

Doctor Guard™ Stick

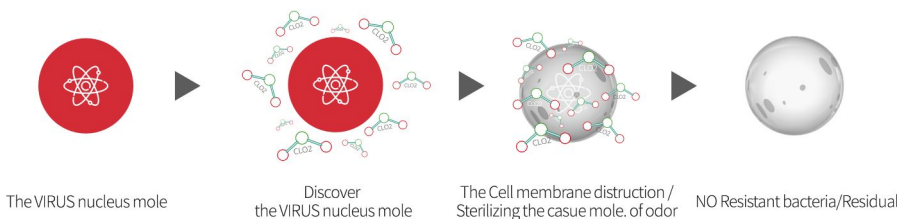
Deodorization / Disinfection / Anti-Bacterial / Anti-Viral

Your own safety Guard Safe Anytime, Anywhere Personal Prevention Solution

The Product made with Pure Chlorine dioxide. With the powerful antibacterial and deodorizing power of chlorine dioxide, it extinguishes various harmful viruses, fungi, and unpleasant odors present in the surrounding area.

It prevents diseases by extinguishing harmful viruses and harmful bacteria floating in the air.

Due to the powerful oxidizing power of the Doctor Guard product, the gas emitted destroys the cell membrane of the bacteria, ruptures and removes the cell nucleus of the bacteria, thus preventing them from replicating.



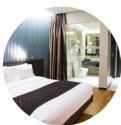
Sterilization & Deodorization at the same time!
It removes about **660 kinds of viruses and bacteria** including **SARS-CoV2, HBV, HCV, HIV** and **MonkeyPox VIRUS**.

The Special and Differentiated Technology

100% Polish Production, Made only with European domestic raw materials.

It has completed the safety verification of not only in Poland, but also world health organizations.

Recommended For



HOME



OFFICE



SCHOOL



HOSPITAL



AUTO



FRIDGE



STERILIZATION EFFECT
99.99% sterilization and prevention of harmful bacteria in the air.



SAFE FOR THE ENVIRONMENT
The active ingredient of Doctor Guard due to its specific properties is the preferred replacement for chlorine without its weaknesses and harmful elements.



DEODORIZING EFFECT
99.99% removal of various odor-causing bacteria.



SAFE INGREDIENTS
Use of pure chlorine dioxide recognized by various institutions.



LIGHTWEIGHT AND HANDY
Small size, easy to use and install.



Doctor Guard™ Stick
Everyday, Everywhere
Protection

Doctor Guard™ is virucidal and bactericidal disinfectant. Doctor Guard releases chlorine dioxide with a concentration of 0.03ppm safe for human health, animal and plant. It is a modern method of personal health protection by sterilizing, disinfection and deodorizing your space. Kills 99.99% of infectious viruses in the air! Effectiveness confirmed by Certified European Laboratory read more on www.doctorguard.eu By using Doctor Guard, you can have peace of mind and can focus on what matters most: your health and protecting yourself and your loved ones.

Take Care. Be safe.

Doctor Guard™ Stick

Deodorization / Disinfection / Anti-Bacterial / Anti-Viral

PRODUCT INFORMATION

Name of product	Doctor Guard Stick	Easy use	Yes
Type	Disinfectant, Anty - Bacterial / Viral	Non active Doctor Guard	Transparent colour liquid (inside)
Cap & Size	11ml/ 6-Inch (15Ø)	Active Doctor Guard	Yellow colour liquid (inside)
Recommended Period of Use	3 ~ 4 weeks	Sterillization effect	99.99%
Recommended Use Space	3.5 ~7m2 per 1 stick	Adjustable handle	Yes
Expiration Date	24 month from the date of manufacture	Tested With Norm	PN-EN 17272:2020
Sterilizing activity	Chlorine dioxide (Gas)	Tested in	Accredited laboratory in the EU
Gas concentration	0.03ppm	Testd standard	PN-EN ISO/IEC 17025

ORDERING INFORMATION

Product quantity	6,400 units	64,000 units	128,000 units	640,000 units	1000,000+ units
Product price					

PACKAGING AND STORAGE

Packaging	100 unit per carton 600x250x200mm; 6,400 units on pallet
Shelf Life	2 Years
Storage Instructions	Keep out of direct sunlight; store in a cool and dry place.

STANDARDS AND CERTIFICATIONS

PN-EN 17272:2020, 2011/65/EU (RoSH)

Contact your Doctor Guard representative for ordering or more information.

Bulgaria

QUANTUM Invest Group Ltd.

