

PROTOKÓŁ NUMER 7/2012
Z POSIEDZENIA KOMISJI DS. PRODUKTÓW BIOBÓJCZYCH
W DNIU 31.10.2012

Porządek obrad posiedzenia:

1. **Otwarcie posiedzenia.**
2. **Przyjęcie porządku dziennego.**
3. **Przyjęcie protokołu z posiedzenia Komisji do Spraw Produktów Biobójczych z dnia 26.09.2012**
4. **Omówienie zagadnień.**

4.1. Przedstawienie opinii w sprawie akceptacji metody AATCC 30-2004 dla produktów biobójczych: [REDACTED]

[REDACTED], wniosek firmy [REDACTED]

(PT 9)

4.2. Przedstawienie opinii w sprawie akceptacji metody AATCC 100-2004 dla produktów biobójczych: [REDACTED]

[REDACTED], wniosek firmy [REDACTED]

(PT 9)

4.3. Przedstawienie opinii w sprawie akceptacji metody ATCC 147-2004 produktów biobójczych: [REDACTED]

[REDACTED], wniosek firmy [REDACTED]

(PT 9).

4.4. Przedstawienie opinii w sprawie akceptacji metody ASTM E 2149-10 dla produktów biobójczych: [REDACTED]

[REDACTED] wniosek firmy [REDACTED]

(PT 9).

4.5. Przedstawienie opinii w sprawie akceptacji metody JIS L 1902 : 2002 produktów biobójczych: [REDACTED]

[REDACTED] wniosek firmy [REDACTED]

(PT 9)

4.6. Przedstawienie opinii w sprawie akceptacji metody [REDACTED] wniosek firmy [REDACTED] [REDACTED] (PT2).

4.7. Przedstawienie opinii w sprawie akceptacji metody badania skuteczności dla produktu biobójczego: [REDACTED] wniosek firmy [REDACTED].

4.8. Przedstawienie opinii w sprawie akceptacji metody badania skuteczności biocydów do zwalczania drobnoustrojów w procesie garbowania skóry wniosek firmy [REDACTED]. (PT 9)

4.9. Przedstawienie opinii w sprawie akceptacji metody badania skuteczności dla produktów biobójczych: [REDACTED] i [REDACTED] wniosek firmy [REDACTED]. (PT 18).

- 4.10.** Przedstawienie opinii w sprawie akceptacji metody badania skuteczności AFNOR NF 172-170 dla produktów biobójczych [REDACTED] – wniosek firmy [REDACTED] (PT1)
- 4.11.** Przedstawienie opinii w sprawie akceptacji metody badania skuteczności AFNOR NF T72-301 dla produktów biobójczych: [REDACTED], wniosek firmy [REDACTED] (PT 1)
- 4.12.** Przedstawienie opinii w sprawie akceptacji metody badania skuteczności AFNOR NF T72-300 dla produktów biobójczych: [REDACTED], wniosek firmy [REDACTED]. (PT 1)
- 4.13.** Przedstawienie opinii w sprawie akceptacji metody badania skuteczności AFNOR NF T72-180 dla produktów biobójczych: [REDACTED], wniosek firmy [REDACTED] (PT 1)
- 4.14.** Przedstawienie opinii w sprawie akceptacji metody badania skuteczności dla produktu [REDACTED], wniosek firmy [REDACTED]. (PT 18)
- 4.15.** Przedstawienie opinii w sprawie akceptacji metody badania skuteczności dla produktu [REDACTED], wniosek firmy [REDACTED]. (PT 18).
- 4.16.** Przedstawienie opinii w sprawie akceptacji metody badania skuteczności dla produktu [REDACTED], wniosek firmy [REDACTED]. (PT 18).
- 4.17.** Przedstawienie opinii w sprawie akceptacji metody badania skuteczności ASTM E 1839-07, wniosek [REDACTED] [REDACTED] (PT 12).
- 4.18.** Przedstawienie opinii w sprawie akceptacji metody badania skuteczności ASTM E 645-02a, wniosek [REDACTED] [REDACTED] (PT 11)
- 4.19.** Przedstawienie opinii w sprawie akceptacji metody badania skuteczności Bacterial Challenge Test- Internal Number M 1 02 -00018-09E, wniosek firmy [REDACTED] (PT 6).
- 4.20.** Przedstawienie opinii w sprawie akceptacji metody badania skuteczności Fungal Challenge Test- Internal Number M 1 02 -00019-09E, wniosek firmy [REDACTED]. (PT 6)
- 4.21.** Przedstawienie opinii w sprawie akceptacji metody badania skuteczności Yeast Challenge Test- Internal Number M 1 02 -00020-09E, wniosek firmy [REDACTED]. (PT 6)
- 4.22.** Przedstawienie opinii w sprawie akceptacji metody badania skuteczności Dry film test against algae Internal Number M 1 02-00001-09E, wniosek firmy [REDACTED] (PT 7 i 10).
- 4.23.** Przedstawienie opinii w sprawie akceptacji metody badania skuteczności Dry film test against fungi Internal Number M 1 02-00002-09E, wniosek firmy [REDACTED] (PT 7 i 10).

