



REPUBLIKA SLOVENIJA
MINISTRSTVO ZA ZDRAVJE

URAD REPUBLIKE SLOVENIJE ZA KEMIKALIJE

Ajdvovščina 4, 1000 Ljubljana

T: 01 400 60 51

F: 01 400 62 66

E: gp-ursk.mz@gov.si

www.uk.gov.si

Številka zadeve: 18412-39/2013/19

Datum: 10. 6. 2022

Številka dovoljenja: SI-0002842-0000

Urad Republike Slovenije za kemikalije (v nadaljevanju: Urad) 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 34. 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), zadnjič spremenjene z Uredbo (EU) št. 334/2014 z dne 11. marec 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 103 z dne 5. 4. 2014, str. 22; v nadaljnjem besedilu: Uredba (EU) št. 528/2012), na zahtevo družbe **Sharda Europe B.V.B.A**, Heedstraat 58, 1730, Asse, Belgium v zadevi izdaje dovoljenja za biocidni proizvod **DELTACAPS 50 CS** po postopku vzporednega medsebojnega priznavanja dovoljenj, naslednje

**DOVOLJENJE
ZA DOSTOPNOST NA TRGU IN UPORABO BIOCIDNEGA PROIZVODA**

I. Družbi **Sharda Europe B.V.B.A**, Heedstraat 58, 1730, Asse, Belgium (v nadaljevanju: imetnik dovoljenja), se izdaja dovoljenje št. SI-0002842-0000 za dostopnost na trgu in uporabo biocidnega proizvoda **DELTACAPS 50 CS** v Republiki Sloveniji, pod trgovskim imenom **DELTACAPS 50 CS** (v nadaljevanju: biocidni proizvod), z aktivno snovjo Deltametrin ((S)-a-cyano-3-phenoxybenzyl (1R,3R)-3-(2,2-dibromovinyl)-2,2- dimethylcyclopropane carboxylate, 4.977 ut %, CAS št. 52918-63-5), vrsta proizvoda 18 - Insekticidi, akaricidi in proizvodi za nadzor drugih členonožcev (nadzor škodljivcev).

II. Dostopnost na trgu in uporabo biocidnega proizvoda se dovoljuje izključno pod pogoji, navedenimi v povzetku lastnosti biocidnega proizvoda (v nadaljevanju: SPC) v prilogi, ki je sestavni del tega dovoljenja.

III. Imetnik dovoljenja je dolžan pred prvo dostopnostjo biocidnega proizvoda na trgu uskladiti etiketo, navodilo za uporabo in varnostni list za biocidni proizvod v skladu s pogoji iz tega dovoljenja ter z 69. in 70. členom Uredbe (EU) št. 528/2012.

IV. Imetnik dovoljenja je dolžan z mestom in načinom uporabe, predstavitevjo biocidnega proizvoda, dodatnimi tehničnimi navodili in usposabljanji, oziroma na druge primerne načine zagotoviti, da je ta biocidni proizvod dostopen le uporabnikom, določenim v SPC iz tega dovoljenja.

V. Dovoljenje je veljavno do **11. 4. 2032**.

VI. V tem postopku so nastali stroški v višini 2.500,00 EUR, ki bremenijo vlagatelja.

Obrazložitev:

Družba Sharda Europe B.V.B.A, Heedstraat 58, 1730, Asse, Belgium (v nadaljevanju: vlagatelj), je dne 27. 9. 2013 v Register biocidnih proizvodov (R4BP) vložila vlogo za izdajo dovoljenja za dostopnost in uporabo biocidnega proizvoda **DELTACAPS 50 CS** s trgovskim imenom **DELTACAPS 50 CS**, (Deltametrin, 4.977 ut %, CAS št. 52918-63-5), v Republiki Sloveniji po postopku vzporednega medsebojnega priznavanja dovoljenj.

Referenčna država članica Poljska je v skladu z zahtevami Uredbe (EU) št. 528/2012 po postopku nacionalne avtorizacije dne 11. 4. 2022 izdala dovoljenje št. **PB/PL/2022/0508** za dostopnost in uporabo biocidnega proizvoda **DELTACAPS 50 CS** (trgovsko ime: **DELTACAPS 50 CS**), z veljavnostjo do 11. 4. 2032. Izvorno dovoljenje ima v R4BP Asset številko PL-0002061-0000.

Urad je v nadalnjem postopku ugotovil, da je biocidni proizvod za katerega je bila vložena vloga za vzporedno priznavanje v Sloveniji, identičen biocidnemu proizvodu, za katerega je dovoljenje izdala referenčna država članica. Povzetek biocidnega proizvoda (SPC) je uskladil s poročilom o oceni proizvoda (PAR) ter izvornim povzetkom lastnosti biocidnega proizvoda (SPC).

V skladu z 32. 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.

Strošek postopka medsebojnega priznavanja avtorizacije na podlagi 7. člena Uredbe o izvajaju uredb (EU) o dostopnosti biocidnih proizvodov na trgu in njihovi uporabi (Uradni list RS, št. 20/2014) v višini 2.500,00 EUR je plačan.

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 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 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:

Špela Černe, univ.dipl.inž.kem.inž.
višja svetovalka I

mag. Alojz Grabnar,
direktor

Priloga:

- povzetek lastnosti biocidnega proizvoda (SPC)

Vročiti:

- imetniku dovoljena (v register biocidnih proizvodov (R4BP))