

V mesiacoch **október a november 2017** vykonali inšpektori Slovenskej obchodnej inšpekcie (ďalej len „SOI“) kontrolu dodržiavania povinností pri uvádzaní biocídnych výrobkov na trh, ustanovených:

- zákonom č. 319/2013 Z. z. o pôsobnosti orgánov štátnej správy pre sprístupňovanie biocídnych výrobkov na trh a ich používaní a o zmene a doplnení niektorých zákonov (ďalej len „biocídny zákon“),
- Nariadením Európskeho parlamentu a Rady (EÚ) č. 528/2012 o sprístupňovaní biocídnych výrobkov na trhu a ich používaní (ďalej len „nariadenie BPR“) a
- Delegovaným nariadením 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 (ďalej len „nariadenie č. 1062/2014“).

### **Biocídne výrobky sú:**

1. látky alebo zmesi vo forme, v ktorej sa dodávajú používateľovi, ktoré:
  - pozostávajú z jednej alebo viacerých účinných látok,
  - obsahujú takéto látky, alebo ich vytvárajú a
  - sú určené na ničenie, odpudzovanie a zneškodňovanie škodlivých organizmov, zabránenie ich škodlivému účinku alebo ochranu proti akémukoľvek škodlivému organizmu akýmkoľvek spôsobom, ktorý nie je len fyzikálnym alebo mechanickým pôsobením,
2. látky alebo zmesi vyrobené z látok alebo zmesí, na ktoré ako také sa nevzťahuje bod 1., ale sú určené na ničenie, odpudzovanie a zneškodňovanie škodlivých organizmov, zabránenie ich škodlivému účinku alebo ochranu proti akémukoľvek škodlivému organizmu akýmkoľvek spôsobom, ktorý nie je len fyzikálnym alebo mechanickým pôsobením,
3. ošetrované výrobky, ktoré majú primárne biocídnu funkciu.

Podnikateľ (výrobca, dovozca, distribútor) pred uvedením biocídneho výrobku na trh požiada Ministerstvo hospodárstva Slovenskej republiky (ďalej len „Ministerstvo“) o zapísanie do Registra biocídnych výrobkov sprístupnených na trhu v Slovenskej republike (ďalej len „register BV“). Ministerstvo po vyhodnotení predloženej dokumentácie vydá rozhodnutie o zapísaní biocídneho výrobku do registra BV a pridelí mu registračné číslo. Podnikateľ môže uviesť alebo sprístupniť BV na trh v nasledujúci deň po jeho zapísaní do registra BV.

Na trh môžu byť uvádzané len tie biocídne výrobky, ktorých účinné látky sú hodnotené alebo budú v rámci tohto programu posúdené podľa nariadenia č. 1062/2014. Pri hodnotení a schválení účinnej látky je stanovený termín, dokedy biocídne výrobky s obsahom konkrétnej účinnej látky musia byť autorizované.

Cieľom zákona je, aby na trh boli uvádzané len objektívne posúdené biocídne výrobky s maximálnou účinnosťou a minimálnymi rizikami pre ľudí, zvieratá a životné prostredie.

SOI, ako kontrolný orgán vnútorného trhu, je oprávnená pri výkone kontroly preverovať, či podnikatelia dodržiavajú ustanovenia zákona a ukladať pokuty zmysle § 17 za správne delikty uvedené v § 16 biocídneho zákona.

Predmetom kontroly bolo preverenie dodržiavania povinností podnikateľov pri uvádzaní biocídnych výrobkov na trh ustanovených v biocídnom zákone a v nariadení BPR a nariadení č. 1062/2014.

