

Tillstånd och upplysning

BESLUT

Datum
2016-12-15

Er referens

Diariernr
Se tabell nedanRegnr
Se tabell nedan**Delgivningskvitto**Syngenta Crop Protection AG
Schwarzwaldallee 215 P.O. Box
CH-4002 Basel
SCHWEIZ**Beslut om administrativ förlängning av godkännandeperiod för biocidprodukter****1 Beslut**

Kemikalieinspektionen beslutar att administrativt förlänga produktgodkännandena för nedanstående produkter i väntan på slutlig handläggning av ansökningar om förnyat godkännande.

Produktnamn	Regnr	Aktnr	Diariernr	Godkännandet gäller t o m
Klerat pellets	3828	F-836	5.1.3-B15-00343	2020-08-31
Klerat vaxblock	3829	F-837	5.1.3-B15-00344	2020-08-31

Samma villkor som i de tidigare beslutade produktgodkännandena gäller för det administrativt förlängda godkännandet. De beslutade villkoren för produktgodkännandena framgår av bilaga 1 och 2 för respektive produkt.

2 Beskrivning av ärendet

Den 24 juli 2015 inkom ansökan om att förnya godkännandet för ovanstående produkter. Ansökningen skickades in enligt förfarandet om förnyat godkännande i biocidförordningen (EU) nr 528/2012¹.

¹ Europaparlamentets och rådets förordning (EU) nr 528/2012 av den 22 maj 2012 om tillhandahållande på marknaden och användning av biocidprodukter

Sökande/Innehavare	Syngenta Crop Protection AG Schwarzwaldallee 215 P.O. Box CH-4002 Basel SCHWEIZ
Produktnamn	Se tabellen ovan
Produkttyp	PT14
Verksamma ämnen	Brodifakum

Det aktuella godkännandena för produkterna löper ut 31 januari 2017. Kemikalieinspektionen kommer inte hinna fatta beslut om ansökningen om förnyat produktgodkännande innan giltighetstiden för de gällande produktgodkännandena löper ut. Det finns därför behov av att administrativt förlänga giltighetstiden för de gällande produktgodkännandena.

Ärendena är dock inte avslutade, eftersom slutlig bedömning av ansökan ännu inte har skett.

3 Skäl

De produktgodkännanden som nu förlängs rör biocidprodukter (rodenticid) som innehåller det verksamma ämnet brodifakum som är en s.k. antikoagulant². Brodifakum och andra antikoagulanter har godkänts inom EU eftersom dessa ämnen har bedömts vara nödvändiga av folkhälso- och hygienskäl. Ämnena godkändes endast för en period på fem år. Enligt besluten om godkännande så ska det göras en jämförande bedömning för de olika antikoagulanterna innan godkännandena av de verksamma ämnena eventuellt kan förnyas. Jämförelsen ska ske för att avgöra om det är något eller några av ämnena som medför signifikant större risker och som därmed inte bör få ett förnyat godkännande.

Kommissionen har gjort en undersökning av olika sätt att begränsa de risker som är förknippade med dessa verksamma ämnens egenskaper. En rapport från denna undersökning kom i slutet av 2014, och slutsatserna i denna diskuteras nu mellan medlemsländerna och EU-kommissionen i samband med bedömningen om godkännandena för de verksamma ämnena kan förnyas.

För att alla antikoagulanterna ska kunna jämföras vid samma tidpunkt och att man ska kunna ta hänsyn till undersökningen av riskbegränsande åtgärder så har godkännandet för brodifakum förlängts. Den sista giltighetsdagen för godkännandet av brodifakum för

² De godkända antikoagulanterna är brodifakum, bromadiolon, difenakum, difetialon, flokumfen, klorofacinon, kumatetralyl, warfarin och warfarinnatrium.

användning i biocidprodukter för produkttyp 14 (rodenticider) har skjutits upp till den 30 juni 2018 genom beslut 2016/135/EU³.

Kemikalieinspektionen anser att ansökningar om förnyat godkännande för biocidprodukter som innehåller antikoagulanter bör hanteras samtidigt. Detta är också i enlighet med de diskussioner medlemsstaterna haft på möten för behöriga myndigheter tillsammans med EU-kommissionen⁴.

Bestämmelserna i artikel 31.7 i förordning (EU) nr 528/2012 får tillämpas på ansökningar om förnyat produktgodkännande för biocidprodukter som är godkända efter utvärdering i enlighet med de enhetliga principerna i direktiv 98/8/EG eller förordning (EU) nr 528/2012. Bestämmelserna innebär att en medlemsstat får administrativt förlänga ett produktgodkännande, om medlemsstaten inte hinner fatta ett beslut om förnyat produktgodkännande innan giltighetstiden för det gällande produktgodkännandet löper ut. Det gäller under förutsättning att innehavaren inte råder över den uppstådda tidsbristen. Produktgodkännandet får förlängas under den period som krävs för att medlemsstaten ska kunna fullfölja prövningen och besluta om förnyat produktgodkännande.

Kemikalieinspektionen bedömer att kraven i ovanstående regel är uppfyllda och beslutar därför att administrativt förlänga de gällande produktgodkännandena för att möjliggöra slutlig bedömning av ansökan. Kemikalieinspektionen anser att det är nödvändigt att först ta hänsyn till undersökningen av möjliga och lämpliga riskbegränsande åtgärder samt ta del av jämförande bedömningar på ämnesnivå för att kunna göra en fullständig jämförande bedömning av själva biocidprodukterna. Utvärderingarna för de verksamma ämnena beräknas vara färdiga senast 30 juni 2018. I sådana fall är därför troligt att en slutlig bedömning av ansökan om förnyat godkännande inte kommer kunna vara klar förrän i mitten av 2020.

