



Številka zadeve: 18412-62/2017/6

Datum: 14. 2. 2018

Številka dovoljenja: SI-0018523-0000

Urad Republike Slovenije za kemikalije (v nadaljnjem besedilu: Urad) izdaja na podlagi 17. 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 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 nadaljevanju: Uredba (EU) št. 528/2012) in v povezavi z Izvedbeno uredbo Komisije (EU) št. 414/2013, z dne 6. maja 2013, o podrobni določitvi postopka za izdajo dovoljenja za enake biocidne proizvode v skladu z Uredbo (EU) št. 528/2012 Evropskega parlamenta in Sveta 2013 (v nadaljevanju: Uredba (EU) št. 414/2013) ter 7. člena Uredbe o izvajanju uredb (EU) o dostopnosti biocidnih proizvodov na trgu in njihovi uporabi (Uradni list RS, št. 20/2014), v zadevi izdaje dovoljenja za enaki biocidni proizvod, naslednje

DOVOLJENJE ZA DOSTOPNOST NA TRGU IN UPORABO BIOCIDNEGA PROIZVODA

I. Družbi **Bioteh d.o.o.**, Zgornje Jarše, Preserska cesta 9, 1235 Radomlje (v nadaljnjem besedilu: imetnik dovoljenja), se izdaja dovoljenje za dostopnost na trgu in uporabo enakega biocidnega proizvoda s trgovskima imenoma **DESANT X modra vaba** in **TERMINATOR FORTE mehka vaba** (v nadaljnjem besedilu: biocidni proizvod), ki vsebuje aktivno snov Brodifakum (0,0025 ut%, CAS št.: 56073-10-0), vrsta proizvoda 14 – Rodenticidi (nadzor škodljivcev), v Republiki Sloveniji.

II. Dovoljenje za dostopnost na trgu in uporabo enakega biocidnega proizvoda se izdaja izključno pod pogoji, navedenimi v povzetku lastnosti biocidnega proizvoda (v nadaljevanju: SPC), ki je sestavni del tega dovoljenja.

III. Imetnik dovoljenja je dolžan pred prvo dostopnostjo biocidnega proizvoda na trgu uskladiti etiketo, navodilo za uporabo in varnostni list za biocidni proizvod v skladu s pogoji iz tega dovoljenja ter z 69. in 70. členom Uredbe (EU) št. 528/2012.

IV. Imetnik dovoljenja je dolžan z mestom in načinom uporabe, predstavitevijo biocidnega proizvoda, dodatnimi tehničnimi navodili in usposabljanji, oziroma na druge primerne načine zagotoviti, da je biocidni proizvod dostopen le uporabnikom, ki so določeni v SPC.

V. Dovoljenje je veljavno **do 31. avgusta 2020**.

VI. V tem postopku so nastali stroški v višini 400 EUR, ki bremenijo vlagatelja.

Obrazložitev:

Družba Bioteh d.o.o., Zgornje Jarše, Preserska cesta 9, 1235 Radomlje (v nadaljevanju: vlagatelj), je 29. 1. 2018 v Register biocidnih proizvodov (R4BP3) vložila popolno vlogo za izdajo dovoljenja za enaki biocidni proizvod s trgovskima imenoma **DESANT X modra vaba** in **TERMINATOR FORTE mehka vaba** (Brodifakum (0,0025 ut%) v Republiki Sloveniji, na podlagi že izdanega dovoljenja v Republiki Sloveniji za povezani referenčni proizvod.

Vlagatelj je zaprosil za izdajo dovoljenja za enaki biocidni proizvod v Republiki Sloveniji na podlagi izjave, da je navedeni biocidni proizvod identičen biocidnemu proizvodu s trgovskim imenom **NEO ACTIPASTA-BROD** (v nadaljevanju: povezani referenčni proizvod), z dovoljenjem št. SI-0018481-0000 (R4BP številka dovoljenja SI-0018481-0000 (Asset number)), z dne 24. 1. 2018, z datumom veljavnosti 31. 8. 2020.