### **Cieľ kontroly:**

Kontrola mala za cieľ vyselektovať z vnútorného trhu biocídne výrobky s obsahom účinných látok, na ktoré sa vzťahuje zákaz uvádzania alebo sprístupňovania na trh podľa § 20 biocídneho zákona, ako aj preveriť u ostatných biocídnych výrobkov dodržiavanie povinností podnikateľov ustanovených v biocídnom zákone a nariadeniach pri ich uvedení BV na trh, a to najmä:

- podať žiadosť na Ministerstvo o zápis biocídneho výrobku do registra BV, príp. žiadosť o autorizáciu biocídneho výrobku,
- uvádzať na trh len tie biocídne výrobky, ktoré obsahujú účinnú látku, ktorá sa nachádza v nariadení č. 1062/2014 alebo už bola hodnotená,
- klasifikovať, baliť a označovať biocídny výrobok podľa článku 69 nariadenia BPR (okrem tých, ktoré obsahujú ako účinnú látku mikroorganizmy),
- vyhotoviť kartu bezpečnostných údajov (ďalej len KBÚ) v súlade s článkom 70 nariadenia BPR,
- poskytnúť KBÚ Národnému toxikologickému informačnému centru a každému príjemcovi (okrem spotrebiteľa),
- pri propagácii a reklame biocídneho výrobku dodržiavať požiadavky podľa článku 72 nariadenia BPR ,
- dodržiavať požiadavky pri predaji biocídnych výrobkov, ako nebezpečných chemických látok alebo zmesí,
- dodržiavať termíny na sprístupňovanie tých biocídnych výrobkov, ktoré nebudú autorizované alebo ak niektorá jeho účinná látka nie je schválená.

### **Výsledky kontrol biocídnych výrobkov**

V rámci kontrolnej akcie inšpektori SOI vykonali **75<sup>\*)</sup> kontrol**, z toho **9 u výrobcov**, **28 u distribútorov** a ďalších **36 kontrol** bolo vykonaných vo **veľkoskladoch a maloobchodných predajniach**. Tieto kontroly boli zamerané hlavne na:

- zistenie informácií o výrobkoch, ich výrobcach (resp. distribútoroch) na zistenie výskytu biocídnych výrobkov v predaji po lehote, ktorá je stanovená v zákone na ich dopredaj, ak predmetná účinná látka nie je schválená, alebo ak na biocídny výrobok nebola podaná žiadosť na autorizáciu,
- ale aj na zistenie výskytu biocídnych výrobkov s obsahom účinných látok, na ktorých sa vzťahuje zákaz uvádzania na trh podľa nariadenia.

\*) u 1 kontrolovanej osoby boli vykonané 2 kontroly a 1 kontrolovaný subjekt nebolo možné zaradiť (výrobca/dovozca/distribútor/predávajúci) kvôli nepredloženiu oprávnenia na podnikanie a mareniu výkonu kontroly.

Zo všetkých kontrolovaných subjektov **1 nepredložil potrebné doklady k oprávneniu na podnikanie** v súlade s požiadavkami na predmetnú podnikateľskú činnosť a bolo voči nemu **zahájené správne konanie**.

Inšpektormi SOI bolo prekontrolovaných **289 druhov BV**, z toho u **36 druhov** boli zistené **nedostatky**, čo predstavuje **12,5%**. Približne u každého ôsmeho kontrolovaného BV bol zistený nesúlad s požiadavkami všeobecne záväzných právnych predpisov.

### **1.Kontrola biocídnych výrobkov so zakázanými účinnými látkami**

Počas kontroly **neboli zistené žiadne biocídne výrobky s obsahom účinných látok**, ktoré nebudú hodnotené a **na ktoré sa vzťahuje podľa nariadenia zákaz uvádzania na trh**.

### **2.Oznámenie biocídnych výrobkov**

Podnikateľ, ktorý chce uviesť alebo sprístupniť na slovenský trh biocídny výrobok, požiada podľa § 20 zákona Ministerstvo o zapísanie biocídneho výrobku do registra BV. Podnikateľ môže uviesť alebo sprístupniť BV na trh v nasledujúci deň po jeho zapísaní do registra BV.

