



REPUBLIKA SLOVENIJA
MINISTRSTVO ZA ZDRAVJE

URAD REPUBLIKE SLOVENIJE ZA KEMIKALIJE

Aj dovščina 4, 1000 Ljubljana

T: 01 400 60 51
F: 01 400 62 66
E: gp-ursk.mz@gov.si
www.uk.gov.si

Številka: 18412-65/2016/2
Datum: 23. 6. 2016

Urad Republike Slovenije za kemikalije izdaja na podlagi 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, str. 1), zadnjič spremenjena z Uredbo (EU) št. 334/2014 Evropskega parlamenta in Sveta z dne 11. marca 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 št. 103 z dne 5. 4. 2014, str. 22) (v nadalnjem besedilu: Uredba (EU) št. 528/2012) in 4. člena Uredbe o izvajanju uredb (EU) o dostopnosti biocidnih proizvodov na trgu in njihovi uporabi (Uradni list RS, št. 20/14), v zadevi podaljšanja dovoljenja za dostopnost in uporabo biocidnega proizvoda BROMRAT ŽITNA VABA, naslednji

**SKLEP
O PODALJŠANJU VELJAVNOSTI DOVOLJENJA**

1. Dovoljenju za dostopnost in uporabo biocidnega proizvoda BROMRAT ŽITNA VABA v Republiki Sloveniji, izdanemu dne 10. 1. 2014 pod št. SI-2014-3006, imetniku dovoljenja BIOTEH d.o.o., Preserska cesta 9, 1235 Radomlje, se podaljša veljavnost **do 31. 8. 2020**.
2. Ta sklep je sestavni del izdanega dovoljenja.
3. Posebni stroški postopka niso nastali.

Obrazložitev:

Urad Republike Slovenije za kemikalije (v nadalnjem besedilu: Urad) je dne 10. 1. 2014 izdal dovoljenje št. SI-2014-3006, s katerim je družbi BIOTEH d.o.o., do 30. 6. 2016 odobril dostopnost in uporabo biocidnega proizvoda BROMRAT ŽITNA VABA.

Odobreni biocidni proizvod vsebuje aktivno snov bromadiolon, ki sodi med antikoagulantne rodenticide, za katere je Komisija z Izvedbenim sklepom (EU) št. 2015/1737 z dne 28. septembra 2015 (UL L št. 252 z dne 29. 9. 2015, str. 58) odložila odločanje o njegovi odobritvi za uporabo v biocidnih proizvodih, ki se uporabljajo za 14. vrsto proizvodov, navedenih v Prilogi V Uredbe (EU) št. 528/2012, kot rodenticidi do 30. 6. 2018.

Imetnik dovoljenja je dne 18. 12. 2014 v register biocidnih proizvodov (R4BP3) vložil vlogo za podaljšanje veljavnosti omenjenega dovoljenja, kot to določa 31. člen Uredbe (EU) št. 528/2012.

Urad je pri odločitvi o podaljšanju veljavnosti dovoljenja upošteval priporočila Evropske komisije, s katerim predlaga pristojnim organom, da v skladu z določbo 31. člena (7) Uredbe (EU) št. 528/2012 obstoječa dovoljenja podaljšajo do dokončanja primerjalne ocene za antikoagulante rodenticide, tj. do 31. 8. 2020 (dokument CA-Sept14-Doc.5.2 - Final.Rev1 - Renewal anticoagulant rodenticides). Glede na vse zgoraj navedeno, je Urad odločil, kot izhaja iz 1. točke izreka tega sklepa.

Sklep je izdan po uradni dolžnosti in je v skladu z določbo 22. člena Zakona o upravnih taksa (Uradni list RS št. 106/10 – uradno prečiščeno besedilo, 14/15 – ZUUJFO, 84/15 – ZZelP-J in 32/16) 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 taksa (Uradni list RS št. 106/10 – uradno prečiščeno besedilo, 14/15 – ZUUJFO, 84/15 – ZZelP-J in 32/16) 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.

Postopek vodila:

mag. Marta Pavlič Čuk,
podsekretarka

Po pooblastilu direktorja
št. 020-4/2012-114 z dne 13. 6. 2013
mag. Alojz Zupanc, sekretar



Vročiti:

- imetniku dovoljenja
- v register biocidnih proizvodov (R4BP3)