

Unichem d.o.o.  
Sinja Gorica 2  
SI 1360 Vrhnika  
Slovenia

## Muutos Ratimor palasyötti / Ratimor Blockbete -nimisen biosidivalmisteen lupaan ja valmisteyhteenvedoon

Unichem d.o.o. on hakenut Turvallisuus- ja kemikaalivirastolta (Tukes) Euroopan parlamentin ja neuvoston asetuksen (EU) N:o 528/2012 mukaisesti luvan saaneita biosidivalmisteita koskevista muutoksista annetun asetuksen (EU) N:o 354/2013 liitteessä mainitun osaston 1, kohdan 2 mukaista hallinnollista muutosta Ratimor palasyötti / Ratimor Blockbete -valmistelupaan 16.2.2023. Valmisteen CLP-asetuksen (EU N:o 1272/2008) mukainen luokitus ja merkinnät on tarkistettu.

Valmisteen nimi	<b>Ratimor palasyötti / Ratimor Blockbete</b>	
Lisänimet	Effect rodent Blocks RAToff Block Sugan Palasyötti / Blockbete Cooper Palasyötti / Cooper Blockbete	
Valmisteryhmä	14 (jyrsijämyrkyt)	
Tehoaine ja sen pitoisuus	Difenakumi (CAS 56073-07-5), 0,005 % w/w	
Lup numerot	Ratimor palasyötti / Ratimor Blockbete	FI-2018-0044
	Effect rodent Blocks	FI-2018-0045
	RAToff Block	FI-2018-0046
	Sugan Palasyötti / Blockbete	FI-2018-0047
	Cooper Palasyötti / Cooper Blockbete	FI-2018-0048
Luvan haltija	Unichem d.o.o., Slovenia	
Käyttäjryhmä	Koulutetut ammattilaiset	
Hyväksymisen viimeinen voimassaolopäivä	14.8.2023	

Tukes hyväksyy haetut muutokset hakijan esityksen mukaisesti ja muuttaa hyväksymispäätöksen liitteenä olevaa valmisteyhteenvedoa (SPC, summary of product characteristics). Muilta osin

18.9.2018 ja 8.11.2019 annetuissa päätöksissä (Tukes 4717/712/2017 ja 1217/712/2019) esitetyt asiat jäävät voimaan.

Tämän päätöksen mukaisesti korjattu myyntipäällisyyden käyttöohjeineen tulee toimittaa Tukesin Biosidit-ryhmään viimeistään **8.7.2023**.

Euroopan parlamentin ja neuvoston asetuksen (EU) N:o 528/2012 Artiklan 52 mukaisesti 8.11.2019 päivätyn päätöksen liitteiden mukaisesti merkittyjä pakkauksia voidaan saattaa markkinoille 4.11.2023 saakka (180 vrk) ja käyttää 2.5.2023 (360 vrk) saakka.

Päätöksestä on peritty maksu hakemuksen vireille tultua voimassa olleen työ- ja elinkeinoministeriön asetuksen (1238/2021) mukaisesti. Hakija on maksanut laskun biosidiasetuksen (EU) N:o 528/2012, artiklan 80, kohdan 2 mukaisesti määräajassa.

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

Lisätietoja antaa suunnittelija Saara Kotiranta (saara.kotiranta@tukes.fi).

**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.**

Allekirjoittanut:  
Saara Kotiranta, suunnittelija

Liitteet 1. Valmisteyhteenveto (SPC)  
2. Valitusosoitus

Tiedoksi  
sähköisesti ELY-keskukset  
Myrkytystietokeskus

