

**MINISTERSTWO ZDROWIA**  
**Departament Zdrowia Publicznego**  
**00-952 WARSZAWA 55**  
**ul. Miodowa nr 15**  
**tel. centr. 634-96-00**  
**identyfikator**  
Nasz znak: ZPO-484pb-0553 /2004

Warszawa, 27.01. 2004 r.

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

W związku z decyzją Ministra Zdrowia, dotyczącą pozwolenia na obrót produktem biobójczym

**o nazwie:** Quick Bayt

**nazwa substancji czynnej oraz nazwa i adres jej producenta:**

imidachlopid, [zaw. 0,5%];

producent: Bayer CropScience AG, Landwirtschaftszentrum Monheim,  
Alfred Nobel Strasse 50, D-51368 Leverkusen, Niemcy

**wnioskodawca:**

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

Ministerstwo Zdrowia, Departament Zdrowia Publicznego przesyła w załączeniu przedmiotowe pozwolenie nr 0553/04 z dnia 27.01.2004 roku, wraz z zatwierdzonym tekstem instrukcji stosowania.

**DYREKTOR**  
Departamentu Zdrowia Publicznego

24  
  
Michał Sobczewski

Do wiadomości:

1. Urząd Rejestracji Produktów Leczniczych,  
Wyrobów Medycznych i Produktów Biobójczych  
ul. Nowogrodzka 22, 00-511 Warszawa

2. a/a



Warszawa, dnia 27. 01. 2004 r.

**MINISTER ZDROWIA**

nr ZPO-484pb-0553/2004

### DECYZJA

Na podstawie art. 54 ust. 1 i art. 7 ust. 2 ustawy z dnia 13 września 2002 r. o produktach biobójczych (Dz. U. Nr 175, poz. 1433) w związku z art. 104 ustawy z dnia 14 czerwca 1960 r. Kodeks postępowania administracyjnego (Dz. U. z 2000 r. Nr 98, poz. 1071 ze zm.) w związku z art. 26 ustawy z dnia 13 września 2002 r. o produktach biobójczych (Dz. U. Nr 175, poz. 1433) Minister Zdrowia, po rozpatrzeniu wniosku złożonego przez

**Bayer Sp. z o.o.**, wydaje

#### pozwolenie nr 0553/04 na obrót produktem biobójczym

**Nazwa produktu biobójczego:**

Quick Bayt

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

kat. III, gr. 18 wg rozporządzenia Ministra Zdrowia z dnia 17 stycznia 2003 r. w sprawie kategorii i grup produktów biobójczych (Dz.U. Nr 16, poz. 150);

granulat przeznaczony do zwalczania much

**Nazwa i adres wnioskodawcy:**

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

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

imidachlopid, [zaw. 0,5%];

producent: Bayer CropScience AG, Landwirtschaftszentrum Monheim,  
Alfred Nobel Strasse 50, D-51368 Leverkusen, Niemcy

**Nazwa i adres wytwórcy produktu biobójczego:**

Bayer CropScience AG, Landwirtschaftszentrum Monheim, Alfred Nobel Strasse 50,  
D-51368 Leverkusen, Niemcy

**Rodzaj opakowania:**

saszetka z folii wielowarstwowej, zaw. 50g; butelka plastikowa, zaw. 350g;  
kubelek plastikowy, zaw. 2kg

**Okres ważności produktu biobójczego:**

3 lata od daty produkcji

**Inne postanowienia decyzji:**

Integralną część pozwolenia stanowi załącznik w postaci:

- treści instrukcji stosowania w języku polskim

Wnioskodawca obowiązany jest niezwłocznie poinformować Prezesa Urzędu o wszelkich danych i okolicznościach, które mogą mieć wpływ na wymagania i warunki stanowiące podstawę wydania pozwolenia, o których mowa w art. 17 ust. 1 i ust. 2 ustawy z dn. 13 września 2002 r. o produktach biobójczych (Dz. U. Nr 175, poz. 1433). Niewypełnienie przedmiotowych warunków skutkuje wygaśnięciem decyzji w trybie art. 162 § 1 pkt 2 Kpa.

**Pozwolenie wydaje się na czas nieokreślony.**

Opłatę skarbową uiszczono znakami opłaty skarbowej w wysokości 76 zł skasowanymi na wniosku.

**Pouczenie:**

Od niniejszej decyzji stronie służy prawo wniesienia skargi do Wojewódzkiego Sądu Administracyjnego w Warszawie. Zgodnie z art. 53 § 1 w związku z art. 54 § 1 ustawy z dnia 30 sierpnia 2002 roku – Prawo o postępowaniu przed sądami administracyjnymi (Dz. U. Nr 153, poz. 1270) skargę wnosi się do Wojewódzkiego Sądu Administracyjnego w Warszawie za pośrednictwem Ministra Zdrowia w nieprzekraczalnym terminie trzydziestu dni od dnia doręczenia skarżącemu rozstrzygnięcia w sprawie.

Zgodnie z art. 7 ust. 1 ustawy z dn. 13 września 2002 r. o produktach biobójczych (Dz. U. Nr 175, poz. 1433) wnioski wnosi się do ministra właściwego do spraw zdrowia za pośrednictwem Prezesa Urzędu Rejestracji Produktów Leczniczych, Wyrobów Medycznych i Produktów Biobójczych.

  
Leszek Słomski