

Hannu T Mattila | 21.11.2016

Biosidivalmisteiden kauppa

Mistä etsiä ja löytää tietoa?

The logo for TUKES (Terveystieteiden tutkimuskeskus) is displayed in a large, white, rounded, lowercase font. It is centered within a teal-colored rectangular area that has a subtle gradient from light to dark.

tuke

**Biosidivalmisteiden
myynnissä
huomioitavaa**

Biosidivalmisteiden myynnissä huomioitavaa ¹⁽²⁾

- Kemikaalilaki 599/2013 edellyttää ennakkolupaa (**kansallinen lupa**) tietyiltä valmisteilta:
 - Ampiaisten ja kärpästen tappamiseen tarkoitetut sprayt
 - Muurahaisrasiat – ja sirotteet
 - Hyttyskarkotteet, hyttyssavu, karkotepannat eläimille
 - Puunsuoja-aineet
 - Veneenpohjamaalit
 - Rotan- ja hiirenmyrkyt
- **Biosidiasetuksen** mukaiset luvat tulevat tuotteisiin vaiheittain, aikataulu riippuu valmisteryhmästä ja tehoaineesta, esim. jodipitoiset vedinkastoaineet – hakemus oltava sisällä

Biosidivalmisteiden myynnissä huomioitavaa ²⁽²⁾

- Biosidivalmisteista ei ole olemassa kattavaa listaa
 - Tilanne on erilainen kuin kasvinsuojeluaineilla, joita saa myydä ja käyttää vain tarkastettuja ja lupalistalta löytyviä valmisteita
- Luvanvaraisista (kansalliset vaatimukset)
biosidivalmisteista on listat ja tuotteissa lupanumero
- Hyväksytty tehoainevalmistaja (Art. 95)
 - Vaatimuksen täyttymistä ei voi todeta pakkauksesta
 - Markkinoille saattaja vastaa asiasta, mutta kaupan pitäisi tietää, koska vaatimus koskee kaikkea myyntiä
 - Kenellä vastuu markkinoilta poistamisen kustannuksista jos se pitää tehdä? Sopimuksen sisältö?

Biosidirekisterit



Tekstikoko

Sivuk.
Usein

Hae Tukesin verkkopalvelusta

Hae

Hakuohjeet

Toimialat

Kuluttajille

Rekisterit

Ajankohtaista

Tietopalvelut

Tietoa meistä

Y

Etusivu ▶ Rekisterit ▶ Biosidit ▶

Rekisterit

Biosidit

Hyväksytyt liikkeet

Jalometallituotteet

Kaivokset

Kasvinsuojeluainerekisteri

Kemikaalien ja kaasujen teollinen
käsittely

Kemikaalituoterekisteri (KETU)

Kylmäalan rekisterit

Mittauslaitteet

Painelaitteet

Pelastustoimen laitteet ja
rakennustuotteet

RAPEX-ilmoitusjärjestelmä

+ Sähkö ja hissit

Tarkastuslaitokset

+ Vaaralliset tuotteet

Vaurio- ja onnettomuusrekisteri
VARO

Biosidit

Biosidiasetuksen (EU) N:o 528/2012 mukaisesti hyväksytyt biosidivalmisteet

♦ [Biosidirekisteri](#)

Kemikaalilain 599/2013 mukaisesti hyväksytyt biosidiasetuksen siirtymäajan biosidivalmisteet

♦ [Biosidiset torjunta-aineet -rekisteri](#) (BTA)

♦ [Sallittujen suojauskemikaalien luettelo](#) (pdf)

♦ [Sallittujen antifoulingvalmisteiden luettelo](#) (pdf)

Tuholaistorjunnan rekisterit (kemikaalilaki 599/2013)

Rekisterit

♦ [Tuholaistorjujan tutkinto](#)

♦ Tuholaistorjujan erityistutkinto

♦ [Tuholaistorjuntayritykset](#)

Ammattikäyttöön tarkoitettut valmisteet

- Jotkut biosidivalmisteet on rajoitettu vain ammattikäyttöön
- Tuholaistorjujilta edellytetään ammattitutkintoa (velvoite voimaan 31.12.2016)
 - Vain tutkinnon suorittaneet henkilöt saavat käyttää ammattikäyttöön rajoitettuja jyrsijä- ja hyönteis-myrkkyjä ja puunsuojavalmisteita
- Kauppa voi myydä biosidivalmisteita, joka on rajoitettuja vain ammattikäyttöön, eikä kaupalle ole toistaiseksi määrätty velvoitetta tarkistaa voimassa olevaa tutkintoa

