

ΑΝΑΡΤΗΤΕΑ ΣΤΟ ΔΙΑΔΙΚΤΥΟ

ΕΛΛΗΝΙΚΗ ΔΗΜΟΚΡΑΤΙΑ
ΥΠΟΥΡΓΕΙΟ ΑΓΡΟΤΙΚΗΣ ΑΝΑΠΤΥΞΗΣ
ΚΑΙ ΤΡΟΦΙΜΩΝ
ΓΕΝΙΚΗ Δ/ΝΣΗ ΒΙΩΣΙΜΗΣ ΦΥΤΙΚΗΣ ΠΑΡΑΓΩΓΗΣ
Δ/ΝΣΗ ΠΡΟΣΤΑΣΙΑΣ ΦΥΤ. ΠΑΡΑΓΩΓΗΣ
ΤΜΗΜΑ ΦΥΤΟΠΡΟΣΤΑΤΕΥΤΙΚΩΝ &
ΒΙΟΚΤΟΝΩΝ ΠΡΟΪΟΝΤΩΝ

Αθήνα, 04-10-2017
Αριθ. πρωτ.: 8368/80865

Ταχ. Δ/ση: Λ. Συγγρού 150
Ταχ. Κώδικας: 176 71 – ΑΘΗΝΑ
TELEFAX: 210 92 12 090
Πληροφορίες: Κ. Μητσοπούλου, Β. Βάγιας
Τηλέφωνο: 2109287165, 2109287241

ΠΡΟΣ: FREZYDERM A.B.E.E.,
Μενάνδρου 75,
104 37, Αθήνα

**ΘΕΜΑ: «Χορήγηση οριστικής έγκρισης
διάθεσης στην αγορά του βιοκτόνου
(απωθητικό) σκευάσματος
FREZYDERM CRILEN LICE REP SPRAY
EXTREME»**

ΑΠΟΦΑΣΗ
Ο ΥΠΟΥΡΓΟΣ ΑΓΡΟΤΙΚΗΣ ΑΝΑΠΤΥΞΗΣ ΚΑΙ ΤΡΟΦΙΜΩΝ

Έχοντας υπόψη:

1. Τον Κανονισμό (ΕΕ) αριθ. 528/2012 του Ευρωπαϊκού Κοινοβουλίου και του Συμβουλίου της 22ας Μαΐου 2012 σχετικά με τη διάθεση στην αγορά και τη χρήση βιοκτόνων και συγκεκριμένα το άρθρο 34.
2. Τον Εκτελεστικό Κανονισμό (ΕΕ) αριθ. 414/2013 της Επιτροπής της 6^{ης} Μαΐου 2013 σχετικά με τον καθορισμό διαδικασίας αδειοδότησης για ίδια βιοκτόνα σύμφωνα με τον Κανονισμό (ΕΕ) αριθ. 528/2012 του Ευρωπαϊκού Κοινοβουλίου και του Συμβουλίου.
3. Τον Κανονισμό (ΕΚ) αριθ. 1272/2008 του Ευρωπαϊκού Κοινοβουλίου και του Συμβουλίου της 16^{ης} Δεκεμβρίου 2008, «για την ταξινόμηση, την επισήμανση και τη συσκευασία των ουσιών και των μειγμάτων, την τροποποίηση και την κατάργηση των οδηγιών 67/548/ΕΟΚ και την τροποποίηση του κανονισμού (ΕΚ) αριθ. 1907/2006», όπως τροποποιήθηκε και ισχύει.
4. Τις διατάξεις της ΚΥΑ 4616/52519 (ΦΕΚ 1367/Β/16-5-2016) «Καθορισμός συμπληρωματικών μέτρων για την εφαρμογή του Κανονισμού (ΕΕ) αριθ. 528/2012 του Ευρωπαϊκού Κοινοβουλίου και του Συμβουλίου, της 22ας Μαΐου 2012, σχετικά με τη διάθεση στην αγορά και τη χρήση βιοκτόνων».
5. Τον Εκτελεστικό Κανονισμό (ΕΕ) αριθ 406/2014 της Επιτροπής της 23ης Απριλίου 2014 σχετικά με την έγκριση της ethyl butylacetylaminopropionate ως υπάρχουσας δραστικής ουσίας για χρήση σε βιοκτόνα του τύπου προϊόντων 19.
6. Τη με αριθ. 7876/76262/12-07-2017 απόφασή μας με την οποία χορηγήθηκε η με αριθ. ΤΠ19-0258 οριστική έγκριση στο βιοκτόνο Insect Repellent Pump Spray Lice IR3535 20%.

