

2.9.2022

Tukes
7073/04.01.00/2022

ARMOSA TECH SA
Rue des Tuiliers, 1
4480 Engis
Belgium

Vahvistus Fructose 51% w/w SL -biosidivalmisteen yksinkertaistetun lupamenettelyn mukaisen ilmoituksen käsittelystä

ARMOSA TECH SA 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 Fructose 51% w/w SL -biosidivalmisteen asettamisesta saataville markkinoilla Suomessa. Valmiste täyttää biosidiasetuksen (EU) N:o 528/2012 25 artiklan ehdot ja se on hyväksytty 26 artiklan mukaisesti Belgiassa. Ilmoitus saapui Tukeisiin 28.6.2022.

Tukes on tarkastanut Fructose 51% w/w SL -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	Fructose 51% w/w SL
Lisänimi	Attractis
Valmisteryhmä	PT 19 (Karkotteet ja houkutteet)
Tehoaineet ja niiden pitoisuudet	D-fruktoosi (CAS 57-48-7), 51,03 % (w/w) etikkahappo (CAS 64-19-7), 0,9 % (w/w)
Lupanumero	EU-0027083-0001
Luvanhaltija	ARMOSA TECH SA, Belgia
Luvan viimeinen voimassaolopäivä	30.4.2032
Käyttäjäloukka	Ammatti- ja kuluttajakäyttö

1 Ehdot biosidivalmisteen asettamiselle saatavaksi markkinoille

Biosidivalmisteen pakkaamisesta ja merkinnöistä säädetään biosidiasetuksen (EU) N:o 528/2012 69 artiklassa. Belgian toimivaltaisen viranomaisen antaman luvan mukaisesti valmisteiden lupa on voimassa 30.4.2032 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 valmisteen toisen tehoaineen pitoisuutta on rajoitettu siten, että biosidivalmiste ei edellytä asetuksen (EY) N:o 1272/2008 mukaista luokitusta.

4 Maksut

Ilmoituksen käsittelystä peritään maksu ilmoituksen vireille tullessa voimassa olleen Työ- ja elinkeinoministeriön asetuksen 1283/2021 mukaisesti. Jos maksuvelvollinen katsoo, että maksun määrittämisessä on tapahtunut virhe, hän voi maksuperustelain (150/1992, muutoksineen) 11 b §:n perusteella vaatia siihen kirjallisesti oikaisua Tukesilta. Maksuvelvollinen on maksanut laskun.

Lisätietoja antaa ylitarkastaja Pia Lindfors (sähköposti: pia.lindfors@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

