



Rīga

07.05.2021 Nr. 4-6/669

**Zapi S.p.A.**

via Terza Strada 12  
35026, Conselve, Padova  
Italy

### **Par valsts atļaujas savstarpēju atzīšanu biocīdam “DX3 Gel”**

VSIA „Latvijas Vides, ģeoloģijas un meteoroloģijas centrs” (turpmāk tekstā - LVGMC) 2021. gada 22. martā ir saņēmusi un izvērtējusi Zapi S.p.A. iesniegto pieteikumu par biocīda “**DX3 Gel**” secīgu savstarpēju atzīšanu Latvijā.

LVGMC piekrīt atsaucies dalībvalsts – Francijas, sagatavotajam biocīda “**DX3 Gel**” produkta 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) 33. pantu LVGMC piešķir atļauju biocīdam “**DX3 Gel**”, piemērojot savstarpējās atzīšanas procedūru.

Biocīda “**DX3 Gel**” atļaujas turētājs Latvijā ir:

**Zapi S.p.A.**

Papildu tirdzniecības nosaukumi Latvijā biocīdam “**DX3 Gel**”:

- *DX3 GEL;*
- *DX3 ĒSMAS ŽELEJA;*
- *DX3 ANT GEL;*
- *DX3 SKUDRU ĒSMAS ŽELEJA;*
- *DX3 ANT GEL BOX;*
- *DX3 SKUDRU ĒSMAS ŽELEJAS KASTĪTE;*
- *SKULD ANT GEL;*
- *SKULD SKUDRU ĒSMAS ŽELEJA;*
- *SKULD ANT GEL BOX;*
- *SKULD SKUDRU ĒSMAS ŽELEJAS KASTĪTE;*
- *KAMAZIL ANT GEL;*
- *KAMAZIL SKUDRU ĒSMAS ŽELEJA;*

- KAMAZIL ANT GEL BOX;
- KAMAZIL SKUDRU ĒSMAS ŽELEJAS KASTĪTE;
- KAPTER ANT GEL;
- KAPTER SKUDRU ĒSMAS ŽELEJA;
- KAPTER ANT GEL BOX;
- KAPTER SKUDRU ĒSMAS ŽELEJAS KASTĪTE;
- KELT ANT GEL;
- KELT SKUDRU ĒSMAS ŽELEJA;
- KELT ANT GEL BOX;
- KELT SKUDRU ĒSMAS ŽELEJAS KASTĪTE;
- FX3 ANT GEL;
- FX3 SKUDRU ĒSMAS ŽELEJA;
- FX3 ANT GEL BOX;
- FX3 SKUDRU ĒSMAS ŽELEJAS KASTĪTE;
- IMITEC ANT GEL;
- IMITEC SKUDRU ĒSMAS ŽELEJA;
- IMITEC ANT GEL BOX;
- IMITEC SKUDRU ĒSMAS ŽELEJAS KASTĪTE;
- BROS Skudru slazds ZP.

Biocīds “DX3 Gel” satur aktīvo vielu – *Imidakloprīds* (CAS Nr. 138261-41-3, EK Nr. 428-040-8), koncentrācija **0,0204% (w/w)** (tīras aktīvās vielas koncentrācija 0,02% (w/w)).

**LVĢMC piešķir šādu atļaujas numuru biocīdam “DX3 Gel”:**

**LV/2021/MR/004**

**Pamatojoties uz atsaucis dalībvalsts lēmumu, atļauja biocīdam “DX3 Gel” ir derīga līdz 2025. gada 8. martam.**

LVĢMC piešķirtajam atļaujas numuram ir jābūt norādītam biocīda marķējumā.

Atļauja biocīdam “DX3 Gel” tiek piešķirta saskaņā ar šādiem nosacījumiem:

- Produkta veids: 18 – Insekticīdi, akaricīdi un līdzekļi citu posmkāju kontrolei;
- Mērķa organismi ēsmas želejas uzklāšanai - visas attīstības stadijas (ola, kāpurs, kūniņa, pieaudzis īpatnis): Melnā skudra (*Lasius niger*); Argentīnas skudra (*Linepithema humile*); Faraona skudra (*Monomorium pharaonis*). Mērķa organismi ēsmas kastītes izvietošanai - visas attīstības stadijas (ola, kāpurs, kūniņa, pieaudzis īpatnis): Melnā skudra (*Lasius niger*).
- Lietotāju kategorijas: apmācīts profesionāls; profesionāls; plašāka sabiedrība (neprofesionāla lietošana);
- Produkta apraksts: ēsmas želeja (gatava lietošanai) un ēsmas kastīte;
- Produkta stabilitāte: glabāšanas ilgums 2 gadi;



- Lietošanas sektors - ēsmas želejai: iekštelpās (uzklāšana iekštelpu sienu spraugās un plaisās) un ārpus telpām (uzklāšana spraugās un plaisās ap ēkām vai uz skudru ligzdas ieejas); ēsmas kastītēm: iekštelpās un ārpus telpām (ārpusē pie ēkām vai blakus skudru ligzdu ieejai);
- Iepakojuma izmēri un materiāls: saskaņā ar biocīda raksturojuma kopsavilkumu.

Atļauja, piemērojot savstarpējās atzīšanas procedūru, ir attiecināma tikai uz biocīdu **“DX3 Gel”** tādā sastāvā, preparatīvajā veidā un iepakojuma materiālā kā biocīdam **“DX3 Gel”**, kurai atsaucis dalībvalsts ir piešķīrusi pirmo atļauju.

Biocīda **“DX3 Gel”** marķējumam (un ja ir piemērojams – pievienotai lietošanas instrukcijai) ir jābūt saskaņā ar informāciju, kas ir norādīta produkta novērtējuma ziņojumā un biocīda raksturojuma kopsavilkumā, ko sagatavojuši atsaucis dalībvalsts, izsniedzot pirmo 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 Zapi S.p.A. 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.*

Ja atļauja, ko ir izsniegusi atsaucis dalībvalsts, tiek labota vai atsaukta, atļauja, kas ir izsniegta, piemērojot savstarpējās atzīšanas procedūru, biocīds **“DX3 Gel”** var tikt pārskatīts pirms 2025. gada 8. marta.

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 Zapi S.p.A. ir pilnībā atbildīgs par biocīda **“DX3 Gel”** saturu, klasifikāciju, etiķeti, lietošanas instrukciju un drošības datu lapu.

LVĢMC lūdz atļaujas turētājam Zapi S.p.A. paziņot iepriekšminēto informāciju visiem piegādes ķēdes dalībniekiem.

Informācijas analīzes daļas vadītāja



A. Jantone

A. Bukina  
anna.bukina@lvģmc.lv

