

SPRÍSTUPŇOVANIE BIOCÍDNYCH VÝROBKOV NA TRHU V SR

Chemická legislatíva – aktuálne povinnosti 2016
21.04.2016

Mgr. RNDr. Jana Chmelíková
Centrum pre chemické látky a prípravky
oddelenie biocídov

PRÁVNA ÚPRAVA sprístupňovania biocídnych výrobkov na trhu v Slovenskej republike

Nariadenie (EU) č. 528/2012 (BPR)

čl. 17(1) Sprístupňovanie biocídnych výrobkov na trhu a ich používanie

Biocídne výrobky sa nesprístupňujú na trhu ani sa na ňom nepoužívajú, ak nie sú autorizované v súlade s týmto nariadením.



HARMONIZÁCIA

OCHRANA

Ciele BPR

Ciele BPR

(i) **harmonizácia pravidiel sprístupňovania a používania biocídnych výrobkov**

(ii) **zabezpečenie vysokej úrovne ochrany zdravia ľudí, zvierat a životného prostredia**

zásada predbežnej opatrnosti

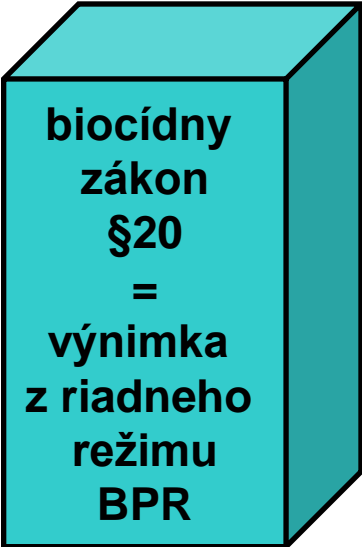
výroba účinných látok a biocídnych výrobkov a ich sprístupňovanie na trhu by nemala vyvolať škodlivé účinky na zdravie ľudí alebo zvierat alebo neprijateľné účinky na životné prostredie.

LEGISLATÍVA

uvedenie na trh a sprístupňovanie biocídneho výrobku na trhu



BPR
riadny režim



biocídny
zákon
§20
=
výnimka
z riadneho
režimu
BPR

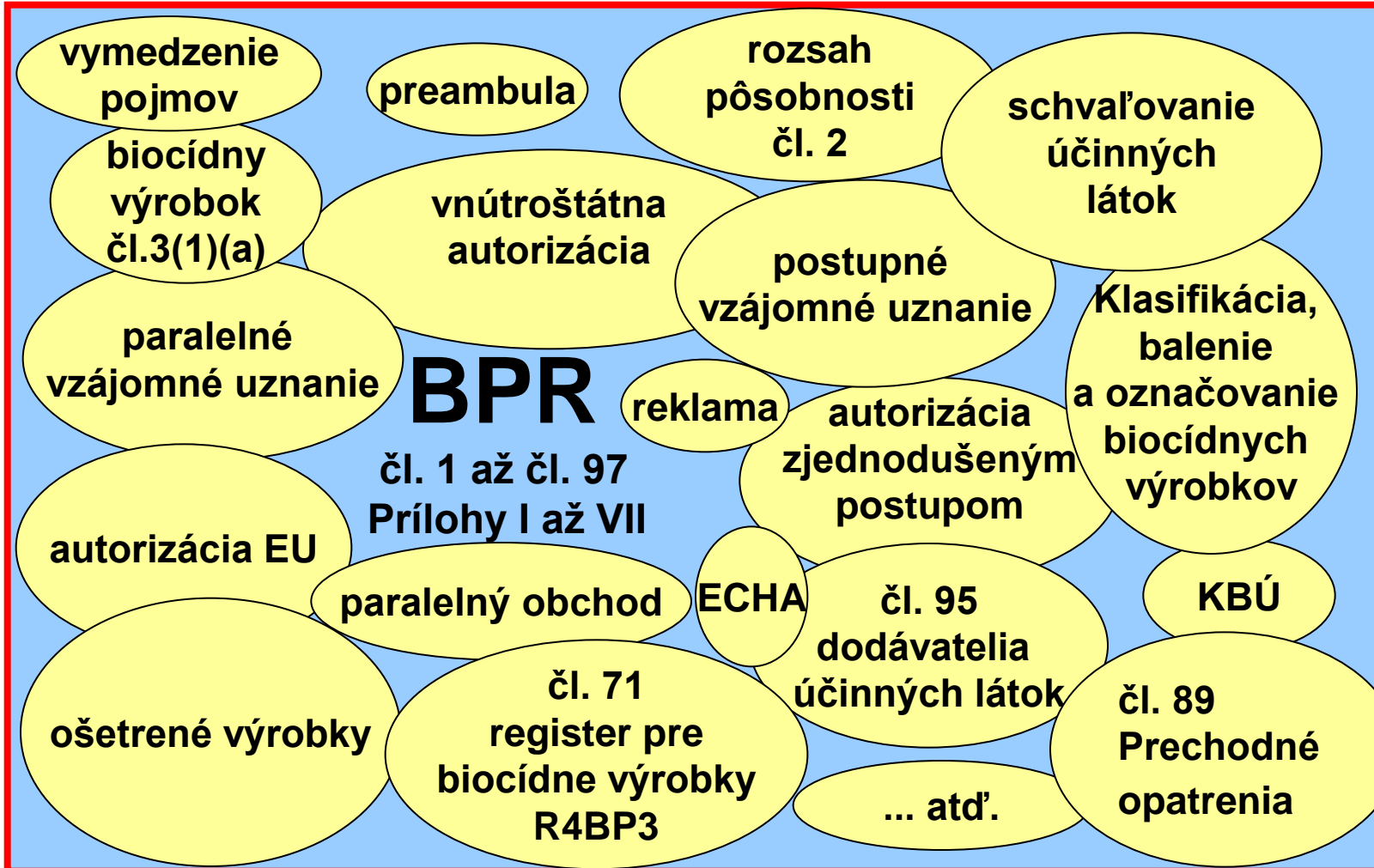
pracovný program na systematické skúmanie všetkých existujúcich účinných látok nachádzajúcich sa v biocídnych výrobkoch

poplatky ECHA

zmeny autorizácií

obnovy autorizácií

autorizácie rovnakých biocídnych výrobkov



...

ročné platby & odborné služby

správne poplatky zákon 145/1995

správny poriadok zákon 71/1967

biocídny zákon
\$20

Uvedenie biocídneho výrobku na trh v SR Sprístupňovanie biocídneho výrobku na trhu v SR

(1) Autorizácia – riadny režim BPR

(2) Registrácia - prechodný režim BPR

§ 20
biocídneho zákona

dočasná **výnimka z požiadaviek BPR**

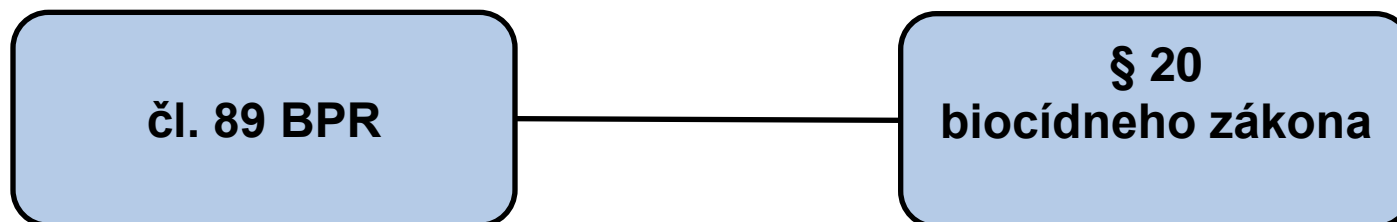
- národný režim sprístupňovania biocídnych výrobkov
- prechodné **registrácie**

čl. 89 BPR Prechodné opatrenia ⇒ **sprístupňovanie biocídnych výrobkov**

Implementácia čl. 89 BPR v SR → **§20** Prechodné ustanovenia

Zákon č. 319/2013 Z. z. = Biocídny zákon (BZ)

o pôsobnosti orgánov štátnej správy pre sprístupňovanie biocídnych výrobkov na trh a ich používanie a o zmene a doplnení niektorých zákonov (biocídny zákon)



Prechodný režim = výnimka z riadneho režimu BPR

- národný režim sprístupňovania biocídnych výrobkov
- prechodné **registrácie**

Prechodný národný režim má právny základ v BPR

- Prechodné ustanovenia** čl. 89 až čl. 95 BPR

čl. 89: Prechodné opatrenia – **sprístupňovanie biocídnych výrobkov**

čl. 93: *In situ* účinné látky, ktoré neboli v rozsahu biocídnej smernice

čl. 94: Ošetrované výrobky

čl. 95: Prístup k dokumentácii o účinnej látke

- Definície**
- Klasifikácia, balenie a označovanie biocídnych výrobkov**
- a ďalšie**

Autorizácie



ECHA zriadi a vedie informačný systém s názvom **Register pre biocídne výrobky**

čl. 71 BPR ⇒ **Informačný Systém ECHA = R4BP** (*Register for Biocidal Products*)

Registrácie



Register biocídnych výrobkov

Register for biocidal products

Ministerstvo hospodárstva zriaďuje a vedie na svojom webovom sídle **register biocídnych výrobkov sprístupnených na trhu v SR**

§4(1)(i) biocídneho zákona

Úvod

Informácie
o MH SR

Organizácie
rezortu

Multimediálna
galéria

Pracovné
ponuky

Informačný
servis

Najčastejšie
otázky

Hospodársky register
subjektov SR

- ENERGETIKA
- HOSPODÁRSKE ANALÝZY
- EURÓPSKA ÚNIA A JEJ FONDY
- EURÓPSKA ÚNIA A PREDSEDNÍCTVO SR V RADE EÚ 2016
- ZAHŔANIČNÝ OBCHOD A PODPORA EXPORTU
- EXPOZÍCIA SR NA EXPO MILANO 2015
- VNÚTORNÝ TRH, OBCHOD A SLUŽBY
- OCHRANA SPOTREBITEĽA
- EURÓPSKE SPOTREBITEĽSKÉ CENTRUM
- ODBORNÉ VZDELÁVANIE A PRÍPRAVA ŽIAKOV (OVP)
- PRÍEMYSĽ
- PRÍEMYSĽNÉ PARKY A PRÍEMYSĽNÉ ZÓNY
- INVESTÍCIE
- INOVÁCIE
- MALÉ A STREDNÉ PODNIKANIE
- LEGISLATÍVA
- DOTÁCIE
- VEREJNÉ OBSTARÁVANIE
- OBJEDNÁVKY A FAKTÚRY
- ZMLUVY
- PRIPOMIENKOVÉ KONANIE
- LINKY NA INÉ STRÁNKY
- CENTRUM PRE CHEMICKÉ LÁTKY A PRÍPRAVKY**
 - Všeobecný úvod
 - Biocídy
 - Chemikálie
- NÁRODNÝ ORGÁN SR PRE ZÁKAZ CHEMICKÝCH ZBRANÍ
- LICENČNÉ KONANIE

Dovoľujeme si Vás upozorniť na povinnosť ročnej platby podľa § 14 zákona 319/2013 Z. z. (biocídny zákon) na biocídne výrobky sprístupnené na trhu SR, ktorej úhrada má byť uskutočnená do konca júna ([POKYNY](#)).

ÚVOD

Národný zákon

Zákon **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) ([SK/EN](#)).

Nariadenie o biocídnych výrobkoch

Nariadenie Európskeho parlamentu a Rady (EÚ) č. **528/2012** z 22. mája 2012 o sprístupňovaní biocídnych výrobkov na trhu a ich používaní ([SK/EN](#)).

Nariadenie o poplatkoch

Nariadenie vlády Slovenskej republiky **340/2013** Z. z., ktorým sa ustanovuje predmet, náležitosti a sadzba úhrad a ročných platieb za sprístupňovanie biocídnych výrobkov na trh a ich používanie ([SK/EN](#)).

Výkonávacie nariadenie Komisie (EÚ) č. **564/2013** z 18. júna 2013 o poplatkoch splatných Európskej chemickej agentúre podľa nariadenia Európskeho parlamentu a Rady (EÚ) č. 528/2012 o sprístupňovaní biocídnych výrobkov na trhu a ich používaní ([SK/EN](#)).

Kontakt:

Ministerstvo hospodárstva Slovenskej republiky
Odbor Centrum pre chemické látky a prípravky
Oddelenie Biocídov
Mierová 19, 827 15 Bratislava 212
Sekretariát:
tel.: 00421 2 4854 4511; fax: 00421 2 4854 4555

Asistenčné pracovisko ([Helpdesk](#)).

Ziadosť o zapísanie biocídneho výrobku do registra ([Formulár](#)).

Rezervácia termínov pre osobné rokovania týkajúce sa biocídnych výrobkov ([Kalendár](#)).

Biocídne výrobky sprístupnené na trhu v Slovenskej republike ([Register](#)).

Prepojenie na iné stránky

Európska komisia ([Biocídy](#))

Európska Chemická Agentúra ([ECHA](#))

Asistenčné pracovisko
Helpdesk

Ziadosť o zápis do registra
Request for registration

Rezervácia termínov (biocídy)
Booking for Clients (biocidals)

Register biocídnych výrobkov
Register for biocidal products

Ministerstvo hospodárstva zriaďuje a vedie na svojom webovom sídle register biocídnych výrobkov sprístupnených na trhu v Slovenskej republike.

Ministry of Economy set up and keep on its website the register for biocidal products made available on the market in the Slovak Republic.



