



TOELATINGSAKTE

Administratieve productwijzigingen van een toelating van een biocide product
(handelsbenaming)

De Minister van Leefmilieu beslist:

§1. Het biocide:

Care Plus Anti-Insect DEET roll-on 30% (handelsnamen: Anti- Insect DEET 30% Roller, TravelDeet 30% roller, KRUIDVAT ANTI-INSECT ROLL-ON 30% DEET) is toegelaten in overeenstemming met artikel 6 van de Uitvoeringsverordening (EU) nr354/2013 van de Commissie van 18 april 2013 betreffende wijzigingen in overeenkomstig Verordening (EU) nr528/2012 van het Europees Parlement en de Raad toegelaten biociden

Deze toelating is geldig tot 24/12/2024.

De 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 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:

PRIMMED BV

De Huchtstraat 14

NL 1327 EE Almere

Telefoonnummer: 0031613369755 (van de verantwoordelijke voor het op de markt brengen)

- Handelsbenaming van het product: Care Plus Anti-Insect DEET roll-on 30%
- Handelsnamen: Anti- Insect DEET 30% Roller, TravelDeet 30% roller, KRUIDVAT ANTI-INSECT ROLL-ON 30% DEET



- Toelatingsnummer: BE2017-0030
- Toegelaten gebruiker(s):
 - o Uitsluitend grote publiek
- Circuit: vrije circuit
- Doel waarvoor het product bestemd is:
 - o Insecticide
- 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): 30.0 %

- Tot bezorgdheid aanleiding gevende stof:

Ethanol (CAS 64-17-5): 31.429 %

- Productsoort en gebruik waarvoor het product toegelaten is:

19 Afweermiddelen en lokstoffen

Uitsluitend toegelaten ter wering van muggen en teken bij mensen.

- Uiterste houdbaarheidsdatum: (Productiedatum + 5 jaar



- Gevarenpictogram, signaalwoord en gevarenaanduiding volgens CLP-GHS:

Code Pictogram	Pictogram
GHS02	
GHS07	

Signaalwoord: Gevaar

Code H	Omschrijving H
H225	Licht ontvlambare vloeistof en damp
H319	Veroorzaakt ernstige oogirritatie
H412	Schadelijk voor in het water levende organismen, met langdurige gevolgen

§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 het grote publiek:

* zie samenvatting van de productkenmerken.

- Gevalideerde doelorganismen
 - o Muggen (Culicidae)
 - o Teken (Ixodidea)

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

- Producent Care Plus Anti-Insect DEET roll-on 30% (handelsnamen: Anti- Insect DEET 30% Roller, TravelDeet 30% roller, KRUIDVAT ANTI-INSECT ROLL-ON 30% DEET):



TROPENZORG B.V. , NL

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

Vertellus Chemicals SA , 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 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).
- Een aanvraag voor een hernieuwing van de toelating moet ten laatste 550 dagen voor de einddatum van deze toelating worden ingediend.
- Zie samenvatting van de productkenmerken

§6. Indeling van het product:

- Gevarenklasse en gevarencategorie volgens CLP-GHS:

Code H	Klasse en categorie
H319	Ernstig oogletsel/oogirritatie - categorie 2
H412	Gevaarlijk voor het aquatisch milieu (chronisch gevaar) - categorie 3
H225	Ontvlambare vloeistof - categorie 2

§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: 2,5

Brussel,

Opeenvolgende wederzijdse erkenning - Uniek biocide op 30/08/2017
Administratieve productwijzigingen (handelsnamen) van een toelating van een biocide product
op

VOOR DE MINISTER VAN LEEFMILIEU,

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

18/06/2018 13:54:05