4.24. Przedstawienie opinii w sprawie uzupełnień do modyfikacji metody badania aktywności sporobójczej AOAC, wniosek firmy [REDACTED].

4.25. Przedstawienie opinii w sprawie uzupełnień do metody środków dezynfekcyjnych metodą rozcieńczeń AOAC 955.14 przeciwko *Salmonella choleraesuis*, wniosek firmy [REDACTED].

4.26. Przedstawienie opinii w sprawie uzupełnień do metody AOAC 960.09, działanie bakteriobójcze i sanizujące środków dezynfekujących, wniosek firmy [REDACTED].

4.27. Przedstawienie opinii w sprawie uzupełnień do metody AOAC 964.02 przeciwko *Pseudomonas aeruginosa*, wniosek firmy [REDACTED].

4.28. Przedstawienie opinii w sprawie uzupełnień do metody AOAC 955.15 przeciwko *Staphylococcus aureus*, wniosek firmy [REDACTED].

4.29. Przedstawienie opinii w sprawie akceptacji metody badania skuteczności produktu biobójczego przeznaczonego do zwalczania owadów latających i/lub biegających, działającego gazowo i/lub kontaktowo i/lub pokarmowo B/I/23/2012, wniosek firmy [REDACTED]. (PT 18).

4.30. Przedstawienie opinii w sprawie akceptacji metody badania skuteczności produktu biobójczego w postaci wkładów do elektrofumigatora przenośnego, przeznaczonego do zwalczania komarów w warunkach testowych B/I/21/2012, wniosek firmy [REDACTED]. (PT 18)

4.31. Przedstawienie opinii w sprawie akceptacji metody badania skuteczności produktu biobójczego w postaci aerozolu do zwalczania komarów w pomieszczeniach B/I/16/2012, wniosek firmy [REDACTED]. (PT 18)

4.32. Przedstawienie opinii w sprawie akceptacji metody badania skuteczności produktu biobójczego zapobiegającego rozwojowi owadów latających na zewnątrz pomieszczeń na przykładzie komarów B/I/24/2012, wniosek firmy [REDACTED]. (PT 18)

4.33. Przedstawienie opinii w sprawie akceptacji metody badania określającej skuteczność produktu biobójczego w postaci wkładu do stosowania z elektrofumigatorem przeznaczonego do zwalczania komarów B/I/19/2012, wniosek firmy [REDACTED]. (PT 18)

4.34. Przedstawienie opinii w sprawie akceptacji metody badania określającej skuteczność produktu biobójczego w postaci płynu do stosowania z elektrofumigatorem przeznaczonego do zwalczania komarów B/I/18/2012, wniosek firmy [REDACTED]. (PT 18)

4.35. Przedstawienie opinii w sprawie akceptacji metody badania określającej skuteczność produktu biobójczego –aerozolu zwalczającego jaja i larwy much- gazowanie pomieszczenia B/I/17/2012, wniosek firmy [REDACTED]. (PT 18)

4.36. Przedstawienie opinii w sprawie akceptacji uzupełnień metody badania skuteczności produktu biobójczego przeznaczonego do zwalczania mrówek faraona B/I/12/2012 wniosek firmy [REDACTED]. (PT 18)

