PROTOKÓŁ DEZYNSEKCJI

Imie 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

<u>Nazwa preparatu:</u> 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 wytępienia populacji.

Podpis biologa terenowego:

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.

Dezynfekcja, Dezynsekcja, Dezdyzacja MARKOWSKI DAVID-34-120 Andrychów, U. Olszyny 47 tef. 606 443 462 REG. 126027279 NIP: 551-203-43-12

Markovski D

Podpis i pieczątka osoby wykonującej dezynsekcje



Polskie Stowarzyszenie Pracowników Dezynfekcji, Dezynsekcji i Deratyzacji

03-310 Warszawa, ul. Staniewicka 18

członek

Konfederacji Europejskich Stowarzyszeń Dezynfekcji, Dezynsekcji i Deratyzacji



ŚWIADECIWO

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



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



CIRTINAT

uczestnictwa w kursie podstawowym z zakresu

dezynfekcji, dezynsekcji

i deratyzacji

Dawid Markowski

ZA ZGODNOŚĆ Z ORYGINAŁEM

Kierownik naukowy

szkolenia

ff faction the

prof. dr hab. Jacek Szczawiński

Prezes PSPDDiD

mgr Wiktor Protas



Warszawa, dnia 23 marca 2005 r.



PREZES

Wyrobów Medycznych i Produktów Biobójczych Urzędu Rejestracji Produktów Leczniczych,

Nr UR.PB.3869/09.ztw.2014

ASPLANT - SKOTNICCY SP. J.

2014 - 104- 18

Warszawa,

43-600 Jaworzno ul. Chopina 78A

DECYZJA

Komisji (UE) nr 736/2013 z dnia 17 maja 2013r. zmieniającego rozporządzenie Parlamentu 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 Europejskiego i Rady (UE) nr 528/2012 w odniesieniu do czasu trwania programu prac polegających na ocenie istniejących biobójczych substancji czynnych (Dz. U. UE I. 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 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 Jaworzno, działając na podstawie art. 155 Kodeksu postępowania administracyjnego (Dz. U. 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. systematycznej ocenie wszystkich istniejących substancji czynnych, rozpoczęty zgodnie z art. rozporządzenia stanowi iż: "Komisja kontynuuje program prac polegających

Otrzymują 1. Strona 2. a/a

UR.DRB.RBN.422,1031,2014.MR

Strona 2 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 programu prac Komisja jest uprawniona do przyjęcia aktów delegowanych zgodnie z art. 83 dotyczących prowadzenia programu prac oraz okreslenia związanych z nimi praw i obowiązków właściwych organów i uczestników programu. W zależności od postępów 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 ismiejących 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 publicznej, który ją wydał, jeżeli przepisy szczególne nie sprzeciwiają się uchyleniu lub w każdym czasie za zgodą strony uchylona lub zmieniona przez organ administracji 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 postepowania 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.

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



UR.DRB.RBN.422.1031.2014.MR



PREZES

Wyrobów Medycznych i Produktów Biobójczych Urzędu Rejestracji Produktów Leczniczych,

Nr. U.R. P.D. 5.560. 43...

Warszawa,

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

DECYZJA

Na podstawie art. 54 ust. 1a. ust. 2 i ust. 5 ustawy z dnia 13 września 2002 r. o produktach biobójczych (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. zmieniającego rozporządzenie Parlamentu Europejskiego i Rady nr 528/2012 w odniesieniu do czasu trwania programu prac polegających na ocenie istniejących biobójczych substancji czynnych, wydaje

pozwolenie nr 5560/13 na obrót produktem biobójczym ALFASEKT PLUS

1. Nazwa produktu biobójczego:

ALFASEKT PLUS

2. Rodzaj i postać użytkowa produktu biobójczego 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 produktów biobójczych, (Dz. U. UE L 167);

Płyn, preparat przeznaczony do zwatezania much, komarów, meszek, prusaków, karaluchów, pluskiew, rybików cukrowych i innych owadów w pomieszczeniach.

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

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

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

3-(2,2-dichloroetenylo)-2.2-dichlorowinylo)-2,2propylpiperonylowy/butotlenek piperonalu, fenoksyfenyol)metylu/alfa-cypermetryna, [Lalfa.(S*),3.alfa.]-(.alfa.)-cyjano-(3dimetylocyklopropanokarboksylan Eter 2-(2-butoksyetoksy)etylo-6-CAS: 67375-30-8 [zaw. 50 g/l] CAS: 51-03-6 [zaw. 50 g/l] Substancja czynna:

Cuddalore - 607 005 Taminladu, TAGROS Chemicals India Ltd. Complex, Pachayankuppam A-4/1 & 2, Sipcot Industrial Wytwórca:

SHUANGXING PESTICIDE Building No. 722 Nongsheng CO., LTD, Rm1202A&Fine Street Shouguang Shandong, SHANDONG WEIFANG

5. Nazwa i adres wytwórey produktu biobójczego:

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

6. Rodzaj opakowania:

kanister (polietylen wysokiej gęstości (HDPE)) butelka (polietylen wysokiej gęstości (HDPE)) butelka (poli(tereftalan etylenu) (PET))

7. Okres ważności produktu biobójczego:

36 miesięcy 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.

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 Produktów Leczniczych, Wyrobów Medycznych i Produktów Biobójczych, w terminie 14 Od niniejszej decyzji, na podstawie art. 127 § 3 i art. 129 § 2 ustawy z dnia 14 czerwca dni od dnia doręczenia decyzji.



1. Treść oznakowania opakowani Załączniki:

Otrzymują: 1. Strona

UR.DRB.RBN.420,0157,2013.AS

Strona 1 z 2