

PROTOKÓŁ DEZYNSEKCJI

Imię i Nazwisko:

Michał Siemaszko

Adres:

ul. Szwedzka 54/3

30-315 Kraków

tel. 723 039 978

Miejsce przeprowadzenia zabiegu:

- teren wewnętrzny mieszkania i korytarz przed wejściem do mieszkania

Nazwa firmy, osoby przeprowadzającej zabieg:

EFEKT DDD

DEZYNFEKCJA, DEZYNSEKCJA, DERATYZACJA

Markowski Dawid

Ul. Olszyny 47

34 – 120 Andrychów

Uprawnienia:

- CERTYFIKAT NR: 497

Wydany przez Polskie Stowarzyszenie Pracowników Dezynfekcji, Dezynsekcji i Deratyzacji,

- Świadectwo PZH,

- Zaświadczenie nr 754: stosowanie środków ochrony roślin metodą fumigacji

- Certyfikat: „Systemy zabezpieczania zakładów przemysłu spożywczego przed szkodnikami”

- Zaświadczenie nr 8/W/2012 „Stosowanie środków ochrony roślin przy użyciu opryskiwaczy”

Data wykonania zabiegu: 07.10.2017r

Nazwa preparatu: ASPERMET 200 EC

ALFASEKT PLUS

OPINIA BIOLOGA TERENOWEGO:

Problemem w mieszkaniu ul. Szwedzka 54/3 w Krakowie są pchły. Na korytarzu budynku przebywał kot, który jest przyczyną zainfekowania pchłami korytarza. Na skutek tego pchły przedostały się z korytarza do mieszkania. Zainfekowane jest całe mieszkanie.

Pchły należą do najważniejszych pasożytów zewnętrznych zwierząt domowych. Jest wiele gatunków pcheł. Jako pasożyty pchły mogą przenosić rozmaite choroby (tularemię, dżumę, kleszczowe zapalenie mózgu), są także źródłem tasiemców atakujących ludzi, psy i koty, ponieważ należą do ich pośrednich żywicieli.

Należy wykonać dezynsekcję w celu likwidacji pcheł, aż do całkowitego wytopienia populacji.

Podpis biologa terenowego:

Markowski Dawid

Uwagi o wykonaniu zabiegu:

- zabieg dezynsekcji przeciwko insektom: pchły

- nie ścierać naniesionego preparatu,

- okres wyłączenia mieszkania z użytkowania: 4 godziny.

- następnie dokładnie wywietrzyć mieszkanie przed użytkowaniem,

czas wentylacji: minimum 120 min.

Podpis i pieczęć osoby wykonującej dezynsekcję

EFEKT DDD
Dezynfekcja, Dezynsekcja, Deratyzacja
MARKOWSKI DAWID
34-120 Andrychów, ul. Olszyny 47
tel. 606 443 462
REG. 126027279 NIP: 551-203-43-12



Polskie Stowarzyszenie Pracowników Dezynfekcji, Dezynsekcji i Deratyzacji

03-310 Warszawa, ul. Staniewicka 18

członek

Konfederacji Europejskich Stowarzyszeń
Dezynfekcji, Dezynsekcji i Deratyzacji



ŚWIADECTWO

Dawid Markowski

PESEL 79022614111

członek Polskiego Stowarzyszenia Pracowników Dezynfekcji, Dezynsekcji i Deratyzacji

w dniu 12 grudnia 2014 r. zakończył egzaminem szkolenie:

Biolog terenowy - jego rola i cele działania

Świadectwo potwierdza zdobycie podstawowej wiedzy biologa terenowego
w zakresie współpracy z zakładami przemysłu spożywczego
i z dostawcami usług ochrony przed szkodnikami.

**ZA ZGODNOŚĆ
Z ORYGINAŁEM**

prof. Jarosław Buszko
Uniwersytet Mikołaja Kopernika



Zygmunt Jeszka
Prezes PSPDDiD

Spała, dnia 12 grudnia 2014 r.