Register biocídnych výrobkov

Register for biocidal products

Biocídne výrobky zapísané do registra biocídnych výrobkov sprístupnených na trhu v Slovenskej republike podľa § 20 zákona č. 319/2013 Z.z. (Prechodné ustanovenie)

Biocidal products entered in the registry of biocidal products made available on the market in the Slovak Republic under §20 of Act No. 319/2013 Coll. (Transitory Provisions)



Zoznam biocídnych výrobkov

List of biocidal products

Zoznam biocídnych výrobkov sprístupnených na trhu v Slovenskej republike podľa nariadenia EÚ č. 528/2012
The list of biocidal products made available on the market in the Slovak Republic under Regulation EU No 528/2012

Terminológia:

- Schvaľovanie** účinných látok
- Autorizácia** biocídnych výrobkov
- Registrácia** biocídnych výrobkov

účinná látka – typ biocídneho výrobku (PT)

biocídny výrobok – typ biocídneho výrobku (PT)

Typy biocídnych výrobkov (PT = Product Types) a ich opisy: BPR - Príloha V

Účinné látky

☐ **Nové účinné látky biocídnych výrobkov**

☐ **Existujúce účinné látky biocídnych výrobkov**

„existujúca účinná látka“ je látka, ktorá bola na trhu 14.mája 2000 ako účinná látka biocídneho výrobku“

ktoré sú súčasťou biocídnych výrobkov na trhu v EU sa musia podrobiť procesu schvaľovania v rámci ktorého **sa hodnotia riziká pre zdravie ľudí, zvierat a životného prostredia**, ktoré by vyplynuli z navrhovaných spôsobov použitia biocídnych výrobkov.

Cieľ Európskej komisie: Do roku 2025 preskúmať všetky existujúce účinné látky a harmonizovať EU trh s autorizovanými biocídnymi výrobkami

⇒ **Zoznam schválených účinných látok pre biocídne výrobky v EU**



O nás

Nariadenia

Pristupovanie k
problematike
chemikálií
vzbudzujúcich obavy

Informácie o
chemikáliách

Chemikálie v našom
živote

Pomoc

ECHA > Nariadenia > Nariadenie o biocídnych výrobkoch > Schvaľovanie účinných látok > Zoznam schválených účinných látok



O nás

Nariadenia

Nariadenie REACH

CLP

Nariadenie o biocídnych
výrobkoch

O čo ide v nariadení o
biocídnych výrobkoch?

Bližšie sa termíny

Schvaľovanie účinných
látok

New active
substances

Existujúca účinná
látka

Stanoviská Výboru
pre biocídne
výrobky

Zoznam schválených účinných látok

Európska komisia zaradí schválené účinné látky do zoznamu schválených účinných látok Únie (predtým príloha I k smernici 98/8/ES). Spoločnosti, ktoré chcú získať autorizáciu biocídneho výrobku, môžu nahliadnuť do tohto zoznamu, aby sa oboznámili s účinnými látkami na použitie v biocídnych výrobkoch a ošetrovaných výrobkoch.

Rozhodnutia Európskej komisie o schválení, resp. neschválení sú publikované v Úradnom vestníku Európskej únie.

Related links

[Biocidal Active Substances](#)

Search Summary

Last updated 20-April-2016. Database contains 750 active-substance-product type combinations for which approval has been sought.

EC Number	<input type="text"/>	CAS Number	<input type="text"/>
Substance Name	<input type="text"/>	Evaluating Competent Authority	<input type="text"/>
Type	<input type="text"/>	Legal Act	<input type="text"/>
Approval Status	<input type="text"/>	Expiry Date	<input type="text"/>
Date of Approval	<input type="text"/>	Biocide Asset Number	<input type="text"/>
Biocide ID	<input type="text"/>		

Search

Reset

Search

Summary

Last updated 20-aprila-2016. Database contains 750 active substance-product type combinations for which approval has been sought.

EC Number	<input type="text"/>	CAS Number	<input type="text"/>
Substance Name	<input type="text"/>	Evaluating Competent Authority	<input type="text"/>
Type	<input type="text"/>	Legal Act	<input type="text"/>
Approval Status	<input type="text"/>	Expiry Date	<input type="text"/>
Date of Approval	<input type="text"/>	Biocide Asset Number	<input type="text"/>
Biocide ID	<input type="text"/>		

Search

Reset

Zobrazuje sa 1 - 50 z 162 výsledkov.

Počet položiek na stranu 50

Strana 1 z 4

< Prvá < Predchádzajúca

Ďalej >

Posledná >

Substance Name	EC Number	CAS Number	Type	Legal Act	Date of Approval	Expiry Date	Evaluating Competent Authority	Approval Status	Data	Related Authorised Products
(E)-1-(2-Chloro-1,3-thiazol-5-ylmethyl)-3-methyl-2-nitroguanidine (Clothianidin)	433-460-1	210880-92-5	8 - Wood preservatives	Directive 2008/15/EC	01/02/2010	01/02/2020	DE	Approved		
(E)-1-(2-Chloro-1,3-thiazol-5-ylmethyl)-3-methyl-2-nitroguanidine (Clothianidin)	433-460-1	210880-92-5	18 - Insecticides, acaricides and products to control other arthropods	REGULATION (EU) 2015/985	01/10/2016	01/10/2026		Approved		
(RS)-α-cyano-3phenoxybenzyl-(1RS)-cis, trans-3-(2,2-dichlorovinyl)-2,2-dimethylcyclopropanecarboxylate (Cypermethrin)	257-842-9	52315-07-8	8 - Wood preservatives	Regulation (EU) 945/2013	01/06/2015	01/06/2025	BE	Approved		

výbor pre biocídne výrobky

Výbor pre biocídne výrobky pripravuje stanoviská agentúry ECHA t niekoľkých procesov podľa nariadenia o biocídnych výrobkoch. Kon rozhodnutia prijíma Európska komisia. Tieto postupy sú:

- > žiadosti o schválenie a obnovenie schválenia účinných látok;
- > preskúmanie schválenia účinných látok;
- > žiadosti o zaradenie účinných látok, ktoré spĺňajú podmienky usta článku 28, do prílohy I a preskúmanie zaradenia takýchto účinných prílohy I;
- > identifikácia účinných látok, ktoré sa majú nahradiť;
- > žiadosti o autorizáciu Únie pre biocídne výrobky a o obnovenie, zmenu a doplnenie autorizácií Únie s výnimkou prípadov, ak sa ž administratívnych zmien;
- > vedecké a technické záležitosti, ktoré sa týkajú vzájomného uzná s článkom 38;
- > na žiadosť Komisie alebo členských štátov je Výbor pre biocídne zodpovedný aj za prípravu stanoviska alebo iných otázok, ktoré z uplatňovania nariadenia o biocídnych výrobkoch a týkať sa rizík pre ľudí a zvierat alebo životné prostredie, resp. technické usmernenia.

Zloženie

Každý členský štát vymenuje do Výboru pre biocídne výrobky jedného člena na trojročné obdobie, ktoré je obnoviteľné. Členské štáty môžu vymenovať aj náhradníka.

Žiadatelia sa môžu zúčastniť na rokovaníach Výboru pre biocídne výrobky. Program zasadnutí Výboru pre biocídne výrobky sa uverejní najneskôr 21 dní pred zasadnutím. Ak si žiadatelia želajú podieľať sa na svojom bode programu rokovania, majú sa obrátiť na sekretariát Výboru pre biocídne výrobky (BPC (at) echa.europa.eu) a dodržať postup opísaný v oddiele 3 kódexu správania pre žiadateľov, ktorí sa zúčastňujú na práci výboru a jeho pracovných skupín.

Stanoviská Výboru pre biocídne výrobky k schváleniu účinných látok

The Biocidal Products Committee has issued the following opinions on active substance approval:

Zobrazuje sa 1 - 50 z 86 výsledkov.

Počet položiek na stranu 50 Strana 1 z 2 Prvá Predchádzajúca Ďalej Posledná

Active substance	EC Number	CAS Number	Product Type (PT)	BPC Opinion	Date of opinion	BPC minority positions
Bacillus thuringiensis subsp Kurstaki, Serotype 3a3b, Strain ABTS-351	-	-	PT 18		16/02/2016	
Citric acid	201-069-1	77-92-9	PT 2		16/02/2016	
Cyfluthrin	269-855-7	68359-37-5	PT 18		16/02/2016	
Bacillus amiloliquefaciens strain ISB06	-	-	PT 3		10/12/2015	
Cyromazine	266-257-8	66215-27-8	PT 18		10/12/2015	
Formaldehyde	200-001-8	50-00-0	PT 3		10/12/2015	
L(+)-Lactic acid	201-196-2	79-33-4	PT 1		10/12/2015	
Copper flakes (coated with aliphatic acid)	231-159-6	7440-50-8	PT 21		09/12/2015	
Copper thiocyanate	214-183-1	1111-67-7	PT 21		09/12/2015	
Copper, granulated	231-159-6	7440-50-8	PT 8		09/12/2015	
Dicopper oxide	215-270-7	1317-39-1	PT 21		09/12/2015	

Curriculum vitae

> Declaration of interests

Committee's activities

- > List of BPC members with their CVs and Declarations of interest
- > Meetings (dates, agendas and minutes)
- > Rules of procedure of the BPC [PDF]

- O nás
- Kto sme
 - > Poslanie
 - > Hodnoty
 - > Organizačná štruktúra
 - > Výkonný riaditeľ
 - > Riaditeľstvá a oddelenia
 - + Riadiaca rada
 - > Výbor členských štátov
 - > Výbor pre hodnotenie rizík
 - > Výbor pre sociálno-ekonomickú analýzu
 - výbor pre biocídne výrobky
 - > Pracovné skupiny
 - > Fórum na presadzovanie právnych predpisov
 - + Odvolacia rada
 - + Ako pracujeme
 - + Partneri a siete
 - + Pracovné miesta
 - + Obstarávanie
- + Nariadenia

Pracovný program na systematické preskúmavanie všetkých existujúcich účinných látok

*Delegované **nariadenie** Komisie (EÚ) č. **1062/2014** o pracovnom programe na systematické skúmanie všetkých existujúcich účinných látok nachádzajúcich sa v biocídnych výrobkoch uvedených v nariadení Európskeho parlamentu a Rady (EÚ) č. 528/2012 - **Príloha II***

Príloha II:

Časť 1: podporované UL

Časť 2: nepodporované UL (!)

PRÍLOHA II

KOMBINÁCIE LÁTKY/TYPU VÝROBKU ZARADENÉ DO KONTROLNÉHO PROGRAMU K 4. AUGUSTU 2014

ČASŤ I

Kombinácie účinnej látky/typu výrobku podporované k 4. augustu 2014, s výnimkou iných nanomateriálov, než sú nanomateriály výslovne uvedené v položkách 1017 a 1019.

Číslo položky	Názov látky	Spravodajský členský štát	Číslo EC	Číslo CAS	1	2	3	4	5	6	7	8	9	10	11	12	13	17	18	19	21	22
1	formaldehyd	DE	200-001-8	50-00-0		x	x															x
6	2-(2-butoxyeoxetyl)etyl (2-propyl-4,5-metyléndioxy)éter (piperonyl buoxid/PBO)	EL	200-076-7	51-03-6															x			
9	bronopol	ES	200-143-0	52-51-7		x				x			x		x	x						x
29	chlórkrezol	FR	200-431-6	59-50-7	x	x	x			x			x				x					
36	etanol	EL	200-578-6	64-17-5	x	x		x														
37	kyselina mravčia	BE	200-579-1	64-18-6		x	x	x	x	x					x	x						
40	propán-2-ol	DE	200-661-7	67-63-0	x	x		x														
43	kyselina salicylová	NL	200-712-3	69-72-7		x	x	x														
45	propán-1-ol	DE	200-746-9	71-23-8	x	x		x														
52	etylénoxid	N	200-849-9	75-21-8		x																
60	kyselina citrónová	BE	201-069-1	77-92-9	x																	
69	kyselina glykolová	LT	201-180-5	79-14-1		x	x	x														
70	kyselina peroxycetová	FI	201-186-8	79-21-0	x	x	x	x	x	x					x	x						
71	kyselina (+)-l-mliečna	DE	201-196-2	79-33-4		x	x	x		x												

Číslo položky	Názov látky	Spravodajský členský štát	Číslo EC	Číslo CAS	1	2	3	4	5	6	7	8	9	10	11	12	13	17	18	19	21	22
868	poly(hexamerylémbiguanid)	FR	polymér	91403-50-8	x	x	x	x					x		x							
869	poly(oxy-1,2-etàndiyl), α -[2-(didecylmerylamónio)etyl]- ω -hydroxy-, propanoát (sol) (Bardap 26)	IT	polymér	94667-33-1		x		x				x		x								
872	N-didecyl-N-dipolyoxetoxymónium-boritan/didecylpolyoxerylamónium-boritan (polymérny beaín)	EL	polymér	214710-34-6								x										

ČASŤ 2

Kombinácie účinnej látky/typu výrobku nepodporované k 4. augustu 2014

Táto časť tejto prílohy obsahuje:

- kombinácie látky/typu výrobku uvedené v tabuľke vrátane prípadných nanoštruktúr,
- všetky nanoštruktúry všetkých kombinácií látky/typu výrobku uvedených v tabuľke v časti 1, okrem tých, ktoré sú uvedené v danej tabuľke, a
- všetky nanoštruktúry všetkých kombinácií účinnej látky/typu výrobku schválených do 4. augusta 2014, s výnimkou tých, ktoré boli výslovne schválené.

