



Urząd Rejestracji
Produktów Leczniczych, Wyrobów Medycznych i Produktów Biobójczych

Al. Jerozolimskie 181C, 02-222 Warszawa tel. 148 22 492-11-00, fax 148 22 492-11-09
NIP 521-32-14-182 REGON 015249601

DEPARTAMENT REJESTRACJI I OCENY
DOKUMENTACJI PRODUKTÓW BIOBÓJCZYCH

Warszawa, 2020-03-06

UR.DRB.RBN.420.0186.2018.SS1.6
[DRB-RBN.420.395.2019.6.SS1]

NANOCHEM Sp. z o.o.
ul. Schonów 3
41-200 Sosnowiec
Strona reprezentowana przez
pełnomocnika:
Iwona Wronka

W związku z decyzją Prezesa Urzędu Rejestracji Produktów Leczniczych, Wyrobów Medycznych i Produktów Biobójczych, dotyczącą pozwolenia na obrót produktem biobójczym
o nazwie: DezoFast

nazwa substancji czynnej oraz jej zawartość:

Substancja czynna	WE	CAS	Zawartość
Chlorek didecyldimetyloamonu (DDAC)	230-525-2	7173-51-5	0,67 g/100g

podmiot odpowiedzialny:

NANOCHEM Sp. z o.o., ul. Schonów 3, 41-200 Sosnowiec

Departament Rejestracji i Oceny Dokumentacji Produktów Biobójczych przesyła
w załączeniu przedmiotowe pozwolenie nr 8010/20 z dnia2020-03-06..... roku
wraz z zatwierdzoną treścią oznakowania opakowania.

Do wiadomości:
1.Strona
2.a/a





PREZES

Urzędu Rejestracji Produktów Leczniczych,
Wyrobów Medycznych i Produktów Biobójczych

Nr ...PB...8010/20.....

Warszawa, 2020 -03- 06

NANOCHEM Sp. z o.o.
ul. Schonów 3
41-200 Sosnowiec

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 2018 r., poz. 2231) wydaje się

**pozwolenie nr 8010/20 na obrót produktem biobójczym
DezoFast**

1. Nazwa produktu biobójczego:

DezoFast

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

kat. 1, gr. 2, kat. 1, gr. 4 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, gotowy do użycia produkt przeznaczony do dezynfekcji powierzchni również mających kontakt z żywnością, w miejscach użyteczności publicznej oraz w obszarze medycznym. Do stosowania w szpitalach, domach opieki, hospicjach, szkołach, centrach fitness, restauracjach, kuchniach itp. Produkt wykazuje działanie bakteriobójcze, grzybobójcze i wirusobójcze (wobec wirusów polio i adeno) w obszarze ogólnym oraz działanie bakteriobójcze, wirusobójcze (wobec wirusów polio i adeno) i bójcze wobec grzybów drożdżopodobnych w obszarze medycznym.

3. Imię i nazwisko oraz adres albo nazwa (firma) oraz adres siedziby podmiotu odpowiedzialnego:

NANOCHEM Sp. z o.o., ul. Schonów 3, 41-200 Sosnowiec

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:

Substancja czynna	WE	CAS	Zawartość
Chlorek didecylodimetyloamoni (DDAC)	230-525-2	7173-51-5	0,67 g/100g

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

NANOCHEM Sp. z o.o., ul. Schonów 3, 41-200 Sosnowiec

6. Rodzaj opakowania:

kanister (polietylen wysokiej gęstości (HDPE))
butelka (polietylen wysokiej gęstości (HDPE))
beczka (polietylen wysokiej gęstości (HDPE))
kontener (polietylen wysokiej gęstości (HDPE))

UR.DRB.RBN.420.0186.2018.SS1
[DRB-RBN.420.395.2019.SS1]

7. Okres ważności produktu biobójczego:

2 lata 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 2024-12-31

UZASADNIENIE

Od uzasadnienia niniejszej decyzji odstąpiono na podstawie art. 107 § 4 Kodeksu postępowania administracyjnego (Dz. U. z 2020 r., poz. 256), 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 (Dz. U. z 2020 r., poz. 256 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. z 2018 r., poz. 1302 ze zm., 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.



