ПРИЛОГ – 1

**ЗАХТЕВ ЗА ДОНОШЕЊЕ РЕШЕЊА О ПРИЗНАВАЊУ ОДОБРЕЊА ЗА ЧИЊЕЊЕ ДОСТУПНИМ НА ТРЖИШТУ И КОРИШЋЕЊЕ БИОЦИДНОГ ПРОИЗВОДА ДОНЕТОГ У СКЛАДУ СА ПРОПИСОМ ЕУ ОД СТРАНЕ НАДЛЕЖНОГ ОРГАНА ДРЖАВЕ ЧЛАНИЦЕ ЕУ ИЛИ ОД СТРАНЕ ЕВРОПСКЕ КОМИСИЈЕ**

|  |
| --- |
| **Подаци о подносиоцу захтева** |
| **Пословно име**  |  |
| **Адреса седишта** |  |
| **Матични број** |  |  |  |  |  |  |  |  |  **ПИБ** |  |  |  |  |  |  |  |  |  |
| **Контакт телефон** |  |
| **Име и презиме одговорног лица** |  |
| **Адреса електронске поште** |  |

|  |
| --- |
| **Подаци о биоцидним производу**  |
| **Трговачки назив биоцидног производа** |  |
| **Врста биоцидног производа** |  |
| **Произвођач биоцидног производа** |  |
| **Назив активне супстанце** |  |
| CAS број |  |
| EC број |  |

Уз захтев се доставља следећа документација[[1]](#footnote-1):

|  |  |
| --- | --- |
| **Редни број** | **Назив документа** |
| 1. | Оверена копија акта којим се у складу са прописом ЕУ одобрава чињење доступним на тржишту и коришћење биоцидног производа донетог од стране надлежног органа државе чланице ЕУ или од стране Европске комисије (не старија од шест месеци, са овереним преводом на српском језику) |
| 2. | Пун састав биоцидног производа |
| 3. | Eфикасност биоцидног производа (на српском или енглеском језику) |
| 4. | Извештај о процени биоцидног производа (на српском или енглеском језику) |
| 5. | Сажетак карактеристика биоцидног производа (на српском и енглеском језику) |
| 6. | Предлог етикете и упутства за употребу  |
| 7. | Безбедносни лист за све активне супстанце (на српском или енглеском језику) |
| 8. | Безбедносни лист за све опасне супстанце (на српском или енглеском језику) |
| 9. | Безбедносни лист за биоцидни производ |
| 10. | Доказ о уплати таксе |
| 11. | Уговор о заступању[[2]](#footnote-2) |

**ИНФОРМАЦИЈА ЗА ПОДНОСИОЦА ЗАХТЕВА**

|  |  |
| --- | --- |
| **Рок за решавање захтева** | Министарство надлежно за послове заштите животне средине (у даљем тексту: Министарство) у року од 30 дана од дана пријема захтева врши процену документације достављене уз захтев. Ако захтев и документација није потпуна, Министарство обавештава подносиоца захтева да исте допуни у року од 30 дана од дана обавештења. Министарство доноси решење о признавању одобрења за чињење доступним на тржишту и коришћење биоцидног производа донетог у складу са прописом ЕУ од стране надлежног органа државе чланице ЕУ или од стране Европске комисије у року од 120 дана од дана пријема потпуне документације.  |

У \_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_, дана \_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_ \_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_

 Потпис одговорног лица

1. Документација која се доставља у копији може да се достави и у оригиналу или овереној копији [↑](#footnote-ref-1)
2. Ако захтев подноси произвођач који нема седиште у Републици Србији преко заступника који има седиште у Републици Србији [↑](#footnote-ref-2)