4.37. Przedstawienie opinii w sprawie uzupełnień metody badania skuteczności produktu zwalczającego komary w postaci wkładów do stosowania w przenośnych elektrofumigatorach B/I/6/2012 w pomieszczeniach zamkniętych, wniosek firmy [REDACTED]. (PT 18)

4.38. Przedstawienie opinii w sprawie uzupełnień metody badania skuteczności produktu w postaci naklejki na muchy B/I/10/2012, wniosek firmy [REDACTED]. (PT 18)

4.39. Przedstawienie opinii w sprawie uzupełnień metody badania skuteczności produktu w postaci aerozolu zwalczającego mole w pomieszczeniach B/I/15/2012, wniosek firmy [REDACTED]. (PT 18).

4.40. Przedstawienie opinii w sprawie uzupełnień metody badania skuteczności produktu o działaniu gazowym przeznaczonego do zwalczania owadów biegających - mrówki B/I/4d/2012, wniosek firmy [REDACTED]. (PT 18)

4.41. Przedstawienie opinii w sprawie uzupełnień metody badania skuteczności produktu o działaniu gazowym przeznaczonego do zwalczania owadów latających-osy B/I/4b/2012, wniosek firmy [REDACTED]. (PT 18).

4.42. Przedstawienie opinii w sprawie uzupełnień metody badania skuteczności produktu o działaniu gazowym przeznaczonego do zwalczania owadów latających-mole B/I/4c/2012, wniosek firmy [REDACTED]. (PT 18).

4.43. Przedstawienie opinii w sprawie uzupełnień metody badania skuteczności produktu w postaci aerozolu zwalczającego osy w pomieszczeniach B/I/14/2012, wniosek firmy [REDACTED]. (PT 18).

4.44. Przedstawienie opinii w sprawie uzupełnień metody badania skuteczności produktu w postaci aerozolu zwalczającego mole w szafach B/I/22/2012, wniosek firmy [REDACTED]. (PT 18).

5. Wolne wnioski

Obecni na posiedzeniu członkowie Komisji ds. Produktów Biobójczych

Prof. Dr hab. Barbara Gworek

Dr hab. inż. Andrzej Fojutowski (prof. ITD)

Mgr inż. Krzysztof Guttman

Prof. Dr hab. n. med. Grażyna Kostka

Dr n. wet. Marek Lipiec

Prof. Dr hab. Barbara Różalska

Prof. Dr hab. n. med. Wojciech Wąsowicz

Spis pracowników obecnych na posiedzeniu Komisji w październiku 2012:

Barbara Jaworska-Luczak - Wiceprezes Pionu Produktów Biobójczych

Marek Juszczuk - Naczelnik Wydziału Badań Skuteczności

Tatiana Dolińska - pracownik Wydziału Badań Skuteczności

Dorota Szczepankowska - pracownik Wydziału Oceny Toksykologicznej

Janina Buczyńska - pracownik sekretariatu Departamentu Oceny Produktów Biobójczych

Katarzyna Kluczkowska-Szymonik - pracownik Departamentu Prawnego

Omówienie przebiegu posiedzenia:

Ad. 1. Otwarcie posiedzenia

Otwarcia posiedzenia Komisji do Spraw Produktów Biobójczych dokonała przewodnicząca Komisji prof. dr hab. Barbara Gworek

Ad. 2. Przyjęcie porządku dziennego

Prof. Gworek, po powitaniu członków Komisji i wszystkich osób obecnych przystąpiła do przyjęcia porządku obrad. Porządek obrad został przyjęty jednogłośnie.

Ad. 3. Przyjęcie protokołu z posiedzenia Komisji do Spraw Produktów Biobójczych z dnia 26.09.2012

Protokół z posiedzenia Komisji do Spraw Produktów Biobójczych, które odbyło się w dniu 26.09.2012 zaakceptowano jednogłośnie (6 głosami za, jedna osoba nie brała udziału w posiedzeniu-nieobecna.).

Ad. 4. Omówienie zagadnień

Ad. 4.1. Komisja do Spraw Produktów Biobójczych pozytywnie opiniuje metodę badania skuteczności grzybobójczej AATCC 30-2004 dla produktów biobójczych: [REDACTED]

[REDACTED], wniosek firmy [REDACTED] (PT 9)

Jest to metodyka, której założenia są adekwatne do wykazania skuteczności produktów zaklasyfikowanych do grupy PT9.

