



REPUBLIKA HRVATSKA  
MINISTARSTVO ZDRAVSTVA

KLASA: UP/I-543-04/16-12/15  
URBROJ: 534-03-3-2/3-22-6  
Zagreb, 19. svibnja 2022.

Ministar zdravstva Republike Hrvatske na temelju članka 50. Uredbe (EU) br. 528/2012 Europskog parlamenta i Vijeća u vezi sa stavljanjem na raspolaganje na tržištu i uporabi biocidnih proizvoda i članka 50. Zakona o općem upravnom postupku („Narodne novine“ br. 47/09), povodom zahtjeva trgovačkog društva Lonza Cologne GmbH, Nattermannallee 1, 50829 Cologne, Nizozemska, za manjom i administrativnom izmjenom odobrenja za biocidni proizvod, donosi

### R J E Š E N J E

U rješenju Ministarstva zdravstva KLASA: UP/I-543-04/16-12/15; URBROJ: 534-07-1-1-4/4-16-3 i URBROJ: 534-03-3-2/3-21-4 od 20. travnja 2016. i 12. travnja 2021. zamjenjuje se Sažetak svojstava biocidnog proizvoda iz točke II. toga rješenja Sažetkom svojstava biocidnog proizvoda iz priloga ovoga rješenja.

### O b r a z l o ž e n j e

Rješenjem Ministarstva zdravstva KLASA: UP/I-543-04/16-12/15; URBROJ: 534-07-1-1-4/4-16-3 i URBROJ: 534-03-3-2/3-21-4 od 20. travnja 2016. i 12. travnja 2021. odobreno je stavljanje na raspolaganje na tržištu Republike Hrvatske i korištenje biocidnog proizvoda ANTIBLU SELECT 3787 pod uvjetima navedenim u Sažetku svojstava biocidnog proizvoda iz priloga rješenja. Nositelj odobrenja podnio je zahtjev za administrativnom izmjenom u dijelu razvrstavanja proizvoda i usklađivanja s 13. ATP Uredbe (EU) br. 1272/2008 te manjom izmjenom odobrenja koja se odnosi na veličinu pakiranja proizvoda. Zahtjev je podnesen sukladno Uredbi (EU) br. 354/2013. Slijedom navedenoga riješeno je kao u izreci i sažetak svojstava biocidnog proizvoda je izmijenjen. U ostalom dijelu navedeno rješenje ostaje nepromijenjeno. Izmjena će se upisati u Registar biocidnih proizvoda R4BP.

**Pouka o pravnom lijeku:** Protiv ovog rješenja stranka može pokrenuti upravni spor pred mjesno nadležnim upravnim sudom, u roku od 30 dana od dana primitka ovog rješenja. Tužba se predaje mjesno nadležnom sudu neposredno u pisanom obliku, usmeno na zapisnik ili se šalje poštom, odnosno dostavlja elektronički.

izv. prof. dr. sc. Vili Beroš, dr.med.



Dostaviti:

1. Lonza Cologne GmbH, Nattermannallee 1, 50829 Cologne, Nizozemska
2. Pismohrana



## **Sažetak svojstava biocidnog proizvoda**

ANTIBLU SELECT 3787  
Vrsta proizvoda 8

Odobrenje KLASA: UP/I-543-04/16-12/15

R4BP broj HR-0013836-0000

## 1. Administrativne informacije

### 1.1. Trgovački naziv proizvoda

Trgovački naziv	ANTIBLU SELECT 3787
-----------------	---------------------

### 1.2. Nositelj odobrenja

Naziv i adresa nositelja odobrenja	Naziv	Lonza Cologne GmbH
	Adresa	Nattermannallee 1, 50829 Cologne, Nizozemska
Broj odobrenja	KLASA: UP/I-543-04/16-12/15	
R4BP referentni broj	HR-0013836-0000	
Datum odobrenja	20.4.2016.	
Datum isteka odobrenja	30.1.2026.	

### 1.3. Proizvođači proizvoda

Naziv proizvođača	Arch Timber Protection
Adresa proizvođača	Arch Timber Protection Wheldon Road Castleford West Yorkshire, WF10 2JT Castleford Ujedinjeno Kraljevstvo
Lokacije proizvodnih pogona	Arch Timber Protection Wheldon Road Castleford West Yorkshire, WF10 2JT Castleford Ujedinjeno Kraljevstvo

### 1.4. Proizvođači aktivnih tvari

Aktivna tvar	Tebukonazol
Naziv proizvođača	Lanxess Deutschland GmbH
Adresa proizvođača	Kennedyplatz, D-50569 Cologne Njemačka
Lokacije proizvodnih pogona	P.O. Box 49369, Hawthorn Road., MO 64120-0013 Kansas City Sjedinjene Američke Države