Z kontrolovaných **289** druhov biocídnych výrobkov **7 druhov bolo uvedených na trh bez toho**, aby boli **zapísané do registra BV**, čo predstavuje **2,4 %**

#### *Napríklad:*

*Biocídne výrobky ako dr. Prakti EXPRESSCLEAN DESINFECTION 3in1 750 ml a HiGeen antibacterial gel Rose, Papaya, Love, Vitamins beads 110 ml sa nachádzali v ponuke pre spotrebiteľa bez požiadania Ministerstva o zápis BV do registra BV.*

### **3.Autorizácia biocídnych výrobkov**

V súčasnosti prebieha proces hodnotenia existujúcich účinných látok v súlade s nariadením. Účinné látky po hodnotení a schválení pre jednotlivé typy BV sa zaradia do zoznamu schválených účinných látok s účinnosťou o 2 roky od dátumu zaradenia. Do tohto termínu podnikateľ, ktorý uvádza na trh biocídny výrobok s predmetnou účinnou látkou, je povinný v zmysle § 20 biocídneho zákona podať žiadosť na Ministerstvo o autorizáciu biocídneho výrobku, alebo osvedčenú kópiu o prijatí žiadosti o autorizáciu biocídneho výrobku príslušným orgánom iného členského štátu. O ďalšie tri roky už musí byť autorizácia biocídneho výrobku vykonaná.

Ak podnikateľ nemieni autorizovať biocídny výrobok a nepodá žiadosť o autorizáciu, sprístupňovanie takého biocídneho výrobku na trh sa ukončí do 180 dní od dátumu nadobudnutia účinnosti zaradenia účinnej látky do zoznamu.

Počas kontrolnej akcie z **289 druhov BV** bol zistený nedostatok u **1 druhu BV**, kde distribútor nepredložil a ani nemal k dispozícii Žiadosť o zápis biocídnych výrobkov adresovanú Ministerstvu a ani rozhodnutie o autorizácii z Ministerstva. Kontrolovaný subjekt nebude ďalej predmetný biocídny výrobok predávať a dobrovoľne ho stiahol z trhu.

#### **4. Kontrola karty bezpečnostných údajov (KBÚ)**

Zákon ukladá podnikateľovi povinnosť **vyhotoviť KBÚ pre každý biocídny výrobok**, ktorý je **klasifikovaný ako nebezpečný**. KBÚ je povinný poskytnúť Národnému toxikologickému informačnému centru a každému odberateľovi biocídneho výrobku (okrem spotrebiteľa) najneskôr s prvou dodávkou, aby príjemca mohol prijať účinné opatrenia týkajúce sa ochrany života, zdravia ľudí a životného prostredia.

Po obsahovej stránke KBÚ musí spĺňať požiadavky, ustanovené v § 6 zákona č. 67/2010 Z.z. o podmienkach uvedenia chemických látok a chemických zmesí na trh a o zmene a doplnení niektorých zákonov (ďalej len „chemický zákon“) a v Nariadení **Európskeho parlamentu a Rady (ES) č. 1907/2006** z 18. decembra 2006 o registrácii, hodnotení, autorizácii a obmedzovaní chemických látok a o zriadení Európskej chemickej agentúry, o zmene a doplnení smernice 1999/45/ES a o zrušení nariadenia Rady (EHS) č. 793/93 a nariadenia Komisie (ES) č. 1488/94, smernice Rady 76/769/EHS a smerníc Komisie 91/155/EHS, 93/67/EHS, 93/105/ES a 2000/21/ES REACH (ďalej len „nariadenie REACH“).

Predmetom kontroly boli **KBÚ u tých biocídnych výrobkov, ktoré boli klasifikované ako nebezpečné**. Z prekontrolovaných **164 KBÚ u 5 druhov biocídnych výrobkov nemali podnikatelia vypracované KBÚ** pri prvej kontrole, čo predstavuje **3,5%**. KBÚ dotknutých výrobkov boli následne zaslané Národnému toxikologickému informačnému centru ako aj príjemcom biocídnych výrobkov až po ich vypracovaní v kodifikovanej forme štátneho jazyka. Ďalším nedostatkom bolo nevykonanie revízií KBÚ. Z obsahovej stránky **neboli u kontrolovaných KBÚ zistené nedostatky**.

Správnosť klasifikácie zmesi bola prekontrolovaná v každom prípade. **Nesprávna výsledná klasifikácia počas kontrolnej akcie nebola zistená**.