Uchwałę przyjęto 6 głosami (1 osoba się wstrzymała).

Ad. 4.2. Komisja do Spraw Produktów Biobójczych pozytywnie opiniuje metodę badania skuteczności bakteriobójczej AATCC 100-2004 dla produktów biobójczych: [REDACTED]

[REDACTED] wniosek firmy [REDACTED] (PT 9)

Jest to metodyka, której założenia są adekwatne do wykazania skuteczności produktów zaklasyfikowanych do grupy PT9.

Uchwałę przyjęto 6 głosami (1 osoba się wstrzymała).

Ad. 4.3. Komisja do Spraw Produktów Biobójczych pozytywnie opiniuje metodę badania skuteczności bakteriobójczej ATCC 147-2004 produktów biobójczych: [REDACTED]

[REDACTED], wniosek firmy [REDACTED] (PT 9).

Jest to metodyka, której założenia są adekwatne do wykazania skuteczności produktów zaklasyfikowanych do grupy PT9.

Uchwałę przyjęto 6 głosami (1 osoba się wstrzymała).

Ad. 4.4. Komisja do Spraw Produktów Biobójczych pozytywnie opiniuje metodę badania skuteczności bakteriobójczej ASTM E 2149-10 dla produktów biobójczych: [REDACTED]

wniosek firmy (PT 9).

Jest to metodyka, której założenia są adekwatne do wykazania skuteczności produktów zaklasyfikowanych do grupy PT9.

Uchwałę przyjęto 6 głosami (1 osoba się wstrzymała).

Ad. 4.5. Komisja do Spraw Produktów Biobójczych pozytywnie opiniuje metodę badania skuteczności bakteriobójczej JIS L 1902 : 2002 produktów biobójczych:

wniosek firmy (PT 9)

Jest to metodyka, której założenia są adekwatne do wykazania skuteczności produktów zaklasyfikowanych do grupy PT9

Uchwałę przyjęto jednomyślnie (7 głosami za).

Ad. 4.6. Komisja do Spraw Produktów Biobójczych pozytywnie opiniuje metodę badania skuteczności dla produktu biobójczego: wniosek firmy (PT2).

Jest to metodyka, której założenia są adekwatne do wykazania skuteczności produktów zaklasyfikowanych do grupy PT2.

Uchwałę przyjęto jednomyślnie (7 głosami za).

Ad. 4.7. Komisja do Spraw Produktów Biobójczych negatywnie opiniuje metodę badania skuteczności dla produktu biobójczego: wniosek firmy.

Metoda nie pozwala na określenie skuteczności bakteriobójczej, a jedynie bakteriostatycznej. Cechy fizjologiczne *Listeria monocytogenes* wskazują na jej wysoką oporność na niekorzystne czynniki środowiskowe, w związku z czym, metodyka powinna wykazać działanie bakteriobójcze.

Uchwałę przyjęto jednomyślnie (7 głosami za).

Ad. 4.8. Komisja do Spraw Produktów Biobójczych pozytywnie opiniuje metodę badania skuteczności biocydów do zwalczania drobnoustrojów w procesie garbowania skóry wniosek firmy. (PT 9)

Jest to metodyka, której założenia są adekwatne do wykazania skuteczności produktów zaklasyfikowanych do grupy PT9.

Uchwałę przyjęto jednomyślnie (7 głosami za).

Ad. 4.9. Komisja do Spraw Produktów Biobójczych pozytywnie opiniuje metodę badania skuteczności dla produktów biobójczych: i wniosek firmy. (PT 18).

Jest to metodyka, której założenia są adekwatne do wykazania skuteczności produktów zaklasyfikowanych do grupy PT18.

Uchwałę przyjęto jednomyślnie (7 głosami za).

Ad. 4.10. Komisja do Spraw Produktów Biobójczych pozytywnie opiniuje metodę badania skuteczności AFNOR NF 172-170 dla produktów [REDACTED] – wniosek firmy [REDACTED] (PT1)

Jest to metodyka, której założenia są adekwatne do wykazania skuteczności produktów zaklasyfikowanych do grupy PT 1.

