



Bratislava, 19. júna 2024
Ref. číslo: bio/2329/O/24/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“) a na základe čl. 31 nariadenia Európskeho parlamentu a rady (EÚ) č. 528/2012 o sprístupňovaní biocídnych výrobkov na trhu a ich používaní (ďalej len „nariadenie o biocídoch“)

r o z h o d l o

tak, že platnosť rozhodnutia o autorizácii ref. č. bio/1352/O/18/RM vydaného dňa 31.05.2018 pre biocídny výrobok – Názov výrobku: **Kilrat granule na myši a potkany**, typ výrobku 14, číslo autorizácie SK18-SBP-013, držiteľ autorizácie Bábolna Bioenvironmental Centre Private Limited Company, na základe autorizácie súvisiaceho referenčného biocídneho výrobku č. SK18-MRS-008, sa **predlžuje do 31. decembra 2026.**

O d ô v o d n e n i e :

Biocídny výrobok - Názov výrobku: Kilrat granule na myši a potkany, číslo autorizácie SK18-SBP-013, typ výrobku 14, obsahuje účinnú látku brodifakum CAS 56073-10-0. Platnosť schválenia tejto účinnej látky mala uplynúť 30.06.2024, avšak podľa článku 1 Vykonávacieho rozhodnutia Komisie (EÚ) 2024/734 z 27. februára 2024, ktorým sa v súlade s nariadením Európskeho parlamentu a Rady (EÚ) č. 528/2012 odkladá dátum uplynutia platnosti schválenia látok brodifakum, bromadiolón, chlórfacinón, kumatetralyl, difenakum, difetialón a flokumafén na použitie v biocídnych výrobkoch typu 14 sa dátum uplynutia platnosti schválenia látky brodifakum odkladá na 31. decembra 2026.

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.
generálny riaditeľ
Centrum pre chemické látky a prípravky

Doručiť: **Bábolna Bioenvironmental Centre Private Limited Company, Szállás u. 6., H-1107
Budapest, Maďarsko**