#### *Napríklad:*

*Pre biocídny výrobok **GHC DESINFIK** – prípravok pre dezinfekciu bazénovej vody podnikateľ nemal vypracovanú KBÚ, nezaslal ju Národnému toxikologickému centru v kodifikovanej forme štátneho jazyka. **UBV** ako **eimu® Ferdei-Rox**, **eimu® Euterwasch** a **eimu® Chlorhexidin-Dip** nebola vykonaná revízia KBÚ.*

#### **5. Kontrola označovania biocídnych výrobkov**

Označovanie biocídnych výrobkov musí byť v súlade s požiadavkami článku 69 nariadenia BPR. Ak ide o nebezpečnú zmes, jej označovanie musí obsahovať aj údaje stanovené v §§ 3 a 4 chemického zákona.

Označovanie biocídnych výrobkov, balených v aerosólovom rozprašovači, musí vyhovovať navyše aj požiadavkám Nariadenia vlády SR č. 46/2009 Z. z., ktorým sa ustanovujú požiadavky na aerosólové rozprašovače.

Z prekontrolovaných **289 druhov** biocídnych výrobkov u **22 druhov (7,6%)** boli zistené **nedostatky v označovaní**.

**Najväznejšími nedostatkami** boli **chýbajúce informácie na etikete v štátnom jazyku**, ako napríklad výstražné upozornenia, signálne slová, spôsobe použitia, pokyny pre zdravotné a bezpečné používanie.

Ďalšími častými nedostatkami v označení boli :

- chýbajúce označenie registračného a autorizačného čísla,
- uvedené neexistujúce registračné číslo,
- nesprávne alebo neúplné označenie registračného a/alebo autorizačného čísla,
- chýbajúci /nesprávne uvedený údaj o účinnej látke/účinných látkach,
- chýbajúce pokyny na bezpečné použitie a zneškodnenie BV a jeho obalu vrátane zákazu opakovaného použitia obalu.

Iným nedostatkom bola deklarácia biocídneho účinku v označení, pričom nebezpečná látka obsiahnutá vo výrobku nebola účinnou látkou pre BV.

Napríklad:

*U BV Lignofix<sup>®</sup> I-PROFI na likvidácia drevokazného hmyzu nemal na obale uvedený popis účinku výrobku ako aj návod na použitie a zdravotné a bezpečnostné upozornenia v kodifikovanej podobe štátneho jazyka. Uvedené informácie boli uvedené len v českom jazyku. Na obale výrobku nebolo uvedené registračné číslo biocídneho výrobku uvedeného na trh v Slovenskej republike.*

*V označovaní BV PIRETRIN EXTRA 100 g chýbalo číslo autorizácie, podrobnosti o priamych alebo nepriamych vedľajších účinkoch a pokyny na poskytnutie prvej pomoci, pokyny na bezpečné zneškodnenie BV a jeho obalu. H-výroky a signálne slovo „POZOR!“ bolo na etikete uvedené len v maďarskom jazyku.*

*Biocídny výrobok Flóraszept Konyha Zsíroldás 750 ml mal na etikete v štátnom jazyku uvedený len deklarovaný dezinfekčný bieliaci účinok. Informácie o nebezpečenstve výrobku boli uvedené len v maďarskom jazyku. Po zaslaní karty bezpečnostných údajov bolo zistené, že sa nejedná o biocídny výrobok ale o odmasťovač a nebezpečná zložka nie je účinnou biocídnou zložkou výrobku.*

*Dezinfekčný prostriedok SANO GARDEN proti plesniam a hnilobe nemal označenie v súlade s Nariadením (ES) č. 1272/2008 o klasifikácii, označovaní a balení látok a zmesí v znení nariadenia (ES) č. 790/2009, ktorým sa podľa článku 60 s účinnosťou od 1. júna 2017 zrušujú smernice 67/548/EHS a 1999/45/ES (BV bol klasifikovaný grafickým piktogramom a slovným vyjadrením dráždivý podľa pôvodného neplatného označenia.)*

## **6.Kontrola balenia biocídnych výrobkov**

Balenie biocídnych výrobkov musí spĺňať požiadavky článku 69 nariadenia BPR ako aj požiadavky podľa §§ 3 a 4 chemického zákona.

