



Warszawa, dnia 2005-01-21 2004 r.

**MINISTER ZDROWIA**

nr ZPO-484pB-1956/2004

**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

**Firma KiM s.c. Józef Klinowski i spółka**, wydaje

**pozwolenie nr 1956/04 na obrót produktem biobójczym**

**Nazwa produktu biobójczego:**

ALK-DES Preparat alkoholowy do szybkiej natryskowej dezynfekcji powierzchni

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

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

płyn o działaniu bakterio, grzybo i wirusobójczym, do dezynfekcji w hotelach i gastronomii, laboratoriach medycznych, w zakładach przetwórstwa spożywczego, pomieszczeń i urządzeń również mających kontakt z żywnością

**Nazwa i adres wnioskodawcy:**

Firma KiM s.c. Józef Klinowski i spółka, ul. Oczków 232, 34-300 Żywiec

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

etanol, CAS: 64-17-5 [zaw. 64,5%];

producent: HWR-Chemie GmbH, Moosleldstr. 7, D-82275 Emmering, Niemcy

**Nazwa i adres wytwórcy produktu biobójczego:**

HWR-CHEMIE GmbH, Moosleldstr. 7, D-82275 Emmering, Niemcy

**Rodzaj opakowania:**

butelka z PE, poj. 1l; kanister z PE, poj. 10l, 30l, 60l

**Okres ważności produktu biobójczego:**

3 lata 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

*Bolesław*  
.....  
Zbigniew Podgórny  
pocpis w pieczęć