



Številka zadeve: 18412-5/2014/2y

Datum: 24. 10. 2017

Številka dovoljenja: SI-0017960-0000

Urad Republike Slovenije za kemikalije (v nadaljnjem besedilu: Urad) izdaja na podlagi 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), 7. člena Uredbe o izvajanju uredb (EU) o dostopnosti biocidnih proizvodov na trgu in njihovi uporabi (Uradni list RS, št. 20/14) in 207. člena Zakona o splošnem upravnem postopku (Uradni list RS, št. 24/06 – uradno prečiščeno besedilo, 105/06 – ZUS-1, 126/07, 65/08, 8/10 in 82/13) v zadevi izdaje dovoljenja za biocidni proizvod po postopku vzporednega medsebojnega priznavanja dovoljenj, naslednje

DOVOLJENJE ZA DOSTOPNOST NA TRGU IN UPORABO BIOCIDNEGA PROIZVODA

I. Družbi Reckitt Benckiser Kft, Bocskai ut. 134 - 146, 1113, Budapest, Madžarska (v nadaljevanju: imetnik dovoljenja), se izda dovoljenje za dostopnost na trgu in uporabo biocidne družine **HCI Family A** pod trgovskimi imeni **Harpic Power Plus Original, Harpic Power Plus Citrus, Harpic Power Plus Spring, Harpic Power Plus Marine, Harpic Power Plus Hygiene, Cillit Bang Rust Destroyer Active Fresh, Cillit Bang Limescale Destroyer Citrus Fresh, Cillit Bang Urinestone Destroyer Spring Power, Cillit Bang Tough Stains Destroyer Ocean Fresh, Cillit Bang Hygiene** (v nadaljevanju: biocidni proizvod), z aktivno snovjo Klorovodikovo kislino (9 ut %, EC št. 231-595-7), Vrste proizvodov 02 - Razkužila in algicidi, ki niso namenjeni neposredni uporabi na ljudeh ali živalih (razkužila), v Republiki Sloveniji.

II. 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.

III. 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.

IV. Imetnik dovoljenja je dolžan z mestom in načinom uporabe, predstavitevijo 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 (SPC) tega dovoljenja.

V. Dovoljenje je veljavno do dne **30. 4. 2024.**

Obrazložitev:

Družba **Reckitt Benckiser Kft, Bocskai ut. 134 - 146, 1113, Budapest, Madžarska** (v nadaljevanju: vlagatelj), je 16. 4. 2014 v Register biocidnih proizvodov (R4BP) vložila vlogo za izdajo dovoljenja za dostopnost in uporabo biocidne družine **HCI Family A** v Republiki Sloveniji po postopku vzporednega medsebojnega priznavanja dovoljenj.

Referenčna država Latvija je v skladu z zahtevami Uredbe (EU) št. 528/2012 po postopku nacionalne avtorizacije 30. 6. 2016 izdala dovoljenje št.: LV/16/NA/01 za dostopnost in uporabo biocidne družine **HCI Family A**, z veljavnostjo do 30. 4. 2024. Izvorno dovoljenje ima v R4BP Asset številko LV-0005101-0000.

Urad je v nadaljnjem 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 lastnosti biocidnega proizvoda (SPC) je uskladi 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 izvajanju uredb (EU) o dostopnosti biocidnih proizvodov na trgu in njihovi uporabi (Uradni list RS, št. 20/2014) v višini 3.700,00 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 taksah (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))