7. Το Π.Δ. 70 (ΦΕΚ 114/Α/22-9-2015) και ειδικότερα το αρθρ. 4 «Σύσταση Υπουργείου Αγροτικής Ανάπτυξης και Τροφίμων».
8. Το Π.Δ. 73 (ΦΕΚ 116/Α/23-9-2015) «Διορισμός Αντιπροέδρου της Κυβέρνησης, Υπουργών, Αναπληρωτών Υπουργών και Υφυπουργών».
9. Τη με αριθ. 1606/16641 (ΦΕΚ 629/Β/01-03-2017) Απόφαση του Υπουργού και Υφυπουργού ΥΠΑΑΤ «Μεταβίβαση του δικαιώματος υπογραφής «με εντολή Υπουργού και Υφυπουργού» στους: Γενικό Γραμματέα, Γενικό Γραμματέα Αγροτικής Πολιτικής και Διαχείρισης Κοινοτικών Πόρων, Προϊσταμένους Γενικής Διεύθυνσης, Προϊσταμένους Διεύθυνσης, Προϊσταμένους Τμήματος και Υπεύθυνους Γραφείου του Υπουργείου Αγροτικής Ανάπτυξης και Τροφίμων».
10. Τις με αριθ. πρωτ. 10249/117725/29-10-2015 και 8368/80865/25-07-2017 αιτήσεις της ενδιαφερόμενης εταιρίας για έγκριση μέσω αμοιβαίας αναγνώρισης.

Αποφασίζουμε

- I. Χορηγούμε οριστική έγκριση με αριθμό **ΤΠ19-0268** στο βιοκτόνο (απωθητικό) με τα ακόλουθα στοιχεία:
1. **Εμπορικό όνομα:** FREZYDERM CRILEN LICE REP SPRAY EXTREME
 2. **Μορφή:** AL- Κάθε άλλο υγρό
 3. **Εγγυημένη σύνθεση** Ethyl butylacetylaminopropionate 20 % β/β
Βοηθητικές ουσίες: 79,198 % β/β
 4. **Ελάχιστη περιεκτικότητα της τεχνικά καθαρής δραστικής ουσίας, σε καθαρή δραστική ουσία:** 99,0%
 5. **Παρασκευαστής των δ.ο:** Merck S.L.U., Spain και Merck KGaA, Germany.
 6. **Κάτοχος της έγκρισης:** FREZYDERM A.B.E.E., Μενάνδρου 75, 104 37, Αθήνα.
 7. **Παρασκευαστής του σκευάσματος:** FREZYDERM A.B.E.E., Μενάνδρου 75, 104 37, Αθήνα.
 8. **Εργοστάσιο παρασκευής του σκευάσματος:** ΒΙΟΡΥΛ ΑΕ., 28^ο χλμ. Ε.Ο. Αθηνών Λαμίας, 190 14 Αφίδνες.
 9. **Εργοστάσιο συσκευασίας του σκευάσματος:** ΒΙΟΡΥΛ ΑΕ., 28^ο χλμ. Ε.Ο. Αθηνών Λαμίας, 190 14 Αφίδνες.

II. Εγκρίνουμε την συνημμένη Περίληψη Χαρακτηριστικών Προϊόντος, όπως αυτή επισυνάπτεται και αποτελεί αναπόσπαστο μέρος της παρούσης απόφασης

III. Καταστήματα πώλησης

-

IV. ΗΜ . ΛΗΞΗΣ – ΟΡΟΙ ΑΝΑΚΛΗΣΗΣ – ΠΡΟΣΤΑΣΙΑ ΔΕΔΟΜΕΝΩΝ

α. Η παρούσα έγκριση ισχύει μέχρι **06-04-2027**.

β. Πριν τη λήξη της παρούσας έγκρισης, υποβάλλεται από τον κάτοχο αυτής, εφ' όσον ενδιαφέρεται, αίτηση ανανέωσης, σύμφωνα με το άρθρο 31 του Κανονισμού (ΕΕ) αριθ. 528/2012 και σύμφωνα με τον κατ' εξουσιοδότηση Κανονισμό (ΕΕ) αριθ. 492/2014.

γ. Για την προστασία και κοινοχρησία των δεδομένων εφαρμόζονται τα άρθρα 59 έως και 64 του Κανονισμού (ΕΕ) αριθ. 528/2012.

δ. Η παρούσα έγκριση μπορεί να ανακληθεί οποιαδήποτε στιγμή εάν οι όροι για την απόκτηση της έγκρισης δεν πληρούνται ή έπαψαν να πληρούνται ή παρασχέθηκαν πλαστά ή παραπλανητικά στοιχεία βάσει των οποίων χορηγήθηκε αυτή.

