

13.4.2021

Dnro Tukes 2134/04.01.00/2021

Essity Hygiene and Health Aktiebolag  
Broplatsen 3  
431 31 Mölndal  
Sweden

## Vahvistus Tork Hand Sanitizing Alcohol-Free Foam -biosidivalmisteiden yksinkertaistetun lupamenettelyn mukaisen ilmoituksen käsittelystä

Salveco S.A.S. 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 Tork Hand Sanitizing Alcohol-Free Foam -biosidivalmisteiden asettamisesta saataville markkinoilla Suomessa. Valmiste täyttää biosidiasetuksen (EU) N:o 528/2012 25 artiklan ehdot ja se on hyväksytty 26 artiklan mukaisesti Latviassa. Ilmoitus saapui Tukesiin 9.3.2021.

Tukes on tarkastanut Tork Hand Sanitizing Alcohol-Free Foam -valmisteiden ilmoituksen liitteineen. Tukes toteaa, että valmisteiden 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 biosidivalmisteiden asettamisen saataville markkinoilla:

Valmisteiden nimi	<b>Tork Hand Sanitizing Alcohol-Free Foam</b>
Valmisteryhmä	PT 1 (Ihmisen hygienia)
Tehoaine ja sen pitoisuus	maitohappo (EY-nro 200-018-0), 1,75 % (w/w)
Lupnumero	EU-0025394-0000
Luvanhaltija	Essity Hygiene and Health Aktiebolag, Ruotsi

Luvan viimeinen  
voimassaolopäivä

7.6.2027

Käyttäjäloukka

Ammatti-, teollisuus- ja kuluttajakäyttö

### 1 Ehdot biosidivalmisteen asettamiselle saatavaksi markkinoille

Biosidivalmisteen pakkaamisesta ja merkinnöistä säädetään biosidiasetuksen (EU) N:o 528/2012 69 artiklassa. Latvian toimivaltaisen viranomaisen antaman luvan mukaisesti valmistajien lupa on voimassa 7.6.2027 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 määrittämisessä 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