Biosidisäädösten velvoitteet kaupalle 1(3)

- Biosidiasetuksen (528/2012) perusteella annetut täytäntöönpanoasetukset - esim. tehoaineen hyväksyntäasetus - **voivat sisältää myyjiä koskevia velvoitteita, ja myyjien on huomioitava ne**
- Jäsenmaa voi valmistelupaa myöntäessään asettaa ehtoja, jotka luvanhaltijan on huomioitava; esim. valmiste tarkoitettu vain tietylle käyttäjäryhmälle
- Luvanhaltija omalta osaltaan muistuttaa kauppaa pysyvästi laittamalla valmisteen etikettiin tiedon
- Esim. jyräjämyrkyn etiketissä voi olla teksti ”for professionals only”
- CA-Nov16-Doc.7.5, käsitelty Brysselissä 17.11.2016

Biosidisäädösten velvoitteet kaupalle 2(3)

Esimerkki:

- Komission täytäntöönpanoasetus (EU) N:o 92/2014, tsinebi PT21 (Antifoulingvalmiste)
- Erityisedellytykset:
 - ”Henkilöiden, jotka saattavat tsinebiä sisältäviä tuotteita markkinoille muita kuin ammattimaisia käyttäjiä varten, on varmistettava, että tuotteiden mukana on asianmukaiset käsineet.”
- -> kaupan tulisi seurata myös tehoaineiden täytäntöönpanoasetuksien sisältöjä

Biosidisäädösten velvoitteet kaupalle 3(3)

- Jos biosidivalmisteen lupa peruutetaan, kauppa on velvollinen poistamaan valmisteet myynnistä annetun siirtymäajan jälkeen
- Jäsenmaiden velvollisuus on valvoa kaikkia biosidiasetuksen perustella annettuja vaatimuksia, myös myyntiä loppukäyttäjälle

Opastusta biosidivalmisteen myyntiasioista

- Biosidiasetuksessa on omia biosidivalmisteen myyntiä koskevia vaatimuksia
- Euroopan komissio on laatinut opastavan dokumentin
- Selventää termejä
 - Asettaa saataville markkinoilla (= kaikki myynti)
 - Markkinoille saattaminen (= 1. kerta markkinoille)
- Tuonti, varastointi, myynti, verkkokauppa, kuka vastaa?
- Concepts of placing and making available on the market in the context of Regulation (EU) No 528/2012, CA-Sept15-Doc.7.6 – Final
- Löytyy CIRCABC.europa.eu
 - EUROPA > Euroopan komissio > CIRCABC > Health and Food Safety (SANTE) > Biocides - Public > Kirjasto > Documents finalised at CA meetings

tuke

**Kemikaalineuvonta ja
Euroopan
kemikaalivirasto ECHA**

Kemikaalineuvonta

- Kemikaalineuvontapalvelu antaa vastauksia REACH-, CLP- ja biosidiasetusta koskeviin kysymyksiin
 - ✓ www.kemikaalineuvonta.fi
- Autamme yrityksiä ymmärtämään em. asetusten mukaiset velvoitteensa, mutta emme ratkaise yrityskohtaisia ongelmia
- Suositellaan kirjallisen kysymyksen lähettämistä
- Pylimme vastaamaan viikon kuluessa kysymyslomakkeella lähetettyihin kysymyksiin. Vastaus lähetetään annettuun sähköpostiosoitteeseen.

Tuki

Tässä sivuston osassa on välineitä ja käytännön ohjeita yrityksille, joilla on EU:n kemikaalilainsäädännössä säädettyjä velvoitteita.

REACH



- > Toimintaohjeet
- > Oppaat
- > Tunnista velvoitteesi
- > Käytännön esimerkkejä altistumisskenaarioista
- > Testausmenetelmät ja -vaihtoehdot
- > Jatkokäyttäjien raportit
- > Miten voit parantaa asiakirja-aineistoasi
- > Rekisteröinti
- > Aineen tunnistetiedot
- > Rajoitus
- > Lupamenettely
- > Sosioekonominen analyysi REACH-asetuksessa
- > Pienet ja keskiuuret yritykset (pkk)



> EU:n kemikaalilainsäädäntö - miten pääsen alkuun



> Julkaisut



> Neuvontapalvelu



> Kysymyksiä ja vastauksia - ohjeet

> Webinars



> Kroatian liittymisen

CLP



- > Toimintaohjeet
- > CLH
- > Pienet ja keskiuuret yritykset (pkk)
- > Seoksen luokitus

