



Warszawa, dnia 2009-02-16

**MINISTER ZDROWIA**

nr ZPS-484 pB-3660/09

**Asplant-Skotniccy Spółka Jawna**  
ul. Chopina 78A  
43-600 Jaworzno

**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 3660/09 na obrót produktem biobójczym**  
**KARAKILL 10 MC**

**1. Nazwa produktu biobójczego:**

KARAKILL 10 MC

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

kat. III, gr. 18, wg rozporządzenia Ministra Zdrowia z dnia 17 stycznia 2003r. w sprawie kategorii i grup produktów biobójczych (Dz.U. Nr 16, poz. 150);  
płyn do rozcieńczania w wodzie, w formie koncentratu mikrokapsułowego, preparat do zwalczania owadów biegających w pomieszczeniach

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

Asplant-Skotniccy Spółka Jawna, ul. Chopina 78A, 43-600 Jaworzno

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

2,2-dimetylo-3-(2-metyloprop-1-enylo)cyklopropanokarboksylan.alfa.-cyjano-3-fenoksybenzylu

Nazwa zwyczajowa: Cyfenotryna

CAS: 39515-40-7, WE: 254-484-5 [zaw. 100g/L]

Wytwórca :

Sumomito Chemical CO.,Ltd Horatio House 77-85 Fulham Palace Rd, London W6 8JA, UK

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

Asplant-Skotniccy Spółka Jawna, ul. Chopina 78A, 43-600 Jaworzno

**6. Rodzaj opakowania:**

butelka (polietylen HDPE)

**7. Okres ważności produktu biobójczego:**

24 miesiące 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  
PODSEKRETAŹ STANU

*Adam Fronczak*

Otrzymują:

1. Strona
2. URPLW MiPB
3. a/a