Polskie Stowarzyszenie Pracowników Dezynfekcji, Dezynsekcji i Deratyzacji

01-797 Warszawa, ul. Powązkowska 13B

członek

Konfederacji Europejskich Stowarzyszeń
Dezynfekcji, Dezynsekcji i Deratyzacji

Rue de l'Association, 27 – B. 1000 Bruxelles



CERTYFIKAT

uczestnictwa w kursie podstawowym

z zakresu

dezynfekcji, dezynsekcji

i deratyzacji

Dawid Markowski

**ZA ZGODNOŚĆ
Z ORYGINAŁEM**

Kierownik naukowy
szkolenia

prof. dr hab. Jacek Szczawiński

Prezes PSPDDiD

mgr Wiktor Protas



Warszawa, dnia 23 marca 2005 r.



PREZES

Urzędu Rejestracji Produktów Leczniczych,
Wyrobow Medycznych i Produktów Biobójczych

Warszawa, 2014 -04- 18

Nr UR.PB.3869/09 ztzw.2014

ASPLANT - SKOTNICCY SP. J.

ul. Chopina 78A
43-600 Jaworzno

DECYZJA

Na podstawie art. 155 ustawy z dnia 14 czerwca 1960 r. Kodeks postępowania administracyjnego (Dz. U. z 2013 r. poz. 267) w zw. z art. 1 Rozporządzenia Delegowanego Komisji (UE) nr 736/2013 z dnia 17 maja 2013 r. zmieniającego rozporządzenie Parlamentu Europejskiego i Rady (UE) nr 528/2012 w odniesieniu do czasu trwania programu prac polegających na ocenie istniejących biobójczych substancji czynnych (Dz. U. UE L 204 z 31.07.2013, str.1) oraz na podstawie art. 54 ust. 5 w zw. art. 26 ustawy z dnia 13 września 2002 r. o produktach biobójczych (Dz. U. z 2007 r. Nr 39, poz. 252 z późn. zm.)

zmienia się decyzję Ministra Zdrowia z dnia 30.11.2009 r. o wydaniu pozwolenia nr 3869/09 na obrót produktem biobójczym ASPERMET 200 EC poprzez zmianę terminu ważności ww. pozwolenia

z: Pozwolenie zachowuje ważność do dnia 14 maja 2014 r.

na: Pozwolenie zachowuje ważność do dnia 31 grudnia 2024 r.

UZASADNIENIE

Podmiot odpowiedzialny ASPLANT - SKOTNICCY SP. J., ul. Chopina 78A, 43-600 Jaworzno, działając na podstawie art. 155 Kodeksu postępowania administracyjnego (Dz. U. z 2013 r. poz. 267) w związku z Rozporządzeniem Delegowanym Komisji (UE) nr 736/2013 z dnia 17 maja 2013 r. zmieniającym rozporządzenie Parlamentu Europejskiego i Rady (UE) nr 528/2012 w odniesieniu do czasu trwania programu prac polegających na ocenie istniejących biobójczych substancji czynnych, wystąpił z wnioskiem o zmianę terminu ważności pozwolenia nr 3869/09 na obrót produktem biobójczym ASPERMET 200 EC.

Od dnia 1 września 2013 r. stosuje się Rozporządzenie Parlamentu Europejskiego i Rady (UE) nr 528/2012 w sprawie udostępniania na rynku i stosowania produktów biobójczych (Dz. Urz. UE L 167 z 27.06.2012 roku, str. 1 z późn. zm.). Artykuł 89 pkt 1 ww. rozporządzenia stanowi iż: „Komisja kontynuuje program prac polegających na systematycznej ocenie wszystkich istniejących substancji czynnych, rozpoczęły zgodnie z art.