Email:

info@quantum-uv.com

**URZĄD UNII EUROPEJSKIEJ DS. WŁASNOŚCI
INTELEKTUALNEJ
ŚWIADECTWO REJESTRACJI**

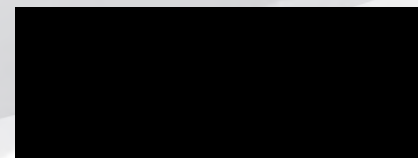
Niniejsze Świadcstwo Rejestracji zostało wystawione dla przedstawionego poniżej znaku towarowego Unii Europejskiej. Wszystkie dane dotyczące tego znaku zapisane są w Rejestrze znaków towarowych Unii Europejskiej.

**EUROPEAN UNION INTELLECTUAL PROPERTY
OFFICE
CERTIFICATE OF REGISTRATION**

This Certificate of Registration is hereby issued for the European Union trade mark identified below. The corresponding entries have been recorded in the Register of European Union trade marks.



*Dyrektor wykonawczy / The Executive
Director*



Christian Archambeau





210 018500088
220 23/06/2021
400 15/07/2021
151 22/10/2021
450 25/10/2021
186 23/06/2031
541 Doctor Guard
521 0
546

Doctor Guard™

531 24.13.1
24.13.22
25.3.3
27.3.15
27.5.5
732 Trzebiński, Mirosław
Ul. 1 Maja 56
25-511 Kielce
PL
740 (-)
270 PL EN
511 **BG** - 5
Вируциди [препарати за унищожаване на вируси];
Бактерициди; Средства против гъбички.
BG - 35
Търговия на дребно с фармацевтични, ветеринарни,
санитарни и медицински препарати.
ES - 5
Virucidas; Bactericidas; Agentes fúngicos fungicidas.
ES - 35
Venta minorista o mayorista de preparaciones farmacéuticas,
veterinarias y sanitarias, así como de suministros médicos.
CS - 5
Virocidy; Baktericidy; Fungicidní přípravky proti plísním.
CS - 35
Služby pro maloobchod nebo velkoobchod s farmaceutickými,
veterinárními a sanitárními přípravky a zdravotnickým materi-
álem.
DA - 5
Virucider; Bakteriedræbende stoffer; Svampedræbende
svampemidler.
DA - 35
Detail- eller engroshandel med farmaceutiske, veterinære og
hygiejniske præparater og medicinske artikler.
DE - 5
Viruzide; Bakterizide; Schimmelabtötende Mittel.
DE - 35
Einzelhandels- oder Großhandelsdienstleistungen für pharma-
zeutische, veterinärmedizinische Artikel, Hygienepräparate
sowie medizinische Artikel.
ET - 5
Virutsiidid; Germitsiidid; Seenevastased ained.
ET - 35
Farmaatsia- ja veterinaariapreparaatide ning hügieeni- ja
meditsiinitarvete jae- ja hulgimüük.
EL - 5

λοκτόνα· Βακτηριοκτόνα· Μυκητοκτόνα παρασκευάσματα
μυκήτων.

EL - 35

Υπηρεσίες λιανικής ή χονδρικής για προμήθειες
φαρμακευτικών, κτηνιατρικών, ιατρικών και ειδών υγιεινής.

EN - 5

Virucides; Bactericides; Fungicidal fungal agents.

EN - 35

Retail or wholesale services for pharmaceutical, veterinary
and sanitary preparations and medical supplies.

FR - 5

Virucides; Bactéricides; Agents fongiques fungicides.

FR - 35

Services de vente au détail ou en gros de préparations phar-
maceutiques, vétérinaires et hygiéniques ainsi que de four-
nitures médicales.

IT - 5

Virucidi; Battericidi; Agenti fungali fungicidi.

IT - 35

Servizi di vendita al dettaglio o all'ingrosso di preparati farma-
ceutici, veterinari e sanitari e di forniture mediche.

LV - 5

Virucīdi; Baktericīdi; Fungicīdu (pretsēnišu) preparāti.

LV - 35

Farmaceutisko, veterināro un higiēnas preparātu un medi-
cīnisko preču mazumtirdzniecība un vairumtirdzniecība.

LT - 5

Viricidai; Bakterijas žudantys preparatai; Fungicidinės grybelių
medžiagos.

LT - 35

Mažmeninė ar didmeninė prekyba farmacijos, veterinarijos ir
higienos preparatais bei medicinos reikmenimis.

HR - 5

Virucidi; Baktericidi; Fungicidna sredstva od gljivica.

HR - 35

Usluge maloprodaje ili veleprodaje za farmaceutske,
veterinarske i sanitarne pripravke i za medicinske potrepštine.

HU - 5

Vírusölő szerek; Baktériumirtók; Fungicid [gombaölő] gombás
anyagok.

HU - 35

Gyógyszerészeti, állatgyógyászati és higiéniai készítmények
valamint gyógyászati eszközök kis- és nagykereskedelme.

MT - 5

Virucidi; Battericidi; Agenti fungicidali għall-fungi.

MT - 35

Servizzi kemm bl-imnut jew bl-ingrossa għall-forniment ta'
oġġetti farmaċewtiċi, veterinarji, medikali u preparazzjonijiet
sanitarji.

