

**Nacionalinio visuomenės sveikatos centro
prie Sveikatos apsaugos ministerijos
Vilniaus departemento**

Produktų vertinimo skyrius

BIOCIDINIŲ PRODUKTŲ GRUPĖS VERTINIMO PAŽYMA

2020-11-09

Nr.(10-14 17.5E)BPR-605

1. Produktų tipas, biocidinių produktų grupės pavadinimas

8 produkto tipas – Medienos konservantai (konservantai)
Induline GW-310 Family

2. Biocidinių produktų grupės gamintojas (pavadinimas, adresas)

Remmers GmbH
Bernhard-Remmers-Straße 13, 49624 Lönigen, Vokietija

3. Pareiškėjas (pavadinimas arba vardas ir pavardė, adresas)

Remmers GmbH
Bernhard-Remmers-Straße 13, 49624 Lönigen, Vokietija

4. Vertinimui pateikti dokumentai:

- 4.1. Prašymas.
- 4.2. Paraiška.

5. Dokumentai gauti: 2020-09-14 (R4BP 2020-06-19), 1-130479.

Nuorašas tikras

Nacionalinis visuomenės sveikatos centras prie Sveikatos apsaugos ministerijos

2020-11-12

6. Vertinimo aprašymas, išvados ir pasiūlymai:

Induline GW-310 Family
(skystis)

Veiklosioji medžiaga: 3-jod-2-propinilbutilkarbamatas (IPBC), CAS 55406-53-6, EB Nr. 259-627-5, 0,629 – 0,63 %. Veiklosioji medžiaga įtraukta į Sąjungos patvirtintų veiklosių medžiagų sąrašą, 8 produktų tipui.

Biocidinis produktas autorizuojamas, taikant 2012 m. gegužės 22 d. Europos Parlamento ir Tarybos reglamento (ES) Nr. 528/2012 dėl biocidinių produktų tiekimo rinkai ir jų naudojimo (toliau – Reglamentas (ES) Nr. 528/2012) 33 straipsnį - Tolesnis abipusis pripažinimas. Pagal referencinės valstybės narės Danijos Karalystės išduotą autorizacijos liudijimo Nr. 692-11 (R4BP: DK-0012403-0000) charakteristikų santrauką.

Atliekamas biocidinio produkto, kurio autorizacijos liudijimo Nr(10-14 17.5 E)BPR-257(A-08VAP653539-20-127) administracinis pakeitimas. Taikoma su produktais susijusių administracinio pobūdžio pakeitimų tvarka pagal 2013 m. balandžio 18 d. Komisijos įgyvendinimo reglamentą (ES) Nr. 354/2013 dėl pakeitimų, susijusių su biocidiniais produktais, autorizuotais pagal Europos Parlamento ir Tarybos reglamentą (ES) Nr. 528/2012 (toliau – Reglamentas (ES) Nr. 354/2013).

1. Poveikio žmonių sveikatai vertinimas

Poveikis profesionaliesiems, neprofesionaliesiems vartotojams, poveikis žmonėms, kurie gali būti paveikti netiesiogiai per aplinką nevertinamas atliekant administracinio pobūdžio pakeitimą, kai pridedamas biocidinio produkto pavadinimas, jei nekyla pavojus, kad jis bus sumaišytas su kitų biocidinių produktų pavadinimais.

2. Poveikio gyvūnų sveikatai vertinimas

Tiesioginis ir netiesioginis poveikis gyvūnams nevertinamas atliekant administracinio pobūdžio pakeitimą, kai pridedamas biocidinio produkto pavadinimas, jei nekyla pavojus, kad jis bus sumaišytas su kitų biocidinių produktų pavadinimais.

3. Poveikio aplinkai vertinimas

Poveikis orui, dirvožemiui, vandeniui (įskaitant nuosėdas), florai ir faunai nevertinamas atliekant administracinio pobūdžio pakeitimą, kai pridedamas biocidinio produkto pavadinimas, jei nekyla pavojus, kad jis bus sumaišytas su kitų biocidinių produktų pavadinimais.

4. Poveikio kontroliuojamiems organizmams vertinimas

Nereikalingų kontroliuojamų stuburinių organizmų kančių, atsparumo, kitas nepageidaujamas poveikis nevertinamas atliekant administracinio pobūdžio pakeitimą, kai pridedamas biocidinio produkto pavadinimas, jei nekyla pavojus, kad jis bus sumaišytas su kitų biocidinių produktų pavadinimais.

Nuorašas tikras

Nacionalinis visuomenės sveikatos centras prie Sveikatos apsaugos ministerijos

2020-11-12

5. Efektyvumo vertinimas

Efektyvumas nevertinamas atliekant administracinio pobūdžio pakeitimą, kai pridedamas biocidinio produkto pavadinimas, jei nekyla pavojus, kad jis bus sumaišytas su kitų biocidinių produktų pavadinimais.

Išvados

Biocidinio produkto prekybinio pavadinimo pridėjimas, jei nekyla pavojus, kad jis bus sumaišytas su kitų biocidinių produktų pavadinimais. yra administracinio pobūdžio su produktu susijęs pakeitimas, reglamentuojamas Reglamento (ES) Nr. 354/2013 6 straipsnio.