Uchwałę przyjęto jednomyślnie (7 głosami za).

Ad. 4.11. Komisja do Spraw Produktów Biobójczych akceptuje przedstawioną metodykę badania skuteczności, AFNOR NF T72-301 dla produktów biobójczych: [REDACTED], wniosek firmy [REDACTED] (PT 1) jako metodę ogólną.

Metodę uznano za ogólną. Lista organizmów testowych powinna być sprecyzowana w przypadku badania każdego z produktów, w zależności od jego przewidywanego zastosowania.

Uchwałę przyjęto jednomyślnie (7 głosami za).

Ad. 4.12. Komisja do Spraw Produktów Biobójczych akceptuje przedstawioną metodykę badania skuteczności AFNOR NF T72-300 dla produktów biobójczych: [REDACTED], wniosek firmy [REDACTED]. (PT 1) jako metodę ogólną.

Metodę uznano za ogólną. Lista organizmów testowych powinna być sprecyzowana w przypadku badania każdego z produktów, w zależności od jego przewidywanego zastosowania.

Uchwałę przyjęto jednomyślnie (7 głosami za).

Ad. 4.13. Komisja do Spraw Produktów Biobójczych akceptuje przedstawioną metodykę badania skuteczności AFNOR NF T72-180 dla produktów biobójczych: [REDACTED], wniosek firmy [REDACTED] (PT 1) jako metodę ogólną.

Metodę uznano za ogólną. Lista organizmów testowych powinna być sprecyzowana w przypadku badania każdego z produktów, w zależności od jego przewidywanego zastosowania.

Uchwałę przyjęto jednomyślnie (7 głosami za).

Ad. 4.14. Komisja do Spraw Produktów Biobójczych pozytywnie opiniuje metodę badania skuteczności dla produktu [REDACTED], wniosek firmy [REDACTED]. (PT 18)

Jest to metodyka, której założenia są adekwatne do wykazania skuteczności produktów zaklasyfikowanych do grupy PT18.

Uchwałę przyjęto jednomyślnie (7 głosami za).

Ad. 4.15. Komisja do Spraw Produktów Biobójczych pozytywnie opiniuje metodę badania skuteczności dla produktu [REDACTED], wniosek firmy [REDACTED]. (PT 18).

Jest to metodyka, której założenia są adekwatne do wykazania skuteczności produktów zaklasyfikowanych do grupy PT18.

Uchwałę przyjęto jednomyślnie (7 głosami za).

Ad. 4.16. Komisja do Spraw Produktów Biobójczych pozytywnie opiniuje metodę badania skuteczności dla produktu [REDACTED], wniosek firmy [REDACTED]. (PT 18).

Jest to metodyka, której założenia są adekwatne do wykazania skuteczności produktów zaklasyfikowanych do grupy PT18.

Uchwałę przyjęto jednomyślnie (7 głosami za).

Ad. 4.17. Komisja do Spraw Produktów Biobójczych pozytywnie opiniuje metodę badania skuteczności ASTM E 1839-07, wniosek [REDACTED] (PT 12).

Uzupełniono dokumentację zgodnie z uwagami Komisji.

Uchwałę przyjęto jednomyślnie (7 głosami za).

Ad. 4.18. Komisja do Spraw Produktów Biobójczych pozytywnie opiniuje metodę badania skuteczności ASTM E 645-02a, wniosek [REDACTED] (PT 11)

Uzupełniono dokumentację zgodnie z uwagami Komisji.

Uchwałę przyjęto jednomyślnie (7 głosami za).

Ad. 4.19. Komisja do Spraw Produktów Biobójczych pozytywnie opiniuje metodę badania skuteczności Bacterial Challenge Test- Internal Number M 1 02 -00018-09E, wniosek firmy [REDACTED] (PT 6).

Jest to metodyka, której założenia są adekwatne do wykazania skuteczności produktów zaklasyfikowanych do grupy PT6.

Uchwałę przyjęto jednomyślnie (7 głosami za).

