



Ajdovščina 4, 1000 Ljubljana

T: 01 400 60 51

E: gp-ursk.mz@gov.si

www.uk.gov.si

Številka: 18410-14/2018/4

Datum: 5. 3. 2020

Urad Republike Slovenije za kemikalije izdaja na podlagi 2. člena Uredbe o izvajanju uredb (EU) o dostopnosti biocidnih proizvodov na trgu in njihovi uporabi (Uradni list RS, št. 81/18) v povezavi s sedmim odstavkom 31. 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 št. 167 z dne 27. 6. 2012; v nadaljnjem besedilu Uredba (EU) št. 528/2012), po uradni dolžnosti, v zadevi podaljšanja dovoljenja za dostopnost in uporabo biocidnega proizvoda, naslednji

SKLEP O PODALJŠANJU VELJAVNOSTI DOVOLJENJA ZA DOSTOPNOST NA TRGU IN UPORABO BIOCIDNEGA PROIZVODA

1. Dovoljenju za dostopnost in uporabo biocidnega proizvoda **ANTIBLU SELECT 3787** (IPBC (3-jodo-2-propinil butilkarbamat) 7,915 ut%; propikonazol 4 ut%; tebukonazol 2 ut%), vrsta proizvoda 8 – sredstva za zaščito lesa, v Republiki Sloveniji izdanemu dne 27. 7. 2013, št. dovoljenja SI-2013-2002, imetniku dovoljenja Lonza Cologne GmbH, Nattermannallee 1, 50829 Cologne, Nemčija, se podaljša veljavnost **do 30. 4. 2024**.

2. Ta sklep je sestavni del izdanega dovoljenja.

3. Posebni stroški postopka niso nastali.

Obrazložitev:

Družba Lonza Cologne GmbH, Nattermannallee 1, 50829 Cologne, Nemčija (v nadaljevanju: vlagatelj) je dne 26. 9. 2018 v Register biocidnih proizvodov (R4BP) vložila vlogo za podaljšanje dovoljenja za dostopnost in uporabo za biocidni proizvod ANTIBLU SELECT 3787 (IPBC (3-jodo-2-propinil butilkarbamat) 7,915 ut%; propikonazol 4 ut%; tebukonazol 2 ut%), vrsta proizvodov 8 – sredstvo za zaščito lesa, v Republiki Sloveniji (št. zadeve v R4BP: BC-FR043210-45), ki je bilo izdano dne 27. 7. 2013 in spremenjeno s sklepoma dne 23. 8. 2017 in dne 15. 4. 2019, št. dovoljenja SI-2013-2002 (R4BP št. dovoljenja: SI-0008399-0000), z veljavnostjo do 31. 3. 2020.

Veljavnost odobritve aktivnih snovi IPBC (3-jodo-2-propinil butilkarbamat), propikonazol in tebukonazol, ki jih vsebuje omenjeni biocidni proizvod, je Komisija podaljšala v skladu z 12. členom Uredba (EU) št. 528/2012, saj države ocenjevalke aktivnih snovi potrebujejo več časa za pripravo ocene za njihovo podaljšanje.

Urad RS za kemikalije je v skladu s sedmim odstavkom 31. člena Uredbe (EU) št. 528/2012 in v povezavi z dogovorom vseh pristojnih organov držav članic EU (dokument CA-May-18-Doc.4.1 – Final Approach for the renewal of some PT 8 products) podaljšal dovoljenje za omenjeni

biocidni proizvod kot izhaja iz 1. točke izreka tega sklepa, ker je za namen podaljšanja dovoljenja biocidnega proizvoda predhodno treba dokončati oceno za podaljšanje aktivnih snovi.

Sklep je izdan po uradni dolžnosti in je v skladu z določbo 22. člena 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) takse prost. Stroški postopka niso nastali.

POUK O PRAVNEM SREDSTVU:

Zoper ta sklep je dovoljena pritožba na Ministrstvo za zdravje v roku 15 dni po prejemu sklepa. 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 pisno vložiti 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 ta sklep.

Pripravila:

mag. Marta Pavlič Čuk
podsekretarka

mag. Alojz Grabner
direktor

Vročeno:

- imetniku dovoljena preko registra biocidnih proizvodov (R4BP)