Urad je ugotovil, da je dovoljenje za povezani referenčni proizvod izdano v skladu z zahtevami in pogoji iz Uredbe (EU) št. 528/2012) kot nacionalno dovoljenje po postopku medsebojnega priznavanja v Republiki Sloveniji, zato je podana podlaga, da se v skladu s 17. členom Uredbe (EU) št. 528/2012 v povezavi z Uredbo (EU) št. 414/2013 izda dovoljenje za enaki biocidni proizvod v Republiki Sloveniji.

Vlagatelj je v vlogi podal opis predlaganih razlik med enakim biocidnim proizvodom in povezanim referenčnim proizvodom, v skladu z 2. b členom Uredbe (EU) št. 414/2013 in v smislu upravnih sprememb na podlagi Priloge Izvedbene uredbe komisije (EU) št. 354/2013:

- naslov 1, oddelek 1: upravna sprememba, za katero je pred izvajanjem potrebno predhodno obvestilo, in jo je treba poznati za namene nadzora in izvrševanja in sicer, če so izpolnjeni v njej navedeni pogoji:
 - Ime biocidnega proizvoda točka 1: **sprememba imena biocidnega proizvoda**, kadar ni tveganja, da bi prišlo do zamenjave z imeni drugih biocidnih proizvodov;
 - Ime biocidnega proizvoda točka 2: **dodajanje imena za biocidni proizvod**, kadar ni tveganja, da bi prišlo do zamenjave z imeni drugih biocidnih proizvodov.
- naslov 1, oddelek 2: upravna sprememba, ki se lahko priglasijo po izvajanju in je ni treba poznati za namene nadzora in izvrševanja, če so izpolnjeni v njej navedeni pogoji:
 - Razvrščanje in označevanje točka 11: **sprememba razvrščanja in označevanja**, kadar je sprememba omejena na to, kar je potrebno za izpolnjevanje na novo veljavnih zahtev Uredbe (ES) št. 1272/2008 Evropskega parlamenta in Sveta.

Vlagatelj je obenem podal izjavo, da sta proizvoda enaka z vseh drugih vidikov.

Po pregledu vloge in posredovanih informacij je Urad ugotovil, da so razlike med enakim proizvodom in povezanim referenčnim proizvodom v skladu z zahtevo kot jo določa drugi pododstavek drugega odstavka 3. člena Uredbe (EU) št. 414/2013.

Strošek postopka za izdajo dovoljenja za enak biocidni proizvod na podlagi 7. člena Uredbe o izvajanju uredb (EU) o dostopnosti biocidnih proizvodov na trgu in njihovi uporabi (Uradni list RS, št. 20/2014) v višini 400 EUR je plačan.

S tem je izdaja dovoljenja utemeljena. Urad dovoljuje dostopnost in uporabo predmetnega biocidnega proizvoda v Republiki Sloveniji pod pogoji in zahtevami, navedenimi v izreku tega dovoljenja in v povzetku lastnosti proizvoda (SPC).

POUK O PRAVNEM SREDSTVU:

Zoper to dovoljenje je dovoljena pritožba na Ministrstvo za zdravje v 15 dneh po prejemu dovoljenja. Na podlagi tarifne številke 2 Zakona o upravnih taksah (Uradni list RS, št. 106/10 – uradno prečiščeno besedilo, 14/15 – ZUUJFO, 84/15 – ZzeIP-J in 32/16) je potrebno za pritožbo plačati 18,10 EUR upravne takse. Pritožbo je potrebno vložiti pisno 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 to dovoljenje.

Postopek vodila:

Špela Černe, univ.dipl.inž.kem.inž.
višja svetovalka I

mag. Alojz Grabnar,
direktor

Priloga:

- povzetek lastnosti biocidnega proizvoda (SPC)

Vročiti:

- imetniku dovoljena (v register biocidnih proizvodov (R4BP))