V. ΓΕΝΙΚΕΣ ΥΠΟΧΡΕΩΣΕΙΣ

1. Ο κάτοχος της έγκρισης είναι υποχρεωμένος σε οποιαδήποτε χρονική στιγμή να ενημερώνει την Αρμόδια Αρχή για οποιεσδήποτε δυσμενείς επιδράσεις στον άνθρωπο ή/ και το περιβάλλον που περιήλθαν σε γνώση του από την χρήση του προϊόντος. Τυχόν απόκρυψη μιας τέτοιας πληροφορίας αποτελεί αδίκημα και διώκεται ποινικά ενώ παράλληλα ανακαλείται η έγκριση.
2. Ο κάτοχος της έγκρισης θα πρέπει να διατηρεί συνεχώς ενημερωμένους τους φακέλους του σκευάσματος που τηρούνται στην Αρμόδια Αρχή με βάση τα νεότερα επιστημονικά δεδομένα για οποιαδήποτε μελλοντική επανεξέταση.
3. Η διαφήμιση του σκευάσματος επιτρέπεται μόνο εφόσον είναι σύμφωνη με τους όρους της έγκρισης του σκευάσματος και την ισχύουσα νομοθεσία.
4. Η ετικέτα θα πρέπει να είναι σύμφωνη με το άρθρο 69 του Κανονισμού (ΕΕ) αριθ. 528/2012 και με την συνημμένη Περίληψη Χαρακτηριστικών Προϊόντος που αποτελεί αναπόσπαστο κομμάτι της παρούσας απόφασης.

VI. Ανακαλείται από την ημερομηνία υπογραφής της παρούσης (**04/10/2017**) η υπ' αριθ **ΤΠ19 - 0020** έγκριση κυκλοφορίας του βιοκτόνου (απωθητικό) **FREZYDERM LICE REP lotion** (δραστική ουσία: Ethyl Butylacetylaminopropionate (IR3535)), η οποία χορηγήθηκε με τη με αρ. πρωτ. 186264/16-6-2010 απόφαση μας, όπως ισχύει και με κάτοχο έγκρισης την FREZYDERM A.B.E.E. Για τα υπάρχοντα αποθέματα του ανωτέρω σκευάσματος:

- α. Απαγορεύεται 6 μήνες μετά την υπογραφή της παρούσης (**03/04/2018**) η τιμολόγηση από τον κάτοχο της έγκρισης προς όλα τα σημεία πώλησης και
- β. Δίνεται χρόνος ενός έτους από την ημερομηνία υπογραφής της παρούσης (έως την **03/10/2018**) για την χρήση τους από τους τελικούς χρήστες.

Τυχόν αδιάθετες ποσότητες μετά την **04/10/2018** συγκεντρώνονται από τον κάτοχο της έγκρισης για επαναεξαγωγή ή ασφαλή καταστροφή, με δαπάνες και ευθύνη αυτού.

Στους παραβάτες της παρούσας επιβάλλονται οι ποινικές και διοικητικές κυρώσεις που προβλέπονται από τα άρθρα 8 και 9 της ΚΥΑ 4616/52519 (ΦΕΚ 1367/Β/16-5-2016).

**Ο ΠΡΟΪΣΤΑΜΕΝΟΣ ΤΗΣ
Δ/ΝΣΗΣ**

Σ. ΖΩΓΡΑΦΟΣ

Περίληψη Χαρακτηριστικών Προϊόντος

FREZYDERM CRILEN LICE REP SPRAY EXTREME

1. Διοικητικές πληροφορίες**1.1 Εμπορική ονομασία του προϊόντος**

Εμπορική ονομασία	Χώρα (κατά περίπτωση)
FREZYDERM CRILEN LICE REP SPRAY EXTREME	Ελλάδα

1.2 Κάτοχος της άδειας

Όνομα και διεύθυνση του κατόχου της έγκρισης	Όνομα	FREZYDERM A.B.E.E.
	Διεύθυνση	Μενάνδρου 75, 104 37, Αθήνα.
Αριθμός έγκρισης	ΤΠ19-0268	
Ημερομηνία έκδοσης	04-10-2017	
Ημερομηνία λήξης έγκρισης	06-04-2027	

1.3 Παρασκευαστής του προϊόντος

Όνομα παρασκευαστή	FREZYDERM A.B.E.E.
Διεύθυνση παρασκευαστή	Μενάνδρου 75, 104 37, Αθήνα
Διεύθυνση εργοστασίου παρασκευής	ΒΙΟΡΥΛ ΑΕ., 28 ^ο χλμ. Ε.Ο. Αθηνών Λαμίας, 190 14 Αφίδνες.

