



REPUBLIKA HRVATSKA
MINISTARSTVO ZDRAVSTVA

KLASA: 543-04/22-01/51
URBROJ:534-03-3-2/3-22-2
Zagreb, 12. listopada 2022.

Na temelju članka 31. stavka 7. Uredbe (EU) br. 528/2012 Europskoga parlamenta i Vijeća od 22. svibnja 2012. o stavljanju na raspolaganje na tržištu i uporabi biocidnih proizvoda (Tekst značajan za EGP) (SL L 167, 27. 6. 2012.) i članka 5. stavka 4. Delegirane Uredbe Komisije (EU) br. 492/2014 od 7. ožujka 2014. o dopuni Uredbe (EU) br. 528/2012 Europskog parlamenta i Vijeća u pogledu pravila za obnovu odobrenja biocidnih proizvoda koja su predmet međusobnog priznavanja (Tekst značajan za EGP) (SL L 139, 14.5. 2014.), a u vezi s dokumentom Europske komisije CA-Jun21-Doc.4.1., ministar zdravstva donosi

ODLUKU

O ODGODI ISTEKA ODOBRENJA ZA BIOCIDNE PROIZVODE VRSTE PROIZVODA 14

I.

Ovom se Odlukom, u skladu s člankom 31. stavkom 7. Uredbe(EU) br. 528/2012 Europskoga parlamenta i Vijeća od 22. svibnja 2012. o stavljanju na raspolaganje na tržištu i uporabi biocidnih proizvoda (Tekst značajan za EGP) (SL L 167, 27. 6. 2012.) i člankom 5. stavkom 4. Delegirane Uredbe Komisije (EU) br. 492/2014 od 7. ožujka 2014. o dopuni Uredbe (EU) br. 528/2012 Europskog parlamenta i Vijeća u pogledu pravila za obnovu odobrenja biocidnih proizvoda koja su predmet međusobnog priznavanja (Tekst značajan za EGP) (SL L 139, 14.5. 2014.), određuje produljenje važenja odobrenja Ministarstva zdravstva za stavljanje na tržište Republike Hrvatske biocidnih proizvoda vrste 14 koji sadrže aktivne tvari difetialon, definekaum, klorofacinon, bromadiolon, kumatetralil, flokumafen i brodifakum, do 1. srpnja 2024.

II.

Ova Odluka se primjenjuje na sve odobrene biocidne proizvode iz točke I. ove Odluke za koje je podnesen zahtjev za obnovom odobrenja u skladu s rokovima iz članka 31. stavak 1. Uredbe (EU) br. 528/2012 Europskoga parlamenta i Vijeća od 22. svibnja 2012. o stavljanju na raspolaganje na tržištu i uporabi biocidnih proizvoda (Tekst značajan za EGP) (SL L 167, 27. 6. 2012.) i članka 3. stavka 1. Delegirane Uredbe Komisije (EU) br. 492/2014 od 7. ožujka 2014. o dopuni Uredbe (EU) br. 528/2012 Europskog parlamenta i Vijeća u pogledu pravila za obnovu odobrenja biocidnih proizvoda koja su predmet međusobnog priznavanja (Tekst značajan za EGP) (SL L 139, 14.5. 2014.).

III.

Ova odluka stupa na snagu danom donošenja.



Dostaviti:

1. Nositeljima odobrenja putem Registra biocidnih proizvoda Europske unije (R4BP)
2. Evidencija, ovdje
3. Pismohrana, ovdje

