

**Oikaisu komission täytäntöönpanoasetukseen (EU) 2017/1381, annettu 25 päivänä heinäkuuta 2017, brodifakumin hyväksynnän uusimisesta valmisteryhmään 14 kuuluvissa biosidivalmisteissa käytettävänä tehoaineena**

*(Euroopan unionin virallinen lehti L 194, 26. heinäkuuta 2017)*

Sivulla 43, liitteessä olevan taulukon sarakkeen ”Erityisedellytykset” kolmannen kohdan 6 alakohdassa:

*on:* ”Valmisteita markkinoille saattavien henkilöiden on varmistettava, että valmisteiden mukana on tiedot antikoagulantti-jyrsijämyrkkyyhin liittyvistä yleisistä riskeistä, toimenpiteistä niiden käytön rajoittamiseksi vain välttämättömään vähimmäismäärään ja asianmukaisista varotoimenpiteistä.”

*pitää olla:* ”Valmisteita markkinoilla saataville asettavien henkilöiden on varmistettava, että valmisteiden mukana on tiedot antikoagulantti-jyrsijämyrkkyyhin liittyvistä yleisistä riskeistä, toimenpiteistä niiden käytön rajoittamiseksi vain välttämättömään vähimmäismäärään ja asianmukaisista varotoimenpiteistä.”

Sivulla 44, liitteessä olevan taulukon sarakkeen ”Erityisedellytykset” neljännen kohdan 4 alakohdassa:

*on:* ”Ammattikäyttäjille tarkoitettuja valmisteita markkinoille saattavien henkilöiden on varmistettava, ettei näitä valmisteita toimiteta kuluttajille.”

*pitää olla:* ”Ammattikäyttäjille tarkoitettuja valmisteita markkinoilla saataville asettavien henkilöiden on varmistettava, ettei näitä valmisteita toimiteta kuluttajille.”

Sivulla 44, liitteessä olevan taulukon sarakkeen ”Erityisedellytykset” viidennen kohdan 5 alakohdassa:

*on:* ”Koulutetuille ammattikäyttäjille tarkoitettuja valmisteita markkinoille saattavien henkilöiden on varmistettava, ettei näitä valmisteita toimiteta muille kuin koulutetuille ammattilaisille.”

*pitää olla:* ”Koulutetuille ammattikäyttäjille tarkoitettuja valmisteita markkinoilla saataville asettavien henkilöiden on varmistettava, ettei näitä valmisteita toimiteta muille kuin koulutetuille ammattilaisille.”

---