



TOELATINGSAKTE

Overdracht

Gelet op de aanvraag ingediend op 23/03/2016

De Minister van Leefmilieu beslist:

§1. Het biocide:

Anti-muggen tabletten 1 nacht is toegelaten in overeenstemming met het artikel 9 van het koninklijk besluit van 8 mei 2014 betreffende het op de markt aanbieden en het gebruiken van biociden

Deze toelating is geldig tot 11/03/2019 of tot de datum van goedkeuring van de werkzame stof voor productsoort 18 overeenkomstig Verordening (EU) nr. 528/2012

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 36, §5 van het koninklijk besluit van 8 mei 2014 moeten op het etiket 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:

EDIALUX-FORMULEX NV

KBO nummer: 0404.085.172

Rijksweg 28

BE 2880 BORNEM

Telefoonnummer: 03 886 22 11 (van de verantwoordelijke voor het op de markt brengen)

- Handelsbenaming van het product: Anti-muggen tabletten 1 nacht
- Toelatingsnummer: 209B
- Doel waarvoor het product bestemd is:

- o Insecticide



- Vorm waaronder het wordt aangeboden:
 - o VP - damp ontwikkelend product
- Gehalte aan en aanduiding van elk werkzaam bestanddeel:

esbiothrin (CAS 260359-57-7): 2,2 %

- Producttype en gebruik waarvoor het product toegelaten is:

18 Insecticiden, acariciden en producten voor de bestrijding van andere geleedpotigen
Uitsluitend toegelaten als verdeler van insecten dodende damp om muggen en
tjgermuggen binnenshuis te bestrijden.

- Uiterste houdbaarheidsdatum: (Productiedatum + 2 jaar)
- Gevaarsymbolen, gevaarsaanduidingen en veiligheidsaanbevelingen volgens Richtlijn 67/548/EEG:

| Code | Omschrijving | Pictogram |
|------|------------------|-----------|
| N | Milieugevaarlijk | |

| Code | Omschrijving |
|--------|--|
| R50/53 | Zeer vergiftig voor in het water levende organismen, kan in het aquatisch milieu op lange termijn schadelijke effecten veroorzaken |

- o Voor het grote publiek:

| Code | Omschrijving |
|------|---|
| S2 | Buiten bereik van kinderen houden |
| S13 | Verwijderd houden van eten, drinkwaren en diervoeder |
| S56 | Niet in het riool of milieu lozen, naar een erkend afvalinzamelpunt brengen |

Omschrijving
Niet toepassen in te kleine of moeilijk te ventileren ruimtes
De behandelde lokalen regelmatig verluchten



Niet gebruiken in lokalen waar kinderen jonger dan 2 jaar verblijven

§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:
 - o Voor groot publiek:

Effectieve bescherming tegen muggen en tijgermuggen.
Plaats zorgvuldig een tablet onder de beschermingsrooster van de verdamper. Na gebruik verliest de tablet zijn kleur en moet deze vervangen worden.

Eén tablet is voldoende voor 1 of 2 bewoonde ruimtes en werkt ongeveer 8 uur.

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

- Producent Anti-muggen tabletten 1 nacht:

CTR
LDA Loteamento Industrial da Murteira
Lotes 23/24
PT 2135-301 Samora Correia

- Producent esbiothrin (CAS 260359-57-7):

Endura S.p.A.
Via le pietramellara 5
IT 40121 Bologna

§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 39 van het KB van 8/5/2014 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 40 van het KB van 8/05/2014 is de



aangifte van uw product aan het Antigifcentrum verplicht. Voor meer informatie, gelieve de website van het Antigifcentrum te raadplegen (www.poisoncentre.be).

§6.Indeling van het product:

Ingedeeld in het vrije circuit

- Gevaar volgens Richtlijn 67/548/EEG:

| Code | Omschrijving |
|------|------------------|
| N | Milieugevaarlijk |

§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 van de jaarlijkse bijdrage: 2,0

Brussel,

Toelating op 11/03/2009
Verlenging op 21/05/2010
Overdracht op 19/05/2011
Wijziging (gebruik) op 01/08/2011
Verlenging 13/05/2014
Overdracht op

VOOR DE MINISTER VAN LEEFMILIEU,

Diensthoud cel biociden - Chef de service de la cellule biocides
A. Rihoux



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

16/11/2016 15:05:51