Kemikalieinspektionen förlänger därför godkännandetiden för de ovan nämnda biocidprodukterna till 31 augusti 2020.

³ Kommissionens genomförandebeslut av den 29 januari 2016 om senareläggande av det datum då godkännandena av flokumafen, brodifakum och warfarin för användning i biocidprodukter för produkttyp 14 löper ut (2016/135/EU)

⁴ Se document "CA-Sept14-Doc.5.2 - Final.Rev1 - Renewal anticoagulant rodenticides.doc", <https://circabc.europa.eu/w/browse/9c57a733-6bb5-4dad-b3f4-23a5c25a8ad8>

4 Hur man överklagar

Detta beslut får överklagas hos mark- och miljödomstolen vid Nacka tingsrätt. Ett skriftligt överklagande ställt till mark- och miljödomstolen ska i så fall ha kommit till Kemikalieinspektionen, Box 2, 172 13 Sundbyberg inom tre veckor från den dag då klaganden fick del av beslutet.

På Kemikalieinspektionens vägnar

Anna Nordberg
Beslutande

Johan Helgesson
Föredragande

Bilagor för varje produkt:

- Bilaga 1 – Villkor för produktgodkännandet
- Bilaga 2 – Ytterligare villkor

Courtesy translation

Summary of decision

The authorisation for the biocidal product listed in the decision has been extended in accordance with Article 31(7) Regulation (EU) no 528/2012. The new expiry date is 31 August 2020. No final decision has been made for the submitted application for renewal of the product authorisation.

The extended validity of the authorisation is due to the extended approval for the active substance brodifacoum, and in line with the discussions at the Competent Authority meetings (CA-Sept14-Doc.5.2 - Final.Rev1 - Renewal anticoagulant rodenticides.doc).

How to appeal

This decision can be appealed against at the Land and Environment Court, Nacka District Court. A written appeal to the Court shall be submitted to the Swedish Chemicals Agency, Box 2, 172 13 Sundbyberg, SWEDEN, within three weeks from the date when the complainant took part of the decision.

Bilaga 1 - Villkor för förnyat och/eller ändrat produktgodkännande

De uppgifter som har ändrats sedan föregående prövning är markerade med ett [X] till höger på samma rad.

		Ändring
Produktnamn	Klerat pellets	
Registreringsnummer	3828	
Innehavare	Syngenta Crop Protection AG Schwarzwaldallee 215 P.O. Box CH-4002 Basel SCHWEIZ	
Typ av bekämpningsmedel	Biocidprodukt	
Funktion/Produkttyp	PT14: Rodenticider	
Godkännandet gäller	Från och med 2017-02-01	Till och med 2020-08-31
Produktkod	---	
Beredningsform	Pellets	
Förpackningsvillkor	---	
		X

Verksamma ämnen	Halt	Enhet	Ändring
Brodifakum	0,005	vikt-%	

Villkor för användning

		Ändring
Sammanfattning av användningsområdet	Mot råttor och möss. För användning i och omkring byggnader, vid återvinningsplatser (sopsorteringsstationer) samt annan infrastruktur. Ej för användning i avloppssystem, i parker, på öppna områden, avfallsanläggningar och deponier.	
Behörighetsklass(er)	1 So	

Upplysningar

Datum:

2016-12-15

Ytterligare villkor för produkten Klerat Pellets (reg. nr 3828)

Villkor som riktar sig till innehavaren av godkännandet

De riskbegränsande åtgärder som antagits vid bedömningen framgår av produktrapporten. Dessa eller motsvarande åtgärder ska tydligt framgå av märkning och säkerhetsdatablad. Omfattar åtgärderna användning av personlig skyddsutrustning ska typ och material specificeras.

Hänvisning till Giftinformationscentralen samt information om motgift ska framgå av produktens märkning och säkerhetsdatablad.

Nedanstående villkor för användning ska framgå av produktens märkning.

Villkor för användning

Produkten får endast användas som en sista utväg för bekämpning av råttor och möss.

Anpassa dosering utifrån populationens storlek och alternativa födokällor.

Produkten får inte användas för att skydda växter och växtprodukter från skadegörelse orsakad av råttor eller möss.

Betet får endast placeras i åverkanssäkra betesstationer på sådant sätt att barn och husdjur, eller fåglar och annat vilt, inte kan komma åt det.

Förvaras oåtkomligt för barn och djur.

Leta regelbundet upp och avlägsna döda råttor och möss under behandlingstiden, minst så ofta som betet kontrolleras och/eller fylls på.

För att minska risken för sekundära förgiftningar ska döda råttor och möss omhändertas och skickas till avfallsförbränning. Utöver dessa villkor kan andra avfallsregler vara tillämpliga.

Information om behandlingen ska ske med väl synliga anslag. Anslagen ska vara av minst A5-format och av väderbeständigt material. Anslagen ska innehålla

- Datum för utläggande av bete
- Kontaktuppgifter till ansvarig för behandlingen
- Medlets namn och registreringsnummer
- Uppgift om verksamt ämne
- Upplysning om att försiktighet ska iakttas så att barn och husdjur inte kommer åt betet
- Hänvisning till Giftinformationscentralen samt information om motgift

Anslagen ska tas bort efter avslutad behandling.