



REPUBLIKA SLOVENIJA
MINISTRSTVO ZA ZDRAVJE

URAD REPUBLIKE SLOVENIJE ZA KEMIKALIJE

Ajdovščina 4, 1000 Ljubljana

T: 01 400 60 51

F: 01 400 62 66

E: gp-ursk.mz@gov.si

www.uk.gov.si

Številka: 18412-25/2013/

Datum: 8. 3. 2017

Številka dovoljenja: SI-0011266-0000

Urad Republike Slovenije za kemikalije (v nadaljnjem besedilu: Urad) izdaja na podlagi 34. člena v povezavi z 91. členom 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; v nadalnjem besedilu: Uredba (EU) št. 528/2012), zadnjič spremenjene z Izvedbeno Uredbo komisije (EU) 2016/1802 z dne 11. oktobra 2016 o spremembri 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 ter 7. člena Uredbe o izvajanju uredb (EU) o dostopnosti biocidnih proizvodov na trgu in njihovi uporabi (Uradni list RS, št. 20/14), 207. Člena Zakona o splošnem upravnem postopku (Uradni list RS, št. 24/06 – uradno prečiščeno besedilo, 105/06 – ZUS-1, 126/07, 65/08, 8/10 in 82/13) v zadevi izdaje dovoljenja za biocidni proizvod po postopku vzporednega medsebojnega priznavanja dovoljenj, naslednje

**DOVOLJENJE
ZA DOSTOPNOST BIOCIDNEGA PROIZVODA NA TRGU IN NJEGOVO UPORABO**

I. Družbi **Bayer Sp. z o.o.**, Al. Jerozolimskie 158, 02-326, Warsaw, Poljska (v nadaljevanju: imetnik dovoljenja), se izdaja dovoljenje za dostopnost na trgu in uporabo biocidnega proizvoda pod trgovskim imenom **Strike Flow SC 7,5** (v nadaljevanju: biocidni proizvod), vrste proizvoda 18 – Insekticidi, akaricidi in proizvodi za nadzor drugih členonožcev (nadzor škodljivcev), z aktivno snovjo deltametrin (0,73 ut%), CAS št.: 52918-63-5, EC št. 258-256-6, v Republiki Sloveniji.

II. Dostopnost na trgu in uporabo biocidnega proizvoda se dovoli izključno pod pogoji navedenimi v povzetku lastnosti biocidnega proizvoda (SPC) iz priloge, ki je sestavni del tega dovoljenja.

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

IV. Imetnik dovoljenje je dolžan z mestom in načinom uporabe, predstavljivo biocidnega proizvoda, dodanimi tehničnimi navodili in usposabljanji oziroma na druge primerne načine zagotoviti, da je ta biocidni proizvod dostopen le uporabnikom, določenim v povzetku lastnosti biocidnih proizvodov (SPC) iz priloge tega dovoljenja.

V. Dovoljenje je veljavno do dne 11. 9. 2026.

Obrazložitev:

Družba **Bayer Sp. z o.o.**, Al. Jerozolimskie 158, 02-326, Warsaw, Poljska (v nadaljevanju: vlagatelj), je dne 2. 3. 2017 vložila popolno vlogo za izdajo dovoljenja za dostopnost in uporabo biocidnega proizvoda.

Navedeni biocidni proizvod je identičen biocidnemu proizvodu **K-Othrine SC 7.5**, avtoriziranemu na Švedskem (referenčna država članica) zato je vlagatelj zaprosil za izdajo dovoljenja v Republiki Sloveniji na podlagi medsebojnega vzporednega priznavanja dovoljenj.

Referenčna država članica je v skladu z zahtevami Uredbe (EU) št. 528/2012 po postopku nacionalne avtorizacije dne 12. 9. 2016 izdala dovoljenje pod številko SE-0008769-0000 (5255) za dostopnost in uporabo biocidnega proizvoda.

Urad je v nadaljnjem postopku ugotovil, da je biocidni proizvod za katerega je bila vložena vloga za vzporedno priznavanje v Sloveniji, identičen biocidnemu proizvodu, za katerega je dovoljenje izdala referenčna država članica. Povzetek biocidnega proizvoda (SPC) je uskladil s poročilom o oceni proizvoda (PAR) ter izvornim povzetkom lastnosti biocidnega proizvoda (SPC).

V skladu z 32. členom Uredbe (EU) št. 528/2012 se dovoljenje izda pod enakimi določili in pogoji, kot ga je izdala referenčna država članica in kot izhaja iz izreka tega dovoljenja.

Strošek postopka medsebojnega priznavanja avtorizacije na podlagi 7. člena Uredbe o izvajjanju uredb (EU) o dostopnosti biocidnih proizvodov na trgu in njihovi uporabi v višini 2.500,00 EUR je plačan.

POUK O PRAVNEM SREDSTVU:

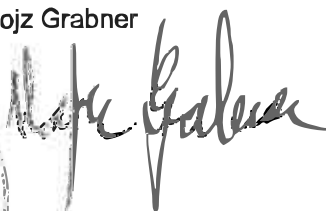
Zoper to dovoljenje je dovoljena pritožba na Ministrstvo za zdravje v 15 dneh po prejemu dovoljenja. Na podlagi tarifne številke 2 Zakona o upravnih taksa (Uradni list RS, št. 106/10 – uradno prečiščeno besedilo, 14/15 – ZUUJFO, 84/15 – ZZelP-J in 32/16) je potrebno za pritožbo plačati 18,10 EUR upravne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



mag. Alojz Grabner
direktor





Priloga:

- Povzetek lastnosti biocidnega proizvoda (SPC)

Vročiti:

- imetniku dovoljenja (v register biocidnih proizvodov (R4BP)) in po pošti s povračnico.