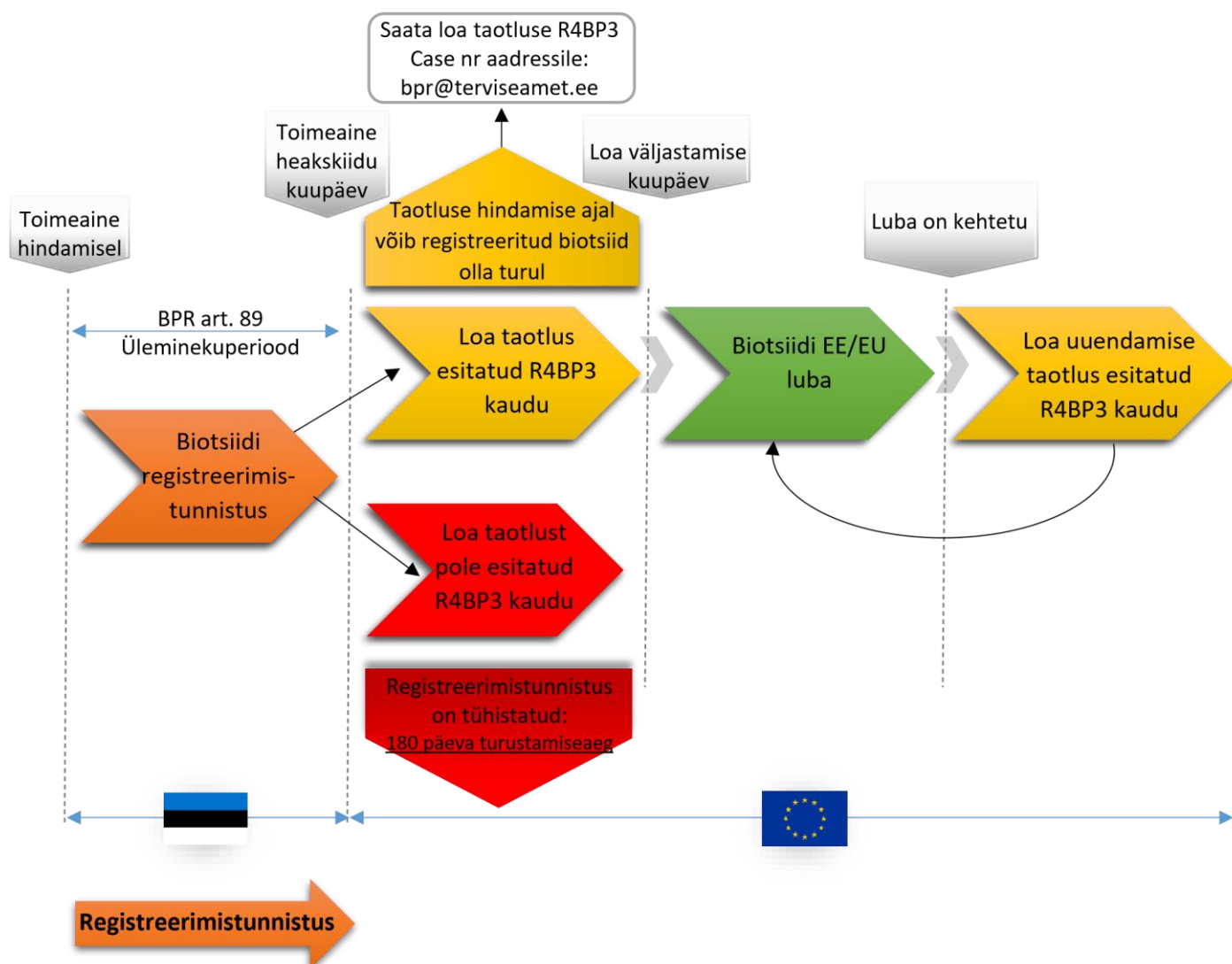


OLULINE TEAVE

Biotsiidi ei tohi turul kättesaadavaks teha ega kasutada ilma [biotsiidimääruse 528/2012/EL \(BPR\)](#) kohaselt antud **loata** või [biotsiidiseaduse](#) kohaselt antud **registreerimistunnistuse**ta.

Enne biotsiidi turul kättesaadavaks tegemist ja/või kasutamist, tuleb teha kindlaks kas biotsiidis olev(ad) toimeaine(d) vastavas [tooteliigis](#) on heakskiidetud ja/või kuuluvad ülevaatamisprogrammi. Toimeainete staatust saab kontrollida [Euroopa Kemikaali ameti leheküljelt](#).

