

**PROTOKÓŁ NUMER 04/2021  
Z POSIEDZENIA KOMISJI DO SPRAW PRODUKTÓW BIOBÓJCZYCH  
W DNIU 26.05.2021 r.**

Porządek obrad posiedzenia:

1. Otwarcie posiedzenia.
2. Przyjęcie porządku dziennego.
3. Przyjęcie protokołu z posiedzenia Komisji do Spraw Produktów Biobójczych z dnia 31.03.2021 r.
4. Omówienie zagadnień:

4.1 Przedstawienie opinii w sprawie akceptacji nieznormalizowanej metodyki [REDACTED]

[REDACTED] wraz z raportami z badań pod względem metodologicznym celem potwierdzenia skuteczności produktu biobójczego [REDACTED] do celów dezynfekcji wody przeznaczonej do spożycia, w gr. 5. [REDACTED]

4.2 Przedstawienie opinii w sprawie akceptacji nieznormalizowanej metodyki celem potwierdzenia skuteczności produktu biobójczego [REDACTED] przeznaczonej do powlekania wytworów: papierowych i z tworzyw sztucznych w celu nadania im właściwości bakteriobójczych, do stosowania przez profesjonalistów, w gr. 7. Wniosek [REDACTED]

4.3 Przedstawienie opinii w sprawie akceptacji zmodyfikowanej normy [REDACTED] jako udokumentowanie skuteczności wprowadzonego biocydu w matrycy przeciwko odpowiednim organizmom docelowym celem potwierdzenia skuteczności produktu biobójczego [REDACTED] o działaniu bakteriobójczym i zapobiegającym rozprzestrzenianiu się drobnoustrojów, do stosowania w miejscach użyteczności publicznej, obszarze spożywczym, przemysłowym, medycznym i domowym, przez użytkowników powszechnych, w gr. 2 i 7. Wniosek [REDACTED]

4.4 Przedstawienie opinii w sprawie akceptacji nieznormalizowanej metodyki [REDACTED]

[REDACTED] wraz z raportem z badań pod względem metodologicznym celem potwierdzenia skuteczności wirusobójczej produktu biobójczego [REDACTED] (nazwa pod którą ma być zarejestrowany produkt w Polsce to [REDACTED] przeznaczonego do zwalczania wirusa ASF (AFRYKAŃSKIEGO POMORU ŚWIŃ) w gr. 3. Wniosek [REDACTED]

4.5 Przedstawienie opinii w sprawie akceptacji uzupełnionej nieznormalizowanej metodyki: [REDACTED] celem potwierdzenia skuteczności produktu biobójczego [REDACTED] w postaci spray'u na przedmioty, ściany, podłogi przeznaczonego do odstraszania kotów, w gr. 19. Wniosek [REDACTED]

4.6 Przedstawienie opinii w sprawie akceptacji nieznormalizowanej metodyki: [REDACTED]

[REDACTED] celem potwierdzenia skuteczności produktu biobójczego [REDACTED] w postaci kulek żelowych do rozmieszczenia w pomieszczeniach

lub na zewnątrz pomieszczeń przeznaczonych do odstraszenia kotów, w gr. 19. Wniosek [REDACTED]

4.7 Przedstawienie opinii w sprawie akceptacji nieznormalizowanej metodyki: [REDACTED]

[REDACTED] celem potwierdzenia skuteczności produktu biobójczego [REDACTED] w postaci kulek żelowych do rozmieszczenia w pomieszczeniach lub na zewnątrz pomieszczeń przeznaczonych do odstraszenia psów, w gr. 19. Wniosek [REDACTED].

4.8 Przedstawienie opinii w sprawie akceptacji nieznormalizowanych metodyk: [REDACTED]

[REDACTED] wraz z raportami z badań pod względem metodologicznym celem potwierdzenia skuteczności produktu biobójczego [REDACTED] przeznaczonego do dezynfekcji powierzchni, w gr. 2 i 4. Wniosek [REDACTED].

