



Bratislava, 11. novembra 2022
Naša značka: 13983/2022-4320-104589
Ref. číslo: bio/4379/O/22/RP

ROZHODNUTIE

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 poskytnutia dodatočnej lehoty na sprístupnenie existujúcich zásob biocídnych výrobkov s názvom Maxforce Prime, číslo autorizácie SK19-MRP-033, na trhu a ich použitie držiteľovi autorizácie Bayer s.r.o., Siemsenova 2717/4, 155 00 Praha 5, Česká republika, rozhodlo podľa 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

stanovuje dodatočnú lehotu

na sprístupnenie existujúcich zásob biocídnych výrobkov

Názov biocídneho výrobku: **Maxforce Prime**

Číslo autorizácie biocídneho výrobku: **SK19-MRP-033**

Platnosť autorizácie do: **11. marca 2024**

autorizovaných rozhodnutím o autorizácii na základe paralelného vzájomného uznania č. bio/2430/O/19/RK zo dňa 11. novembra 2019, na trhu do 18. decembra 2022 a ďalšiu lehotu na ich použitie do 6. júna 2023.

O d ô v o d n e n i e :

Dodatkom č. 1 k rozhodnutiu o autorizácii biocídneho výrobku ref. č. bio/2679/O/22/DP zo dňa 1. júla 2022 sa v zmysle čl. 6 ods. 4 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“) rozhodnutie o autorizácii č. bio/2430/O/19/RK zo dňa 11. novembra 2019 zmenilo v súlade so schváleným zhrnutím charakteristík biocídneho výrobku v prílohe 1 k uvedenému dodatku, na základe oznámenia držiteľa autorizácie Bayer s.r.o., Siemsenova 2717/4, 155 00 Praha 5, Česká republika. Oznámená zmena bola klasifikovaná podľa čl. 2 nariadenia o zmenách a prílohy k nariadeniu o zmenách. Podľa čl. 6 ods. 3, druhý pododsek nariadenia o zmenách došlo k zmene biocídneho výrobku.

Držiteľ autorizácie mailom zo dňa 13. júla 2022 v súlade s čl. 71 nariadenia o biocídnych výrobkoch požiadal Ministerstvo hospodárstva Slovenskej republiky (ďalej tiež „MH SR“) o poskytnutie dodatočnej lehoty na sprístupnenie existujúcich zásob biocídnych výrobkov na trhu a ich použitie pre oblasť trhu Slovenskej republiky.

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.

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

Poučenie:

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

Doručiť: **Bayer s.r.o., Siemensova 2717/4, 155 00 Praha 5, Česká republika**