Biosidiasetus



- > Toimintaohjeet
- > Päästöskenaarioasiakirjoja
- > R4BP 3
- > Pienet ja keskiuuret yritykset (pkk)

Välineet asiakirja-aineiston toimittamiseen



> REACH-IT



> IUCLID 5



> CHESAR



> R4BP 3

Biosidilainsäädäntöä koskevat ohjeet

REACH-asetusta
koskevat ohjeet

CLP-asetusta
koskevat ohjeet

**Biosidilainsäädäntöä
koskevat ohjeet**

PIC-asetusta
koskevat ohjeet

Seuraavassa luetellaan kaikki ohjeasiakirjat, jotka ovat tai tulevat olemaan tällä verkkosivustolla. Näiden asiakirjojen laadintaan ovat osallistuneet myös jäsenvaltiot, kemian alan edustajat ja ECHAN hyväksymät sidosryhmät.

Asiakirjojen tavoitteena on helpottaa biosidiasetuksen täytäntöönpanoa kuvailemalla velvoitteiden täyttämisen hyvää käytäntöä.

Asetukseen liittyvien ohjeiden lisäksi myös biosididirektiiviin liittyviä ohjeita ja muita asiaan liittyviä asiakirjoja voidaan soveltaa uusissa biosidiasetuksen nojalla tehtävissä asiakirja-aineistojen toimituksissa niiltä osin kuin biosidiasetukseen liittyvien ohjeiden laatiminen on vielä kesken. Lisäksi nämä asiakirjat ovat edelleen voimassa niiden hakemusten osalta, jotka koskevat tehoaineiden sisällyttämistä liitteeseen I tai tuotteiden hyväksyntää biosididirektiivin mukaisesti ja jotka ovat vielä arvioitavana.

Related links

- [Search all Guidance documents](#)
- [Feedback form](#)
- [Biocides competent authorities meetings documents](#)
- [The BPR guidance structure in five volumes \[PDF\]](#)
- [Biocidal Products Directive Guidance and other relevant documents](#)

Volume V Specific Guidance

➤ [Guidance on applications for technical equivalence](#)

➤ [Guidance on active substance suppliers](#)

➤ [Guidance on micro-organisms](#)

Siirtymäajan ohjeasiakirjat

Siirtymäajan ohjeasiakirjat ovat käytettävissä, kunnes ne liitetään biosidivalmisteista annettua asetusta koskeviin uusiin ohjeisiin [Lisätietoja](#)

Asiaan liittyvät REACH-ohjeet

➤ [Tietojen yhteiskäyttöä koskevat toimintaohjeet](#)

- + Tietoa meistä
- + Asetukset
- + Huolta aiheuttavat kemikaalit
- + Tietoa kemikaaleista
- + Kemikaalit ympärillämme
- + Tuki

Siirtymäajan ohjeet

These Transitional Guidance documents have been discussed and supported by the working groups/adhoc working groups of the Biocidal Products Committee (BPC). The majority of these documents undergo a "transitional" consultation with the Biocidal competent authorities and accredited stakeholder organisations, however some may not have had this consultation and, this will be addressed when the document is incorporated into the new Biocidal Products Regulation guidance structure.

A "Transitional Guidance" is a document that has been initiated under the "old" Biocidal Products Directive and because it has been finalised before the relevant new Biocidal Products Regulation guidance document has been fully developed, it is being made available as a Transitional Guidance document until such time as the relevant new document is ready for publication.

All the documents here are to be considered as Transitional Guidance documents.

Exceptionally, there may be some documents that have had a Public Consultation by the Commission and have been passed to ECHA for publication. These documents are essentially finalised and are awaiting inclusion into the appropriate volume of the new Biocidal Products Regulation guidance structure. There will be no further formal consultation on these documents, unless updates have been identified, and they will be added by a corrigendum when the relevant volume is available.

> **Transitional Guidance on Efficacy Assessment for Product Type 18, Insecticide, Acaricides & other Biocidal Products against Arthropods and Product Type 19, Repellents & Attractants**

▼ Transitional Guidance on Efficacy Assessment for Disinfectants Product Types 1-5

Reference name:

Transitional Guidance on Efficacy Assessment for Disinfectants Product Types 1-5

Description:

This guidance document deals with the methodology for the evaluation of efficacy tests for disinfectant products (Product Types 1-5) that is applicable for the authorisation of products under the EU Biocidal Products Regulation (BPR, Regulation (EU) 528/2012).

