



PREZES

Urzędu Rejestracji Produktów Leczniczych,
Wyrobów Medycznych i Produktów Biobójczych

2012 -04- 13

Warszawa,

Nr UR.PB.4815.12.....

Michel Sp. z o.o.
ul. Ogrodowa 33
64-030 Śmigiel

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 4815/12 na obrót produktem biobójczym
Fumithrine 4.4**

1. Nazwa produktu biobójczego:

Fumithrine 4.4

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);
proszek, dymotwórczy środek owadobójczy do stosowania w pustych halach magazynowych w przemyśle spożywczym i w pustych pomieszczeniach w rolniczych gospodarstwach hodowlanych; produkt do zwalczania: karalucha niemieckiego, omacnicy spichrzanki, kaptownika zbożowca, skórnika kolczatka, wołka zbożowego, muchy domowej

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

Michel Sp. z o.o., ul. Ogrodowa 33, 64-030 Śmigiel

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:

Eter 2-(2-butoksyetoksy)etylo-6-propylpiperonylowy/ butotlenek piperonylu,
CAS: 51-03-6 [zaw. 40 g/kg]
3-(2,2-dichlorowinylo)-2,2-dimetylocyklopropanokarboksylan m-

- Azelis France- Arnaud, 23 rue des Ardennes, 75940 Paris cedex 19, Francja
- Azelis France- Arnaud, 23 rue des Ardennes, 75940 Paris cedex 19,

fenoksybenzyl/ Permetryna, CAS: 52645-53-1 Francja
[zaw. 40 g/kg]

5. Nazwa i adres wytwórcy produktu biobójczego:

LCB Laboratoire De Chemie Et Biologie, Route Nationale 6, 71260 La Salle, Francja

6. Rodzaj opakowania:

puszka (aluminium)

7. Okres ważności produktu biobójczego:

2 lata 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 odstąpiono na podstawie art. 107 § 4 Kodeksu postępowania administracyjnego (Dz. U. z 2000 r. Nr 98, poz. 1071 ze zm.), ponieważ uwzględnia 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.



PREZES
Urzędu Rejestracji Produktów Leczniczych,
Wyrobów Medycznych i Produktów Biobójczych

Grzegorz Cessać

Załączniki:

1. Treść oznakowania opakowania

Otrzymują:

1. Strona
2. a/a