Kombinácie látky/typu výrobku a nanomateriály zahrnuté v tejto časti budú predmetom rozhodnutia o neschválení podľa článku 20, ak žiadna osoba nepodá oznámenie do 12 mesiacov od nadobudnutia účinnosti tohto nariadenia podľa článku 14 ods. 3, alebo ak sa takéto oznámenie zamieňa podľa článku 17 ods. 4 alebo 5.

Číslo položky	Názov látky	Spravodajský členský štát	Číslo EC	Číslo CAS	1	2	3	4	5	6	7	8	9	10	11	12	13	17	18	19	21	22
1021	1,3-dichlór-5,5-dimetylhydantoin (novo vymedzený podľa položky 152)	NL	204-258-7	118-52-5											x							
166	ceťalkónium-chlorid (pozri položku 948)		204-526-3	122-18-9																		
167	benzyl(dimetyl)oktadecylamónium-chlorid (pozri položku 948)		204-527-9	122-19-0																		

Príloha II – Časť 2

Kombinácie účinnej látky/PT **nepodporované** žiadnym subjektom

Ak **do 30.10.2015** nikto nepodal oznámenie o tom, že si želá podporovať danú UL/PT v programe preskúmvania ⇒ **rozhodnutie o neschválení UL/PT**

⇒ do 365D od dátumu rozhodnutia o neschválení UL ukončiť prístupňovanie BV/PT s obsahom takejto UL

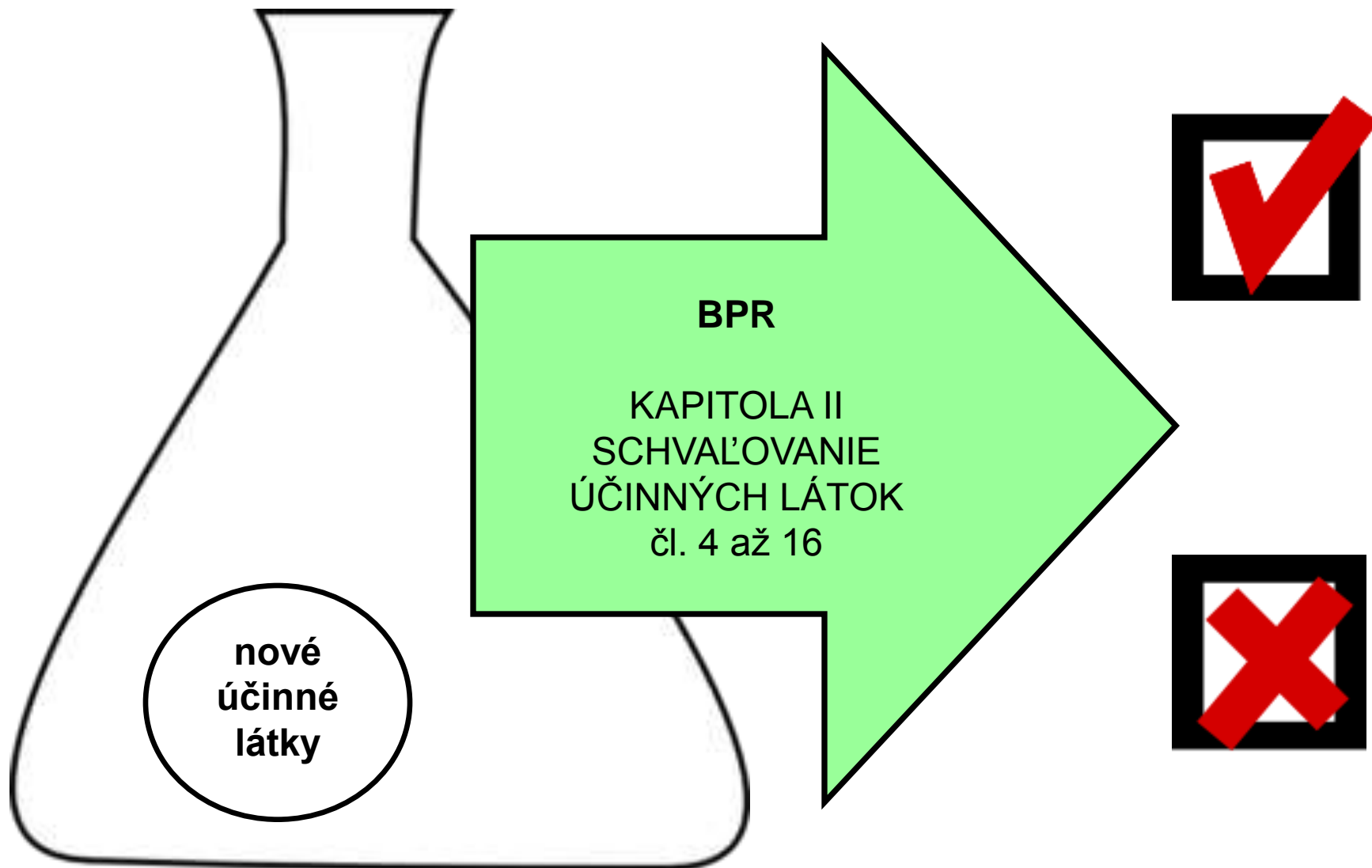
[+ O nás](#)[- Nariadenia](#)[+ Nariadenie REACH](#)[+ CLP](#)[- Nariadenie o biocídnych výrobkoch](#)[> O čo ide v nariadení o biocídnych výrobkoch?](#)[> Blížiace sa termíny](#)[- Schvaľovanie účinných látok](#)[> New active substances](#)[> Existujúca účinná látka](#)[> Stanoviská Výboru pre biocídne výrobky k schváleniu účinných látok](#)[> Zoznam schválených účinných látok](#)[+ Autorizácia biocídnych výrobkov](#)[> Účinné látky vytvárané in situ](#)[+ Technická ekvivalencia](#)[+ Zmena prílohy I](#)[> Typy výrobkov](#)[+ Schválení dodávateľa](#)[> Právne predpisy](#)

ECHA's open invitations for notifications

The proposed combinations that appear in the table below are considered eligible for inclusion in the Review Programme and they result from either "successful declarations of interest", "withdrawals of all participants" or due to "redefinitions". A notification must be submitted to ECHA by the deadline indicated in the table. If the notification is declared compliant by ECHA, the Commission will include the combination in the Review Programme.

Name	EC Number	CAS Number	Product type	Date of publication	Deadline to submit a Notification
Didecyldimethylammonium chloride (DDAC (C8-10))	270-331-5	68424-95-3	5	01/10/2015	30/09/2016
<i>Bacillus subtilis</i> *			3	01/10/2015	30/09/2016
<i>Bacillus sphaericus</i> *			18	01/10/2015	30/09/2016
<i>Bacillus thuringiensis subsp. israelensis, Serotype H14</i> *			18	01/10/2015	30/09/2016
Performic acid generated from formic acid and hydrogen peroxide			3, 5, 6	01/10/2015	30/09/2016
Formic acid	200-579-1	64-18-6	11, 12	01/10/2015	30/09/2016
Silver Copper Zeolite		130328-19-7	5	01/10/2015	30/09/2016
Silver Zinc Zeolite	n.a	130328-20-0	5	01/12/2015	30/11/2016
Sodium 2-biphenylate	205-055-6	132-27-4	1, 2, 3	01/12/2015	30/11/2016
Potassium 2-biphenylate	237-243-9	13707-65-8	6, 9, 10, 13	01/12/2015	30/11/2016
Citric acid	201-069-1	77-92-9	1	10/02/2016	09/02/2017
Chlorine dioxide generated from Tetrachlorodecaoxide complex (TCDO) by acidification			1	10/02/2016	09/02/2017
Pyridine-2-thiol 1-oxide, sodium salt (sodium pyrithione)	223-296-5	3811-73-2	3	26/02/2016	25/02/2017
Cetylpyridinium Chloride	204-593-9	123-03-5	2	26/02/2016	25/02/2017

NOVÁ ÚČINNÁ LÁTKA



nové
účinné
látky

BPR

KAPITOLA II
SCHVAĽOVANIE
ÚČINNÝCH LÁTKOK
čl. 4 až 16



EXISTUJÚCA ÚČINNÁ LÁTKA

**existujúce
účinné látky**

*čl. 3(1)(d) BPR
bola na trhu
14. mája 2000
ako účinná látka
biocídneho
výrobku*

**pracovný program na
systematické skúmanie
všetkých existujúcich
účinných látok
nachádzajúcich sa v
biocídnych výrobkoch**

***Delegované Nariadenie
Komisie EU 1062/2014
& BPR***

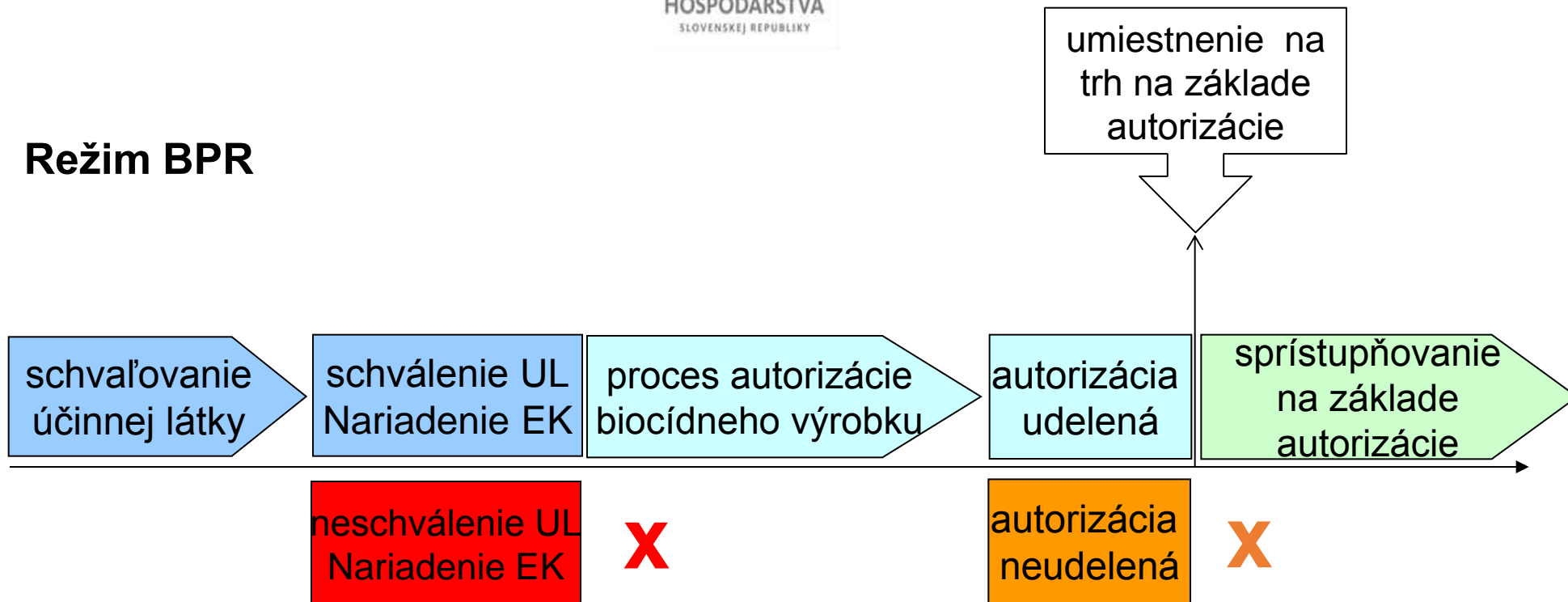


Režim BPR







Sprístupňovanie biocídnych výrobkov na základe autorizácie biocídneho výrobku

- ⇒ **Účinné látky** v biocídnom výrobku, musia byť **schválené**.
- ⇒ **Biocídne výrobky** pred uvedením na trh musia byť **autorizované**.

