



Bratislava, 12. marca 2020
Ref. číslo: bio/537/O/20/RM

ROZHODNUTIE

Ministerstvo hospodárstva Slovenskej republiky ako príslušný orgán podľa ustanovenia § 5 zákona č. 71/1967 Zb. o správnom konaní (správny poriadok) v znení neskorších predpisov (ďalej len „správny poriadok“) a ustanovenia § 4 ods. 1 písm. c) bod 3 zákona č. 319/2013 Z. z. o pôsobnosti orgánov štátnej správy pre sprístupňovanie biocídnych výrobkov na trh a ich používanie a o zmene a doplnení niektorých zákonov (biocídny zákon) v znení neskoršej novely (ďalej iba „biocídny zákon“) na základe čl. 31 ods. 7 nariadenia Európskeho parlamentu a rady (EÚ) č. 528/2012 o sprístupňovaní biocídnych výrobkov na trhu a ich používaní predpisov (ďalej len „nariadenie o biocídoch“).

rozhodlo

tak, že platnosť autorizácie číslo 2012/2509/5687/SK/MA/33825 udelenej dňa 12. novembra 2012 rozhodnutím ref. č. bio/1665/O/12/R držiteľovi Lonza Cologne GmbH, ktorým sa v Slovenskej republike autorizoval biocídny výrobok ANTIBLU SELECT 3787, pre výrobky typu 8 na základe autorizácie biocídneho výrobku č. UK-2012-0486 v Spojenom kráľovstve,

sa predlžuje do 30. apríla 2024.

Odôvodnenie:

Biocídny výrobok ANTIBLU SELECT 3787, číslo autorizácie 2012/2509/5687/SK/MA/33825, typ výrobku 18, obsahuje účinné látky propikonazol, IPBC a tebukonazol. Platnosť schválenia účinnej látky propikonazol mala uplynúť 31. marca 2020, avšak podľa článku 1 Vykonávacieho rozhodnutia Komisie (EÚ) 2020/27 z 13. januára 2020, ktorým sa odkladá dátum skončenia platnosti schválenia propikonazolu na použitie v biocídnych výrobkoch typu 8, sa posunul dátum skončenia platnosti schválenia účinnej látky propikonazol na 31. marca 2021. Platnosť schválenia účinnej látky IPBC mala uplynúť 30. júna 2020, avšak podľa článku 1 Vykonávacieho rozhodnutia Komisie (EÚ) 2019/1969 z 26. novembra 2019, ktorým sa odkladá dátum skončenia platnosti schválenia IPBC na použitie v biocídnych výrobkoch typu 8, sa posunul dátum skončenia platnosti schválenia účinnej látky IPBC na 31. decembra 2022. Platnosť schválenia účinnej látky tebukonazol mala uplynúť 31. marca 2020, avšak podľa článku 1 Vykonávacieho rozhodnutia Komisie (EÚ) 2019/1951 z 25. novembra 2019, ktorým sa odkladá dátum skončenia platnosti schválenia tebukonazolu na použitie v biocídnych výrobkoch typu 8, sa posunul dátum skončenia platnosti schválenia účinnej látky tebukonazol na 30. septembra 2022.

Podľa článku 14 ods. 6 Nariadenia Európskeho parlamentu a Rady (EÚ) č. 528/2012 z 22. mája 2012 o sprístupňovaní biocídnych výrobkov na trhu a ich používaní (ďalej iba „nariadenie o biocídnych výrobkoch“) ak Komisia rozhodne, že sa schválenie účinnej látky neobnoví alebo sa zmení a doplní pre jeden alebo viac typov výrobkov, členské štáty, alebo v prípade autorizácie Únie Komisia, zrušia autorizácie biocídnych výrobkov dotknutých typov výrobkov obsahujúcich túto účinnú látku, prípadne ich zmenia a doplnia.

Správny orgán rozhodol tak, ako je uvedené vo výroku tohto rozhodnutia, na základe uvedených skutočností a pravidiel obnovovania autorizácií biocídnych výrobkov podľa nariadenia o biocídnych výrobkoch a Delegovaného nariadenia Komisie (EÚ) č. 492/2014 zo 7. marca 2014, ktorým sa dopĺňa nariadenie o biocídnych výrobkoch, pokiaľ ide o pravidlá obnovovania autorizácií biocídnych výrobkov, ktoré podliehajú vzájomnému uznávaniu.

Poučenie:

Proti tomuto rozhodnutiu je možné podať podľa § 61 ods.1 správneho poriadku rozklad v lehote 15 dní odo dňa oznámenia rozhodnutia, pričom včas podaný rozklad má odkladný účinok. Rozklad je možné podať na Ministerstve hospodárstva SR, Mlynské nivy 44/a, 827 15 Bratislava 212.

Podľa článku 71 ods. 6 nariadenia o biocídnych výrobkoch sa za oznámenie rozhodnutia považuje jeho oznámenie prostredníctvom registra pre biocídne výrobky (R4BP).

Toto rozhodnutie je preskúmateľné súdom za podmienok stanovených v § 177 a nasl. zákona č. 162/2015 Z. z. Správny súdny poriadok.



RNDr. Ján Čepček, PhD.
riaditeľ
Centrum pre chemické látky a prípravky

Doručiť: Lonza Cologne GmbH, Nattermannallee 1, 50829 Cologne, Nemecko