



REPUBLIKA HRVATSKA
MINISTARSTVO ZDRAVSTVA

KLASA: UP/I-543-04/22-12/43
URBROJ: 534-03-3-2/3-24-3
Zagreb, 12. kolovoza 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

R J E Š E N J E

U cijelom tekstu rješenja Ministarstva zdravstva KLASA: UP/I-543-04/22-12/43, URBROJ: 534-03-3-2/3-23-2, mijenja se datum važenja rješenja u **31.12.2026.**

O b r a z l o ž e n j e

Rješenjem Ministarstva zdravstva KLASA: UP/I-543-04/22-12/43, URBROJ: 534-03-3-2/3-23-2, odobreno je stavljanje na raspolaganje na tržištu Republike Hrvatske i korištenje biocidnog proizvoda EXTRA MEKI MAMAK PLAVI kao jednakog biocidnog proizvoda već odobrenog proizvoda, pod uvjetima navedenim u Sažetku svojstava biocidnog proizvoda iz priloga tog rješenja. Datum do kojeg je rješenje bilo važeće je 01. srpnja 2024. Kako je referentna država Italija produžila rok važenja odobrenja do **31. prosinca 2026.** za već odobreni proizvod, potrebno je produžiti rok važenja rješenja danog u Republici Hrvatskog na isti period potreban za ocjenu zahtjeva za obnovom odobrenja već odobrenog proizvoda. Slijedom navedenoga, u skladu s člankom 7. Provedbene Uredbe Komisije (EU) br. 414/2013, 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.

Dostaviti:

1. LUMA AGRO d.o.o.,
Vinogradska 195b, Kutina
2. Arhiva

izv. prof. dr. sc. Vili Beroš, dr. med.

