

30.6.2023

Dnro Tukes 5359/04.01.00/2023

ARMOSA TECH SA
Rue des Tuiliers, 1
4480 Engis
Belgium

Vahvistus Répulsifs chiens et chats Granules -biosidivalmisteen yksinkertaistetun lupamenettelyn mukaisen ilmoituksen käsittelystä

ARMOSA TECH SA 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 Répulsifs chiens et chats Granules - 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 11.5.2023.

Tukes on tarkastanut Répulsifs chiens et chats Granules -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	Répulsifs chiens et chats Granules
Lisänimet	Panic
	Repel
	Barrier GR
	Koirakarkote pelletit
	Kissakarkote pelletit

Koira- ja kissakarkote pelletit

Repellis G

Valmisteryhmä	PT 19 (Karkotteet ja houkutteet)
Tehoaineet ja niiden pitoisuudet	Piparminttuöljy (CAS 8006-90-4), 0,85 % (w/w) Laventeliöljy (CAS 8000-28-0), 0,85 % (w/w) Etikkahappo (CAS 64-19-7), 0,85 % (w/w)
Lupanumero	EU-0028890-0000
Luvanhaltija	ARMOSA TECH SA, Ranska
Luvan viimeinen voimassaolopäivä	6.4.2033
Käyttäjäloukka	Ammatti- ja kuluttajakäyttö

Ehdot biosidivalmisteen asettamiselle saatavaksi markkinoille

Biosidivalmisteen pakkaamisesta ja merkinnöistä säädetään biosidiasetuksen (EU) N:o 528/2012 69 artiklassa. Ranskan toimivaltaisen viranomaisen antaman luvan mukaisesti valmisteiden lupa on voimassa 6.4.2033 asti.

Käyttöturvallisuustiedote

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

CLP-asetuksen mukainen vaaraviestintä

Tukes toteaa, että valmisteen tehoaineen (etikkahappo) pitoisuutta on rajoitettu siten, että biosidivalmiste ei edellytä asetuksen (EY) N:o 1272/2008 mukaista luokitusta.

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 80 (2) artiklan mukaisesti määrääjässä.

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
Tiedoksi sähköisesti	ELY-keskukset Myrkytystietokeskus