PREZES
Urzędu Rejestracji Produktów Leczniczych,
Wyrobów Medycznych i Produktów Biobójczych

Grzegorz Cessak

Załączniki:

1. Treść oznakowania opakowania w języku polskim

Otrzymują:

1. Strona reprezentowana przez pełnomocnika: Iwona Wronka
2. a/a

Treść oznakowania opakowania produktu biobójczego

Nazwa produktu: **DezoFast**

Nr pozwolenia na obrót produktem biobójczym:

Właściwości: Płyn, gotowy do użycia, przeznaczony do dezynfekcji powierzchni- również mających kontakt z żywnością, w miejscach użyteczności publicznej oraz w obszarze medycznym. Do stosowania w szpitalach, domach opieki, hospicjach, szkołach, centrach fitness, restauracjach, kuchniach itp. Za pomocą mopa, ściereczki, trygera lub poprzez zanurzenie rozprowadzić równomiernie produkt. Przeprowadzenie dezynfekcji w warunkach czystych wymaga usunięcia brudu i kurzu z powierzchni poddawanych dezynfekcji, powierzchnie należy wstępnie umyć. Powierzchnie mające kontakt z żywnością po osiągnięciu wymaganego czasu dezynfekcji całkowicie spłukać wodą o jakości wody pitnej. Wentylacja nie jest wymagana.

Stosować w temperaturze 20 °C

Produkt wykazuje działanie bakteriobójcze, grzybobójcze i wirusobójcze (wobec wirusów polio i adeno) w obszarze ogólnym oraz działanie wirusobójcze(wobec wirusów polio i adeno) , bakteriobójcze, bójcze wobec grzybów drożdżopodobnych w obszarze medycznym

	Działanie bakteriobójcze	Działanie grzybobójcze	Działanie bójcze wobec grzybów drożdżopodobnych	Działanie wirusobójcze wobec wirusów polio i adeno
Obszar medyczny	6 minut (warunki brudne)	-	1 minuta (warunki brudne)	30 minut (warunki czyste)
Obszar ogólny	5 minut (warunki brudne)	15 minut (warunki brudne)	15 minut (warunki brudne)	120 minut (warunki brudne) Powierzchnie powinny być wilgotne przez cały czas kontaktu

Powierzchnie powinny być wilgotne przez cały czas kontaktu.

Pośtać produktu: ciecz

Zawartość substancji czynnych: chlorek didecyloдимetyloamonu 0.67 g/100g

Data ważności: 2 lata od daty produkcji (na opakowaniu)

Nr serii:

Oznakowanie:



NIEBEZPIECZEŃSTWO

Może powodować korozję metali. Powoduje poważne uszkodzenie oczu. Działanie drażniące na skórę. Nie wdychać mgły/par. Unikać uwolnienia do środowiska. Stosować rękawice ochronne/ odzież ochronną/ ochronę oczu/ ochronę twarzy. W PRZYPADKU KONTAKTU ZE SKÓRĄ (lub z włosami): Natychmiast zdjąć całą zanieczyszczoną odzież. Spłukać skórę pod strumieniem wody/ prysznicem. W PRZYPADKU DOSTANIA SIĘ DO DRÓG ODDECHOWYCH: wyprowadzić lub wynieść poszkodowanego na świeże powietrze i zapewnić mu warunki do swobodnego oddychania. Natychmiast skontaktować się z OŚRODKIEM ZATRUĆ/ lekarzem. W PRZYPADKU DOSTANIA SIĘ DO OCZU: Ostrożnie płukać wodą przez kilka minut. Wyjąć soczewki kontaktowe, jeżeli są i można je łatwo usunąć. Nadal płukać. Natychmiast skontaktować się z OŚRODKIEM ZATRUĆ/ lekarzem.

Zawiera: 2-aminoetanol, chlorek didecyloдимetyloamonium

Pierwsza pomoc:

Po narażeniu drogą oddechową: wyprowadzić na świeże powietrze, zapewnić ciepło i spokój



Urząd Rejestracji
Produktów Leczniczych, Wyrobów Medycznych i Produktów Biobójczych

Al. Jerozolimskie 181C, 02-222 Warszawa tel. +48 22 492-11-00, fax +48 22 492-11-09
NIP 521-32-14-182 REGON 015249601

DEPARTAMENT REJESTRACJI I OCENY
DOKUMENTACJI PRODUKTÓW BIOBÓJCZYCH

Warszawa, 2020-03-06

UR.DRB.RBN.420.0186.2018.SS1.6
[DRB-RBN.420.395.2019.6.SS1]

NANOCHEM Sp. z o.o.

ul. Schonów 3

41-200 Sosnowiec

Strona reprezentowana przez
pełnomocnika:

Iwona Wronka

W związku z decyzją Prezesa Urzędu Rejestracji Produktów Leczniczych, Wyrobów Medycznych i Produktów Biobójczych, dotyczącą pozwolenia na obrót produktem biobójczym

o nazwie: DezoFast

nazwa substancji czynnej oraz jej zawartość:

Substancja czynna	WE	CAS	Zawartość
Chlorek didecyłodimetyloamoni (DDAC)	230-525-2	7173-51-5	0,67 g/100g

podmiot odpowiedzialny:

NANOCHEM Sp. z o.o., ul. Schonów 3, 41-200 Sosnowiec

Departament Rejestracji i Oceny Dokumentacji Produktów Biobójczych przesyła w załączeniu przedmiotowe pozwolenie nr 8010/20 z dnia2020-03-06..... roku wraz z zatwierdzoną treścią oznakowania opakowania.

