



# Prezes Urzędu Rejestracji Produktów Leczniczych, Wyrobów Medycznych i Produktów Biobójczych

PB.10181/25

Warszawa, 10-09-2025

**Swish Polska Sp. z o.o.**  
**ul. Pańska 73**  
**00-834 Warszawa**

## DECYZJA

Na podstawie art. 19 ust. 1 i art. 16 ust. 2 ustawy z dnia 9 października 2015 r. o produktach biobójczych (Dz. U. z 2021 r. poz. 24) wydaje się

**pozwolenie nr 10181/25 na obrót produktem biobójczym Quato 78 Professional**

### **1. Nazwa produktu biobójczego:**

Quato 78 Professional

### **2. Grupa produktowa, postać użytkowa produktu biobójczego i jego przeznaczenie:**

kat. 1, gr. 2, kat. 1, gr. 4, kat. 2, gr. 11 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. Urz. UE L 167 z 27.06.2012 r., str. 1, z późn. zm.);

Płyn, skoncentrowany produkt do dezynfekcji powierzchni nieprzeznaczonych do kontaktu z żywnością, takich jak: posadzki, ściany, kłamki, urządzenia biurowe, ramy łóżek w obszarze przemysłowym i domowym oraz do dezynfekcji pomieszczeń w obszarze medycznym (działanie bakteriobójcze, grzybobójcze i wirusobójcze, w tym wobec wirusów otoczkowych i bezotoczkowych). Produkt do mycia i dezynfekcji powierzchni mających kontakt z żywnością, takich jak: stoły, blaty, półki, szafki, urządzenia i sprzęt kuchenny w zakładach przetwórstwa spożywczego, gastronomii i gospodarstwach domowych (działanie bakteriobójcze, grzybobójcze i wirusobójcze, w tym wobec wirusów otoczkowych i bezotoczkowych). Produkt może być również stosowany do konserwacji wody używanej w procesach technologicznych oraz systemach chłodzenia (działanie bakteriobójcze, grzybobójcze i drożdżakobójcze).

### **3. Imię i nazwisko oraz adres albo nazwa (firma) oraz adres siedziby podmiotu**

**odpowiedzialnego:**

Swish Polska Sp. z o.o., ul. Pańska 73, 00-834 Warszawa

**4. Nazwa chemiczna 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:**

Chlorek N, N-didecylo-N,N-dimetyloamonium (Chlorek didecylo-dimetyloamonium), WE: 230-525-2, CAS: 7173-51-5, zawartość: 5,07 g/100g

Alkil (C<sub>12-16</sub>) chlorku dimetylobenzyloamonu (ADBAC/BKC (C<sub>12</sub>-C<sub>16</sub>)), WE: 270-325-2, CAS: 68424-85-1, zawartość: 3,38 g/100g

**5. Imię i nazwisko oraz adres albo nazwa (firma) oraz adres siedziby wytwórcy produktu biobójczego:**

Swish Polska Sp. z o.o., ul. Pańska 73, 00-834 Warszawa

**6. Rodzaj opakowania:**

butelka (polietylen wysokiej gęstości (HDPE), polipropylen (PP), polichlorek winylu (PCW), poli(tereftalan etylenu) (PET))

butelka z atomizerem (polietylen wysokiej gęstości (HDPE), polipropylen (PP), polichlorek winylu (PCW), poli(tereftalan etylenu) (PET))

wiaderko (polietylen wysokiej gęstości (HDPE), polipropylen (PP), polichlorek winylu (PCW), poli(tereftalan etylenu) (PET))

kanister (polietylen wysokiej gęstości (HDPE), polipropylen (PP), polichlorek winylu (PCW), poli(tereftalan etylenu) (PET))

beczka (polietylen wysokiej gęstości (HDPE))

paletopojemnik IBC (polietylen wysokiej gęstości (HDPE))

**7. Okres ważności produktu biobójczego:**

36 miesięcy od daty produkcji

**8. Informacja o rodzaju użytkownika:**

Produkt nie jest przeznaczony do powszechnego stosowania

**9. Inne postanowienia decyzji:**

Treść oznakowania opakowania stanowi załącznik do niniejszej decyzji.

**Pozwolenie zachowuje ważność do dnia 2030-12-31**

## **UZASADNIENIE**

Od uzasadnienia niniejszej decyzji odstąpiono na podstawie art. 107 § 4 Kodeksu postępowania administracyjnego (Dz. U. z 2024 r. poz. 572), ponieważ uwzględnia ona w całości żądanie strony.

### **Pouczenie:**

Zgodnie z art. 127 § 1a ustawy z dnia 14 czerwca 1960 r. – Kodeks postępowania administracyjnego (Dz. U. z 2024 r. poz. 572) decyzja wydana w pierwszej instancji, od której uzasadnienia organ odstąpił z powodu uwzględnienia w całości żądania strony, jest ostateczna. Na podstawie art. 52 § 1 i 2 w zw. art. 53 § 1 ustawy z dnia 30 sierpnia 2002 r. – Prawo o postępowaniu przed sądami administracyjnymi (Dz. U. z 2024 r. poz. 935), zwanej dalej „p.p.s.a.”, strona może wnieść skargę na decyzję do Wojewódzkiego Sądu Administracyjnego w Warszawie 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 lub radcy prawnego.

Z upoważnienia Prezesa

Aleksandra Wilczyńska

Wiceprezes ds. Produktów Biobójczych

/dokument podpisany elektronicznie/

Załączniki:

1. Treść oznakowania opakowania w języku polskim

Otrzymują:

1. Strona reprezentowana przez pełnomocnika: Łukasz Nosal
2. a/a