



Številka zadeve: 18412-44/2011/19

Datum: 2. 4. 2019

Številka dovoljenja: SI-0011216-0000

Urad Republike Slovenije za kemikalije (v nadaljevanju: Urad) 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, str. 1), 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, str. 22; v nadaljnjem besedilu: Uredba (EU) št. 528/2012), v zadevi izdaje dovoljenja za biocidni proizvod Wolsin FL-35 po postopku vzporednega medsebojnega priznavanja dovoljenj, naslednje

#### **DOVOLJENJE ZA DOSTOPNOST NA TRGU IN UPORABO BIOCIDNEGA PROIZVODA**

**I.** Družbi **BASF Wolman GmbH**, Dr.-Wolman-Strasse 31-33, 76547, Sinzheim, Baden-Württemberg, Germany (v nadaljevanju: imetnik dovoljenja), se izdaja dovoljenje za dostopnost na trgu in uporabo biocidnega proizvoda **Wolsin FL-35** v Republiki Sloveniji pod trgovskim imenom **Wolsin FL-35** (v nadaljevanju: biocidni proizvod), z aktivnimi snovmi Propikonazol (1-[[2-(2,4-diklorofenil)-4-propil-1,3-dioksolan-2-il]metil]-1H-1,2,4-triazol, 2,7%), CAS št. 60207-90-1, Fenpropimorf ((+/-)-cis-4-[3-(p-tertbutylphenyl)-2-methylpropyl]-2,6-dimethylmorpholine, 5,4 %), CAS št. 67564-91-4, Borova kislina (boric acid, 9,0 %), CAS št. 10043-35-3, 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 **19. 12. 2023**.

**VI.** V tem postopku so nastali stroški v višini 2.500,00 EUR, ki bremenijo vlagatelja.

**Obrazložitev:**

Družba BASF Wolman GmbH, Dr.-Wolman-Strasse 31-33, 76547, Sinzheim, Baden-Württemberg, Germany (v nadaljevanju: vlagatelj), je dne 22. 7. 2011 v Register biocidnih proizvodov (R4BP) vložila vlogo za izdajo dovoljenja za dostopnost in uporabo biocidnega proizvoda Wolsin FL-35 s trgovskim imenom Wolsin FL-35, aktivne snovi (Propikonazol, 2,7%; Fenpropimorf, 5,4 %; Borova kislina, 9,0 %), Vrsta proizvodov 8 - Sredstva za zaščito lesa, v Republiki Sloveniji po postopku vzporednega medsebojnega priznavanja dovoljenj.

Referenčna država članica Združeno kraljestvo je v skladu z zahtevami Uredbe (EU) št. 528/2012 po postopku nacionalne avtorizacije dne 19. 12. 2018 izdala dovoljenje št. UK-2018-1167 za dostopnost in uporabo biocidnega proizvoda Wolsin FL-35 (trgovsko ime: Wolsin FL-35), z veljavnostjo do **19. 12. 2023**. Izvorno dovoljenje ima v R4BP Asset številko UK-0008994-0000.

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 2.500,00 EUR je 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:

Špela Černe, univ.dipl.inž.kem.inž.  
višja svetovalka I

mag. Alojz Grabner,  
direktor

Priloga:

- povzetek lastnosti biocidnega proizvoda (SPC)

Vročiti:

- imetniku dovoljena (v register biocidnih proizvodov (R4BP))