

Bratislava, 19. február 2015  
Naša značka: 13207/2015-4022-9872  
Ref. číslo: bio/204/O/15/RM

## 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) (ďalej iba „biocídny zákon“)

### rozhodlo

tak, že platnosť rozhodnutia ref. č. bio/697/O/13/R, vydaného dňa 17.05.2013 držiteľovi rozhodnutia Zapi S.p.A., Via Terza Strada 12, 35026 Conselve (PD), Italy, ktorým sa na trh Slovenskej republiky uviedol biocídny výrobok MUSKIL PASTA, registračné číslo 2011/4089/11526/SK/MA/19932, typ výrobku 14, na základe autorizácie biocídneho výrobku č. UK-2012-0648, č. dokumentu 2012/0463193 zo dňa 27.11.2012, sa predlžuje do 31.08.2020.

### O d ô v o d n e n i e :

V biocídnom výrobku MUSKIL PASTA, registračné č. 2011/4089/11526/SK/MA/19932, typ výrobku 14, je ako účinná látka použitý difenakum. Platnosť schválenia tejto účinnej látky mala uplynúť 31. marca 2015, avšak podľa článku 1 Vykonávacieho rozhodnutia Komisie z 25. júna 2014 o posunutí termínu končenia platnosti schválenia látok difetialón a difenakum na použitie v biocídnych výrobkoch typu 14 sa posunul termín ukončenia platnosti schválenia týchto látok na 30. jún 2018.

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, zrušia 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 Delegovaného nariadenia Komisie (EÚ) č. 492/2014 zo 7. marca 2014, ktorým sa dopĺňa nariadenie o biocídnych výrobkoch, pokiaľ ide o pravidlá obnovovania autorizácií biocídnych výrobkov, ktoré podliehajú vzájomnému uznávaniu.

**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, Mierová 19, 827 15 Bratislava 212.

Rozhodnutie je preskúmateľné súdom za splnenia podmienok stanovených v § 247 a nasl. zákona č. 99/1963 Zb. Občiansky súdny poriadok v znení neskorších predpisov.



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

Doručiť: **Zapi S.p.A., Via Terza Strada 12, 35026 Conselve (PD), Italy**