Rekomendacijos

Induline GW-310 Family (8 produktų tipas) atitinka biocidinių produktų tiekimą į rinką reglamentuojančių teisės aktų reikalavimus. Tikslinga pakeisti biocidinio produkto autorizacijos liudijimą, atliekant su produktų grupe susijusius administracinio pobūdžio pakeitimus

Pasiūlymai dėl autorizacijos sąlygų

Siūloma nustatyti autorizacijos sąlygas pagal biocidinio produkto autorizacijos liudijimo Nr. DK-0012403-0000 charakteristikų santrauką. Autorizacijos liudijime siūloma įrašyti tokias autorizacijos sąlygas: „Apsaugoti pjautą medieną ir medienos gaminius nuo medienos spalvą keičiančių (mėlynąjį pelėsį sukeliančių) grybelių. Negali būti naudojamas maisto, gėrimų ir pašarų tarai, vaikų žaislams, mediniams laivų korpusams, vandens statiniams ir akvakultūrinei įrangai apdoroti..“

Vertinimą atliko:

vyriausioji specialistė

E. Baronienė

vyriausioji specialistė

N. Umbrasienė

vedėjas

S. Majus

Nuorašas tikras

Nacionalinis visuomenės sveikatos centras prie Sveikatos apsaugos ministerijos

2020-11-12

DETALŪS METADUOMENYS

Dokumento sudarytojas (-ai)	Nacionalinis visuomenės sveikatos centras prie Sveikatos apsaugos ministerijos 291349070, Kalvarijų g. 153, 08221 Vilnius
Dokumento pavadinimas (antraštė)	BIOCIDINIO PRODUKTO VERTINIMO PAŽYMA
Dokumento registracijos data ir numeris	2020-11-12 Nr. (10-1417.5 E)BPR-605
Dokumento gavimo data ir dokumento gavimo registracijos numeris	–
Dokumento specifikacijos identifikavimo žymuo	ADOC-V1.0
Parašo paskirtis	Pasirašymas
Parašą sukūrusio asmens vardas, pavardė ir pareigos	Evelina Baronienė, Vilniaus departamento Produktų vertinimo skyriaus vyriausioji specialistė, Vilniaus departamento Produktų vertinimo skyrius
Sertifikatas išduotas	EVELINA BARONIENĖ, Nacionalinis visuomenės sveikatos centras prie SAM LT
Parašo sukūrimo data ir laikas	2020-11-09 12:05:51 (GMT+02:00)
Parašo formatas	XAdES-X-L
Laiko žymoje nurodytas laikas	2020-11-09 12:06:03 (GMT+02:00)
Informacija apie sertifikavimo paslaugų teikėją	ADIC CA-B, Asmens dokumentu israsymo centras prie LR VRM LT
Sertifikato galiojimo laikas	2019-06-27 09:42:11 – 2022-06-26 09:42:11
Parašo paskirtis	Pasirašymas
Parašą sukūrusio asmens vardas, pavardė ir pareigos	Natalja Umbrasienė, Vilniaus departamento Produktų vertinimo skyriaus vyriausioji specialistė, Vilniaus departamento Produktų vertinimo skyrius
Sertifikatas išduotas	NATALJA UMBRASIENĖ, Nacionalinis visuomenės sveikatos centras prie SAM LT
Parašo sukūrimo data ir laikas	2020-11-09 12:21:20 (GMT+02:00)
Parašo formatas	XAdES-X-L
Laiko žymoje nurodytas laikas	2020-11-09 12:21:25 (GMT+02:00)
Informacija apie sertifikavimo paslaugų teikėją	ADIC CA-A, Asmens dokumentu israsymo centras prie LR VRM LT
Sertifikato galiojimo laikas	2018-11-22 11:57:47 – 2021-11-21 11:57:47
Parašo paskirtis	Pasirašymas
Parašą sukūrusio asmens vardas, pavardė ir pareigos	Saulius Majus, Vilniaus departamento Produktų vertinimo skyriaus vedėjas, Vilniaus departamento Produktų vertinimo skyrius
Sertifikatas išduotas	SAULIUS MAJUS, Nacionalinis visuomenės sveikatos centras prie SAM LT
Parašo sukūrimo data ir laikas	2020-11-12 13:24:17 (GMT+02:00)
Parašo formatas	XAdES-T
Laiko žymoje nurodytas laikas	2020-11-12 13:24:22 (GMT+02:00)
Informacija apie sertifikavimo paslaugų teikėją	ADIC CA-A, Asmens dokumentu israsymo centras prie LR VRM LT
Sertifikato galiojimo laikas	2018-11-22 11:56:35 – 2021-11-21 11:56:35
Informacija apie būdus, naudotus metaduomenų vientisumui užtikrinti	"Registravimas" paskirties metaduomenų vientisumas užtikrintas naudojant "RCSC IssuingCA, VI Registru centras - i.k. 124110246 LT" išduotą sertifikatą "Dokumentų valdymo sistema Avilyš, Nacionalinis visuomenės sveikatos centras, į.k.291349070 LT", sertifikatas galioja nuo 2018-12-21 14:06:53 iki 2021-12-20 14:06:53
Pagrindinio dokumento priedų skaičius	–
Pagrindinio dokumento pridedamų dokumentų skaičius	–
Pridedamo dokumento sudarytojas (-ai)	Nuorašas tikras Nacionalinis visuomenės sveikatos centras prie Sveikatos apsaugos ministerijos
Pridedamo dokumento pavadinimas (antraštė)	–
2020-11-12	–

DETALŪS METADUOMENYS

Programinės įrangos, kuria naudojantis sudarytas elektroninis dokumentas, pavadinimas	Dokumentų valdymo sistema Avilys, versija 3.5.33
Informacija apie elektroninio dokumento ir elektroninio (-ių) parašo (-ų) tikrinimą (tikrinimo data)	Atitinka specifikacijos keliamus reikalavimus. Visi dokumente esantys elektroniniai parašai galioja (2020-11-12 13:43:29)
Paieškos nuoroda	–
Papildomi metaduomenys	Nuorašą suformavo 2020-11-12 13:43:30 Dokumentų valdymo sistema Avilys

Nuorašas tikras

Nacionalinis visuomenės sveikatos centras prie Sveikatos apsaugos ministerijos

2020-11-12