Aktivna tvar	1-[[2-(2,4-diklorofenil)-4-propil-1,3-dioksolan-2-il]metil]-1H-1,2,4-triazol (propikonazol)
Naziv proizvođača	Lanxess Deutschland GmbH
Adresa proizvođača	Kennedyplatz, D-50569 Cologne Njemačka
Lokacije proizvodnih pogona	Syngenta Crop Protection AG, CH-1870 Monthey Švicarska

Aktivne tvari	3-jodo-2-propinilbutilkarbamat (IPBC)
Naziv proizvođača	ISP
Adresa proizvođača	Industriepark, D-56593 Horhausen Njemačka
Lokacije proizvodnih pogona	Industriepark, D-56593 Horhausen Njemačka

## 2. Sastav i formulacija proizvoda

### 2.1. Podaci o kvalitativnom i kvantitativnom sastavu proizvoda

Uobičajeni naziv	IUPAC naziv	Funkcija	CAS broj	EC broj	Sadržaj (%)
Tebukonazol	1-(4-chlorophenyl)-	Aktivna tvar	107534-96-3	403-640-2	2,0

Uobičajeni naziv	IUPAC naziv	Funkcija	CAS broj	EC broj	Sadržaj (%)
	4,4- dimethyl-3-(1,2,4-triazol- 1-ylmethyl)pentan-3-ol				
1-[[2-(2,4-diklorofenil)-4-propil-1,3-dioksolan-2-il]metil]-1H-1,2,4-triazol (propikonazol)		Aktivna tvar	60207-90-1	262-104-4	4,0
3-jodo-2-propinilbutilkarbamat (IPBC)		Aktivna tvar	55406-53-6	259-627-5	7,915

Potpuni sastav proizvoda dostupan je u registru biocidnih proizvoda (R4BP).

## 2.2. Vrsta formulacije

koncentrat na bazi vode

## 3. Oznake opasnosti i obavijesti

### PAKIRANJE A

Oznake upozorenja	H317 - Može izazvati alergijsku reakciju na koži H318 - Uzrokuje teške ozljede oka H410 - Vrlo otrovno za vodeni okoliš, s dugotrajnim učincima H373 - Može uzrokovati oštećenje organa (grkljan) tijekom produljene ili ponavljane izloženosti ako se udiše H360d Može naškoditi nerođenom djetetu.
Oznake obavijesti	P280 Nositi zaštitne rukavice. P273 Izbjegavati ispuštanje u okoliš. P302+P352 U SLUČAJU DODIRA S KOŽOM: Oprati velikom količinom sapuna i vode. P305+P351+P338 U SLUČAJU DODIRA S OČIMA: Oprezno ispirati vodom nekoliko minuta. Ukloniti kontaktne leće ukoliko ih nosite i ako se one lako uklanjaju. Nastaviti ispiranje. P260 Ne udisati maglu. P310 Odmah nazvati CENTAR ZA KONTROLU OTROVANJA. P333+P313 U slučaju nadražaja kože: Zatražiti savjet/pomoć liječnika.

### PAKIRANJE B

Oznake upozorenja	H302 - Štetno ako se proguta H314 - Uzrokuje teške opekline kože i ozljede oka H318 - Uzrokuje teške ozljede oka H400 - Vrlo otrovno za vodeni okoliš H411 - Otrovno za vodeni okoliš s dugotrajnim učincima
-------------------	--

Oznake obavijesti	<p>P280 - Nositi zaštitne rukavice/zaštitno odjeću/zaštitu za oči/zaštitu za lice</p> <p>P273 - Izbjegavati ispuštanje u okoliš</p> <p>P302 + P352 - U SLUČAJU DODIRA S KOŽOM: Oprati velikom količinom sapuna i vode</p> <p>P310 - Odmah nazvati CENTAR ZA KONTROLU OTROVANJA/liječnika</p> <p>P305 + P351 + P338 - U SLUČAJU DODIRA S OČIMA: oprezno ispirati vodom nekoliko minuta. Ukloniti kontaktne leće ukoliko ih nosite i ako se one lako uklanjaju. Nastaviti ispiranje</p> <p>P333 + P313 - U slučaju nadražaja ili osipa na koži: Zatražiti savjet/pomoć liječnika</p>
-------------------	--

