

Priloga

1. Pristojbine za postopek ocenjevanja aktivnih snovi

| Opis postopka | | Strošek v eurih | |
|--|-------------|-------------------------------|----------------------------|
| | | | |
| ocenjevanje vloge za odobritev ene posamezne vrste uporabe | | mikroorganizem: 85.600 | kemikalija: 117.000 |
| ocenjevanje za odobritev posamezne vrste uporabe | | 58.400 | |
| obnova odobritve ene posamezne vrste uporabe | polna ocena | 117.000 | |
| | delna ocena | 58.400 | |
| obnova odobritve dodatne vrste uporabe | polna ocena | 58.400 | |
| | delna ocena | 29.200 | |

2. Pristojbine za postopke ocenjevanja biocidnih proizvodov

| Opis postopka | | Strošek v eurih |
|---|------------------------------------|-----------------|
| avtorizacija proizvoda | ocena posameznega proizvoda | 12.000 |
| | ocena družine biocidnih proizvodov | 24.000 |
| dodatna aktivna snov v proizvodu ^{1,2} | | 1.100 |

| | | |
|---|--------------------------------------|---------------------------------------|
| snov, ki povzroča zaskrbljenost ^{1,2} | | določeno na podlagi opravljenega dela |
| dodatna vrsta proizvoda ^{1,2} | | 1.100 |
| več kot ena kategorija uporabnikov za proizvod ^{1,2} | | 1.000 |
| MRL ^{1,4} | | 1.240 |
| sprememba avtorizacije proizvoda ^{1,2} | velika sprememba, ki vključuje oceno | 4.500 |
| obnova avtorizacije proizvoda ^{1,2} | polna ocena | 8.500 |
| | delna ocena | 2.300 |
| primerjalna ocena ^{1,2} | | 6.700 |

3. Pristojbine za postopke izdaje dovoljenj za biocidne proizvode

| Opis postopka | | Strošek v eurih |
|------------------------|--|-----------------|
| avtorizacija proizvoda | posamezni proizvod | 1.500 |
| | družina biocidnih proizvodov | 1.800 |
| | posamezen proizvod, ko sta proizvod in uporaba enaka referenčnemu proizvodu, ki je bil | 2.100 |

| | | |
|---|---|-------|
| | ocenjen za odobritev aktivne snovi | |
| avtorizacija proizvoda po poenostavljenem postopku ² | posamezen proizvod | 1.300 |
| | posamezen proizvod, ko sta proizvod in uporaba enaka referenčnemu proizvodu, ki je bil ocenjen za vključitev v Prilogo I Uredbe 528/2012/EU | 300 |
| | družina biocidnih proizvodov | 1.700 |
| sprememba avtorizacije proizvoda ² | velika | 1.000 |
| | majhna | 1.000 |
| | administrativna/upravna | 80 |
| obnova avtorizacije proizvoda ² | | 1.200 |
| obnova avtorizacije proizvoda po poenostavljenem postopku | posamezen proizvod | 650 |
| | posamezen proizvod, ko sta proizvod in uporaba enaka referenčnemu proizvodu, ki je bil ocenjen za vključitev v Prilogo I Uredbe 528/2012/EU | 120 |
| avtorizacija enakega proizvoda ² | | 400 |
| dodatni proizvod k družini biocidnih proizvodov | | 350 |
| | | |

| | | |
|---|---|-------|
| dostopnost proizvoda, avtoriziranega v skladu s poenostavljenim postopkom, na trgu ² | | 250 |
| medsebojno priznavanje avtorizacije proizvoda | posamezen proizvod | 2.500 |
| | posamezen proizvod, ko sta proizvod in uporaba enaka referenčnemu proizvodu, ki je bil ocenjen za odobritev aktivne snovi | 330 |
| | družina biocidnih proizvodov | 3700 |
| začasna avtorizacija ² | posamezen proizvod | 1.750 |
| | posamezen proizvod, ko sta proizvod in uporaba enaka referenčnemu proizvodu, ki je bil ocenjen za vključitev v Prilogo I Uredbe 528/2012/EU | 250 |

| Druge pristojbine | Strošek v eurih |
|--|------------------------|
| dovoljenje za vzporedno trgovanje | 550 |
| dovoljenje za raziskave in razvoj | 150 |
| priglasitev proizvoda | 210 |
| sprememba priglašene biocidnega proizvoda ³ | 90 |

Opombe:

¹ Predstavlja pristojbino, ko Urad nastopa kot ocenjevalni pristojni organ v postopku odobritve na ravni Unije, kot referenčna država članica v postopkih medsebojnega priznavanja ali odobritve nacionalnega dovoljenja. Če urad odloča kot zadevna država članica v postopku medsebojnega priznavanja, znaša pristojbina 12,5 % navedene cene.

² Velja za posamezen biocidni proizvod, pri družini biocidnih proizvodov se pristojbina poviša za faktor 2.

³ Merila za spremembo priglasitve objavi urad na svoji spletni strani.

⁴ Če vloga za nacionalno dovoljenje ali avtorizacijo Unije zahteva posebno oceno, tako da se pripravi priporočilo v zvezi z vzpostavitvijo MRL (npr. za EFSA).