



Bratislava, 27. decembra 2022
Ref. číslo: bio/4887/O/22/RK

ROZHODNUTIE

Ministerstvo hospodárstva Slovenskej republiky ako príslušný orgán podľa ustanovenia § 5 zákona č. 71/1967 Zb. o správnom konaní (správny poriadok) v znení neskorších predpisov (ďalej len „správny poriadok“) a ustanovenia § 4 ods. 1 písm. c) bod 3 zákona č. 319/2013 Z. z. o pôsobnosti orgánov štátnej správy pre sprístupňovanie biocídnych výrobkov na trh a ich používanie a o zmene a doplnení niektorých zákonov (biocídny zákon) v znení neskoršej novely (ďalej iba „biocídny zákon“) na základe čl. 31 ods. 7 nariadenia Európskeho parlamentu a rady (EÚ) č. 528/2012 o sprístupňovaní biocídnych výrobkov na trhu a ich používaní predpisov (ďalej len „nariadenie o biocídoch“).

rozhodlo

tak, že platnosť rozhodnutia o autorizácii ref. č. bio/3495/O/21/RM, vydaného dňa 17. augusta 2021 pre biocídny výrobok – Názov výrobku: **BRODY 2.5 PASTE**, číslo autorizácie SK21-011, typ výrobku 14, na základe autorizácie súvisiaceho referenčného biocídneho výrobku č. SK18-MRS-009, **sa predlžuje do 1. júla 2024.**

Odôvodnenie:

Držiteľ autorizácie biocídneho výrobku č. SK21-011 požiadal dňa 16. decembra 2022 žiadosťou č. BC-WA082976-23 o obnovu autorizácie v Slovenskej republike v súlade s čl. 31 nariadenia o biocídoch.

Nariadenie o biocídoch ustanovuje spoločné zásady hodnotenia biocídnych výrobkov, aby sa zabezpečil harmonizovaný prístup príslušných orgánov. Nariadenie o biocídoch v čl. 29 ods. 4 v súvislosti s udelením autorizácie ustanovuje zákaz duplicitného vykonávania hodnotenia biocídnych výrobkov v právnom rámci nariadenia o biocídoch. V snahe predísť duplicitne postupov hodnotenia je vhodné a efektívne, aby sa obdobný prístup aplikoval aj pri obnove autorizácií biocídnych výrobkov.

Autorizácia biocídneho výrobku č. SK21-011 bola udelená podľa vykonávacieho nariadenia Komisie (EÚ) č. 414/2013 zo 6. mája 2013, ktorým sa spresňuje postup autorizácie rovnakých biocídnych výrobkov v súlade s nariadením Európskeho parlamentu a Rady (EÚ) č. 528/2012 (ďalej len „nariadenie o rovnakých biocídnych výrobkoch“) a to na základe súvisiaceho referenčného výrobku. Podľa článku 7 nariadenia o rovnakých biocídnych výrobkoch autorizácie rovnakého výrobku alebo súvisiaceho referenčného výrobku možno zmeniť alebo zrušiť nezávisle od seba.

Príslušný orgán členského štátu Taliansko má zámer vykonať obnovu autorizácie biocídneho výrobku ACTIPASTA-BROD, číslo autorizácie IT/2016/00336/AUT, typ výrobku 14, na základe hodnotenia a hodnotiacej správy, ktoré budú podkladom pre obnovu totožného biocídneho výrobku č. SK21-011, žiadosť č. BC-WA082976-23. Predmetné hodnotenie na základe žiadosti č. BC-WM068134-21 ešte len prebieha v členskom štáte Taliansko. K dátumu vydania tohto rozhodnutia nie je k dispozícii hodnotiacia správa a závery hodnotenia, ktoré by mali byť podkladom pre vydanie rozhodnutia o žiadosti č. BC-WA082976-23 o obnove autorizácie číslo SK21-011 v Slovenskej republike a preto nie je možné zatiaľ v Slovenskej republike rozhodnúť o žiadosti o obnove č. BC-WA082976-23.

Keďže konanie o žiadosti č. BC-WA082976-23 o obnove autorizácie číslo SK21-011 v Slovenskej republike naďalej trvá a z dôvodov, ktoré držiteľ vnútroštátnej autorizácie nemohol ovplyvniť sa neprijalo žiadne rozhodnutie o obnovení uvedenej autorizácie číslo SK21-011 pred uplynutím jej platnosti, príslušný

orgán Ministerstvo hospodárstva Slovenskej republiky predlžuje platnosť autorizácie číslo SK21-011 do 1. júla 2024, aby bolo možné zabezpečiť kontinuitu v sprístupňovaní biocídneho výrobku SK21-011 na trhu v Slovenskej republike.

Správny orgán rozhodol tak, ako je uvedené vo výroku tohto rozhodnutia, na základe uvedených skutočností a pravidiel obnovovania autorizácií biocídnych výrobkov podľa nariadenia o biocídnych výrobkoch čl. 31 ods. 7.

Poučenie:

Proti tomuto rozhodnutiu je možné podať podľa § 61 ods.1 správneho poriadku rozklad v lehote 15 dní odo dňa oznámenia rozhodnutia, pričom včas podaný rozklad má odkladný účinok. Rozklad je možné podať na Ministerstve hospodárstva SR, Mlynské nivy 44/a, 827 15 Bratislava 212.

Podľa článku 71 ods. 6 nariadenia o biocídnych výrobkoch sa za oznámenie rozhodnutia považuje jeho oznámenie prostredníctvom registra pre biocídne výrobky (R4BP).

Toto rozhodnutie je preskúmateľné súdom za podmienok stanovených v § 177 a nasl. zákona č. 162/2015 Z. z. Správny súdny poriadok.



RNDr. Ján Čepček, PhD.
generálny riaditeľ
Centrum pre chemické látky a prípravky

Doručiť: **Kollant S.r.l., Via C.Colombo, 7/7A, 30030 Vigonovo, Taliansko**