



Warszawa, dnia

2009 -06- 09

MINISTER ZDROWIA

nr *ZPS-484 pb-3430/09*

**Agro-Trade Sp. z o.o.
ul. Wyłom 16
61-671 Poznań**

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 3730/09 na obrót produktem biobójczym
JuvenEX EC**

1. Nazwa produktu biobójczego:

JuvenEX EC

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

kat. III, gr. 18 wg rozporządzenia Ministra Zdrowia z dnia 17 stycznia 2003r. w sprawie kategorii i grup produktów biobójczych (Dz.U. Nr 16, poz. 150);

płyn, emulsja do rozcieńczania wodą o działaniu larwobójczym i owadobójczym przeciw owadom biegającym i latającym

3. Nazwa i adres podmiotu odpowiedzialnego:

Agro-Trade Sp. z o.o., ul. Wyłom 16, 61-671 Poznań

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

Eter 2-(2-butoksyetoksy)etylo-6-propylpiperonylowy/butotlenek piperonylu, CAS: 51-03-6, WE: 200-076-7 [zaw. 552 g/l];

producent: Limaru NV, Ziepstraat 5, B-3680 Neeroeteren, Belgia

Pyretryny i pyretroidy, CAS: 8003-34-7, WE: 232-319-8 [zaw. 276 g/l];

producent: Pyrethrum Board of Kenya, Box 420, Nakuvu, Kenia,

2-(1-metylo-2-(4-fenoksyfenoksy)-etoksy)pirydyna/Piryproksyfen, CAS: 95737-68-1,

WE: 429-800-1 [zaw. 10 g/l];

producent: Sumitomo Chemical 5-33, Kitahama 4-Chome Cuo-ku, Osaka 541-8550, Japonia

5. Nazwa i adres wytwórcy produktu biobójczego:

FROWEIN GMBH & CO. KG Am, Reislebach 83, D-72461 Albstadt, Niemcy

6. Rodzaj opakowania:

puszka (blacha ocynkowana, polietylen, polietylen o wysokiej gęstości, aluminium);

butelka (polietylen, polietylen o wysokiej gęstości, aluminium);

kanister (HDPE)

7. Okres ważności produktu biobójczego:

3 lata od daty produkcji

8. Zakres obrotu i stosowania:

produkt nie 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
MINISTER ZDROWIA
PODSEKRECIARZ STANU
Adam Fronczak

Otrzymują:

1. Strona
2. URPLWMI PB
3. a/a