



Bratislava, 19. júla 2024  
Ref. číslo: bio/2651/O/24/DM

**DODATOK č. 7**  
**k rozhodnutiu o autorizácii skupiny biocídnych výrobkov**  
**č. SK17-MRP-023-00-000**  
**Názov skupiny: HCl Family A**

Ministerstvo hospodárstva Slovenskej republiky ako príslušný orgán podľa ustanovenia § 5 zákona č. 71/1967 Zb. o správnom konaní (správny poriadok) v znení neskorších predpisov (ďalej len „správny poriadok“) a ustanovení § 3 písm. a) a § 4 ods. 1 písm. c) bod 4. zákona č. 319/2013 Z. z. o pôsobnosti orgánov štátnej správy pre sprístupňovanie biocídnych výrobkov na trh a ich používanie a o zmene a doplnení niektorých zákonov (biocídny zákon) v znení neskoršej novely (ďalej len „biocídny zákon“) vo veci žiadosti o malé zmeny číslo BC-DC091987-34 zo dňa 25.01.2024 držiteľom autorizácie RB (Hygiene Home) Slovakia, spol. s.r.o., Drieňová 3, 821 08 Bratislava skupiny biocídnych výrobkov s názvom HCl Family A, číslo autorizácie SK17-MRP-023-00-000, podľa čl. 5 vykonávacieho nariadenia Komisie (EÚ) č. 354/2013 z 18. apríla 2013 o zmenách biocídnych výrobkov autorizovaných podľa nariadenia Európskeho parlamentu a Rady (EÚ) č. 528/2012 (ďalej len „nariadenie o zmenách“) rozhodlo podľa čl. 7 ods. 7 nariadenia o zmenách a čl. 52 nariadenia Európskeho parlamentu a Rady (EÚ) č. 528/2012 o sprístupňovaní biocídnych výrobkov na trhu a ich používaní (ďalej len „nariadenie o biocídnych výrobkoch“) tak, že

**mení autorizáciu skupiny biocídnych výrobkov**

*Názov skupiny biocídnych výrobkov:* **HCl Family A**  
*Číslo autorizácie skupiny biocídnych výrobkov:* **SK17-MRP-023-00-000**  
*Platnosť autorizácie do:* **21. júna 2026**

v súlade so schváleným zhrnutím charakteristík skupiny biocídnych výrobkov v prílohe 1 k tomuto rozhodnutiu

**a neposkytuje dodatočnú lehotu**

na sprístupnenie existujúcich zásob biocídnych výrobkov tejto skupiny biocídnych výrobkov autorizovaných rozhodnutím o autorizácii č. bio/1512/O/17/RK zo dňa 12. septembra 2017, zmeneným dodatkom č. 1 k rozhodnutiu o autorizácii č. bio/122/O/18/DM zo dňa 17. januára 2018, zmeneným dodatkom č. 2 k rozhodnutiu o autorizácii č. bio/2585/O/18/DM zo dňa 19. novembra 2018, zmeneným dodatkom č. 3 k rozhodnutiu o autorizácii č. bio/2623/O/18/DM zo dňa 23. novembra 2018, zmeneným dodatkom č. 4 k rozhodnutiu o autorizácii č. bio/148/O/20/DK zo dňa 24. januára 2020, zmeneným dodatkom č. 5 k rozhodnutiu o autorizácii č. bio/4537/O/23/DP zo dňa 14. decembra 2023 a zmeneným dodatkom č. 6 k rozhodnutiu o autorizácii č. bio/102/O/24/DM zo dňa 15. januára 2024 na trhu ani ďalšiu lehotu na ich použitie.

Ostatné časti rozhodnutia č. bio/1512/O/17/RK zo dňa 12. septembra 2017, zmenené dodatkom č. 1 k rozhodnutiu o autorizácii č. bio/122/O/18/DM zo dňa 17. januára 2018, zmenené dodatkom č. 2 k rozhodnutiu o autorizácii č. bio/2585/O/18/DM zo dňa 19. novembra 2018, zmenené dodatkom č. 3 k rozhodnutiu o autorizácii č. bio/2623/O/18/DM zo dňa 23. novembra 2018, zmenené dodatkom č. 4 k rozhodnutiu o autorizácii č. bio/148/O/20/DK zo dňa 24. januára 2020, zmenené dodatkom č. 5 k rozhodnutiu o autorizácii č. bio/4537/O/23/DP zo dňa 14. decembra 2023 a zmenené dodatkom č. 6 k rozhodnutiu o autorizácii č. bio/102/O/24/DM zo dňa 15. januára 2024 o autorizácii skupiny biocídnych výrobkov **HCl Family A** sa nemenia.

