



NEMZETI NÉPEGÉSZSÉGÜGYI KÖZPONT

Iktatószám: 16298-1/2019/KTEF
Ügyintéző: Bacsó János, +36 1 476 1100 /2200

Tárgy: Protect 27 rágcsálóirtó granulátum
forgalomba hozatali engedélyének jelentős
mértékű módosítása

Kérem, hogy válaszában a fenti számra hivatkozzon!

Melléklet:

SPC (magyar nyelvű) (17 oldal)
Bizalmas melléklet (1 oldal)
PAR (bizalmas) (99 oldal)
PAR (publikus) (103 oldal)
SPC (angol nyelvű) (22 oldal)

H A T Á R O Z A T

A **Bábolna Környezetbiológiai Központ Kft.** (H-1107 Budapest, Szállás u. 6.; a továbbiakban: Engedélyes) BC-PD033482-50 ügyszámú kérelmére indult, a **Protect 27 rágcsálóirtó granulátum** (a továbbiakban: Termék) azonos terméken alapuló engedélyezési eljárásban **HU-2017-SP-14-00192-0000** engedélyezési számon, a **KEF-12966-1/2017/KORTAP** iktatószámú határozattal kiadott engedélyt (a továbbiakban: Eredeti Engedély) az alábbiak szerint

módosítom:

1. Az Eredeti Engedély rendelkező részének 1-7. pontjai helyébe az alábbi pontok lépnek:
 1. A **biocid termék jellemzőinek összefoglalóját** (a továbbiakban: SPC) az engedély 1. számú melléklete tartalmazza.
 2. A készítmény forgalmazása és felhasználása során az engedélyben előírt feltételek teljesítését folyamatosan biztosítani kell az engedély 1. számú mellékletében foglaltak betartásával.
 3. Az engedély 2. számú mellékleteként szereplő „**Bizalmas melléklet**” c. mellékletben és a 4. számú „**Confidential PAR**” c. mellékletben megadott információk bizalmas adatnak minősülnek.
 4. A termék **kereskedelmi neveit** az SPC tartalmazza.
 5. Jelen határozat 2020. augusztus 31-ig hatályos.
2. Az Eredeti Engedély 1. számú melléklete helyébe a jelen határozat 1. számú melléklete lép.
3. Az Eredeti Engedély 2. számú melléklete helyébe a jelen határozat 2. számú melléklete lép.
4. Az Eredeti Engedély 3. számú melléklete helyébe a jelen határozat 3. számú melléklete lép.
5. Az Eredeti Engedély 4. számú melléklete helyébe a jelen határozat 5. számú melléklete lép.

A Pest Megyei Kormányhivatal PE-KTF/1976-2/2018. iktatószámú szakhatósági állásfoglalásában a Termék engedélyének jelentős mértékű módosításához az alábbi feltételekkel járult hozzá:

- „*a rágcsálóirtó szer épületekben, illetve azok környékén, kizárólag fedett helyen helyezhető ki;*
- *a csalétek szabad téri használata esetén biztosítani kell, hogy ahhoz a nem célszervezetek ne férhessenek hozzá;*
- *a készítmény, maradványai és csomagoló anyagainak felszíni vízbe, csatornába, talajba jutását meg kell akadályozni;*
- *a megmaradt rágcsálóirtó szert, valamint a környezetben található, valószínűsíthetően szennyezett anyagokat (ürülék, tetemek) rendszeres időközönként ellenőrizni, szelektíven gyűjteni, és a hatályos jogszabályok alapján ártalmatlanítani kell.”*

Jelen határozatom elválaszthatatlan részét képezik az 1. mellékletként szereplő SPC és a 2. számú mellékletként szereplő „**Bizalmas melléklet**” című dokumentumok, valamint a 3. mellékletként szereplő értékelési jelentés (a továbbiakban: PAR), a 4. mellékletként szereplő „Confidential PAR” című és az 5. mellékletként szereplő Angol nyelvű SPC dokumentumok.

Az Engedélyes a jogszabályban előírt 1.000.000 Ft igazgatási szolgáltatási díjat megfizette.

A Termék az Eredeti Engedélyben foglaltaknak megfelelően forgalomba hozott készleteire türelmi idő vonatkozik, azok jelen határozat kiadásától számított 180 napig forgalomba hozhatók és további 180 napig felhasználhatók.

Határozatom ellen államigazgatási úton további jogorvoslatnak nincs helye, annak felülvizsgálatát – jogszabálysértésre hivatkozással – az országos tisztifőorvoshoz 3 példányban benyújtott, de a Fővárosi Közigazgatási és Munkaügyi Bírósághoz címzett keresettel lehet kérni. A keresetlevelet a közléstől számított 30 napon belül kell az elsőfokú hatóságnál beadni, vagy ajánlott küldeményként postára adni.