NL - 5

Viruciden [virusdodende middelen]; Bacteriedodende midde-
len; Fungiciden.

NL - 35

Detailhandels- of groothandelsdiensten in farmaceutische,
veterinaire en hygiënische preparaten en medische hulpmid-
delen.

PL - 5

Środki wirusobójcze; Środki bakteriobójcze; Środki grzybobój-
cze.

PL - 35

Sprzedaż detaliczna lub hurtowa środków farmaceutycznych,
weterynaryjnych i sanitarnych oraz zaopatrzenia medycznego.

PT - 5



Virucidas; Bactericidas; Agentes fúngicos para fungicidas.

PT - 35

Serviços de venda a retalho ou a grosso de preparações farmacêuticas, veterinárias e higiénicas e provisões médicas.

RO - 5

Virucide; Bactericizi; Agenți fungicizi.

RO - 35

Servicii de vânzare cu amănuntul sau en-gros pentru preparate farmaceutice, veterinare și sanitare și produse medicale.

SK - 5

Prípravky na hubenie vírusov; Baktericídy; Fungicídne hubové činidlá.

SK - 35

Maloobchodné alebo veľkoobchodné služby s farmaceutickými, zverolekářskými a zdravotníckými prípravkami a s lekářskými potrebami.

SL - 5

Virucidi; Baktericidi; Fungicidna sredstva za glivice.

SL - 35

Maloprodajne ali veleprodajne storitve za farmacevtske, veterinarske in sanitarne proizvode in medicinske potrebščine.

FI - 5

Viruksia tappavat aineet; Bakterisidit; Sieniä tuhoavat aineet.

FI - 35

Farmaseuttisten ja eläinlääkinnällisten valmisteiden, saniteettivalmisteiden sekä lääkintätarvikkeiden vähittäiskauppa- tai tukkukauppapalvelut.

SV - 5

Virucider; Baktericider; Svampdödande svampmedel.

SV - 35

Återförsäljning eller detaljhandelstjänster för farmaceutiska, veterinära och sanitära preparat och medicinska varor.



URZĄD PATENTOWY
RZECZYPOSPOLITEJ POLSKIEJ

al. Niepodległości 188/192
00-950 Warsaw, skr. poczt. 203
phone: (+48) 22 579 05 55 | fax: (+48) 22 579 00 01
e-mail: kontakt@uprp.gov.pl |
www.uprp.gov.pl

General Chancellery

Warsaw, 2021-07-08

Our sign: P.438390
Your sign: KP/43/07/21

AFFIRMATION

The Patent Office of the Republic of Poland states that on 2021-07-08 an application for a patent for invention was accepted in electronic form:

Long-lasting disinfectant

The application has been filed under number: **P.438390.**

[WIPO ST 10/C PL438390].

Submitter: **MIROSLAW TRZEBIŃSKI "MEDIA-SYSTEM", MIROSLAW TRZEBIŃSKI, Kielce, Poland**

A document issued automatically by the data communications system of the PPO.

Citation:

1. The parties and their representatives and agents must notify the Office of any change in their address. If this obligation is neglected, delivery of the letter at the current address has legal effect (Art. 41 of the Code of Administrative Procedure).
2. The Patent Office makes an announcement about the application for invention immediately after the lapse of 18 months from the priority date to obtain a patent. The applicant may, within 12 months from the priority date, file a request for an earlier announcement (Article 43 of the Act of 30 June 2000 - Industrial Property Law (Journal of Laws of 2021, item 324). Industrial Property Law (Journal of Laws 2021, item 324).
3. Please refer to P.438390 in all correspondence.

Information Clause:

Pursuant to Article 13 (1) and (2) of Regulation (EU) 2016/679 of the European Parliament and of the Council of 27 April 2016 on the protection of natural persons with regard to the processing of personal data and on the free movement of such data, and repealing Directive 95/46/EC (hereinafter RODO), the Patent Office of the Republic of Poland informs that:

1. The Administrator of your personal data is the Patent Office of the Republic of Poland with headquarters in Warsaw, address: al. Niepodległości 188/192, 00-950 Warsaw, PO Box 203;
2. Data Protection Inspector, contact details: address: al. Niepodległości 188/192, 00-950 Warszawa, direct tel. (022) 579 00 25, fax (022) 579 00 01, e-mail: iod@uprp.pl;
3. Your personal data will be processed in order to perform the tasks of the Patent Office of the Republic of Poland laid down in the provisions of the Industrial Property Law of 30 June 2000;
4. The legal basis for the processing of your personal data is the Act of 30 June 2000 Industrial Property Law, implementing regulations to the aforementioned Act, international agreements and Article 6(1)(c) of the RODO;
5. Your personal data may be transferred to public entities under the terms of applicable laws and to international organizations and EU bodies, in accordance with applicable laws and international agreements, after the deadlines reserved for non-disclosure of notification information;
6. Your personal data will be stored for a period consistent with the Office's document filing policy. Patent Office of the Republic of Poland;
7. You have the right to request access to your personal data, the right to rectify it and the right to restrict its processing;
8. You have the right to lodge a complaint to the supervisory authority competent in the field of personal data protection if you consider that the processing of your personal data violates the provisions of RODO;
9. Providing your personal data is a statutory requirement necessary for further proceedings by the Polish Patent Office.