Pri kontrole balenia biocídnych výrobkov sa inšpektori zamerali hlavne na:

- bezpečnosť obalu, aby nemohlo dôjsť k úniku nebezpečnej látky alebo zmesi a k ohrozeniu alebo poškodeniu zdravia ľudí alebo životného prostredia,
- obaly, aby boli zreteľne odlišné od obalov bežne používaných na potraviny, krmivá, pitnú vodu a lieky,
- obaly, aby nemali lákavý tvar alebo takú dekoráciu, ktorá by uvádzala spotrebiteľ'a do omylu alebo vzbudzovala zvedavosť detí,

- obaly jedovatých, mimoriadne horľavých, veľmi horľavých, škodlivých a žieravých látok a zmesí, aby boli vybavené hmatovým upozornením na nebezpečenstvo pre ľudí s poruchou zraku a nevidomých a pri jedovatých a žieravých látkach a zmesiach navyše aj s uzávermi odolnými proti otvoreniu deťmi.

Inšpektori počas kontrolnej akcie **nezistili žiadne nedostatky v balení** kontrolovaných biocídnych výrobkov.

## **7. Propagácia a reklama**

Pri reklame biocídneho výrobku musí podnikateľ vždy uviesť v zmysle článku 72 nariadenia BPR upozornenie:

**„Používajte biocídy bezpečným spôsobom. Pred použitím si vždy prečítajte etiketu a informácie o výrobku.“**

Tieto vety musia byť jasne odlišené od ostatných častí reklamy a čitateľné.

V reklamách na biocídne výrobky sa výrobok nesmie prezentovať spôsobom, ktorý je zavádzajúci, pokiaľ ide o riziká vyplývajúce z výrobku pre zdravie ľudí, zdravie zvierat alebo pre životné prostredie alebo pokiaľ ide o jeho účinnosť.

Propagačné a reklamné materiály nesmú obsahovať údaje: „biocídny výrobok s nízkym rizikom“, „netoxický“, „neškodný“, „prírodný“, „šetrný k životnému prostrediu“, „šetrný k zvieratám“ ani žiadne iné podobné označenie.

Z kontrolovaných propagačných materiálov biocídnych výrobkov na internetových stránkach a na reklamných letákoch bolo zistené **v 3 prípadoch (1%) chýbajúce upozornenia podľa nariadenia BPR.**

*Napríklad:*

*Biocídne výrobky ako DOMESTOS a DOMESTOS 24H PLUS pine a red power neobsahovali na reklamnom letáku upozornenie v zmysle nariadenia BPR.*

## **8. Podmienky predaja biocídnych výrobkov, klasifikovaných ako nebezpečné**

Podľa § 52 zákona č. 355/2007 Z. z. o ochrane, podpore a rozvoja verejného zdravia a o zmene a doplnení niektorých zákonov, „veľmi toxické látky a zmesi“ sa nesmú vydávať a predávať fyzickým osobám, „toxické látky a zmesi“ nesmú byť predávané osobám mladším ako 18 rokov a nesmú byť predávané v predajniach potravín a hračiek.

Podľa prílohy XVII. nariadenia REACH, chemické látky a zmesi, klasifikované ako „karcinogénny kategórie 1A alebo 1B“, „mutagénny kategórie 1A alebo 1B“, „poškodzujúci reprodukciu kategórie 1A alebo 1B“ nemôžu byť predávané širokej verejnosti.

Počas kontrolnej akcie **neboli inšpektormi zistené žiadne porušenia podmienok predaja** biocídnych výrobkov.

## Opatrenia

Vo všetkých kontrolovaných prevádzkach boli spísané inšpekčné záznamy. V prípade zistených nedostatkov bolo podnikateľom sprístupňujúcim BV na SR umožnené prijať **dobrovoľné opatrenia** na ich odstránenie v súlade s Nariadením Európskeho parlamentu a Rady (ES) č. 765/2008, ktorým sa stanovujú požiadavky akreditácie a dohľadu nad trhom v súvislosti s uvádzaním výrobkov na trh a ktorým sa zrušuje nariadenie (EHS) č. 339/93. Počas kontrolnej akcie bolo podnikateľmi dobrovoľne stiahnuté z predaja **10 druhov biocídnych výrobkov v počte 61 kusov v hodnote 124,03 €**.