#### 4. Odobrena uporaba

##### 4.1. Opis uporabe

Vrsta proizvoda	8 - sredstva za zaštitu drva
Ako je relevantno, točan opis odobrene uporabe	Namijenjeno za privremenu zaštitu drva od gljivica koje uzrokuju plavilo drveta i površinskih plijesni na svježe ispiljenom/posječenom i sirovom drvu. Drvo tretirano tim proizvodom može se upotrebljavati za razrede uporabe 2 i 3 (tj. drvo koje nije u kontaktu s tlom, trajno izloženo vremenskim uvjetima ili zaštićeno od njih, ali izloženo čestom vlaženju).
Ciljni organizam (uključujući razvojnu fazu)	gljivice iz rodova koje uzrokuju promjenu boje (plavilo drveta) na svježe ispiljenom/posječenom i sirovom drvu
Područje primjene	IV.1 Kategorija uporabe 2 IV.2 Kategorija uporabe 3 Drvo tretirano tim proizvodom može se upotrebljavati za razrede uporabe 2 i 3 (tj. drvo koje nije u kontaktu s tlom, trajno izloženo vremenskim uvjetima ili zaštićeno od njih, ali izloženo čestom močenju).
Načini primjene	Uranjanje Potapanje
Broj i vremenski raspored primjena	Stopa razrjeđenja koncentriranog proizvoda (s vodom) iznosi kako slijedi: Pakiranje A: 0,2 % do 1,5 % Pakiranje B: 0,3% do 0,9%  Proizvod spreman za uporabu – nanosi se 15 L/m <sup>3</sup> .
Kategorije korisnika	industrijski korisnici
Veličine pakiranja i ambalažni materijal	<p>IBC kontejner, plastika: HDPE , 1000L</p> <p>IBC kontejner, plastika: HDPE , 640L</p> <p>IBC kontejner, plastika: HDPE , 200L</p> <p>IBC kontejner, plastika: HDPE , 25L</p> <p>Industrijski kontejneri zarasuti teret za 640 litara polipropilena visoke gustoće – punjenje s gornje strane s ventilom za istjecanje koji se može zaključati s donje strane.</p> <p>Industrijski kontejneri zarasuti teret za 1000 litara polipropilena visoke gustoće – punjenje s gornje strane s ventilom za istjecanje koji se može zaključati s donje strane.</p> <p>Bačve za 200 litrapolipropilena visoke gustoće – uspravna cilindrična bačva s dvama navojnimčepovima s gornje strane.</p> <p>Industrijski kontejneri za rasuti teret za 25 litrapolipropilena visoke gustoće – okomiti kvadratni spremnik zaobljenih rubova. Jedan navojni čep s gornje strane.</p>

#### 4.1.1. Upute za uporabu specifične za uporabu

Tretirano drvo ne smije se upotrebljavati u vanjskim situacijama u kojima je u kontaktu s tlom i trajno izloženo močenju ili je u trajnom kontaktu sa svježom ili slanom vodom.

Nositelj odobrenja mora osigurati da se detaljne upute za uporabu proizvoda dostave korisnicima na mjestu primjene, uzimajući u obzir značajke industrijskog područja u kojem će se proizvod upotrebljavati.

Procesi nanošenja moraju se provoditi na ograničenom području, na nepropusnom čvrstom postolju s obodnom zaštitom radi sprječavanja istjecanja i sa sustavom za prikupljanje (npr. okno).

Svježe tretirano drvo mora se pohraniti ili prekriveno sa sustavom za prikupljanje (npr. okno) ili na nepropusnom čvrstom postolju s obodnom zaštitom radi sprječavanja istjecanja sa sustavom za prikupljanje (npr. okno).

#### 4.1.2 Mjere za smanjenje rizika specifične za određenu uporabu

-

#### 4.1.3 Ako je specifično za uporabu, pojedivosti o vjerojatnim izravnim i posrednim učincima, upute za prvu pomoć i hitne mjere za zaštitu okoliša

Prije jela i nakon uporabe oprati ruke i izloženu kožu.  
Čuvati na sigurnom mjestu.

3-jodo-2-propinil-n-butil karbamat je karbamatski spoj slabe antikolinesterazne aktivnosti. Ne upotrebljavati ako je liječnik savjetovao izbjegavanje kontakta sa spojevima koji inhibiraju aktivnost enzima antikolinesteraze.

##### Pakiranje A

Nakon dodira s kožom: Odmah isprati s mnogo vode. Zatražiti pomoć liječnika pojave li se štetni učinci.

Nakon dodira s očima: Ako je proizvod ušao u oči, odmah ispirati s mnogo vode najmanje 15 minuta.

Temeljito ispirati oči podižući vjeđe. Odmah zatražiti pomoć liječnika.

Nakon gutanja: Ne poticati povraćanje. Popiti 200–300 ml vode. Osobi u nesvijesti nikada ne davati ništa na usta.

Odmah zatražiti pomoć liječnika.

U slučaju udisanja: Izloženu osobu izvesti na svjež zrak. Utopliti je i pustiti da miruje. Ako je disanje nepravilno ili u zastoju, osposobljena osoba treba pružiti umjetno disanje. Zatražiti pomoć liječnika ako su simptomi ozbiljni i dugotrajni. Ako je osoba bez svijesti, staviti je u stabilan bočni položaj i hitno zatražiti pomoć liječnika.