Mirosław Trzebiński
Ul. 1 Maja 56
25-511 Kielce
POLONIA

Alicante, 25/10/2021

**Registration certificate
(Article 51(2) EUTMR and Article 9 EUTMIR)**

Registration No: **018500088**
Your reference:
Trade Mark: Doctor Guard
Applicant: Mirosław Trzebiński
Ul. 1 Maja 56
25-511 Kielce
POLONIA

The registration of the abovementioned EUTM was published in European Union trade marks Bulletin No 2021/203 on 25/10/2021 (see Office website at <http://euipo.europa.eu>).

The registration certificate is now only stored as an online document and is available for you to download and print at any time. In accordance with Article 56(1) EUTMDR, transmission may be effected by providing electronic access to that document.

The certificate contains information from the European Union Trade Mark Register on the date of registration (see code 151 on the certificate). If a data modification request is filed on or after that date, a new certificate will not be issued. You will receive a separate notification of the change, after which you may request an extract from our database reflecting the administrative status of the mark.

For an explanation of the codes on the certificate please consult the Vademecum on the Office website at <https://euipo.europa.eu/eSearch/#advanced/bulletins>.

If for any reason you do not agree with the content of this certificate, please send the Office a letter stating your objections.



Customer Department

How to download the PDF registration certificate from eSearch plus

The certificate can be found online at <https://euipo.europa.eu/eSearch/#basic>. Enter the abovementioned EUTM registration number and click on 'Search'. Then click on the EUTM name (in blue) to open the page giving detailed information about the EUTM. Look for the section called 'Correspondence', further down the page, and in the 'Search' field type 'Certificate of Registration'. Then click on the icon in the 'Actions' column on the right-hand side to download the certificate.

A message will then appear, asking you to log in if you have not already done so. If you do not have an account, you will be asked to sign up in order to create one.

DOCTOR GUARD concentration gas emission

The concentration of CLO₂ disinfectant gas emission after DOCTOR GUARD stik activation does not exceed 0.03ppm during the whole time of its operation.

The duration of action is dependent on factors degrading the chemical reaction inside DOCTOR GUARD such as excessive ambient temperature and strong sunlight.

According to the research, at the temperature of 3-5 degrees celcius the effect of releasing gas with the concentration of 0.03ppm was observed during 60-70 days, while at the temperature of 35 degrees celcius the gas with the concentration of 0.03ppm was released to 28 days.

05th November 2021

 **MEDIA-SYSTEM**
Miroslaw Trzebiński

ul. 1 Maja 56, 25-511 Kielce

NIP 959-132-20-06 Regon 260097831

Miroslaw Trzebiński



Effectiveness of disinfectant Dr Guard for space disinfection against herpesvirus according to PN- EN 17272:2020

EXPERT OPINION

Effectiveness of disinfectant DOCTOR GUARD for space disinfection was investigated against herpes simplex virus type 1 according to PN- EN 17272:2020. This standard describes methods of airborne room disinfection by automated process. Bactericidal, mycobactericidal, sporicidal, fungicidal, yeasticidal, virucidal and phagocidal activities are determined. The virucidal activity is measured by the method described in EN 14476, according to which, after a specified time of contact between the virus and the test substance, a series of virus dilutions are prepared and residual infectivity is determined.

According to PN- EN 17272:2020, a disinfectant is considered as having virucidal effectiveness if within the recommended exposure time the titer is reduced by $4_{\log}10$ steps (inactivation 99,99%).

Disinfectant DOCTOR GUARD for space disinfection was used according to manufacturer's instructions. The exposure time was 48 hours. After 48 hours exposure time reduction factor of 4.00 was measured.

Therefore, summarizing the results of the experiment it can be declared that Disinfectant DOCTOR GUARD for space disinfection has virucidal activity against herpes simplex virus type 1 with the following conditions:

Use according to manufacturer's instructions

20°C

48 hours



Because the disinfectant DOCTOR GUARD for space disinfection is able to inactivate enveloped herpesvirus, it may be declared as effective against other enveloped viruses, members of others virus families such as orthomyxoviridae (human and animal influenzaviruses), coronaviridae (including seasonal coronaviruses and SARS-CoV2), flaviviridae, poxviridae and blood-borne viruses including HBV, HCV and HIV.

