



Bell Laboratories Netherlands B.V.
De Cuserstraat 93
1081 CN
Amsterdam

Pesticider og Biocider
J.nr.: 2019 - 8477
Ref. JEJOH
Den 18. november 2019

Godkendelse af mindre ændring af Notrac Blox – BPR reg. nr.: 413-2

Afgørelse

Miljøstyrelsen godkendte med brev af 13. juni 2018 det biocidholdige produkt Notrac Blox som fornyet parallel gensidig anerkendelse efter biocidforordningen¹ (forordning (EU) nr. 528/2012).

Miljøstyrelsen har behandlet ansøgning af 26. april 2019 om mindre ændring af ovenstående produkt.

Bell Laboratories Netherlands B.V. ønsker at ændre holdbarheden for produktet fra 1 år til 3 år jf. afsnit 2 af bilag til forordning (EU) Nr. 354/2013².

Efter evaluering af de indsendte oplysninger vurderer Miljøstyrelsen, at der er vist tilstrækkelig dokumentation for, at holdbarheden kan forlænges, og at den søgte ændring ikke har indflydelse på eksisterende sundheds- og miljømæssige vurderinger. Miljøstyrelsen godkender ændringen.

Der henvises til den fornyede godkendelse af 13. juni 2018 for alle yderligere vilkår til produktgodkendelsen.

Bilag til afgørelsen:

- 1) Oplysninger til etiket og brugsanvisning.
- 2) Den opdaterede vurderingsrapport for Notrac Blox (Contrac Blox) i form af "*Product Assessment Report*" (på engelsk).
- 3) Miljøstyrelsens resume af det biocidholdige produkts egenskaber (*Summary of Product Characteristics* (SPC)).

Klagevejledning m.v.

Denne afgørelse kan ikke påklages til anden administrativ myndighed jf. § 61 i bekæmpelsesmiddelbekendtgørelsen³. Afskæring af klagemuligheden berører ikke retten til at anlægge civilt søgsmål efter

¹ Europa-Parlamentets og rådets forordning (EU) Nr. 528/2012 af 22. maj 2012 om tilgængeliggørelse på markedet og anvendelse af biocidholdige produkter

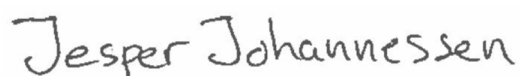
² KOMMISSIONENS GENNEMFØRELSESFORORDNING (EU) Nr. 354/2013 af 18. april 2013 om ændringer af biocidholdige produkter, der er godkendt i henhold til Europa-Parlamentets og Rådets forordning (EU) nr. 528/2012

³ Bekendtgørelse nr. 815 af 18. juni 2018 om bekæmpelsesmidler

retsplejelovens almindelige regler, men retssag skal være anlagt senest seks måneder efter at denne afgørelse er meddelt, jf. § 54 i kemikalieloven⁴.

Produktgodkendelsen er omfattet af EU-regulering. Dette kan medføre, at godkendelsen må tages op til ny behandling inden den udløbsdato, som fremgår af vilkår 8 af det oprindelige godkendelsesbrev af 13. juni 2018.

Med venlig hilsen



Jesper Johannessen

Kopi sendt til:

Produktregistret
Giftinformationscentralen, Bispebjerg Hospital
Beredskabsstyrelsen
Institut for Agroøkologi, Aarhus Universitet, DCA

⁴ Lovbekendtgørelse nr. 115 af 26. januar 2017