

1.7.2024
Dnro Tukes 5668/04.01.00/2024

ARMOSA TECH SA
Rue des Tuiliers, 1
4480 Engis
Belgium

Vahvistus DIFFUSEUR ANTI MITES -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 DIFFUSEUR ANTI MITES -biosidivalmisteen asettamisesta saataville markkinoilla Suomessa. Valmiste täyttää biosidiasetuksen (EU) N:o 528/2012 25 artiklan ehdot ja se on hyväksytty 26 artiklan mukaisesti Ranskassa. Ilmoitus saapui Tukesiin 18.5.2024.

Tukes on tarkastanut DIFFUSEUR ANTI MITES -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	DIFFUSEUR ANTI MITES
Lisänimet	STOP MOTH STOP MOTH TINEOLA MOTH PROOF BOX TINEOLA TINEOLA VP ANTI-MOTH WAX TINEOLA

	TINEOLA MOTH BARRIER
	TINEOLA MOTH PROOF BARRIER
	TINEOLA MENTHA
	MOTH MINZZZ
	Stop MD
Valmisteryhmä	PT 19 (Karkotteet ja houkutteet)
Tehoaine ja sen pitoisuus	piparminttuöljy (CAS-nro 8006-90-4), 9,9 % (w/w)
Lupanumero	EU-0030102-0000
Luvanhaltija	ARMOSA TECH SA, Belgia
Luvan viimeinen voimassaolopäivä	14.6.2033
Käyttäjäloukka	kuluttajakäyttö

1 Ehdot biosidivalmisteen asettamiselle saatavaksi markkinoille

Biosidivalmisteen pakkaamisesta ja merkinnöistä säädetään biosidiasetuksen (EU) N:o 528/2012 69 artiklassa. Ranskan toimivaltaisen viranomaisen antaman luvan mukaisesti valmistajien lupa on voimassa 14.6.2033 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 biosidivalmistelle ei tule 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 määräämisessä on tapahtunut virhe, hän voi maksuperustelain (150/1992, muutoksineen) 11 b §:n perusteella vaatia siihen kirjallisesti oikaisua Tukesilta. Hakija 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 kelvallinen. Sähköinen asiakirja on alkuperäiskappale, eikä allekirjoituksen oikeellisuutta voi varmistaa paperitulosteesta. Alkuperäisen sähköisen asiakirjan voi tarvittaessa pyytää Tukesin kirjaamosta.

Liitteet

Valmisteyhteenveto

