



Številka zadeve: 18412-87/2022-2715-9

Datum: 28. 5. 2024

Številka dovoljenja: SI-0028260-0000

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), na zahtevo družbe Bell Laboratories Netherlands B.V., NL 859563170B01, De Cuserstraat 93, 1081 CN, Amsterdam, Nizozemska, v zadevi podaljšanja veljavnosti dovoljenja za dostopnost in uporabo biocidnega proizvoda Notrac Blox, naslednjo

ODLOČBO

1. Družbi **Bell Laboratories Netherlands B.V., NL 859563170B01, De Cuserstraat 93, 1081 CN, Amsterdam, Nizozemska**, se veljavnost dovoljenja za dostopnost na trgu in uporabo biocidnega proizvoda **Notrac Blox, št. SI-0028260-0000**, v Republiki Sloveniji **podaljša do 1. 7. 2025**.
2. V povzetku značilnosti biocidnega proizvoda (v nadaljevanju: SPC), ki je kot priloga sestavni del te odločbe, se v točki 1.2 datum izteka veljavnosti dovoljenja »01/07/2024« nadomesti z datumom »01/07/2025«.
3. Ta odločba je sestavni del dovoljenja št. SI-0028260-0000, izdanega dne 11. 4. 2022 in spremenjenega dne 5. 5. 2023.
4. Posebni stroški postopka niso nastali.

Obrazložitev:

Urad RS za kemikalije (v nadaljevanju: urad) je dne 11. 4. 2022 izdal družbi Bell Laboratories Netherlands B.V., NL 859563170B01, De Cuserstraat 93, 1081 CN, Amsterdam, Nizozemska, dovoljenje št. SI-0028260-0000 za dostopnost na trgu in uporabo biocidnega proizvoda Notrac Blox (v nadaljevanju: biocidni proizvod), v Republiki Sloveniji s trgovskimi imeni: Hawk Super Size Blox, Notrac Super Size Wax Block Bait, Contrac Blox, Tomcat Blox, Notrac Blox, Hawk Blox, Notrac Super Size Blox, Notrac Wax Block Bait, Tomcat Super Size Blox, Contrac Super Size Blox, z aktivno snovjo bromadiolon (0,005 ut%, CAS št. 28772-56-7), vrste proizvodov 14 - rodenticidi (nadzor škodljivcev), po postopku medsebojnega priznavanja dovoljenja iz Švedske (v nadaljevanju: država ocenjevalka), z veljavnostjo do 10. 6. 2023.

Družba Bell Laboratories Netherlands B.V., NL 859563170B01, De Cuserstraat 93, 1081 CN, Amsterdam, Nizozemska (v nadaljevanju: vlagatelj) je dne 14. 7. 2022 v Register biocidnih proizvodov (R4BP) vložila vlogo št. BC-BL078700-41 za podaljšanje dovoljenja za dostopnost na trgu in uporabo biocidnega proizvoda Notrac Blox v Republiki Sloveniji št. SI-0028260-0000. Urad je v postopku obravnave vloge ugotovil, da je vloga pravilna in je bila pravočasno vložena.

Pristojni organ države ocenjevalke je v postopku podaljšanja dovoljenja za izvorni biocidni proizvod Notrac Blox (R4BP Asset št. SE-0004261-0000), št. dovoljenja 5472, z veljavnostjo do

10. 6. 2023, iz razlogov, na katere vlagatelj nima vpliva, ker popolna ocena biocidnega proizvoda ne bo zaključena do poteka veljavnosti dovoljenja, s čimer so v skladu s četrtem odstavkom 5. člena Uredbe (EU) št. 492/2014 izpolnjeni pogoji za njegovo podaljšanje, veljavnost dovoljenja ponovno podaljšal dne 28. 5. 2024, z veljavnostjo do 1. 7. 2025.

V predmetni zadevi je urad v postopku obravnave vloge imetnika dovoljenja ugotovil, da je bila vloga pravilna in pravočasno vložena ter da bo veljavnost dovoljenja iz razlogov, na katere imetnik dovoljenja nima vpliva, potekla pred sprejetjem odločitve o njenem podaljšanju, ki je vezana na dokončanje popolne ocene biocidnega proizvoda, in da so v skladu s četrtem odstavkom 5. člena Delegirane uredbe komisije (EU) št. 492/2014 z dne 7. marca 2014 o dopolnitvi Uredbe (EU) št. 528/2012 Evropskega parlamenta in Sveta glede pravil za podaljšanje dovoljenj za biocidne proizvode, za katere se uporablja medsebojno priznavanje (v nadaljevanju: Uredba (EU) št. 492/2014) izpolnjeni pogoji za njegovo podaljšanje.

Uredba (EU) št. 492/2014 v četrtem odstavku 5. člena določa, da kadar se iz razlogov, na katere imetnik dovoljenja ne more vplivati, odločitev o podaljšanju tega dovoljenja ne sprejme pred njegovim iztekom veljavnosti, zadevni pristojni organ odobri podaljšanje za obdobje, ki je potrebno za dokončanje ocene. Smiselno enako določa tudi Uredba (EU) 528/2012 v sedmem odstavku 31. člena. Nadalje iz druge uvodne točke Uredbe (EU) št. 492/2014 izhaja, da z namenom, da bi se izognili nepotrebni podvajanju dela in zagotovili doslednost, bo moral na prvem mestu podaljšanje dovoljenj, za katere je potrebno medsebojno priznavanje, upravljati pristojni organ ene same referenčne države članice. V predmetni zadevi je to pristojni organ Italije. Urad je pri odločitvi o podaljšanju veljavnosti dovoljenja za biocidni proizvod upošteval rok, ki ga je določila država ocenjevalka in je vezan na dokončanje primerjalne ocene za vse antikoagulantne rodenticide na nivoju Unije.

Glede na navedeno je urad veljavnost dovoljenja št. SI-0028260-0000, izdanega dne 11. 4. 2022 in spremenjenega dne 5. 5. 2023, podaljšal do 1. 7. 2025 (R4BP Asset št. SI-0028260-0000). Pri odločitvi o podaljšanju veljavnosti dovoljenja za biocidni proizvod je urad upošteval rok, ki ga je določila država ocenjevalka v postopku administrativnega podaljšanja dovoljenja in je vezan na dokončanje popolne ocene biocidnega proizvoda, ki je v pristojnosti države ocenjevalke.

Glede na vse zgoraj navedeno je Urad odločil, kot izhaja iz 1. točke izreka te odločbe.

Stroški postopka niso nastali.

POUK O PRAVNEM SREDSTVU:

Zoper to odločbo je dovoljena pritožba na Ministrstvo za zdravje v 15 dneh po prejemu odločbe. 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, 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 odločbo.

Postopek vodila:

Mag. Lijana Kononenko
Podsekretarka

Simona Fajfar,
po pooblastilu direktorja

Priloga:

- povzetek značilnosti biocidnega proizvoda (SPC)

Vročiti:

- imetniku dovoljenja v Registru biocidnih proizvodov (R4BP)