UR.DRB.RBN.422.1031.2014.MR

Strona 1 z 2

16 ust. 2 dyrektywy 98/8/WE, mając na celu zakończenie go do dnia 14 maja 2014 r. W tym celu Komisja jest uprawniona do przyjęcia aktów delegowanych zgodnie z art. 83 dotyczących prowadzenia programu prac oraz określenia związanych z nimi praw i obowiązków właściwych organów i uczestników programu. W zależności od postępów programu prac Komisja jest uprawniona do przyjęcia aktów delegowanych zgodnie z art. 83 dotyczących przedłużenia programu prac o określony czas”.

W dniu 20.08.2013 r. weszło w życie Rozporządzenie Delegowane Komisji (UE) nr 736/2013 z dnia 17 maja 2013 r. zmieniające rozporządzenie Parlamentu Europejskiego i Rady (UE) nr 528/2012 w odniesieniu do czasu trwania programu prac polegających na ocenie istniejących biobójczych substancji czynnych (Dz. Urz. UE L 204 z 31.07.2013 r., str. 25). Artykuł 1 ww. Rozporządzenia Delegowanego Komisji (UE) nr 736/2013 zmienia artykuł 89 Rozporządzenia Parlamentu Europejskiego i Rady (UE) nr 528/2012 „Środki przejściowe” poprzez ustalenie nowego terminu zakończenia prac polegających na systematycznej ocenie wszystkich istniejących substancji czynnych, rozpoczętego zgodnie z art. 16 ust. 2 dyrektywy 98/8/WE do 31 grudnia 2024 r.

Zgodnie z art. 155 ustawy z dnia 14 czerwca 1960 r. Kodeks postępowania administracyjnego „Decyzja ostateczna, na mocy której strona nabyła prawo, może być w każdym czasie za zgodą strony uchylona lub zmieniona przez organ administracji publicznej, który ją wydał, jeżeli przepisy szczególne nie sprzeciwiają się uchyleciu lub zmianie takiej decyzji i przemawia za tym interes społeczny lub słuszny interes strony; przepis art. 154 § 2 stosuje się odpowiednio”.

Mając powyższe na uwadze, w opinii organu, za wydaniem decyzji na podstawie art. 155 Kodeksu postępowania administracyjnego zmieniającej decyzję o pozwoleniu na obrót produktem biobójczym ASPERMET 200 EC w zakresie zmiany terminu ważności ww. pozwolenia, przemawia słuszny interes strony.

W związku z powyższym postanawia się jak na wstępie.

Pouczenie:

Od niniejszej decyzji, na podstawie art. 127 § 3 i art. 129 § 2 ustawy z dnia 14 czerwca 1960 r. Kodeks postępowania administracyjnego, stronie służy prawo do wniesienia wniosku o ponowne rozpatrzenie sprawy do Prezesa Urzędu Rejestracji Produktów Leczniczych, Wyrobów Medycznych i Produktów Biobójczych, w terminie 14 dni od dnia doręczenia decyzji.



Z. Zdzienicka
ZASTĘPCA DYREKTORA
Departamentu Rejestracji Produktów Biobójczych
E. Kuczyńska
Egzekutor

Otrzymują:
1. Strona
2. a/a

Strona 2 z 2

UR.DRB.RBN.422.1031.2014.MR



PREZES

Urzędu Rejestracji Produktów Leczniczych,
Wyrobow Medycznych i Produktow Biobojczych

Nr UR.PB.5560.13.....

