

SC Johnson EurAFNE Ltd.  
Frimley Green Road  
GU16 7AJ Camberley  
Surrey, GB

Hakemuksenne 20.08.2013

## Päätös Baygon muurahaissirote -biosidivalmisteen vastavuoroisesta hyväksymisestä

SC Johnson EurAFNE Ltd., on hakenut **Turvallisuus- ja kemikaalivirastolta** (Tukes) hyönteismyrkyksi tarkoitetulle Baygon muurahaissirote -valmisteelle valtioneuvoston asetuksen biosidivalmisteista (466/2000) 12§:ssä säädettyä vastavuoroista hyväksymistä. Hakemus saapui Tukeisiin 20.08.2013. Valmisteelle on myönnetty ensihyväksyminen Iso-Britanniassa.

Tukes on tarkastanut Baygon muurahaissirote -valmisteen hyväksymishakemuksen liitteineen. Tukes toteaa, että valmisteen tehoaine on biosidivalmisteen hyväksymisen tai rekisteröinnin hakemisesta, markkinoilta poistamisesta ja erityisohjeista annetun ympäristöministeriön asetuksen 20/2008 ja sen muutoksen 153/2012 liitteessä 1 mainittu biosidivalmisteissa sallittu tehoaine. Se täyttää kyseisen tehoaineen vähimmäispuhtausvaatimukset ja muut hyväksymisen edellytykset, jotka on kirjattu tämä päätöksen liitteeseen 1.

Tukes hyväksyy kemikaalilain 599/2013 63 §:n siirtymäsäännöksen nojalla kemikaalilain 744/1989 25, 27 ja 28 §:n mukaisesti alla olevin ja liitteessä 1 esitetyn ehdoin seuraavan biosidivalmisteen:

Valmisteen nimi	<b>Baygon muurahaissirote</b>
Valmisteryhmä	PT18 (Hyönteis- ja punkkimyrkyt sekä muiden niveljalkaisten torjuntaan käytettävät valmisteet)
Tehoaine ja sen pitoisuus	deltametriini (CAS: 52918-63-5); pitoisuus 0,05 % (w/w)
Lupanumero	FI-2016-0021
Luvanhaltija	SC Johnson EurAFNE Ltd., Iso-Britannia
Luvan viimeinen voimassaolopäivä	15.08.2026

Käyttäjäloukka

Kuluttajakäyttö

## 1 Hyväksymisen ehdot

Hyväksymisen haltijan tulee huolehtia siitä, että Baygon muurahaissirote -valmiste on pakattu ja merkitty sosiaali- ja terveysministeriön asetuksen biosidivalmisteiden pakkaamisesta ja merkinnöistä 422/2000 mukaisesti ja että myyntipäällyksen merkinnät vastaavat sisällöltään tätä päätöstä. Tämän päätöksen liitteessä 2 on esitetty kemikaalilainsäädännön mukaiset biosidivalmisteen pakkausmerkintöjä koskevat vaatimukset. Valmisteen päällykseen on lisättävä valmisteen lupanumero (FI-2016-0021).

## 2 Käyttöturvallisuustiedote ja kemikaalitietojen toimittaminen

Valmisteesta ei tarvitse toimittaa käyttöturvallisuustiedotetta, koska valmiste on tarkoitettu vain kuluttajakäyttöön. Käyttöturvallisuustiedote tulee kuitenkin toimittaa, jos jatkokäyttäjä tai jakelija sitä pyytää. Käyttöturvallisuustiedotteesta säädetään REACH-asetuksen (EU) N:o 1907/2006 31 artiklassa ja REACH-asetuksen muutoksessa (EU) N:o 453/2010.

Yrityksen, joka saattaa valmisteen markkinoille tai käyttöön Suomessa, tulee tehdä kemikaali-ilmoitus Tukesin kemikaalituoterekisteriin Tampereelle sosiaali- ja terveysministeriön asetuksen 553/2008 ja asetuksen muutoksen 965/2011 1§:n mukaisesti ennen valmisteen markkinoille saattamista. Samassa yhteydessä on Tukesin Tampereen toimipisteeseen toimitettava valmisteen hyväksymispäätöksen mukaisesti korjatut myyntipäällyys ja käyttöturvallisuustiedote. Kemikaali-ilmoituksen tulee vastata sisällöltään valmisteen käyttöturvallisuustiedotetta.

Käyttöturvallisuustiedotteessa ja kemikaali-ilmoituksessa valmisteesta on käytettävä samaa nimeä kuin tässä päätöksessä.

## 3 CLP-asetuksen mukainen vaaraviestintä

Valmiste tulee luokitella, merkitä ja pakata 20.1.2009 voimaan tulleen luokitusta, merkintöjä ja pakkaamista koskevan asetuksen (EU) N:o 1272/2008 eli ns. CLP-asetuksen mukaisesti.

## 4 Hyväksymisen haltijan velvoitteet

- hyväksymispäätöksen mukaisesti korjattu myyntipäällyys on toimitettava Tukesin Biosidiryhmään Helsinkiin 20.11.2016 mennessä
- ennen valmisteen markkinoille saattamista valmisteesta on tehtävä kemikaali-ilmoitus Tukesin Kemikaalituoterekisteriin Tampereelle ja ilmoitukseen on liitettävä hyväksymispäätöksen mukaisesti korjatut käyttöturvallisuustiedote ja myyntipäällyys
- kaikista muutoksista tulee ilmoittaa sekä Tukesin Kemikaalituoterekisteriin ([tuoterekisteri@tukes.fi](mailto:tuoterekisteri@tukes.fi)) että Tukesin Biosidiryhmään ([biosinfo@tukes.fi](mailto:biosinfo@tukes.fi))
- mahdollinen hakemus valmisteen uudelleenhyväksymiseksi tulee toimittaa Euroopan parlamentin ja neuvoston asetuksen (EU) N:o 528/2012 31 artiklan mukaisesti viimeistään 11.2.2025.

## 5 Maksut

Päätöksestä peritään maksu hakemuksen vireille tullessa voimassa olleen Työ- ja elinkeinoministeriön asetuksen (1302/2010) mukaisesti. Maksu Baygon muurahaissirote -biosidivalmisteen vastavuoroisesta hyväksymisestä on 9200 €. Maksu on maksettu määräajassa.

Turvallisuus- ja  
kemikaalivirasto

Helsinki  
PL 66 (Opastinsilta 12 B)  
00521 Helsinki

Tampere  
Kalevantie 2  
33100 Tampere

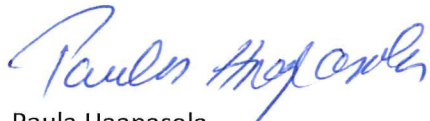
Rovaniemi  
Valtakatu 2  
96100 Rovaniemi

Vaihde 029 5052 000  
[www.tukes.fi](http://www.tukes.fi)  
[kirjaamo@tukes.fi](mailto:kirjaamo@tukes.fi)  
Y-tunnus 1021277-9

## 6 Valitusosoitus

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

Lisätietoja päätöksestä antaa ylitarkastaja Elina Välimäki (sähköposti: elina.valimaki@tukes.fi)



Paula Haapasola  
Ryhmäpäällikkö



Elina Välimäki  
Ylitarkastaja

Liitteet      1. Valmisteyhteenvedo  
                  2. Biosidivalmisteen pakkausmerkintöjä koskevat vaatimukset  
                  3. Valitusosoitus

Tiedoksi  
sähköisesti      ELY-keskus  
                          Myrkytystietokeskus

