



09.10.2019 Nr. 4-6/1477

**Laboratoire Mériel S.A.S.**

12 rue de Malacussy,  
42100, Saint Etienne  
Francija

### **Par valsts atļaujas savstarpēju atzīšanu biocīdam IODOL 100**

VSIA „Latvijas Vides, ģeoloģijas un meteoroloģijas centrs” (turpmāk tekstā - LVĢMC) 2019. gada 30. aprīlī ir saņēmusi no Laboratoire Mériel S.A.S. pieteikumu par biocīda IODOL 100 valsts atļaujas secīgu savstarpēju atzīšanu Latvijā.

LVĢMC piekrīt atsauces dalībvalsts (Francija), sagatavotajam biocīdu saimes novērtējuma ziņojumam un raksturojuma kopsavilkumam.

Līdz ar to, saskaņā ar Eiropas Parlamenta un Padomes 2012. gada 22. maija Regulas (ES) Nr. 528/2012 par biocīdu piedāvāšanu tirgū un lietošanu (turpmāk tekstā – Regula (ES) Nr. 528/2012) 33. pantu LVĢMC piešķir atļauju IODOL 100, piemērojot savstarpējās atzīšanas procedūru.

**IODOL 100** satur aktīvo vielu – **jods** (CAS Nr. 7553-56-2, EC Nr. 231-442-4), ar koncentrāciju **1.0%**.

Papildu tirdzniecības nosaukumi:

- **IODAVIC** un
- **AQUACEET IODE**.

LVĢMC piešķir šādu atļaujas numuru **LV/2019/MR/012**.

Pamatojoties uz atsauces dalībvalsts lēmmu, atļauja ir derīga līdz **2028. gada 20. augustam**.

Piešķirtajam atļaujas numuram ir jābūt norādītam biocīda markējumā.

Atļauja tiek piešķirta saskaņā ar šādiem nosacījumiem:

- Produkta veids: 3.PV – veterinārā higiēna un 4.PV - pārtikas un dzīvnieku barības jomā izmantojamie dezinfekcijas līdzekļi;
- Lietošana: aprīkojumu un virsmu dezinficēšana (3.PV), dzīvnieku audzētavu dezinficēšana (3.PV) un dzeramā ūdens cauruļvadu dezinficēšana dzīvnieku novietnēs (4.PV);
- Mērķa organismi: baktērijas (3.PV), baktērijas un sēnītes (4.PV);
- Metodes: mērcēšana un izsmidzināšana (3.PV), uzpilde un cirkulācija slēgtā sistēmā (4.PV);
- Lietotāju kategorija: profesionāli;
- Produkta apraksts: koncentrāts;

- Iepakojums: saskaņā ar raksturojuma kopsavilkumu;
- Produkta stabilitāte: 24 mēneši.

Atļauja ir attiecināma tikai uz biocīdu IODOL 100 tādā sastāvā, preparatīvajā veidā un iepakojuma materiālā, kuram atsauces dalībvalsts ir piešķīrusi pirmo atļauju.

Produkta marķējumam (un ja ir piemērojams – pievienotai lietošanas instrukcijai) ir jābūt saskaņā ar informāciju, kas ir norādīta produkta novērtējuma ziņojumā un raksturojuma kopsavilkumā, ko sagatavojuusi atsauces dalībvalsts, izsniedzot pirmo atļauju.

Informācijai uz etiķetes ir jābūt latviešu valodā.

Neskatoties uz augstākminētajiem nosacījumiem, marķējumā ir jāietver informācija, kas norādīta arī:

- Regulas (ES) Nr. 528/2012 69. pantā;
- Eiropas Parlamenta un Padomes 2008. gada 16. decembra Regulā (EK) Nr. 1272/2008 par vielu un maisījumu klasificēšanu, marķēšanu un iepakošanu un ar ko groza un atceļ Direktīvas 67/548/EEK un 1999/45/EK un groza Regulu (EK) Nr. 1907/2006;
- citos attiecīgos normatīvos aktos.

Atļaujas turētājam Laboratoire Mériel S.A.S. jāinformē LVGMC par jebkurām izmaiņām saskaņā ar Komisijas Īstenošanas 2013. gada 18. aprīla Regulu (ES) Nr. 354/2013 par tādu biocīdu izmaiņām, kas atļauti saskaņā ar Eiropas Parlamenta un Padomes Regulu (ES) Nr. 528/2012.

Ja atļauja, ko ir izsniegusi atsauces dalībvalsts, tiek labota vai atsaukta, atļauja var tikt pārskatīta pirms 2028. gada 20. augustam.

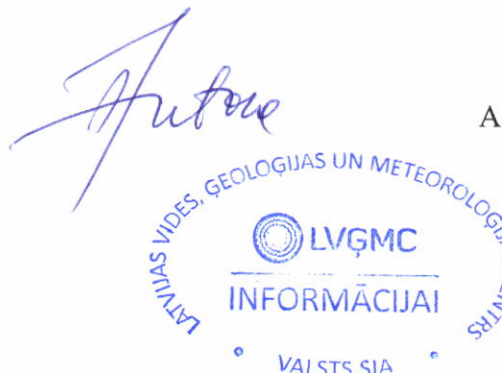
Pieteikumu atļaujas atjaunošanai jāsniedz saskaņā ar Komisijas Deleģēto Regulu (ES) Nr. 492/2014 (2014. gada 7. marts), kas papildina Eiropas Parlamenta un Padomes Regulu (ES) Nr. 528/2012 attiecībā uz noteikumiem par atļauju atjaunošanu biocīdiem, uz kuriem attiecas savstarpējā atzīšana.

LVGMC informē, ka atļaujas turētājs Laboratoire Mériel S.A.S. ir pilnībā atbildīgs par biocīda saturu, klasifikāciju, etiķeti, lietošanas instrukciju un drošības datu lapu.

LVGMC lūdz atļaujas turētājam paziņot iepriekšminēto informāciju visiem piegādes ķēdes dalībniekiem.

Informācijas analīzes daļas vadītāja

biocides@lvgmc.lv



A.Jantone