Joonis 1: Biotsiidi loa elutsükkel



Kui Teie biotsiidis olev(ad) toimeaine(d) kasutatavates tooteliikides on toimeainete ülevaatamisprogrammi nimekirjas või neist mõned on kantud BPR artikkel 9 heakskiidetud toimeainete nimekirja, siis tuleb biotsiidile taotleda registreerimistunnistus.

Juhime tähelepanu, et registreerimistunnistus on kehtiv ainult üleminekuperioodil ning **kehtib kuni toimeaine(te) heakskiitmiseni või kuni 31.detsembrini 2030** (määrus (EL) nr 528/2012 artikkel 89 lõige 1). Registreerimistunnistuse omanik peab ise jälgima toimeaine staatust Euroopa Kemikaali ameti kodulehel ning vastavalt sellele esitama loa taotluse [Euroopa biotsiidiregistris R4BP3](#).

Üleminekuperioodil registreeritud biotsiidide nimekirja kandmine ei võta registreerimistunnistuse omanikult vastutust biotsiidi tõhususe kontrollimise, selle tagamise ning nõuetele vastava märgistuse eest. Nimekirja kandmine näitab, et Terviseametile on edastatud nõutud teave biotsiidi kohta ning Terviseamet on lubanud biotsiidi turustada ja kasutada Eestis.

Kui Teie biotsiidis olevad kõik toimeained kasutatavates [tooteliikides](#) on kantud heakskiidetud toimeainete nimekirja, tuleb biotsiidile taotleda luba vastavalt biotsiidimäärusele 528/2012/EL. Luba saab taotleda kas üksikule biotsiidile või biotsiidipererele.

Võimalik on valida mitme loamenetluse vahel, olenevalt biotsiidist ja nende riikide arvust, kus soovitakse seda turustada.

- Riikliku või liidu loa taotlus peab olema esitatud enne viimase toimeaine heakskiitmise kuupäeva.
- Enne taotluse esitamist tuleb leida liikmesriik, kes on nõus Teie taotlust hindama.
- Liikmesriigiga tuleb ühendust võtta võimalikult vara, et kohtuda ning enne testide sooritamist nõu pidada.
- Laboritega tuleb võtta varakult ühendust, olemaks kindel, et katsed oleksid läbiviidud enne taotluse esitamise tähtaega.

RIIKLIKU VÕI LIIDU LOA TAOTLUS ON ESITATUD LÄBI BIOTSIIDIREGISTRI (R4BP3)

Kui taotlus on R4BP3 kaudu esitatud, siis palume saata R4BP3 Case No BPR kasutajatoe aadressile: bpr@terviseamet.ee. Seni, kuni loa taotlus on hindamisel, on biotsiidi registreerimistunnistus kehtiv ning biotsiidi andmed on nähtavad Terviseameti kodulehel olevas tabelis [„Üleminekuperioodil registreeritud biotsiidid“](#).

Loa taotluse esitamisega pikendatakse registreerimistunnistuse kehtivust 3 aastat või kuni biotsiidi loa taotluse suhtes tehakse otsus (olenevalt sellest, kumb varem juhtub).

Riikliku või liidu loa väljastamisega antakse biotsiidile EE või EU loa number, mis vahetab välja registreerimistunnistuse numbri. Loa number tuleb muuta biotsiidi etiketil ning vana etiketiga biotsiide võib turul kättesaadavaks teha 180 päeva loa väljastamise kuupäevast.

TAOTLUST RIIKLIKULE VÕI LIIDU LOALE EI OLE ESITATUD

Kui toimeaine(te) heakskiitmise kuupäevaks pole R4BP3 kaudu loa taotlust esitatud, tunnistatakse üleminekuperioodi registreerimistunnistus kehtetuks ning biotsiid kustutatakse Terviseameti kodulehel olevast tabelist: „Üleminekuperioodil registreeritud biotsiidid“.

Registreerimistunnistuse kehtetuks tunnistamisel biotsiidi varusid on lubatud turul kättesaadavaks teha 180 päeva registreerimistunnistuse kehtetuks tunnistamise kuupäevast (mis on viimase toimeaine heakskiitmise kuupäev).

Küsimuste korral palun võtke ühendust BPR kasutajatoe aadressiga: bpr@terviseamet.ee