Podľa § 6 ods. 1 písm. c) zákona č. 128/2002 Z. z., o štátnej kontrole vnútorného trhu, vo veciach ochrany spotrebiteľa a o zmene a doplnení niektorých zákonov v znení neskorších predpisov (ďalej len „zákon o štátnej kontrole vnútorného trhu“) bolo 1 podnikateľskému subjektu **nariadené záväzným pokynom vykonať opatrenia na odstránenie zistených nedostatkov u 4 druhov biocídnych výrobkov v počte 22 kusov celkovej hodnote 268 €**.

V zmysle § 6 ods. 1 písm. a) bod 1. zákona č. 128/2002 Z. z., o štátnej kontrole vnútorného trhu bol vydaný **zákaz predaja alebo dodávky** 3 kontrolovaným osobám na **5 druhov biocídnych výrobkov v počte 112 kusov celkovej hodnote 189,42 €** pre vážne nedostatky, ktoré môžu ohroziť zdravie spotrebiteľov.

V **jednom prípade** boli voči podnikateľovi, ktorý sa dopustil opakovane správneho deliktu v oblasti uvedenia biocídnych výrobkov na trh **pripravené podklady** na posúdenie možnosti o uložení pokuty podľa § 17 biocídneho zákona **a na začatie správneho konania** z dôvodu opakovaného marenia výkonu kontroly.

## Záver

Kontrolná akcia bola zameraná na dodržiavanie požiadaviek zákona a nariadenia pri uvádzaní biocídnych výrobkov na trh.

Z kvantitatívneho hľadiska bol zistený **najväčší nesúlad v označovaní BV**. Ďalšie závažné pochybenia boli v **neoznámení BV Ministerstvu** a v požiadavkách na **KBÚ**.

Kontroly boli vykonané u **75 podnikateľov**, uvádzajúcich biocídne výrobky na trh. Bolo prekontrolovaných **289 druhov biocídnych výrobkov**, z toho u **36 druhov boli zistené nedostatky**, čo predstavuje **12,5 %**. Z uvedeného vyplýva, že približne u každého ôsmeho kontrolovaného biocídneho výrobku bol tak zistený nesúlad s požiadavkami všeobecne záväzných právnych predpisov. V porovnaní s kontrolnou akciou v roku 2015, kedy 16,6 % a v roku 2016, kde 21,2 % kontrolovaných výrobkov malo nedostatky, musíme konštatovať **zlepšenie zistených výsledkov** (obrázok 1).

Nedostatky boli zistené najmä u tých podnikateľov, ktorí sa s predmetnou podnikateľskou činnosťou zaoberajú krátky čas a nemajú potrebné informácie o legislatíve vzťahujúcej sa k sprístupňovaniu biocídnych výrobkov na slovenský trh.

Niektorí podnikatelia sprístupňovali biocídne výrobky bez registrácie. Počas kontrolnej akcie bolo zistených **7 druhov biocídnych výrobkov (2,4 %) bez registrácie na Ministerstve a 1 druh BV** nespĺnil požiadavky **na autorizáciu**.

U **5 druhov BV** kontrolované subjekty **nemali** pri kontrole **vypracované karty bezpečnostných údajov**, ktoré obsahovali látky **klasifikované ako nebezpečné**, čo predstavuje **3,5 %**. U týchto biocídnych výrobkov nebola splnená požiadavka chemického zákona zaslať ich odberateľom a Národnému toxikologickému informačnému centru.

Kontrolou **označovania** bolo zistené, že **22 druhov BV (7,6%) nevyhovovalo požiadavkám biocídneho zákona**. Najzávažnejšími nedostatkami, ktoré môžu ohroziť zdravie ľudí alebo životné prostredie boli prípady, keď **neboli** na výrobkoch uvedené **informácie o označení v štátnom jazyku**, pritom biocídne výrobky boli klasifikované ako škodlivé alebo dráždivé.

