



Bratislava, 28. septembra 2023

Ref. číslo: bio/3754/O/23/RB

## 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 autorizácie číslo SK19-MRP-011 udelené dňa 11. apríla 2019 rozhodnutím ref. č. bio/947/O/19/RK držiteľovi SBM DEVELOPMENT, ktorým sa v Slovenskej republike autorizoval biocídny výrobok Fastion - kvapalná nástraha proti mravcom, pre výrobky typu 18 na základe autorizácie biocídneho výrobku č. UK-2017-1097 v Spojenom kráľovstve,

s a p r e d l ľ u j e d o 31. d e c e m b r a 2 0 2 5 .

### O d ô v o d n e n i e :

Biocídny výrobok Fastion - kvapalná nástraha proti mravcom, číslo autorizácie SK19-MRP-011, typ výrobku 18, obsahuje účinnú látka imidakloprid. Platnosť schválenia účinnej látky imidakloprid mala uplynúť 30. júna 2023, avšak podľa článku 1 Vykonávacieho rozhodnutia Komisie (EÚ) 2023/460 z 2. marca 2023, ktorým sa odskladá dátum skončenia platnosti schválenia imidaklopridu na použitie v biocídnych výrobkoch typu 18, sa posunul dátum skončenia platnosti schválenia účinnej látky imidakloprid na 31. decembra 2025.

Podľa článku 14 ods. 6 Nariadenia Európskeho parlamentu a Rady (EÚ) č. 528/2012 z 22. mája 2012 o sprístupňovaní biocídnych výrobkov na trhu a ich používaní (ďalej iba „nariadenie o biocídnych výrobkoch“) ak Komisia rozhodne, že sa schválenie účinnej látky neobnoví alebo sa zmení a doplní pre jeden alebo viac typov výrobkov, členské štáty, alebo v prípade autorizácie Únie Komisia, zruší autorizácie biocídnych výrobkov dotknutých typov výrobkov obsahujúcich túto účinnú látku, prípadne ich zmenia a doplnia.

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 a Delejaného nariadenia Komisie (EÚ) č. 492/2014 zo 7. marca 2014, ktorým sa dopĺňa nariadenie o biocídnych výrobkoch, pokial ide o pravidlá obnovovania autorizácií biocídnych výrobkov, ktoré podliehajú vzájomnému uznananiu.

**P o u č e n i e :**

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

Podľa článku 71 ods. 6 nariadenia o biocídnych výrobkoch sa za oznamenie rozhodnutia považuje jeho oznamenie 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: SBM DEVELOPPEMENT, 60 chemin des Mouilles, 69130 Ecully, Francúzsko