

5.5.2023

Dnro Tukes 3354/04.01.00/2023

Biogents AG
Weißenburgstr. 22
93055 Regensburg
Bavaria
Germany

Vahvistus BG CO2 -biosidivalmisteen yksinkertaistetun lupamenettelyn mukaisen ilmoituksen käsittelystä

Biogents AG on tehnyt Turvallisuus- ja kemikaalivirastolle (Tukes) Euroopan parlamentin ja neuvoston asetuksen (EU) N:o 528/2012 (ns. biosidiasetus) 27 artiklan mukaisen ilmoituksen yksinkertaistetulla lupamenettelyllä luvan saaneen BG CO2 -biosidivalmisteen asettamisesta saataville markkinoilla Suomessa. Valmiste täyttää biosidiasetuksen (EU) N:o 528/2012 25 artiklan ehdot ja se on hyväksytty 26 artiklan mukaisesti Ranskassa. Ilmoitus saapui Tukesiin 24.3.2023.

Tukes on tarkastanut BG CO2 -valmisteen ilmoituksen liitteineen. Tukes toteaa, että valmisteen tehoaine on sisällytetty biosidiasetuksen (EU) N:o 528/2012 liitteeseen I. Valmiste täyttää kyseisen asetuksen 25 artiklan mukaisen luvan edellytykset, jotka on kirjattu tämän kirjeen liitteeseen 1.

Tukes vahvistaa biosidiasetuksen (EU) N:o 528/2012 27 artiklan nojalla alla olevin ja tämän kirjeen liitteessä 1 esitetyin ehdoin seuraavan biosidivalmisteen asettamisen saataville markkinoilla:

Valmisteen nimi	BG CO2
Lisänimet	BG-Sentinel 2
	BG-Booster CO2
	BG-Booster
	BG-Pro
	BG-Protector

Valmisteryhmä	PT 19 (Karkotteet ja houkutteet)
Tehoaine ja sen pitoisuus	hiilidioksidi (CAS-nro 124-38-9), 100 % (w/w)
Lupnumero	EU-0028462-0000
Luvanhaltija	Biogents AG, Saksa
Luvan viimeinen voimassaolopäivä	31.1.2033
Käyttäjäloukka	Ammatti- ja kuluttajakäyttö

Ehdot biosidivalmisteen asettamiselle saatavaksi markkinoille

Biosidivalmisteen pakkaamisesta ja merkinnöistä säädetään biosidiasetuksen (EU) N:o 528/2012 69 artiklassa. Tukes toteaa, että valmiste on tarkoitettu käytettäväksi vain käyttövalmiissa kaasukanistereissa, jotka toimivat yhdessä loukun kanssa ja valmiste täyttää siten biosidiasetuksen liitteessä I annetun ehdon.

Ranskan toimivaltaisen viranomaisen antaman luvan mukaisesti valmisteiden lupa on voimassa 31.1.2033 asti.

Käyttöturvallisuustiedote

Käyttöturvallisuustiedotteesta säädetään REACH-asetuksen (EU) N:o 1907/2006 31 artiklassa ja liitteessä II.

CLP-asetuksen mukainen vaaraviestintä

Valmisteen CLP-asetuksen (EY) 1272/2008 mukainen luokitus ja merkinnät on annettu valmisteyhteenvedossa (SPC) tämän kirjeen liitteessä 1.

Maksut

Ilmoituksen käsittelystä peritään maksu ilmoituksen vireille tullessa voimassa olleen Työ- ja elinkeinoministeriön asetuksen 1283/2021 mukaisesti. Jos maksuvelvollinen katsoo, että

maksun määräämisessä on tapahtunut virhe, hän voi maksuperustelain (150/1992, muutoksineen) 11 b §:n perusteella vaatia siihen kirjallisesti oikaisua Tukesilta. Hakija on maksanut laskun biosidiasetuksen (EU) N:o 528/2012, artiklan 80, kohdan 2 mukaisesti määrääjassa.

Lisätietoja antaa ylitarkastaja Pia Lindfors (sähköposti: pia.lindfors@tukes.fi)

Allekirjoitus

Tämän vahvistuksen on allekirjoittanut ylitarkastaja Pia Lindfors.

Tämä asiakirja on allekirjoitettu sähköisesti. Allekirjoittajan henkilöllisyyden ja allekirjoituksen ajankohdan voi varmistaa allekirjoitusta klikkaamalla ja asiakirjan aitous voidaan todentaa sähköisesti. Jos asiakirjaa muutetaan jälkikäteen, allekirjoitus ei ole enää kelvollinen. Sähköinen asiakirja on alkuperäiskappale, eikä allekirjoituksen oikeellisuutta voi varmistaa paperitulosteesta. Alkuperäisen sähköisen asiakirjan voi tarvittaessa pyytää Tukesin kirjaamosta.

Liitteet Valmisteyhteenveto (SPC)

Tiedoksi
sähköisesti ELY-keskukset
Myrkytystietokeskus