Režim BPR



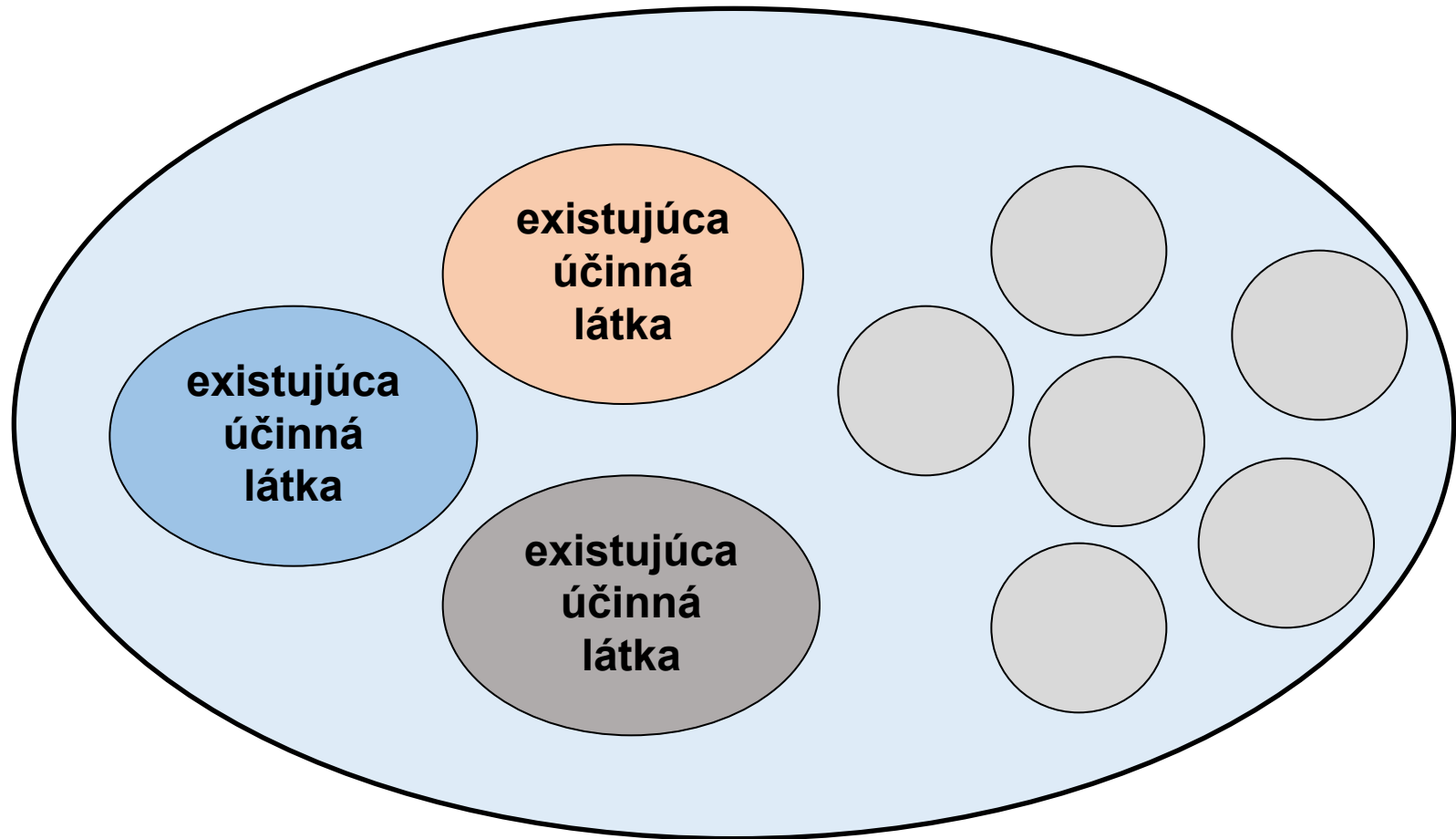
Autorizácia biocídneho výrobku *Procesy BPR*

- (1) **zjednodušeným postupom** 
Kapitola V BPR čl. 25 až čl. 28
- (2) **vnútroštátna autorizácia** 
Kapitola VI BPR čl. 29 až čl. 31
- (3) **postupné vzájomné uznanie** 
Kapitola VII BPR čl. 32, 33, 35 - 40
- (4) **paralelné vzájomné uznanie** 
Kapitola VII BPR čl. 32, 34 - 40
- (5) **autorizácia Únie** 
Kapitola VIII BPR čl. 41 až čl. 46
- (6) **autorizácia rovnakých biocídnych výrobkov** 
*Vykonávacie nariadenie Komisie (EÚ) č. 414/2013,
ktorým sa spresňuje postup autorizácie rovnakých
biocídnych výrobkov v súlade s nariadením (EÚ) 528/2012*

**AUTORIZÁCIA
BIOCÍDNEHO VÝROBKU**



Biocídny výrobok



sprístupňovanie biocídneho výrobku

Biocídny zákon §20 Prechodné ustanovenia



Register biocídnych výrobkov
Register for biocidal products



+ sledovať stav účinnej látky
+ uhradiť ročnú platbu



→ žiadosť o zápis do registra



Register biocídnych výrobkov
Register for biocidal products

- § 20 ods. 1 a) *účinná látka*
- § 20 ods. 2 *žiadosť a prílohy*
- § 20 ods. 3 *proces a reg. číslo*
- § 19 *proces všeobecné pravidlá*
- § 20 ods. 5 *kedy možno uviesť na trh*
- § 20 ods. 6 *ukončenie sprístupňovania*
- § 14 ods. 9 *ročné platby*
- §16 *správne delikty*
- §17 *pokuty*

MINISTERSTVO HOSPODÁRSTVA SLOVENSKEJ REPUBLIKY
CENTRUM PRE CHEMICKÉ LÁTKY A PRÍPRAVKY
Mierová 19, 827 15 Bratislava 212

(Žiadosť podľa § 20 ods. 2 zákona č. 319/2013 Z.z. / Request according to Art 20(2) of the Act No. 319/2013 Coll.)

**Žiadosť o zapísanie biocídneho výrobku
do registra biocídnych výrobkov
sprístupnených na trhu v Slovenskej republike**

Request to register biocidal product
(§ 20 ods. 2 zákona č. 319/2013 Z.z. / Art 20(2) of the Act No. 319/2013 Coll.)

Biocídny výrobok / Biocidal product

Obchodný názov biocídneho výrobku / Commercial name of biocidal product

Číslo typu biocídneho výrobku / Type number(s) of biocidal product
(Príloha V Nariadenia (EÚ) č. 528/2012 / Annex V of the Regulation (EU) No. 528/2012)

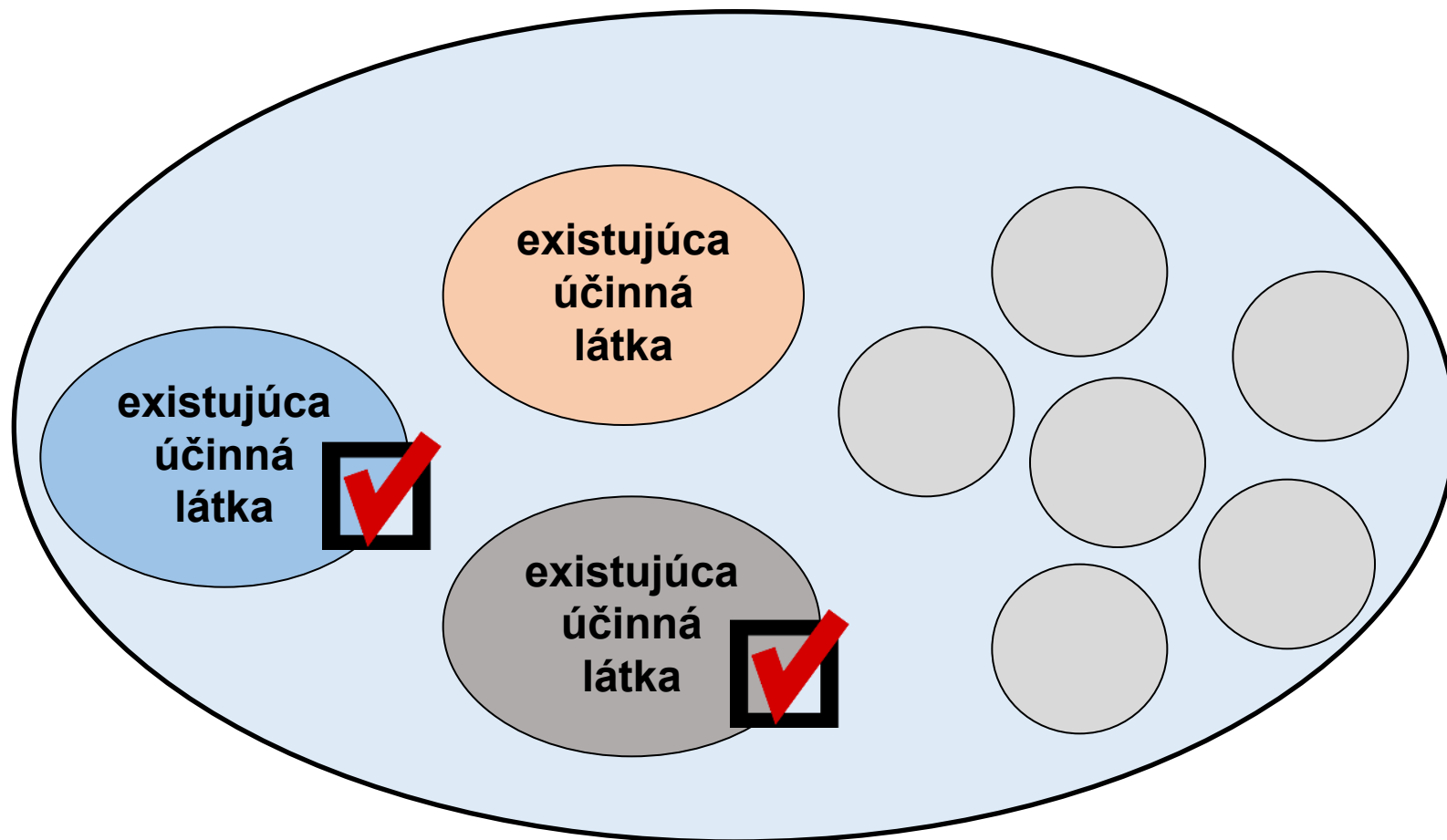
Profesionálne použitie / Professional use

Pre spotrebiteľa / non-professional use

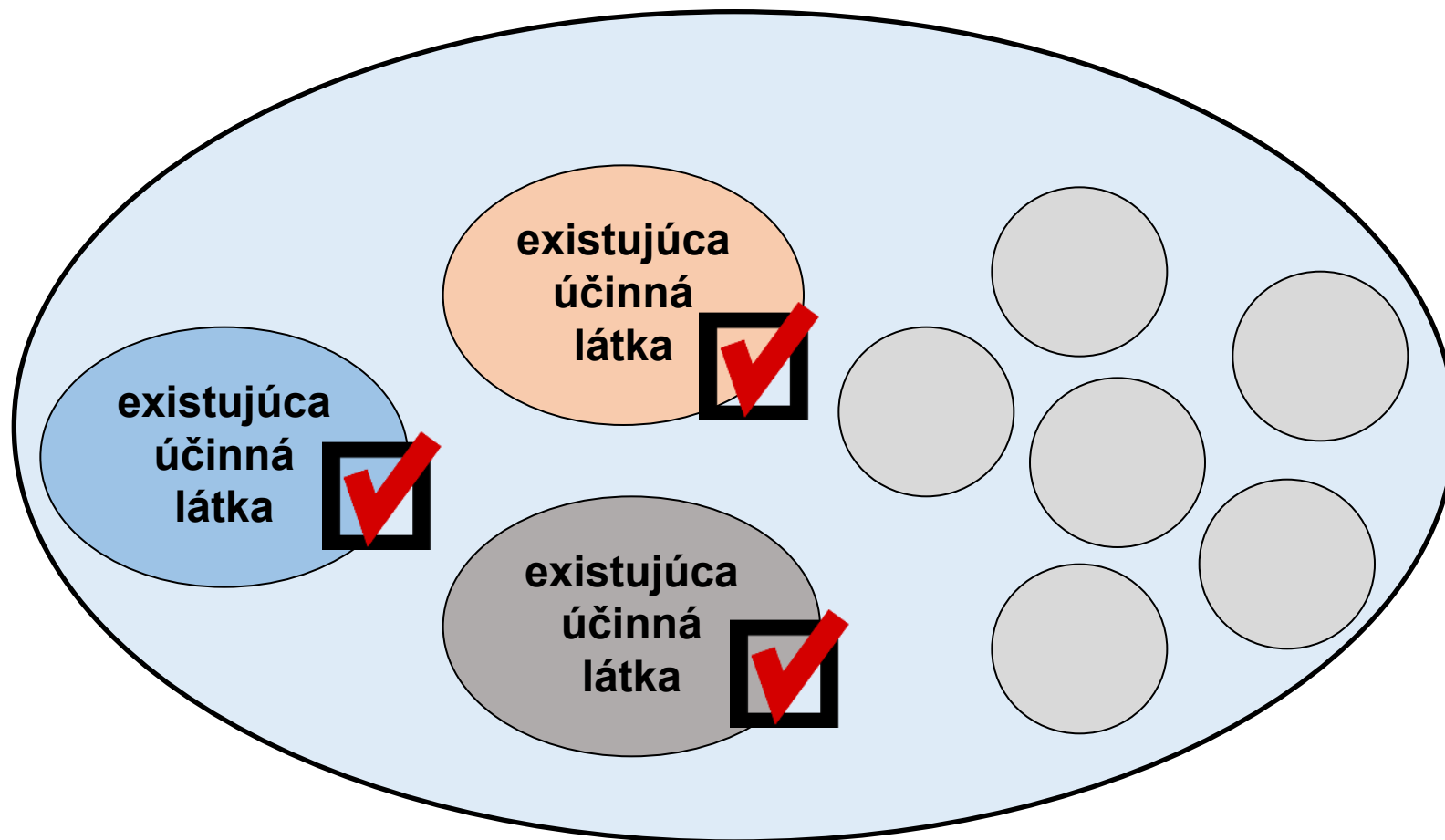
Pre vhodné vpísať X / For applicable mark with X

