



REPUBLIKA HRVATSKA  
MINISTARSTVO ZDRAVSTVA

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

### RJEŠENJE

U cijelom tekstu rješenja Ministarstva zdravstva KLASA: UP/I-543-04/19-12/51; URBROJ: 534-07-1/6-20-2; KLASA: UP/I-543-04/19-12/45; URBROJ: 534-07-1/6-20-2; KLASA: UP/I-543-04/19-12/47; URBROJ: 534-07-1/6-20-2; KLASA: UP/I-543-04/20-12/11; URBROJ: 534-07-1/6-20-3; KLASA: UP/I-543-04/20-12/09; URBROJ: 534-07-1/6-20-3; KLASA: UP/I-543-04/18-12/27; URBROJ: 534-07-1-1-3/3-18-2; KLASA: UP/I-543-04/18-12/26; URBROJ: 534-07-1-1-3/3-18-2, mijenja se datum važenja rješenja iz 01. srpnja 2024. u **31. prosinca 2026.**

### Obrazloženje

Rješenjima Ministarstva zdravstva KLASA: UP/I-543-04/19-12/51; URBROJ: 534-07-1/6-20-2; KLASA: UP/I-543-04/19-12/45; URBROJ: 534-07-1/6-20-2; KLASA: UP/I-543-04/19-12/47; URBROJ: 534-07-1/6-20-2; KLASA: UP/I-543-04/20-12/11; URBROJ: 534-07-1/6-20-3; KLASA: UP/I-543-04/20-12/09; URBROJ: 534-07-1/6-20-3; KLASA: UP/I-543-04/18-12/27; URBROJ: 534-07-1-1-3/3-18-2; KLASA: UP/I-543-04/18-12/26; URBROJ: 534-07-1-1-3/3-18-2, odobreno je stavljanje na raspolaganje na tržištu Republike Hrvatske i korištenje biocidnih proizvoda vrste proizvoda 14 RATTIDION PASTA; RATTIDION BLOCK; MEGALON CEREALI; PRESOL PLUS BRODI PARAFINSKI BLOK; PRESOL PLUS BRODI SVJEŽI MAMAK; VARAT 25 PASTA; VARAT 25 BLOCK, pod uvjetima navedenim u Sažetku svojstava biocidnog proizvoda iz priloga tih rješenja. Odlukom KLASA: 543-04/22-01/51, URBROJ: 534-03-3-2/3-22-2 od 12. listopada 2022. određen je datum važenja rješenja do 01. srpnja 2024. za biocidne proizvode vrste 14 koji sadrže aktivne tvari difetialon, klorofacinon, bromadiolon, kumatetralil, flokumafen i brodifakum. Kako referentna država Italija neće do tog datuma ocijeniti zahtjev za obnovom odobrenja i donijeti rješenje, produžila je rok važenja odobrenja do 31. prosinca 2026. što je u skladu s Provedbenom odlukom Komisije (EU) 2024/734 od 27. veljače 2024. o odgodi isteka odobrenja brodifakuma, bromadiolona, klorofacinona, kumatetralila, difenakuma, difetialona i flokumafena za uporabu u biocidnim proizvodima vrste 14. Stoga je potrebno produžiti rok važenja rješenja danih u Republici Hrvatskog na isti period potreban za ocjenu zahtjeva za obnovom odobrenja. Zahtjev za obnovom odobrenja podnesen je na vrijeme sukladno članku 31. Uredbe (EU) br. 528/2012. Slijedom navedenoga 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. Indupharma SRL, Via Sorgaglia 40, 35020 Arre-Padova, Italija
2. Arhiva

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