[download full PDF document \(31/05/2016\)](#)

Additional information on the ECHA website

[Read more](#)

> **Transitional Guidance on Efficacy Assessment for Product Type 8 Wood Preservatives**

> **Transitional Guidance on Evaluation of Environmental RMM for Disinfectants Product Type 1-5**

> **Transitional Guidance on Efficacy Assessment for Product Type 22 Embalming Products**

> **Transitional Guidance on Efficacy Assessment for Product Type 21 Antifouling Products**

> **Transitional Guidance on Efficacy Assessment of Preservatives**

> **Transitional Guidance on mixture toxicity assessment for biocidal products for the environment**

Säädösalue

REACH

CLP

Biosidit

Biosidiasetuksen soveltamisala

Biosidivalmisteryhmät

Aikataulut ja siirtymäajat

Tehoaineiden hyväksyminen

Desinfiointiaineet

Tilannekatsaus valmisteryhmä 2

Paikalla (in situ) tuotetut biosidit

Biosidivalmisteiden hyväksyminen

Kemikaalilistat ja rekisterit

Käsitellyt esineet

[Etusivu](#) ▶ [Säädösalue](#) ▶ [Biosidit](#) ▶ [Desinfiointiaineet](#) ▶ [Tilannekatsaus valmisteryhmä 2](#) ▶

Tilannekatsaus valmisteryhmä 2

Valmisteryhmässä 2 (mm. pintojen desinfiointiaineet) on 1.11.2016 mennessä hyväksytty 18 tehoainetta:

Tehoaine hyväksytty ja asetus julkaistu virallisessa lehdessä:

- ♦ Amiinit, N-C10-16-alkyyli-*trimetyleenidi*-, reaktiotuotteet kloorietikkahapon kanssa
- ♦ Bifenyyli-2-oli
- ♦ C(M)IT/MIT
- ♦ DCP
- ♦ Glutaraldehydi
- ♦ Kuparisulfaattipentahydraatti
- ♦ Nonaanihappo

Biosiditehoaineet

Luettelo sisältää aineet, jotka on hyväksytty direktiivin 98/8/EY (biosididirektiivi) tai asetuksen (EU) N:o 528/2012 (biosidiasetus) mukaisesti. Jokaisesta aineesta on lyhyt tiivistelmä ja linkkejä arviointikertomukseen ja muihin tietoihin.

Kun biosiditehoaineita hyväksytään, kemikaalivirastolla on velvollisuus julkaista tietyt hakemusprosessia varten toimitetut tiedot, jotka eivät ole luottamuksellisia. Huomatkaa, että kemikaalivirasto ei tarkista tietoja ennen niiden julkaisemista.

Niiden aineiden määrä, joista tietoja on saatavissa, ja aineista julkaistavien tietojen määrä kasvavat sitä mukaa, kun aineita hyväksytään ja yritykset toimittavat tietoja kemikaalivirastolle.

On syytä huomata, että alla linkitetyt tiedot vaikuttavista aineista ovat virallisia tietokokonaisuuksia, joihin hyväksymisraportit perustuvat. Kolmansien osapuolten vaikuttavia aineita koskevia tietoja ei ole vielä julkaistu, mutta ne pyritään julkaisemaan tulevaisuudessa.

Further information

- > [List of approved active substances](#)
- > [Approval of active substances](#)
- > [Understanding the BPR Regulation](#)
- > [Q&A on Biocidal Products Regulation](#)
- > [Give us your feedback](#)

[Search](#)
[Summary](#)

Last updated 10-marraskuuta-2016. Database contains 796 active substance-product type combinations for which approval has been sought.

EC Number		CAS Number	
Substance Name		Evaluating Competent Authority	▼
Type	2 - Disinfectants and algaecides not int ▼	Legal Act	
Approval Status	▼	Expiry Date	- from - 17 - to - 17
Date of Approval	- from - 17 - to - 17	Biocide ID	
Biocide ID		Biocide Asset Number	

[Search](#)
[Reset](#)

Sivu 1 jostakin 3		50 Items per Page		Näyttää 1 – 50 yhteensä 107 tuloksesta.		← Ensimmäinen		Edellinen		Seuraava		Viimeinen →	
Substance Name	EC Number	CAS Number	Type	Legal Act	Date of Approval	Expiry Date	Evaluating Competent Authority	Approval Status	Data	Related Authorised Products			
Propan-2-ol	200-661-7	67-63-0	2 - Disinfectants and algaecides not intended for direct application	(EU) 2015/407	01/07/2016	01/07/2026	DE	Approved					

Propan-2-ol

Use of this information is subject to copyright laws and may require the permission of the owner of the information.