4.9 Przedstawienie opinii w sprawie akceptacji nieznormalizowanej metodyki [REDACTED]

[REDACTED] celem potwierdzenia skuteczności produktu biobójczego w postaci kropli spot-on lub sprayu do aplikacji bezpośrednio na skórę zwierząt lub obroży zakładanej na szyję, przeznaczonego do odstraszenia pcheł u psów oraz kotów, w gr. 19. Wniosek [REDACTED].

4.10 Przedstawienie opinii w sprawie akceptacji nieznormalizowanej metodyki [REDACTED]

[REDACTED] " celem potwierdzenia skuteczności produktu biobójczego w postaci kropli spot-on lub sprayu do aplikacji bezpośrednio na skórę zwierząt lub obroży zakładanej na szyję, przeznaczonego do odstraszenia kleszczy u psów oraz kotów, w gr. 19. Wniosek Pani [REDACTED].

4.11 Przedstawienie opinii w sprawie akceptacji nieznormalizowanej metodyki [REDACTED]

[REDACTED] wraz z raportem z badań pod względem metodologicznym celem potwierdzenia skuteczności produktu biobójczego przeznaczonego do dezynfekcji wody poprzez zastosowanie generatora ozonu do stosowania w warunkach przemysłowych, w gr. 2 i 5. Wniosek [REDACTED].

4.12 Przedstawienie opinii w sprawie akceptacji nieznormalizowanej metodyki [REDACTED]

[REDACTED] wraz z raportem z badań pod względem metodologicznym celem potwierdzenia skuteczności produktu biobójczego [REDACTED] przeznaczonego do zwalczania much, w gr. 18. Wniosek [REDACTED].

4.13 Przedstawienie opinii w sprawie akceptacji nieznormalizowanej metodyki [REDACTED]

[REDACTED] wraz z raportem z badań pod względem metodologicznym celem potwierdzenia skuteczności repelencyjnej produktu biobójczego [REDACTED] przeznaczonego do odstraszenia komarów, w gr. 19. Wniosek [REDACTED].

4.14 Przedstawienie opinii w sprawie akceptacji nieznormalizowanej metodyki [redacted]  
[redacted] wraz z raportem z badań pod względem metodologicznym celem potwierdzenia skuteczności repelencyjnej produktu biobójczego [redacted] [redacted] przeznaczonego do odstraszania komarów, w gr. 19. Wniosek [redacted].

4.15 Przedstawienie opinii w sprawie akceptacji nieznormalizowanej metodyki [redacted]  
[redacted] wraz z raportem z badań pod względem metodologicznym celem potwierdzenia skuteczności repelencyjnej produktu biobójczego przeznaczonego do odstraszania komarów, w gr. 19. Wniosek [redacted].

4.16 Przedstawienie opinii w sprawie akceptacji nieznormalizowanej metodyki [redacted]  
[redacted] wraz z raportem z badań pod względem metodologicznym celem potwierdzenia skuteczności repelencyjnej produktu biobójczego przeznaczonego do odstraszania kleszczy, w gr. 19. Wniosek [redacted].

4.17 Przedstawienie opinii w sprawie akceptacji nieznormalizowanej metodyki [redacted]  
[redacted] wraz z raportem z badań pod względem metodologicznym celem potwierdzenia skuteczności produktu biobójczego [redacted], w gr. 6. Wniosek [redacted].

4.18 Przedstawienie opinii w sprawie akceptacji nieznormalizowanej metodyki [redacted]  
[redacted] wraz z raportem z badań pod względem metodologicznym celem potwierdzenia skuteczności bakteriobójczej produktu biobójczego przeznaczonego do dezynfekcji, w gr. 11. Wniosek [redacted].

