

Jerbol System AB  
Arenavägen 7  
SE-12188 Stockholm-Globen  
SVERIGE

## Muutos Jerbor -biosidivalmisteiden lupaan ja valmisteyhteenvedoon

Jerbol System AB on hakenut **Turvallisuus- ja kemikaalivirastolta** (Tukes) Euroopan parlamentin ja neuvoston asetuksen (EU) N:o 528/2012 mukaisesti luvan saaneita biosidivalmisteita koskevista muutoksista annetun asetuksen (EU) N:o 354/2013 liitteessä mainitun osaston 3 mukaista merkittävää muutosta Jerbor-valmisteelle 5.5.2021. Jerbor sisältää kahta tehoainetta, boorihappoa ja dinatriumtetraboraattidekahydraattia. Muutoksessa on arvioitu valmisteiden tehoaineiden dinatriumtetraboraattidekahydraatin vaihtaminen dinatriumtetraboraattipentahydraatiksi. Dinatriumtetraboraattidekahydraatin hyväksyminen päättyy 31.8.2021, minkä vuoksi tehoaine on korvattu dinatriumtetraboraattipentahydraatilla. Samalla boorihappopitoisuus muutetaan 53,7 painoprosenttiin, jotta valmisteiden koostumuksessa saadaan boorin suhteen sama moolisuhde tehoaineiden välillä.

Valmisteen nimi	<b>Jerbor</b>
Valmisteryhmä	8 (puunsuoja-aineet)
Tehoaine ja sen pitoisuus	boorihappo (CAS-nro 10043-35-3), pitoisuus 53,7 % (w/w) dinatriumtetraboraattipentahydraatti (CAS-nro 12179-04-3), 46,3 % (w/w)
Lupnumero	FINBP20122400
Luvanhaltija	Jerbol System AB, Ruotsi
Luvan viimeinen voimassaolopäivä	31.8.2021
Käyttäjryhmä	Ammattikäyttö
Hyväksytyt käytöt	Kunnostava/parantava kantavien perustusten (puupaalut ja hirsiarinat) paikan päällä tapahtuva käsittely, jolla hallitaan sienien aiheuttamaa puun lahoa.

Tukes hyväksyy haetun muutoksen hakijan esityksen ja valmisteen viitejäsenvaltion Ruotsin tekemän arvioinnin mukaisesti ja muuttaa hyväksymispäätöksen liitteenä valmisteyhteenvetoa (SPC, summary of product characteristics).

Tämän päätöksen mukaisesti korjattu myyntipäällis käyttöohjeineen tulee toimittaa Tukesiin (biosinfo@tukes.fi) **viimeistään 11.10.2021**.

Euroopan parlamentin ja neuvoston asetuksen (EU) N:o 528/2012 Artiklan 52 mukaisesti 20.6.2013 päivätyn päätöksen (dnro 11449/712/2011) liitteiden mukaisesti merkittyyä pakkauksia voidaan saattaa markkinoille 7.2.2022 saakka (180 vrk) ja käyttää 6.8.2022 (360 vrk) saakka.

Päätöksestä on peritty maksu hakemuksen vireille tultua voimassa olleen työ- ja elinkeinoministeriön asetuksen mukaisesti (1391/2018). Hakija on maksanut laskun biosidiasetuksen (EU) N:o 528/2012, artiklan 80, kohdan 2 mukaisesti määräajassa.

Tähän päätökseen saa hakea muutosta Helsingin hallinto-oikeudelta liitteenä olevan valitusosoituksen mukaisesti.

Lisätietoja päätöksestä antaa ylitarkastaja Kaarina Repo (sähköposti: kaarina.repo@tukes.fi)

**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.**

Allekirjoittanut:  
Paula Haapasola, ryhmäpäällikkö  
Kaarina Repo, ylitarkastaja

Liitteet 1. Valmisteyhteenveto (SPC)  
2. Valitusosoitus

Tiedoksi  
sähköisesti ELY-keskus  
Myrkytystietokeskus

