



Številka zadeve: 18412-51/2017/11

Datum: 17. 7. 2019

Številka dovoljenja: SI-0009702-0000

Urad Republike Slovenije za kemikalije (v nadaljnjem besedilu: Urad) izdaja na podlagi 40. člena 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), zadnjič spremenjene z Uredbo (EU) št. 334/2014 z dne 11. marec 2014 o spremembi Uredbe (EU) št. 528/2012 o dostopnosti na trgu in uporabi biocidnih proizvodov v zvezi z določenimi pogoji za dostop na trg (UL L 103 z dne 5. 4. 2014, str. 22; v nadaljnjem besedilu: Uredba (EU) št. 528/2012), v povezavi s 5. členom Delegirane uredbe Komisije (EU) št. 492/2014 z dne 7. marca 2014 o dopolnitvi Uredbe (EU) št. 528/2012 Evropskega parlamenta in Sveta glede pravil za podaljšanje za biocidne proizvode, za katere se uporablja medsebojno priznavanje (UL 139 z dne 14. 5. 2014, str. 1; v nadaljnjem besedilu: Uredba (EU) št. 492/2014) v zadevi izdaje dovoljenja za biocidni proizvod po postopku podaljšanja dovoljenja, naslednjo

ODLOČBO O PODALJŠANJU DOVOLJENJA ZA DOSTOPNOST NA TRGU IN UPORABO BIOCIDNEGA PROIZVODA

I. Družbi W. Neudorff GmbH KG, An der Mühle 3, 31860 Emmerthal, Nemčija (v nadaljnjem besedilu: imetnik dovoljenja), se podaljša dovoljenje za dostopnost na trgu in uporabo biocidnega proizvoda **Loxiran vaba za mravlje v pločevinki** v Republiki Sloveniji pod trgovskima imenoma **Loxiran vaba za mravlje v pločevinki** in **RAID pasta za mravlje** (v nadaljnjem besedilu: biocidni proizvod), z aktivno snovjo spinosad, CAS št. 168316-95-8, 0,0166 ut%, vrste proizvoda 18 – insekticidi, akaracidi in proizvodi za nadzor drugih členonožcev (nadzor škodljivcev).

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

III. Imetnik dovoljenja je dolžan uskladiti etiketo, navodila za uporabo in varnostni list za biocidni proizvod v skladu s pogoji iz te odločbe ter 69. in 70. členom Uredbe (EU) št. 528/2012.

IV. Imetnik dovoljenja je dolžan z mestom in načinom uporabe, predstavitvijo biocidnega proizvoda, dodatnimi tehničnimi navodili in usposabljanji, oziroma na druge primerne načine zagotoviti, da je biocidni proizvod dostopen le uporabnikom, ki so določeni v povzetku lastnosti biocidnega proizvoda (SPC) te odločbe.

V. Dovoljenje velja do **14. 11. 2023.**

VI. V tem postopku so nastali stroški v višini 1487,50 EUR, ki bremenijo vlagatelja.

Obrazložitev:

Družba W. Neudorff GmbH KG, An der Mühle 3, 31860 Emmerthal, Nemčija (v nadaljnjem besedilu: vlagatelj), je dne 21. 9. 2017 v Register biocidnih proizvodov (R4BP) vložila vlogo (Case številka: BC-XJ034026-35) za podaljšanje dovoljenja v Republiki Sloveniji po postopku podaljšanja dovoljenja na podlagi medsebojnega priznavanja dovoljenj za dostopnost in uporabo biocidnega proizvoda Loxiran vaba za mravlje v pločevinki, s trgovskima imenoma Loxiran vaba za mravlje v pločevinki in RAID pasta za mravlje, z aktivno snovjo spinosad, CAS št. 168316-95-8, 0,0166 ut%, št. dovoljenja SI-2016-3006 z dne 14. 6. 2016, ki je bilo s sklepom dne 14. 7. 2016 popravljen in s sklepom dne 8. 11. 2016 spremenjeno.

Referenčna država Danska je v skladu z zahtevami Uredbe (EU) št. 528/2012 po postopku podaljšanja avtorizacije dne 14. 11. 2018 izdala dovoljenje št. 364-52 (Asset številka: DK-0005699-0000) za dostopnost in uporabo biocidnega proizvoda NEU 1262 I s trgovskimi imeni NEU 1262 I, MyreFri Loxiran Lokkedåse, Raid optimal Myrelokkedåse, z veljavnostjo do 14. 11. 2023.

Urad je v nadaljnjem postopku ugotovil, da je biocidni proizvod, za katerega je bila vložena vloga za podaljšanje dovoljenja v Republiki Sloveniji na podlagi medsebojnega priznavanja, identičen biocidnemu proizvodu, za katerega je podaljšanje dovoljenja že izdala referenčna država članica. Povzetek lastnosti biocidnega proizvoda (SPC) je Urad uskladił z obnovljenim poročilom o oceni proizvoda (PAR) ter z izvornim povzetkom lastnosti biocidnega proizvoda (SPC).

V skladu s 40. členom Uredbe (EU) št. 528/2012 v povezavi s 5. členom Uredba (EU) št. 492/2014 se dovoljenje izda pod enakimi določili in pogoji, kot ga je izdala referenčna država članica in kot izhaja iz izreka tega dovoljenja.

Strošek postopka podaljšanja dovoljenja po postopku medsebojnega priznavanja dovoljenj, na podlagi 7. člena Uredbe o izvajanju uredb (EU) o dostopnosti biocidnih proizvodov na trgu in njihovi uporabi (Uradni list RS, št. 20/2014) 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 taksah (Uradni list RS, št. 106/10 – uradno prečiščeno besedilo, 14/15 – ZUUJFO, 84/15 – ZZelP-J; 32/16 in 30/18 – ZKZaš) 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:
mag. Marta Pavlič Čuk,
podsekretarka

mag. Alojz Grabner,
direktor

Priloga:
- povzetek lastnosti biocidnega proizvoda (SPC)

Vročiti:

- imetniku dovoljena v register biocidnih proizvodov (R4BP)