



Warszawa, dnia

2005 r.

2005-05-11

MINISTER ZDROWIA

nr 270-484pb-0177/03/21/73/2005

DECYZJA

Na podstawie 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. 155 ustawy z dnia 14 czerwca 1960 r. Kodeks postępowania administracyjnego (Dz. U. z 2000 r. Nr 98, poz. 1071 ze zm.) w zw. z art. 26 ustawy z dnia 13 września 2002 r. o produktach biobójczych (Dz. U. Nr 175, poz. 1433 ze zm.), po rozpatrzeniu wniosku złożonego przez, **MPS International Ltd. Sp. z o. o.**,
wydaje się decyzję o zmianie danych objętych pozwoleniem nr 0177/03 z dnia 30.09.2003r r. na obrót produktem biobójczym

Nazwa produktu biobójczego:

FP-10 antybakteryjne i antygrzybicze mydło w płynie

Nazwa i adres wnioskodawcy:

MPS International Ltd. Sp. z o. o., ul. Bohaterów Warszawy 30, 75-211 Koszalin

w zakresie zmiany:

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

z:	chlerek bezalkoniowy, [zaw. 0,2%]; producent: Akzo Nobel Chemicals Lispinwag 6 6075 CE Herkenbosch P.O. Box 6700, Holandia alkohol izopropylowy, [zaw. 2%]; producent: SASOL GERMANY GmbH, Anckelman 1 20537 Hamburg, Niemcy
na:	chlerek benzalkoniowy, CAS: 61789-71-7 [zaw. 0,1%]; producent: Akzo Nobel Chemicals Lispinwag 6 6075 CE Herkenbosch P.O. Box 6700, Holandia alkohol izopropylowy, CAS: 67-63-0 [zaw. 2%]; producent: SASOL GERMANY GmbH, Anckelman 1 20537 Hamburg, Niemcy

- rodzaj opakowania

z:	butelka HDPE o poj. 1l; kanister HDPE o poj. 5l
na:	butelka HDPE; kanister HDPE

Pouczenie:

Od niniejszej decyzji, na podstawie art. 127 § 3 ustawy z dnia 14 czerwca 1960r. Kodeks postępowania administracyjnego (Dz. U. z 2000 r. Nr 98, poz. 1071 ze zm.) stronie służy prawo do wniesienia wniosku o ponowne rozpatrzenie sprawy w terminie 14 dni od dnia doręczenia decyzji.

Zgodnie z art. 7 ust. 1 ustawy z dnia 13 września 2002r. 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.

MINISTER ZDROWIA

Z upoważnienia
MINISTRA ZDROWIA
SEKRETARZ STANU


.....
Zbigniew Podraza

podpis i pieczęć

Otrzymują:

1. Strona
2. URPLWMIpB
3. a/a