1.4 Παρασκευαστής (ές) της (των) δραστικής (ών) ουσίας (ιών)

Δραστική ουσία	Ethyl butylacetylaminopropionate
Όνομα παρασκευαστή	<ul style="list-style-type: none"> • Merck KGaA, Germany. • Merck S.L.U., Spain.
Διεύθυνση παρασκευαστή	<ul style="list-style-type: none"> • Frankfurter Strasse 250, 64293, Darmstadt, Germany. • Calle Maria de Molina 40, 28006 Madrid, Spain
Διεύθυνση εργοστασίου παρασκευής	Poligono Merck, 08100 Mollet de Valles, Barcelona, Spain

2. Σύνθεση προϊόντος και τύπος σκευάσματος**2.1 Ποιοτικές και ποσοτικές πληροφορίες για την σύνθεση του προϊόντος**

Κοινό όνομα	Ονομασία κατά IUPAC	Δράση	CAS number	EC number	Περιεκτικότητα (%)
Ethyl butylacetylaminopropionate	ethyl 3-[acetyl(butyl)amino]propanoate	Δραστική ουσία	52304-36-6	257-835-0	20%

2.2 Τύπος σκευάσματος

AL- Κάθε άλλο υγρό

3. Εγκεκριμένες χρήσεις

Πίνακας 1. Χρήση #1 Εκνέφωμα για την απώθηση ψειρών της κεφαλής -Ερασιτεχνική χρήση

Τύπος προϊόντος	ΤΠ19 – Απωθητικά και προσελκυστικά
Όπου είναι σχετικό, ακριβής περιγραφή της εγκεκριμένης χρήσης	Ατομική προστασία Το σκεύασμα είναι ένα έτοιμο για χρήση προϊόν, για την πρόληψη της επαναπροσβολής από ψείρες της ανθρώπινης κεφαλής (<i>Pediculus humanus capitis</i>) μετά από αντιφθειρική θεραπεία. Έφαρμόζεται στα μαλλιά, στον αυχένα και πίσω από τα αυτιά.
Στόχος (συμπεριλαμβανομένου και του σταδίου ανάπτυξης)	Επιστημονική ονομασία: Pediculidae Κοινή ονομασία: Ψείρα κεφαλής Στάδιο ανάπτυξης: Ακμαία
Πεδίο εφαρμογής	Χρήση σε εσωτερικούς χώρους (καλά αεριζόμενα μέρη).
Μέθοδος (οι) εφαρμογής	Με αντλία ψεκασμού
Δόση και συχνότητα εφαρμογής	Το έτοιμο για χρήση προϊόν είναι ένα εκνέφωμα με αντλία ψεκασμού και προορίζεται για την πρόληψη της επαναπροσβολής από ψείρες της ανθρώπινης κεφαλής (<i>Pediculus humanus capitis</i>) μετά από αντιφθειρική θεραπεία. Εφαρμόστε ξανά μετά το λούσιμο και το αργότερο μετά από 2 ημέρες. Εφαρμόζεται κατευθείαν στα μαλλιά, στον αυχένα και πίσω από τα αυτιά με την εξής δοσολογία: <ul style="list-style-type: none"> Ενήλικες: έως και 1,05 g προϊόντος ή εννιά (9) ψεκασμοί περίπου, ανά εφαρμογή.

	<ul style="list-style-type: none"> • Παιδιά ηλικίας από 0 έως 11 ετών: 0,5 g ή τέσσερις (4) ψεκασμοί περίπου, ανά εφαρμογή. <p>Το προϊόν συνήθως εφαρμόζεται μόνο μία φορά την ημέρα. Κατά την επαναληπτική εφαρμογή, τηρείτε τον επιτρεπόμενο μέγιστο αριθμό εφαρμογών ανά ημέρα:</p> <ul style="list-style-type: none"> • Ενήλικες και παιδιά ηλικίας άνω του πρώτου (1) έτους: 3 φορές την ημέρα. • Παιδιά ηλικίας έως ενός (1) έτους: 2 φορές την ημέρα. <p>Όταν το βιοκτόνο προϊόν εφαρμόζεται σε παιδιά ηλικίας κάτω των 11 ετών, θα πρέπει να εφαρμόζεται από ενήλικα.</p>
Κατηγορία (ες) χρηστών	Ευρύ κοινό (μη επαγγελματίες χρήστες)
Μέγεθος και είδος συσκευασίας	Φιάλη με αντλία ψεκασμού 25 mL - 250 mL από πλαστικό (HDPE)

