



Dienst Risicobeheersing

Uw brief van:
Uw kenmerk:

Ons kenmerk: **0001199**
Datum:

Bijlage(n):

Telefoon: 02/524.95.83
Fax : 02/524.96.03

Novartis Consumer Health B.V.
Business Unit Animal Health
Postbus 3025
4800DA Breda
Nederland

Betreft: Aanvraag tot toelating voor het product Aza-Fly 2010

Geachte mevrouw,
Geachte meneer,

In bijlage gaat de gevraagde toelating. Deze toelating is geldig tot 14/05/2010 of tot de eerdere datum waarop de beslissing van de Europese commissie betreffende het al dan niet opnemen van de werkzame stoffen voor productsoort 18 in bijlage I of IA bij de biociderichtlijn 98/8/EG in voege zal treden. Dit product is identiek aan het product Alfacron 10 Plus (705B).

Hoogachtend,

De Inspecteur-directeur van het leefmilieu,

R. HUYSMAN.

Documentnaam: G:\DG5\Risk_management\Correspondance HEMMIS\Biocides\Volledige toelating\toelating nr 12706B (identiek).doc		
Contactpersoon: Lucrèce Louis	http://www.environment.fgov.be	
E-mail: lucrece.louis@health.fgov.be		
Tel.: 02/524.95.832C36/25		
Kantoor:		



TOELATINGSAKTE

Gelet op de aanvraag ingediend op: 07/04/2005

De Minister van Leefmilieu beslist:

§1. Het biocide :

Aza-Fly 2010 is toegelaten met toepassing van het artikel 78 van het koninklijk besluit van 22 mei 2003 betreffende het op de markt brengen en het gebruiken van biociden, zoals gewijzigd door het koninklijk besluit van 3 oktober 2005.

Deze toelating geldt tot 14/05/2010 of tot de eerdere datum waarop de beslissing van de Europese commissie betreffende het al dan niet opnemen van de werkzame stoffen voor productsoort 18 in bijlage I of IA bij de biociderichtlijn 98/8/EG in voege zal treden. Dit product is identiek aan het product Alfacron 10 Plus (705B).

Onverminderd hetgeen daaromtrent in de reglementering betreffende de bestrijdingsmiddelen is bepaald, moeten de samenstelling, de vorm en de fysische toestand van het middel alsmede zijn chemische en fysische eigenschappen overeenkomen met de in of bij de toelatingsaanvraag verstrekte gegevens.

§2. De aanduidingen opgelegd door artikel 40, §1 van het koninklijk besluit van 22 mei 2003 moeten op elke verpakking voorkomen :

Daaronder moeten de hiernavolgende aanduidingen overgenomen worden zoals zij in deze akte staan:

- Naam en adres van de natuurlijke of rechtspersoon die de toelating heeft verkregen:

Novartis Consumer Health B.V.
Business Unit Animal Health
Postbus 3025
4800DA Breda
Nederland
telefoonnummer : 0031/76.533.00.17 (van de verantwoordelijke voor het op de markt brengen)

- Handelsbenaming van het product: Aza-Fly 2010

- Toelatingsnummer: 12706B



Directoraat-generaal Leefmilieu

- Doel waarvoor het product bestemd is: Insecticide
- Vorm waaronder het wordt aangeboden: Spuitpoeder
- Gehalte aan en aanduiding van elk werkzaam bestanddeel :

azamethifos (CAS 35575-96-3) : 10 %
9-tricoseen (CAS 27519-02-4) : 0,05 %

- Gebruik waarvoor het product toegelaten is:

Productsoort 18 Uitsluitend toegelaten als insecticide ter bestrijding van vliegen in verblijfplaatsen voor fok- en gebruiksdieren (hokken, stallen).

- Andere aanduidingen :

N	Milieugevaarlijk (+ symbool)
Xn	Schadelijk (+ symbool)
R 43	Kan overgevoeligheid veroorzaken bij contact met de huid
R 50/53	Zeer vergiftig voor in het water levende organismen; kan in het aquatische milieu op lange termijn schadelijke effecten veroorzaken
R 68	Onherstelbare effecten zijn niet uitgesloten
S 36/37	Draag geschikte handschoenen en beschermende kleding
S 42	Tijdens de bespuiting een geschikte adembescherming dragen
S 60	Deze stof en de verpakking als gevaarlijk afval afvoeren
S 61	Voorkom lozing in het milieu. Vraag om speciale instructies/veiligheidskaart

§3. De inhoud van de gebruiksaanwijzing moet overeenkomen met hetgeen hieronder is vermeld. Het is evenwel niet verplicht alle daarin opgenomen toepassingen te vermelden.

Gebruiksaanwijzing:

Te behandelen : verblijfplaatsen voor fok- en gebruiksdieren (hokken, stallen)

Ter bestrijding van : vliegen (Diptera)

Dosis/Concentratie : 250 g product per 250 ml water en per 100 à 200 m² oppervlakte

Slechts niet poreuze en niet gekalkte oppervlakken mogen behandeld worden.

Niet binnen het bereik van het vee aanbrengen.



§4. Bijzondere voorwaarden waaraan de verhandeling en het gebruik van het product onderworpen is:

- Het etiket, het veiligheidsinformatieblad en de bijsluiters moeten overeenstemmen met de gegevens vermeld op deze toelatingsakte en vallen onder de verantwoordelijkheid van de toelatinghouder.
- De bijsluiters moeten worden opgesteld volgens de voorschriften van het Antigifcentrum.
- Slechts niet poreuze en niet gekalkte oppervlakken mogen behandeld worden.
- Niet binnen het bereik van het vee aanbrengen.

§5. Indeling van het product:

Xn : schadelijk

N : milieugevaarlijk

Klasse A, verkoop uitsluitend voorbehouden aan geregistreerde verkopers en gebruik uitsluitend voorbehouden aan erkende gebruikers of aan personen die een landbouwbedrijf beheren.

Brussel, toegelaten op

Voor DE MINISTER VAN LEEFMILIEU
Het diensthoofd,

E. Liégeois

Opmerking: Indien de geldigheidsduur van de toelating 10 jaar bedraagt, dan wordt Zij afgeleverd voor een periode van 2 jaar; bij afloop ervan wordt zij rechtswege en voor opeenvolgende periodes van 2 jaar verlengd behoudens opzegging op 6 maanden voor het einde van elke periode en voor een maximum van 10 jaar.