



Warszawa, dnia 2009-02-02

**MINISTER ZDROWIA**

nr *ZPS-484p-3643/09*

**DEKSPOL P.P.H. Iwona Oleszak**  
**ul. Terespolska 13**  
**61-047 Poznań**

**DECYZJA**

Na podstawie art. 4 ust. 1 pkt 4 w zw. z art. 54 ust. 1, ust 2 i ust. 5 ustawy z dnia 13 września 2002r. o produktach biobójczych (t.j. Dz. U. z 2007r. Nr 39, poz. 252), wydaje się

**pozwolenie nr 3643/09 na obrót produktem biobójczym**  
**DEKOLIT KD Extra**

**1. Nazwa produktu biobójczego:**

DEKOLIT KD Extra

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

kat. II, gr. 8 wg rozporządzenia Ministra Zdrowia z dnia 17 stycznia 2003r. w sprawie kategorii i grup produktów biobójczych (Dz.U. Nr 16, poz. 150);

ciecz, do zabezpieczenia drewna przed działaniem grzybów domowych i owadów, technicznych szkodników drewna

**3. Nazwa i adres podmiotu odpowiedzialnego:**

DEKSPOL P.P.H. Iwona Oleszak, ul. Terespolska 13, 61-047 Poznań

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

N-(3-aminopropylo)-N-dodecylopropano-1,3-diamina, CAS: 2372-82-9, WE: 219-145-8

[zaw. 4,9 g/100g];

producent: Lonza GmbH, Weidstrasse 2, DE - 79578 Well am Rhein, Niemcy

1-[[2-(2,4-dichlorofenylo)-4-propylo-1,3-dioksolan-2-ylo]metylo]-1H-1,2,4-triazol/Propikonazol, CAS: 60207-90-1, WE: 262-104-4 [zaw. 2 g/100g];

producent: Makhteshim Agan ICC, Steve Klozen, 283 Avenue Louise, 1050 Brussels, Belgia

Eter 3-fenoksybenzylo-2-(4-etoksyfenylo)-2-metylopropylowy/Etofenproks, CAS: 80844-07-1, WE: 407-980-2 [zaw. 0,2 g/100g];

producent: Mitsui Chemicals Inc. Agrochemicals Division, 1-5-2 Higashi-shimbashi Minato-Ku, Tokyo 105-7117, Japonia

**5. Nazwa i adres wytwórcy produktu biobójczego:**

DEKSPOL P.P.H. Iwona Oleszak, ul. Terespolska 13, 61-047 Poznań

**6. Rodzaj opakowania:**

kanister (polietylen HDPE);

beczka (polietylen HDPE);

kontener (polietylen HDPE)

**7. Okres ważności produktu biobójczego:**

3 lata od daty produkcji

**8. Zakres obrotu i stosowania:**

produkt jest przeznaczony do powszechnego użytku

**9. Inne postanowienia decyzji:**

Integralną część pozwolenia stanowi załącznik w postaci:

treści oznakowania opakowania

**Pozwolenie zachowuje ważność do dnia 14 maja 2010r.**

**Pouczenie:**

Od niniejszej decyzji, na podstawie art. 127 § 3 w zw. z art. 129 § 2 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 do ministra właściwego do spraw zdrowia, w terminie 14 dni od dnia doręczenia decyzji.

MINISTER ZDROWIA

Z upoważnienia  
MINISTRA ZDROWIA  
PODSEKRETARZ STANU

*Adam Fronczak*

Otrzymują:

1. Strona
2. URPLWMIpB
3. a/a