

Souhrn vlastností biocidního přípravku

Název přípravku: Mosquito Milk Spray 50% DEET

Typ přípravku (typy přípravků): Typ přípravku 19 - Repelenty a atraktanty (Regulace živočišných škůdců)

Číslo povolení: CZ-0018845-0000

Referenční číslo záznamu v registru R4BP 3: CZ-0018845-0000

Obsah

Administrativní informace	1
1.1. Obchodní název přípravku	1
1.2. Držitel povolení	1
1.3. Výrobce (výrobci) biocidních přípravků	1
1.4. Výrobce(i) účinné látky / účinných látek	2
2. Složení přípravku a jeho typ složení	2
2.1. Qualitative and quantitative information on the composition of the biocidal product	2
2.2. Typ složení přípravku	3
3. Standardní věty o nebezpečnosti a pokyny pro bezpečné zacházení	3
4. Povolené(á) použití	3
5. Obecná pravidla pro používání	5
5.1. Pokyny pro používání	6
5.2. Opatření ke zmírnění rizika	6
5.3. Údaje o pravděpodobných přímých nebo nepřímých účincích, pokyny pro první pomoc a naléhavé případy	6
5.4. Pokyny pro bezpečnou likvidaci přípravku a jeho obalu	6
5.5. Podmínky skladování a doba trvanlivosti přípravku při běžných podmínkách skladování	6
6. Další informace	6

Administrativní informace

1.1. Obchodní název přípravku

Jungle Formula Maximum Original
Paranit Repellent Maximum

1.2. Držitel povolení

Jméno (název) a adresa držitele povolení	Jméno (název)	Omega Pharma International n.v.
	Adresa	Venecoweg, 26 9810 nazareth Belgie
Číslo povolení	CZ-0018845-0000	
Referenční číslo záznamu v registru R4BP 3	CZ-0018845-0000	
Datum udělení povolení	01/08/2014	
Datum skončení platnosti povolení	01/08/2024	

1.3. Výrobce (výrobci) biocidních přípravků

Název výrobce	Omega Pharma Manufacturing GMBH & Co. KG
Adresa výrobce	Benzstrasse 25 71083 Herrenberg Německo
Umístění výrobních závodů	Benzstrasse 25 71083 Herrenberg Německo

Název výrobce	Medgenix Benelux NV
Adresa výrobce	Vliegveld 21 8560 Wevelgem Belgie
Umístění výrobních závodů	Vliegveld 21 8560 Wevelgem Belgie

1.4. Výrobce(i) účinné látky / účinných látek

Účinná látka	23 - N,N-diethyl-m-toluamid
Název výrobce	Vertellus
Adresa výrobce	2110 High Point Road NC 27403 Greensboro Spojené státy
Umístění výrobních závodů	2110 High Point Road 3660 Greensboro Belgie
Účinná látka	23 - N,N-diethyl-m-toluamid
Název výrobce	Clariant Corporation
Adresa výrobce	625 E. Catawba Avenue NC 28120 Mt. Holly Spojené státy
Umístění výrobních závodů	625 E. Catawba Avenue NC 28120 Mt. Holly Spojené státy

2. Složení přípravku a jeho typ složení

2.1. Qualitative and quantitative information on the composition of the biocidal product

Obecný název	Název podle IUPAC	Funkce	Číslo CAS	Číslo ES	Obsah (%)
N,N-diethyl-m-toluamid	N,N-diethyl-m-toluamide	účinná látka	134-62-3	205-149-7	48,5
Denaturovaný ethanol	Ethanol	Neúčinná látka	64-17-5	200-578-6	37,77

2.2. Typ složení přípravku

AL - Jakákoliv jiná kapalina

3. Standardní věty o nebezpečnosti a pokyny pro bezpečné zacházení

Standardní věty o nebezpečnosti

Vysoce hořlavá kapalina a páry.
Způsobuje vážné podráždění očí.
Obsahuje linalool, linalylacetát, benzyl benzoát. Může vyvolat alergickou reakci.

Pokyny pro bezpečné zacházení

Chraňte před teplem, horkými povrchy, jiskrami, otevřeným ohněm a jinými zdroji zapálení. – Zákaz kouření.
PŘI ZASAŽENÍ OČÍ: Několik minut opatrně oplachujte vodou. Vyjměte kontaktní čočky, jsou-li nasazeny a pokud je lze vyjmout snadno. Pokračujte ve vyplachování.
Uchovávejte mimo dosah dětí.
Nevdechujte aerosoly.
Při používání tohoto výrobku nejezte, nepijte ani nekuřte.
Používejte pouze venku nebo v dobře větraných prostorách.
Odstraňte obsah obal předáním na sběrný dvůr do části nebezpečného odpadu..
Zabraňte uvolnění do životního prostředí.

4. Povolené(á) použití

4.1 Popis použití

Použití 1 - Repelentní přípravek pro neprofesionální použití

Typ přípravku

Typ přípravku 19 - Repelenty a atraktanty (Regulace živočišných škůdců)

V případě potřeby uveďte přesný popis povoleného použití

Repelentní přípravek na bázi alkoholu s účinnou látkou DEET k ochraně lidí proti hmyzu.