Substance Identification

Name:	Propan-2-ol
IUPAC Name:	
EC Number:	200-661-7
CAS Number:	67-63-0
Product Type:	2 - Disinfectants and algaecides not intended for direct application to humans or animals

Administrative Data

Legislative act:	(EU) 2015/407	
Date of approval:	01 Jul 2016	
Expiry Date:	01 Jul 2026	
Rapporteur Member State:	DE	
Approval ID:	1355-02	= BAS-numero SPC:n teossa
Approval Status:	Approved	
Asset No:	EU-0012048-0000	

Assessment Report

[Assessment report](#)

Study Summaries (Doc IIIa)

[Data_Part1.pdf](#)
[Data_Part2.pdf](#)
[Data_Part3.pdf](#)
[Data_Part4.pdf](#)
[Data_Part5.pdf](#)
[Data_Part6.pdf](#)
[Data_Part7.pdf](#)
[Data_Part8.pdf](#)
[Data_Part9.pdf](#)

Ohjeita hakijoille



EUROPEAN CHEMICALS AGENCY

Hae ECHA:n verkkosivuilta 

Tarkennettu haku >

[Tietoa meistä](#) | [Asetukset](#) | [Huolta aiheuttavat kemikaalit](#) | [Tietoa kemikaaleista](#) | [Kemikaalit ympärillämme](#) | [Tuki](#)

ECHA > Tuki > Välineet asiakirja-aineiston toimittamiseen > R4BP 3



+ Tietoa meistä

+ Asetukset

+ Huolta aiheuttavat kemikaalit

+ Tietoa kemikaaleista

+ Kemikaalit ympärillämme

- Tuki

+ Ohjeistus

+ Miten pääsen alkuun

> Kysymyksiä ja vastauksia - ohjeet

R4BP - Biosidivalmisterekisteri

R4BP 3:n kautta tehdään keskitetysti kaikki biosidivalmisteita koskevat hakemukset. Se tarjoaa toimintoja, joiden avulla teollisuus ja viranomaiset voivat täyttää lakisääteiset velvoitteensa ja jakaa tietoja keskenään.

Biosidiasetuksen (BPR, asetus (EU) N:o 528/2012) mukainen biosidivalmisteita koskevien tietojen toimittaminen alkoi 1. syyskuuta 2013.

Tehoaineita ja biosidivalmisteita koskevat tiedot kerätään, järjestetään ja tallennetaan IUCLID 5:n avulla. Hakemusta varten luodaan IUCLID 5 -aineisto, joka toimitetaan kemikaalivirastolle ja kansallisille viranomaisille R4BP 3:n kautta. IUCLID 5 on ladattavissa IUCLID-verkkosivustolta.

> Kirjautuminen R4BP 3 -ohjelmaan

From the release of the R4BP 3.2 on 3 December 2014, a new user account management will be available in R4BP 3.

> If you are an authorisation holder or you have an application ongoing in R4BP 2,

Biocides Submission Manuals

 > More

Tools

 > R4BP 3
> IUCLID
> SPC Editor

tukes

21.11.2016 | Biosidiseminaari, Hannu T Mattila

19

+ Tietoa meistä

+ Asetukset

+ Huolta aiheuttavat kemikaalit

+ Tietoa kemikaaleista

+ Kemikaalit ympärillämme

- Tuki

+ Ohjeistus

+ Miten pääsen alkuun

> Kysymyksiä ja vastauksia - ohjeet

> Testausmenetelmät ja -vaihtoehdot

+ Verkkoseminaarit

+ Välineet asiakirja-aineiston toimittamiseen

> Kansalliset neuvontapalvelut

> Käytännön esimerkkejä altistumisskenaarioista

+ Pienet ja keskisuuret yritykset (pkk)

