

Nacionalinio visuomenės sveikatos centro  
prie Sveikatos apsaugos ministerijos  
Vilniaus departamento

Produktų vertinimo skyrius

**BIOCIDINIO PRODUKTO VERTINIMO PAŽYMA**

2020-09-10

Nr. (10-14 17.5E)BPR- 473

**1. Produktų tipas, biocidinio produkto pavadinimas**

Medienos konservantas (8 produktų tipas)  
TEKNOL AQUA 1412-01

**2. Biocidinio produkto gamintojas (pavadinimas, adresas)**

Teknos A/S  
Industrivej 19, 6580, Vamdrup, Denmark (Danija)

**3. Pareiškėjas (pavadinimas arba vardas ir pavardė, adresas)**

Teknos A/S  
Industrivej 19, 6580, Vamdrup, Denmark (Danija)

**4. Vertinimui pateikti dokumentai:**

- 4.1. Paraiška.
- 4.2. Biocidinio produkto charakteristikų santrauka (SPC).

**5. Dokumentai gauti:** 2020-08-20, Reg. Nr. 1-117115 (R4BP 2020-04-21)

Nuorašas tikras

Nacionalinis visuomenės sveikatos centras prie Sveikatos apsaugos ministerijos

2020-09-10

6. Vertinimo aprašymas, išvados ir pasiūlymai:

**TEKNOL AQUA 1412-01**

(skystis)

**3-jod-2-propinilbutilkarbamatas (IPBC), CAS Nr. 55406-53-6, EB Nr. 259-627-5 – 0,3%;**

**1-[[2-(2,4-dichlorfenil)-4-propil-1,3-dioksolan-2-il]metil]-1H-1,2,4-triazolis (propikonazolas), CAS Nr. 60207-90-1, EB Nr. 262-104-4 – 0,9 %;**

**1-(4-chlorfenil)-4,4-dimetil-3-(1,2,4-triazol-1-ilmetil)pentan-3-olis (tebukonazolis), CAS Nr. 107534-96-3, EB Nr. 403-640-2 – 0,3%**

**Veikliosios medžiagos įtrauktos į Sąjungos patvirtintų veikliųjų medžiagų sąrašą 8 produktų tipui.**

**Biocidinis produktas autorizuotas, taikant 2012 m. gegužės 22 d. Europos Parlamento ir Tarybos reglamento (ES) Nr. 528/2012 dėl biocidinių produktų tiekimo rinkai ir jų naudojimo (toliau – Reglamentas (ES) Nr. 528/2012) 17 straipsnį – Biocidinių produktų tiekimas rinkai ir naudojimas ir 34 straipsnį – Lygiagretus abipusis pripažinimas. Pagal referencinės valstybės narės Danijos Karalystės kompetentingos institucijos 2011 m. gruodžio 9 d. išduoto autorizacijos liudijimo Nr. 417-8 charakteristikų santrauką.**

**Atliekamas biocidinio produkto, kurio autorizacijos liudijimo Nr. (10-14 17.5)BPR-103(A-08VAP181137/D-20-46) administracinis pakeitimas. Taikoma su produktais susijusių administracinio pobūdžio pakeitimų tvarka pagal 2013 m. balandžio 18 d. Komisijos įgyvendinimo reglamentą (ES) Nr. 354/2013 dėl pakeitimų, susijusių su biocidiniais produktais, autorizuotais pagal Europos Parlamento ir Tarybos reglamentą (ES) Nr. 528/2012 (toliau – Reglamentas (ES) Nr. 354/2013).**

**1. Poveikio žmonių sveikatai vertinimas**

Pakeičiant biocidinio produkto pavadinimą, jei nekyla pavojus, kad jis bus sumaišytas su kitų biocidinių produktų pavadinimais, išbraukiant naudotojų kategoriją, pakeičiant klasifikavimą ir ženklinį etiketėmis, jei keičiama tik tai, kas būtina laikantis naujai taikomų Europos parlamento ir Tarybos reglamento (EB) Nr. 1272/2008 reikalavimų, poveikis žmonių sveikatai nevertinamas.

**2. Poveikio gyvūnų sveikatai vertinimas**

Pakeičiant biocidinio produkto pavadinimą, jei nekyla pavojus, kad jis bus sumaišytas su kitų biocidinių produktų pavadinimais, išbraukiant naudotojų kategoriją, pakeičiant klasifikavimą ir ženklinį etiketėmis, jei keičiama tik tai, kas būtina laikantis naujai taikomų Europos parlamento ir Tarybos reglamento (EB) Nr. 1272/2008 reikalavimų, poveikis gyvūnų sveikatai nevertinamas.

