

Lonza Cologne GmbH
Nattermannallee 1
50829 Cologne
Denmark

Muutos Antiblu Select 3787 -nimisen biosidivalmisteen lupaan ja valmisteyhteenvetoon

Lonza Cologne GmbH on hakenut Turvallisuus- ja kemikaalivirastolta (Tukes) Euroopan parlamentin ja neuvoston asetuksen (EU) N:o 528/2012 mukaisesti luvan saaneita biosidivalmisteita koskevista muutoksista annetun asetuksen (EU) N:o 354/2013 liitteessä mainitun osaston 1, kohdan 2 mukaista hallinnollista muutosta Antiblu Select 3787 -valmisteen lupaan 29.4.2020. Valmisteen sisältämän tehoaineen, propikonatsolin, luokituksen muutoksen takia valmisteen luokitus muuttuu.

Valmisteen nimi	Antiblu Select 3787
Valmisteryhmä	8 (puunsuoja-aineet)
Tehoaineet ja niiden pitoisuudet	3-jodi-2-propynylibutylikarbamaatti (IPBC) (CAS 55406-53-6), 7,915 % w/w Propikonatsoli (CAS 60207-90-1), 4,0 % w/w Tebukonatsoli (CAS 107534-96-3), 2,0 % w/w
Lupanumero	FI-2019-0015
Luvan haltija	Lonza Cologne GmbH, Saksa
Käyttäjärhmä	Teollisuuskäyttö
Hyväksymisen voimassaolo	enintään 30.10.2025 saakka tai kunnes valmisteen luvan uusimisesta on tehty asetuksen (EU) N:o 528/2012 mukainen päätös

Tukes hyväksyy haetun muutoksen hakijan esityksen mukaisesti ja muuttaa hyväksymispäätöksen liitteenä olevaa valmisteyhteenvettoa (SPC, summary of product characteristics). Muilta osin 2.10.2019 (Tukes 375/712/2019), 4.12.2019 (Tukes 1377/712/2019) ja 30.3.2020 (Tukes 2269/04.01.00/2020) annetuissa päätöksissä esitetyt asiat jäävät voimaan.

Tämän päätöksen mukaisesti korjatut myyntipäällisyys ja käyttöohje tulee toimittaa Tukesin Biosidit-ryhmään viimeistään 26.8.2020.

Euroopan parlamentin ja neuvoston asetuksen (EU) N:o 528/2012 Artiklan 52 mukaisesti 30.3.2020 päivätyn päätöksen liitteiden mukaisesti merkittyjä pakkauksia voidaan saattaa markkinoille 22.12.2020 saakka (180 vrk) ja käyttää 21.6.2021 (360 vrk) saakka.

Päätöksestä on peritty maksu hakemuksen vireille tultua voimassa olleen työ- ja elinkeinoministeriön asetuksen (1391/2018) mukaisesti. Hakija on maksanut laskun biosidiasetuksen (EU) N:o 528/2012, artiklan 80, kohdan 2 mukaisesti määräajassa.

Tähän päätökseen saa hakea muutosta Helsingin hallinto-oikeudelta liitteenä olevan valitusosoituksen mukaisesti.

Lisätietoja antaa suunnittelija Saara Kotiranta (saara.kotiranta@tukes.fi).

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 1. Valmisteyhteenveto (SPC)
 2. Valitusosoitus

Tiedoksi
sähköisesti ELY-keskukset
 Myrkytystietokeskus