Ad. 4.20. Komisja do Spraw Produktów Biobójczych pozytywnie opiniuje metodę badania skuteczności Fungal Challenge Test- Internal Number M 1 02 -00019-09E, wniosek firmy [REDACTED]. (PT 6)

Jest to metodyka, której założenia są adekwatne do wykazania skuteczności produktów zaklasyfikowanych do grupy PT6.

Uchwałę przyjęto jednomyślnie (7 głosami za).

Ad. 4.21. Komisja do Spraw Produktów Biobójczych pozytywnie opiniuje metodę badania skuteczności Yeast Challenge Test- Internal Number M 1 02 -00020-09E, wniosek firmy [REDACTED]. (PT 6)

Jest to metodyka, której założenia są adekwatne do wykazania skuteczności produktów zaklasyfikowanych do grupy PT6.

Uchwałę przyjęto jednomyślnie (7 głosami za).

Ad. 4.22. Komisja do Spraw Produktów Biobójczych negatywnie opiniuje metodę badania skuteczności Dry film test against algae Internal Number M 1 02-00001-09E, wniosek firmy [REDACTED] (PT 7 i 10).

Brak jasnego kryterium skuteczności (zachodzenie na siebie zakresów).

Uchwałę przyjęto jednomyślnie (7 głosami za).

Ad. 4.23. Komisja do Spraw Produktów Biobójczych negatywnie opiniuje metodę badania skuteczności Dry film test against fungi Internal Number M 1 02-00002-09E, wniosek firmy [REDACTED] (PT 7 i 10).

Brak jasnego kryterium skuteczności (zachodzenie na siebie zakresów).

Uchwałę przyjęto jednomyślnie (7 głosami za).

Ad. 4.24. Komisja do Spraw Produktów Biobójczych pozytywnie opiniuje metodę badania aktywności sporobójczej AOAC, wniosek firmy [REDACTED].

Jest to metodyka, której założenia są adekwatne do wykazania skuteczności produktów zaklasyfikowanych do grupy PT4.

Uchwałę przyjęto jednomyślnie (7 głosami za).

Ad. 4.25. Komisja do Spraw Produktów Biobójczych pozytywnie opiniuje badania środków dezynfekcyjnych metodą rozcieńczeń AOAC 955.14 przeciwko *Salmonella choleraesuis*, wniosek firmy [REDACTED].

Jest to metodyka, której założenia są adekwatne do wykazania skuteczności produktów zaklasyfikowanych do grupy PT4.

Uchwałę przyjęto jednomyślnie (7 głosami za).

Ad. 4.26. Komisja do Spraw Produktów Biobójczych pozytywnie opiniuje badania metodą AOAC 960.09, działanie bakteriobójcze i sanityzujące środków dezynfekujących, wniosek firmy [REDACTED].

Jest to metodyka, której założenia są adekwatne do wykazania skuteczności produktów zaklasyfikowanych do grupy PT4.

Uchwałę przyjęto jednomyślnie (7 głosami za).

Ad. 4.27. Komisja do Spraw Produktów Biobójczych pozytywnie opiniuje badania środków dezynfekcyjnych metoda rozcieńczeń AOAC 964.02 przeciwko *Pseudomonas aeruginosa*, wniosek firmy ██████████.

Jest to metodyka, której założenia są adekwatne do wykazania skuteczności produktów zaklasyfikowanych do grupy PT4.

Uchwałę przyjęto jednomyślnie (7 głosami za).

Ad. 4.28. Komisja do Spraw Produktów Biobójczych pozytywnie opiniuje badania środków dezynfekcyjnych metodą rozcieńczeń AOAC 955.15 przeciwko *Staphylococcus aureus*, wniosek firmy ██████████.

Jest to metodyka, której założenia są adekwatne do wykazania skuteczności produktów zaklasyfikowanych do grupy PT4.

Uchwałę przyjęto jednomyślnie (7 głosami za).

Ad. 4.29. Komisja do Spraw Produktów Biobójczych negatywnie opiniuje metodę badania skuteczności produktu biobójczego przeznaczonego do zwalczania owadów latających i/lub biegających, działającego gazowo i/lub kontaktowo i/lub pokarmowo B/I/23/2012, wniosek firmy ██████████. (PT 18).

Brak określenia czasu, po którym ma być osiągnięte kryterium skuteczności. Brak jasnego opisu przeprowadzenia doświadczenia w zakresie sposobu narażenia owadów na produkty biobójcze w zależności od ich formułacji.

