



Riga

02.02.2021 Nr. 4-6/171

Unichem d.o.o.

Sinja Gorica 2, SI 1360
Vrhnika
Slovēnija

Par valsts atļaujas savstarpēju atzīšanu biocīdam Neopermin

VSIA „Latvijas Vides, ģeoloģijas un meteoroloģijas centrs” (turpmāk tekstā - LVĢMC) 2016. gada 15. aprīlī ir saņēmusi no **Unichem d.o.o.** pieteikumu par biocīda **Neopermin** valsts atļaujas vienlaicīgu savstarpēju atzīšanu Latvijā.

LVĢMC piekrīt atsauces dalībvalsts (Nīderlande), sagatavotajam biocīda *Neopermin* 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 *Neopermin*, piemērojot savstarpējās atzīšanas procedūru.

Biocīda *Neopermin* atļaujas turētājs Latvijā ir Unichem d.o.o.

Biocīds *Neopermin* satur aktīvo vielu - **permetrīns** (CAS Nr. 52645-53-12, EC Nr. 258-067-9), koncentrācija **0.5%**.

Papildu tirdzniecības nosaukumi:

- **TARIN;**
- **Pulveris skudru iznīcināšanai.**

LVĢMC piešķir šādu atļaujas numuru **LV/2021/MR/001**.

Pamatojoties uz atsauces dalībvalsts lēmumu, atļauja ir derīga līdz **2031. gada 5. februārim**.

Piešķirtajam atļaujas numuram ir jābūt norādītam biocīda markējumā.

Atļauja tiek piešķirta saskaņā ar šādiem nosacījumiem:

- Produkta veids: 18 – insekticīdi, akaricīdi un līdzekļi citu posmkāju kontrolei;
- Mērķa organismi – rāpojoši kukaiņi (skudras un tarakāni);
- Lietotāju kategorija: apmācītie profesionāli, profesionāli un neprofesionāli;
- Lietošanas joma: iekštelpas;
- Produkta apraksts: pulveris;
- Iepakojums: saskaņā ar biocīda raksturojuma kopsavilkumu;
- Produkta stabilitāte: 24 mēneši.

Atļauja ir attiecināma tikai uz biocīdu *Neopermin* tādā sastāvā, preparatīvajā veidā un iepakojuma materiālā, kuram atsauces dalībvalsts ir piešķīrusi pirmo atļauju.

Biocīda *Neopermin* markējumam (un ja ir piemērojams – pievienotai lietošanas instrukcijai) ir jābūt saskaņā ar informāciju, kas ir norādīta produkta novērtējuma ziņojumā un biocīda raksturojuma kopsavilkumā, ko sagatavojuusi atsauces dalībvalsts, izsniedzot pirmo atļauju.

Informācijai uz etiķetes ir jābūt latviešu valodā.

Neskatosies uz augstākminētajiem nosacījumiem, markējumā 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, markēšanu 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 Unichem d.o.o. 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 biocīdam *Neopermin* var tikt pārskatīta pirms 2031. gada 5. februārim.

LVGMC informē, ka atļaujas turētājs Unichem d.o.o. ir pilnībā atbildīgs par biocīda saturu, klasifikāciju, etiķeti, lietošanas instrukciju un drošības datu lapu.

LVGMC lūdz atļaujas turētājam paziņot iepriekšminēto informāciju visiem piegādes ļēdes dalībniekiem.

Informācijas analīzes daļas vadītāja

biocides@lvgmc.lv



A.Jantone