A közigazgatási per illetéke 30.000 Ft., de az eljárásban az ügyfelet jövedelmi és vagyoni viszonyaira való tekintet nélkül illetékfeljegyzési jog illeti meg.

INDOKOLÁS

Az Engedélyes *a biocid termékek forgalmazásáról és felhasználásáról* szóló 528/2012/EU rendelet (a továbbiakban: Rendelet) 71. cikk (1) bekezdésben meghatározott biocid termékek nyilvántartása elnevezésű információs rendszerben (a továbbiakban: R4BP) 2017. augusztus 11-én BC-PD033482-50 ügyszám alatt kérelmezte a Termék **HU-2017-SP-14-00192-0000** engedélyezési számon kiadott forgalomba hozatali engedélyének jelentős mértékű módosítását.

Az Engedélyes a bromadiolon aktív hatóanyag mennyiségének 50 ppm-ről 27 ppm-re történő csökkentését, az osztályozás és címkézés megváltoztatását, illetve a felhasználói kategóriákhoz a lakossági felhasználás hozzáadását kérte.

Az Engedélyes az Állami Népegészségügyi és Tisztiorvosi Szolgálat egyes közigazgatási eljárásaiért és igazgatási jellegű szolgáltatásaiért fizetendő díjakról szóló 1/2009. (I. 30.) EüM rendelet (a továbbiakban: Igyszolg. díj rendelet) 1. melléklet VI. 6. pontja alapján meghatározott 1 000 000 Ft igazgatási szolgáltatási díjat megfizette.

Az Engedélyes az R4BP információs rendszeren keresztül 2019. október 24-én kérelmezte a termék nevének változtatását **Protect 27 rágcsálóirtó granulátum-ra**.

A biocid termékek engedélyezésének és forgalomba hozatalának egyes szabályairól szóló 316/2013. (VIII. 28.) Kormányrendelet (a továbbiakban: Kormányrendelet) szerint:

„4. § (1) Uniós engedéllyel nem rendelkező egyedi biocid termék vagy biocid termékcsalád Magyarországon vagy annak bizonyos részén nemzeti engedély birtokában hozható forgalomba és használható fel.

Az országos tisztifőorvos a Kormányrendelet értelmében az engedély módosítási eljárásában szakhatóságot köteles bevonni.

A Pest Megyei Kormányhivatal, 2018. február 23-án PE-KTF/1976-2/2018. számon az alábbi indokolással adta meg szakhatósági állásfoglalását:

”

<i>Termék neve</i>	<i>Forgalmazó</i>	<i>Hatóanyag</i>
<i>Protect Plus rágcsálóirtó granulátum</i>	<i>Bábolna Környezetbiológiai Központ Kft.</i>	<i>bromadiolon</i>

A környezetbe jutás várható útjai a tervezett felhasználás alapján:

- *az ürülékek, a vizelet és a mérgezett tetemek által közvetett módon szennyeződhetnek a szárazföldi elemek;*
- *a biztonsági adatlapon és a termékcímkén foglaltak betartásával a hatóanyag környezetbe jutása elfogadható szintre csökkenthető.*

A termék hatóanyagának viselkedése a környezeti elemekben:

- *a bromadiolon hatóanyag a környezetben tartósan megmaradhat és biológiailag felhalmozódhat;*
- *erősen adszorbeálódik a talajrészecskéken, ezért nem-mobilis;*
- *fotolízise igen gyors, kb. 2 óra alatt fényben elbomlik;*
- *a bromadiolon gyorsan elbomlik a levegőben, ezért hatása elhanyagolható;*
- *a bromadiolon biológiai úton nem bomlik;*
- *hatása a talajra, felszín alatti vizekre: a korlátolt idejű alkalmazás betartásával, a mérgezett rágcsálók tetemeinek, ürülékének és a szennyezett táplálékmaradványok összegyűjtésével elhanyagolható.*

Információ a termékben lévő hatóanyag ökotoxikológiájáról:

- *a bromadiolon potenciálisan akkumulálódik a szervezetben (bioakkumulációra hajlamos);*
- *halakra toxikus, a hatóanyagra az algák a legérzékenyebb vízi szervezetek.*

Rendelkezésre álló ökotoxikológiai információ az ökotoxikológiailag jelentős nem-hatóanyagokról:

- *a termék egyéb, külön óvintézkedést igénylő anyagot nem tartalmaz.*

Megfigyelések nem kívánt vagy nem szándékosan előidézett mellékhatásokról, pl. hasznos és egyéb nem célszervezetekre:

- *potenciális PBT (perzisztens, bioakkumulatív és mérgező) hatóanyag, ezért vízi szervezetekre és emlősökre mérgező;*
- *a vadonélő állatok és házi állatok mérgeződhetnek, ha az etető állomást nem fedik teljesen vagy ha az állomások szennyezettek;*
- *a nem cél szervezet madarak és emlősök másodlagosan mérgeződhetnek az elpusztított rágcsálók elfogyasztásával;*
- *a téli időszakban kevesebb a zsákmány, ezért a környezeti expozíció csökken.*

A nem célszervezetek elleni hatás megelőzésére irányuló intézkedések:

- *a termék feltűnő színe, valamint a benne található keserű ízanyag – denatónium-benzoát – megakadályozza a lenyelést, ezáltal a nem cél élő szervezetek elsődleges mérgezése elkerülhető.*

A termék bromadiolon hatóanyagot tartalmaz. A bromadiolon a környezetben tartósan megmaradhat és biológiailag felhalmozódhat. A hatóanyag a vízi szervezetekre ártalmas, a vízi környezetben hosszantartó károsodást okozhat. Nem kellően körültekintő használat mellett a védett és fokozottan védett ragadozó madarak és emlősök másodlagos mérgezésének veszélye fennáll.

A fent megfogalmazottakra tekintettel a felhasználási feltételek meghatározásakor a legfontosabb szempont a környezetbe jutás, valamint a nem célszervezetek elsődleges és másodlagos mérgezésének megakadályozása. A felsorolt szakmai szempontok alapján szükséges a rágcsálóirtó szert szabad téren olyan tárolóeszközben kihelyezni, ami a nem célszervezetek hozzáférését megakadályozza.

A Kormányhivatal a termék engedélyének jelentős mértékű változtatására irányuló eljárásában a rendelkező részben írt feltételekkel a szükséges szakhatósági hozzájárulást megadja.”

Megállapítást nyert, hogy a kérelemhez mellékelt dokumentáció alapján a Termék a Rendelet 19. cikk (1) bekezdésben előírt követelményeknek megfelel.

Az Európai Parlament és a Tanács 528/2012/EU rendeletének megfelelően engedélyezett biocid termékekkel kapcsolatos változtatásokról szóló 354/2013/EU rendelet mellékletének 3. címe értelmében a kérelmezett változtatás a Termék jelentős változtatásának minősül.

Az Eredeti Engedély 1. számú mellékleteként szereplő „SPC, magyar nyelvű”, a 2. számú mellékleteként szereplő „Teljes összetétel”, a 3. számú mellékletként szereplő „PAR” és a 4. számú mellékletként szereplő „SPC, angol nyelvű” című dokumentumok a kérelmezett jelentős mértékű változtatás miatt jelen határozat 1., 2., 3. és 5. számú mellékletével lecserélésre kerülnek.

A Rendelet 22. cikke szerint az engedély tartalmazza a biocid termék jellemzőinek összefoglalóját. A Termék jellemzőinek összefoglalója jelen engedély 1. számú mellékletét képezi.

A Termék biocid hatóanyagként **bromadiolont** tartalmaz, mely a Rendelet 10. cikk (1) bekezdés a) és e) pontjai szerint helyettesítendő hatóanyagnak minősül.

A termék engedélyezett felhasználói kategóriáját a Kormányrendelet 17/A. § (1) bekezdés b) és d) pontja alapján határoztam meg.

A Termék engedélyezett forgalmazási kategóriáját a Kormányrendelet 17/A. §-a (2) bekezdés c) pontja és (5) bekezdése alapján határoztam meg.

A Rendelet 66. cikk (2) bekezdése meghatározza azokat az adatokat, melyek nyilvánosságra hozatala sértené az érintett személyek kereskedelmi érdekeinek védelmét, illetve magánélethez való jogát vagy biztonságát. Ezen bekezdés a) pontja szerint a termék teljes összetételére vonatkozó adatok bizalmasan kezelendők. A bizalmasan kezelt adatokat az engedély 2. és 4. számú melléklete tartalmazza.

Fenti indokok alapján a közigazgatási hatósági eljárás és szolgáltatás általános szabályairól szóló 2004. évi CXL. törvény (a továbbiakban: Ket.) 72. §-a, valamint a Rendelet 17. cikk (1) bekezdése, 19. cikk (1) bekezdése alapján a rendelkező részben foglaltak szerint döntöttem, a termék forgalomba hozatalát és felhasználását a Rendelet 22. cikkében meghatározott tartalmi követelmény szerint engedélyeztem.

