



REPUBLIKA HRVATSKA  
MINISTARSTVO ZDRAVSTVA

KLASA: UP/I-543-04/22-12/13  
URBROJ: 534-03-3-2/3-24-3  
Zagreb, 15. srpnja 2024.

Ministar zdravstva Republike Hrvatske na temelju članka 48. Uredbe (EU) br. 528/2012 Europskog parlamenta i Vijeća u vezi sa stavljanjem na raspolaganje na tržištu i uporabi biocidnih proizvoda i članka 49. Zakona o općem upravnom postupku („Narodne novine“ br. 47/09, 110/21) donosi

## RJEŠENJE

U cijelom tekstu rješenja Ministarstva zdravstva KLASA: UP/I-543-04/22-12/13; URBROJ: 534-03-3-2/3-21-2, mijenja se datum važenja rješenja u **31. prosinca 2025.**

## Obrazloženje

Rješenjem Ministarstva zdravstva KLASA: UP/I-543-04/22-12/13; URBROJ: 534-03-3-2/3-21-2, odobreno je stavljanje na raspolaganje na tržištu Republike Hrvatske i korištenje biocidnog proizvoda Ratimor brodifacoum žitni mamac kao jednakog biocidnog proizvoda već odobrenog proizvoda, pod uvjetima navedenim u Sažetku svojstava biocidnog proizvoda iz priloga tog rješenja. Datum do kojeg je rješenje bilo važeće je 01. srpnja 2024. Kako je referentna država Španjolska produžila rok važenja odobrenja do **31. prosinca 2025.** za već odobreni proizvod, potrebno je produžiti rok važenja rješenja danog u Republici Hrvatskog na isti period potreban za ocjenu zahtjeva za obnovom odobrenja već odobrenog proizvoda. Slijedom navedenoga, u skladu s člankom 7. Provedbene Uredbe Komisije (EU) br. 414/2013, riješeno je kao u izreci. U ostalom dijelu navedeno rješenje ostaje nepromijenjeno.

### 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.

MINISTAR  
izv. prof. dr. sc. Vili Beroš, dr. med.



Dostaviti:

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

