

Avient Luxembourg S.a.r.l.
Route de Bastogne, 19
L-9638 Pommerloch
Luxembourg

Vahvistus 5842 MULTIREPEL EVA MASTERBATCH -biosidivalmiste yksinkertaistetun lupamenettelyn mukaisen ilmoituksen käsittelystä

Arche on tehnyt Turvallisuus- ja kemikaalivirastolle (Tukes) Euroopan parlamentin ja neuvoston asetuksen (EU) N:o 528/2012 (ns. biosidiasetus) 27 artiklan mukaisen ilmoituksen yksinkertaistetulla lupamenettelyllä luvan saaneen 5842 MULTIREPEL EVA MASTERBATCH -biosidivalmisteeseen asettamisesta saataville markkinoilla Suomessa. Valmiste täyttää biosidiasetuksen (EU) N:o 528/2012 25 artiklan ehdot ja se on hyväksytty 26 artiklan mukaisesti Alankomaissa. Ilmoitus saapui Tukesiin 9.4.2021.

Tukes on tarkastanut 5842 MULTIREPEL EVA MASTERBATCH -valmisteen ilmoituksen liitteineen. Tukes toteaa, että valmisteen tehoaine on sisällytetty biosidiasetuksen (EU) N:o 528/2012 liitteeseen I. Valmiste täyttää kyseisen asetuksen 25 artiklan mukaisen luvan edellytykset, jotka on kirjattu tämän kirjeen liitteeseen 1.

Tukes vahvistaa biosidiasetuksen (EU) N:o 528/2012 27 artiklan nojalla alla olevin ja tämän kirjeen liitteessä 1 esitetyin ehdoin seuraavan biosidivalmisteen asettamisen saataville markkinoilla:

Valmisteen nimi	5842 MULTIREPEL EVA MASTERBATCH
Valmisteryhmä	PT 19 (Karkotteet ja houkutteen)
Tehoaineet ja niiden pitoisuudet	laventeliöljy (CAS-nro 8000-28-0), 5,4 % (w/w) piparminttuöljy (CAS-nro 8006-90-4), 5,4 % (w/w) sitronellaali (EY-nro 203-376-6), 5,4 % (w/w)
Lupanumero	EU-0015409-0001

Luvanhaltija	Avient Luxembourg S.a.r.l., Luxemburg
Luvan viimeinen voimassaolopäivä	30.5.2028
Käyttäjäloukka	teollisuuskäyttö

1 Ehdot biosidivalmisteen asettamiselle saatavaksi markkinoille

Biosidivalmisteen pakkaamisesta ja merkinnöistä säädetään biosidiasetuksen (EU) N:o 528/2012 69 artiklassa. Alankomaiden toimivaltaisen viranomaisen antaman luvan mukaisesti valmisteen lupa on voimassa 30.5.2028 asti.

2 Käyttöturvallisuustiedote

Käyttöturvallisuustiedotteesta säädetään REACH-asetuksen (EU) N:o 1907/2006 31 artiklassa ja liitteessä II.

3 CLP-asetuksen mukainen vaaraviestintä

Tukes toteaa, että biosidivalmisteelle ei tule asetuksen (EY) N:o 1272/2008 mukaista luokitusta.

4 Maksut

Ilmoituksen käsittelystä peritään maksu ilmoituksen vireille tullessa voimassa olleen Työ- ja elinkeinoministeriön asetuksen 1391/2018 mukaisesti. Jos maksuvelvollinen katsoo, että maksun määräämisessä on tapahtunut virhe, hän voi maksuperustelain (150/1992, muutoksineen) 11 b §:n perusteella vaatia siihen kirjallisesti oikaisua Tukesilta. Lasku toimitetaan erikseen.

Lisätietoja antaa ylitarkastaja Pia Lindfors (sähköposti: etunimi.sukunimi@tukes.fi)

5 Allekirjoitus

Tämän vahvistuksen on allekirjoittanut ylitarkastaja Pia Lindfors.

Tämä asiakirja on allekirjoitettu sähköisesti. Allekirjoittajan henkilöllisyyden ja allekirjoituksen ajankohdan voi varmistaa allekirjoitusta klikkaamalla ja asiakirjan aitous voidaan todentaa sähköisesti. Jos asiakirjaa muutetaan jälkikäteen, allekirjoitus ei ole enää kelvollinen. Sähköinen asiakirja on alkuperäiskappale, eikä allekirjoituksen oikeellisuutta voi varmistaa paperitulosteesta. Alkuperäisen sähköisen asiakirjan voi tarvittaessa pyytää Tukesin kirjaamosta.

Liitteet	Valmisteyhteenveto
Tiedoksi sähköisesti	ELY-keskukset Myrkytystietokeskus

