

29.2.2024

Dnro Tukes 1505/04.01.00/2024

Diversey Europe Operations B.V.  
Regulatory team  
Maarssenbroeksedijk 2  
3542 DN Utrecht  
Netherlands

## Vahvistus SURE Antimic Foam Hand Wash -biosidivalmisteiden yksinkertaistetun lupamenettelyn mukaisen ilmoituksen käsittelystä

Diversey Europe Operations B.V. 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 SURE Antimic Foam Hand Wash -biosidivalmisteiden asettamisesta saataville markkinoilla Suomessa. Valmiste täyttää biosidiasetuksen (EU) N:o 528/2012 25 artiklan ehdot ja se on hyväksytty 26 artiklan mukaisesti Latviassa. Ilmoitus saapui Tukeisiin 5.2.2024.

Tukes on tarkastanut SURE Antimic Foam Hand Wash -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>SURE Antimic Foam Hand Wash</b>
Valmisteryhmä	PT 1 (Ihmisen hygienia)
Tehoaine ja sen pitoisuus	maitohappo (EY-nro 200-018-0), 1,98 % (w/w)
Lupnumero	EU-0031781-0000
Luvanhaltija	Diversey Europe Operations B.V., Alankomaat
Luvan viimeinen voimassaolopäivä	5.12.2032

Käyttäjäloukka

Teollisuus-, ammatti- ja kuluttajakäyttö

## 1 Ehdot biosidivalmisteen asettamiselle saatavaksi markkinoille

Biosidivalmisteen pakkaamisesta ja merkinnöistä säädetään biosidiasetuksen (EU) N:o 528/2012 69 artiklassa. Latvian toimivaltaisen viranomaisen antaman luvan mukaisesti valmistajien lupa on voimassa 5.12.2032 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 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 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](mailto: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