4.19 Przedstawienie opinii w sprawie akceptacji nieznormalizowanej metodyki [redacted]  
[redacted] wraz z raportem z badań pod względem metodologicznym celem potwierdzenia skuteczności produktu biobójczego [redacted] oraz innych produktów spółki [redacted], które będą podlegać rejestracji w gr. 9. Wniosek [redacted].

## 5. Wolne wnioski

Biorący udział:

Członkowie Komisji:

1. prof. dr hab. Barbara Gworek
2. dr hab. inż. Andrzej Fojutowski
3. mgr inż. Krzysztof Guttman
4. dr n. wet. Marek Lipiec
5. prof. dr hab. Barbara Różalska
6. prof. dr hab. n. med. Wojciech Wąsowicz

Obecni na posiedzeniu pracownicy Urzędu Rejestracji Produktów Leczniczych, Wyrobów Medycznych i Produktów Biobójczych:

1. Marta Osówniak – Dyrektor Departamentu Informacji o Produktach Biobójczych oraz Wyrobach Poddanych działaniu Produktów Biobójczych
2. Kamila Błaszczuk – pracownik Urzędu
3. Izabela Szymkuć – Departament Prawny

## **Omówienie przebiegu posiedzenia**

### **Ad. 1. Otwarcie posiedzenia**

Otwarcia posiedzenia Komisji do Spraw Produktów Biobójczych dokonała 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 jednomyślnie.

### **Ad. 3. Przyjęcie protokołu z posiedzenia Komisji do Spraw Produktów Biobójczych z dnia 31.03.2021**

Protokół z posiedzenia Komisji do Spraw Produktów Biobójczych, które odbyło się w dniu 31.03.2021 został przyjęty jednomyślnie.

### **Ad. 4. Omówienie zagadnień**

**Ad. 4.1** Komisja do Spraw Produktów Biobójczych negatywnie opiniuje nieznormalizowaną metodykę [REDACTED]

[REDACTED] wraz z raportami z badań pod względem metodologicznym celem potwierdzenia skuteczności produktu biobójczego [REDACTED] do celów dezynfekcji wody przeznaczonej do spożycia, w gr. 5.

#### **Uzasadnienie zajętego stanowiska:**

Metodyka wymaga uzupełnienia w zakresie:

- Informacji o przeznaczeniu i pochodzeniu wody w kontekście zastosowania bardzo niskiego obciążenia w przeprowadzonym badaniu i uzasadnienia odstępstwa metodyki od wymaganych w przywołanej normie EN 1276:2019.
- Informacji o zgodności doboru drobnoustrojów badanych tą metodą z wykazem drobnoustrojów oraz metodyk jakie powinny być zastosowane w znajdujących się w załączniku nr 6 rozporządzenia Ministra Zdrowia z dnia 07.12.2017 r.
- Informacji o pozostałościach chemicznych po dezynfekcji wody i zgodności ich poziomu zawartych w załącznikach do rozporządzenia Ministra Zdrowia z dnia 07.12.2017 r.

Uchwała została przyjęta jednomyślnie.

**Ad. 4.2** Komisja do Spraw Produktów Biobójczych negatywnie opiniuje przedstawione metodyki celem potwierdzenia skuteczności produktu biobójczego [REDACTED] [REDACTED] przeznaczonego do powlekania wytworów: papierowych i z tworzyw sztucznych w celu nadania im właściwości bakteriobójczych, do stosowania przez profesjonalistów, w gr. 7.

### **Uzasadnienie zajętego stanowiska:**

Wybrane metodyki: EN 1040, EN 1276 i EN 13697 nie są wystarczające do potwierdzenia przydatności produktu biobójczego przeznaczonego do zastosowania w gr. 7. Brakuje metod potwierdzających działanie pasty na przykładowych, modelowych podłożach na których ma być zastosowana.

Uchwała została przyjęta 5 głosami przy jednym wstrzymującym się.

