



Številka zadeve: 18412-107/2022/5

Datum: 9. 1. 2023

Številka dovoljenja: SI-0030245-0000

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) ter 33. 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 167 z dne 27. 6. 2012, str. 1; v nadaljnjem besedilu: Uredba (EU) št. 528/2012), na zahtevo družbe Bell Laboratories Netherlands B.V., De Cuserstraat 93, 1081 CN, Amsterdam, Nizozemska, v zadevi izdaje dovoljenja za biocidni proizvod Brodifacoum 25ppm Blocks - Professional and Non-Professional Use, po postopku zaporednega medsebojnega priznavanja dovoljenj, naslednje

DOVOLJENJE ZA DOSTOPNOST NA TRGU IN UPORABO BIOCIDNEGA PROIZVODA

1. Družbi **Bell Laboratories Netherlands B.V., Bell Laboratories Netherlands B.V., De Cuserstraat 93, 1081 CN, Amsterdam, Nizozemska** (v nadaljevanju: imetnik dovoljenja), se izda dovoljenje št. SI-0030245-0000 za dostopnost na trgu in uporabo biocidnega proizvoda **Brodifacoum 25ppm Blocks - Professional and Non-Professional Use** v Republiki Sloveniji, z aktivno snovjo brodifakum (0.0025 ut%, CAS št. 56073-10-0), vrste proizvodov 14 - Rodenticidi (nadzor škodljivcev).
2. Dostopnost na trgu in uporabo biocidnega proizvoda se dovoljuje izključno pod pogoji navedenimi v povzetku lastnosti biocidnega proizvoda (SPC) iz priloge, ki je sestavni del tega dovoljenja.
3. Imetnik dovoljenja je dolžan pred prvo dostopnostjo biocidnega proizvoda na trgu uskladiti etiketo, navodila za uporabo in varnostni list za biocidni proizvod v skladu s pogoji iz tega dovoljenja ter 69. in 70. členom Uredbe (EU) št. 528/2012.
4. Imetnik dovoljenja je dolžan z mestom in načinom uporabe, predstavitvijo biocidnega proizvoda, dodatnimi tehničnimi navodili in usposabljanji, oziroma na druge primerne načine zagotoviti, da je biocidni proizvod dostopen le uporabnikom, ki so določeni v povzetku lastnosti biocidnega proizvoda (v nadaljevanju: SPC) tega dovoljenja.
5. Dovoljenje je veljavno do **1. 7. 2024**.
6. V tem postopku so nastali stroški v višini 2.600,00 EUR, ki bremenijo vlagatelja in so že plačani.

Obrazložitev:

Družba Bell Laboratories Netherlands B.V., Bell Laboratories Netherlands B.V., De Cuserstraat 93, 1081 CN, Amsterdam, Nizozemska, je dne 3. 10. 2022 v Register biocidnih proizvodov

(R4BP) vložila vlogo (Case št. BC-CX080278-09) za izdajo dovoljenja za dostopnost in uporabo biocidnega proizvoda Brodifacoum 25ppm Blocks - Professional and Non-Professional Use, v Republiki Sloveniji s trgovskimi imeni Final 25 Blox, Brodifacoum zavitki 25 ppm - Za profesionalno uporabo, Solo 25 Blox, Jaguar 25 Blox, po postopku zaporednega medsebojnega priznavanja dovoljenj.

Referenčna država članica Nizozemska je dne 5. 4. 2019 izdala v skladu z zahtevami Uredbe (EU) št. 528/2012 po postopku nacionalne avtorizacije (Case št. BC-UT027250-22, Asset št. NL-0017725-0000) dovoljenje št. NL-0017725-0000 za dostopnost in uporabo biocidnega proizvoda Brodifacoum 25 ppm Blocks - Professional Use, s trgovskimi imeni: Solo 25 Blox, Jaguar 25 Blox, Final 25 Blox, veljavno do 1. 7. 2024.

Urad je v nadaljnjem postopku ugotovil, da je biocidni proizvod, za katerega je bila vložena vloga za zaporedno priznavanje v Sloveniji, identičen biocidnemu proizvodu, za katerega je dovoljenje izdala referenčna država članica. Povzetek lastnosti biocidnega proizvoda (SPC) je Urad uskladi s poročilom o oceni proizvoda (PAR) in z dopolnjenim izvornim povzetkom lastnosti biocidnega proizvoda. V skladu s 33. členom Uredbe (EU) št. 528/2012 se dovoljenje izda pod enakimi določili in pogoji, kot ga je izdala referenčna država članica in kot izhaja iz izreka tega dovoljenja.

Pristojbina za postopek medsebojnega priznavanja avtorizacije na podlagi 6. člena Uredbe o izvajanju uredb (EU) o dostopnosti biocidnih proizvodov na trgu in njihovi uporabi (Uradni list RS, št. 81/2018) je bila plačana.

POUK O PRAVNEM SREDSTVU:

Zoper to dovoljenje je dovoljena pritožba na Ministrstvo za zdravje v 15 dneh po prejemu dovoljenja. 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 in 32/16, 30/18 – ZKZaš in 189/20 – ZFRO) je potrebno za pritožbo plačati 18,10 EUR upravne takse. Pritožbo je potrebno vložiti pisno 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 to dovoljenje.

Postopek vodila:

Mag. Lijana Kononenko
Podsekretarka

Mag. Alojz Grabner
Direktor

Priloga: povzetek lastnosti biocidnega proizvoda (SPC)

Vročiti: imetniku dovoljenja, v register biocidnih proizvodov (R4BP)