

18.2.2022

Dnro Tukes 526/04.01.00/2022

Denka REGISTRATIONS bv  
Gildeweg 37a  
3771NB Barneveld  
Netherlands

## Vahvistus Fly Trap -biosidivalmisteen yksinkertaistetun lupamenettelyn mukaisen ilmoituksen käsittelystä

Denka REGISTRATIONS bv 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 Fly Trap -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 14.1.2022.

Tukes on tarkastanut Fly Trap -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	<b>Fly Trap</b>
Lisänimet	Kärpäsloukku Kärpässyötti Fly bait Fly Bag
Valmisteryhmä	PT 19 (Karkotteet ja houkutteet)

Tehoaineet ja niiden pitoisuudet	munajauhe (CAS - ), 59,8 % (w/w)  Saccharomyces cerevisiae (hiiva) (CAS 68876-77-7), 25 % (w/w)
Lupanumero	EU-0027004-0000
Luvanhaltija	Denka REGISTRATIONS bv, Alankomaat
Luvan viimeinen voimassaolopäivä	3.12.2031
Käyttäjäloukka	Ammatti- ja kuluttajakäyttö

### Ehdot biosidivalmisteen asettamiselle saatavaksi markkinoille

Biosidivalmisteen pakkaamisesta ja merkinnöistä säädetään biosidiasetuksen (EU) N:o 528/2012 69 artiklassa. Belgian toimivaltaisen viranomaisen antaman luvan mukaisesti valmistajien lupa on voimassa 3.12.2031 asti.

### Käyttöturvallisuustiedote

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

### CLP-asetuksen mukainen vaaraviestintä

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

### Maksut

Ilmoituksen käsittelystä peritään maksu ilmoituksen vireille tullessa voimassa olleen Työ- ja elinkeinoministeriön asetuksen 1283/2021 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. Hakija on maksanut laskun määräajassa.

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

## 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	Valmisteyhteenvedo
Tiedoksi sähköisesti	ELY-keskukset Myrkytystietokeskus