**Ad. 4.3** Komisja do Spraw Produktów Biobójczych negatywnie opiniuje zmodyfikowaną normę [REDAKTOWANE] jako udokumentowanie skuteczności wprowadzonego biocydu w matrycy przeciwko odpowiednim organizmom docelowym celem potwierdzenia skuteczności produktu biobójczego [REDAKTOWANE] o działaniu bakteriobójczym i zapobiegającym rozprzestrzenianiu się drobnoustrojów, do stosowania w miejscach użyteczności publicznej, obszarze spożywczym, przemysłowym, medycznym i domowym, przez użytkowników powszechnych, w gr. 2 i 7.

### **Uzasadnienie zajętego stanowiska:**

1. Proponowana rejestracja produktu biobójczego [REDAKTOWANE] nie jest uzasadniona w gr. 7.
2. Zmodyfikowana norma [REDAKTOWANE] wymaga uzupełnienia w zakresie:
  - Podania gęstości inokulum drobnoustrojów.
  - Podania sposobu przygotowania i wykorzystania w badaniach próby kontrolnej (nakładki na kławkę nie traktowanej produktem).
  - Wymagań dla ważności testu w odniesieniu do proponowanej metodyki.
3. Metoda badania skuteczności produktu biobójczego w matrycy w rzeczywistych warunkach wymaga uzupełnienia w zakresie:
  - Dodania materiału kontrolnego w postaci nakładki bez produktu biobójczego.
  - Określenia wymagań dla uznania ważności testu.
  - Określenia krotności pobierania prób oraz liczby próbek kontrolnych i z produktem biobójczym.
  - Określenia wymagań dla uznania działania produktu biobójczego za skuteczne.
  - Określenie sposobu oznaczania liczby bakterii i ich redukcji.

Uchwała została przyjęta 5 głosami przy jednym wstrzymującym się.

**Ad. 4.4** Komisja do Spraw Produktów Biobójczych pozytywnie opiniuje nieznormalizowaną metodykę [REDAKTOWANE] wraz z raportem z badań pod względem metodologicznym celem potwierdzenia skuteczności wirusobójczej produktu biobójczego [REDAKTOWANE] (nazwa pod którą ma być zarejestrowany produkt w Polsce to [REDAKTOWANE] przeznaczonego do zwalczania wirusa ASF (AFRYKAŃSKIEGO POMORU ŚWINI) w gr. 3.

### **Uzasadnienie zajętego stanowiska:**

Metodyka [REDAKTOWANE] wraz z raportem z badań pod

względem metodologicznym jest odpowiednia dla potwierdzenia skuteczności wirusobójczej produktu biobójczego [REDACTED] (nazwa pod którą ma być zarejestrowany produkt w Polsce to [REDACTED]) przeznaczonego do zwalczania wirusa [REDACTED] w gr. 3.

Uchwała została przyjęta jednomyślnie.

**Ad. 4.5** Komisja do Spraw Produktów Biobójczych pozytywnie opiniuje uzupełnioną nieznormalizowaną metodykę [REDACTED] [REDACTED] celem potwierdzenia skuteczności produktu biobójczego [REDACTED] w postaci spray'u na przedmioty, ściany, podłogi przeznaczonego do odstraszania kotów, w gr. 19.

**Uzasadnienie zajętego stanowiska:**

Uzupełniona metodyka [REDACTED] [REDACTED] jest odpowiednia dla potwierdzenia skuteczności produktu biobójczego [REDACTED] w postaci spray'u na przedmioty, ściany, podłogi przeznaczonego do odstraszania kotów, w gr. 19.

Uchwała została przyjęta 4 głosami przy dwóch wstrzymujących się z uwagi na brak określenia niektórych elementów metodycznych charakteryzujących testowane organizmy oraz brak wymagań co do czasu, po którym muszą wystąpić objawy pozwalające ocenić, że preparat działa skutecznie.

