



REPUBLIKA HRVATSKA
MINISTARSTVO ZDRAVSTVA

KLASA: UP/I-543-04/22-12/35
URBROJ: 534-03-3-2/3-24-4
Zagreb, 19. 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-543-04/22-12/35; URBROJ: 534-03-3-2/3-23-3, mijenja se datum važenja rješenja u **01. srpnja 2025.**

Obrazloženje

Rješenjem Ministarstva zdravstva KLASA: UP/I-543-04/22-12/35; URBROJ: 534-03-3-2/3-23-3, odobreno je stavljanje na raspolaganje na tržištu Republike Hrvatske i korištenje biocidnog proizvoda Brodifacoum 25ppm Blocks - Professional and Non-Professional Use pod uvjetima navedenim u Sažetku svojstava biocidnog proizvoda iz priloga tog rješenja. Datum do kojeg je rješenje bilo važeće je 01. srpnja 2024. Kako referentna država Nizozemska neće do datuma prestanka važenja rješenja ocijeniti zahtjev za obnovom odobrenja i donijeti rješenje, produžila je rok važenja odobrenja do **01. srpnja 2025.** Stoga je potrebno produžiti rok važenja rješenja danog u Republici Hrvatskog na isti period potreban za ocjenu zahtjeva za obnovom odobrenja. Zahtjev za obnovom odobrenja podnesen je na vrijeme sukladno članku 31. Uredbe (EU) br. 528/2012. Slijedom navedenoga 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.

6
MINISTAR
izv. prof. dr. sc. Vili Beros, dr. med.

Dostaviti:

1. Bell Laboratories Netherlands B.V.,
De Cuserstraat 93, 1081 CN, Amsterdam, Nizozemska
2. Arhiva

