

**DODATOK č. 1**  
**k rozhodnutiu o autorizácii biocídneho výrobku**  
**č. 2010/5109/4666/SK/MA/9968**

Na základe vykonávacieho nariadenia Komisie (EÚ) č. 354/2013 z 18. apríla 2013 o zmenách biocídnych výrobkov autorizovaných podľa nariadenia Európskeho parlamentu a Rady (EÚ) č. 528/2012 (ďalej len „nariadenie o zmenách“) oznámením administratívnej zmeny - spojenia autorizácií do skupiny biocídnych výrobkov (NA-MRG) identifikačné číslo BC-FB017513-67 predloženým dňa 29.05.2015 v súlade s článkom 71 nariadenia Európskeho parlamentu a Rady (EÚ) č. 528/2012 z 22. mája 2012 o sprístupňovaní biocídnych výrobkov na trhu a ich používaní (ďalej len „BPR“) prostredníctvom Registra pre biocídne výrobky (ďalej len „R4BP3“) a klasifikovanej podľa článku 2 nariadenia o zmenách a prílohy k nariadeniu o zmenách Hlava 1, Oddiel 1, položka 6. ako „Autorizácia niekoľkých autorizovaných výrobkov, pre ktoré platia špecifikácie receptúry v zmysle smernice 98/8/ES v súlade s rovnakými podmienkami, ako skupiny biocídnych výrobkov.“, došlo podľa článku 6 ods. 3, druhý pododsek nariadenia o zmenách k zmene biocídneho výrobku. V zmysle článku 6 ods. 4 nariadenia o zmenách sa rozhodnutie o autorizácii č. bio/444/O/12/R/1 zo dňa 26.03.2012 zmenilo nasledovne:

**Pôvodné údaje:**

Biocídny výrobok:

obchodný názov výrobku	regist. č.
TWP 085	2010/5109/4666/SK/MA/9968

**Zmenené a doplnené údaje:**

**Skupina biocídnych výrobkov**

Názov skupiny biocídnych výrobkov:

**TWP 085 BPF**

Obchodné názvy:

**TWP 085 BPF**

Zmenené číslo autorizácie skupiny biocídnych výrobkov:

**SK12-MRS-001-000/1970/11/1**

Pôvodné číslo autorizácie skupiny biocídnych výrobkov:

**2010/5109/4666/SK/MA/9968**

**Biocídne výrobky v skupine biocídnych výrobkov:**

1. Biocídny výrobok:

**TWP 085**

Zmenené číslo autorizácie:

**SK12-MRS-001-001/1970/11/1**

V súlade s čl. 52 BPR lehota na sprístupnenie existujúcich zásob dotknutých biocídnych výrobkov na trhu je do: 25.01.2017 a lehota na použitie existujúcich zásob dotknutých biocídnych výrobkov na trhu je do: 20.07.2017.

Ostatné časti rozhodnutia č. bio/444/O/12/R/1 zo dňa 26.03.2012 o autorizácii biocídneho výrobku sa nemenia.

Podľa článku 71 ods. 6 nariadenia o biocídnych výrobkoch sa za doručenie tohto dodatku považuje doručenie prostredníctvom Registra pre biocídne výrobky (R4BP).



RNDr. Ján Čepček, PhD.  
riaditeľ odboru

Centrum pre chemické látky a prípravky

Doručiť: **Troy Chemical Company B.V., Uiverlaan 12e, 3140 AC Maassluis, The Netherlands**



Bratislava, 1<sup>st</sup> August 2016  
Docket number: 14956/2016-3052-45806  
Ref. number: bio/1093/O/16/DM/en

**SUPPLEMENT No. 1**  
**to the decision on biocidal product authorisation**  
**No. 2010/5109/4666/SK/MA/9968**

On grounds of Commission Implementing Regulation (EU) No 354/2013 of 18 April 2013 on changes of biocidal products authorised in accordance with Regulation (EU) No 528/2012 (BPR) of the European Parliament and of the Council (hereinafter referred to as „Regulation on Changes“) following the notification of the administrative change – merge of product authorisation(s) in a family (NA-MRG) having identification number BC-FB017513-67 submitted via the Register for Biocidal Products (R4BP3) of the day 29.05.2015 in accordance with Article 71 of Regulation (EU) No 528/2012 of May 22, 2012 of the European Parliament and of the Council concerning the making available on the market and use of biocidal products and classified under Article 2 of the Regulation on Changes and under Section 1 of Title 1, Item 6 of the Annex to Regulation on Changes as „*Authorisation as a biocidal product family of a number of authorised products falling within the specifications of a frame-formulation established in accordance with Directive 98/8/EC in accordance with the same terms and conditions.*“, the change of the biocidal product was introduced on grounds of Article 6, paragraph 3, the second subparagraph of the Regulation on Changes. Pursuant to Article 6 paragraph 4 of the Regulation on Changes the authorisation decision no. bio/444/O/12/R/1 of the day 26.03.2012 is amended as follows:

**Original data:**

Biocidal product:

<i>Product name</i>	<i>Registration number</i>
<b>TWP 085</b>	<b>2010/5109/4666/SK/MA/9968</b>

**Amended data:**

**Biocidal product family**

Biocidal product family name:

**TWP 085 BPF**

Trade names:

**TWP 085 BPF**

Amended authorisation number of biocidal product family:

**SK12-MRS-001-000/1970/11/1**

Original authorisation number of biocidal product family:

**2010/5109/4666/SK/MA/9968**

**Members of biocidal product family:**

1. Biocidal product:

**TWP 085**

Authorisation number:

**SK12-MRS-001-001/1970/11/1**

In compliance with Article 52 of BPR the period of grace for the making available on the market of biocidal products concerned is until 25.01.2017 and the additional maximum period for the disposal and use of existing stocks of biocidal products concerned is until 20.07.2017.

Other portions of the biocidal product authorisation decision no. bio/444/O/12/R/1 of the day 26.03.2012 remain unchanged.

According to Article 71 item 6 of Regulation on biocidal products this supplement is considered to be delivered via the Register for biocidal product (R4BP).

RNDr. Ján Čepček, PhD.  
Director of the Department  
Centre for Chemical Substances and Preparations

To be delivered to: **Troy Chemical Company B.V.**, Uiverlaan 12e, 3140 AC Maassluis, The Netherlands

UNOFFICIAL TRANSLATION