



REPUBLIKA SLOVENIJA  
**MINISTRSTVO ZA ZDRAVJE**

URAD REPUBLIKE SLOVENIJE ZA KEMIČALIJE

Ajdovščina 4, 1000 Ljubljana

T: 01 400 60 51

E: gp-ursk.mz@gov.si www.uk.gov.si

Številka: 18410-14/2018-2715/7

Datum: 15. 3. 2024

Številka dovoljenja: SI-0008399-0000

Urad RS za kemikalije na podlagi 2. člena Uredbe o izvajanju uredb (EU) o dostopnosti biocidnih proizvodov na trgu in njihovi uporabi (Uradni list RS, št. 81/18) na zahtevo družbe YOU Solutions Germany GmbH, Freundallee 9a, DE 30173 Hannover, Nemčija, v zadevi podaljšanja dovoljenja za dostopnost in uporabo biocidnega proizvoda ANTIBLU SELECT 3787, izdaja naslednjo

## ODLOČBO

1. Družbi YOU Solutions Germany GmbH, Freundallee 9a, DE 30173 Hannover, (v nadaljevanju: imetnik dovoljenja) se veljavnost dovoljenja za dostopnost in uporabo biocidnega proizvoda **ANTIBLU SELECT 3787**, št. dovoljenja SI-0008399-0000 izdanim dne 27. 7. 2013, spremenjenim dne 31. 8. 2017, dne 17. 4. 2019, dne 5. 3. 2020, dne 8. 7. 2020, dne 10. 11. 2022 in dne 8. 1. 2024, v Republiki Sloveniji, **podaljša do 31. 12. 2025**.
2. V Povzetku lastnosti biocidnega proizvoda (v nadaljevanju: SPC), ki je kot priloga sestavni del te odločbe, se v točki 1.2 datum izteka veljavnosti dovoljenja »30/04/2024« nadomesti z datumom »**31/12/2025**«.
3. Dostopnost na trgu in uporaba biocidnega proizvoda ANTIBLU SELECT 3787 se dovoljuje izključno pod pogoji, navedenimi v SPC, ki je kot priloga, sestavni del te odločbe.
4. Ta odločba je sestavni del že izdanega dovoljenja št. SI-0008399-0000 izdanim dne 27. 7. 2013, spremenjenim dne 31. 8. 2017, dne 17. 4. 2019, dne 5. 3. 2020, dne 8. 7. 2020, dne 10. 11. 2022 in dne 8. 1. 2024.
5. Posebni stroški postopka niso nastali.

## Obrazložitev:

Urad Republike Slovenije za kemikalije (v nadaljevanju: urad) je z dovoljenjem št. SI-0008399-0000 izdanim dne 27. 7. 2013, spremenjenim dne 31. 8. 2017, dne 17. 4. 2019, dne 5. 3. 2020, dne 8. 7. 2020, dne 10. 11. 2022 in dne 8. 1. 2024 odobril dostopnost na trgu in uporabo biocidnega proizvoda ANTIBLU SELECT 3787 s trgovskim imenom: ANTIBLU SELECT 3787 (v nadaljevanju: biocidni proizvod) v Republiki Sloveniji, z veljavnostjo do 30. 4. 2024.

Imetnik dovoljenja je dne 26. 9. 2018 v Register biocidnih proizvodov (v nadaljevanju: R4BP)

vložil vlogo številka BC-FR043210-45 za podaljšanje dovoljenja za dostopnost na trgu in uporabo biocidnega proizvoda.

V skladu s prvim odstavkom 31. 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 popravljene s Popravkom (UL L št. 151 z dne 2. 6. 2022, st. 74; v nadaljevanju: Uredba 528/2012) mora imetnik dovoljenja ali upravičena oseba v imenu imetnika dovoljenja, ki želi podaljšati nacionalno dovoljenje za eno ali več vrst proizvodov, vložiti vlogo pri pristojnem organu prejemniku najmanj 550 dni pred iztekom veljavnosti dovoljenja. Za podaljšanje dovoljenja za več kot eno vrsto proizvoda se vloga vložijo najmanj 550 dni pred iztekom tistega dovoljenja, ki se izteče najprej.

