



PREZES

**Urzędu Rejestracji Produktów Leczniczych,
Wyrobów Medycznych i Produktów Biobójczych**

Warszawa, 2012 -09- 11

Nr UR.PB.5010.12.....

Haczik Artinjan
prowadzący działalność gospodarczą pod
nazwą P.H.P. "Starex"
ul. Okopowa 14/54
01-063 Warszawa

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 5010/12 na obrót produktem biobójczym
HLEBOMOR - K**

1. Nazwa produktu biobójczego:

HLEBOMOR - K

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

kat. III, gr. 18 wg rozporządzenia Ministra Zdrowia z dnia 17 stycznia 2003 r. w sprawie kategorii i grup produktów biobójczych (Dz. U. Nr 16, poz. 150);
żel do zwalczania prusaków i karaluchów w budynkach mieszkalnych, budynkach użyteczności publicznej takich jak szkoły, hotele, szpitale, przychodnie, itp.

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

Haczik Artinjan prowadzący działalność gospodarczą pod nazwą P.H.P. "Starex",
ul. Okopowa 14/54, 01-063 Warszawa

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:

Wytwórca:

Fipronil, CAS: 120068-37-3 [zaw. 0,05 g/100g] • Rayfull Holding Co. Ltd., 16 Floor
2A, Daziran City, Light Bldg, Jixiu
Rd, Wenzhou, Zhejiang, Chiny

UR.DRB.RBN.420.0014.2012.AS

5. Nazwa i adres wytwórcy produktu biobójczego:

S & K Public Health, ul. Stoil Voivoda 6A, Plovdiv, Bułgaria

6. Rodzaj opakowania:

strzykawka (polietylen wysokiej gęstości (HDPE))

kostka (polietylen wysokiej gęstości (HDPE))

7. Okres ważności produktu biobójczego:

18 miesięcy od daty produkcji

8. Zakres i warunki obrotu i stosowania:

Produkt 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 odstępiono na podstawie art. 107 § 4 Kodeksu postępowania administracyjnego (Dz. U. z 2000 r. Nr 98, poz. 1071 ze zm.), ponieważ uwzględniła 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.



Z upoważnienia Prezesa
WICEPREZES

ds. Produktów Biobójczych

B. Jaworska-Luczak
Barbara Jaworska-Luczak

Załączniki:

1. Treść oznakowania opakowania

Otrzymują:

1. Strona
2. a/a