

Обавезе из тач. 5. и 6. диспозитива решења одређене су у складу са чланом 26. ст. 1. и 2. Закона о биоцидним производима.

Уколико носилац решења не поступи у складу са обавезом одређеном у тач. 2, 3. и 5. овог решења, Агенција за хемикалије ће у складу са одредбом члана 28. став 1. тач. 4) и 6) Закона о биоцидним производима донети решење о престанку важења решења о упису биоцидног производа у Привремену листу биоцидних производа за достављање техничког досијеа и одредити рок и начин поступања са биоцидним производом који се налази у промету на основу овог решења.

Обавеза из тачке 7. диспозитива решења одређена је у складу са чл. 6, 7. и 12, а у вези са чланом 28. став 1. тачка 1) Закона о биоцидним производима.

Рок из тачке 7. овог решења одређен је у складу са чланом 7. став 3. Закона о биоцидним производима, а на основу процене да је израда техничког досијеа за биоцидни производ процес који захтева дужи временски период, као и на основу чињенице да ће надлежни орган земље чланице ЕУ у овом периоду донети акт којим се одобрава стављање у промет биоцидног производа који садржи ту активну супстанцу.

Уколико носилац решења не поступи у складу са обавезом одређеном у тачки 7. овог решења пре истека остављеног рока и не поднесе захтев за издавање одобрења за стављање у промет биоцидног производа у складу са одредбом члана 13. Закона о биоцидним производима, Агенција за хемикалије ће у складу са одредбом члана 28. став 1. тачка 1) Закона о биоцидним производима донети решење о престанку важења решења о упису биоцидног производа у Привремену листу биоцидних производа за достављање техничког досијеа и одредити рок и начин поступања са биоцидним производом који се налази у промету на основу овог решења.

Имајући у виду да је биоцидни производ хемикалија, као и да је Закон о хемикалијама општи закон у односу на специјални Закон о биоцидним производима, носилац решења је дужан да се придржава свих обавеза утврђених Законом о биоцидним производима, као и Законом о хемикалијама, те да у свему поступа у складу са наведеним законима и подзаконским актима донетим на основу њих.

Накнада за процену основних информација ради доношења решења о упису биоцидног производа у Привремену листу биоцидних производа за достављање техничког досијеа наплаћена је на основу одредбе члана 11. став 4. Закона о биоцидним производима, а у складу са чланом 2. Одлуке о висини накнада за процену и проверу података о биоцидним производима („Службени гласник РС”, бр. 23/10 и 39/11).

**ПОУКА О ПРАВНОМ ЛЕКУ:** На ово решење може се изјавити жалба Министру надлежном за заштиту животне средине у року од 15 дана од дана пријема овог решења. Жалба се предаје Агенцији за хемикалије.

Доставити:

- EKODEZ d.o.o, Београд
- Архиви



6. Носилац решења дужан је да води евиденцију о количинама биоцидног производа стављеног у промет, укупном промету биоцидног производа који је остварио у претходној години, количинама залиха и количинама биоцидног производа повученог са тржишта, као и о лицима којима је биоцидни производ продат, односно уступљен.

7. Обавезује се носилац решења да Агенцији за хемикалије поднесе захтев за издавање одобрења за стављање у промет биоцидног производа из тачке 1. овог решења до 31. децембра 2014. године.

8. Уколико носилац решења не поступи у складу са обавезама одређеним у тач. 2, 3, 5. и 7. овог решења, Агенција за хемикалије ће донети решење о престанку важења решења о упису биоцидног производа у Привремену листу биоцидних производа за достављање техничког досијеа у коме ће одредити рок и начин поступања са биоцидним производом који се налази у промету на основу овог решења.

9. Обавезује се носилац решења да се придржава свих обавеза из Закона о биоцидним производима и Закона о хемикалијама, а које решењем нису посебно напоменуте.

#### О бразложење

Привредно друштво EKODEZ d.o.o из Београда поднело је Агенцији за хемикалије захтев за упис биоцидног производа, описаног у диспозитиву решења, у Привремену листу биоцидних производа за достављање техничког досијеа. Уз овај захтев достављене су и основне информације о биоцидном производу и активно супстанци садржаној у том биоцидном производу.

Агенција за хемикалије је, решавајући по захтеву напред наведеног привредног друштва, у складу са одредбама члана 192. став (1) Закона о општем управном поступку („Службени лист СРЈ“, бр. 33/97 и 31/01 и „Службени гласник РС“, број 30/10), чл. 7. и 11. Закона о биоцидним производима („Службени гласник РС“, бр. 36/09 и 88/10) и тачке 5. став 1. подтачка 11) Одлуке о оснивању Агенције за хемикалије („Службени гласник РС“, број 78/09), а на основу достављене документације, утврдила да су испуњени законом предвиђени услови, па је донела одлуку као у диспозитиву овог решења.