Uniwersytet Przyrodniczy we Wrocławiu
Wydział Medycyny Weterynaryjnej, Zakład Mikrobiologii
dr hab. Barbara Bażanów, prof. UPWr
Wrocław University of Environmental and Life Sciences
Faculty of Veterinary Medicine, Division of Microbiology
Barbara Bażanów, DVM, PhD, associate professor

Barbara Bażanów, DVM, PhD, associate professor

DECLARATION OF CONFORMITY

No. CE/PL/02/2021

Name and address of the manufacturer: MEDIA-SYSTEM Mirosław Trzebiński
ul. 1 Maja 56, 25-511 Kielce
Poland

Product Name: DOCTOR GUARD

Model: Stick

Use of the product: virucidal disinfectant causing sterilization,
disinfection and deodorization of spaces user

The certificate was granted on the basis of: Laboratory testing of the effectiveness of Doctor Guard
disinfectant for room decontamination against hypervirus
according to PN-EN 17272:2020 by the accredited Laboratory
of the University of Wrocław meeting PN-EN ISO/IEC 17025
standards

Harmonized standards with their date of issue:

PN EN 17272:2020

The above product meets all the requirements of Community directives:

2011/65/EU (RoSH)

The performance of the product identified above is in conformity with the set of declared performance characteristics. This declaration of performance is issued under the sole responsibility of the manufacturer named above.

Documentation prepared on behalf of the manufacturer: Mirosław Trzebiński

Kielce, 18.02.2021



 **MEDIA-SYSTEM**
Mirosław Trzebiński
ul. 1 Maja 56, 25-511 Kielce
NIP 959-132-20-06 Regon 260097831
Mirosław Trzebiński

Kielce 18.02.2021 r

MEDIA - SYSTEM Mirosław Trzebiński

1 Maja 56, 25-511 Kielce, Poland

Statement

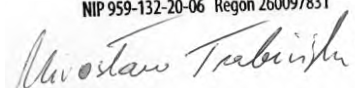
As the responsible owner, I ensure that the DOCTOR GUARD product label is, in accordance with Article 69(2) of Regulation 528/2012 :

- shall hold the information referred to in points (a) to (o) of the first subparagraph of Article 69(2) of Regulation 528/2012;
- will not be misleading with regard to the risk to human health, animal health or to The environment caused by the aforementioned product or with regard to its effectiveness;
- will not contain the phrases "low-risk biocidal product," "non-toxic," "harmless," "natural," "environmentally friendly," "pet friendly," or other similar phrases.

Furthermore, I declare that the above mentioned product will be classified, packaged and labelled in accordance with the requirements of Regulation No 528/2012 as well as in accordance with Regulation No 1272/20082 , in particular with regard to the hazard and precautionary statements referred to in Article 22(2)(i) respectively

regulation 528/202.

 **MEDIA-SYSTEM**
Mirosław Trzebiński
ul. 1 Maja 56, 25-511 Kielce
NIP 959-132-20-06 Regon 260097831



Date and signature of authorized person

1 REGULATION (EU) No 528/2012 OF THE EUROPEAN PARLIAMENT AND OF THE COUNCIL of 22 May 2012 on the making available on the market and use of biocidal products (OJ L 167, 27.6.2012, p. 1)

REGULATION (EC) No 1272/2008 OF THE EUROPEAN PARLIAMENT AND OF THE COUNCIL of 16 December 2008

2008 on classification, labelling and packaging of substances and mixtures, amending and repealing Directives 67/548/EEC and 1999/45/EC, and amending Regulation (EC) No 1907/2006

(OJ L 353, 31.12.2008, p. 1)

This report contains the collective views of an international group of experts and does not necessarily represent the decisions or the stated policy of the United Nations Environment Programme, the International Labour Organization, or the World Health Organization.

Concise International Chemical Assessment Document 37

CHLORINE DIOXIDE (GAS)

Please note that the layout and pagination of this pdf file are not necessarily identical to those of the printed CICAD

First draft prepared by

Dr Stuart Dobson, Institute of Terrestrial Ecology, Huntingdon, United Kingdom, and
Mr Richard Cary, Health and Safety Executive, Liverpool, United Kingdom

Published under the joint sponsorship of the United Nations Environment Programme, the International Labour Organization, and the World Health Organization, and produced within the framework of the Inter-Organization Programme for the Sound Management of Chemicals.



World Health Organization
Geneva, 2002

The **International Programme on Chemical Safety (IPCS)**, established in 1980, is a joint venture of the United Nations Environment Programme (UNEP), the International Labour Organization (ILO), and the World Health Organization (WHO). The overall objectives of the IPCS are to establish the scientific basis for assessment of the risk to human health and the environment from exposure to chemicals, through international peer review processes, as a prerequisite for the promotion of chemical safety, and to provide technical assistance in strengthening national capacities for the sound management of chemicals.

