

Delgivningskvitto

Sherwin-Williams Sweden AB
Box 2016
195 02 Märsta

Beslut om ändring av användningsvillkor för biocidprodukten Laqvin Seal AA1950

1 Beslut

Kemikalieinspektionen beslutar efter omprövning att ändra användningsvillkoren för nedanstående biocidprodukt.

Produktnamn	Regnr.	Aktnr.	Diariernr.
Laqvin Seal AA1950	5116	F-3635	5.1.3-B15-00453

De beslutade villkoren framgår av bilaga 1 och 2.

2 Beskrivning av ärendet

Kemikalieinspektionen beslutade den 18 september 2015 att ändra villkoren produkter för att uppfylla EU-kommissionens genomförandebeslut (2014/756/EU)¹.

Dessa villkor är dock inte helt i överensstämmelse med beslut 2014/756/EU, och de bör därför ändras. Kemikalieinspektionen har därför initierat en omprövning av tidigare beslut.

Produkten var tidigare godkänd för applicering med både manuell och automatiserad dopkning. I och med beslutet den 18 september 2015 ändrades villkoren så att endast automatiserad doppnings var godkänd. Dock innebar beslut 2014/756/EU inte att den manuella dopningen skulle förbjudas, utan endast att den automatiserade dopningen för Laqvin Seal AA1950 skulle begränsas enligt specificeringen i beslutet. Laqvin Seal AA1950 är relaterad till produkten med referensnummer 2010/2709/7627/UK/AA/8666 som omnämns i beslut 2014/756/EU.

Godkännandet för Laqvin Seal AA 1950 ändras därför så att även manuell dopkning är en godkänd appliceringsmetod.

¹ EU-kommissionens genomförandebeslut (2014/756/EU) av den 29 oktober 2014 om begränsning av det godkännande av biocidprodukter som innehåller IPBC och propikonazol som anmälts av Tyskland i enlighet med Europaparlamentets och rådets direktiv 98/8/EG

3 Skäl

Enligt 27§ förvaltningslagen (1986:223) har myndigheter möjlighet att ändra beslut som är uppenbart oriktiga, om besluten meddelats i första instans och ändringen kan ske snabbt och enkelt samt inte är till nackdel för någon enskild part.

Beslutet av den 18 september 2015 kom inte att ske i enlighet med EU-kommissionens genomförandebeslut 2014/756/EU trots att detta var avsikten. Därför ändrar Kemikalieinspektionen besluten så att villkoren överensstämmer med beslut 2014/756/EU.

4 Upplysningar

- Innehavaren av produktgodkännandet ska genast underrätta Kemikalieinspektionen om all ny information om biocidprodukten eller det verksamma ämnet, om den tyder på att medlet inte längre uppfyller förutsättningarna för produktgodkännande. Informationskravet finns i artikel 47 i förordning (EU) nr 528/2012².
- Kemikalieinspektionen kan enligt artikel 48 i förordning (EU) nr 528/2012 upphäva eller ändra ett produktgodkännande innan det löper ut om
 - villkoren för produktgodkännandet inte längre är uppfyllda
 - om felaktig eller vilseledande information har lämnats om omständigheter som legat till grund för produktgodkännandet
 - innehavaren av produktgodkännandet inte uppfyller skyldigheterna enligt förordningen.
- Observera att produkten måste klassificeras och märkas enbart enligt CLP-förordningen³ från och med 1 juni 2015.

² Europaparlamentets och rådets förordning (EU) nr 528/2012 av den 22 maj 2012 om tillhandahållande på marknaden och användning av biocidprodukter

³ Europaparlamentets och rådets förordning (EG) nr 1272/2008 om klassificering, märkning och förpackning av ämnen och blandningar, ändring och upphävande av direktiven 67/548/EEG och 1999/45/EG samt ändring av förordning (EG) nr 1907/2006.

5 Hur man överklagar

Detta beslut får överklagas hos mark- och miljödomstolen vid Nacka tingsrätt. Ett skriftligt överklagande ställt till mark- och miljödomstolen ska i så fall ha kommit till Kemikalieinspektionen inom tre veckor från den dag då klaganden fick del av beslutet.

På Kemikalieinspektionens vägnar

Johan Helgesson
Beslutande

Anna Nordberg
Föredragande

Övrig närvarande: Patrik Ernby

Bilagor:

Bilaga 1 – Villkor för förnyat och/eller ändrat produktgodkännande

Bilaga 2 – Ytterligare villkor