



Riga

05.10.2020 Nr. 4-6/1767

Primmed BV

De Huchtstraat 14,
1327 EE Almere,
The Netherlands

Par valsts atļaujas savstarpēju atzīšanu biocīdam “Care Plus Anti-Insect DEET Spray 50%”

VSIA „Latvijas Vides, ģeoloģijas un meteoroloģijas centrs” (turpmāk tekstā - LVĢMC) 2020. gada 20. februārī ir saņemusi un izvērtējusi Tropenzorg BV iesniegto pieteikumu par biocīda “Care Plus Anti-Insect DEET Spray 50%” secīgu savstarpēju atzīšanu Latvijā.

LVĢMC piekrīt atsauces dalībvalsts – Nīderlandes, sagatavotajam biocīda “Care Plus Anti-Insect DEET Spray 50%” produkta novērtējuma ziņojumam un biocīda 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 biocīdam “Care Plus Anti-Insect DEET Spray 50%”, piemērojot savstarpējās atzīšanas procedūru.

Biocīda “Care Plus Anti-Insect DEET Spray 50%” atļaujas turētājs Latvijā ir:

Primmed BV.

Biocīds “Care Plus Anti-Insect DEET Spray 50%” satur aktīvo vielu – N,N-dietil-metatoluamīds (CAS Nr. 134-62-3; EK Nr. 205-149-7), koncentrācija **50 masas %**.

LVĢMC piešķir šādu atļaujas numuru biocīdam “Care Plus Anti-Insect DEET Spray 50%”:

LV/2020/MR/014

Atļauja ir derīga līdz 2024. gada 24. decembrim.

LVĢMC piešķirtajam atļaujas numuram ir jābūt norādītam biocīda marķējumā.

Atļauja biocīdam “Care Plus Anti-Insect DEET Spray 50%” tiek piešķirta saskaņā ar šādiem nosacījumiem:

- Produkta veids: 19 – Repelenti un atraktanti;
- Mērķa organismi: odi (*Culicidae*) un ērces (*Ixodidae*);
- Lietotāju kategorija: neprofesionāls;
- Produkta apraksts: lietošanai gatavs izsmīdināms līdzeklis;
- Produkta stabilitāte: glabāšanas ilgums 5 gadi.

Atļauja, piemērojot savstarpējās atzīšanas procedūru, ir attiecināma tikai uz biocīdu “**Care Plus Anti-Insect DEET Spray 50%**” tādā sastāvā, preparatīvajā veidā un iepakojuma materiālā, kuram atsauces dalībvalsts ir piešķirusi pirmo atļauju.

Biocīda “**Care Plus Anti-Insect DEET Spray 50%**” marķējumam (un ja ir piemērojams – pievienotai lietošanas instrukcijai) ir jābūt saskaņā ar informāciju, kas ir norādīta produkta novērtējuma ziņojumā un biocīda raksturojuma kopsavilkumā, ko sagatavojuusi atsauces dalībvalsts, izsniedzot pirmo 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 iepakošanu 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 Primmed BV 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.*

Ja atļauja, ko ir izsniegusi atsauces dalībvalsts, tiek labota vai atsaukta, atļauja, kas ir izsniegta piemērojot savstarpējās atzīšanas procedūru, biocīdam “**Care Plus Anti-Insect DEET Spray 50%**” var tikt pārskatīta pirms 2024. gada 24. decembra.

LVĢMC informē, ka atļaujas turētājs Primmed BV ir pilnībā atbildīgs par biocīda “**Care Plus Anti-Insect DEET Spray 50%**” saturu, klasifikāciju, etiķeti, lietošanas instrukciju un drošības datu lapu.

LVĢMC lūdz atļaujas turētājam Primmed BV paziņot iepriekšminēto informāciju visiem piegādes ķēdes dalībniekiem.

Informācijas analīzes daļas vadītāja

biocides@lvcmc.lv