Do wiadomości:

1.Strona

2.a/a



PREZES

Urzędu Rejestracji Produktów Leczniczych,
Wyrobow Medycznych i Produktów Biobójczych

Warszawa, 2020-03-06

Nr PB.8010/20.....

NANOCHEM Sp. z o.o.
ul. Schonów 3
41-200 Sosnowiec

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 2018 r., poz. 2231) wydaje się

**pozwolenie nr 8010/20 na obrót produktem biobójczym
DezoFast**

1. Nazwa produktu biobójczego:

DezoFast

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

kat. 1, gr. 2, kat. 1, gr. 4 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, gotowy do użycia produkt przeznaczony do dezynfekcji powierzchni również mających kontakt z żywnością, w miejscach użyteczności publicznej oraz w obszarze medycznym. Do stosowania w szpitalach, domach opieki, hospicjach, szkołach, centrach fitness, restauracjach, kuchniach itp. Produkt wykazuje działanie bakteriobójcze, grzybobójcze i wirusobójcze (wobec wirusów polio i adeno) w obszarze ogólnym oraz działanie bakteriobójcze, wirusobójcze (wobec wirusów polio i adeno) i bójcze wobec grzybów drożdżopodobnych w obszarze medycznym.

3. Imię i nazwisko oraz adres albo nazwa (firma) oraz adres siedziby podmiotu odpowiedzialnego:

NANOCHEM Sp. z o.o., ul. Schonów 3, 41-200 Sosnowiec

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:

Substancja czynna	WE	CAS	Zawartość
Chlorek didecylodimetyloamonu (DDAC)	230-525-2	7173-51-5	0,67 g/100g

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

NANOCHEM Sp. z o.o., ul. Schonów 3, 41-200 Sosnowiec

6. Rodzaj opakowania:

kanister (polietylen wysokiej gęstości (HDPE))
butelka (polietylen wysokiej gęstości (HDPE))
beczka (polietylen wysokiej gęstości (HDPE))
kontener (polietylen wysokiej gęstości (HDPE))

UR.DRB.RBN.420.0186.2018.SS1
[DRB-RBN.420.395.2019.SS1]

7. Okres ważności produktu biobójczego:

2 lata 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 2024-12-31

UZASADNIENIE

Od uzasadnienia niniejszej decyzji odstąpiono na podstawie art. 107 § 4 Kodeksu postępowania administracyjnego (Dz. U. z 2020 r., poz. 256), 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 (Dz. U. z 2020 r., poz. 256 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. z 2018 r., poz. 1302 ze zm., 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.



PREZES
Urzędu Rejestracji Produktów Leczniczych,
Wyrobów Medycznych i Produktów Biobójczych

Grzegorz Cessak

Załączniki:

1. Treść oznakowania opakowania w języku polskim

Otrzymują:

1. Strona reprezentowana przez pełnomocnika: Iwona Wronka

2. a/a

Treść oznakowania opakowania produktu biobójczego

Nazwa produktu: **DezoFast**

Nr pozwolenia na obrót produktem biobójczym:

Właściwości: Płyn, gotowy do użycia, przeznaczony do dezynfekcji powierzchni- również mających kontakt z żywnością, w miejscach użyteczności publicznej oraz w obszarze medycznym. Do stosowania w szpitalach, domach opieki, hospicjach, szkołach, centrach fitness, restauracjach, kuchniach itp. Za pomocą mopa, ściereczki, trygera lub poprzez zanurzenie rozprowadzić równomiernie produkt. Przeprowadzenie dezynfekcji w warunkach czystych wymaga usunięcia brudu i kurzu z powierzchni poddawanych dezynfekcji, powierzchnie należy wstępnie umyć. Powierzchnie mające kontakt z żywnością po osiągnięciu wymaganego czasu dezynfekcji całkowicie spłukać wodą o jakości wody pitnej. Wentylacja nie jest wymagana.