Cílový organismus (cílové organismy) (včetně vývojového stadia)

Latinský název: Culicidae;
Obecný název: Komáří rodu Culex
Vývojové stadium: Dospělci

Latinský název: Culicidae:
Obecný název: komáři rodu Aedes
Vývojové stadium: Dospělci

Latinský název: Culicidae:
Obecný název: komáři rodu Anopheles
Vývojové stadium: Dospělci

Latinský název: Ixodes ricinus
Obecný název: Klíšťata
Vývojové stadium: Dospělci

Oblast použití

Jiný

Metoda(y) aplikace

Metoda: Stříkání
Podrobný popis:
Malé množství přípravku naneste na nezakryté části těla, rovnoměrně ho rozetřete na kůži. Přípravek se nesmí aplikovat na poškozenou pokožku, v blízkosti očí a rtů.

Aplikační dávka(y) a četnost aplikací

Míra aplikace: Aplikujte v malém množství na nekryté části těla.
Ředění (%): 0
Počet a načasování aplikace:

1 ml na 600 cm² povrchu pokožky.
Aplikujte v malém množství na nekryté části těla.
Nanášejte přípravek maximálně jednou denně.

Kategorie uživatelů

Široká veřejnost (neprofesionál)

Velikost balení a obalový materiál

Láhev, plastová: HDPE, 15 - 250 ml
Láhev, plastová: kompozitní 15 -250 ml
PP uzávěr, pumpička s rozprašovačem PP/PE/ocel/hliník

4.1.1 Návod k danému způsobu použití

Přípravek se smí používat pouze k odpuzování komárů.
Přípravek se smí používat pro neprofesionální použití k ochraně lidí.
Přípravek poskytuje v průměru 9 hodinovou ochranu proti nejčastějším druhům komárů v České republice. Doba ochrany proti některým tropickým druhům komárů může být mnohem kratší: v průměru 4 hodiny proti komárům přenášejících žlutou zimnici a 8 hodin proti komárům přenášejících malárii. Tento přípravek poskytuje ochranu proti klíšťatům po dobu 8.5 hodin.
Účinnost přípravku může být ovlivněna faktory, jako je teplota, vlhkost a pocení.

4.1.2 Opatření ke zmírnění rizika k danému způsobu použití

Při použití na pokožku obličeje naneste přípravek nejprve na ruku a poté jej jemně rozetřete na obličej.
Zabraňte kontaktu s očima, sliznicemi a poškozenou pokožkou.
Zabraňte kontaktu s potravinami, plasty a lakovanými povrchy.
Používejte pouze venku nebo na dobře větraném místě.
Přípravek nevdechujte.
Nepoužívejte více než jednou denně.
Nepoužívejte u dětí mladších 18 let.
Uchovávejte mimo dosah dětí.
Láhev řádně uzavřete.
Zabraňte úniku přípravku do životního prostředí (půdy, povrchové a podzemní vody) a kanalizace.

4.1.3 Údaje o pravděpodobných přímých nebo nepřímých účincích, pokyny pro první pomoc a pohotovostní opatření na ochranu životního prostředí pro daný způsob použití

První pomoc:
PŘI ZASAŽENÍ OČÍ: Několik minut opatrně vyplachujte vodou. Vyměňte kontaktní čočky, jsou-li nasazeny a pokud je lze vyjmout snadno. Pokračujte ve vyplachování. Přetrvává-li podráždění očí: Vyhledejte lékařskou pomoc/ošetření.
PŘI POŽITÍ: Okamžitě volejte TOXIKOLOGICKÉ INFORMAČNÍ STŘEDISKO/lékaře.
Při podráždění kůže: Vyhledejte lékařskou pomocí.

Telefonní číslo pro naléhavé situace:
Toxikologické informační středisko
Klinika pracovního lékařství VFN a 1. LF UK
Na Bojišti 1, 120 00, Praha 2
tel: 224 919 293 a 224 915 402

4.1.4 Pokyny pro bezpečné zneškodnění přípravku a jeho obalu pro daný způsob použití

Obal přípravku již nepoužívejte pro jiné účely.
Odstraňte obal a nespotebovaný přípravek jako nebezpečný odpad podle platných právních předpisů.
Přípravek nesmí být uvolněn do životního prostředí ani do kanalizace.

4.1.5 Podmínky skladování a doba použitelnosti přípravku za normálních podmínek skladování pro daný způsob použití

Uchovávejte přípravek v suchu a nevystavujte jej přímému slunečnímu záření.
Láhev řádně uzavřete.
Doba použitelnosti přípravku je: 3 roky.

5. Obecná pravidla pro používání

5.1. Pokyny pro používání

viz kapitola 4.1.1. Návod k danému způsobu použití

5.2. Opatření ke zmírnění rizika

viz kapitola 4.1.2 Opatření ke zmírnění rizika k danému způsobu použití

5.3. Údaje o pravděpodobných přímých nebo nepřímých účincích, pokyny pro první pomoc a naléhavé případy

viz kapitola 4.1.3 Údaje o pravděpodobných přímých nebo nepřímých účincích, pokyny pro první pomoc a naléhavé případy

5.4. Pokyny pro bezpečnou likvidaci přípravku a jeho obalu

viz kapitola 4.1.4 Pokyny pro bezpečnou likvidaci přípravku a jeho obalu

5.5. Podmínky skladování a doba trvanlivosti přípravku při běžných podmínkách skladování

viz kapitola 4.1.5. Podmínky skladování a doba trvanlivosti přípravku při běžných podmínkách skladování

6. Další informace

Držitel povolení může zvolit použití jiných pokynů pro bezpečné použití, než uvedených v části č. 3, pokud jejich zvolená kombinace je v souladu s pravidly podle nařízení (ES) č. 1272/2008.