Обавеза из тач. 2. и 3. диспозитива решења одређена је у складу са чланом 11. став 3. Закона о биоцидним производима, а сходном применом члана 18. став 3. Закона о биоцидним производима, у складу са чланом 39. ст. 1. и 2. Закона о биоцидним производима, у складу са чланом 3. став 1. тачка 5) Правилника о специфичним захтевима за паковање, обележавање и оглашавање биоцидних производа („Службени гласник РС“, бр. 59/10 и 26/11), као и на основу услова за стављање у промет и коришћење биоцидног производа који садржи активну супстанцу бромадиолон, а који су дати у Листама активних супстанци у биоцидном производу („Службени гласник РС“, број 23/10).

Рок из тач. 2. и 3. овог решења одређен је на основу чињенице да се после 30. јуна 2013. године биоцидни производи са овом активном супстанцијом у земљама чланицама ЕУ неће стављати у промет и користити као родентициди за општу намену, већ само као родентициди за професионалну употребу.

Обавеза из тачке 4. диспозитива решења одређена је у складу са чланом 37. став. 1. Закона о биоцидним производима, према којој се класификација биоцидног производа врши у складу са Законом о хемикалијама („Службени гласник РС“, бр. 36/09 и 88/10) и подзаконским прописима којима се уређује класификација, обележавање и паковање хемикалија, а паковање, обележавање и оглашавање биоцидног производа у складу са тим прописима и Правилником о специфичним захтевима за паковање, обележавање и оглашавање биоцидног производа.



Број: 532-01-705/2010-03

Датум: 6. септембар 2011. године

На основу члана 192. став (1) Закона о општем управном поступку („Службени лист СРЈ“, бр. 33/97 и 31/01 и „Службени гласник РС“, број 30/10) и тачке 5. став 1. подтачка 11) Одлуке о оснивању Агенције за хемикалије („Службени гласник РС“, број 78/09), а у вези чл. 7. и 11. Закона о биоцидним производима („Службени гласник РС“, бр. 36/09 и 88/10) и члана 2. Одлуке о висини накнада за процену и проверу података о биоцидним производима („Службени гласник РС“, бр. 23/10 и 39/11), решавајући по захтеву привредног друштва **ЕКОДЕЗ д.о.о.**, ул. **Вукашиновићева 55/9, Београд**, за упис биоцидног производа у Привремену листу биоцидних производа за достављање техничког досијеа, Агенција за хемикалије доноси:

## РЕШЕЊЕ

1. Уписује се биоцидни производ у Привремену листу биоцидних производа за достављање техничког досијеа:

**Назив биоцидног производа: RATMO DEZ meki tamas**

**Врста биоцидног производа: Родентициди (РТ 14)**

**Произвођач: ЕКОДЕЗ д.о.о., Србија**

**Активна супстанца садржана у биоцидном производу: бромадиолон**

(производјач: Zhangjiakou Jiaoqu Chemical Factory, Кина)

2. Биоцидни производ из тачке 1. овог решења може се до 30. јуна 2013. године стављати у промет као **родентицид за општу употребу, односно родентицид за професионалну употребу** и користити за сузбијање мишева и пацова у домаћинству, у јавним објектима, у индустриским објектима и на фармама, у складу са Упутством за употребу и уз примену одговарајућих мера за смањење ризика (онемогућити деци, кућним љубимцима и домаћим животињама приступ третираном простору; водити рачуна да храна за људе и животиње, као и вода за пиће не дође у контакт са биоцидним производом).

3. Биоцидни производ из тачке 1. овог решења мора се после 30. јуна 2013. године стављати у промет само као **родентицид за професионалну употребу** у облику готовог производа и користити у кутијама за мамце за сузбијање мишева и пацова у домаћинству, у јавним објектима, у индустриским објектима и на фармама, у складу са Упутством за употребу. Биоцидни производ мора да садржи агенсе за одбијање и, када је то потребно, пигменте. Биоцидни производ се не сме користити у облику праха за праћење. Номинална концентрација активне супстанце у биоцидном производу не сме бити већа од 50 mg/kg, а њен минимални ниво чистоће мора бити 969 g/kg.

4. Биоцидни производ из тачке 1. овог решења мора бити класификован у складу са прописима којима се уређују хемикалије, а упакован, обележен и оглашаван у складу са тим прописима и специфичним захтевима за биоцидни производ.

5. Носилац решења о упису биоцидног производа у Привремену листу биоцидних производа за достављање техничког досијеа (у даљем тексту: носилац решења) дужан је да се придржава услова за стављање биоцидног производа у промет, да обележи биоцидни производ и да у безбедносном листу за биоцидни производ наведе начине и услове његовог коришћења одређене овим актом.