



Rīgā

Datums Nr. 4-6/458
skatāms laika
zīmogā
Uz Nr. b/n
04.03.2022

Bochemie a.s.
Lidicka 326, 735 81
Bohumin
Čehija

Par valsts atļaujas savstarpēju atzīšanu biocīdu saimei **Bochemit Antiflash Family**

VSIA „Latvijas Vides, ģeoloģijas un meteoroloģijas centrs” (turpmāk tekstā - LVĢMC) 2022. gada 3. martā ir saņēmusi un izvērtējusi **Bochemie a.s.** iesniegto pieteikumu par biocīdu saimes **Bochemit Antiflash Family** savstarpēju atzīšanu Latvijā.

LVĢMC piekrīt atsauces dalībvalsts – Čehijas, sagatavotajam biocīdu saimes novērtējuma ziņojumam un biocīdu saimes raksturojuma kopsavilkumam.

Līdz ar to, saskaņā ar *Eiropas Parlamenta un Padomes 2012. gada 22. maija Regulas (ES) Nr. 528/2012 par biocīdu piedāvāšanu tirgū un lietošanu* (turpmāk tekstā – Regula (ES) Nr. 528/2012) 33. pantu LVĢMC piešķir atļauju *Bochemit Antiflash Family*, piemērojot savstarpējās atzīšanas procedūru.

Tirdzniecības nosaukumi:

- *Bochemit Antiflash brown;*
- *Bochemit Antiflash green;*
- *Bochemit Antiflash.*

Biocīdu saimes sastāvā esošā aktīvā viela ir **20.0% borskābe** (CAS No.10043-35-3, EC No.233-139-2).

LVĢMC piešķir atļaujas numuru **LV/2015/MR/003**.

Atļauja ir derīga līdz **2022. gada 31. decembrim**.

LVĢMC piešķirtajam atļaujas numuram ir jābūt norādītam biocīda marķējumā.

Atļauja tiek piešķirta saskaņā ar šādiem nosacījumiem:

- Produkta veids: 8. – Koksnes konservanti;
- Mērķa organismi: koksni noārdošās sēnītes, koksni noārdošie insekti;
- Lietotāju kategorija: profesionāls un industriāls;
- Produkta apraksts: koncentrāts (produktu tiešai lietošanai gatavo 10 reizes atšķaidot koncentrātu ar ūdeni).
- Produkta stabilitāte: glabāšanas ilgums 3 gadi;
- Iepakojuma izmērs: iepakojumu lielumi un materiāli ir norādīti biocīda raksturojuma kopsavilkumā.

Atļauja ir attiecināma tikai uz *Bochemit Antiflash Family* tādā sastāvā, preparatīvajā veidā un iepakojuma materiālā kā biocīdam *Bochemit Antiflash Family*, kuram atsaucis dalībvalsts ir piešķirusi atļauju.

Bochemit Antiflash Family marķējumam (un ja ir piemērojams – pievienotai lietošanas instrukcijai) ir jābūt saskaņā ar informāciju, kas ir norādīta produkta novērtējuma ziņojumā un biocīda raksturojuma kopsavilkumā, ko sagatavojusi atsaucis dalībvalsts, izsniedzot atļauju.

Informācijai uz etiķetes ir jābūt latviešu valodā.

Neskatoties uz augstākminētajiem nosacījumiem, marķējumā ir jāietver informācija, kas norādīta arī:

- *Regulas (ES) Nr. 528/2012 69. pantā;*
- *Eiropas Parlamenta un Padomes 2008. gada 16. decembra Regulā (EK) Nr. 1272/2008 par vielu un maisījumu klasificēšanu, marķēšanu un iepakojšanu un ar ko groza un atceļ Direktīvas 67/548/EEK un 1999/45/EK un groza Regulu (EK) Nr. 1907/2006*
- citos attiecīgos normatīvos aktos.

Atļaujas turētājam jāinformē LVĢMC par jebkurām izmaiņām saskaņā ar *Komisijas Īstenošanas 2013. gada 18. aprīļa Regulu (ES) Nr. 354/2013 par tādu biocīdu izmaiņām, kas atļauti saskaņā ar Eiropas Parlamenta un Padomes Regulu (ES) Nr. 528/2012.*

Pieteikumu atļaujas atjaunošanai jāsniedz saskaņā ar *Komisijas Deleģēto Regulu (ES) Nr. 492/2014 (2014. gada 7. marts), kas papildina Eiropas Parlamenta un Padomes Regulu (ES) Nr. 528/2012 attiecībā uz noteikumiem par atļauju atjaunošanu biocīdiem, uz kuriem attiecas savstarpējā atzīšana.*

LVĢMC informē, ka atļaujas turētājs Bochemie a. s ir pilnībā atbildīgs par biocīdu saturu, klasifikāciju, etiķeti, lietošanas instrukciju un drošības datu lapu.

LVĢMC lūdz atļaujas turētājam Bochemie a. s paziņot iepriekšminēto informāciju visiem piegādes ķēdes dalībniekiem.

Informācijas analīzes daļas vadītāja

A. Jantone

biocides@lvgmc.lv