



MINISTER ZDROWIA

nr ZPS-484 pb-3998/10

Warszawa, dnia 2010-03-29
2010 r.

Bayer Sp. z o.o.
Al. Jerozolimskie 158
02-326 Warszawa

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 3978/10 na obrót produktem biobójczym
MAXFORCE PRIME**

1. Nazwa produktu biobójczego:

MAXFORCE PRIME

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);

żel gotowy do użycia, przeznaczony do zwalczania karaczanów

3. Nazwa i adres podmiotu odpowiedzialnego:

Bayer Sp. z o.o., Al. Jerozolimskie 158, 02-326 Warszawa

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

1-(6-chloropirydyn-3-ylometylo)-N-nitroimidazolidyn-2-ylidenoamina/Imidaklopryd,

CAS: 138261-41-3, WE: 428-040-8 [zaw. 21,5 g/kg];

producent: Bayer Environmental Science S.A., 16 Rue Jean-Marie Leclair, 69009 Lyon, Francja

5. Nazwa i adres wytwórcy produktu biobójczego:

Bayer Environmental Science S.A., 16 Rue Jean-Marie Leclair, 69009 Lyon, Francja

6. Rodzaj opakowania:

strzykawka (PE)

7. Okres ważności produktu biobójczego:

3 lata od daty produkcji

8. Zakres obrotu i stosowania:

produkt nie jest przeznaczony do powszechnego użytku

9. Inne postanowienia decyzji:

Integralną częścią 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
Marek Haber

Otrzymują:

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