

ZBIERKA ZÁKONOV SLOVENSKEJ REPUBLIKY

Ročník 2010

Vyhlásené: 30.12.2010 Časová verzia predpisu účinná od: 01.05.2011 do: 30.10.2011

Obsah tohto dokumentu má informatívny charakter.

549

NARIADENIE VLÁDY Slovenskej republiky

z 15. decembra 2010,

**ktorým sa mení a dopĺňa nariadenie vlády Slovenskej republiky č.
329/2007 Z. z., ktorým sa vydáva zoznam účinných látok
vyhovujúcich na zaradenie do biocídnych výrobkov v znení neskorších
predpisov**

Vláda Slovenskej republiky podľa § 2 ods. 1 písm. g), h) a l) zákona č. 19/2002 Z. z., ktorým sa ustanovujú podmienky vydávania aproximačných nariadení vlády Slovenskej republiky v znení neskorších predpisov a § 3 ods. 5 zákona č. 217/2003 Z. z. o podmienkach uvedenia biocídnych výrobkov na trh a o zmene a doplnení niektorých zákonov v znení zákona č. 15/2006 Z. z. nariaďuje:

Čl. I

Nariadenie vlády Slovenskej republiky č. 329/2007 Z. z., ktorým sa vydáva zoznam účinných látok vyhovujúcich na zaradenie do biocídnych výrobkov v znení nariadenia vlády Slovenskej republiky č. 189/2008 Z. z., nariadenia vlády Slovenskej republiky č. 24/2009 Z. z., nariadenia vlády Slovenskej republiky č. 33/2010 Z. z. a nariadenia vlády Slovenskej republiky č. 321/2010 Z. z. sa mení a dopĺňa takto:

1. Príloha č. 1 sa dopĺňa bodmi 34 až 36, ktoré znejú:

„34.	dazomet tetrahydro- 3,5 dimetyl- 1,3,5- tiadiazín-2- tión EC č.: 208-576-7 CAS č.: 533-74-4	960 g/kg	31. júla 2014	31. júla 2022	8	Centrum pri hodnotení žiadostí o autorizáci u výrobku podľa § 7 až 9 zákona č. 217/2003 Z. z. a prílohy č. 6 k nariadeniu vlády Slovenskej republiky č. 152/2007 Z. z. vyhodnotí v prípade potreby pre konkrétny
------	--	----------	------------------	------------------	---	--

						alebo profesionálni používatelia, je možné znížiť na prijateľnú úroveň prostredníctvom iných prostriedkov.
35.	N,N-dietyl-3-metylbenzamid N,N-dietyl-3-metylbenzamid EC č.: 205-149-7 CAS č.: 134-62-3	970 g/kg	31. júla 2014	31. júla 2022	19	Podmienky autorizácie: (1) prvotná expozícia ľudí musí byť pri hodnotení a uplatňovaní primeraných opatrení na zmiernenie rizika minimálna; v prípade potreby aj s pokynmi týkajúcimi sa rozsahu a frekvencie aplikácie výrobku na ľudskú pokožku, (2) na etiketách alebo v kartách bezpečnostných údajov výrobkov určených na aplikáciu na ľudskú pokožku, vlasy alebo oblečenie musí byť uvedené, že výrobky nie sú určené na používanie pre deti mladšie ako tri roky a

						u detí od troch do dvanásť rokov musí byť uvedené, že sa ich používanie obmedzí, (3) výrobky musia obsahovať prostriedok zabráňujúci ich požitiu.
36.	Metoflutrín RTZ izomér: 2,3,5,6-tetrafluóro-4-(metoxymetyl)benzyl-(1R,3R)-2,2-dimetyl-3-(Z)-(prop-1-enyl)cyklopropán-karboxylát EC č.: neuvedené CAS č.: 240494-71-7 Súčet všetkých izomérov: 2,3,5,6-tetrafluóro-4-(methoxymetyl)benzyl (EZ)-(1RS,3RS;1SR,3SR)-2,2-dimetyl-3-prop-1-enylcyklopropánkarboxylát EC č.: neuvedené CAS č.: 240494-70-6	Účinná látka musí spĺňať obe nasledujúce hodnoty minimálnej čistoty: RTZ izomér: 754 g/kg Súčet všetkých izomérov: 930 g/kg	Neuplatňuje sa	30. apríla 2021	18	Centrum pri hodnotení žiadosti o autorizáciu výrobu podľa § 7 až 10 zákona č. 217/2003 Z. z. a prílohy č. 6 nariadenia vlády Slovenskej republiky č. 152/2007 Z. z. vyhodnotí v prípade potreby pre konkrétny výrobok tie populácie, ktoré môžu byť exponované výrobkom, a tie možnosti použitia alebo expozície, ktoré neboli reprezentatívne posúdené v hodnotení rizík na úrovni Európskej únie."

2. Slovo „Spoločenstva“ sa v celom texte nariadenia vlády nahrádza slovami „Európskej únie“.

3. Príloha č. 2 sa dopĺňa bodmi 36 až 38, ktoré znejú:

„36. Smernica Komisie 2010/50/EÚ z 10. augusta 2010, ktorou sa mení a dopĺňa smernica Európskeho parlamentu a Rady 98/8/ES s cieľom zaradiť dazomet ako aktívnu látku do prílohy I k uvedenej smernici (Ú. v. EÚ L 210, 11. 8. 2010). 37. Smernica Komisie 2010/51/EÚ z 11. augusta 2010, ktorou sa mení a dopĺňa smernica Európskeho parlamentu a Rady 98/8/ES s cieľom zaradiť N,N-dietyl-3-metylbenzamid ako aktívnu látku do prílohy I k uvedenej smernici (Ú. v. EÚ L 211, 12. 8. 2010).

38. Smernica Komisie 2010/71/EÚ zo 4. novembra 2010, ktorou sa mení a dopĺňa smernica Európskeho parlamentu a Rady 98/8/ES s cieľom zaradiť metoflutrín ako aktívnu látku do prílohy I k uvedenej smernici (Ú. v. EÚ L 288, 5. 11. 2010).“.

Čl. II

Toto nariadenie vlády nadobúda účinnosť 1. mája 2011 okrem bodov 34 a 35 prílohy č. 1, ktoré nadobúdajú účinnosť 1. augusta 2012.

Iveta Radičová v. r.