**O d ô v o d n e n i e :**

Držiteľ autorizácie RB (Hygiene Home) Slovakia, spol. s.r.o., Drieňová 3, 821 08 Bratislava doručení žiadosti číslo BC-DC091987-34 zo dňa 25.01.2024 prostredníctvom Registra pre biocídne výrobky (ďalej len “R4BP“) v súlade s čl. 71 nariadenia o biocídnych výrobkoch a na základe nariadenia

o zmenách požiadal Ministerstvo hospodárstva Slovenskej republiky (ďalej tiež „MH SR“) ako príslušný orgán dotknutého členského štátu o zmenu informácií predložených v súvislosti s pôvodnou žiadosťou o autorizáciu skupiny biocídnych výrobkov k číslu autorizácie SK17-MRP-023-00-000.

Oznámené zmeny boli klasifikované podľa čl. 2 nariadenia o zmenách a prílohy k nariadeniu o zmenách ako zmeny uvedené v Hlave 2 (malé zmeny výrobkov). Ide o pridanie neúčinných látok (vôní) do výrobkov, predložené ďalšie podporné informácie k účinnosti a pridanie nových výrobkov do skupiny biocídnych výrobkov.

Podľa čl. 7 ods. 6 nariadenia o zmenách došlo k zmene biocídneho výrobku. V zmysle čl. 7 ods. 7 nariadenia o zmenách sa rozhodnutie o autorizácii č. bio/1512/O/17/RK zo dňa 12. septembra 2017, zmenené dodatkom č. 1 k rozhodnutiu o autorizácii č. bio/122/O/18/DM zo dňa 17. januára 2018, zmenené dodatkom č. 2 k rozhodnutiu o autorizácii č. bio/2585/O/18/DM zo dňa 19. novembra 2018, zmenené dodatkom č. 3 k rozhodnutiu o autorizácii č. bio/2623/O/18/DM zo dňa 23. novembra 2018, zmenené dodatkom č. 4 k rozhodnutiu o autorizácii č. bio/148/O/20/DK zo dňa 24. januára 2020, zmenené dodatkom č. 5 k rozhodnutiu o autorizácii č. bio/4537/O/23/DP zo dňa 14. decembra 2023 a zmenené dodatkom č. 6 k rozhodnutiu o autorizácii č. bio/102/O/24/DM zo dňa 15. januára 2024 mení v súlade so schváleným zhrnutím charakteristík skupiny biocídnych výrobkov v prílohe 1 k tomuto rozhodnutiu.

Podľa čl. 52 nariadenia o biocídnych výrobkoch bez ohľadu na čl. 89, ak príslušný orgán (MH SR) zmení autorizáciu, poskytne dodatočnú lehotu na sprístupnenie existujúcich zásob na trhu a ich použitie s výnimkou prípadov, keď by pokračujúce sprístupňovanie biocídneho výrobku na trhu alebo jeho používanie predstavovalo neprijateľné riziko pre zdravie ľudí, zdravie zvierat alebo životné prostredie. Dodatočná lehota nepresiahne 180 dní na sprístupnenie existujúcich zásob dotknutých biocídnych výrobkov na trhu a ďalších najviac 180 dní na ich použitie.

Držiteľ autorizácie bol v texte správy s návrhom prílohy 1 informovaný o možnosti požiadať o dodatočnú lehotu podľa čl. 52 nariadenia o biocídnych výrobkoch. Zároveň bol upozornený, že ak v stanovenej lehote nepredloží predmetnú žiadosť, predpokladá sa, že o vyššie uvedenú dodatočnú lehotu nemá záujem. Držiteľ autorizácie o dodatočnú lehotu v stanovenej lehote nepožiadala.

Na základe vyššie uvedených skutočností MH SR rozhodlo tak, ako je uvedené vo výrokovej časti rozhodnutia.

Držiteľ autorizácie zabezpečí, aby sa biocídne výrobky tejto skupiny biocídnych výrobkov sprístupňovali na trhu v Slovenskej republike v súlade so schváleným zhrnutím charakteristík skupiny biocídnych výrobkov v prílohe 1 k tomuto rozhodnutiu a v súlade s ustanoveniami nariadenia o biocídnych výrobkoch.

#### **P o u č e n i e :**

Podľa čl. 71 ods. 6 nariadenia o biocídnych výrobkoch sa doručenie tohto rozhodnutia prostredníctvom R4BP považuje za oznámenie rozhodnutia.

Podľa § 61 ods. 1 správneho poriadku proti tomuto rozhodnutiu možno v lehote 15 dní odo dňa oznámenia tohto rozhodnutia podať rozklad na Ministerstve hospodárstva Slovenskej republiky, Mlynské nivy 44/a, 827 15 Bratislava 212. Včas podaný rozklad má odkladný účinok.

Toto rozhodnutie je preskúmateľné súdom za podmienok stanovených v § 177 a nasl. zákona č. 162/2015 Z. z. Správny súdny poriadok.



RNDr. Ján Čepček, PhD.  
generálny riaditeľ  
Centrum pre chemické látky a prípravky