



MINISTER ZDROWIA

nr *ZPS-484pb-4369/11*

**Przedsiębiorstwo Badawczo-
Wdrożeniowe ACRYLMED
Ludwika Własińska
ul. Adama Mickiewicza 33
63-100 Śrem**

DECYZJA

Na podstawie art. 54 ust. 1, ust. 2 i ust. 5 ustawy z dnia 13 września 2002 r. o produktach biobójczych w związku z art. 16 ust. 1 dyrektywy 98/8/WE Parlamentu Europejskiego i Rady z dnia 16 lutego 1998 r. dotyczącej wprowadzania do obrotu produktów biobójczych (Dz. Urz. WE L 123 z 24.4.1998, s. 1, z późn. zm.; Dz. Urz. UE Polskie wydanie specjalne, rozdz. 3, t. 23, str. 3) oraz art. 104 ustawy z dnia 14 czerwca 1960 r. – Kodeks postępowania administracyjnego (Dz. U. z 2000 r. Nr 98, poz. 1071, z późn. zm.) w zw. z art. 26 ustawy z dnia 13 września 2002 r. o produktach biobójczych (Dz. U. z 2007 r. Nr 39, poz. 252, z późn. zm.), wydaje się

**pozwolenie nr 4369/11 na obrót produktem biobójczym
Ex - Bacteria**

1. Nazwa produktu biobójczego:

Ex - Bacteria

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

kat. I, gr. 1 wg rozporządzenia Ministra Zdrowia z dnia 17 stycznia 2003r. w sprawie kategorii i grup produktów biobójczych (Dz.U. Nr 16, poz. 150);

żel, o działaniu bakteriobójczym przeznaczony do higienicznej dezynfekcji rąk

3. Nazwa i adres podmiotu odpowiedzialnego:

Przedsiębiorstwo Badawczo-Wdrożeniowe ACRYLMED Ludwika Własińska,
ul. Adama Mickiewicza 33, 63-100 Śrem

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

Etanol, CAS: 64-17-5, WE: 200-578-6 [zaw. 760 g/kg];

producent: AKWAWIT BRASCO S.A., ul. Monopolowa 4, 51-501 Wrocław,

5. Nazwa i adres wytwórcy produktu biobójczego:

Przedsiębiorstwo Badawczo-Wdrożeniowe ACRYLMED Ludwika Własińska,
ul. Adama Mickiewicza 33, 63-100 Śrem

6. Rodzaj opakowania:

butelka (PET);

butelka (szkło);

kanister (PE);

butelka (aluminium)

7. Okres ważności produktu biobójczego:

36 miesięcy 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.

Pouczenie:

Od niniejszej decyzji, na podstawie art. 127 § 2 oraz 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 ministra właściwego do spraw zdrowia, w terminie 14 dni od dnia doręczenia decyzji.

MINISTER ZDROWIA

Z upoważnienia
MINISTRA ZDROWIA
PODSEKRETARZ STANU
Andrzej Włodarczyk

Otrzymują:

1. Strona

2. URPLWMiPB

3. a/a