Warszawa,

2013 -11- 25

ASPLANT - SKOTNICCY
SPOLKA JAWNA
ul. Chopina 78A
43-600 Jaworzno

DECYZJA

Na podstawie art. 54 ust. 1a, ust. 2 i ust. 5 ustawy z dnia 13 wrzesnia 2002 r. o produktach biobojczych (Dz. U. z 2007r. Nr 39, poz. 252, ze zm.), w związku z art. 1 rozporządzenia delegowanego Komisji (UE) nr 736/2013 z dnia 17 maja 2013 r. zmieniajacego rozporządzenie Parlamentu Europejskiego i Rady nr 528/2012 w odniesieniu do czasu trwania programu prac polegajacych na ocenie istniejacych biobojczych substancji czynnych, wydaje się

pozwolenie nr 5560/13 na obrót produktem biobojczym
ALFASEKT PLUS

1. Nazwa produktu biobojczego:

ALFASEKT PLUS

2. Rodzaj i postać użytkowa produktu biobojczego i jego przeznaczenie:

Kat. 3, gr. 18 wg załącznika V do rozporządzenia Parlamentu Europejskiego i Rady (UE) nr 528/2012 z dnia 22 maja 2012 r. w sprawie udostępniania na rynku i stosowania produktow biobojczych, (Dz. U. UE L 167):
Płyn, preparat przeznaczony do zwalczania much, komarów, mszek, prusaków, karaluchów, pluskw, rybików cukrowych i innych owadów w pomieszczeniach.

3. Inię i nazwisko lub nazwa oraz adres lub siedziba podmiotu odpowiedzialnego:

ASPLANT - SKOTNICCY SPOLKA JAWNA, ul. Chopina 78A, 43-600 Jaworzno

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

Substancja czynna:	Wytwórca:
3-(2,2-dichloroetenyl)-2,2-dichlorowinylo)-2,2-dimetylocyklopropanokarboksylian [alfa.(S*),3.alfa.]-cyjano-(3-fenoksyfenyl)metylu/alfa-cypermetyrina, CAS: 67375-30-8 [zaw. 50 g/l]	• TAGROS Chemicals India Ltd. A-4/1&2, Sipeot Industrial Complex, Pachayankuppam Cuddalore - 607 005 Tamilnadu, Indie
Eter 2-(2-butoksyetoksyetylo)-6-propylpiperonylowy/butolendek piperonalu, CAS: 51-03-6 [zaw. 50 g/l]	• SHANDONG WEIFANG SHUANGXING PESTICIDE CO., LTD, Rm1202A&Fine Building No. 722 Nongsheng Street Shouguang Shandong, Chiny

5. Nazwa i adres wytwórcy produktu biobojczego:

ASPLANT - SKOTNICCY SPOLKA JAWNA, ul. Chopina 78A, 43-600 Jaworzno

6. Rodzaj opakowania:

butelka (polietylen wysokiej gestosci (HDPE))
butelka (poli(tereftalan etylen)) (PET))
kanister (polietylen wysokiej gestosci (HDPE))

7. Okres ważności produktu biobojczego:

36 miesiecy od daty produkcji

8. Zakres i warunki obrotu i stosowania:

Produkt przeznaczony do powszechnego stosowania

9. Inne postanowienia decyzji:

Treść oznakowania opakowania stanowi załącznik do niniejszej decyzji.

Pozwolenie zachowuje ważność do dnia 2024-12-31

UZASADNIENIE

Od uzasadnienia niniejszej decyzji odstąpiono na podstawie art. 107 § 4 Kodeksu postępowania administracyjnego (Dz. U. z 2013 r., poz. 276), ponieważ uwzględnia ona w całości żądanie strony.

Pouczenie:

Od niniejszej decyzji, na podstawie art. 127 § 3 i art. 129 § 2 ustawy z dnia 14 czerwca 1960 r. Kodeks postępowania administracyjnego (Dz. U. z 2013 r., poz. 276), stronie służy prawo do wniesienia wniosku o ponowne rozpatrzenie sprawy do Prezesa Urzędu Rejestracji Produktow Leczniczych, Wyrobów Medycznych i Produktow Biobojczych, w terminie 14 dni od dnia doręczenia decyzji.



Z upoważnienia Prezesa
WICEPREZESA
ds. Produktow Biobojczych
Barbara Jaworska-Czajka

Załączniki:

1. Treść oznakowania opakowania

Otrzymując:

1. Strona
2. a/a