



Bilag 1

Oplysninger til etiket og brugsanvisning for NEU 1262 I, BPR-reg. nr. 364-52

I. Etiketten skal udformes i overensstemmelse med det godkendte resumé af det biocidholdige produkts egenskaber, jf. artikel 69, stk. 1, i biocidforordningen (Forordning (EU) nr. 528/2012), og CLP-Forordningen ¹.

II. Det er udelukkende ansøgers/godkendelsesindehaverens ansvar, at etiket, mærkning og pakning lever op til lovens krav, jf. biocidforordningen artikel 69. Etiket og mærkning skal være på dansk.

Nedstående tekst i afsnit III er bidrag til overholdelsen af reglerne og således kun en del af de krav, som stilles til blandt andet etiketten.

III. Etiketten skal indeholde nedenstående oplysninger. Oplysninger i citationstegn skal angives ordret:

1) I hovedfeltet:

”Insektmiddel

Må kun anvendes som insektmiddel mod myrer. Må kun anvendes indendørs og udendørs på terrasser og altaner.”

2) I advarselsfeltet:

”FORSIGTIG

Anvend i områder, hvor børn, husdyr og vilde dyr ikke har adgang.

Overtrædelse af nedenstående særligt fremhævede forskrifter kan medføre straf:

Må kun anvendes til bekæmpelse af myrer indendørs og udendørs på terrasser og altaner.

Må kun anvendes udendørs på områder beskyttet mod regn.

¹ Europa-Parlamentets og Rådets forordning (EF) Nr. 1272/2008 af 16. december 2008 om klassificering, mærkning og emballering af stoffer og blandinger og om ændring og ophævelse af direktiv 67/548/EØF og 1999/45/EF og om ændring af forordning (EF) nr. 1907/2006

Produktet må ikke benyttes i rum, der rengøres ved brug af vand.

Opbevares utilgængeligt for børn.

Må ikke opbevares sammen med fødevarer, drikkevarer og foderstoffer.

Levnedsmidler og foderstoffer må ikke forurennes.”

Evt. oplysninger om førstehjælp.

3) I deklarationsfeltet:

a) Teksten ”Insektmiddel BPR-reg. nr. 364-52. Aktivstof og biocidholdigt produkt er godkendt efter biocidforordningen (Forordning (EU) nr. 528/2012)”.

b) Oplysning om præparattype: ”Lokkedåse” for dette præparat.

c) Indholdet af aktivstof i vægtprocent (% w/w) og g/stk.

d) Sætningen: ”Indeholder en blanding af isothiazolinoner. Kan udløse allergisk reaktion”.

e) Udløbsdatoen skal anføres. Denne dato må højst være 3 år efter produktionsdatoen. Etikettens dato kan udformes som en henvisning til en produktionsdato andetsteds på emballagen.

f) Batchnummer eller – betegnelse skal anføres.

g) Pakningsstørrelse i g/dåse.

h) Godkendelsesindehavers navn og adresse.

4) Brugsanvisningen:

Oplysninger om skadevoldere, anvendelsesområde og doseringer.

Følgende retningslinjer gælder i forhold til bortskaffelse.

Der skal mærkes med sikkerhedssætning P501: ”Indholdet/holderen bortskaffes i overensstemmelse med kommunale regler for affaldshåndtering.”

Derudover skal mærkningen ske efter retningslinjerne:

”Tom emballage og rester kan bortskaffes med dagrenovationen”.