**Len ojedinele** sa pri inšpekciách **propagačných materiálov BV na internetových stránkach a na reklamných letákoch** zistili **chýbajúce upozornenia** podľa nariadenia BPR (1%).

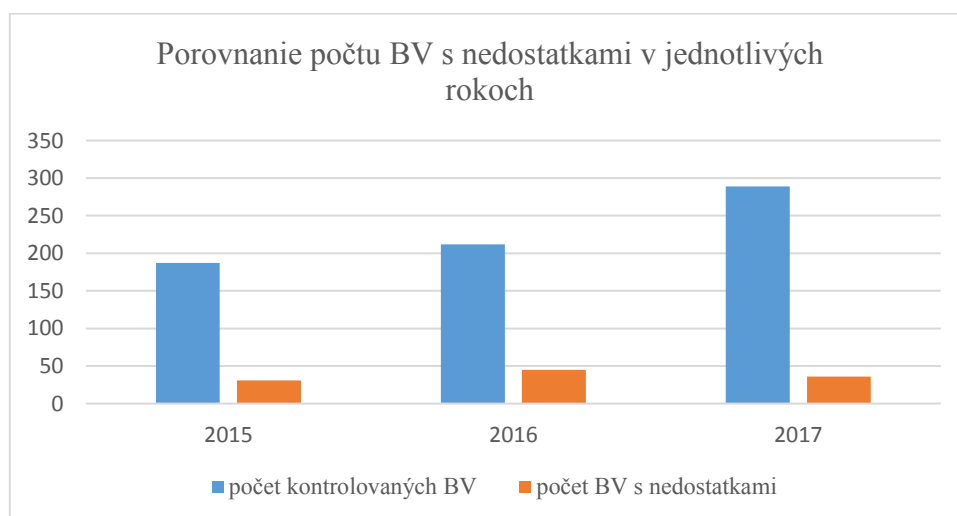
Pozitívna je skutočnosť, že tak ako aj v rokoch 2015 a 2016 ani v roku 2017 sa **nezistili žiadne nedostatky v balení** skontrolovaných BV.

Výraznejšie zlepšenie je pozorovateľné u biocídnych výrobkov v ponuke pre spotrebiteľov pri dodržiavaní povinnosti registrácie podnikateľmi na Ministerstve v roku 2017 (2,4 %) oproti rokom 2015 (7,3 %) a 2016 (5,2 %). Tiež v roku 2017 (3,5 %) môžeme pozorovať pokles nedostatkov u BV klasifikované ako nebezpečné s nutnosťou vypracovania KBÚ v porovnaní s rokmi 2015 a 2016.

Nadalej však vo **veľkej miere pretrvávajú porušenia v označení biocídnych výrobkov**. Porovnaním rokov 2015 (9,8 %) a rokom 2016 (6,6%) vidieť miernu nápravu, ale v roku 2017 (7,6 %) je naopak evidentné mierne zhoršenie.

Vzhľadom na dosiahnuté výsledky ako aj na skutočnosť, že BV sú ponúkané spotrebiteľom na rôzne účely v stále širšom sortimente, SOI sa bude tejto problematike aj naďalej venovať. Kontroly sa zamerajú aj na výrobcov zo susediacich členských štátov, ktorí registráciu BV ponechávajú na distribútorov.

**Obrázok 1.**





## **Príloha 1.**

### Typy biocídnych výrobkov, ktoré boli kontrolované:

- Typ 1: Biocídne výrobky na osobnú hygienu
- Typ 2: Dezinfekčné prípravky na súkromné a profesionálne použitie
- Typ 3: Biocídne výrobky na veterinárnu hygienu
- Typ 4: Dezinfekčné prípravky pre oblasť potravín a krmív
- Typ 5: Biocídne výrobky pre pitnú vodu
- Typ 8: Konzervačné prípravky na ochranu dreva
- Typ 10: Konzervačné prípravky na ochranu muriva
- Typ 14: Rodenticídy
- Typ 18: Insekticídy, akaracídy a iné prípravky na reguláciu iných článkonožcov
- Typ 19: Repelenty a atraktant