



Številka zadeve: 18412-11/2016-11

Datum: 8. 1. 2020

Številka dovoljenja: SI-0021286-0000

Urad Republike Slovenije za kemikalije 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), 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; v nadaljnjem besedilu: Uredba (EU) št. 528/2012), na zahtevo družbe PPG AC - France SA, 1 rue de l'Union Immeuble Union Square, CS10055, 92565 Rueil-Malmaison, Francija v zadevi izdaje dovoljenja za družino biocidnega proizvoda PPG_Class3_WB po postopku vzporednega medsebojnega priznavanja dovoljenj, naslednje

DOVOLJENJE ZA DOSTOPNOST NA TRGU IN UPORABO BIOCIDNEGA PROIZVODA

I. Družbi PPG AC - France SA, 1 rue de l'Union Immeuble Union Square, CS10055, 92565 Rueil-Malmaison, Francija (v nadaljevanju: imetnik dovoljenja), se izdaja dovoljenje za dostopnost na trgu in uporabo družine biocidnega proizvoda **PPG_Class3_WB** v Republiki Sloveniji pod trgovskimi imeni: **X6119C, X6119CJ, X6119B1, X6119M2, Bondex Preserve III, X6236** (v nadaljevanju: biocidni proizvod), z aktivnimi snovmi: (RS)- α -ciano-3-fenoksibenzil-(1RS)-cis,trans-3-(2,2-diklorovinil)-2,2-dimetilciklopropan karboksilat (cipermetrin), 0,11 - 1,29 ut%, CAS št. 52315-07-8; 1-[[2-(2,4-diklorofenil)-4-propil-1,3-dioksolan-2-il]metil]-1H-1,2,4-triazol (propikonazol), 0,16 – 2,37 ut%, CAS št. 60207-90-1; tebukonazol, 0,05 – 0,78 ut%, CAS št. 107534-96-3; 3-jodo-2-propinil butilkarbamat (IPBC), 0,05 – 0,76 ut%, CAS št. 55406-53-6; vrsta proizvodov 8 – Sredstva za zaščito lesa (sredstva za konzerviranje).

II. Dostopnost na trgu in uporabo biocidnega proizvoda se dovoljuje izključno pod pogoji, navedenimi v povzetku lastnosti biocidnega proizvoda (v nadaljevanju: SPC) v prilogi, ki je sestavni del tega dovoljenja.

III. Imetnik dovoljenja je dolžan pred prvo dostopnostjo biocidnega proizvoda na trgu uskladiti etiketo, navodilo za uporabo in varnostni list za biocidni proizvod v skladu s pogoji iz tega dovoljenja ter z 69. in 70. členom Uredbe (EU) št. 528/2012.

IV. Imetnik dovoljenja je dolžan z mestom in načinom uporabe, predstavitevjo biocidnega proizvoda, dodatnimi tehničnimi navodili in usposabljanji, oziroma na druge primerne načine zagotoviti, da je ta biocidni proizvod dostopen le uporabnikom, določenim v SPC iz tega dovoljenja.

V. Dovoljenje je veljavno do **3. 6. 2024**.

VI. V tem postopku so nastali stroški v višini 3.700,00 EUR, ki bremenijo vlagatelja.

Obrazložitev:

Družba **PPG AC - France SA**, 1 rue de l'Union Immeuble Union Square, CS10055, 92565 Rueil-Malmaison, Francija (v nadaljnjem besedilu: vlagatelj), je dne 15. 4. 2016 v Register biocidnih proizvodov (R4BP) pod številko zadeve BC-SC023057-52 vložila vlogo za izdajo dovoljenja za dostopnost na trgu in uporabo družine biocidnega proizvoda **PPG_Class3_WB** s trgovskimi imeni: **X6119C**, **X6119CJ**, **X6119B1**, **X6119M2**, **Bondex Preserve III**, **X6236** in z aktivnimi snovmi: cipermetrin 0,11 - 1,29 ut%; propikonazol 0,16 – 2,37 ut%; tebukonazol 0,05 – 0,78 ut%; IPBC 0,05 – 0,76 ut%, vrsta proizvodov 8 - Sredstva za zaščito lesa (sredstva za konzerviranje), v Republiki Sloveniji po postopku vzporednega medsebojnega priznavanja dovoljenj.

Referenčna država članica Francija je v skladu z zahtevami Uredbe (EU) št. 528/2012 po postopku nacionalne avtorizacije dne 4. 6. 2019 izdala dovoljenje št. FR-2019-0057 za dostopnost na trgu in uporabo družine biocidnega proizvoda PPG_Class3_WB z več trgovskimi imeni za različne države članice Unije, ki vključujejo tudi navedene iz prejšnjega odstavka, z veljavnostjo do 3. 6. 2024. Izvorno dovoljenje ima v R4BP Asset številko FR-0012707-0000 in številko zadeve: BC-AP017518-34.

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 biocidnega proizvoda (SPC) je uskladil 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 bil 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, 32/16 in 30/18 - ZKZaš) 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:
Vesna Ternifi
sekretarka

mag. Alojz Grabner
direktor

Priloga:
- povzetek lastnosti biocidnega proizvoda (SPC)

Vročiti:

- imetniku dovoljenja preko registra biocidnih proizvodov (R4BP)