

Russell IPM Europe Limited
Bond House
9/10 Bridge Street Lower
Dublin 8, Dublin
Ireland

Vahvistus Dismate PE -biosidivalmisteen yksinkertaistetun lupamenettelyn mukaisen ilmoituksen käsittelystä

Russell IPM Europe Limited 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 Dismate PE -biosidivalmisteen asettamisesta saataville markkinoilla Suomessa. Valmiste täyttää biosidiasetuksen (EU) N:o 528/2012 25 artiklan ehdot ja se on hyväksytty 26 artiklan mukaisesti Kreikassa. Ilmoitus saapui Tukeisiin 30.3.2021.

Tukes on tarkastanut Dismate PE -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	Dismate PE
Valmisteryhmä	19 (Karkotteet ja houkutteet)
Tehoaine ja sen pitoisuus	(Z,E)-tetradeka-9,12-dienyyliasettaatti (CAS nro 30507-70-1), pitoisuus 0,837 % w/w (tekninen pitoisuus)
Lupnumero	EU-0024354-0000
Luvanhaltija	Russell IPM Europe Limited, Irlanti

Luvan viimeinen voimassaolopäivä	19.3.2031
Käyttäjäloukka	Ammattikäyttö

1 Ehdot biosidivalmisteen asettamiselle saatavaksi markkinoille

Biosidivalmisteen pakkaamisesta ja merkinnöistä säädetään biosidiasetuksen (EU) N:o 528/2012 69 artiklassa. Kreikan toimivaltaisen viranomaisen antaman luvan mukaisesti valmistajien lupa on voimassa 19.3.2031 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. Hakija on maksanut laskun biosidiasetuksen (EU) N:o 528/2012, artiklan 80, kohdan 2 mukaisesti määrääjässä.

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

