



Številka: 18412-37/2015-2
Datum: 13. 1. 2017

Urad Republike Slovenije za kemikalije izdaja na podlagi 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 št. 167 z dne 27. 6. 2012, str. 1), zadnjič spremenjene z Izvedbeno Uredbo komisije (EU) 2016/1802 z dne 11. oktobra 2016 o spremembi Izvedbene Uredbe (EU) št. 414/2013 o podrobni določitvi postopka za izdajo dovoljenj za enake biocidne proizvode v skladu z Uredbo (EU) št. 528/2012 Evropskega parlamenta in Sveta (UL L 275 z dne 12. 10. 2016, str. 34; v nadaljnjem besedilu Uredba (EU) št. 528/2012) in 4. člena Uredbe o izvajanju uredb (EU) o dostopnosti biocidnih proizvodov na trgu in njihovi uporabi (Uradni list RS, št. 20/14), v zadevi podaljšanja dovoljenja za dostopnost in uporabo biocidnega proizvoda DESANT MODRA VABA, naslednji

SKLEP O PODALJŠANJU VELJAVNOSTI DOVOLJENJA

1. Dovoljenju za dostopnost in uporabo biocidnega proizvoda DESANT MODRA VABA v Republiki Sloveniji, izdanemu dne 22. 7. 2014 pod št. SI-2014-3028, imetniku dovoljenja Bioteh d.o.o., Preserska cesta 9, 1235 Radomlje, se podaljša veljavnost **do 31. 8. 2020**.
2. Ta sklep je sestavni del izdanega dovoljenja.
3. Posebni stroški postopka niso nastali.

Obrazložitev:

Urad Republike Slovenije za kemikalije (v nadaljnjem besedilu: Urad) je dne 22. 7. 2014 izdal dovoljenje št. SI-2014-3028, s katerim je družbi Bioteh d.o.o., do 31. 1. 2017 odobril dostopnost in uporabo biocidnega proizvoda DESANT MODRA VABA.

Odobreni biocidni proizvod vsebuje aktivno snov brodifakum, ki sodi med antikoagulantne rodenticide, za katere je Komisija z Izvedbenim sklepom (EU) št. 2016/135 z dne 29. januarja 2016 (UL L št. 25 z dne 2. 2. 2016, str. 68) odložila odločanje o njegovi odobritvi za uporabo v biocidnih proizvodih, ki se uporabljajo za 14. vrsto proizvodov, navedenih v Prilogi V Uredbe (EU) št. 528/2012, kot rodenticidi do 30. 6. 2018.

Imetnik dovoljenja je dne 23. 7. 2015 v register biocidnih proizvodov (R4BP3) vložil vlogo za podaljšanje veljavnosti omenjenega dovoljenja, kot to določa 31. člen Uredbe (EU) št. 528/2012.

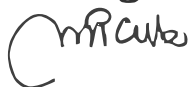
Urad je pri odločitvi o podaljšanju veljavnosti dovoljenja upošteval priporočila Evropske komisije, s katerim predlaga pristojnim organom, da v skladu z določbo 31. člena (7) Uredbe (EU) št. 528/2012 obstoječa dovoljenja podaljšajo do dokončanja primerjalne ocene za antikoagulantne rodenticide, tj. 31. 8. 2020 (dokument CA-Sept14-Doc.5.2 - Final.Rev1 - Renewal anticoagulant rodenticides). Glede na vse zgoraj navedeno, je Urad odločil, kot izhaja iz 1. točke izreka tega sklepa.

Sklep je izdan po uradni dolžnosti in je v skladu z določbo 22. člena Zakona o upravnih taksah (Uradni list RS št. 106/10 – uradno prečiščeno besedilo, 14/15 – ZUUJFO, 84/15 – ZZelP-J in 32/16) takse prost. Stroški postopka niso nastali.

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 in 32/16) 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:
mag. Marta Pavlič Čuk,
podsekretarka



Po pooblastilu direktorja
Simona Fajfar, sekretarka



Vročiti:

☐ imetniku dovoljena (v register biocidnih proizvodov (R4BP) in po pošti s povratnico)