



Warszawa, dnia 2004 -11- 30 2004 r.

**MINISTER ZDROWIA**

nr ZPO-484/pb-1856/2004

**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 ze zm.) 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 ze zm.) Minister Zdrowia, po rozpatrzeniu wniosku złożonego przez

**Chemoform Polska Sp. z o.o.**, wydaje

**pozwolenie nr 1856/04 na obrót produktem biobójczym**

**Nazwa produktu biobójczego:**

Chemochlor T granulat 65

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

kat. I, gr. 2 wg rozporządzenia Ministra Zdrowia z dnia 17 stycznia 2003 r. w sprawie kategorii i grup produktów biobójczych (Dz.U. Nr 16, poz. 150);

granulat do dezynfekcji wody basenowej

**Nazwa i adres wnioskodawcy:**

Chemoform Polska Sp. z o.o., ul. Mikołajczyka 25, 41-200 Sosnowiec

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

sól kwasu dichloroizocyjanurowego, CAS: 51580-86-0 [zaw. aktywnego chloru 56% ± 2%];  
producent: Chemoform GmbH & Co. KG, Heinrich-Otto-Strasse 28, D-73240 Wendlingen, Niemcy

**Nazwa i adres wytwórcy produktu biobójczego:**

Chemoform GmbH & Co. KG, Heinrich-Otto-Strasse 28, D-73240 Wendlingen, Niemcy

**Rodzaj opakowania:**

słój z PE, poj. 1kg; wiaderko z PE, poj. 3l, 5l; beczka z PE, poj. 50kg

**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 ze zm.). Niewypełnienie przedmiotowych warunków skutkuje wygaśnięciem decyzji w trybie art. 162 § 1 pkt 2 Kpa.

**Pozwolenie wydaje się na czas nieokreślony.**

Pouczenie:

Od niniejszej decyzji, na podstawie art. 127 § 3 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 w terminie 14 dni od dnia doręczenia decyzji.

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

MINISTER ZDROWIA

Z upoważnienia

MINISTRA ZDROWIA  
SEKRETARZ STANU

*[Podpis]*  
Zbigniew Podraza  
podpis i pieczęć



## PREZES

Urzędu Rejestracji Produktów Leczniczych,  
Wyrobow Medycznych i Produktów Biobójczych

Warszawa, 2014-07-04

Nr UR.PB.1856.04.z.1.153.2014

Chemoform Polska Sp. z o.o.  
ul. Gacka 1  
41-218 Sosnowiec

## DECYZJA

Na podstawie art. 54 ust. 2 i ust. 5 ustawy z dnia 13 września 2002 r. o produktach biobójczych (Dz. U. z 2007r. Nr 39, poz. 252),

dokonuje się zmiany danych objętych pozwoleniem nr 1856/04 z dnia 30.11.2004 r. na obrót produktem biobójczym Chemochlor T granulat 65

### w zakresie:

**- nazwa i adres podmiotu odpowiedzialnego:**

z: Chemoform Polska Sp. z o.o., ul. Mikołajczyka 25, 41-200 Sosnowiec

na: Chemoform Polska Sp. z o.o., ul. Gacka 1, 41-218 Sosnowiec

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

z: sól kwasu dichloroizocyjanurowego, CAS: 51580-86-0 [zaw. aktywnego chloru 56% ± 2%];

producent: Chemoform GmbH & Co. KG, Heinrich-Otto-Strasse 28, D-73240 Wendlingen, Niemcy

na: dihydrat dichloroizocyjanuranu sodu (inna nazwa: sól kwasu dichloroizocyjanurowego), CAS: 51580-86-0 [1000mg/g (zaw. aktywnego chloru 550-570mg/g)];

producenci: 1) Hebei Jiheng Chemical Co., Ltd. Hengshui City, Hebei Province of China, 58 Main Street, Chiny; 2) Juancheng Jianrong Chemical Co. Ltd. East Industrial Area Of Juancheng County, Shandong, Chiny; 3) Heze Huayi Chemical Co., Ltd. Juancheng, Shandong, Chiny; 4) Ercros S.A. Avda, Diagonal, 595 08014 Barcelona, Hiszpania

**- nazwa i adres wytwórcy produktu biobójczego:**

z: Chemoform GmbH & Co. KG, Heinrich-Otto-Strasse 28, D-73240 Wendlingen, Niemcy

na: Chemoform AG, Heinrich-Otto-Strasse 28, D-73240 Wendlingen, Niemcy

**- rodzaj opakowania:**

z: słój z PE, poj. 1kg; wiaderko z PE, poj. 3l, 5l; beczka z PE, poj. 50kg

na: słój (polietylen dużej gęstości (HDPE), polipropylen (PP))

