



REPUBLIKA HRVATSKA
MINISTARSTVO ZDRAVSTVA

KLASA: UP/I-543-04/18-12/42
URBROJ: 534-03-3-2/3-21-4
Zagreb, 24. rujna 2021.

Ministar zdravstva Republike Hrvatske na temelju članka 50. Uredbe (EU) br. 528/2012 Europskog parlamenta i Vijeća u vezi sa stavljanjem na raspolaganje na tržištu i uporabi biocidnih proizvoda i članka 50. Zakona o općem upravnom postupku („Narodne novine“ br. 47/09), povodom zahtjeva trgovačkog društva Unichem d.o.o., Sinja Gorica 2, 1360 Vrhnika, Slovenija, za administrativnom izmjenom odobrenja za biocidni proizvod, donosi

RJEŠENJE

U rješenju KLASA: UP/I-543-04/19-12/42, URBROJ: 534-07-1/6-19-2 od 24. prosinca 2019. u točku 1.1. sažetka svojstava biocidnog proizvoda dodaje se novi trgovački naziv proizvoda Bromadiolone meki mamac.

Obrazloženje

Rješenjem Ministarstva zdravstva KLASA: UP/I-543-04/19-12/42, URBROJ: 534-07-1/6-19-2 od 24. prosinca 2019., odobreno je stavljanje na raspolaganje na tržištu Republike Hrvatske i korištenje biocidnog proizvoda Ratimor meki mamac pod uvjetima navedenim u Sažetku svojstava biocidnog proizvoda iz priloga rješenja. Nositelj odobrenja podnio je zahtjev za administrativnom izmjenom odobrenja sukladno Prilogu Uredbe (EU) br. 354/2013 Glava I, vezano za dodavanje novog trgovačkog imena. Slijedom navedenoga riješeno je kao u izreci. U ostalom dijelu navedeno rješenje ostaje nepromijenjeno. Izmjena će se upisati u Registar biocidnih proizvoda R4BP.

Pouka o pravnom lijeku:

Protiv ovog rješenja stranka može pokrenuti upravni spor pred mjesno nadležnim upravnim sudom, u roku od 30 dana od dana primitka ovog rješenja. Tužba se predaje mjesno nadležnom sudu neposredno u pisanom obliku, usmeno na zapisnik ili se šalje poštom, odnosno dostavlja elektronički.



Dostaviti:

1. Unichem d.o.o., Sinja Gorica 2, 1360 Vrhnika, Slovenija
2. Pismohrana

