



Rīga

03.06.2020 Nr. 4-6/1084

SIA BASF

Lambertu iela 33b,
Mārupe
LV-2167,
Latvija

Par valsts atļaujas savstarpēju atzīšanu biocīdam "Selontra"

VSIA „Latvijas Vides, ģeoloģijas un meteoroloģijas centrs” (turpmāk tekstā - LVĢMC) 2019. gada 22. martā ir saņēmusi un izvērtējusi SIA BASF iesniegto pieteikumu par biocīda "Selontra" vienlaicīgu savstarpēju atzīšanu Latvijā.

LVĢMC piekrit atsauces dalībvalsts – Somijas, sagatavotajam biocīda "Selontra" 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) 34. pantu LVĢMC piešķir atļauju biocīdam "Selontra", piemērojot savstarpējās atzīšanas procedūru.

Biocīda "Selontra" atļaujas turētājs Latvijā ir:

SIA BASF.

Papildus tirdzniecības nosaukumi Latvijā biocīdam "Selontra":

- *Relpexa*;
- *Exittus*.

Biocīds "Selontra" satur aktīvo vielu – holekalciferols (CAS Nr. 67-97-0; EK Nr. 200-673-2), koncentrācija **0.075 masas %**.

LVĢMC piešķir šādu atļaujas numuru biocīdam "Selontra":

LV/2020/MR/006

Atļauja biocīdam "Selontra" ir derīga līdz 2025. gada 27. aprīlim.

LVĢMC piešķirtajam atļaujas numuram ir jābūt norādītam biocīda "Selontra" marķējumā.

Atļauja, piemērojot savstarpējās atzīšanas procedūru, biocīdam "Selontra" tiek piešķirta saskaņā ar šādiem nosacījumiem:

- Produkta veids: 14 – rodenticīdi;
- Mērķa organisms: mājas pele (*Mus musculus*), pelēkā žurka (*Rattus norvegicus*) un melnā žurka (*Rattus rattus*);

- Lietotāju kategorija: profesionāls un apmācīts profesionāls;
- Produkta apraksts: lietošanai gatava ēsma - pasta;
- Produkta stabilitāte: glabāšanas ilgums 3 gadi.

Atļauja, piemērojot savstarpējās atzīšanas procedūru, ir attiecināma tikai uz biocīdu **“Selontra”** tādā sastāvā, preparatīvajā veidā un iepakojuma materiālā, kuram atsaucē dalībvalsts ir piešķirusi pirmo atļauju.

Biocīda **“Selontra”** marķējumam (un ja ir piemērojams – pievienotai lietošanas instrukcijai) ir jābūt saskaņā ar informāciju, kas ir norādīta produkta novērtējuma ziņojumā un biocīda raksturojuma kopsavilkumā, ko sagatavojuši atsaucē 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 iepakojumu 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 SIA BASF jāinformē LVĢMC 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 atsaucē dalībvalsts, tiek labota vai atsaukta, atļauja, kas ir izsniegta piemērojot savstarpējās atzīšanas procedūru, biocīdam **“Selontra”** var tikt pārskatīta pirms 2025. gada 27. aprīļa.

LVĢMC informē, ka atļaujas turētājs SIA BASF ir pilnībā atbildīgs par biocīda **“Selontra”** saturu, klasifikāciju, etiķeti, lietošanas instrukciju un drošības datu lapu.

LVĢMC lūdz atļaujas turētājam SIA BASF paziņot iepriekšminēto informāciju visiem piegādes ķēdes dalībniekiem.

Informācijas analīzes daļas vadītāja



A. Jantone

biocides@lvģmc.lv

