



Број: 532-01-172/2010-03

Датум: 20. април 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“, број 23/10), решавајући по захтеву привредног друштва **PHARMAVET d.o.o.**, ул. **Радојке Лакић 56,** **Београд (Калуђерица)**, 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: PESGUARD® Alpha 5FL

Врста биоцидног производа: РТ 18 (Инсектициди, акарициди и производи за сузбијање осталих зглавкара)

Произвођач: Sumitomo Chemical, Енглеска

Активна супстанца садржана у биоцидном производу: Esfenvalerat/(S)-.alfa.-сijano-3-fenoksibenzil (S)-2-(4-hlorofenil)-3-metilbutirat

(производјач: Sumitomo Chemical, Енглеска)

2. Биоцидни производ из тачке 1. овог решења мора се стављати у промет као **инсектицид за професионалну употребу** (у облику течног концентрата) и користити у складу са Упутством за употребу за сузбијање инсеката (мрава, бува, бубашваба, оса).

3. 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.

4. 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.

5. Обавезује се носилац решења да Агенцији за хемикалије поднесе захтев за издавање одобрења за стављање у промет биоцидног производа из тачке 1. овог решења у року од пет година од дана доношења овог решења.

6. Уколико носилац решења не поступи у складу са обавезама одређеним у тач. 2, 3. и 5. 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.

7. 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 PHARMAVET 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 захтев за упис биоцидног производа у Привремену листу биоцидних производа за достављање техничког досијеа достављене су и основне информације о биоцидном производу и активној 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), утврдила да су испуњени законом предвиђени услови, па је донела одлуку као у диспозитиву овог решења.

Обавеза из тачке 2. диспозитива решења одређена је у складу са чланом 11. став 3, а сходном применом члана 18. став 3. Закона о биоцидним производима, као и у складу са чланом 3. став 1. тачка 5) Правилника о специфичним захтевима за паковање, обележавање и рекламирање биоцидних производа („Службени гласник РС“, број 59/10).

Обавезе из тач. 3. и 4. 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. и 3. 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 5. 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 5. овог решења одређен је у складу са чланом 7. став 3. Закона о биоцидним производима, а на основу чињенице да је активна супстанца садржана у биоцидном производу уписана у Програм за упис у Листу I - Листа активних супстанци, Листу Ia - Листа активних супстанци садржаних у биоцидном производу мањег ризика или Листу Iб - Листа основних супстанци, за ту врсту биоцидног производа. Очекује се да ће у датом року активна супстанца бити уписана у Листу I - Листа активних супстанци или Листу Ia - Листа активних супстанци садржаних у биоцидном производу мањег ризика, за ту врсту биоцидног производа, што би створило законску претпоставку да биоцидни производ садржи активну супстанцу уписану у наведену листу.



Уколико се одбије упис активне супстанце у Листу I - Листа активних супстанци или Листу Ia - Листа активних супстанци садржаних у биоцидном производу мањег ризика, за ту врсту биоцидног производа, Агенција за хемикалије ће у складу са одредбом члана 28. став 1. тачка 2) Закона о биоцидним производима донети решење о престанку важења решења о упису биоцидног производа у Привремену листу и одредити рок и начин поступања са биоцидним производом који се налази у промету на основу овог решења.

Уколико носилац решења не поступи у складу са обавезом одређеном у тачки 5. 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.

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”, број 23/10).

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:

- PHARMAVET d.o.o, Београд (Калуђерица)
- Архиви