



PREZES

Urzędu Rejestracji Produktów Leczniczych,
Wyrobów Medycznych i Produktów Biobójczych

Warszawa, 2011-06-15

UR. PB. 4429. 11

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

DECYZJA

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

**wyda się pozwolenie nr 4429/11 na obrót produktem biobójczym
DURACID SPRAY**

1. Nazwa produktu biobójczego:

DURACID SPRAY

2. Rodzaj i postać użytkowa produktu biobójczego oraz 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);
aerazol, produkt gotowy do użycia, do zwalczania owadów latających i biegających

3. Nazwa i adres 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:

Eter 2-(2-butoksyetoksy)etylo-6-propylpiperonylowy/butotlenek piperonylu, CAS: 51-03-6, WE: 200-076-7 [zaw. 1,25 g/100g];

producent: ACTIVA S.r.l., Viale Lombardia 22, 20131 Milano, Włochy

3-(2,2-dichlorowinylo)-2,2-dimetylocyklopropanokarboksylan.alfa.-cyjano-3-fenoksybenzylu/Cypermetryna, CAS: 52315-07-8, WE: 257-842-9 [zaw. 0,125 g/100g];

producent: Terranalisi via Nino Bixio 4 A, Cento, FERRARA, 44042, Włochy

Tetrametryna, CAS: 7696-12-0, WE: 231-711-6 [zaw. 0,25 g/100g]

producent: Agriphar S.A., Rue de Renory 26/1, B-4102 Ougrée, Belgia

5. Nazwa i adres wytwórcy produktu biobójczego:

VEBI Istituto Biochimico S.r.l., Via Desman, 43-35010 Borgoricco PADOVA, Włochy

6. Rodzaj opakowania:

puszka (blacha ocynkowana, blacha ocynowana, PE, HDPE, aluminium)

7. Okres ważności produktu biobójczego:

3 lata od daty produkcji

8. Zakres obrotu i stosowania:

produkt jest przeznaczony do powszechnego użytku

9. Inne postanowienia decyzji:

Treść oznakowania opakowania stanowi załącznik do niniejszej decyzji.

Pozwolenie zachowuje ważność do dnia 14 maja 2014 r.

Na podstawie art. 107 § 4 Kodeksu postępowania administracyjnego odstępuje się od uzasadnienia niniejszej decyzji, ponieważ uwzględnia ona w całości żądanie strony.

Pouczenie:

Od niniejszej decyzji, na podstawie art. 127 § 3 w zw. z 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

Grzegorz Cessak

Pieczęć i podpis osoby upoważnionej

Do wiadomości:

1.Strona

2.a/a