



Rīga

16.06.2020 Nr. 4-6/1184

Bayer A/S

Arne Jacobsen Alle 13,
2300 Kopenhāgena,
Dānija

Par valsts atļaujas savstarpēju atzīšanu biocīdam “Maxforce Platin”

VSIA „Latvijas Vides, ģeoloģijas un meteoroloģijas centrs” (turpmāk tekstā - LVĢMC) 2020. gada 30. martā ir saņemusi un izvērtējusi **Bayer A/S** iesniegto pieteikumu par biocīda “**Maxforce Platin**” secīgu savstarpēju atzīšanu Latvijā.

LVĢMC piekrīt atsauces dalībvalsts – Beļģijas, sagatavotajam biocīda “**Maxforce Platin**” 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 LVĢMC piešķir atļauju biocīdam “**Maxforce Platin**”, piemērojot savstarpējās atzīšanas procedūru.

Biocīda “**Maxforce Platin**” atļaujas turētājs Latvijā ir:

Bayer A/S

Biocīds “**Maxforce Platin**” satur aktīvo vielu – *klotianidīns* (CAS Nr. 210880-92-5, EC Nr. 433-460-1), koncentrācija **1,026 %**.

LVĢMC, piemērojot savstarpējās atzīšanas procedūru, piešķir šādu atļaujas numuru biocīdam “Maxforce Platin”:

LV/2020/MR/008

Pamatojoties uz atsauces dalībvalsts lēmumu, atļauja, piemērojot savstarpējās atzīšanas procedūru, biocīdam “Maxforce Platin” ir derīga līdz 2024. gada 15. jūlijam.

LVĢMC piešķirtajam atļaujas numuram, piemērojot savstarpējās atzīšanas procedūru, ir jābūt norādītam biocīda “**Maxforce Platin**” marķējumā.

Atļauja, piemērojot savstarpējās atzīšanas procedūru, biocīdam “**Maxforce Platin**” tiek piešķirta saskaņā ar šādiem nosacījumiem:

- Produkta veids: 18 – Insekticīdi, akaricīdi un līdzekļi citu posmkāju kontrolei;
- Mērķa organismi: Amerikas prusaks – kāpuri un pieaugušie – *Periplaneta americana*; Melnais prusaks – kāpuri un pieaugušie – *Blatta orientalis*; Virtuves prusaks – kāpuri un pieaugušie – *Blattella germanica*; Sudrabainā zvīņene – dažāda vecuma – *Ctenolepisma longicaudatum*;
- Lietotāju kategorija: profesionālie lietotāji;

- Produkta apraksts: lietošanai gatava gēlveida ēsma;
- Produkta stabilitāte: glabāšanas ilgums: 24 mēneši;
- Lietošanas sektors: iekštelpas;
- Iepakojuma izmēri un materiāls: saskaņā ar biocīda raksturojuma kopsavilkumu

Atļauja, piemērojot savstarpējās atzīšanas procedūru, ir attiecināma tikai uz biocīdu “**Maxforce Platin**” tādā sastāvā, preparatīvajā veidā un iepakojuma materiālā kā biocīdam “**CLOTHIANIDIN RB1**”, kuram atsauces dalībvalsts ir piešķirusi pirmo atļauju.

Biocīda “**Maxforce Platin**” marķējumam (un ja ir piemērojams – pievienotai lietošanas instrukcijai) ir jābūt saskaņā ar informāciju, kas ir norādīta produkta novērtējuma ziņojumā un biocīda raksturojuma kopsavilkumā, ko sagatavojusi atsauces 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 iepakošanu 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 Bayer A/S jāinformē LVGMC 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 atsauces dalībvalsts, tiek labota vai atsaukta, atļauja, kas ir izsniegta piemērojot savstarpējās atzīšanas procedūru, biocīdam “**Maxforce Platin**” var tikt pārskatīta pirms 2024. gada 15. jūlija.

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.

LVGMC informē, ka atļaujas turētājs Bayer A/S ir pilnībā atbildīgs par biocīda “**Maxforce Platin**” saturu, klasifikāciju, etiķeti, lietošanas instrukciju un drošības datu lapu.

LVGMC lūdz atļaujas turētājam Bayer A/S paziņot iepriekšminēto informāciju visiem piegādes kēdes dalībniekiem.

Informācijas analīzes daļas vadītāja

K.Krafe
+371 67770023;
biocides@lvgmc.lv



A. Jantone



* VAISSTS SIA *