



Warszawa, dnia 20.04. 2004 r.

**MINISTER ZDROWIA**

nr ZPO-484 pb-0944/2004

**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

**Swish-Polska Sp. z o o.**, wydaje

**pozwolenie nr 0944/04 na obrót produktem biobójczym**

**Nazwa produktu biobójczego:**

QUATO 78 PLUS

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

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

płyn przeznaczony do mycia i dezynfekcji posadzek oraz innych powierzchni twardych jak ściany, stoły, sanitariaty, ramy łóżek, aparaty telefoniczne itp.

**Nazwa i adres wnioskodawcy:**

Swish-Polska Sp. z o o., ul. Żółkiewskiego 35 C, 04-305 Warszawa

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

didecyli dimethyl ammonium chloride; CAS 7173-51-5 [zaw. 4,61 %];

producent: Lonza Inc., 17-17 Route 28, Fair Lown, New Jersey 07410, USA

n-alkyl -dimethyl benzyl ammonium chloride, CAS 8001-54-5 [zaw. 3,07 %];

producent: Lonza Inc., 17-17 Route 28, Fair Lawn, New Jersey 07410, USA

**Nazwa i adres wytwórcy produktu biobójczego:**

Swish Maintenance Limited, Peterborough, Ontario, K9J 8N4, Kanada

**Rodzaj opakowania:**

butelka HDPE, PVC lub PETE, poj. 4 l; wiaderko HDPE, PVC lub PETE, poj. 20 l

**Okres ważności produktu biobójczego:**

24 miesiące 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.

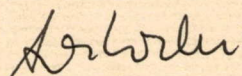
**Pozwolenie wydaje się na czas nieokreślony.**

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.

  
Leszek Sikorski