The **Inter-Organization Programme for the Sound Management of Chemicals (IOMC)** was established in 1995 by UNEP, ILO, the Food and Agriculture Organization of the United Nations, WHO, the United Nations Industrial Development Organization, the United Nations Institute for Training and Research, and the Organisation for Economic Co-operation and Development (Participating Organizations), following recommendations made by the 1992 UN Conference on Environment and Development to strengthen cooperation and increase coordination in the field of chemical safety. The purpose of the IOMC is to promote coordination of the policies and activities pursued by the Participating Organizations, jointly or separately, to achieve the sound management of chemicals in relation to human health and the environment.

WHO Library Cataloguing-in-Publication Data

Chlorine dioxide (gas).

(Concise international chemical assessment document ; 37)

1.Chlorine compounds - toxicity 2.Oxides - toxicity 3.Risk assessment
4.Occupational exposure I.International Programme on Chemical Safety
II.Series

ISBN 92 4 153037 5
ISSN 1020-6167

(NLM Classification: QD 181.C5)

The World Health Organization welcomes requests for permission to reproduce or translate its publications, in part or in full. Applications and enquiries should be addressed to the Office of Publications, World Health Organization, Geneva, Switzerland, which will be glad to provide the latest information on any changes made to the text, plans for new editions, and reprints and translations already available.

©World Health Organization 2002

Publications of the World Health Organization enjoy copyright protection in accordance with the provisions of Protocol 2 of the Universal Copyright Convention. All rights reserved.

The designations employed and the presentation of the material in this publication do not imply the expression of any opinion whatsoever on the part of the Secretariat of the World Health Organization concerning the legal status of any country, territory, city, or area or of its authorities, or concerning the delimitation of its frontiers or boundaries.

The mention of specific companies or of certain manufacturers' products does not imply that they are endorsed or recommended by the World Health Organization in preference to others of a similar nature that are not mentioned. Errors and omissions excepted, the names of proprietary products are distinguished by initial capital letters.

The Federal Ministry for the Environment, Nature Conservation and Nuclear Safety, Germany, provided financial support for the printing of this publication.

Printed by Wissenschaftliche Verlagsgesellschaft mbH, D-70009 Stuttgart 10



PREZES

Urzędu Rejestracji Produktów Leczniczych,
Wyrobow Medycznych i Produktów Biobójczych

Warszawa,

2022 -03- 2 2

Nr Pb. 8843. 2022

Mirosław Trzebiński prowadzący
działalność gospodarczą
pod firmą: Mirosław Trzebiński
"MEDIA-SYSTEM"
ul. 1 Maja 56
25-511 Kielce

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 8843/22 na obrót produktem biobójczym
DOCTOR GUARD**

1. Nazwa produktu biobójczego:

DOCTOR GUARD

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. produkt przeznaczony do dezynfekcji pomieszczeń (mających i niemających kontaktu z żywnością) metodą powietrzną, wykazuje ograniczone działanie wirusobójcze wobec wirusów osłonkowych.

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

Mirosław Trzebiński prowadzący działalność gospodarczą pod firmą: Mirosław Trzebiński "MEDIA-SYSTEM", ul. 1 Maja 56, 25-511 Kielce

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
ditlenek chloru otrzymany z chlorynu sodu poprzez zakwaszenie	-	-	0,02 g/kg

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

Mirosław Trzebiński prowadzący działalność gospodarczą pod firmą: Mirosław Trzebiński "MEDIA-SYSTEM", ul. 1 Maja 56, 25-511 Kielce

6. Rodzaj opakowania:

sztyft (polietylen (PE))

7. Okres ważności produktu biobójczego:

24 miesiące od daty produkcji

8. Informacja o rodzaju użytkownika:

Produkt 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 2021 r., poz. 735 z późn. zm.) ponieważ uwzględnia ona w całości żądanie strony.

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 2021 r., poz. 735 z późn. 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. z 2019 r., poz. 2325 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

2. a/a



**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**
DRB-RBN.420.562.2021.7.MDo

Warszawa,

2022-03-22

**Mirosław Trzebiński prowadzący
działalność gospodarczą
pod firmą: Mirosław Trzebiński
"MEDIA-SYSTEM"
ul. 1 Maja 56
25-511 Kielce**

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

o nazwie: DOCTOR GUARD

nazwa substancji czynnej oraz jej zawartość:

Substancja czynna	WE	CAS	Zawartość
Ditlenek chloru otrzymywany z chlorynu sodu poprzez zakwaszenie	-	-	0,02 g/kg

podmiot odpowiedzialny:

Mirosław Trzebiński prowadzący działalność gospodarczą pod firmą: Mirosław Trzebiński "MEDIA-SYSTEM", ul. 1 Maja 56, 25-511 Kielce

Departament Rejestracji i Oceny Dokumentacji Produktów Biobójczych przesyła w załączeniu przedmiotowe pozwolenie nr **8843/22** wraz z zatwierdzoną treścią oznakowania opakowania.