Uchwałę przyjęto jednomyślnie (7 głosami za).

Ad. 4.30. Komisja do Spraw Produktów Biobójczych negatywnie opiniuje metodę badania skuteczności produktu biobójczego w postaci wkładów do elektrofumigatora przenośnego, przeznaczonego do zwalczania komarów w warunkach testowych B/I/21/2012, wniosek firmy ██████████. (PT 18)

Nie można uznać 1 ukąszenia jednej osoby za przejaw wystarczającej aktywności komarów, jako podstawy do obliczenia przyjętego kryterium skuteczności (90%) w badaniu testowym

Uchwałę przyjęto jednomyślnie (7 głosami za).

Ad. 4.31. Komisja do Spraw Produktów Biobójczych negatywnie opiniuje metodę badania skuteczności produktu biobójczego w postaci aerozolu do zwalczania komarów w pomieszczeniach B/I/16/2012, wniosek firmy ██████████. (PT 18)

Opis procedury badawczej powinien uwzględniać logiczną kolejność działań. Wywietrzenie pomieszczenia po zastosowaniu produktu i przed wstawieniem klatek z komarami nie spełnia tego wymogu.

Uchwałę przyjęto jednomyślnie (7 głosami za).

Ad. 4.32. Komisja do Spraw Produktów Biobójczych negatywnie opiniuje metodę badania skuteczności produktu biobójczego zapobiegającego rozwojowi owadów latających na zewnątrz pomieszczeń na przykładzie komarów B/I/24/2012, wniosek firmy [REDACTED]. (PT 18)

Określony cel metody nie odpowiada procedurze prowadzenia doświadczenia (zapobieganie rozwojowi owadów latających). Przyjęta procedura badawcza nie odzwierciedla warunków rzeczywistego wykorzystania produktu. Brak sprecyzowanych warunków sezonowania (poddawania powierzchni testowej działaniu powietrza i światła słonecznego). Zastosowany układ badawczy - pionowe umieszczanie płytek z badanymi powierzchniami jest niejasny (owad nie może opaść na dno). Brak sprecyzowanych wymiarów płytek Petriego.

Uchwałę przyjęto jednomyślnie (7 głosami za).

Ad. 4.33. Komisja do Spraw Produktów Biobójczych negatywnie opiniuje metodę badania określającą skuteczność produktu biobójczego w postaci wkładu do stosowania z elektrofumigatorem przeznaczonego do zwalczania komarów B/I/19/2012, wniosek firmy [REDACTED]. (PT 18)

Brak określenia dystrybucji klatek testowych, ich liczby i rozmieszczenia w sposób spełniający wymagania założonych odległości od elektrofumigatora w pomieszczeniu testowym.

Uchwałę przyjęto jednomyślnie (7 głosami za).

Ad. 4.34. Komisja do Spraw Produktów Biobójczych negatywnie opiniuje metodę badania określającą skuteczność produktu biobójczego w postaci płynu do stosowania z elektrofumigatorem przeznaczonego do zwalczania komarów B/I/18/2012, wniosek firmy [REDACTED]. (PT 18)

Brak określenia dystrybucji klatek testowych, ich liczby i rozmieszczenia w sposób spełniający wymagania założonych odległości od elektrofumigatora w pomieszczeniu testowym.

Uchwałę przyjęto jednomyślnie (7 głosami za).

Ad. 4.35. Komisja do Spraw Produktów Biobójczych pozytywnie opiniuje metodę badania określającą skuteczność produktu biobójczego –aerozolu zwalczającego jaja i larwy muchogazowanie pomieszczenia B/I/17/2012, wniosek firmy [REDACTED]. (PT 18)

Jest to metodyka, której założenia są adekwatne do wykazania skuteczności produktów zaklasyfikowanych do grupy PT18.

Uchwałę przyjęto jednomyślnie (7 głosami za).