Prílohy / Annexes

Biocídny výrobok



Biocídny výrobok



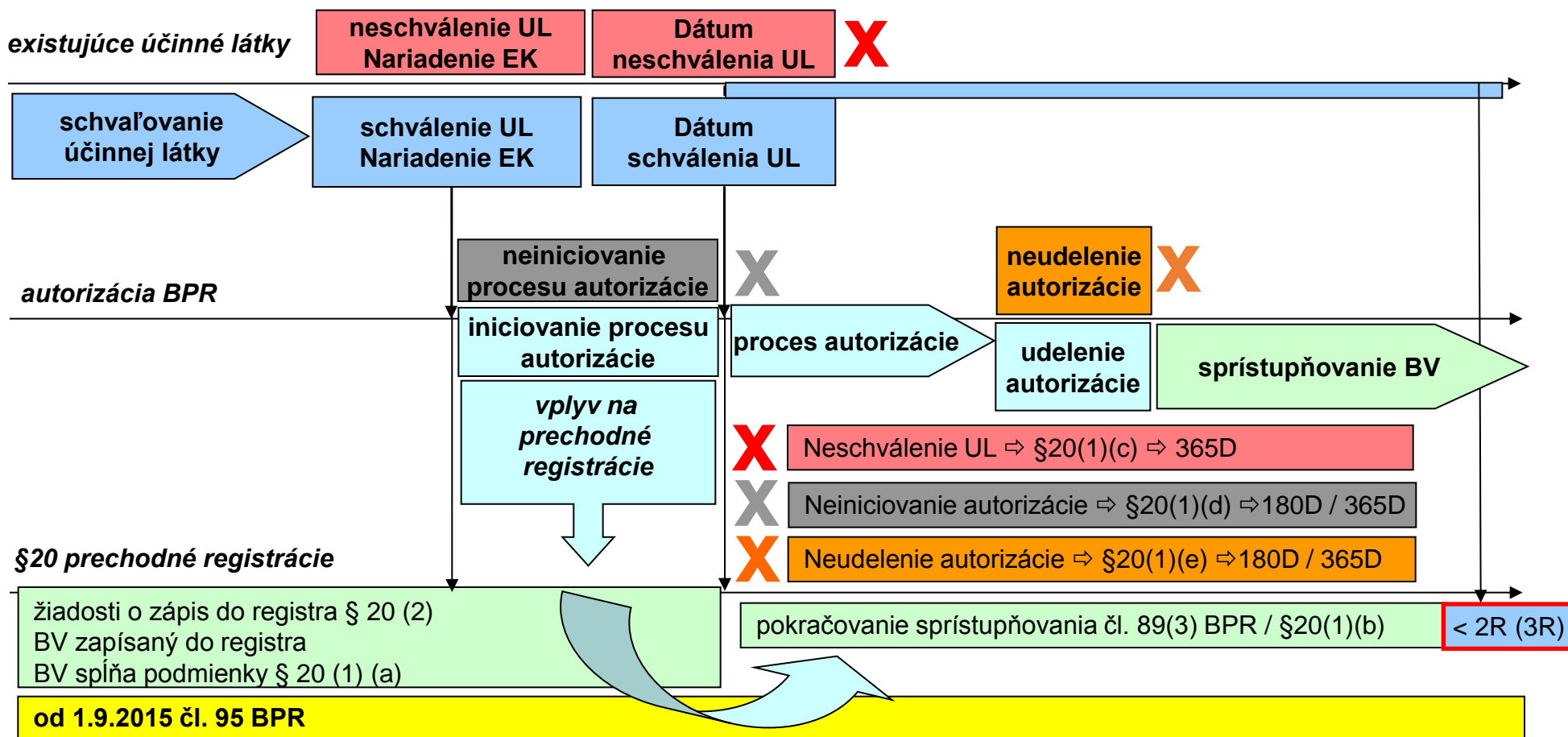
Dátum schválenia účinnej látky pre danú triedu biocídnych výrobkov

- ❑ Ak chceme naďalej sprístupňovať v SR na základe udelenej prechodnej registrácie je nutné v SR pre tento biocídny výrobok podať žiadosť o autorizáciu alebo paralelné vzájomného uznanie najneskôr ku dňu schválenia účinnej látky
§20 ods. 1 písm. b) biocídneho zákona

- ❑ Ak je táto účinná látka jedinou alebo poslednou z existujúcich účinných látok v biocídnom výrobku pre danú PT - podanie žiadosti podľa §20 ods. 2 biocídneho zákona musí predchádzať dátumu schválenia účinnej látky

Ak by bola od dátumu schválenia účinnej látky pre takýto biocídny výrobok podaná žiadosť o prechodnú registráciu, nie je možné takýto biocídny výrobok zapísať do registra biocídnych výrobkov = prechodnú registráciu už nie je možné udeliť - nie je splnená podmienka §20 ods. 1 písm. a)

Prechodný režim BPR



Ak do dátumu schválenia UL/PT proces autorizácie podľa BPR v SR

- ☑ **BOL iniciovaný** = žiadosť o autorizáciu alebo vzájomné uznanie paralelné
- ⇒ sprístupňovanie BV/PT v SR registrovaného podľa §20 **môže pokračovať**
- ⇒ max do **2R** od schválenia účinnej látky - §20 ods. 1 písm. b); resp.
- ⇒ *max do **3R** od schválenia účinnej látky - čl. 89 BPR – aplikačná prednosť EU práva v prípade rozporu národnej právnej normy a EU práva*

☒ **NEBOL iniciovaný**

- ⇒ sprístupňovanie BV/PT v SR registrovaného podľa §20 **nemôže pokračovať** a uplatní sa §20(1) d) + §20(6):
- ☒ do 180D od dátumu schválenia UL ukončenie sprístupňovania BV
- ⇒ §20(6) do [180D+5D] od dátumu schválenia UL oznámenie ukončenia sprístupňovania BV
- ☒ do 365D od dátumu schválenia UL zneškodnenie existujúcich zásob a ukončenie používania BV na vlastnú potrebu

BPR = právo EU

⇒ **BPR** = nariadenie EU = má **priamy účinok** na FO/PO

⇒ Sprístupňovanie biocídnych výrobkov na trhu v Slovenskej republike sa v zásade riadi **európskym právom**

⇒ *BPR + vykonávacie EU právne predpisy*

⇒ *biocídny zákon + správny poriadok + zákon o správnych poplatkoch + vyhláška o sadzbách ročných platieb a odborných služieb*

⇒ **Primárny zdroj informácií:** Autentické znenia právnych predpisov

☐ EU: Vestník EU

☐ SK: Zbierka zákonov

09
03



Ú. v. – najnovšie vydanie:
L229 L230 – C289 [Viac](#)

Rýchle odkazy

- Ako vytvoriť odkaz na portál EUR-Lex
- Typy dokumentov v databáze EUR-Lex
- Súhrny právnych predpisov EÚ
- Právne predpisy týkajúce sa štatistik
- Rozpočet
- Sprievodca legislatívnymi pravidlami
- Predchádzajúca verzia portálu EUR-Lex
- Novinky z prostredia EUR-Lexu

! Pomôžte nám zlepšiť portál EUR-Lex a zapojte sa do nášho krátko prieskumu o tom, ako ho využívate. Prieskum je dostupný len v angličtine.

Rýchle vyhľadávanie: uveďte výraz, celexové číslo alebo deskriptor. Ak chcete vyhľadať presný výraz, napíšte ho

Potrebujete viac možností vyhľadávania? Použite [rozšírené vyhľadávanie](#)

Právne akty EÚ a ďalšie verejne dostupné dokumenty EÚ a **autentická elektronická verzia Úradného vestníka EÚ** v 24 jazykoch.

Prostredníctvom [kontaktného formulára](#) nám naďalej zasielajte svoje pripomienky. Ak chcete dostávať aktuálne informácie, pošlite nám svoje [kontaktné údaje](#) a sledujte nás na Twitteri a Facebooku .

Vyhľadávať podľa

Číslo dokumentu Celexové číslo

rok číslo

- Typ
- Všetko
 - Nariadenie**
 - Smernica
 - Rozhodnutie
 - Judikatúra EÚ
 - Dokumenty COM a JOIN
 - Dokumenty SEC alebo SWD

Najnovšie dokumenty

Môj EUR-Lex

alebo

- Moje vyhľadávania (0)
- Moje položky (0)
- Moje kanály RSS (0)

[Kanály RSS](#)

[Webová služba - registrácia](#)

[Prehliadka portálu](#)

[Štatistiky](#)

[Komunita používateľov](#)

[Napíšte nám](#)

Twitter

[EUR-Lex](#) @EURLex

New publications [@EU_Eurostat](#) [@innovationunion](#), [#apps](#) + more to discover this September - [publications.europa.eu/en/news-publications.pic.twitter.com/gANgUB2t5P](#)

26m.

[EUR-Lex](#) @EURLex

#EU: @EU Commission Report

[Prihlásenie](#)

eZbierka

Vyhľadávať



Aktuality

Vybrané predpisy

**Nový systém eLegislatíva od 1. 4. 2016**

V súlade so zákonom č. 400/2015 Z. z. o tvorbe právnych predpisov a o Zbierke zákonov Slovenskej republiky a o zmene a doplnení niektorých zákonov je od 1. 4. 2016 spustená prevádzka nového...

Elektronická Zbierka zákonov je právne záväzná

1. januára 2016 nadobudol účinnosť nový Zákon o tvorbe právnych predpisov a o Zbierke zákonov SR. Prelomová zmena v oblasti legislatívnych pravidiel priniesla jasnejšie pravidlá...

Poskytovanie nástrojov na aproximáciu právnych noriem Európskej únie[Zistiť viac >](#)

Najnovšie vyhlásené predpisy

Najnovšie procesy

Zákon 400/2015 Z. z. o tvorbe právnych predpisov a o Zbierke zákonov Slovenskej republiky



- O nás
- Nariadenia**
- Pristupovanie k problematike chemikálií vzbudzujúcich obavy
- Informácie o chemikáliách
- Chemikálie v našom živote
- Pomoc

ECHA > Nariadenia > **Nariadenie o biocídnych výrobkoch** > **Právne predpisy**



- + O nás
- Nariadenia
 - + Nariadenie REACH
 - + CLP
 - Nariadenie o biocídnych výrobkoch
 - > O čo ide v nariadení o biocídnych výrobkoch?
 - + Schvaľovanie účinných látok
 - + Annex I amendment
 - > In situ generated active substances
 - + Autorizácia biocídnych výrobkov
 - + Technická ekvivalencia
 - + Schválení dodávateľa
 - > Typy výrobkov
 - > Právne predpisy**
 - > Ošetrované výrobky
 - + Zdieľanie údajov

Právne predpisy

- > **Biocidal Products Regulation**
- > **Implementing and delegated acts**
- > **Article 3(3) BPR Commission decisions**
- > **Further information (e.g. Biocidal Products Directive and related implementing legislation)**

About us



> Biocidal Products Committee

Úvod

Informácie
o MH SR

Organizácie
rezortu

Multimediálna
galéria

Pracovné
ponuky

Médiá a informačný
servis

Najčastejšie
otázky

- ENERGETIKA
- HOSPODÁRSKE ANALÝZY
- LEPŠIA REGULÁCIA
- EURÓPSKA ÚNIA A JEJ FONDY
- EURÓPSKA ÚNIA A PRESEDNÍCTVO SR V RADE EÚ 2016
- ZAHRAŇČNÝ OBCHOD A PODPORA EXPORTU
- EXPOZÍCIA SR NA EXPO MILANO 2015
- VNÚTORNÝ TRH, OBCHOD A SLUŽBY
- OCHRANA SPOTREBITEĽA
- EURÓPSKE SPOTREBITEĽSKÉ CENTRUM
- ODBORNÉ VZDELÁVANIE A PRÍPRAVA ŽIAKOV (OVP)
- PRÍEMYSEL
- PRÍEMYSELNÉ PARKY A PRÍEMYSELNÉ ZÓNY
- INVESTÍCIE
- INOVÁCIE
- MALÉ A STREDNÉ PODNIKANIE
- LEGISLATÍVA
- DOTÁCIE
- VEREJNÉ OBSTARÁVANIE
- OBJEDNÁVKY A FAKTÓRY
- ZMLUVY
- PRÍPOJENIE K VÝKONNANIE
- LINKY NA INÉ STRÁNKY
- CENTRUM PRE CHEMICKÉ LÁTKY A PRÍPRAVKY**
 - Všeobecný úvod
 - Biocídy
 - Chemikálie
- NÁRODNÝ STROJÍK PRE ZÁKAZ CHEMICKÝCH ZBRANÍ

- Úvod
- Prechodné registrácie
- Článok 95 BPR (nová povinnosť od 1.9.2015)
- Ročné platby
- Povolenia
- Legislatíva**
 - EÚ
 - SR
- Zdroje informácií

www.mhsr.sk

Zdroje informácií :

Web stránky:

Európska chemická agentúra (ECHA)

Newsletter ECHA

Európska komisia (EK)

CIRCA BC

Ministerstvo hospodárstva SR (MH SR)

Odborné/profesijné združenia (CEFIC, AISE, ...)

Odborné podujatia:

ECHA Biocides Stakeholder's Day

Konferencia Biocides

Symposium Biocides

Asistenčné pracoviská:

Helpdesk MH SR

Helpdesk ECHA

Profesionálni konzultanti, právnici

Domovská stránka - ECHA

echa.europa.eu/sk/

Agentúra Európskej únie

Knižnica dokumentov | Novinky a podujatia | Tlač | Kontakt | Slovenčina (sk)

ECHA
EUROPEAN CHEMICALS AGENCY

Vyhľadavanie na stránkach agentúry ECHA

Rozšírené vyhľadavanie >

O nás | **Nariadenia** | Prístupovanie k problematike chemikálií vzbudzujúcich obavy | Informácie o chemikáliách | Chemikálie v našom živote | Pomoc

ECHA > Domovská stránka

18/04/2016 - Press release

Can new approach methods pave the way for better toxicology?

The new approach methods are being developed to make the use of chemicals safer and to reduce the need for animal testing. Their use will be discussed at ECHA's topical scientific workshop on 19-20 April.