V konkretni zadevi urad v postopku obravnave vloge ugotavlja, da je bila vloga imetnika dovoljenja pravočasno vložena. Nadalje ugotavlja, da je Evropska komisija sprejela Izvedbeno uredbo Komisije (EU) 2023/2596 z dne 21. novembra 2023 o podaljšanju odobritve propikonazola kot aktivne snovi za uporabo v biocidnih proizvodih vrste proizvodov 8 v skladu z Uredbo (EU) št. 528/2012 Evropskega parlamenta in Sveta, s katero je do 30. 11. 2030 podaljšana odobritev propikonazola kot aktivne snovi za uporabo v biocidnih proizvodih vrste proizvodov 8, ki je med drugim aktivna snov v biocidnem proizvodu imetnika dovoljenja. V konkretni zadevi ima pristojnost referenčne države Republika Slovenija, torej urad kot pristojni organ v Republiki Sloveniji za izvajanje Uredbe 528/2012. Slednji pa zaradi podaljšanja propikonazola kot aktivne snovi z navedeno izvedbeno uredbo (še) ni podal ocene za podaljšanje nacionalnega dovoljenja. Imetniku dovoljenja pa dovoljenje, št. SI-0008399-0000 izdano dne 27. 7. 2013, spremenjeno dne 31. 8. 2017, dne 17. 4. 2019, dne 5. 3. 2020, dne 8. 7. 2020, dne 10. 11. 2022 in dne 8. 1. 2024, preneha veljati z dne 30. 4. 2024, torej bo veljavnost dovoljenja iz razlogov, na katere imetnik dovoljenja nima vpliva, potekla pred sprejetjem odločitve o njegovem podaljšanju.

Uredba 528/2012 v sedmem odstavku 31. člena določa, da kadar se zaradi razlogov, na katere imetnik nacionalnega dovoljenja ne more vplivati, odločitev o podaljšanju tega dovoljenja ne sprejme pred njegovim iztekom veljavnosti, pristojni organ prejemnik odobri podaljšanje za obdobje, ki je potrebno za dokončanje ocene.

Glede na navedeno je v konkretni zadevi imetnik dovoljenja pravočasno vložil vlogo za podaljšanje dovoljenja (dne 26. 9. 2018), odločitev o podaljšanju tega dovoljenja s strani urada še ni bila sprejeta, zaradi podaljšanja propikonazola kot aktivne snovi za uporabo v biocidnih proizvodih z izvedbeno uredbo, torej iz razlogov, ki niso na strani imetnika dovoljenja, prav tako pa se dovoljenju imetnika dovoljenja, št. SI-0008399-0000 izdanim dne 27. 7. 2013, spremenjenim dne 31. 8. 2017, dne 17. 4. 2019, dne 5. 3. 2020, dne 8. 7. 2020, dne 10. 11. 2022 in dne 8. 1. 2024, izteče veljavnost z dne 30. 4. 2024. S tem so po oceni urada izpolnjeni pogoji za njegovo podaljšanje v skladu s sedmim odstavkom 31. člena Uredbe 528/2012.

Urad je pri odločitvi o podaljšanju veljavnosti dovoljenja upošteval časovnico za izvedbo ocene podaljšanja dovoljenja v skladu z dokumentom pristojnih organov držav članic EU za biocidne proizvode<sup>1</sup>. Na podlagi navedenega je veljavnost dovoljenja, št. SI-0008399-0000 izdanim dne 27. 7. 2013, spremenjenim dne 31. 8. 2017, dne 17. 4. 2019, dne 5. 3. 2020, dne 8. 7. 2020, dne 10. 11. 2022 in dne 8. 1. 2024, podaljšal do 31. 12. 2025.

Glede na vse zgoraj navedeno je urad odločil, kot izhaja iz izreka te odločbe.

Stroški postopka niso nastali.

---

<sup>1</sup> CA-March23-Doc.4.11 - Renewal of BPs of PT8 containing propiconazole

## **POUK O PRAVNEM SREDSTVU:**

Zoper to odločbo je dovoljena pritožba na Ministrstvo za zdravje v roku 15 dni po prejemu odločbe. 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, 30/18 – ZKZaš in 189/20 – ZFRO) 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 to odločbo.

Postopek vodil:

Janez Brajer  
višji svetovalec II

Mag. Alojz Grabner  
direktor

Priloga:

- povzetek lastnosti biocidnega proizvoda (SPC)

Vročiti:

- imetniku dovoljenja v register biocidnih proizvodov (R4BP)