**wiadro (polipropylen (PP))  
beczka (polietylen dużej gęstości (HDPE))  
pojemnik DPPL elastyczny (tworzywa sztuczne: polietylen (PE)/polipropylen (PP))**

**- inne postanowienia decyzji:**

z: Integralną część pozwolenia stanowi załącznik w postaci:  
- treści instrukcji stosowania w języku polskim

na: **Treść oznakowania opakowania stanowi załącznik do niniejszej decyzji.**

Treść oznakowania opakowania stanowi załącznik do niniejszej decyzji, w toku postępowania podlegała weryfikacji w zakresie przedmiotowej zmiany i została zaakceptowana.

**UZASADNIENIE**

Od uzasadnienia niniejszej decyzji odstępiono na podstawie art. 107 § 4 Kodeksu postępowania administracyjnego (Dz. U. z 2013 r., poz. 267), 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, 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 upoważnienia Prezesa  
ZASTĘPCA DYREKTORA  
Departament Rejestracji Produktów Biobójczych  
*Elżbieta Buchmiej*  
Elżbieta Buchmiej

**Załączniki:**

1. Treść oznakowania opakowania

**Otrzymują:**

1. Strona  
2. a/a



## PREZES

Urzędu Rejestracji Produktów Leczniczych,  
Wyrobnów Medycznych i Produktów Biobójczych

Warszawa, 2016 -11- 16

UR.PB.1856/04.zuw.2016

Chemoform Polska Sp. z o.o.  
ul. Gacka 1  
41-218 Sosnowiec

### DECYZJA

Na podstawie art. 56 ust. 1, w zw. z art. 16 ust. 2 oraz art. 21 pkt 5 ustawy z dnia 9 października 2015 r. o produktach biobójczych (Dz. U. z 2015 r., poz. 1926)

dokonuje się zmiany danych objętych pozwoleniem nr 1856/04 z dnia 30.11.2004 r. na obrót produktem biobójczym Chemochlor T granulat 65 poprzez nadanie punktowi nr 4 ww. pozwolenia, następującej treści:

**4. Chemiczna nazwa substancji czynnej lub substancji czynnych (lub inna pozwalająca na ustalenie tożsamości substancji czynnej), oraz jej zawartość w produkcie biobójczym w jednostkach metrycznych, jej numer WE i numer CAS:**

dihydrat dichloroizocyjanuranu sodu (inna nazwa: sól kwasu dichloroizocyjanurowego), CAS: 51580-86-0 [1000mg/g (zaw. aktywnego chloru 550-570mg/g)];

### UZASADNIENIE

Pozwolenie nr 1856/04 z dnia 30.11.2004 r. na obrót produktem biobójczym Chemochlor T granulat 65) zostało wydane 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 ze zm.) w związku z art. 104 z dnia 14 września 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 ze zm.).

Zgodnie z art. 15 ust. 1 pkt 3 ww. ustawy „Pozwolenie, pozwolenie tymczasowe oraz wpis do rejestru określa w szczególności: zawartość substancji czynnych, z określeniem ich nazw chemicznych lub innych, pozwalających na ustalenie tożsamości substancji, a także nazwę i adres ich wytwórcy”

W dniu 5 grudnia 2015 r. weszła w życie ustawa z dnia 9 października 2015 r. o produktach biobójczych (Dz. U. z 2015 r., poz. 1926) i tym samym, na podstawie art. 59 ww. ustawy, poprzednia ustawa z dnia 13 września 2002 r. o produktach biobójczych (Dz. U. z 2015 r., poz. 242, tekst jednolity) straciła moc.

Art. 56 ust. 1 ustawy z dnia 9 października 2015 r. o produktach biobójczych (Dz. U. z 2015 r., poz. 1926) stanowi iż: „Prezes Urzędu Rejestracji dokonuje z urzędu zmiany

UR.DIB.IB1.422.1.0628.2016.DW

pozwoleń na obrót, wydanych na podstawie przepisów dotychczasowych, w celu dostosowania treści pozwoleń na obrót do wymogów określonych w art. 21 pkt 5, w terminie 12 miesięcy od dnia wejścia w życie niniejszej ustawy”.

