



Številka zadeve: 18412-33/2021/5

Datum: 16. 9. 2021

Št. dovoljenja: SI-0021387-0000

Urad Republike Slovenije za kemikalije (v nadaljevanju: Urad) izdaja na podlagi 2. člena Uredbe o izvajanju uredb (EU) o dostopnosti biocidnih proizvodov na trgu in njihovi uporabi (Uradni list RS, št. 81/18) in 50. člena Uredbe (EU) št. 528/2012 Evropskega parlamenta in Sveta z dne 22. maja 2012 o dostopnosti na trgu in uporabi biocidnih proizvodov (UL L 167 z dne 27. 6. 2012, str. 1), zadnjič spremenjene z Uredbo (EU) št. 334/2014 z dne 11. marec 2014 o spremembi Uredbe (EU) št. 528/2012 o dostopnosti na trgu in uporabi biocidnih proizvodov v zvezi z določenimi pogoji za dostop na trg (UL L 103 z dne 5. 4. 2014, str. 22; v nadaljevanju: Uredba (EU) št. 528/2012) in v povezavi s 7. členom Izvedbene uredbe Komisije (EU) št. 354/2013 z dne 18. aprila 2013 o spremembah biocidnih proizvodov, za katere je bilo izdano dovoljenje v skladu z Uredbo (EU) št. 528/2012 Evropskega parlamenta in Sveta (UL L109 z dne 19. 4. 2013, str. 4; v nadaljevanju: Izvedbena uredba Komisije (EU) št. 354/2013), na zahtevo družbe dovoljenja **LODI S.A.S.**, Parc d'Activités des Quatre Routes, 35390, Grand Fougeray, Francija v zadevi manjše spremembe dovoljenja za biocidno družino **ALPHACHLORALOSE PASTA**, izdanega po postopku medsebojnega priznavanja dovoljenj, naslednji

SKLEP

o manjši spremembi dovoljenja za dostopnost na trgu in uporabo biocidne družine

1. V dovoljenju št. SI-0021387-0000 za dostopnost in uporabo biocidne družine **ALPHACHLORALOSE PASTA**, izdano dne 20. 9. 2019, z veljavnostjo do **31. 12. 2022**, imetnika dovoljenja dovoljenja **LODI S.A.S.**, Parc d'Activités des Quatre Routes, 35390, Grand Fougeray, Francija, se spremeni v II. odstavku izreka sestava neaktivnih sestavin biocidne družine, doda se nov proizvajalec aktivne snovi: SAREX, Plot n°N129, N130, N131, N132 & N232, MIDC, Tarapur, 401 506 Maharashtra Indija, načini, tipi in velikosti pakiranja, ki so usklajeni z odmerkom in navodili za uporabo, kot je odobreno v Povzetku lastnosti proizvoda (SPC).
2. Ta sklep o manjši spremembi dovoljenja je sestavni del dovoljenja št. SI-0021387-0000, izdanega dne 20. 9. 2019, skupaj s konsolidiranim Povzetkom lastnosti proizvoda (SPC).
3. Dostopnost na trgu in uporaba biocidne družine se dovoljuje izključno pod pogoji, navedenimi v Povzetku lastnosti biocidnega proizvoda (v nadaljevanju: SPC), ki je v prilogi tega sklepa.
4. Imetnik dovoljenja je dolžan pred prvo dostopnostjo biocidne družine na trgu uskladiti etiketo, navodila za uporabo in varnostni list za biocidni proizvod v skladu s pogoji iz tega sklepa ter 69. in 70. členom Uredbe (EU) št. 528/2012.
5. V tem postopku so nastali stroški v višini 2000,00 EUR. Stroški bremenijo vlagatelja, ki jih je že poravnal.

Obrazložitev:

Imetniku dovoljenja, družbi **LODI S.A.S.**, Parc d'Activités des Quatre Routes, 35390, Grand Fougeray, Francija, je Urad dne 20. 9. 2019 izdal dovoljenje št. SI-0021387-0000 za dostopnost in uporabo biocidne družine **ALPHACHLORALOSE PASTA**, ki je bilo s sklepom spremenjeno dne 2. 6. 2020 in 7.6.2021, z aktivno snovjo Alfakloraloza (4 ut%, CAS št. 15879-93-3), Vrsta proizvodov 14 - Rodenticidi (nadzor škodljivcev), na podlagi postopka medsebojnega priznavanja avtorizacije, z veljavnostjo do **31. 12. 2022**.

Referenčna država Francija je v skladu z zahtevami Uredbe (EU) št. 528/2012 dne 1. 6. 2021 izdala manjšo spremembo dovoljenja št. FR-2018-0006 (Asset številka: FR-0018427-0000) za dostopnost in uporabo biocidne družine **ALPHACHLORALOSE PASTA** (Product name), z veljavnostjo do 31. 12. 2022.

