



Rīgā

Datums Nr. 4-6/985
skatāms laika
zīmogā
Uz Nr. b/n
26.04.2019

**BROS Spółka z ograniczoną
odpowiedzialnością**

Karpia 24, 61-619, Poznan
Polija

Par valsts atļaujas savstarpēju atzīšanu biocīdam saimei BROS Līdzeklis pret odiem bērniem

VSIA „Latvijas Vides, ģeoloģijas un meteoroloģijas centrs” (turpmāk tekstā - LVĢMC) 2019. gada 18. aprīlī ir saņēmusi un izvērtējusi **BROS Spółka z ograniczoną odpowiedzialnością** iesniegto pieteikumu par biocīda **BROS Līdzeklis pret odiem bērniem** savstarpēju atzīšanu Latvijā.

LVĢMC piekriņ atsaucēs dalībvalsts – Slovēnija, sagatavotajam biocīda 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) 34. pantu LVĢMC piešķir atļauju *BROS Līdzeklis pret odiem bērniem*, piemērojot savstarpējās atzīšanas procedūru.

Biocīda sastāvā esošā aktīvā viela ir **17.3% etilbutilacetilaminopropionāts** (CAS No. 52304-36-6, EC No. 257-835-0).

LVĢMC piešķir atļaujas numuru **LV/2022/MR/010**.

Atļauja ir derīga līdz **2032.gada 17.jūlijam**.

LVĢMC piešķirtajam atļaujas numuram ir jābūt norādītam biocīda marķējumā.

Atļauja tiek piešķirta saskaņā ar šādiem nosacījumiem:

- **Produkta veids 19** – Repelenti un atraktanti;
- Lietotāju kategorija: neprofesionāli;
- Produkta apraksts: lietošanai gatavs repelents, ko lieto uz cilvēka ādas;
- Mērķa organismi: parastie odi, tropiskie odi un ērces;
- Lietošanas metode - izsmidzināšana
- Iepakojuma izmērs: iepakojuma lielumi un materiāli ir norādīti biocīda raksturojuma kopsavilkumā.
- Produkta stabilitāte: 2 gadi.

Atļauja ir attiecināma tikai uz *BROS Līdzeklis pret odiem bērniem* tādā sastāvā, preparatīvajā veidā un iepakojuma materiālā kā biocīdam *BROS Līdzeklis pret odiem bērniem*, kuram atsaucēs dalībvalsts ir piešķīrusi atļauju.

BROS Līdzeklis pret odiem bērniem 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 atsaucēs 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 BROS Spółka z ograniczoną odpowiedzialnością ir pilnībā atbildīgs par biocīdu saturu, klasifikāciju, etiķeti, lietošanas instrukciju un drošības datu lapu.

LVĢMC lūdz atļaujas turētājam BROS Spółka z ograniczoną odpowiedzialnością paziņot iepriekšminēto informāciju visiem piegādes ķēdes dalībniekiem.

Informācijas analīzes daļas vadītāja

A. Jantone

biocides@lvgmc.lv