Jednocześnie, zgodnie z art. 21 pkt 5 ww. ustawy, pozwolenie na obrót określa: „nazwę chemiczną substancji czynnej lub substancji czynnych lub inną pozwalającą na ustalenie tożsamości substancji czynnej oraz, jeżeli są dostępne, jej numer WE i numer CAS, o których mowa w części I załącznika VI do rozporządzenia 1272/2008, oraz określenie jej zawartości w produkcie biobójczym w jednostkach metrycznych”. Tym samym, w punkcie pozwolenia na obrót dotyczącym substancji czynnej powinny znaleźć się jedynie wyżej wymienione informacje.

W związku z powyższym, na podstawie art. 56 ust. 1 ustawy z dnia 9 października 2015 r. o produktach biobójczych konieczne jest dokonanie zmiany przedmiotowej decyzji o wydaniu pozwolenia na obrót produktem biobójczym polegającej na dostosowaniu treści punktu 4 pozwolenia do obowiązujących wymogów opisanych w art. 21 pkt 5 ww. ustawy.

Mając powyższe na uwadze orzeka 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 (Dz. U. z 2016 r., poz. 23, ze zm., tekst jednolity) 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 upoważnienia Prezesa  
WICEPREZES  
ds. Produktów Biobójczych  
Barbara Jaworska-Luczak

Otrzymują:  
1. Strona  
2. a/a



## PREZES

Urzędu Rejestracji Produktów Leczniczych,  
Wyrobów Medycznych i Produktów Biobójczych

Warszawa, 2019-04-26

Nr PB.1856.04.21.52.2013

Chemoform Polska Sp. z o.o.  
ul. Gacka 1  
41-218 Sosnowiec

## DECYZJA

Na podstawie art. 27 ust. 1 i art. 16 ust. 2 ustawy z dnia 9 października 2015 r. o produktach biobójczych (Dz. U. z 2018 r., poz. 2231) w związku z art. 52 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. Urz. UE L 167 z 27.06.2012 r., str. 1, z późn. zm.)

- 1) dokonuje się zmiany danych objętych pozwoleniem nr 1856/04 z dnia 30.11.2004 r. na obrót produktem biobójczym Chemochlor T granulat 65

w zakresie:

- aktualizacji zapisów dotyczących treści oznakowania opakowania

- 2) wyznacza się okres na zużycie istniejących zapasów produktu biobójczego:  
I. 180 dni od daty wydania niniejszej decyzji – w przypadku udostępniania na rynku,  
II. dodatkowych 180 dni – w przypadku wykorzystywania istniejących zapasów produktu biobójczego

Treść oznakowania opakowania stanowi załącznik do niniejszej decyzji.

### UZASADNIENIE

Zmiana danych objętych pozwoleniem nr 1856/04 w zakresie aktualizacji zapisów dotyczących treści oznakowania opakowania uwzględnia w całości żądanie strony. Zgodnie z artykułem 52 rozporządzenia 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 r., str. 1, z późn. zm.) „*Niezależnie od art. 89, jeżeli właściwy organ lub – w przypadku produktu biobójczego, na który udzielono pozwolenia na poziomie Unii – Komisja unieważnia lub zmienia pozwolenie lub postanawia go nie odnawiać, to wówczas przyznaje okres na udostępnienie na rynku i wykorzystanie istniejących zapasów, z wyjątkiem sytuacji, w których dalsze udostępnianie na rynku lub stosowanie produktu biobójczego stwarzałoby niedopuszczalne ryzyko dla zdrowia ludzi, zdrowia zwierząt lub dla środowiska. Okres na zużycie zapasów nie może przekraczać 180 dni w przypadku udostępniania na rynku, a w przypadku wykorzystywania istniejących zapasów danych produktów biobójczych – maksymalnie dodatkowych 180 dni.*”

Mając na uwadze powyższe orzeka się jak w sentencji.

DRB-RBN.4210.145.2019.SD1

**Pouczenie:**

Od niniejszej decyzji, na podstawie art. 127 § 3 i art. 129 § 2 ustawy z dn. 14 czerwca 1960 r. Kodeks postępowania administracyjnego (Dz. U. z 2018 r., poz. 2096 ze zm., dalej: kpa), 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.

Jeżeli strona nie chce skorzystać z prawa do zwrócenia się z wnioskiem o ponowne rozpatrzenie sprawy może, na podstawie art. 52 § 3 w zw. art. 53 § 1 ustawy z dnia 30 sierpnia 2002 r. Prawo o postępowaniu przed sądami administracyjnymi (Dz. U. 2018 r., poz. 1302, dalej: p.p.s.a.), wnieść do Wojewódzkiego Sądu Administracyjnego w Warszawie skargę na decyzję w terminie 30 dni od dnia doręczenia decyzji. Skargę, na podstawie art. 54 § 1 p.p.s.a. wnosi się za pośrednictwem Prezesa Urzędu Rejestracji Produktów Leczniczych Wyrobów Medycznych i Produktów Biobójczych. Wpis od skargi wynosi 200 złotych. Na podstawie art. 243 § 1 w zw. z art. 244 § 1 p.p.s.a. strona może złożyć wniosek do Wojewódzkiego Sądu Administracyjnego o przyznanie prawa pomocy w zakresie zwolnienia od kosztów sądowych oraz ustanowienia adwokata, radcy prawnego.