Imetnik dovoljenja je dne 1. 7. 2021 v register biocidnih proizvodov (R4BP) podal vlogo (Case številka BC-HN068429-19), v kateri so bile na podlagi Priloge Izvedbene uredbe komisije (EU) št. 354/2013 predlagane in opisane naslednje manjše in administrativne spremembe predmetne biocidne družine:

Naslov 1, Oddelek 1, točka 5: Upravne spremembe proizvodov, za katere je pred izvajanjem potrebno predhodno obvestilo: Proizvajalci aktivnih snovi: **SAREX**, Plot n°N129, N130, N131, N132 & N232, MIDC, Tarapur, 401 506 Maharashtra Indija.

Naslov 2, točka 2: Sestava

Povečanje ali zmanjšanje, dodajanje ali izbris ali nadomestitev neaktivne snovi, ki je namerno vključena v družino biocidnih proizvodov zunaj odobrenega niza, če:

- dodana ali povečana neaktivna snov ni pogojno nevarna snov,
- izbris ali zmanjšanje neaktivne snovi ne povzroča povečanja aktivne ali pogojno nevarne snovi,
- fizikalno-kemijske lastnosti in rok uporabe proizvodov iz družine biocidnih proizvodov ostanejo enaki,
- se pričakuje, da bosta tveganje in učinkovitost ostala enaka,
- se pričakuje, da nova kvantitativna ocena tveganja ne bo potrebna.

Naslov 2, točka 7: Velikost embalaže: Sprememba obsega velikosti embalaže tako, da:

- je nov obseg skladen s stopnjo odmerka in navodili za uporabo, kakor so odobreni v povzetku značilnosti biocidnega proizvoda,
- se kategorija uporabnikov ne spremeni,
- veljajo enaki ukrepi za zmanjšanje tveganja;

SPLOŠNA UPORABA:

- PE ali PP vrečka (40g, 80g, 120g, 160g, 200g, 240g, 280g, 320g, 360g, 400g, 440g, 480g, 520g, 560g);

POKLICNA UPORABA:

- Karton: 1Kg, 2.5kg.

Urad je izvedel postopek manjše spremembe družine, na podlagi katere se lahko od katere koli spremembe obstoječega dovoljenja pričakuje, da je manjša v smislu člena 3(1)(ab) Uredbe (EU) št. 528/2012, ker naj sprememba družine ne bi vplivala na ugotovitev glede izpolnjevanja pogojev iz člena 19 ali 25 navedene uredbe.

Urad je po preučitvi prejete dokumentacije ugotovil, da so glede predlaganih manjše spremembe družine navedeni pogoji izpolnjeni. S tem je navedena sprememba dovoljenja utemeljena. Urad dovoljuje dostopnost in uporabo predmetne biocidne družine v Republiki Sloveniji pod pogoji in zahtevami, navedenimi v izreku dovoljenja, tega sklepa in v povzetku lastnosti proizvoda (SPC).

Stroški postopka na podlagi 6. člena Uredbe o izvajanju uredb (EU) o dostopnosti biocidnih proizvodov na trgu in njihovi uporabi (Uradni list RS št 81/2018) bremenijo vlagatelja postopka. Stroški postopka za izdajo tega sklepa v višini 2000 EUR so nastali zaradi ugotavljanja izpolnjevanja predpisanih pogojev, ki veljajo za upravne spremembe dovoljenj in so plačani.

POUK O PRAVNEM SREDSTVU:

Zoper ta sklep je dovoljena pritožba na Ministrstvo za zdravje v roku 15 dni po prejemu sklepa. Na podlagi tarifne številke 2 Zakona o upravnih taksah (Uradni list RS, št. 106/10 – uradno prečiščeno besedilo, 14/15 – ZUUJFO, 84/15 – ZZelP-J, 32/16 in 30/18 – ZKZaš) je potrebno za pritožbo plačati 18,10 EUR upravne takse. Pritožbo je potrebno pisno vložiti ali podati ustno na zapisnik pri Uradu Republike Slovenije za kemikalije, Ajdovščina 4, Ljubljana. Upravna taksa se plača na podračun št. 01100-1000315637 model 11 sklic 27154-7111002-18412000. Pritožbi se priloži ta sklep.

Postopek vodila:

Špela Černe, univ.dipl.inž.kem.inž.,
višja svetovalka I

mag. Alojz Grabner
direktor

Priloga:

- Povzetek lastnosti biocidnega proizvoda (SPC)

Vročiti:

- imetniku dovoljena (v register biocidnih proizvodov (R4BP))