+ Rekisteröinti

+ Aineen tunnistetiedot

+ Lupamenettely

> Rajoitus

> CLH

Q&As

Search

Browse by topic

REACH

> Authorisation

> CoRAP and Substance Evaluation

> Cosmetics

> Data Sharing

> Downstream users

> Downstream users reports

> Evaluation

> General

> Import of substances into the EU

> Information requirements, test methods and quality of data

> Inquiry

> Intermediate

> Joint submission of data by multiple registrants

> NONS-Registrants of Previously Notified Substances

> Notifications of Substances in articles

> Only Representative of non-EU manufacturer

> Polymers and monomers

> Pre-registration

> REACH Registration

> Requirements for substances in articles

> Restrictions

> Safety data sheet

> Scope of REACH

> Substance Identification

CLP

> A new Regulation

> Annex VI to CLP

> Classification

> Hazard communication with means other than labelling

> Industry roles under CLP

> Labelling

> Notification-Classification & Labelling (C&L) Inventory

R4BP 3

> Company information

> Functionality

> Known Issue

> Messages

> Migration to R4BP 3

> Payments

> Public access

> Roles

Biocidal Products Regulation

> Active substance suppliers

> BPR General

> Data Sharing

> In-situ generated a.s.

> Parallel Trade

> Review programme

> Simplified authorisation

> Treated articles

Letter of Access, practical guides



Euroopan komissio

CIRCABC

EUROPA > Euroopan komissio > CIRCABC > SANTE > BPR - Public

Biocides - Regulation 528/2012 - Public ▼

- Tiedotus
- Kirjasto**
- Tapahtumat
- Keskusteluryhmät

▼ Hae

 Tarkennettu haku

▼ Leikepöytä

Päävalikko

- Selaa kategorioita
- Kirjautu sisään
- Ohje
- CIRCABC-verkko-opiskeluaineisto

Kirjasto > Practical Guides - Special Series on data sharing, letters of access and consortium

 **Kirjasto**
Kirjasto on työtila, jossa säilytetään, hallinnoidaan ja jaetaan **sisältöä**.

▼ **Työtilat**

Otsikko ▼ **Muokkauspäivä**

Luettelo on tyhjä

▼ **Sisältö**

Nimi ▼

-  1-Practical Intro_BPR and SME_final_ECHA_23feb15.pdf
-  2-Practical Guide_Data Sharing_final_ECHA_23feb15.pdf
-  3-Practical Guide_Letters of Access_final_ECHA_23feb15.pdf
-  4-Practical Guide_Consortia_final_ECHA_23feb15.pdf
-  COM Letter on practical guides.pdf

- R4BP 3

- › National authorisations
- › Technical equivalence and chemical similarity
- › Union authorisations
- › Simplified authorisations
- › Active substances

› ePIC

Neuvontapalvelut

Käytännön esimerkkejä altistumisskenaarioista

Pienet ja keskisuuret yritykset (pkk)

Rekisteröinti

Aineen tunnistetiedot

Lupamenettely

▼ Inclusion on the list of active substances and suppliers (Art. 95)

- › Prepare your IUCLID 5 dossier. Refer to the instructions in the Biocides Submission Manual (BSM) 'Technical Guide: Using IUCLID'.
- › Log into R4BP 3. The instructions are in the Biocides Submission Manual (BSM) 'Technical Guide: Using R4BP 3' and in the 'ECHA Accounts Manual for industry users'.
- › From the 'NEW APPLICATION' tab, select '**AS-ACC – Inclusion in the Article 95 (active substance suppliers) list**' to launch the application 'wizard' which will guide you through the various steps of the submission process.

› Notification in the Review programme (to take over the role of participant or to include an Active substance/Product type)

▼ Inquire to share data for active substances

- › Log into R4BP 3. The instructions are in the Biocides Submission Manual (BSM) 'Technical Guide: Using R4BP 3' and in the 'ECHA Accounts Manual for industry users'.
- › From the 'NEW APPLICATION' tab, select '**IN-REA – Inquire to share data (for active substance)**' to launch the application 'wizard' which will guide you through the various steps of the submission process.

- <http://echa.europa.eu/fi/support/dossier-submission-tools/r4bp/active-substances>
- Practical Guide on Data Sharing under the BPR (EU) No 528/2012
- https://circabc.europa.eu/sd/a/2552b9dd-ba6e-4982-901a-615959b3a027/2-Practical%20Guide_Data%20Sharing_final_ECHA_23feb15.pdf

Kiitos!

Lisää tietoa löytyy

<http://www.kemikaalineuvonta.fi/>

Kysymykset kirjallisena nettisivun ”Kysy neuvonnasta” kautta, kiitos!

<http://tukes.fi/fi/Toimialat/Kemikaalit-biosidit-ja-kasvinsuojeluaineet/Biosidit/>

Biosinfo-uutiskirje

<http://tukes.fi/fi/Toimialat/Kemikaalit-biosidit-ja-kasvinsuojeluaineet/Biosidit/BIOSINFO/>