Follow the webstream

Search for Chemicals | Advanced search

I have read and I accept the legal notice

11th Stakeholders' Day
24-25 May 2016, Helsinki, Finland

OŠETRENÉ VÝROBKY 1. SEPTEMBER 2016
KONAJTE TERAZ A ZOSTAňte NA TRHU

REACH 2018

Nadchádzajúce podujatia

19/04/2016 - 20/04/2016 | Helsinki
Topical Scientific Workshop - New Approach Methodologies in Regulatory Science

12/05/2016 - 13/05/2016 | Brussels
ENES Workshops on Sector Use Maps and SPERCs

24/05/2016 - 25/05/2016 | Helsinki
11th Stakeholders' Day

29/06/2016 | Brussels
Workshop on Socio-economic analysis in applications for authorisation and restrictions under REACH

01/09/2016 | Helsinki
Biocides Stakeholders' Day

O nás

- ▶ Kto sme
- ▶ Ako pracujeme
- ▶ Partneri a siete
- ▶ Pracovné miesta
- ▶ Obstarávanie

Nariadenia

- ▶ Nariadenie REACH
- ▶ CLP
- ▶ **Nariadenie o biocídnych výrobkoch**
- ▶ Nariadenie o udeľovaní predbežného súhlasu po predchádzajúcom ohlásení (PIC)
- ▶ Presadzovanie právnych predpisov
- ▶ Odvolania
- ▶ Nanomateriály

Prístupovanie k problematike chemikálií vzbudzujúcich obavy

- ▶ Látky, ktoré môžu vzbudzovať obavy
- ▶ Register zámerov
- ▶ Autorizácia
- ▶ Obmedzenie
- ▶ Harmonizovaná klasifikácia a označovanie
- ▶ Nariadenie o biocídnych výrobkoch

Informácie o chemikáliách

- ▶ Registrované látky
- ▶ Predregistrované látky
- ▶ Zoznam EC
- ▶ Rozhodnutia o hodnotení dokumentácie
- ▶ Hodnotenie látky - CoRAP
- ▶ Informácie o zozname kandidátskych látok vo výrobkoch
- ▶ Databáza zoznamu klasifikácie a označovania
- ▶ Biocídne účinné látky
- ▶ Biocídne výrobky
- ▶ Chemické látky podliehajúce PIC
- ▶ Prechodné opatrenia
- ▶ Informácie z nariadenia o existujúcich látkach (ESR)

Chemikálie v našom živote

- ▶ Piktogramy klasifikácie a označovania
- ▶ A čo testovanie na zvieratách?
- ▶ Používajte chemické látky pri práci bezpečne
- ▶ Ktoré chemikálie vzbudzujú obavy?
- ▶ Existujú bezpečnejšie alternatívy?
- ▶ Ako používať chemikálie bezpečne?
- ▶ Prečo sú chemikálie dôležité?
- ▶ Kto zodpovedá za bezpečnosť chemikálií?
- ▶ Najpálčivejšie vedecké témy

Pomoc

- ▶ Usmernenie
- ▶ Začíname
- ▶ Otázky a odpovede
- ▶ Súbory nástrojov na prácu s informáciami
- ▶ Testovacie metódy a alternatívy k testovaniu
- ▶ Webové semináre
- ▶ Nástroje na predloženie dokumentácie
- ▶ Asistenčné pracoviská
- ▶ Praktické príklady expozičných scenárov
- ▶ Malé a stredné podniky (MSP)
- ▶ Registrácia
- ▶ Obmedzenie
- ▶ Autorizácia
- ▶ Sociálno-ekonomická analýza v nariadení REACH
- ▶ CLH
- ▶ Ako vylepšiť dokumentáciu
- ▶ Klasifikácia zmesí

Sledujte nás na sociálnych médiách:





EUchemicals

Domov Videá Zoznamy videí Kanály Informácie

ECHA
New meta-SPC concept

- Well-structured SPC to define BPs in a family
- Similar:
 - Composition
 - Uses (set of risk management measures)
 - Hazard precautionary statements
 - Common first aid instructions, disposal, storage and shelf life



Biocidal Product Regulation (BPR)

EUchemicals • 14 videí • 372 zhladnutí • Naposledy aktualizované

Prehrať všetko Zdieľanie Uložiť

PREHRATE New biocidal product family concept
Autor: EUchemicals

- ECHA Video Tutorial: BPR - How to use annotations in IUCLID
Autor: EUchemicals
- ECHA Video Tutorial: BPR - Draft SPC generated using the IUCLID report generator
Autor: EUchemicals
- ECHA Video Tutorial: How to browse the content of a BPR Dossier
Autor: EUchemicals
- ECHA Video Tutorial: Creation of a biocidal product dossier with IUCLID
Autor: EUchemicals
- ECHA Accounts for R4BP 3 users
Autor: EUchemicals
- Processes in R4BP 3: Merging assets via NA-MRG - Case 2
Autor: EUchemicals
- Processes in R4BP 3: Merging assets via NA-MRG - Case 1



PUBLIC HEALTH

European Commission > DG Health and Food Safety > Public health

- HEALTH
- FOOD
- ANIMALS
- PLANTS
- AMR



Call for experts on ad hoc rapid risk assessment of cross-border chemical threats: enrol now! (05.04.2016)

In case of cross-border chemical threats, the Scientific Committee on Health, Environmental and Emerging Risks is asked to provide a risk assessment within 36 hours. DG Sante is launching a call for experts to create a pool of experts to assist in this task. Deadline 22 April 2016.

All highlights



e-newsletter 14 April 2016
Management of diabetes - The Joint Action CHRODIS

Európska Komisia
DG Health and Food Safety

Zdravie a bezpečnosť
potravín (SANTE)

- European Reference Networks
- Health workforce
- Patient safety
- Health systems performance assessment
- Health technology assessment
- eHealth
- Expert panel

- Risk assessment
 - Scientific committees
 - Dialogue and collaboration
 - Electromagnetic fields
 - Nanotechnology

- Taking Action against Diseases
 - Antimicrobial resistance
 - Communicable diseases
 - Vaccination
 - Major and chronic diseases
 - Rare diseases

- Indicators and data
 - Health indicators
 - Health reports
 - Data collection

- Pharmaceuticals
 - Medicinal products for human use
 - Medicinal products for veterinary use
 - International activities

- Endocrine disruptors
 - Endocrine disruptors

- Biocides
 - Biocides

Germany becomes the 24th EU country to sign the Joint Procurement Agreement to procure medical countermeasures.
Released 18 April 2016
Under : Preparedness and response

Follow us on twitter

- ### Quick links
- Press material
 - Key documents
 - Videos
 - Eurobarometers
 - Events
 - Consultations
 - Publications
 - Projects
 - Links
 - Funding



PUBLIC HEALTH

European Commission > DG Health and Food Safety > Public health > Biocides > Policy

BIOCIDES

Search

All topics

Policy

Regulation

Active substances

Biocidal products

Treated articles

ECHA

Go back to Biocides > Policy

Policy



Biocidal products are used to control unwanted organisms that are harmful to human or animal health, or that cause damage to human activities. These harmful organisms include pests (e.g. insects, rats or mice) and microorganisms (e.g. moulds or bacteria).

Biocidal products include:

- insecticides (except those used for plant protection purposes which are regulated by [Regulation \(EU\) No 1107/2009](#))
- insect repellents
- disinfectants
- preservatives for materials such as wood, plastics and fibers
- anti-fouling paints for the protection of ship hulls.

Biocidal products play an important role in EU citizens' daily lives. For example, insecticides and disinfectants are essential for public health, as they help control:

- vector-borne diseases (e.g. malaria, dengue fever or chikungunya)
- food-borne diseases (e.g. salmonellosis, listeriosis)
- hospital-acquired infections (e.g. MRSA).

They are also widely used in materials such as plastics, paints, textiles, wood, etc. to protect these materials against microbial, fungi or insect decay.

However, because of their intrinsic properties, biocidal products can pose risks to humans, animals and the environment. As a result, the EU has set up strict rules and procedures to ensure a high level of protection for human health, animal health and the environment.



Zika outbreak >

e-newsletter

14 April 2016

gement of diabetes - The Joint Action CHRODIS

Latest updates

Commission published its [Report on the Sustainable use of Biocides](#)
Released 17 March 2016



Follow us on twitter

More >

Related information



Key documents



EUROPA > Európska komisia > CIRCABC

Hlavné menu

- Prehľadávanie kategórií
- Prihlásiť
- Pomocník
- eLearning

Vitajte v CIRCABC

[Http](#) | [Naspäť](#)

Centrum komunikácie a informačných zdrojov pre verejnú správu, podnikateľov a občanov (CIRCABC – Communication and Information Resource Centre for Administrations, Businesses and Citizens)

Začať používať CIRCABC:



ECAS je prostredníctvom služby ECAS

[Vytvoriť účet](#) | [Resetovanie hesla](#)

Pomoc a najčastejšie otázky



Používateľská príručka



Príručka pre lídrov



eLearning

NEW

Viac informácií nájdete v rámci tejto záujmovej skupiny: [CIRCABC Information Hub](#)

V.3.7.2 / Rev: 7606 / N2

CIRCABC is open source



Hlavné menu

- Prehľadávanie kategórií
- Prihlásiť
- Pomocník
- eLearning



V.3.7.2 / Rev: 7606 / N2
CIRCABC is open source

Prehľadávanie kategórií

Http | Naspäť

Do svojej záujmovej skupiny sa dostanete cez záhlavia kategórií a kategórie.

▼ Vybrať záhlavie

Court of Justice of the European Union
European Commission
European Parliament
European Union Programmes and Initiatives
Interinstitutional offices
Interinstitutional projects
Other institutions and decentralised bodies
Others

▼ Court of Justice of the European Union

Civil Service Tribunal
Court of Justice
Directorate-General for Infrastructures
Directorate-General for Translation
General Court

Top of the page ▲

▼ European Commission

Agriculture	European Research Council Executive Agency	NEAR
Budget	Eurostat	Office for Infrastructure and Logistics – Brussels
Climate action	Executive Agency for Small and Medium-sized Enterprises	Office of Infrastructure and Logistics - Luxembourg
Communication	External Relations	Official Websites under Regulation (EC) 1224/2009
Competition	Financial Stability, Financial Services and Capital Markets Union	Paymaster Office
DG Translation	Health and Food Safety	Personnel and Administration
DG CONNECT	Home Affairs	REGIO
DIGIT	Humanitarian Aid & Civil Protection	
EACEA - The Education, Audiovisual and Culture Agency		



EUROPA > Európska komisia > CIRCABC > SANTE

Hlavné menu

- Prehľadávanie kategórií
- Prihlásiť
- Pomocník
- eLearning

Kategória: Health and Food Safety

Vyberte zájmovú skupinu

Http | Naspäť

Zájmové skupiny sú usporiadané podľa režimu prístupu.:

- Členský:** uvádza zájmové skupiny, ktorých ste členom
- Registrovaný:** Zobrazuje zájmové skupiny, do ktorých máte prístup po prihlásení
- Verejný:** Zhromažďuje zájmové skupiny, ktoré sú prístupné pre každého

Chceli by ste získať bezplatný používateľský účet alebo sa pripojiť k zájmovej skupine? Konzultujte CIRCABC. Sekcia pomocníka

▼ Verejný prístup

Označenie ▾

Biocides - Regulation 528/2012 - Public

Opis

This group is public. You do not need to register to access it. This group provides information on the implementation of Regulation 528/2012, on the review programme of existing active substances, on documents discussed at meetings of the Competent authorities for Biocidal Products (CA meetings).

Akcie



V.3.7.2 / Rev: 7606 / N2
CIRCABC is open source

Consumer Complaints Expert Group	Nie je dostupný žiadny popis	
Consumer Credit	Nie je dostupný žiadny popis	
Consumer Financial Programme Committee-CFPCComité Financier du Programme Consommateurs-CFPC	Nie je dostupný žiadny popis	
Consumer Market Expert Group	Nie je dostupný žiadny popis	
Consumer Policy Network (CPN)	Nie je dostupný žiadny popis	
ECCO - management	Nie je dostupný žiadny popis	
Information_Systems	Health and Food Safety Open Data	
PEST-DEM	Nie je dostupný žiadny popis	
PLANT PROTECTION PRODUCTS	Nie je dostupný žiadny popis	



EUROPA > Európska komisia > CIRCABC > SANTE > BPR - Public

Biocides - Regulation
528/2012 - Public

Informácie

Knižnica

Podujatia

Diskusné fóra

Vyhľadavanie

Prejsť

Rozšírené vyhľadavanie

Schránka

Hlavné menu

- Prehľadavanie kategórií
- Prihlásiť
- Pomocník
- eLearning

Knižnica

Http | Naspäť



Knižnica

Knižnica je priestor, v ktorom sa ukladá, spravuje a zdieľa **obsah**.



Počet priečinkov 16 a počet súborov 0 v tomto priestore.