Na podstawie art. 127a § 1 i 2 w zw. z art. 127 § 3 kpa w trakcie biegu terminu do wniesienia wniosku o ponowne rozpatrzenie sprawy strona może zrzec się prawa do wniesienia wniosku o ponowne rozpatrzenia sprawy. Z dniem doręczenia organowi administracji publicznej oświadczenia o zrzeczeniu się prawa do wniesienia wniosku o ponowne rozpatrzenie sprawy, decyzja staje się ostateczna i prawomocna.



Z upoważnienia Prezesa  
WICEPREZES  
ds. Produktów Biobójczych  
Barbara Jaworska-Luczak

**Załączniki:**

1. Treść oznakowania opakowania w języku polskim

**Otrzymują:**

1. Strona
2. a/a

Treść oznakowania opakowania produktu biobójczego Chemochlor T granulat 65:

**Chemochlor T granulat 65**

Granulat do dezynfekcji wody basenowej. (Metoda chlorowa)

Granulat chlorujący, z zawartością aktywnego chloru ok. 56 %, organiczny, nadaje się do chlorowania szokowego. Nigdy nie mieszać z innymi chemikaliami przed użyciem. W przypadku bezpośredniego zmieszania z innymi środkami chlorującymi mogą wystąpić gwałtowne reakcje i eksplozja! Dodawanie i wzajemne mieszanie się w wodzie basenowej wszystkich środków pielęgnujących i uzdatniających wodę nie powoduje niepożądanych reakcji. W sytuacji awaryjnej, gdy nastąpi wydzielanie się chloru, wietrzyć pomieszczenie do zaniku zapachu chloru.

**Stosowanie. Przy pierwszym napełnieniu basenu:** ok. 80g na każde 10 m<sup>3</sup> wody basenowej. **Przy ciągłej dezynfekcji:** co 3-6 dni ok. 35 g na każde 10 m<sup>3</sup> wody. **Do chlorowania szokowego:** co 2-3 tygodnie użyć podwojonej dawki, czyli 70g na każde 10m<sup>3</sup> wody basenowej. Dawkowanie przeprowadzać wieczorem. Najpierw przygotować roztwór produktu. Uwaga: przy wykonywaniu roztworu najpierw wlać wodę do pojemnika z tworzywa sztucznego, potem wsypywać do niej produkt równocześnie mieszając. Następnie wlewać roztwór bezpośrednio do wody wzdłuż krawędzi basenu przy włączonej pompie, w celu szybkiego wymieszania się produktu z wodą. Zaleca się utrzymanie zawartości chloru wolnego w niecce basenu kąpielowego na poziomie 0,6mg/l, w whirlpoolach 1mg/l (wg Normy DIN). Zalecana wartość pH wody 7,0-7,4.

Nie stosować do stawów zarybionych.

W czasie wykonywania zabiegu – dozowania przez konsumentów stosować rękawice.

Po procesie dezynfekcji woda w basenie powinna spełniać warunki określone w rozporządzeniu Ministra Zdrowia w sprawie wymagań, jakim powinna odpowiadać woda na pływalniach (Dz.U. z 2015 r. nr 2016 z późn. zm.).

Data produkcji: ..... Okres ważności: 3 lata od daty produkcji. Numer serii: .....

**Pierwsza pomoc. Po wdychaniu:** Dostarczyć świeże powietrze, w razie dolegliwości wezwać lekarza. **Po kontakcie ze skórą:** Odwieść do lekarza.

**Po kontakcie z oczami:** Natychmiast wezwać lekarza. Płukać oczy z otwartą powieką przez kilka minut pod bieżącą wodą. W przypadku utrzymującej się dolegliwości zasięgnąć porady lekarza. **Po spożyciu:** Przeplukać jamę ustną i obficie popić wodą. Natychmiast udać się do lekarza. **Zalecenia ogólne:** Symptomy zatrucia mogą wystąpić dopiero po kilku godzinach, dlatego kontrola lekarska niezbędna co najmniej przez 48 godzin po wypadku. **Bezpośrednie i pośrednie uboczne skutki stosowania:** możliwe podrażnienia błon śluzowych oraz oczu (łzawienie), ból gardła, kaszel, utrudniony oddech. W celu ich uniknięcia ściśle przestrzegać zalecanych warunków stosowania i przechowywania.

