



TOELATINGSAKTE
Verlenging post-annex I

Gelet op de aanvraag ingediend op: 05/07/2011

De Minister van Leefmilieu beslist:

§1. Het biocide :

Bromard is toegelaten met toepassing van het artikel 78 ter van het koninklijk besluit van 22 mei 2003 betreffende het op de markt brengen en het gebruiken van biociden.

Deze toelating is geldig tot de datum waarop uw aanvraag tot toelating is geëvalueerd binnen de termijnen opgelegd door de Europese Commissie en maximaal tot 01/07/2011, de limietdatum voor naleving van art. 16 lid 3 van de richtlijn 98/8/EG.

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 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:

RENTOKIL NV

KBO nummer: 0407.176.306

Ingberthoeveweg 17

BE 2630 AARTSELAAR

Telefoonnummer: 03 450 65 00 (van de verantwoordelijke voor het op de markt brengen)

- Handelsbenaming van het product: Bromard
- Toelatingsnummer: 386B
- Doel waarvoor het product bestemd is:
 - o rodenticide
- Vorm waaronder het wordt aangeboden:



- lokmiddel klaar voor gebruik, pasta
- Gehalte aan en aanduiding van elk werkzaam bestanddeel :

Bromadiolon (CAS 28772-56-7): 0.005 %

- Producttype en gebruik waarvoor het product toegelaten is:

14 Rodenticiden Uitsluitend toegelaten ter bestrijding van muizen buiten de landbouwsector. Voorbehouden voor professioneel gebruik.
--

- Uiterste gebruiksdatum: ../../.. (fabricatiedatum + 24 maanden)
- Toxicologische groep:
 - bevat een anticoagulante substantie
 - tegenmaatregel: vitamine K1
- Gevaarsymbolen, gevaarsaanduidingen en veiligheidsaanbevelingen volgens Richtlijn 67/548/EEG:
 - Voor Professioneel gebruik :

Code	Omschrijving	Specificatie
S2	Buiten bereik van kinderen bewaren	
S13	Verwijderd houden van eet-en drinkwaren en van diervoeder	
S20/21	Niet eten, drinken of roken tijdens gebruik	
S24	Aanraking met de huid vermijden	
S37	Draag geschikte handschoenen	

	Omschrijving
	<ul style="list-style-type: none">- Het lokaas buiten bereik van kinderen en huisdieren plaatsen en bewaren- Kan in geval van herhaalde inname zware vergiftiging veroorzaken- Bevat een stof met langdurige anti-coagulerende werking, tegengif Vit. K1- Na het werk, voor het eten of roken zorgvuldig de handen wassen- De lokazen moeten geplaatst worden in recipiënten die toelaten het product te identificeren- De personen die regelmatig met dit product verdelgingsacties uitvoeren, moeten dit bij geneeskundige of tandheeskundige behandeling signaleren

§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 professioneel gebruik:

Vorbereidende handelingen:
Manier van aanwenden:
Frequentie van de toepassing:
Voorgeschreven dosering: 5 à 10 g lokaas per speciaal gearaffineerd doosje uitzetten in de te behandelen gebouwen. De lokazen moeten gecontroleerd en vernieuwd worden zolang zij aangeknaagd worden door muizen.

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

- Het etiket, het veiligheidsinformatieblad en de bijsluiter moeten overeenstemmen met de gegevens vermeld op deze toelatingsakte en vallen onder de verantwoordelijkheid van de toelatingshouder.
- De bijsluiter moet worden opgesteld volgens de voorschriften van het Antigifcentrum.
- Het product blijft toegelaten voor zover de verkoopscijfers aangegeven zijn overeenkomstig de bepalingen van 67§1 van het KB van 23/5/2003 en de daaraan gebonden jaarlijkse bijdrage overeenkomstig art. 10 van het voornoemde KB van 14/1/2004 betaald wordt.
- Ter herinnering, in overeenstemming met het artikel 44 van het KB van 22/05/2003 is de aangifte van uw product aan het Antigifcentrum verplicht. Voor meer informatie, gelieve de website van het Antigifcentrum te raadplegen (www.poisoncentre.be).

§5. Indeling van het product:

Niet geklassificeerd

§6. Score (p) van het product: Overeenkomstig de bepalingen in art. 10, §§1 en 2 van het KB van 14/1/2004 tot vaststelling van de retributies en bijdragen verschuldigd aan het Begrotingsfonds voor de grondstoffen en de producten, zoals gewijzigd door het KB van 10 mei 2006, werd de volgende score toegekend aan het biocide voor de berekeningen van de jaarlijkse bijdrage: 0,0

Brussel,

Toegelaten op 20/05/1986
Hernieuwd op 16/05/1997
Gewijzigd op 12/02/1998
Verlengd op 21/12/2001
Verlengd op 31/05/2005
Verlengd en gewijzigd op 13/06/2006



FOD Volksgezondheid, Veiligheid van de Voedselketen en Leefmilieu
Directoraat-generaal Leefmilieu

Verlengd op 07/03/2007
Hernieuwd op 01/08/2007
Overdracht op 16/11/2011
Verlenging post-annex I op

VOOR DE MINISTER VAN LEEFMILIEU
Directeur Generaal

R. Moreau

21/12/2011 20:42:05