Stosować w temperaturze 20 °C

Produkt wykazuje działanie bakteriobójcze, grzybobójcze i wirusobójcze (wobec wirusów polio i adeno) w obszarze ogólnym oraz działanie wirusobójcze(wobec wirusów polio i adeno) , bakteriobójcze, bójcze wobec grzybów drożdżopodobnych w obszarze medycznym

	Działanie bakteriobójcze	Działanie grzybobójcze	Działanie bójcze wobec grzybów drożdżopodobnych	Działanie wirusobójcze wobec wirusów polio i adeno
Obszar medyczny	6 minut (warunki brudne)	-	1 minuta (warunki brudne)	30 minut (warunki czyste) 120 minut (warunki brudne)
Obszar ogólny	5 minut (warunki brudne)	15 minut (warunki brudne)	15 minut (warunki brudne)	Powierzchnie powinny być wilgotne przez cały czas kontaktu

Powierzchnie powinny być wilgotne przez cały czas kontaktu.

Pośtać produktu: ciecz

Zawartość substancji czynnych: chlorek didecyldimetyloamonu 0.67 g/100g

Data ważności: 2 lata od daty produkcji (na opakowaniu)

Nr serii:

Oznakowanie:



NIEBEZPIECZEŃSTWO

Może powodować korozję metali. Powoduje poważne uszkodzenie oczu. Działanie drażniące na skórę. Nie wdychać mgły/par. Unikać uwolnienia do środowiska. Stosować rękawice ochronne/ odzież ochronną/ ochronę oczu/ ochronę twarzy. W PRZYPADKU KONTAKTU ZE SKÓRĄ (lub z włosami): Natychmiast zdjąć całą zanieczyszczoną odzież. Spłukać skórę pod strumieniem wody/ prysznicem. W PRZYPADKU DOSTANIA SIĘ DO DRÓG ODDECHOWYCH: wyprowadzić lub wynieść poszkodowanego na świeże powietrze i zapewnić mu warunki do swobodnego oddychania. Natychmiast skontaktować się z OŚRODKIEM ZATRUĆ/ lekarzem. W PRZYPADKU DOSTANIA SIĘ DO OCZU: Ostrożnie płukać wodą przez kilka minut. Wyjąć soczewki kontaktowe, jeżeli są i można je łatwo usunąć. Nadal płukać. Natychmiast skontaktować się z OŚRODKIEM ZATRUĆ/ lekarzem.

Zawiera: 2-aminoetanol, chlorek didecyldimetyloamonium

Pierwsza pomoc:

Po narażeniu drogą oddechową: wyprowadzić na świeże powietrze, zapewnić ciepło i spokój

NANOCHEM Sp. z o.o.

Biuro Zarządu: ul. Schonów 3, 41-200 Sosnowiec, tel. 032 294 41 30, fax 032 294 41 34

e-mail: biuro@nanochem.com.pl

NIP 644-33-23-685, KRS 0000276636, Kapitał zakładowy 300 000 zł

nanochem

Sp. z o.o.

W kontakcie ze skórą: zanieczyszczoną skórę spłukać obficie wodą. Założyć jałowy opatrunek.

Natychmiast skontaktować się z lekarzem

W kontakcie z oczami: wypłukać obficie dużą ilością wody (10-15 minut). Chronić niepodrażnione oko, wyjąć szkła kontaktowe, założyć jałowy opatrunek. Natychmiast skontaktować się z lekarzem okulistą

W przypadku spożycia: nie wywoływać wymiotów. Wypłukać usta wodą, a następnie popić dużą ilością wody. Nigdy nie podawać niczego do ust osobie nieprzytomnej. Nie podawać środków zobojętniających.

W przypadku niewłaściwego użycia produkt powoduje poważne oparzenia ust i gardła, występuje ryzyko perforacji przetyku i żołądka.

Skutki uboczne: nie dotyczy

Postępowanie z odpadami:

Utylizować zgodnie z obowiązującymi przepisami. Odpadowy produkt oraz opakowanie, likwidować w uprawnionych zakładach unieszkodliwiania odpadów. Pozostałości składować w oryginalnych pojemnikach. Tylko opakowania całkowicie opróżnione mogą być przeznaczone do recyklingu.

Przechowywać tylko w oryginalnych, szczelnie zamkniętych opakowaniach.

Unikać zanieczyszczenia wody i gleby

Produkt do użytku profesjonalnego.

Ilość produktu w opakowaniu:.....

Podmiot odpowiedzialny:

Nanochem Sp. z o.o.

ul. Schonów 3, 41-200 Sosnowiec

Tel. +48 32 294 41 30, www.clinex.com.pl

2020 -03- 06

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

PREZES
Urzędu Rejestracji Produktów Leczniczych,
Wyrobów Medycznych i Produktów Biobójczych

Grzegorz Cessak

NANOCHEM Sp. z o.o.
Biuro Zarządu: ul. Schonów 3, 41-200 Sosnowiec, tel. 032 294 41 30, fax 032 294 41 34
e-mail: biuro@nanochem.com.pl
NIP 644-33-23-685, KRS 0000276636, Kapitał zakładowy 300 000 zł