



16. oktobris
, 2018
No. 4-6/ 1480

Rīga

Activa s.r.l.

Via Feltre, 32,
20132, Milano,
Italy

Par valsts atļaujas savstarpēju atzīšanu biocīdam “ACTIPASTA-BROD”

VSIA „Latvijas Vides, ģeoloģijas un meteoroloģijas centrs” (turpmāk tekstā - LVĢMC) 2018. gada 27. jūlijā ir saņēmusi un izvērtējusi **Activa s.r.l.** iesniegto pieteikumu par biocīda “ACTIPASTA-BROD” secīgu savstarpēju atzīšanu Latvijā.

LVĢMC piekrīt atsauces dalībvalsts – Itālijas, sagatavotajam biocīda “ACTIPASTA-BROD” 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 “ACTIPASTA-BROD”, piemērojot savstarpejās atzīšanas procedūru.

Biocīda “ACTIPASTA-BROD” atļaujas turētājs Latvijā ir:

Activa s.r.l..

Papildus tirdzniecības nosaukums Latvijā biocīdam “ACTIPASTA-BROD”:

- *NEO-ACTIPASTA-BROD*.

Biocīds “ACTIPASTA-BROD” satur aktīvo vielu – brodifakums (CAS No. 56073-10-0; EK No. 259-980-5), koncentrācija **0,0025 masas %**.

LVĢMC, piemērojot savstarpējās atzīšanas procedūru, piešķir šādu atļaujas numuru biocīdam “ACTIPASTA-BROD”:

LV/2018/MR/021

Pamatojoties uz atsauces dalībvalsts lēmumu, atļauja, piemērojot savstarpējās atzīšanas procedūru, biocīdam “ACTIPASTA-BROD” ir derīga līdz 2022. gada 31. decembrim.

LVĢMC piešķirtajam atļaujas numuram, piemērojot savstarpējās atzīšanas procedūru, ir jābūt norādītam biocīda “ACTIPASTA-BROD” marķējumā.

Atļauja, piemērojot savstarpējās atzīšanas procedūru, biocīdam “ACTIPASTA-BROD” tiek piešķirta saskaņā ar šādiem nosacījumiem:

- Produkta veids: 14 – Rodenticīdi;
- Mērķa organismi – mājas peles (*Mus musculus*) un pelēkā žurka (*Rattus norvegicus*);
- Lietotāju kategorija: plaša sabiedrība un profesionāļi;
- Produkta apraksts: lietošanai gatava pastveida ēsma;
- Produkta stabilitāte: glabāšanas ilgums - 2 gadi;
- Lietošanas sektors: iekštelpām, ārpusē pie ēkām;

Atļauja, piemērojot savstarpējās atzīšanas procedūru, ir attiecināma tikai uz biocīdu “ACTIPASTA-BROD” tādā sastāvā, preparatīvajā veidā un iepakojuma materiālā, kuram atsauces dalībvalsts ir piešķīrusi pirmo atļauju.

Biocīda “ACTIPASTA-BROD” 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.

Neskatoties 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 Activa s.r.l. jāinformē LVĢMC par jebkurām izmaiņām saskaņā ar Komisijas Īstenošanas 2013. gada 18. aprīla 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 “ACTIPASTA-BROD” var tikt pārskatīta pirms 2022. gada 31. decembra.

LVĢMC informē, ka atļaujas turētājs Activa s.r.l. ir pilnībā atbildīgs par biocīda “ACTIPASTA-BROD” saturu, klasifikāciju, etiķeti, lietošanas instrukciju un drošības datu lapu.

LVĢMC lūdz atļaujas turētājam Activa s.r.l. paziņot iepriekšminēto informāciju visiem piegādes ķēdes dalībniekiem.

Informācijas analīzes daļas vadītāja

A.Jantone

I.Igaune
+371 67032018;
biocides@lvgmc.lv