A Rendelet 52. cikke szerint:

„A 89. cikktől eltérve, amennyiben az illetékes hatóság, vagy uniós szinten engedélyezett biocid termék esetében a Bizottság visszavon vagy módosít egy engedélyt, illetve az engedély

megújításának megtagadásáról határoz, a meglévő készletek forgalmazására és felhasználására türelmi időt biztosít, kivéve, ha a biocid termék további forgalmazása vagy felhasználása az emberi egészségre, az állati egészségre vagy a környezetre nézve elfogadhatatlan kockázatot jelent.”

A türelmi idő megadásának lehetőségét vizsgáltam az eljárásom során. Megállapítottam, hogy a meglévő készletek forgalmazása vagy felhasználása az emberi egészségre, az állati egészségre vagy a környezetre nézve elfogadhatatlan kockázatot nem jelent, így a rendelkező részben foglaltak szerint döntöttem.

Felhívom a figyelmet, hogy a Rendelet 47. cikke értelmében:

„(1) Amennyiben az engedélyes az engedélyezett biocid termékkel vagy az abban található hatóanyaggal (hatóanyagokkal) kapcsolatos, az engedélyt befolyásoló információkról szerez tudomást, késedelem nélkül bejelentést tesz a nemzeti engedélyt kiadó illetékes hatóságnak és az Ügynökségnek, vagy uniós engedély esetében a Bizottságnak és az Ügynökségnek.”

Felhívom a figyelmet továbbá arra, hogy az országos tisztifőorvos a Rendelet 48. cikke alapján a termék engedélyét visszavonhatja, vagy módosíthatja, ha:

- „a) a 19. cikkben vagy – amennyiben alkalmazandó – a 25. cikkben említett feltételek nem teljesülnek;*
- b) az engedély megadására hamis vagy félrevezető információk alapján került sor; vagy*
- c) az engedélyes nem tett eleget az engedély vagy az e rendelet szerinti kötelezettségeinek.”*

Amennyiben a termék jelen határozat alapjául szolgáló forgalmazási, felhasználási feltételei módosulnak, az engedély jogosultjának az engedély módosítását kell kezdeményeznie.

A forgalomba hozatali engedély jelentős mértékű módosítási eljárás lefolytatásáért fizetendő igazgatási szolgáltatási díjat az Igsszolg. díj rendelet 1. melléklet VI. 6. pontja alapján állapítottam meg.

A jelen eljárás igazgatási szolgáltatási díjának lerovása következtében az eljárási költség viselésére vonatkozó döntést mellőztem.

A Pest Megyei Kormányhivatal szakhatóságként történő bevonásáról az egyes közérdeken alapuló kényszerítő indok alapján eljáró szakhatóságok kijelöléséről szóló 531/2017. (XII. 29.) Korm. rendelet 1. mellékletének 13., Népegészségügyi ügyek c. táblázatának 15. pontja alapján döntöttem.

Döntésemet a Kormányrendelet 18. § (1) bekezdésében biztosított hatáskörömben, valamint a fővárosi és megyei kormányhivatal, valamint a járási (fővárosi kerületi) hivatal népegészségügyi feladatai ellátásáról, továbbá az egészségügyi államigazgatási szerv kijelöléséről szóló 385/2016 (XII. 2.) Kormányrendelet 13. § (3) bekezdése szerinti országos illetékességgel eljárva hoztam meg.

Határozatom bírósági felülvizsgálatának lehetőségét a Ket. 109. § (1) bekezdés a) pontja biztosítja, a Fővárosi Közigazgatási és Munkaügyi Bíróság illetékességét a közigazgatási perrendtartásról szóló 2017. évi I. törvény (a továbbiakban: Kp.) 12. § (1) bekezdés, 13. § (2) bekezdése c) pontja és (3) bekezdés a) pontja alapján állapítottam meg. A keresetlevél benyújtásának helyét és idejét a Kp. 39. § (1) bekezdése határozza meg.

Az illeték mértékét az illetékekről szóló 1990. évi XCIII. törvény 45/A. § (1) bekezdése szabályozza, az illetékfeljegyzési jogról pedig e törvény 62. § (1) bekezdésének h) pontja rendelkezik.

Budapest, 2019. november „27”.

Az Országos Tisztifőorvos nevében kiadmányozza:



Dr. Deim Szilvia
főosztályvezető

A határozatot kapják:

1. Bábolna Környezetbiológiai Központ Kft., H-1107 Budapest, Szállás u. 6.
2. NKK Járványügyi és Infekciókontroll Főosztály, jarvany.titkarsag@nkk.gov.hu
3. Pest Megyei Kormányhivatal, Hivatali kapun keresztül
4. Irattár