**Ad. 4.6** Komisja do Spraw Produktów Biobójczych pozytywnie opiniuje nieznormalizowaną metodykę: [REDACTED] [REDACTED] celem potwierdzenia skuteczności produktu biobójczego [REDACTED] w postaci kulek żelowych do rozmieszczenia w pomieszczeniach lub na zewnątrz pomieszczeń przeznaczonych do odstraszania kotów, w gr. 19.

**Uzasadnienie zajętego stanowiska:**

Metodyka [REDACTED] [REDACTED] jest odpowiednia dla potwierdzenia skuteczności produktu biobójczego [REDACTED] w postaci kulek żelowych do rozmieszczenia w pomieszczeniach lub na zewnątrz pomieszczeń przeznaczonych do odstraszania kotów, w gr. 19.

Uchwała została przyjęta 4 głosami przy dwóch wstrzymujących się z uwagi na brak określenia niektórych elementów metodycznych charakteryzujących testowane organizmy oraz brak wymagań co do czasu, po którym muszą wystąpić objawy pozwalające ocenić, że preparat działa skutecznie.

**Ad. 4.7** Komisja do Spraw Produktów Biobójczych pozytywnie opiniuje nieznormalizowaną metodykę: [REDACTED] [REDACTED] celem potwierdzenia skuteczności produktu biobójczego [REDACTED] w postaci kulek żelowych



do rozmieszczenia w pomieszczeniach lub na zewnątrz pomieszczeń przeznaczonych do odstraszenia psów, w gr. 19.

#### **Uzasadnienie zajętą stanowiska:**

Metodyka [REDACTED] jest odpowiednia dla potwierdzenia skuteczności produktu biobójczego [REDACTED] w postaci kulek żelowych do rozmieszczenia w pomieszczeniach lub na zewnątrz pomieszczeń przeznaczonych do odstraszenia psów, w gr. 19.

Uchwała została przyjęta 4 głosami przy dwóch wstrzymujących się z uwagi na brak określenia niektórych elementów metodycznych charakteryzujących testowane organizmy oraz brak wymagań co do czasu, po którym muszą wystąpić objawy pozwalające ocenić, że preparat działa skutecznie..

**Ad. 4.8** Komisja do Spraw Produktów Biobójczych pozytywnie opiniuje nieznormalizowane metodyki [REDACTED] wraz z raportami z badań pod względem metodologicznym celem potwierdzenia skuteczności produktu biobójczego [REDACTED] przeznaczonego do dezynfekcji powierzchni, w gr. 2 i 4.

#### **Uzasadnienie zajętą stanowiska:**

Metodyki [REDACTED] wraz z raportami z badań pod względem metodologicznym są odpowiednie dla potwierdzenia skuteczności produktu biobójczego [REDACTED] przeznaczonego do dezynfekcji powierzchni, w gr. 2 i 4.

Uchwała została przyjęta jednomyślnie.

**Ad. 4.9** Komisja do Spraw Produktów Biobójczych pozytywnie opiniuje nieznormalizowaną metodykę [REDACTED] celem potwierdzenia skuteczności produktu biobójczego w postaci kropli spot-on lub sprayu do aplikacji bezpośrednio na skórę zwierząt lub obroży zakładanej na szyję, przeznaczonego do odstraszenia pcheł u psów oraz kotów, w gr. 19.

#### **Uzasadnienie zajętą stanowiska:**

Metodyka [REDACTED] jest odpowiednia dla potwierdzenia skuteczności produktu biobójczego w postaci kropli spot-on lub sprayu do aplikacji bezpośrednio na skórę zwierząt lub obroży zakładanej na szyję, przeznaczonego do odstraszenia pcheł u psów oraz kotów, w gr. 19.

Uchwała została przyjęta jednomyślnie. Należy dodatkowo uzupełnić określenie skuteczności preparatów również dla kotów.

**Ad. 4.10** Komisja do Spraw Produktów Biobójczych pozytywnie opiniuje nieznormalizowaną metodykę [REDACTED]

[REDACTED] celem potwierdzenia skuteczności produktu biobójczego w postaci kropli spot-on lub sprayu do aplikacji bezpośrednio na skórę zwierząt lub obroży zakładanej na szyję, przeznaczonego do odstraszania kleszczy u psów oraz kotów, w gr. 19.