Priestory

Označenie

Dátum úpravy

Akcie

Approved substances and substances included in Annex I of the Regulation	24 júl 2014 10:30		
CA meetings	31 august 2015 11:04		
Competent authorities, helpdesks and stakeholders	31 júl 2014 16:10		
Creosote Stakeholder Consultation	21 apríl 2008 15:27		
Documents finalised at CA meetings	31 august 2015 10:04		
Manual of decisions	17 január 2014 15:13		
Notes for Guidance (in stakeholders consultation)	22 november 2013 16:19		
PA&MREG meetings (open session)	1 júl 2013 17:08		
Practical Guides - Special Series on data sharing, letters of access and consortium	23 február 2015 10:44		
R4BP	11 apríl 2013 10:26		

Page 1 of 2

Začiatok strany

Obsah

Názov

Veľkosť

Dátum úpravy

Akcie

- ENERGETIKA
- HOSPODÁRSKE ANALÝZY
- EURÓPSKA ÚNIA A JEJ FONDY
- EURÓPSKA ÚNIA A PREDSEDNÍCTVO SR V RADE EÚ 2016
- ZAHRAANIČNÝ OBCHOD A PODPORA EXPORTU
- EXPOZÍCIA SR NA EXPO MILANO 2015
- VNÚTORNÝ TRH, OBCHOD A SLUŽBY
- OCHRANA SPOTREBITEĽA
- EURÓPSKE SPOTREBITEĽSKÉ CENTRUM
- ODBORNÉ VZDELÁVANIE A PRÍPRAVA ZIAKOV (OVP)
- PRÍEMYSEL
- PRÍEMYSELNÉ PARKY A PRÍEMYSELNÉ ZÓNY
- INVESTÍCIE
- INOVÁCIE
- MALE A STREDNÉ PODNIKANIE
- LEGISLATÍVA
- DOTÁCIE
- OBJEDNÁVKY A FAKTÚRY
- ZMLUVY
- PRÍPOMIENKOVÉ KONANIE
- LINKY NA INÉ STRÁNKY
- CENTRUM PRE CHEMICKÉ LÁTKY A PRÍPRAVKY
 - Všeobecný úvod
 - Biocidy
 - Chemikálie
- NÁRODNÝ ORGÁN SR PRE ZÁKAZ CHEMICKÝCH ZBRANÍ
- LICENČNÉ KONANIE
- SPRÁVA MAJETKU ŠTÁTU
- KRÍZOVÉ RIADENIE
- ELEKTRONICKÁ PODATEĽŇA
- KONTAKT

Dovoľujeme si Vás upozorniť na povinnosť ročnej platby podľa § 14 zákona 319/2013 Z. z. (biocidny zákon) na biocidne výrobky sprístupnené na trhu SR, ktorej úhrada má byť uskutočnená do konca júna (POKYNY).

ÚVOD

Národný zákon

Zákon 319/2013 Z. z. o pôsobnosti orgánov štátnej správy pre sprístupňovanie biocidných výrobkov na trh a ich používanie a o zmene a doplnení niektorých zákonov (biocidny zákon)([SK/EN](#)).

Nariadenie o biocidných výrobkoch

Nariadenie Európskeho parlamentu a Rady (EÚ) č. 528/2012 z 22. mája 2012 o sprístupňovaní biocidných výrobkov na trhu a ich používaní ([SK/EN](#)).

Nariadenie o poplatkoch

Nariadenie vlády Slovenskej republiky 340/2013 Z. z., ktorým sa ustanovuje predmet, náležitosti a sadzba úhrad a ročných platieb za sprístupňovanie biocidných výrobkov na trh a ich používanie ([SK/EN](#)).
Vykonávacie nariadenie Komisie (EÚ) č. 564/2013 z 18. júna 2013 o poplatkoch splatných Európskej chemickej agentúre podľa nariadenia Európskeho parlamentu a Rady (EÚ) č. 528/2012 o sprístupňovaní biocidných výrobkov na trhu a ich používaní ([SK/EN](#)).

Kontakt:

Ministerstvo hospodárstva Slovenskej republiky
Odbor Centrum pre chemické látky a prípravky
Oddelenie Biocidov
Mierova 19, 827 15 Bratislava 212
Sekretariát:
tel.: 00421 2 4854 4511; fax: 00421 2 4854 4555

Asistenčné pracovisko (Helpdesk).

Ziadosť o zapísanie biocidného výrobku do registra ([Formulár](#)).
Rezervácia termínov pre osobné rokovania týkajúce sa biocidných výrobkov ([Kalendár](#)).
Biocidne výrobky sprístupnené na trhu v Slovenskej republike ([Register](#)).

Prepojenie na iné stránky

Európska komisia ([Biocidy](#))
Európska Chemická Agentúra ([ECHA](#))

Asistenčné pracovisko Helpdesk	Ziadosť o zápis do registra Request to register
Rezervácia termínov (biocidy) Booking for Clients (biocides)	Register biocidných výrobkov Register for biocidal products

čl. 95 (2) BPR:

☐ Od 1.9.2015 všetky BV sprístupňované na trhu musia obsahovať UL zo zdroja uvedeného na zozname ECHA




☐ Žiadne prechodné obdobie

☐ Bud' výrobca/dodávateľ UL alebo výrobca/dodávateľ BV musí byť na zozname čl. 95 ECHA aby bolo možné BV sprístupňovať na trhu

⇒ Kontaktujte Vášho dodávateľa účinnej látky resp. biocídneho výrobku

⇒ Preverte si, či Váš dodávateľ UL alebo BV je na zozname čl.95 ECHA

Presadzovanie čl. 95 BPR: Slovenská obchodná inšpekcia

výrobca dovozca účinnnej látky	výrobca dovozca biocídneho výrobku	čl. 95 BPR splnenie podmienok
+	-	
-	+	
-	-	

Zdroj: Flore Cognat, CEFIC, Biocides Stakeholders' Day, 1 September 2015 Helsinki



Úvod

Informácie
o MH SR

Organizácie
rezortu

Multimediálna
galéria

Pracovné
ponuky

Médiá a informačný
servis

Najčastejšie
otázky

ENERGETIKA

HOSPODÁRSKE ANALÝZY

LEPŠIA REGULÁCIA

EURÓPSKA ÚNIA A JEJ
FONDY

EURÓPSKA ÚNIA A
PRESD- NÍCTVO SR V
RADE EÚ 2016

ZAHRANIČNÝ OBCHOD A
PODPORA EXPORTU

EXPOZÍCIA SR NA EXPO
MILANO 2015

VNÚTORNÝ TRH, OBCHOD
A SLUŽBY

OCHRANA SPOTREBITEĽA

EURÓPSKE
SPOTREBITEĽSKÉ
CENTRUM

ODBORNÉ VZDELÁVANIE A
PRÍPRAVA ŽIAKOV (OVP)

PRIEMYSEL

PRIEMYSELNÉ PARKY A
PRIEMYSELNÉ ZÓNY

INVESTÍCIE

INOVÁCIE

Článok 95 BPR (nová povinnosť od 1.9.2015)

Na trhu EÚ nesmie byť od 1. septembra 2015 sprístupňovaný biocídny výrobok s účinnou látkou, ktorej dodávateľ, alebo dodávateľ biocídneho výrobku s touto účinnou látkou, nie je uvedený na zozname ECHA.

Dôvodom je, aby tie subjekty, ktoré nijako neprispievajú do pracovného programu hodnotenia účinných látok, požívali výhody prechodných ustanovení až vtedy, keď priamo alebo nepriamo participujú na programe.

Čl. 95(2) BPR: Prechodné opatrenia o prístupe k dokumentácii o účinnej látke

Od 1. septembra 2015 nebude na trhu sprístupnený biocídny výrobok, ktorý pozostáva z príslušnej látky zaradenej do zoznamu uvedeného v odseku 1, ktorý obsahuje takúto látku alebo ju vytvára, ak dodávateľ látky alebo dodávateľ výrobku nie je zaradený do zoznamu uvedeného v odseku 1 pre typ(y) výrobkov, ku ktorým výrobok patrí.



Povinnosti držiteľov rozhodnutí o zápise do registra biocídnych výrobkov (podľa § 20 biocídneho zákona)

Zabezpečiť, aby účinné látky v biocídnom výrobku alebo samotný biocídny výrobok pochádzali zo zdroja uvedeného na zozname ECHA - List of active substances and suppliers (*Article 95 list*).

Lehota podľa článku 95 BPR: **1. september 2015**

Čl. 95 BPR neposkytuje **žiadnu dodatočnú lehotu** na zneškodnenie a používanie existujúcich zásob biocídnych výrobkov, ktoré sú už na trhu a nespĺňajú požiadavky čl. 95.

[O nás](#)[Nariadenia](#)[Prístupovanie k
problematike
chemikálií
vzbudzujúcich obavy](#)[Informácie o
chemikáliách](#)[Chemikálie v našom
živote](#)[Pomoc](#)

ECHA > Nariadenia > Nariadenie o biocídnych výrobkoch



Nariadenie o biocídnych výrobkoch

Nariadenie o biocídnych výrobkoch (BPR, nariadenie (EÚ) č. 528/2012) sa týka uvádzania biocídnych výrobkov na trh a používania biocídnych výrobkov, ktoré sa používajú na ochranu ľudí, zvierat, materiálov alebo výrobkov pred škodlivými organizmami, ako sú škodcovia alebo baktérie, a to pôsobením účinných látok obsiahnutých v biocídnom výrobku.

[> Čo je nariadenie o biocídnych výrobkoch](#)[> Právne predpisy](#)

Postupy



Spoločnosti musia požiadať o schválenie účinnej látky predložením dokumentácie agentúre ECHA.

- > Schvaľovanie účinných látok
 - Nová účinná látka
 - Existujúce účinné látky (kontrolný program)
- > In situ generated active substances
- > Zmena prílohy I
- > Pracovný program a stanoviská výboru pre biocídne výrobky (BPC)



Spoločnosti môžu požiadať agentúru o stanovenie technickej ekvivalencie svojej účinnej látky.

- > Technická ekvivalencia



Po schválení účinnej látky musia spoločnosti, ktoré chcú sprístupňovať biocídne výrobky na trhu členského štátu, požiadať o autorizáciu látky.

- > Autorizácia biocídnych výrobkov



Dovozcovia a výrobcovia, ktorí neboli súčasťou procesu posudzovania predchádzajúcich právnych predpisov, musia agentúre poskytnúť určité údaje.

- > Dodávatelia účinných látok

O nás

Nariadenia

Pristupovanie k
problematike
chemikálií
vzbudzujúcich obavy

Informácie o
chemikáliách

Chemikálie v našom
živote

Pomoc

ECHA > Nariadenia > Nariadenie o biocídnych výrobkoch > Schválení dodávateľa



+ O nás

- Nariadenia

+ Nariadenie REACH

+ CLP

- Nariadenie o biocídnych
výrobkoch

> O čo ide v nariadení o
biocídnych výrobkoch?

+ Schvaľovanie účinných
látok

+ Annex I amendment

> In situ generated
active substances

+ Autorizácia biocídnych
výrobkov

+ Technická ekvivalencia

- Schválení dodávateľa

> Application and
assessment

Schválení dodávateľa

The Biocidal Products Regulation (BPR) aims to make sure that the costs of the data on active substances are fairly shared.

Companies that have not already submitted their own dossier on an active substance under the Biocidal Products Directive (BPD) or the BPR can either submit a dossier, a letter of access, or if all data protection periods have expired, a reference to an existing dossier to ECHA. This information must comply with the data requirements for active substances of the BPR or the BPD.

Applications for inclusion in the list of active substances suppliers (Article 95 list) can only be made by a person established within the EU. The definitions of substance supplier and product supplier, as set out in Article 95(1), second subparagraph, specify that those entities must be established in the EU. However, non-EU companies can be represented by an EU representative, for the purpose of Article 95, and be indicated on the list next to their EU representative.

In addition to manufacturers and importers, the amendment of the BPR introduced by Regulation (EU) No 334/2014 on 11 March 2014 also allows product suppliers (e.g. formulators) to apply to be included in the Article 95 list. The amendment requires that the list also specifies the product type (PT) for which an application has been made.

ECHA will publish and regularly update the Article 95 list to include those entities who have made a successful submission of the required information (see link to the Article 95 list).

From 1 September 2015, a biocidal product consisting of, containing, or generating relevant substances, cannot be made available on the EU market if the substances

Related Guidance

- > [Guidance on data sharing](#)
- > [Guidance on active substance suppliers](#)
- > [Guidance on Information requirements](#)

See also

- > [Questions and Answers on Data sharing and related disputes under BPR](#)
- > [Data sharing](#)
- > [List of active substances and suppliers \(Article 95 list\)](#)
- > [Article 95 suggested LoA template \[DOC\]\[EN\]](#)

[+ O nás](#)[+ Nariadenia](#)[+ Prístupovanie k problematike chemikálií vzbudzujúcich obavy](#)[- Informácie o chemikáliách](#)[> Registrované látky](#)[+ Predregistrované látky](#)[> Zoznam EC](#)[> Rozhodnutia o hodnotení dokumentácie](#)[+ Hodnotenie látky - CoRAP](#)[> Informácie o zozname kandidátskych látok vo výrobkoch](#)[> Databáza zoznamu klasifikácie a označovania](#)[> Biocídne účinné látky](#)[> Biocídne výrobky](#)[> Chemické látky podliehajúce PIC](#)[+ Prechodné opatrenia](#)[> Informácie z nariadenia o existujúcich látkach \(ESR\)](#)[> Posúdenia PBT/vPvB podľa predchádzajúcich právnych predpisov EÚ o chemických látkach](#)

Dodávatelia účinných látok

ECHA je zodpovedná za zverejnenie zoznamu príslušných látok a dodávateľov príslušných látok a výrobkov v súlade s článkom 95 nariadenia o biocídnych výrobkoch (ďalej len „BPR“) v znení nariadenia (EÚ) č. 334/2014 z 11. marca 2014. Účelom tohto zoznamu je „zabezpečiť rovnaké zaobchádzanie s osobami, ktoré uvádzajú účinné látky na trh“ (odôvodnenie 8 nariadenia o biocídnych výrobkoch).

