

26.4.2021

Dnro Tukes 2868/04.01.00/2021

Roal Oy  
Tykkimäentie 15  
05200 Rajamäki

## Vahvistus Natriumbentsoatti 9% -biosidivalmisteeseen yksinkertaistetun lupamenettelyn mukaisen ilmoituksen käsittelystä

Roal Oy 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 Natriumbentsoatti 9% -biosidivalmisteeseen asettamisesta saataville markkinoilla Suomessa. Valmiste täyttää biosidiasetuksen (EU) N:o 528/2012 25 artiklan ehdot ja se on hyväksytty 26 artiklan mukaisesti Tanskassa. Ilmoitus saapui Tukeisiin 30.3.2021.

Tukes on tarkastanut Natriumbentsoatti 9% -valmisteeseen ilmoituksen liitteineen. Tukes toteaa, että valmisteeseen 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 biosidivalmisteeseen asettamisen saataville markkinoilla:

Valmisteiden nimi	<b>Natriumbentsoatti 9%</b>
Valmisteryhmä	PT 6 (Tuotteiden varastoinnissa käytettävät säilytysaineet)
Tehoaine ja sen pitoisuus	natriumbentsoatti (EY-nro 208-534-8), 9 % (w/w)
Lupnumero	EU-0025246-0000
Luvanhaltija	Roal Oy, Suomi

Luvan viimeinen voimassaolopäivä	16.7.2030
Käyttäjäloukka	Teollisuuskäyttö

### 1 Ehdot biosidivalmisteen asettamiselle saatavaksi markkinoille

Biosidivalmisteen pakkaamisesta ja merkinnöistä säädetään biosidiasetuksen (EU) N:o 528/2012 69 artiklassa. Tanskan toimivaltaisen viranomaisen antaman luvan mukaisesti valmistajien lupa on voimassa 16.7.2030 asti.

### 2 Käyttöturvallisuustiedote

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

### 3 CLP-asetuksen mukainen vaaraviestintä

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

### 4 Maksut

Ilmoituksen käsittelystä peritään maksu ilmoituksen vireille tullessa voimassa olleen Työ- ja elinkeinoministeriön asetuksen 1391/2018 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. Lasku toimitetaan erikseen.

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

### 5 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

