

Oikaisu komission täytäntöönpanoasetukseen (EU) 2017/1382, annettu 25 päivänä heinäkuuta 2017, difetianolin hyväksynnän uusimisesta valmisteryhmään 14 kuuluviin biosidivalmisteissa käytettävänä tehoaineena

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

Sivulla 49, 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 50, 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 50, 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.”