**Uzasadnienie zajętogo stanowiska:**

Metodyka [REDACTED]

[REDACTED] jest odpowiednia dla potwierdzenia skuteczności produktu biobójczego w postaci kropli spot-on lub sprayu do aplikacji bezpośrednio na skórę zwierząt lub obroży zakładanej na szyję, przeznaczonego do odstraszania kleszczy u psów oraz kotów, w gr. 19.

Uchwała została przyjęta jednomyślnie.

**Ad. 4.11** Komisja do Spraw Produktów Biobójczych pozytywnie opiniuje nieznormalizowaną metodykę [REDACTED]

[REDACTED] wraz z raportem z badań pod względem metodologicznym celem potwierdzenia skuteczności produktu biobójczego przeznaczonego do dezynfekcji wody poprzez zastosowanie generatora ozonu do stosowania w warunkach przemysłowych, w gr. 2 i 5.

**Uzasadnienie zajętogo stanowiska:**

Metodyka [REDACTED]

[REDACTED] wraz z raportem z badań pod względem metodologicznym jest odpowiednia dla potwierdzenia skuteczności produktu biobójczego przeznaczonego do dezynfekcji wody poprzez zastosowanie generatora ozonu do stosowania w warunkach przemysłowych, w gr. 2 i 5.

Uchwała została przyjęta jednomyślnie.

**Ad. 4.12** Komisja do Spraw Produktów Biobójczych pozytywnie opiniuje nieznormalizowaną metodykę [REDACTED]

[REDACTED] wraz z raportem z badań pod względem metodologicznym celem potwierdzenia skuteczności produktu biobójczego [REDACTED] przeznaczonego do zwalczania much, w gr. 18.

**Uzasadnienie zajętogo stanowiska:**

Metodyka [REDACTED]

[REDACTED] wraz z raportem z badań pod względem metodologicznym jest odpowiednia dla potwierdzenia skuteczności produktu biobójczego [REDACTED] przeznaczonego do zwalczania much, w gr. 18.



Uchwała została przyjęta jednomyślnie. Należy poprawić zapis wzoru (brakuje w nim nawiasu).

**Ad. 4.13** Komisja do Spraw Produktów Biobójczych pozytywnie opiniuje nieznormalizowaną metodykę [REDAKTOWANE] wraz z raportem z badań pod względem metodologicznym celem potwierdzenia skuteczności repelencyjnej produktu biobójczego [REDAKTOWANE] przeznaczonego do odstraszania komarów, w gr. 19.

**Uzasadnienie zajętego stanowiska:**

Metodyka [REDAKTOWANE] wraz z raportem z badań pod względem metodologicznym jest odpowiednia dla potwierdzenia skuteczności repelencyjnej produktu biobójczego [REDAKTOWANE] przeznaczonego do odstraszania komarów, w gr. 19.

Uchwała została przyjęta jednomyślnie.

**Ad. 4.14** Komisja do Spraw Produktów Biobójczych pozytywnie opiniuje nieznormalizowaną metodykę [REDAKTOWANE] wraz z raportem z badań pod względem metodologicznym celem potwierdzenia skuteczności repelencyjnej produktu biobójczego [REDAKTOWANE] przeznaczonego do odstraszania komarów, w gr. 19.

**Uzasadnienie zajętego stanowiska:**

Metodyka [REDAKTOWANE] wraz z raportem z badań pod względem metodologicznym jest odpowiednia dla potwierdzenia skuteczności repelencyjnej produktu biobójczego [REDAKTOWANE] przeznaczonego do odstraszania komarów, w gr. 19.

Uchwała została przyjęta jednomyślnie.

