



## TOELATINGSAKTE

Administratieve productwijzigingen van een toelating (Overdracht)

De Minister van Leefmilieu beslist:

### §1. Het biocide:

**Kruidvat/trekpleister anti-insect stick** is toegelaten in overeenstemming met het artikel 17 §6 van de Verordening (EU) nr. 528/2012 van het Europees Parlement en de Raad van 22 mei 2012 betreffende het op de markt aanbieden en het gebruik van biociden .

Deze toelating is geldig tot 01/11/2023.

Een aanvraag voor een hernieuwing van de toelating moet ten laatste 550 dagen voor de einddatum van deze toelating worden ingediend.

Onverminderd hetgeen daaromtrent in de reglementering betreffende de biociden 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 28, §5 van het koninklijk besluit van 4 april 2019 moeten op het etiket voorkomen:

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

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

JAICO R.D.P NV

KBO nummer: 0476.201.209

Venecoweg 26

BE 9810 Nazareth

Telefoonnummer: +32 (0) 9 381 04 81 (van de verantwoordelijke voor het op de markt brengen)

- Handelsnaam van het product: Kruidvat/trekpleister anti-insect stick

- Toelatingsnummer: BE2015-0005

- Toegelaten gebruiker(s): Uitsluitend grote publiek

- Doel waarvoor het product bestemd is:

- o Afwerend

- Vorm waaronder het wordt aangeboden:

- o AL - andere vloeistoffen voor directe toepassing

- Toegelaten verpakkingen: Zie samenvatting van de productkenmerken



- Naam en gehalte aan elk werkzaam bestanddeel:

N,N-Diethyl-m-toluamide (CAS 134-62-3): 19.4 %
--

- Productsoort en gebruik waarvoor het product toegelaten is:

19 Afweermiddelen en lokstoffen Toegestaan is uitsluitend het gebruik als middel ter afwering van muggen bij mensen. Niet gebruiken bij kinderen jonger dan 12 jaar.
--

- Uiterste houdbaarheidsdatum: Productiedatum + 5 jaar
- Gevarenpictogram, signaalwoord en gevarenaanduiding volgens CLP-GHS:

Code H	Omschrijving H
H412	Schadelijk voor in het water levende organismen, met langdurige gevolgen

Code EUH	Omschrijving EUH
EUH208	Bevat geraniol. Kan een allergische reactie veroorzaken

§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: Zie samenvatting van de productkenmerken
- Doelorganismen:
  - o *Aedes spp.*
  - o *Anopheles spp.*
  - o *Culex spp.*
  - o *Culicidae*

§4. Producent van het biocide product en producent van elke werkzame stof:

- Producent Kruidvat/trekpleister anti-insect stick
- OMEGA PHARMA MANUFACTURING GMBH & CO KG, DE
- MEDGENIX BENELUX , BE
- Producent N,N-Diethyl-m-toluamide (CAS 134-62-3):



CLARIANT PRODUKTE (Deutschland) GmbH (Acting for Clariant Corporation (United States)), DE

VERTELLUS CHEMICALS SA (Acting for Vertellus LLC (United States)), BE

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

- De informatie, bedoeld in artikel 17(1) van Verordening (EG) nr. 1272/2008, moet in overeenstemming zijn met de bepalingen van artikel 2 van het KB van 7 september 2012.
- Het veiligheidsinformatieblad zoals bedoeld in artikel 31 van Verordening (EG) nr. 1907/2006 moet in overeenstemming zijn met de bepalingen van artikel 3 van het KB van 7 september 2012.
- Het etiket, het veiligheidsinformatieblad en de bijsluiter moeten overeenstemmen met de gegevens vermeld op deze toelatingsakte en vallen onder de verantwoordelijkheid van de toelatingshouder.
- Het product blijft toegelaten voor zover de verkoopcijfers aangegeven zijn overeenkomstig de bepalingen van artikel 31 van het KB van 4/04/2019 en de daaraan gebonden jaarlijkse bijdrage overeenkomstig artikel 7 van het KB van 13/11/2011 betaald wordt.
- Ter herinnering, in overeenstemming met het artikel 32 van het KB van 4/04/2019 is de aangifte van uw product bij het Antigifcentrum verplicht. Voor meer informatie, gelieve de website van het Antigifcentrum te raadplegen ([www.poissoncentre.be](http://www.poissoncentre.be)).
- In overeenstemming met artikel 47 van de Verordening (EU) nr. 528/2012, is de toelatingshouder verplicht om de bevoegde dienst onmiddellijk in kennis te stellen indien het biocide stoffen bevat die officieel erkend worden als hormoonverstoorder door ECHA (<https://echa.europa.eu/nl/ed-assessment>; <https://echa.europa.eu/candidate-list-table>; <https://circabc.europa.eu/w/browse/e379dc27-a2cc-46c2-8fbb-46c89d84b73d>).
- Niet gebruiken bij kinderen jonger dan 12 jaar.
- Zie samenvatting van de productkenmerken

§6. Indeling van het product:

- Gevarenklasse en gevarencategorie volgens CLP-GHS:

Code H	Klasse en categorie
H412	Gevaarlijk voor het aquatisch milieu (chronisch gevaar) - categorie 3

§7. Score van het product:

Overeenkomstig de bepalingen in artikel 7, § 2 van het KB van 13/11/2011 tot vaststelling van de retributies en bijdragen verschuldigd aan het Begrotingsfonds voor de grondstoffen en de producten, werd de volgende score toegekend aan het biocide voor de berekeningen



**FOD Volksgezondheid, Veiligheid van de Voedselketen en Leefmilieu**  
**Directoraat-generaal Leefmilieu**  
*EUROSTATION ? BLOC II, Victor Hortaplein 40 bus 15, B - 1060 Brussel*

van de jaarlijkse bijdrage: 0,0

§8. Bijzondere voorwaarden verbonden aan het/de gebruik(en):

- Circuit: vrije circuit

Brussel,

Opeenvolgende wederzijdse erkenning - Uniek biocide op 02/09/2015

Correctie op 30/05/2016

Administratieve productwijzigingen van een toelating (Overdracht) op

VOOR DE MINISTER VAN LEEFMILIEU,

Celhoofd cel biociden - Chef de cellule de la cellule biocides  
Lucrece Louis

19/03/2020 16:41:35