Ad. 4.36. Komisja do Spraw Produktów Biobójczych negatywnie opiniuje metodę badania skuteczności produktu biobójczego przeznaczonego do zwalczania mrówek faraona B/I/12/2012 wniosek firmy [REDACTED]. (PT 18)

Nie podano wymiarów akwarium, rodzaju pasty klejącej zabezpieczającej przed ucieczką owadów, liczebności kolonii mrówek faraona (robotnic, poczwerek, owadów dorosłych). Nie podano rodzaju pokarmu dla mrówek kontrolnych. Nie podano czasu i podstawy uznania badania za zakończone. Brak uwzględnienia policzenia liczby mrówek znajdujących się poza probówką. Dopuszczenie w grupie kontrolnej śmiertelności większej niż 20% jest niewłaściwe.

Uchwałę przyjęto jednomyślnie (7 głosami za).

Ad. 4.37. Komisja do Spraw Produktów Biobójczych pozytywnie opiniuje metodę badania skuteczności produktu zwalczającego komary w postaci wkładów do stosowania w przenośnych elektrofumigatorach B/I/6/2012 w pomieszczeniach zamkniętych, wniosek firmy [REDACTED]. (PT 18)

Metodyka została uzupełniona w zakresie badań przeprowadzanych w pomieszczeniach zamkniętych.

Uchwałę przyjęto jednomyślnie (7 głosami za).

Ad. 4.38. Komisja do Spraw Produktów Biobójczych pozytywnie opiniuje metodę badania skuteczności produktu w postaci naklejki na muchy B/I/10/2012, wniosek firmy [REDACTED]. (PT 18)

Metodyka została uzupełniona zgodnie z wymaganiami Komisji.

Uchwałę przyjęto jednomyślnie (7 głosami za).

Ad. 4.39. Komisja do Spraw Produktów Biobójczych pozytywnie opiniuje metodę badania skuteczności produktu w postaci aerozolu zwalczającego mole w pomieszczeniach B/I/15/2012, wniosek firmy [REDACTED]. (PT 18).

Metodyka została uzupełniona zgodnie z wymaganiami Komisji.

Uchwałę przyjęto jednomyślnie (7 głosami za).

Ad. 4.40. Komisja do Spraw Produktów Biobójczych pozytywnie opiniuje metodę badania skuteczności produktu o działaniu gazowym przeznaczonego do zwalczania owadów biegających - mrówki B/I/4d/2012, wniosek firmy [REDACTED]. (PT 18)

Metodyka została uzupełniona zgodnie z wymaganiami Komisji.

Uchwałę przyjęto jednomyślnie (7 głosami za).

Ad. 4.41. Komisja do Spraw Produktów Biobójczych pozytywnie opiniuje metodę badania skuteczności produktu o działaniu gazowym przeznaczonego do zwalczania owadów latających-osy B/I/4b/2012, wniosek firmy [REDACTED]. (PT 18).

Metodyka została uzupełniona zgodnie z wymaganiami Komisji.

Uchwałę przyjęto jednomyślnie (7 głosami za).

Ad. 4.42. Komisja do Spraw Produktów Biobójczych negatywnie opiniuje metodę badania skuteczności produktu o działaniu gazowym przeznaczonego do zwalczania owadów latających-mole B/I/4c/2012, wniosek firmy [REDACTED]. (PT 18).

Wymagane jest jednoznaczne sprecyzowanie czasu działania produktu biobójczego na larwy i jaja oraz wyjaśnienie skrócenia do 2 tygodni okresu, po upływie którego możliwe jest uznanie jaj za martwe.

Uchwałę przyjęto jednomyślnie (7 głosami za).

Ad. 4.43. Komisja do Spraw Produktów Biobójczych pozytywnie opiniuje metodę badania skuteczności produktu w postaci aerozolu zwalczającego osy w pomieszczeniach B/I/14/2012, wniosek firmy [REDACTED]. (PT 18).

Metodyka została uzupełniona zgodnie z wymaganiami Komisji.

Uchwałę przyjęto jednomyślnie (7 głosami za).

Ad. 4.44. Komisja do Spraw Produktów Biobójczych pozytywnie opiniuje metodę badania skuteczności produktu w postaci aerozolu zwalczającego mole w szafach B/I/22/2012, wniosek firmy [REDACTED]. (PT 18).

Metodyka została uzupełniona zgodnie z wymaganiami Komisji.

Uchwałę przyjęto jednomyślnie (7 głosami za).