



AANVAARDING VAN DE KENNISGEVING  
Verlenging post-annex I

Gelet op de aanvraag ingediend op: 01/08/2012

De Minister van Leefmilieu beslist:

§1. Het biocide :

**Mouskito® Travel Spray** 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 31/07/2014, 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:

LABORATORIA QUALIPHAR nv

KBO nummer: 0403.086.468

Rijksweg 9

BE 2880 Bornem

Telefoonnummer: 32 3 889 17 21 (van de verantwoordelijke voor het op de markt brengen)

- Handelsbenaming van het product: Mouskito® Travel Spray
- Kennisgevingsnummer: NOTIF583
- Gehalte aan en aanduiding van elk werkzaam bestanddeel :

N,N-Diethyl-m-toluamide (CAS 134-62-3): 30.0 %
--




- Producttype en gebruik waarvoor het product toegelaten is:

19 Insectwerende en lokstoffen

Uitsluitend als insectenwerend middel tegen muggen en vliegen voor kinderen vanaf 2 jaar en volwassenen.

- Gevaarsymbolen, gevaarsaanduidingen en veiligheidsaanbevelingen volgens Richtlijn 67/548/EEG:

Code	Omschrijving	Pictogram
Xn	Schadelijk	

Code	Omschrijving
R10	Ontvlambaar
R22	Schadelijk bij opname door de mond
R52/53	Schadelijk voor in het water levende organismen, kan in het aquatisch milieu op lange termijn schadelijke effecten veroorzaken
R36	Irriterend voor de ogen

§3. 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. 7 van het voornoemde KB van 13/11/2011 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](http://www.poisoncentre.be)).

§4. Indeling van het product:

Niet geklassificeerd

- Gevaar volgens Richtlijn 67/548/EEG:

Code	Omschrijving
------	--------------



Xn	Schadelijk
----	------------

§5. Score (p) van het product: Overeenkomstig de bepalingen in art. 7, §§1 en 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: 3,0

Brussel,

Kennisgeving aanvaard op 01/12/2011

Kennisgeving gewijzigd op 19/09/2012

Verlenging post-annex I op

VOOR DE MINISTER VAN LEEFMILIEU

Diensthoud cel biociden - Chef de service de la cellule biocides  
H. Vanhoutte

30/11/2012 16:25:46