



Bratislava, 4. júna 2021

Ref. číslo: bio/1946/O/21/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“).

r o z h o d l o

tak, že platnosť rozhodnutia o autorizácii ref. č. bio/489/O/19/RM, vydaného dňa 14.02.2019 pre biocídny výrobok – Názov výrobku: **Rodicum Alpha**, číslo autorizácie SK19-MRS-001, typ výrobku 14, na základe autorizácie biocídneho výrobku č. DE-0011802-14 zo dňa 22.05.2015, **sa predlžuje do 31.12.2023.**

Odôvodnenie:

Držiteľ autorizácie biocídneho výrobku č. it/2015/00287/mrs v referenčnom členskom štáte Taliansko požiadal dňa 20.12.2019 žiadosťou č. BC-RM056110-40 o obnovu autorizácie v súlade s čl. 31 ods. 1 nariadenie o biocídoch.

Súbežne v súlade s delegovaným nariadením Komisie č. 492/2014, ktorým sa dopĺňa nariadenie Európskeho parlamentu a Rady (EÚ) č. 528/2012, pokiaľ ide o pravidlá obnovovania autorizácií biocídnych výrobkov, ktoré podliehajú vzájomnému uznávaniu, držiteľ autorizácie SBM DEVELOPPEMENT dňa 20.12.2019 žiadosťou č. BC-TU056119-04 požiadal o obnovu autorizácie číslo SK19-MRS-001 v Slovenskej republike.

K dátumu vydania tohto rozhodnutia konanie o obnovu autorizácie v referenčnom členskom štáte nebolo ukončené. Preto konanie o žiadosti č. BC-TU056119-04 o obnove autorizácie číslo SK19-MRS-001 v Slovenskej republike naďalej trvá. Z dôvodov, ktoré držiteľ vnútroštátnej autorizácie nemohol ovplyvniť sa neprijalo žiadne rozhodnutie o obnovení uvedenej autorizácie číslo it/2015/00287/mrs pred uplynutím jej platnosti. Preto príslušný orgán Ministerstvo hospodárstva Slovenskej republiky predlžuje platnosť autorizácie číslo SK19-MRS-001 do 31.12.2023, aby bolo možné zabezpečiť kontinuitu v sprístupňovaní biocídneho výrobku DETIA WM na trhu v Slovenskej republike.

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.
generálny riaditeľ
Centrum pre chemické látky a prípravky

Doručiť: **SBM DEVELOPPEMENT, 60 chemin des Mouilles, 69130 Ecully, Francúzsko**