**Magazynowanie:** przechowywać poza zasięgiem dzieci, w oryginalnych, oznakowanych, szczelnych i dobrze zamkniętych opakowaniach, w suchym, chłodnym, wentylowanym pomieszczeniu, w temperaturze pokojowej (zalecane +15 do 25°C). Minimalna temperatura 10°C. Nie przechowywać razem z kwasami. Zabronione jest przechowywanie produktu wspólnie z: lekami, żywnością i paszami (włącznie z dodatkami), materiałami zakaźnymi, promieniotwórczymi i wybuchowymi, gazami sprężonymi, skroplonymi lub pod ciśnieniem, aerozolami, materiałami samozapalnymi oraz wytwarzającymi z wodą palne gazy, materiałami utleniającymi gr. 1-3, mieszaninami na bazie azotanu amonu, skrajnie łatwopalnymi, wysoce łatwopalnymi i łatwopalnymi cieczami, materiałami bardzo toksycznymi i toksycznymi i środkami żrącymi.

**Postępowanie z odpadami:** nie może podlegać obróbce wspólnie z odpadami domowymi. Nie dopuścić do przedostania się do kanalizacji, gleby, wód gruntowych, rzek i zbiorników wodnych. Produkt i opakowanie (oraz ich odpady) usuwać jako odpad niebezpieczny – przekazać firmie posiadającej uprawnienia do utylizacji i nieszkodliwiania odpadów. W obiegu konsumenckim zaleca się zużyć produkt do końca, a opakowanie oczyszczone wodą z dodatkiem środków myjących przekazać do selektywnej zbiórki odpadów komunalnych. Poptuczyny skierować do kanalizacji.

Chemochlor T granulat 65. Zawiera - substancja czynna: dihydrat dichloroizocyjanuranu sodu (CAS: 51580-86-0) 1000 mg/g [zawartość aktywnego chloru 550-570mg/g].

EUH031 W kontakcie z kwasami uwalnia toksyczne gazy. EUH206 Uwaga! Nie stosować razem z innymi produktami. Może wydzielać niebezpieczne gazy (chlor).

**Zwroty wskazujące rodzaj zagrożenia.** H302 Działa szkodliwie po połknięciu. H319 Działa drażniąco na oczy. H335 Może powodować podrażnienie dróg oddechowych. H410 Działa bardzo toksycznie na organizmy wodne, powodując długotrwałe skutki.

**Zwroty wskazujące środki ostrożności.** P101 W razie konieczności zasięgnięcia porady lekarza należy pokazać pojemnik lub etykietę. P102 Chronić przed dziećmi. P261 Unikać wdychania pyłu/dymu/gazu. P280 Stosować rękawice ochronne/odzież ochronną/ochronę oczu/ochronę twarzy. P305+P351+P338 W PRZYPADKU DOSTANIA SIĘ DO OCZU: Ostrożnie płukać wodą przez kilka minut. Wyjąć soczewki kontaktowe, jeżeli są i można je łatwo usunąć. Nadal płukać. P301+P312 W PRZYPADKU POŁKNIĘCIA: W przypadku złego samopoczucia skontaktować się z OŚRODKIEM ZATRUĆ/lekarzem. P405 Przechowywać pod zamknięciem. P501 Zawartość / pojemnik usuwać do firmy posiadającej uprawnienia do utylizacji i nieszkodliwiania odpadów niebezpiecznych, zgodnie z przepisami miejscowymi / regionalnymi / krajowymi / międzynarodowymi.

Uwaga! Nie mieszać z innymi produktami przed użyciem. Przed użyciem przeczytać etykietę.

Nr pozwolenia na obrót produktem biobójczym: 1856/04.

Podmiot odpowiedzialny: Chemoform Polska Sp. z o.o. ul. Gacka 1 41-218 Sosnowiec tel. (32) 297 7138, fax (32) 291 9707 www.chemoform.pl

Ilość produktu w opakowaniu: .....

UWAGA



Urząd Rejestracji Produktów Leczniczych, Wyrobów Medycznych i Produktów Biobójczych Al. Jerozolimskie 181C, 02-222 Warszawa NIP: 521-32-14-182 REGON: 015249601

Z upoważnienia Prezesa WICEPREZES ds. Produktów Biobójczych Barbara Jaworska-Luczak

2019-04-26

111