

3.11.2023

Dnro Tukes 9526/04.01.00/2022

ARIES Umweltprodukte® GmbH & Co. KG
Stapeler Dorfstrasse 23
27367 Horstedt
Germany

Food Moth Monitoring Glue Trap - biosidivalmisteiden yksinkertaistetun lupamenettelyn mukainen lupa

1 Hakemus

ARIES Umweltprodukte® GmbH & Co. KG on hakenut Turvallisuus- ja kemikaalivirastolta (Tukes) koiperhosten monitorointiin tarkoitetulle Food Moth Monitoring Glue Trap -valmisteele Euroopan parlamentin ja neuvoston asetuksen (EU) N:o 528/2012 (jäljempänä biosidiasetus) 25 artiklan mukaista lupaa yksinkertaistetulla lupamenettelyllä. Hakemus saapui Tukesiin 9.9.2022.

2 Päätös

Tukes hyväksyy biosidiasetuksen 25 artiklan nojalla alla olevin ja tämän päätöksen liitteessä 1 esitetyin ehdoin seuraavan biosidivalmisteen:

Valmisteen nimi	Food Moth Monitoring Glue Trap
Lisänimi	Mottlock®
Valmisteryhmä	19 (karkotteet ja houkutteet)
Tehoaine ja sen pitoisuus	(Z,E)-tetradeka-9,12-dienyyliasettaatti (CAS 30507-70-1) 0,272 % (tekninen)
Lupanumero	EU-0029931-0000
Luvan haltija	ARIES Umweltprodukte® GmbH & Co. KG, Saksa
Luvan viimeinen voimassaolopäivä	2.11.2033

Käyttäjärühmä	kuluttajakäyttö
Hyväksytty käyttö	feromonivalmiste elintarvikkeita tuhoavien kosisaperhosten monitorointiin

3 Päätöksen perustelut

3.1 Arviointiin sovelletut säännökset

Tukes on tarkastanut Food Moth Monitoring Glue Trap -valmisteen ja sen lisänimivalmisteen hyväksymishakemuksen liitteineen.

Biosidivalmiste on arvioitu biosidiasetuksen 25 artiklan mukaisesti yksinkertaistetulla lupamenettelyllä. Biosidivalmiste soveltuu yksinkertaistettuun lupamenettelyyn, jos kaikki seuraavat edellytykset täyttyvät:

- kaikki biosidivalmisteen sisältämät tehoaineet mainitaan liitteessä I ja ne ovat kyseisessä liitteessä mahdollisesti mainittujen rajoitusten mukaisia;
- biosidivalmiste ei sisällä huolta aiheuttavia aineita;
- biosidivalmiste ei sisällä mitään nanomateriaalia;
- biosidivalmiste on riittävän tehokas; ja
- biosidivalmisteen käsittely ja sen käyttötarkoitus eivät edellytä henkilösuojainten käyttöä.

3.2 Arvioinnin johtopäätökset

Valmiste täyttää biosidiasetuksen 25 artiklan mukaisen luvan edellytykset. Nämä on esitetty tarkemmin tämän päätöksen liitteenä olevassa arviointiraportissa (PAR) ja valmisteyhteenvedossa (SPC).

4 Hyväksymisen ehdot

Tämän päätöksen liitteenä olevassa valmisteyhteenvedossa (SPC) on esitetty valmisteen luokitusta, merkintöjä ja pakkaamista koskevat vaatimukset sekä riskinarvioinnin johtopäätökset.

- Food Moth Monitoring Glue Trap -valmiste ja sen lisänimi luokitellaan, merkitään ja pakataan sekä CLP-asetuksen (EU) N:o 1272/2008 että biosidiasetuksen 69 artiklan mukaisesti. Tämän päätöksen liitteenä oleva valmisteyhteenvedo (SPC) sisältää myyntipäällyksessä käytettävät merkinnät.
- Kemikaalilainsäädännön mukaiset biosidivalmisteissa vaaditut merkinnät on lueteltu tämän päätöksen liitteessä 2.
- Valmisteiden päällykseen on lisättävä lupanumero EU-0029931-0000.

