

Bratislava, 30. marec 2016
Naša značka: 18475/2016-4022-20392
Ref. číslo: bio/433/O/16/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) (ďalej iba „biocídny zákon“)

rozhodlo

tak, že platnosť rozhodnutia ref. č. bio/1111/O/14/R, vydaného dňa 22.09.2014 držiteľovi rozhodnutia Kollant S.r.l., Via Trieste, 49/53 – 35121 Padova, Italy, ktorým sa na trh Slovenskej republiky uviedol biocídny výrobok - Názov výrobku: **PATENRAT PELLET**, Obchodné názvy: **PATENRAT PELLET**, číslo autorizácie **SK14-MRS-013-116/14**, typ výrobku 14, na základe autorizácie biocídneho výrobku č. **IT/2013/00144/AUT** zo dňa 23.09.2013, sa predlžuje do 30. júna 2020.

Odôvodnenie:

V biocídnom výrobku - Názov výrobku: **PATENRAT PELLET**, Obchodné názvy: **PATENRAT PELLET**, číslo autorizácie **SK14-MRS-013-116/14**, typ výrobku 14, obsahuje účinnú látku bromadiolón CAS 28772-56-7. Platnosť schválenia tejto účinnej látky mala uplynúť 30.06.2016, avšak podľa článku 1 Vykonávacieho rozhodnutia Komisie (EÚ) 2015/1737 z 28.09.2015 o posunutí termínu skončenia platnosti schválenia látok bromadiolón, chlórfacinón a kumatetryl na použitie v biocídnych výrobkoch typu 14 sa posunul termín skončenia platnosti schválenia látky bromadiolón na 30. júna 2018.

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, Mierová 19, 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).

Rozhodnutie je preskúmateľné súdom za splnenia podmienok stanovených v § 247 a nasl. zákona č. 99/1963 Zb. Občiansky súdny poriadok v znení neskorších predpisov.



RNDr. Ján Čepček, PhD.
riaditeľ odboru
Centrum pre chemické látky a prípravky

Doručiť: **Kollant S.r.l., Via Trieste, 49/53 – 35121 Padova, Italy**

Bratislava, 30th March 2016
Docket number: 18475/2016-4022-20392
Ref. number: bio/433/O/16/RM/en

DECISION

The Ministry of Economy of the Slovak Republic as the body having authority pursuant to the provision of § 5 of Act No. 71/1967 Coll. on administrative proceedings (administrative code) as altered and amended (hereinafter referred to as „Administrative Code“) and under the provision of § 4 of Act No. 319/2013 Coll. on competencies of national administrative authorities for the making available on the market and use of biocidal products and on amendment and supplement of certain Acts (Biocides Act) (hereinafter referred to as „Biocides Act“)

decided

that validity of the decision ref. no. bio/1111/O/14/R, issued on the day 22.09.2014 to authorisation holder **Kollant S.r.l., Via Trieste, 49/53 – 35121 Padova, Italy**, by which the biocidal product – Product name: **PATENRAT PELLETT**, Trade names: **PATENRAT PELLETT**, authorisation number **SK14-MRS-013-116/14**, product type 14, on grounds of the authorisation of the biocidal product No. **IT/2013/0014/AET** of the day 23.09.2013 was made available on the market of the Slovak Republic is **extended till 30 June 2020**.

Justification:

In the biocidal product - Product name: **PATENRAT PELLETT**, Trade names: **PATENRAT PELLETT**, authorisation number **SK14-MRS-013-116/14**, product type 14, bromadiolone (CAS 28772-56-7) is an active substance. The validity of the approval of this active substance should expire on 30 June 2016, however according to Article 1 of the Commission implementing decision (EU) 2015/1737 of 28.09.2015 on postponing the expiry date of approval of bromadiolone, chlorphacinone and coumateteryl for use in biocidal products for product type 14 the expiry date of approval shall be postponed to 30 June 2018.

According to 14 item 6 of Act of Regulation (EU) No 528/2012 of the European Parliament and of the Council of May 22 2012 concerning the making available on the market and use of biocidal products (hereinafter referred to as “Regulation on biocidal products”) where the Commission decides not to renew or decides to amend the approval of an active substance for one or more product-types, the Member States or, in the case of a Union authorisation the Commission, shall cancel or, where appropriate, amend the authorisations of biocidal products of the product-type(s) concerned containing that active substance.

The administrative body decided as it is stated in the statement portion of this decision on grounds of the above-mentioned and taking into account provisions on renewal of biocidal products authorisations according to the Commission delegated regulation (EU) No 492/2014 of 7 March 2014 supplementing Regulation (EU) No 528/2012 of the European Parliament and of the Council as regards the rules for the renewal of authorisations of biocidal products subject to mutual recognition.

Notice:

Under § 61 item 1 of Act No. 71/1967 Coll. on administrative proceedings (administrative code) as altered and amended this decision is appealable by filing an appeal within 15 days of notification of this decision with the Ministry of Economy of the Slovak Republic, Mierová 19, 827 15 Bratislava 212. An appeal filed in time has suspensive effect.

According to Article 71 item 6 of Regulation on biocidal products the decision is considered to be notified via the Register for biocidal product (R4BP).

The decision is reviewable by a Court under conditions stipulated in § 247 and conseq. of Act No. 99/1963 Coll. the Civil Procedure Code in wording of later provisions..

RNDr. Ján Čepeck, PhD.
Director of the Department
Centre for Chemical Substances and Preparations

To be delivered to: Kollant S.r.l., Via Trieste, 49/53 – 35121 Padova, Italy

UNOFFICIAL TRANSLATION