

Pouczenie:

Od niniejszej decyzji, na podstawie art. 127 § 3 i art. 129 § 2 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 do Prezesa Urzędu Rejestracji Produktów Leczniczych, Wyrobów Medycznych i Produktów Biobójczych, w terminie 14 dni od dnia doręczenia decyzji.



PREZES
Urzędu Rejestracji Produktów Leczniczych
Wyrobów Medycznych i Produktów Biobójczych

Grzegorz Cessać

Załączniki:

1. Treść oznakowania opakowania

Otrzymują:

1. Strona
2. a/a