**3. Poveikio aplinkai vertinimas**

Pakeičiant biocidinio produkto pavadinimą, jei nekyla pavojus, kad jis bus sumaišytas su kitų biocidinių produktų pavadinimais, išbraukiant naudotojų kategoriją, pakeičiant klasifikavimą ir ženklinį etiketėmis, jei keičiama tik tai, kas būtina laikantis naujai taikomų Europos parlamento ir Tarybos reglamento (EB) Nr. 1272/2008 reikalavimų, poveikis aplinkai nevertinamas.

**Nuorašas tikras**

**Nacionalinis visuomenės sveikatos centras prie Sveikatos apsaugos ministerijos**

**2020-09-10**

#### **4. Poveikio kontroliuojamiems organizmams vertinimas**

Pakeičiant biocidinio produkto pavadinimą, jei nekyla pavojus, kad jis bus sumaišytas su kitų biocidinių produktų pavadinimais, išbraukiant naudotojų kategoriją, pakeičiant klasifikavimą ir ženklinį etiketėmis, jei keičiama tik tai, kas būtina laikantis naujai taikomų Europos parlamento ir Tarybos reglamento (EB) Nr. 1272/2008 reikalavimų, poveikis kontroliuojamiems organizmams nevertinamas.

#### **5. Efektyvumo vertinimas**

Pakeičiant biocidinio produkto pavadinimą, jei nekyla pavojus, kad jis bus sumaišytas su kitų biocidinių produktų pavadinimais, išbraukiant naudotojų kategoriją, pakeičiant klasifikavimą ir ženklinį etiketėmis, jei keičiama tik tai, kas būtina laikantis naujai taikomų Europos parlamento ir Tarybos reglamento (EB) Nr. 1272/2008 reikalavimų, efektyvumas nevertinamas.

#### **Išvados**

Biocidinio produkto pavadinimo pakeitimas, jei nekyla pavojus, kad jis bus sumaišytas su kitų biocidinių produktų pavadinimais, naudotojų kategorijos išbraukimas, klasifikavimo ir ženklinio etiketėmis pakeitimas, jei keičiama tik tai, kas būtina laikantis naujai taikomų Europos parlamento ir Tarybos reglamento (EB) Nr. 1272/2008 reikalavimų yra reglamentuojami Reglamento (ES) Nr. 354/2013 6 straipsnio.

#### **Rekomendacijos**

Medienos konservantas TEKNOL AQUA 1412-01 (senasis pavadinimas GORI 356) (8 produktų tipas) atitinka biocidinių produktų tiekimą į rinką reglamentuojančių teisės aktų reikalavimus. Tikslinga pakeisti biocidinio produkto autorizacijos liudijimą, atliekant su produktu susijusius administracinio pobūdžio pakeitimus

#### **Pasiūlymai dėl autorizacijos sąlygų**

Tik profesionaliesiems naudotojams. Autorizacijos liudijime siūloma įrašyti tokias autorizacijos sąlygas: „Neprofesionaliesiems ir profesionaliesiems naudotojams. Apsaugoti pjautą medieną ir medienos gaminius nuo medieną ardančių ir išvaizdą keičiančių organizmų. Negali būti naudojamas maisto, gėrimų ir pašarų tarai, vaikų žaislams, mediniams laivų korpusams, vandens statiniams ir akvakultūrinei įrangai apdoroti“. Kitas specialiausias autorizacijos sąlygas, kurios taip pat atitinka susijusio referencinio produkto specialiausias autorizacijos sąlygas, siūloma nurodyti autorizacijos liudijimo prieduose.

Vertinimą atliko:

vyriausioji specialistė

E. Baronienė

vyriausioji specialistė

N. Umbrasienė

skyriaus vedėjas

S. Majus

**Nuorašas tikras**

**Nacionalinis visuomenės sveikatos centras prie Sveikatos apsaugos ministerijos**

**2020-09-10**



**DETALŪS METADUOMENYS**

<b>Dokumento sudarytojas (-ai)</b>	Nacionalinis visuomenės sveikatos centras prie Sveikatos apsaugos ministerijos 291349070, Kalvarijų g. 153, 08221 Vilnius
<b>Dokumento pavadinimas (antraštė)</b>	BIOCIDINIO PRODUKTO VERTINIMO PAŽYMA
<b>Dokumento registracijos data ir numeris</b>	2020-09-10 Nr. (10-1417.5 E)BPR-473
<b>Dokumento gavimo data ir dokumento gavimo registracijos numeris</b>	–
<b>Dokumento specifikacijos identifikavimo žymuo</b>	ADOC-V1.0
<b>Parašo paskirtis</b>	Pasirašymas
<b>Parašą sukūrusio asmens vardas, pavardė ir pareigos</b>	Evelina Baronienė, Vilniaus departamento Produktų vertinimo skyriaus vyriausioji specialistė, Vilniaus departamento Produktų vertinimo skyrius
<b>Sertifikatas išduotas</b>	EVELINA BARONIENĖ, Nacionalinis visuomenės sveikatos centras prie SAM LT
<b>Parašo sukūrimo data ir laikas</b>	2020-09-10 15:40:19 (GMT+03:00)
<b>Parašo formatas</b>	XAdES-T
<b>Laiko žyme nurodytas laikas</b>	2020-09-10 15:40:34 (GMT+03:00)
<b>Informacija apie sertifikavimo paslaugų teikėją</b>	ADIC CA-B, Asmens dokumentu israsymo centras prie LR VRM LT
<b>Sertifikato galiojimo laikas</b>	2019-06-27 09:42:11 – 2022-06-26 09:42:11
<b>Parašo paskirtis</b>	Pasirašymas
<b>Parašą sukūrusio asmens vardas, pavardė ir pareigos</b>	Natalja Umbrasienė, Vilniaus departamento Produktų vertinimo skyriaus vyriausioji specialistė, Vilniaus departamento Produktų vertinimo skyrius
<b>Sertifikatas išduotas</b>	NATALJA UMBRASIENĖ, Nacionalinis visuomenės sveikatos centras prie SAM LT
<b>Parašo sukūrimo data ir laikas</b>	2020-09-10 15:42:53 (GMT+03:00)
<b>Parašo formatas</b>	XAdES-T
<b>Laiko žyme nurodytas laikas</b>	2020-09-10 15:43:11 (GMT+03:00)
<b>Informacija apie sertifikavimo paslaugų teikėją</b>	ADIC CA-A, Asmens dokumentu israsymo centras prie LR VRM LT
<b>Sertifikato galiojimo laikas</b>	2018-11-22 11:57:47 – 2021-11-21 11:57:47
<b>Parašo paskirtis</b>	Pasirašymas
<b>Parašą sukūrusio asmens vardas, pavardė ir pareigos</b>	Saulius Majus, Vilniaus departamento Produktų vertinimo skyriaus vedėjas, Vilniaus departamento Produktų vertinimo skyrius
<b>Sertifikatas išduotas</b>	SAULIUS MAJUS, Nacionalinis visuomenės sveikatos centras prie SAM LT
<b>Parašo sukūrimo data ir laikas</b>	2020-09-10 15:51:07 (GMT+03:00)
<b>Parašo formatas</b>	XAdES-T
<b>Laiko žyme nurodytas laikas</b>	2020-09-10 15:51:24 (GMT+03:00)
<b>Informacija apie sertifikavimo paslaugų teikėją</b>	ADIC CA-A, Asmens dokumentu israsymo centras prie LR VRM LT
<b>Sertifikato galiojimo laikas</b>	2018-11-22 11:56:35 – 2021-11-21 11:56:35
<b>Informacija apie būdus, naudotus metaduomenų vientisumui užtikrinti</b>	"Registravimas" paskirties metaduomenų vientisumas užtikrintas naudojant "RCSC IssuingCA, VI Registru centras - i.k. 124110246 LT" išduotą sertifikatą "Dokumentų valdymo sistema Avilyš, Nacionalinis visuomenės sveikatos centras, į.k.291349070 LT", sertifikatas galioja nuo 2018-12-21 14:06:53 iki 2021-12-20 14:06:53
<b>Pagrindinio dokumento priedų skaičius</b>	–
<b>Pagrindinio dokumento pridedamų dokumentų skaičius</b>	–
<b>Pridedamo dokumento sudarytojas (-ai)</b>	Nuorašas tikras, Nacionalinis visuomenės sveikatos centras prie Sveikatos apsaugos ministerijos
<b>Pridedamo dokumento pavadinimas (antraštė)</b>	–
<b>Pridedamo dokumento registracijos data ir numeris</b>	–

**DETALŪS METADUOMENYS**

<b>Programinės įrangos, kuria naudojantis sudarytas elektroninis dokumentas, pavadinimas</b>	Dokumentų valdymo sistema Avilys, versija 3.5.33
<b>Informacija apie elektroninio dokumento ir elektroninio (-ių) parašo (-ų) tikrinimą (tikrinimo data)</b>	Atitinka specifikacijos keliamus reikalavimus. Visi dokumente esantys elektroniniai parašai galioja (2020-09-10 16:06:24)
<b>Paieškos nuoroda</b>	–
<b>Papildomi metaduomenys</b>	Nuorašą suformavo 2020-09-10 16:06:24 Dokumentų valdymo sistema Avilys

Nuorašas tikras

Nacionalinis visuomenės sveikatos centras prie Sveikatos apsaugos ministerijos

2020-09-10