



Bratislava, 19. decembra 2022  
Ref. číslo: bio/4803/O/22/RB

## 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“).

### rozhodlo

tak, že platnosť rozhodnutia o autorizácii ref. č. bio/1018/O/18/RM, vydaného dňa 19. apríla 2018 pre biocídny výrobok – Názov výrobku: **ACTIPASTA-BROD**, číslo autorizácie SK18-MRS-009, typ výrobku 14, na základe autorizácie biocídneho výrobku č. IT/2016/00336/AUT, **sa predlžuje do 1. júla 2024.**

### Odôvodnenie:

Držiteľ autorizácie biocídneho výrobku č. IT/2016/00336/AUT v referenčnom členskom štáte Taliansko požiadal dňa 28.6.2021 žiadosťou č. BC-WM068134-21 o obnovu autorizácie v súlade s čl. 31 ods. 1 nariadenie o biocídoch.

Následne 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 Activa s.r.l., via Feltre, 32, 20132 Miláno, Taliansko dňa 28.6.2021 žiadosťou č. BC-TK068137-22 požiadal o obnovu autorizácie číslo SK18-MRS-009 v Slovenskej republike.

K dátumu vydania tohto rozhodnutia konanie o obnove autorizácie v referenčnom členskom štáte nebolo ukončené. Preto konanie o žiadosti č. BC-TK068137-22 o obnove autorizácie číslo SK18-MRS-009 v Slovenskej republike naďalej trvá. Z dôvodov, ktoré držiteľ vnútroštátnej autorizácie nemohol ovplyvniť sa neprijalo žiadne rozhodnutie o obnovení uvedenej autorizácie číslo SK18-MRS-009 pred uplynutím jej platnosti. Preto príslušný orgán Ministerstvo hospodárstva Slovenskej republiky predlžuje platnosť autorizácie číslo SK18-MRS-009 do 1. júla 2024, aby bolo možné zabezpečiť kontinuitu v sprístupňovaní biocídneho výrobku ACTIPASTA-BROD 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: **Activa s.r.l., via Feltre, 32, 20132 Miláno, Taliansko**