

Liphatech S.A.S.
Mikaëline Billeret

Bonnel BP3, 47480 Pont du Casse, France

Hakemuksenne 30.10.2009

Päätös Rodilon Paste -biosidivalmisteen vastavuoroisesta hyväksymisestä

Liphatech S.A.S. on hakenut Turvallisuus- ja kemikaalivirastolta jyrsijämyrkyksi tarkoitetulle Rodilon Paste -valmisteelle valtioneuvoston asetuksen biosidivalmisteista 12 §:ssä säädettyä vastavuoroista hyväksymistä. Valmiste ei ole ollut Suomen markkinoilla aikaisemmin. Hakemus saapui Turvallisuus- ja kemikaalivirastoon 30.10.2009 ja se hyväksyttiin täydelliseksi 8.8.2011. Valmisteelle on myönnetty ensirekisteröinti Yhdistyneessä kuningaskunnassa.

Turvallisuus- ja kemikaalivirasto on tarkastanut Rodilon Paste -valmisteen hyväksymishakemuksen liitteineen.

Turvallisuus- ja kemikaalivirasto toteaa, että valmisteen tehoaine on sisällytetty ympäristöministeriön asetuksen biosidivalmisteista ja niiden tehoaineita koskevista hakemuksista ja ilmoituksista 20/2008 liitteeseen 1 (biosidivalmisteissa sallitut tehoaineet) ja täyttää tehoaineen vähimmäispuhtausvaatimuksen sekä muut hyväksymisen edellytykset, jotka on kirjattu tämän päätöksen liitteeseen 1 (valmisteyhteenvedo).

Turvallisuus- ja kemikaalivirasto hyväksyy kemikaalilain 25, 27 ja 28 §:n nojalla alla olevin ja liitteessä 1 esitetyin ehdoin seuraavan biosidivalmisteen:

Valmisteen nimi	Rodilon Paste (markkinoija Bayer)
Valmisteryhmä	14 Jyrsijämyrkyt
Tehoaine ja sen pitoisuus	Difetialoni (CAS 104653-34-1), 0,0025 paino-%
Hyväksymisnumero	FINBP20091345
Hyväksymisen haltija	Liphatech S.A.S., Ranska
Hyväksymisen voimaantulopäivä	22.11.2011
Hyväksymisen viimeinen voimassaolopäivä	31.10.2014

1 Hyväksymisen ehdot

Hyväksymisen haltijan tulee huolehtia siitä, että Rodilon Paste -valmiste on pakattu ja merkitty Sosiaali- ja terveysministeriön asetuksen biosidivalmisteiden pakkaamisesta ja merkinnöistä 422/2000 mukaisesti ja että myyntipäällyksen merkinnät vastaavat sisällöltään tätä päätöstä. Valmisteen päällykseen on lisättävä valmisteen hyväksymisnumero (FINBP20091345).

Valmisteen käytöstä aiheutuvien ympäristö- ja terveysriskien ehkäisemiseksi luovuttaminen ja käyttö on sallittu vain ammattilaisille rakennusten sisällä. Ammattimaisella käytöllä tarkoitetaan tuholaiistorjuntayrityksissä torjuntatyöhön perehtyneiden tuholaistorjujien suorittamaa jrsijätorjuntaa. Valmisteen pakkauksen koko ei saa olla alle 5 kg. Lisäksi valmisteiden markkinoille saattamisessa ja käytössä on noudatettava valmisteyhteenvedossa esitettyjä ohjeita ja velvoitteita.

2 Käyttöturvallisuustiedote ja kemikaalitietojen toimittaminen

Valmisteen käyttöturvallisuustiedotteen tulee vastata sisällöltään tätä päätöstä. Käyttöturvallisuustiedotteesta säädetään REACH-asetuksen (EY 1907/2006) 31 artiklassa ja REACH-asetuksen muutoksessa 453/2010/EU.

Valmisteesta tulee tehdä kemikaali-ilmoitus Tukesin kemikaalituoterekisteriin STM:n asetuksen 553/2008 1§:n mukaisesti. Kemikaali-ilmoituksen tulee vastata sisällöltään valmisteen käyttöturvallisuustiedotetta.

3 Turvallisuus- ja kemikaalivirastoon toimitettavat asiakirjat

Valmisteen korjatut myyntipäällyksmerkinnät ja käyttöturvallisuustiedote on toimitettava Turvallisuus- ja kemikaalivirastoon **22.1.2012** mennessä. Päällyksmerkintöjä tai käyttöturvallisuustiedotetta muutettaessa on uusin versio toimitettava Turvallisuus- ja kemikaaliviraston biosidiyksikköön.

4 Maksut

Päätöksestä peritään maksu hakemuksen vireille tullessa voimassa olleen maksuasetuksen mukaisesti (1207/2006). Maksu Rodilon Paste -biosidivalmisteen vastavuoroisesta hyväksymisestä on 7 900 €. Jos maksuvelvollinen katsoo, että maksun määräämisessä on tapahtunut virhe, hän voi maksuperustelain (150/1992, muutos 961/1998) 11 b §:n perusteella vaatia siihen kirjallisesti oikaisua Turvallisuus- ja kemikaalivirastolta. Lasku toimitetaan erikseen.

5 Valitusosoitus

Tähän päätökseen saa hakea muutosta Helsingin hallinto-oikeudelta liitteenä olevan valitusosoituksen mukaisesti.

Lisätietoja päätöksestä antaa ylitarkastaja Sari Kuosmanen (sähköposti: Sari.Kuosmanen@tukes.fi)

Paula Haapasola
Ryhmäpäällikkö

Sari Kuosmanen
Ylitarkastaja

Liitteet 1. Valmisteyhteenveto
2. Etikettiehdotus
4. Valitusosoitus

Tiedoksi
sähköisesti ELY-keskukset
Sosiaali- ja terveysministeriö, työsuojeluosasto
Myrkytystietokeskus
Tukes/KETU