

Tillstånd och upplysning

Er referens
Greger Lundqvist

Aktnr
Se tabell

Regnr
Se tabell

Delgivningskvitto

Orkla Care AB
Box 1336
171 26 Solna

Beslut angående anmälan om administrativ ändring av biocidprodukterna Djungelolja, US 622 Mygg- & Fästingstift, US 622 Mygg- & Fästingservetter och US 622 Mygg- & Fästingspray

1 Beslut

Kemikalieinspektionen ändrar produktgodkännandena i enlighet med sökandens anmälan om administrativ villkorsändring för nedanstående produkter.

Produktnamn	Regnr	Aktnr	Diariennr	Ändring av godkännandet gäller fr o m
Djungelolja	3857	F-1061	5.1.3-B16-00296	2016-06-30
US 622 Mygg- & Fästingstift	3859	F-1062	5.1.3-B16-00297	2016-06-30
US 622 Mygg- & Fästingservetter	3860	F-1064	5.1.3-B16-00298	2016-06-30
US 622 Mygg- & Fästingspray	3893	F-1158	5.1.3-B16-00299	2016-06-30

De beslutade villkoren för produktgodkännandena framgår av bilaga 1 och 2 till respektive produkt.

2 Beskrivning av ärendet

Den 29 februari 2016 inkom anmälan om administrativ ändring av produktgodkännande för ovanstående produkter. Ändringen gällde nytt namn på innehavaren av produktgodkännandena.

Sökande/Innehavare	Cederroth International AB Box 715 194 27 Upplands Väsby
Ny innehavare	Orkla Care AB Box 1336 171 26 Solna
Produktnamn	Se tabell ovan

3 Skäl

Enligt artikel 50 förordning (EU) nr 528/2012¹ kan ett produktgodkännande som beslutats i enlighet med direktiv 98/8/EG² eller förordning (EU) nr 528/2012 ändras på begäran av innehavaren av produktgodkännandet. Mer detaljerade regler för ändringar av biocidprodukter finns i förordning (EU) nr 354/2013³.

Kemikalieinspektionen finner att kraven i ovanstående regler är uppfyllda och samtycker därför till ändringen i anmälan. Då innehavaren anges i beslutet om produktgodkännande, så bör därmed produktgodkännandet ändras.

4 Upplysningar

- Innehavare som önskar ändra information som lämnats in i samband med denna ansökan om produktgodkännande ska enligt artikel 50 i förordning (EU) nr 528/2012 vända sig till Kemikalieinspektionen. Mer detaljerade regler för tillämpningen av artikel 50 finns i kommissionens genomförandeförordning (EU) nr 354/2013.
- 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 återfinns i artikel 47 förordning (EU) nr 528/2012.
- Kemikalieinspektionen kan enligt artikel 48 i förordning (EU) nr 528/2012 upphäva eller ändra ett produktgodkännande innan det löper ut om
 - villkor 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
- Innehavaren ska se till att biocidprodukten klassificeras, förpackas och märks i enlighet med produktgodkännandet.

¹ Europaparlamentets och rådets förordning (EU) nr 528/2012 av den 22 maj 2012 om tillhandahållande på marknaden och användning av biocidprodukter.

² Europaparlamentet och rådets direktiv 98/8/EG av den 16 februari 1998 om utsläppande av biocidprodukter på marknaden

³ Kommissionens genomförandeförordning (EU) nr 354/2013 av den 18 april om ändringar av biocidprodukter som godkänts i enlighet med Europaparlamentets och rådets förordning (EU) nr 528/2012.

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

Anna Nordberg
Beslutande

Åsa Edell
Föredragande

Bilagor för varje produkt:

- Bilaga 1 – Villkor för produktgodkännandet
- Bilaga 2 – Ytterligare villkor