DYREKTOR
Departamentu Rejestracji i Oceny Dokumentacji
Produktów Biobójczych


Aleksandra Wilczyńska

Do wiadomości:

- 1.Strona
- 2.a/a



**Skuteczność wirusobójcza środka dezynfekującego Dr Guard do odkażania pomieszczeń
wobec adenowirusa, według normy PN- EN 17272:2020**

OPINIA EKSPERCKA

Skuteczność wirusobójczą środka dezynfekującego Dr Guard do odkażania pomieszczeń badano w odniesieniu do adenowirusa typu 5, według normy PN- EN 17272:2020. Norma ta opisuje metody dezynfekcji pomieszczeń drogą powietrzną z wykorzystaniem zautomatyzowanych procesów. Określa działanie bakteriobójcze, grzybobójcze, bójcze na grzyby drożdżopodobne, sporobójcze, prątkobójcze lub bójcze na prątki gruźlicy, wirusobójcze oraz fagobójcze. Zdolność wirusobójcza mierzona jest metodą opisaną w normie PN- EN 14476 według której, po określonym czasie kontaktu wirusa z badaną substancją, tworzony jest szereg jego rozcieńczeń i określana skuteczność wirusobójcza.

Zgodnie z założeniem normy PN- EN 17272:2020, środek dezynfekcyjny uznaje się za wirusobójczy, jeśli po rekomendowanym czasie ekspozycji miano wirusa obniżone jest o co najmniej $4 \log_{10}$ (inaktywacja $\geq 99,99\%$).

Środek dezynfekujący Dr Guard do odkażania pomieszczeń stosowano według instrukcji producenta. Czas ekspozycji wynosił 48h. Po tym czasie określono redukcję miana $\geq 4 \log_{10}$.

Podsumowując wyniki eksperymentu stwierdza się, że środek dezynfekujący Dr Guard do odkażania pomieszczeń wykazuje skuteczność wirusobójczą względem adenowirusa typu 5 w następujących warunkach:

Użycie wg instrukcji producenta

20°C

48 godzin

Uniwersytet Przyrodniczy we Wrocławiu
Wydział Medycyny Weterynaryjnej, Zakład Mikrobiologii
dr hab. Barbara Bażanów, prof. UPWr
Wrocław University of Environmental and Life Sciences
Faculty of Veterinary Medicine, Division of Microbiology
Barbara Bażanów, DVM, PhD, associate professor

Dr hab. Barbara Bażanów, prof. uczelni



**Effectiveness of disinfectant Dr Guard for space disinfection against adenovirus according to
PN- EN 17272:2020**

EXPERT OPINION

Effectiveness of disinfectant Dr Guard for space disinfection was investigated against adenovirus type 5 according to PN- EN 17272:2020. This standard describes methods of airborne room disinfection by automated process. Bactericidal, mycobactericidal, sporicidal, fungicidal, yeasticidal, virucidal and phagocidal activities are determined. The virucidal activity is measured by the method described in EN 14476, according to which, after a specified time of contact between the virus and the test substance, a series of virus dilutions are prepared and residual infectivity is determined.

According to PN- EN 17272:2020, a disinfectant is considered as having virucidal effectiveness if within the recommended exposure time the titer is reduced by $\geq 4_{\log 10}$ steps (inactivation $\geq 99,99\%$).

Disinfectant Dr Guard for space disinfection was used according to manufacturer's instructions. The exposure time was 48 hours. After 48 hours exposure time reduction factor of ≥ 4.00 was measured.

Therefore, summarizing the results of the experiment it can be declared that Disinfectant Dr Guard for space disinfection has virucidal activity against adenovirus type 5 with the following conditions:

Use according to manufacturer's instructions 20°C 48 hours

Uniwersytet Przyrodniczy we Wrocławiu
Wydział Medycyny Weterynaryjnej, Zakład Mikrobiologii
dr hab. Barbara Bażanów, prof. UPWr
Wrocław University of Environmental and Life Sciences
Faculty of Veterinary Medicine, Division of Microbiology
Barbara Bażanów, DVM, PhD, associate professor

Barbara Bażanów, DVM, PhD, associate professor

Doctor Guard™

Doctor Guard

Bądź bezpieczny

Doctor Guard
Deodorization / Disinfection / Anti-Bacterial / Anti-Viral
SPACE PURIFICATION / TO CLEAN AIR