**Ad. 4.15** Komisja do Spraw Produktów Biobójczych pozytywnie opiniuje nieznormalizowaną metodykę [REDAKTOWANE] wraz z raportem z badań pod względem metodologicznym celem potwierdzenia skuteczności repelencyjnej produktu biobójczego przeznaczonego do odstraszania komarów, w gr. 19.

**Uzasadnienie zajętego stanowiska:**

Metodyka [REDAKTOWANE] wraz z raportem z badań pod względem metodologicznym jest odpowiednia dla potwierdzenia skuteczności repelencyjnej produktu biobójczego przeznaczonego do odstraszania komarów, w gr. 19.

Uchwała została przyjęta jednomyślnie. Należy określić, jakiego wniosek dotyczy produktu – metodyka (wniosek) dotyczy metodyki ogólnej.

**Ad. 4.16** Komisja do Spraw Produktów Biobójczych pozytywnie opiniuje nieznormalizowaną metodykę [REDAKTOWANE] wraz z raportem z badań pod względem metodologicznym celem potwierdzenia skuteczności repelencyjnej produktu biobójczego przeznaczonego do odstraszania kleszczy, w gr. 19.

**Uzasadnienie zajętego stanowiska:**

Metodyka [REDAKTOWANE] wraz z raportem z badań pod względem metodologicznym jest odpowiednia dla potwierdzenia skuteczności repelencyjnej produktu biobójczego przeznaczonego do odstraszania kleszczy, w gr. 19.

Uchwała została przyjęta jednomyślnie.

**Ad. 4.17** Komisja do Spraw Produktów Biobójczych pozytywnie opiniuje nieznormalizowaną metodykę [REDAKTOWANE] wraz z raportem z badań pod względem metodologicznym celem potwierdzenia skuteczności produktu biobójczego [REDAKTOWANE], w gr. 6.

**Uzasadnienie zajętego stanowiska:**

Metodyka [REDAKTOWANE] wraz z raportem z badań pod względem metodologicznym jest odpowiednia dla potwierdzenia skuteczności produktu biobójczego [REDAKTOWANE], w gr. 6.

Uchwała została przyjęta jednomyślnie.

**Ad. 4.18** Komisja do Spraw Produktów Biobójczych pozytywnie opiniuje nieznormalizowaną metodykę [REDAKTOWANE] wraz z raportem z badań pod względem metodologicznym celem potwierdzenia skuteczności bakteriobójczej produktu biobójczego przeznaczonego do dezynfekcji, w gr. 11.

**Uzasadnienie zajętego stanowiska:**

Metodyka [REDAKTOWANE] wraz z raportem z badań pod względem metodologicznym jest odpowiednia dla potwierdzenia skuteczności bakteriobójczej produktu biobójczego przeznaczonego do dezynfekcji, w gr. 11.

Uchwała została przyjęta jednomyślnie.

**Ad. 4.19** Komisja do Spraw Produktów Biobójczych pozytywnie opiniuje nieznormalizowaną metodykę [REDAKTOWANE]

[REDACTED] wraz z raportem z badań pod względem metodologicznym celem potwierdzenia skuteczności produktu biobójczego [REDACTED] w gr. 9.

#### **Uzasadnienie zajętogo stanowiska:**

Metodyka [REDACTED]  
[REDACTED] wraz z raportem z badań pod względem metodologicznym jest odpowiednia dla potwierdzenia skuteczności produktu biobójczego [REDACTED], w gr. 9.

Uchwała została przyjęta jednomyślnie. Należy wyjaśnić, jakich produktów oprócz [REDACTED] dotyczy wnioski. Należy wyjaśnić pokrywanie się zakresów dla różnych stopni oceny wobec innych preparatów poza [REDACTED]

**Ad. 5** Wolne wnioski.

Termin kolejnego spotkania Komisji zostanie ustalony w zależności od liczby nadesłanych wniosków.

Przewodnicząca Komisji  
Prof. dr hab. Barbara Gworek