5 Luvanhaltijan velvoitteet

- Hyväksymispäätöksen mukaisesti korjattu myyntipäällyys käyttöohjeineen on toimitettava Tukesiin (biosinfo@tukes.fi) **3.1.2024 mennessä**.
- Asetuksen (EU) N:o 354/2013 liitteessä mainituista muutoksista tulee tehdä hakemus Euroopan kemikaaliviraston (ECHA) ylläpitämän biosidivalmisterekisterin (R4BP) kautta.
- Luvanhaltijan tulee vuosittain ilmoittaa Tukesille Kemikaalilain (599/2013, huomioiden muutokset) 22 §:n mukaisesti tiedot Suomessa markkinoille saattamiensa ja markkinoilla saataville asettamiensa sekä käyttöön saattamiensa biosidivalmisteiden määristä. Määrät ilmoitetaan KemiDigi -järjestelmän kautta kilogrammoina maaliskuun loppuun mennessä. (Sosiaali- ja terveysministeriön asetus 1118/2020, 2 §)
- Valmisteen 24kk pitkäaikaissäilyvyydestä on toimitettava tutkimustulokset arvioitavaksi **viimeistään 30.6.2024**.
- Mahdollinen hakemus valmisteen uudelleenhyväksymiseksi tulee toimittaa biosidiasetuksen 31 artiklan mukaisesti viimeistään **550 vrk ennen luvan viimeistä voimassaolopäivää**.

6 Maksut

Päätöksestä on peritty perusmaksu hakemuksen vireille tullessa voimassa olleen työ- ja elinkeinoministeriön asetuksen (1391/2018) mukaisesti. Hakija on maksanut laskun perusmaksusta biosidiasetuksen 80(2) artiklan mukaisesti määräajassa.

Yritykseltä peritään lisämaksu toteutuneiden työtuntien perusteella asetuksen (1391/2018) mukaisesti. Jos maksuvelvollinen katsoo, että maksun määräämisessä on tapahtunut virhe, hän voi maksuperustelain (150/1992, muutos 961/1998) 11 b §:n

Turvallisuus- ja
2000
kemikaalivirasto

Helsinki

Tampere

Rovaniemi

Vaihde 029 505

PL 66 (Opastinsilta 12 B)
www.tukes.fi

Yliopistonkatu 38

Valtakatu 2

00521 Helsinki

33100 Tampere

96100 Rovaniemi

kirjaamo@tukes.fi
Y-tunnus 1021277-9

perusteella vaatia siihen kirjallisesti oikaisua Turvallisuus- ja kemikaalivirastolta kuuden kuukauden kuluessa maksun määräämisestä. Lasku toimitetaan erikseen.

7 Valitusosoitus

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

Lisätietoja päätöksestä antaa ylitarkastaja Pia Lindfors (sähköposti: pia.lindfors@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 kelvallinen. Sähköinen asiakirja on alkuperäiskappale, eikä allekirjoituksen oikeellisuutta voi varmistaa paperitulosteesta. Alkuperäisen sähköisen asiakirjan voi tarvittaessa pyytää Tukesin kirjaamosta.

Allekirjoittanut:
Paula Haapasola, ryhmäpäällikkö
Pia Lindfors, ylitarkastaja

Liitteet

1. Valmisteyhteenveto
2. Arviontiraportti (PAR)
3. Biosidivalmisteen pakkausmerkintöjä koskevat vaatimukset
4. Valitusosoitus

Tiedoksi
sähköisesti ELY-keskus
Myrkytystietokeskus

Turvallisuus- ja
2000
kemikaalivirasto

Helsinki
PL 66 (Opastinsilta 12 B)
www.tukes.fi
00521 Helsinki

Tampere
33100 Tampere

Rovaniemi
Yliopistonkatu 38
96100 Rovaniemi

Vaihde 029 505
Valtakatu 2
kirjaamo@tukes.fi
Y-tunnus 1021277-9