Dodávatelia na zozname podľa článku 95 zahŕňajú účastníkov na programe preskúmania, podporovateľov nových účinných látok, ktorí predložili dokumentáciu v súlade s článkom 11 smernice o biocídnych výrobkoch (smernica 98/8/ES, ďalej len „BPD“) alebo s článkom 7 BPR, žiadateľov o autorizáciu výrobku, kde žiadosť zahŕňa dokumentáciu o alternatívnych účinných látkach (tzv. dokumentácia tretích strán), ako aj dodávateľov, ktorí podali žiadosť v súlade s článkom 95 ods. 1 BPR, ktorú ECHA považuje za vyhovujúcu.

ECHA bude zoznam pravidelne aktualizovať. Od 1. septembra 2015 biocídny výrobok nemôže byť k dispozícii na trhu EÚ, ak buď dodávateľ látky, alebo dodávateľ výrobku nie je zahrnutý v zozname podľa článku 95 pre typ výrobku, ku ktorému výrobok patrí.

Presnosť informácií v zozname zodpovedá údajom oznámeným agentúre. Ak by ste sa chceli vyjadriť k zoznamu alebo poslať žiadosť o úpravu, podajte žiadosť o opravu položky na zozname podľa článku 95. Upozorňujeme, že čas potrebný na zohľadnenie žiadosti sa môže líšiť v závislosti od zložitosti požiadavky na zmenu.

Prečítal/a som si [právne upozornenie](#) a vyjadrujem s ním súhlas

[> Download the list of active substances and suppliers \[PDF\]\[EN\] 5 April 2016](#)

[> Download the list of active substances and suppliers \[XLSL\]\[EN\] 5 April 2016](#)

Disclaimer

Authentic version: Only the Article 95 list published on this website in PDF format is deemed authentic. The XLS version is made available as a courtesy in order to facilitate companies access to data and ECHA accepts no liability for the accuracy of that version of the Article 95 list as well as with regard to the use that may be made of the information contained in it. Usage of the information in the XLS version remains under the sole responsibility of the user.

See also

[> Requests for corrections](#)[> Article 95 LoA template \[DOC\]\[EN\]](#)[> Approval of active substances](#)[> List of pending applications \[PDF\]\[EN\]](#)[> Q&A on Active substances suppliers](#)

čl. 95 (2) BPR a prechodné registrácie §20 BZ:

Registrované biocídne výrobky ⇒ splnenie podmienok čl. 95 ⇒ SOI

Žiadosti §20(2) s dátumom podania od 1.9.2015 (vrátane)

⇒ splnenie podmienok čl. 95 ⇒ preskúmanie v priebehu konania o žiadosti

Prehlásenie o splnení povinnosti čl. 95 BPR

- predložiť pri podaní žiadosti alebo v priebehu konania

Obsah preskúmania:

Porovnanie údajov v prehlásení pred registráciou biocídneho výrobku s údajmi vo verejne dostupnom zozname ECHA „*the list of active substances and suppliers*“

Povinnosť čl. 95 splnená ⇒ **zápis biocídneho výrobku do registra**

Povinnosť čl. 95 nesplnená ⇒ **prerušenie konania** - lehotu možno predĺžiť

⇒ podmienky čl. 95 splnené ⇒ zápis biocídneho výrobku do registra

⇒ podmienky čl. 95 nesplnené ⇒ zastavenie konania

□ Ukončenie sprístupňovania

⇒ Oznamovacia povinnosť držiteľa registrácie

- Dobrovoľné ukončenie sprístupňovania
- Ukončenie sprístupňovania z dôvodu schválenia/neschválenia UL
- Neiniciovanie autorizácie pre prechodne registrovaný biocídny výrobok
- Autorizácia biocídneho výrobku a lehota 2 roky od schválenia UL
- Neuhradenie ročnej platby

*Ministerstvo hospodárstva **nemôže** z moci úradnej ukončiť sprístupňovanie*

⇒ nemôže z moci úradnej vykonať výmaz z registra biocídnych výrobkov

⇒ Výmazy z registra biocídnych výrobkov:

- Oznámenie držiteľa
- Rozhodnutie o ukončení sprístupňovania z dôvodu neuhradenia ročnej platby
- Rozhodnutie a oznámenie orgánu presadzovania

Praktický význam/cieľ oznamovacej povinnosti:

☐ Udržať záznamy registra biocídnych výrobkov aktuálne

Dôsledky nesplnenia oznamovacej povinnosti:

- Správny delikt §16 (1) f) biocídneho zákona
- Pokuta §17 písm. b) biocídneho zákona

Kompetencia kontroly oznamovacej povinnosti:

orgány presadzovania - Slovenská obchodná inšpekcia

Ročné platby

§14 ods. 9 biocídneho zákona

- do 30.6. kalendárneho roka
- bez výzvy
- 1. RP: v roku nasledujúcom po roku vydania rozhodnutia / autorizácie *registrácia/autorizácia v r. 2016* ⇒ *RP 1x v roku 2017*
- Výška úhrady: §1 ods. 3 Nariadenie vlády č. 340/2013
- Individuálne úhrady RP/BV
- Ukončenie sprístupňovania neuhradením ročnej platby – notifikačná povinnosť do 5.7. daného kalendárneho roka
- Dôsledok neuhradenia ročnej platby: ukončenie sprístupňovania BV

Proces: Oznámenie o začatí správneho konania ⇒ *10D od prijatia lehota na vyjadrenie* ⇒

⇒ *RP uhradená* ⇒ *rozhodnutie o zastavení správneho konania*

⇒ *RP neuhradená* ⇒ *rozhodnutie o ukončení sprístupňovania BV* ⇒ *výmaz BV z registra*

Úvod

Informácie
o MH SR

Organizácie
rezortu

Multimediálna
galéria

Pracovné
ponuky

Informačný
servis

Najčastejšie
otázky

- ENERGETIKA
- HOSPODÁRSKE ANALÝZY
- EURÓPSKA ÚNIA A JEJ FONDY
- EURÓPSKA ÚNIA A PREDSEDNÍCTVO SR V RADE EÚ 2016
- ZAHRAŇIČNÝ OBCHOD A PODPORA EXPORTU
- EXPOZÍCIA SR NA EXPO MILANO 2015
- VNÚTORNÝ TRH, OBCHOD A SLUŽBY
- OCHRANA SPOTREBITELA
- EURÓPSKE SPOTREBITEĽSKÉ CENTRUM
- ODBORNÉ VZDELÁVANIE A PRÍPRAVA ŽIAKOV (OVP)
- PRIEMYSEL
- PRIEMYSELNÉ PARKY A PRIEMYSELNÉ ZÓNY
- INVESTÍCIE
- INOVÁCIE
- MALÉ A STREDNÉ PODNIKANIE
- LEGISLATÍVA
- DOTÁCIE
- VEREJNÉ OBSTARÁVANIE
- OBJEDNÁVKY A FAKTÚRY
- ZMLUVY
- PRIPOMIENKOVÉ KONANIE
- ÚTRATY ZA VEŠKÉ PRÁVKY
- **CENTRUM PRE CHEMICKÉ LÁTKY A PRÍPRAVKY**
- **Biocídy**
- Chemikálie

- ▣ Úvod
- ▣ Prechodné registrácie
- ▣ **Ročné platby**
- ▣ Poradenstvo
- ▣ Legislatíva
- ▣ Zdroje informácií

[+ O nás](#)[- Nariadenia](#)[+ Nariadenie REACH](#)[+ CLP](#)[- Nariadenie o biocídnych výrobkoch](#)[> O čo ide v nariadení o biocídnych výrobkoch?](#)[> Blížiace sa termíny](#)[+ Schvaľovanie účinných látok](#)[+ Autorizácia biocídnych výrobkov](#)[> Účinné látky vytvárané in situ](#)[+ Technická ekvivalencia](#)[+ Zmena prílohy I](#)[> Typy výrobkov](#)[+ Schválení dodávateľa](#)[> Právne predpisy](#)[+ Zdieľanie údajov](#)[> Ošetrované výrobky](#)[+ Služba kontroly chemickej podobnosti](#)[+ Nariadenie o udeľovaní predbežného súhlasu po predchádzajúcom ohlášení \(PIC\)](#)[+ Presadzovanie právnych predpisov](#)

Blížiace sa termíny

The following deadlines are listed to help companies to comply with their obligations under the Biocidal Products Regulation (BPR) and the Review Programme Regulation (RPR).

> AS = active substance

> PT = product type

> AS/PT = active substance/ product-type combination

Date	Topic	Action	Legal basis	More information
27/04/2016	Review Programme: unsupported AS/PT following their redefinition as in situ generated AS	Notify AS/PTs unsupported following their redefinition: <ul style="list-style-type: none"> > notify the existing substance identity in Annex II RPR (e.g. the version of the substance that is not in situ generated) > notify alternative precursors/ systems for in situ generation of the AS/ PT in the Review Programme 	RPR Art 14(1)(b), RPR Art 14(2); RPR Art 17	View
01/09/2016	Active substances contained in biocidal products not considered as biocidal products under the BPD	Apply for approval of AS/PT: <ul style="list-style-type: none"> > AS/PT must have been available on the market or used in biocidal products on 1 September 2013 > this process also applies for precursors/ systems for in situ generation of the AS/ PT not included in Review Programme 	Art 93 BPR	View
01/09/2016	Active substances contained in Treated Articles	Apply for approval of AS/PT: <ul style="list-style-type: none"> > where the AS/PT is not already in the Review Programme > where a dossier for the approval of the AS/PT (as a new AS/PT) is not already submitted 	Art 94 BPR	View

Úvod

Informácie
o MH SR

Organizácie
rezortu

Multimediálna
galéria

Pracovné
ponuky

Médiá a informačný
servis

Najčastejšie
otázky

- ENERGETIKA
- HOSPODÁRSKE ANALÝZY
- LEPŠIA REGULÁCIA
- EURÓPSKA ÚNIA A JEJ FONDY
- EURÓPSKA ÚNIA A PREDSED - NÍCTVO SR V RADE EÚ 2016
- ZAHRANIČNÝ OBCHOD A PODPORA EXPORTU
- EXPOZÍCIA SR NA EXPO MILANO 2015
- VNÚTORNÝ TRH, OBCHOD A SLUŽBY
- OCHRANA SPOTREBITELĽA
- EURÓPSKE SPOTREBITELSKÉ CENTRUM
- ODBORNÉ VZDELÁVANIE A PRÍPRAVA ŽIAKOV (OVP)
- PRIEMYSEL
- PRIEMYSELNÉ PARKY A PRIEMYSELNÉ ZÓNY
- INVESTÍCIE
- INOVÁCIE
- MALÉ A STREDNÉ PODNIKANIE
- LEGISLATÍVA
- DOTÁCIE
- VEREJNÉ OBSTARÁVANIE
- OBJEDNÁVKY A FAKTÚRY

Chemické látky sú súčasťou nášho každodenného života. Majú veľký význam v každej oblasti. Môžu prinášať nielen prospech a úžitok, ale aj ohroziť zdravie ľudí a životné prostredie. Platné právne predpisy majú zabezpečiť, aby sa na najnižšiu možnú mieru znížilo riziko spojené s používaním chemických látok. Slovensko, ako členský štát Európskej únie, uplatňuje nariadenia **REACH**, **CLP** a **BPR**.

Na národnej úrovni poskytujeme pomoc a informácie potrebné pre praktické uplatňovanie požiadaviek legislatívy pri uvádzaní chemických látok, detergentov a biocidov na trh.

Veríme, že poskytnuté informácie pomôžu podnikateľom pri plnení úloh vyplývajúcich z nariadení REACH, CLP, o detergentoch a z legislatívy o biocidoch.

Centrum pre chemické látky a prípravky je zodpovedné za prípravu a implementáciu chemickej legislatívy týkajúcej sa uvádzania látok, zmesí, detergentov a biocídnych výrobkov na trh.

Kontakt:

Ministerstvo hospodárstva Slovenskej republiky
Odbor Centrum pre chemické látky a prípravky
Mierová 19, 827 15 Bratislava 212
Sekretariát:
tel.: 00421 2 4854 4511; fax: 00421 2 4854 4555.

Brožúra REACH a CLP
2013

Asistenčné pracovisko
Helpdesk

HELPDESK

Zásadnou úlohou vyplývajúcou pre CCHLP z nariadenia REACH a CLP je zabezpečenie činnosti asistenčného pracoviska ("Helpdesk"). Asistenčné pracovisko pri CCHLP je ustanovené chemickým zákonom (67/2010) na základe článku 124 nariadenia REACH a článku 44 CLP.

Pri hľadaní spôsobu ako uplatňovať ustanovenia nariadení REACH, CLP, BPR a nariadenia o detergentoch je viacero možností a zdrojov,

Asistenčné pracovisko Helpdesk

Poradenstvo právnickým osobám alebo fyzickým osobám podnikateľom v oblasti sprístupňovania biocídnych výrobkov na trh a ich používania v súvislosti s ich povinnosťami

E-mail: biocides@mhsr.sk

Otázky na stav konania konkrétnych žiadostí

Komunikácia s vedúcou oddelenia – otázky / podnety / sťažnosti

Odpoveď spravidla do 5 - 7 pracovných dní

Telefonické konzultácie tel.: 00421 2 4854 4511 (sekretariát)

Pondelok: 12:00 - 14:00

Streda: 09:00 – 11:00

Osobné konzultácie

Rezervujte si prosím termín vopred cez web aplikáciu Rezervácia termínov.