



Warszawa, dnia 28.06 2004 r.

**MINISTER ZDROWIA**

nr *Z PO-484 pb - 1228 / 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

**Dez-Der P. P. H. U. Export-Import Krzysztof Karpiński, wydaje**

**pozwolenie nr 1228/04 na obrót produktem biobójczym**

**Nazwa produktu biobójczego:**

LEJKOWA PUŁAPKA FEROMONOWA NA MKLIKI

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

kat. III, gr. 19 wg rozporządzenia Ministra Zdrowia z dnia 17 stycznia 2003 r. w sprawie kategorii i grup produktów biobójczych (Dz.U. Nr 16, poz. 150);

produkt w postaci plastikowej pułapki z dyspenserem feromonowym samicy mklিকা przeznaczony do monitoringu i wyłapywania samców motyli gat. *Ephestia/Plodia* w magazynach, młynach, sklepach i zakładach przetwórstwa spożywczego

**Nazwa i adres wnioskodawcy:**

Dez-Der P. P. H. U. Export-Import Krzysztof Karpiński, ul. Adamowicza 1, 05-530 Góra Kalwaria

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

syntetyczny feromon płciowy samicy mklিকা

(cis-9, trans-12-tetradecadienyl acetate; Z,E - 9,12-14; Ac) [zaw. 2mg/dyspenser];

producent: AgriSense BCS Limited Treforest Industrial Estate, Pontypidd, Mid-Glamorgan Wales, CF37 5SU, Wielka Brytania

**Nazwa i adres wytwórcy produktu biobójczego:**

AgriSense BCS Limited Treforest Industrial Estate, Pontypidd, Mid-Glamorgan Wales, CF37 5SU,  
Wielka Brytania

**Rodzaj opakowania:**

opakowanie bezpośrednie: pudełko tekturowe, zaw. 1 pułapka;

opakowanie zewnętrzne: opakowanie kartonowe, 12 pułapek

**Okres ważności produktu biobójczego:**

18 miesięcy od daty produkcji (przechowywania w temp. < 4 st. C), 12 miesięcy od daty produkcji  
(przechowywania w temp. < 15 st. C)

**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.**

Oplatę 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.

Z upoważnienia  
MINISTRA ZDROWIA  
SEKRETARZ STANU

*Ewa Kratkowska*