



aktsiaselts SEMETRON  
semetron@semetron.ee

04.11.2024 nr 12.10-2/24/2935-22

### **Teade riikliku järelevalvemenetluse lõpetamisest**

Terviseamet (edaspidi amet) alustas tuginedes [biotsiidiseaduse](#) § 43 p 1, [kemikaaliseaduse](#) § 38 lg 6 p 1, [toote nõuetele vastavuse seaduse](#) § 50 lg 3 ning vastavalt [korrakaitseaduse](#) § 27 sätetatile aktsiaselts SEMETRON (registrikood 10078457, edaspidi ettevõtte) suhtes riikliku järelevalvemenetluse. Menetluse ajendiks olev ohukahtlus tekkis seoses ettevõtte poolt biotsiidi „SURFANIOS Premium“ kohta ametile esitatud nõuetele mittevastava eestikeelse etiketiga.

Võttes arvesse menetluse jooksul kogutud teavet tõi amet 02.10.2023 kirjas nr 12.10-2/23/2935-12 välja tuvastatud puudused ning andis soovitusete teha vastavad parandused. Vastusena ameti kirjale edastas ettevõtte 18.10.2023 tootja saadetud kirja seoses biotsiidiga „SURFANIOS Premium“, kus tootja Ecolab sp. z o.o. selgitas, et käimas on protsess, kus nemad võtavad Hygeia OÜlt üle antud biotsiidi registreerimistunnistuse omaniku rolli. Lisaks teavitas tootja, et järgmise kahe kuu jooksul valmib menetluses oleva biotsiidi uuendatud etikett ja ohutuskkaart.

Ettevõtte esitas 17.01.2024 uuendatud registreerimistunnistuse ning kinnitas 05.03.2024 uuesti, et biotsiid „SURFANIOS Premium“ on Eestis müügil ainult biotsiidina ning vabandas, et nende poolt vastuste andmine ja ohutuskardil muudatuste tegemine on viibinud. Ettevõtte esitas parandatud ohutuskardi 24.05.2024 ja selgitas, et etiketi osas on veel ikkagi viivitus, sest tootja on otsustanud valmistada nõ *dual-labeli*, kus on esindatud nii MD kui ka biotsiid. Ettevõtte lisas, et kahjuks ei ole see veel valmis saanud, aga nad üritavad seda tootjale taas meelde tuletada.

Ettevõtte selgitas 01.10.2024 telefonivestluse käigus, et nad pole vahepealsel ajal tootjalt uut infot saanud nimetatud biotsiidi asjus, ega neid juurde tellinud. Hetkel on laos paarkümmend toodet, mille on märgistus on sama nagu ettevõtte 31.08.2023 saadetud dokumentidel. Lisaks kinnitas ettevõtte, et registreerimistunnistuse omanik on eestikeelsetel etikettidel muudetud. Amet juhtis ettevõtte tähelepanu, et kui toode on mõeldud kasutamiseks nii meditsiiniseadmena kui ka biotsiidina, siis peavad olema täidetud mõlema määruse nõuded.

**Arvestades eeltoodut lõpetab amet ettevõtte suhtes riikliku järelevalvemenetluse.**

Lugupidamisega

(allkirjastatud digitaalselt)

Maarja-Liisa Pari  
vaneminspektor (keskkonnatervis, sh  
kemikaaliohutus)  
Põhja regionaalosakond

Maarja-Liisa Pari +372 5780 7056  
[maarja-liisa.pari@terviseamet.ee](mailto:maarja-liisa.pari@terviseamet.ee)