U slučaju nesreće ili zdravstvenih tegoba hitno zatražiti savjet liječnika (ako je to moguće, pokazati sigurnosno-tehnički list ili deklaraciju proizvoda).

##### Mjere zaštite okoliša:

Zatvoriti izvor curenja, ako je moguće.

Koristiti odgovarajuće spremnike kako bi se spriječilo zagađivanje okoliša (S57).

Ako dođe do izlivanja na lokaciji postrojenja za tretiranje drva, slijediti istaknute postupke u nuždi.

Ako se zagađenje odvodnih sustava ili vodenog toka ne može izbjeći, odmah o tome obavijestiti nadležna tijela.

##### Pakiranje B

Nakon dodira s kožom: Odmah ukloniti kontaminiranu odjeću i izloženu kožu namakati s mnogo vode. Potom isprati sapunom i vodom. Zatražiti pomoć liječnika pojave li se štetni učinci.

Nakon dodira s očima: Ako je tekućina iz Paketa B ušla u oči, odmah ispirati s mnogo vode najmanje 15 minuta. Temeljito ispirati oči podižući vjeđe. Odmah zatražiti pomoć liječnika.

Nakon gutanja: Ne poticati povraćanje. Popiti 200–300 ml vode. Osobi u nesvijesti nikada ne davati ništa na

usta.

Odmah zatražiti pomoć liječnika.

U slučaju udisanja: Izloženu osobu izvesti na svjež zrak. Utopliti je i pustiti da miruje. Ako je disanje nepravilno ili u zastoju, osposobljena osoba treba pružiti umjetno disanje. Zatražiti pomoć liječnika ako su simptomi ozbiljni i dugotrajni. Ako je osoba bez svijesti, staviti je u bočni položaj i hitno zatražiti pomoć liječnika.

U slučaju nesreće ili zdravstvenih tegoba hitno zatražiti savjet liječnika (ako je to moguće, pokazati sigurnosno-tehnički list ili deklaraciju proizvoda).

Mjere zaštite okoliša:

Zatvoriti izvor curenja, ako je moguće.

Koristiti se odgovarajućim spremnicima kako bi se spriječilo zagađivanje okoliša (S57).

Ako dođe do izlivanja na lokaciji postrojenja za tretiranje drva, slijediti istaknute postupke u nuždi.

Ako se zagađenje odvodnih sustava ili vodenog toka ne može izbjeći, odmah o tome obavijestiti nadležna tijela.

#### **4.1.4. Ako je specifično za uporabu, upute za sigurno odlaganje proizvoda i ambalaže**

Ne onečišćivati tlo ili vodotokove biocidnim pripravkom ili upotrijebljenim spremnikom.

Metode čišćenja:

Prikupiti proizvod gdje je to moguće.

Upiti izliveno tlo ili pijeskom.

Smjestiti u odgovarajući spremnik.

Zabrtviti spremnike i označiti ih.

Onečišćeni materijal ukloniti na sigurno mjesto za naknadno odlaganje.

Zatražiti savjet stručnjaka o uklanjanju i odlaganju svih onečišćenih materijala i otpada.

Sigurno odložiti višak biocidnog pripravka, onečišćenih materijala (uključujući piljevinu) i prazan spremnik na način kako je propisano zakonskim propisima tj. postupcima koje je odobrilo nadležno tijelo za odlaganje opasnog otpada.

#### **4.1.5. Ako je specifično za uporabu, uvjeti skladištenja i vijek trajanja proizvoda u uobičajenim uvjetima**

Čuvati na suhom mjestu.

Proizvod pohraniti u čvrsto zatvorenim izvornim spremnicima.

Rok valjanosti do 2 godine.

## **5. Opće upute za uporabu**

### **5.1. Upute za uporabu**

Vidi 4.1.1.

### **5.2. Mjere za smanjenje rizika**

Vidi 4.1.2.

### **5.3. Pojediniosti o vjerojatnim izravnim i posrednim učincima, upute za prvu pomoć i hitne mjere za zaštitu okoliša**

Vidi 4.1.3.

#### **5.4. Upute za sigurno odlaganje proizvoda i ambalaže**

Vidi 4.1.4.

#### **5.5. Uvjeti skladištenja i vijek trajanja proizvoda u uobičajenim uvjetima skladištenja**

Vidi 4.1.5.

### **6. Ostale informacije**

Nakon uspostave smjernica za ispitivanje, definicija i kriterija za endokrine disruptore dogovorene u EU, za biocidne proizvode te primjene Uredbe o biocidnim proizvodima u kojoj se navode regulatorne posljedice za tvari za koje se utvrdi da su endokrini disruptori, potrebno je nadležno tijelo obavijestiti o dodatnim relevantnim informacijama kako bi se mogla provesti odgovarajuća ponovna procjena odobrenja proizvoda.