



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: 18412-128/2022/5

Datum: 30. 1. 2023

Številka dovoljenja: SI-0030359-0000

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 nadalnjem besedilu: Uredba (EU) št. 528/2012), na zahtevo družbe Ecolab Deutschland GmbH Ecolab Allee 1, DE-40789, Monheim am Rhein, Nemčija, v zadevi izdaje dovoljenja za biocidni proizvod KENOLOX 10, po postopku zaporednega medsebojnega priznavanja dovoljenj, naslednje

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

1. Družbi **CID LINES NV, Waterpoortstraat 2, 8900 Ieper, Belgija** (v nadaljevanju: imetnik dovoljenja), se izda dovoljenje št. SI-0030359-0000 za dostopnost na trgu in uporabo biocidnega proizvoda **KENOLOX 10** v Republiki Sloveniji, z aktivno snovjo vodikov peroksid (1 ut%, CAS št. 7722-84-1) in L-(+)-mlečna kislina (1 ut%, CAS št. 79-33-4) vrsta proizvodov 2 - Razkužila in algicidi, ki niso namenjeni neposredni uporabi na ljudeh ali živalih (razkužila) in vrsta proizvodov 4 - Za območja s hrano in krmo (razkužila)).
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, predstavljivo 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 **31. 5. 2032**.
6. V tem postopku so nastali stroški v višini 2.600,00 EUR, ki bremenijo vlagatelja in so že plačani.

Obrazložitev:

Družba Ecolab Deutschland GmbH, Ecolab Allee 1, DE-40789, Monheim am Rhein, Nemčija, je dne 15. 11. 2022 v Register biocidnih proizvodov (R4BP) vložila pravilno vlogo (Case št. BC-

PP081940-16) za izdajo dovoljenja za dostopnost in uporabo biocidnega proizvoda KENOLOX 10 v Republiki Sloveniji, po postopku zaporednega medsebojnega priznavanja dovoljenj.

Referenčna država članica Belgija je izdala dne 31. 5. 2022 v skladu z zahtevami Uredbe (EU) št. 528/2012 dovoljenje št. BE2022-0015 (Asset št. BE-0028754-0000, Cse št. BC-BH051020-72) za dostopnost in uporabo biocidnega proizvoda KENOLOX 10, s trgovskimi imeni Ultra DES, HG Desinfektionsreiniger, Spezial FOD, AIR DES 100, Kenoxilac, Kenoxylic, HG nettoyant de désinfection, HG desinfectie reiniger, Kenolox 10, MiQro Derolox, po postopku nacionalne avtorizacije, z veljavnostjo do 31. 5. 2032.

Urad je v nadalnjem postopku ugotovil, da je biocidni proizvod, za katerega je bila vložena vloga za zaporedno priznavanje v Sloveniji, identičen izvornemu biocidnemu proizvodu, za katerega je dovoljenje izdala referenčna država članica. Povzetek lastnosti biocidnega proizvoda (SPC) je Urad uskladil 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 taksa (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)