Doctor Guard™
SPECIALIST

WIRUSOBÓJCZY ŚRODEK DEZYNFEKUJĄCY

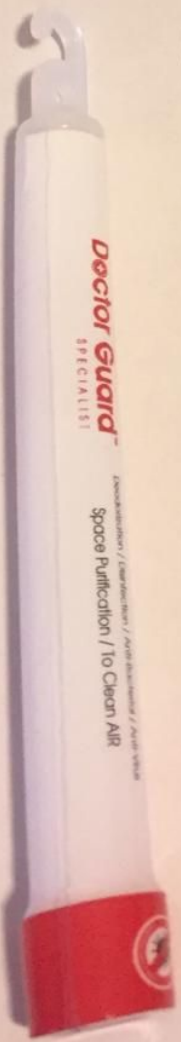
Doctor Guard to czysty dwutlenek chloru, o stężeniu 0,03ppm, bezpieczny dla zdrowia ludzi, zwierząt i roślin. Jest to nowoczesna metoda osobistej ochrony zdrowia przez sterylizację, dezynfekcję i deodoryzację przestrzeni użytkownika. Bądź bezpieczny.

Doctor Guard is pure chlorine dioxide with a concentration of 0.03ppm, safe for human health, animal and plant. It is a modern method of personal health protection by sterilizing, disinfection and deodorizing your space. Be safe.

KILLS 99,9% of infectious viruses the air

Doctor Guard
no active
(transparent liquid)

Doctor Guard
Active
(yellow liquid)



Doctor Guard

Przeciwvirusowy i przeciwbakteryjny Sterylizator i środek dezynfekujący

Jak użyć - Aktywacja / How To Use - Activation
Sztyki zawiera pierwszy rozdział i ampulkę (zawiera proszek)
The stick contains the first solution and ampoule (contains powder)



- Zegnij paleczkę Doctor Guard Stick, aby rozbić znajdującą się w niej ampulkę. Umożliwia to uwolnienie aktywnego składnika.
Bend the Doctor Guard Stick to break the ampoule within. This enables the discharge of the active ingredient.
- Można rozwarować etykiety wzduż linii przerywanej dla maksymalnej wydajności zwiększając wydostanie aktywnego składnika ale skracając okres użytkowania.
We can open the labels along the dotted line for maximum effect, this increases the discharge of the active ingredient but shorten the usage period.
- Gdy płyn wewnątrz sztyki Doctor Guard stanie się przezroczysty, należy wymierić go na nowy sztyki Doctor Guard, a zużyty wyrzucić do odpadów ogólnych.
When the fluid inside the Doctor Guard Stick becomes transparent, replace it with another Doctor Guard Stick and dispose the old stick with general waste.
- Optymalna efektywność działania w temperaturze 4°C - 35°C / Effective Temperature 4°C - 35°C.

NIE WOLNO otwierać paleczki Doctor Guard Stick, aby odsłonić jej zawartość.
DO NOT Break open the Doctor Guard Stick to expose its contents.

Doctor Guard - Sterylizacja i Dezynfekcja zamkniętych przestrzeni przed wirusami i bakteriami.
Doctor Guard - Sterilizing and Disinfecting enclosed spaces against viruses and bacteria.

Corona virus

H1N1

Środki ostrożności podczas stosowania Doctor Guard
1. Ostrożnie obchodzić się z produktem. Nie otwierać sztyki Doctor Guard Stick, aby odsłonić znajdujący się w nim płyn.
2. Nie dopuszczać do kontaktu płynu ze skórą.
3. W przypadku kontaktu zawartości z oczami lub skórą na skutek wystąpienia dolegliwości natychmiast skonsultować się z lekarzem.
4. Nie pożyłkować proszku znajdującego się w sztyki Doctor Guard Stick, w przypadku pobicia zwiększyć natężenie skonsultować się z lekarzem.
5. W przypadku rozlania płynu na odzież mogą wystąpić przebarwienia.
6. Używanie w miejscach, gdzie panują wysokie temperatury, może skrócić okres użytkowania produktu.
7. Unikać bezpośredniego kontaktu Doctor Guard z żywnością.
8. Jeśli zapach przechowywanego Doctor Guard w zamknięciu.
9. Nie należy przechowywać Doctor Guard z dala od bezpośredniego światła słonecznego.
10. Przechowywać w miejscu niedostępnym dla dzieci.
11. Przechowywać w miejscu niedostępnym dla dzieci.

Oznakowanie zgodnie z ustawą o zarządzaniu jakością i bezpieczeństwem produktów przemysłowych

Przedmiot: Ogólna chemia gospodarcza (środek dezynfekujący)
Sterylizator i dezynfekujący
Nazwa produktu: Doctor Guard Special

Typ: Odparowywany ciekły
Skład: Chlorki sodu, kwas cytrynowy, woda oczyszczona
Pojemność: 1ml / 10g
Producent: MEDA-SYSTEM
Kraj pochodzenia: Polska
Strona internetowa: www.doctorguard.eu
Data produkcji: nieograniczenie
Classe przydatności: z 01 do 30 dni po aktywacji

CE

28 dni po aktywacji



www.doctorguard.eu