



PREZES

Urzędu Rejestracji Produktów Leczniczych,
Wyrobów Medycznych i Produktów Biobójczych

Warszawa,

2011-07-18

UR. PB. 3494.08.2011

Zakład Odgrzybiania i Osuszania Obiektów
Budowlanych IZOMUR Sp. z o.o.
ul. Kwidzyńska 9
51-415 Wrocław

DECYZJA

Na podstawie art. 19b ust. 1 oraz art. 54 ust. 1a, 2, 5 ustawy z dnia 13 września 2002 r. o produktach biobójczych (Dz. U. z 2007 r. Nr 39, poz. 252, z późn. zm.), wydaje się

**wydaje się pozwolenie nr 3494/08 na obrót produktem biobójczym
"IZOMUR"**

1. Nazwa produktu biobójczego:

"IZOMUR"

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

Kat. I, gr. 2 wg rozporządzenia Ministra Zdrowia z dnia 17 stycznia 2003r. w sprawie kategorii i grup produktów biobójczych (Dz.U. Nr 16, poz. 150);
Płyn, przeznaczony do likwidacji grzybów pleśniowych

3. Nazwa i adres podmiotu odpowiedzialnego:

Zakład Odgrzybiania i Osuszania Obiektów Budowlanych IZOMUR Sp. z o.o., ul. Kwidzyńska 9,
51-415 Wrocław

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

2-Fenoksytanol, CAS: 122-99-6, WE: 204-589-7 [zaw. 70 g/l];
producent: Zakłady Chemiczne Rokita S.A., ul. Sienkiewicza 4, 56-120 Brzeg Dolny

5. Nazwa i adres wytwórcy produktu biobójczego:

Zakład Odgrzybiania i Osuszania Obiektów Budowlanych IZOMUR Sp. z o.o., ul. Kwidzyńska 9,
51-415 Wrocław

6. Rodzaj opakowania:

kanister (HDPE);
butelka (PE)

7. Okres ważności produktu biobójczego:

12 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.

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
Urzędu Rejestracji Produktów Leczniczych
Wyrobów Medycznych i Produktów Biobójczych
[Signature]
Grzegorz Cessak

Pieczęć i podpis osoby upoważnionej

Do wiadomości:

1. Strona

2. a/a