4. Δηλώσεις επικινδυνότητας και προφύλαξης

Ταξινόμηση και επισήμανση του προϊόντος σύμφωνα με τον Κανονισμό (ΕΚ) 1272/2008

Ταξινόμηση	
Κατηγορία κινδύνου	Εύφλεκτα υγρά , κατηγορία κινδύνου 3. Οφθαλμικός ερεθισμός, κατηγορία κινδύνου 2.
Επισήμανση	
Προειδοποιητική λέξη	Προσοχή
Δηλώσεις επικινδυνότητας	H226 Υγρό και ατμοί εύφλεκτα. H319 Προκαλεί σοβαρό οφθαλμικό ερεθισμό.
Δηλώσεις προφύλαξης	P101 Εάν ζητήσετε ιατρική συμβουλή, να έχετε μαζί σας τον περιέκτη του προϊόντος ή την ετικέτα. P102 Μακριά από παιδιά. P210 Μακριά από θερμότητα, θερμές επιφάνειες, σπινθήρες, γυμνή φλόγα και άλλες πηγές ανάφλεξης. Μην καπνίζετε. P264 Πλύνετε τα χέρια σχολαστικά μετά το χειρισμό. P305 + P351 + P338 ΣΕ ΠΕΡΙΠΤΩΣΗ ΕΠΑΦΗΣ ΜΕ ΤΑ ΜΑΤΙΑ: Ξεπλύνετε προσεκτικά με νερό για αρκετά λεπτά. Εάν υπάρχουν φακοί επαφής, αφαιρέστε τους, αν είναι εύκολο. Συνεχίστε να ξεπλένετε. P501 Διάθεση του περιέκτη σε εξουσιοδοτημένη μονάδα και σύμφωνα με τους τοπικούς, περιφερειακούς, εθνικούς και διεθνείς κανονισμούς
Παρατήρηση	

5. Οδηγίες για τη χρήση

5.1 Οδηγίες χρήσης

Χρήση #1 Απωθητικό ψειρών της κεφαλής-Ερασιτεχνική χρήση

Βεβαιωθείτε ότι δεν υπάρχουν ψείρες. Χρησιμοποιήστε πρώτα φθειροκτόνο. Εφαρμόστε ομοιόμορφα το προϊόν σε καθαρά και στεγνά ή σκουπισμένα με πετσέτα μαλλιά, κοντά στο δέρμα της κεφαλής, φροντίζοντας να ξεκινήσετε από τον αυχένα και την περιοχή πίσω από τα αυτιά. Στη συνέχεια ψεκάστε όλα τα μαλλιά όπως χρησιμοποιείτε ένα σπρέυ περιποίησης μαλλιών. Βεβαιωθείτε ότι το δέρμα της κεφαλής και τα μαλλιά έχουν διαβραχεί επαρκώς.

Η εφαρμογή πρέπει να επαναληφθεί μετά το λούσιμο των μαλλιών. Όταν το βιοκτόνο προϊόν εφαρμόζεται σε παιδιά ηλικίας κάτω των 11 ετών, θα πρέπει να εφαρμόζεται από ενήλικα.

Το προϊόν συνήθως εφαρμόζεται μόνο μία φορά την ημέρα.

Κατά την επαναληπτική εφαρμογή, τηρείτε τον επιτρεπόμενο μέγιστο αριθμό εφαρμογών ανά ημέρα:

- Ενήλικες και παιδιά ηλικίας άνω του πρώτου (1) έτους: 3 φορές την ημέρα.
- Παιδιά ηλικίας έως ενός (1) έτους: 2 φορές την ημέρα.

Για συνεχή προστασία: Εφαρμόστε ξανά το αργότερο μετά από 2 ημέρες σε καθαρά και στεγνά ή σκουπισμένα με πετσέτα μαλλιά.

Εφαρμόστε ξανά νωρίτερα εάν τα μαλλιά έχουν έρθει σε επαφή με νερό (όπως μετά από βροχή ή κολύμπι), έως ότου πάψει να υπάρχει κίνδυνος μόλυνσης.

5.2 Αναλυτικά στοιχεία για τις πιθανές άμεσες ή έμμεσες παρενέργειες και για τις οδηγίες πρώτων βοηθειών καθώς και για έκτατα μέτρα προστασίας του περιβάλλοντος

Μέτρα μετριασμού κινδύνου:

- Χρησιμοποιείτε το απωθητικό με ασφάλεια. Διαβάζετε πάντα την ετικέτα και τις πληροφορίες του προϊόντος πριν από τη χρήση.
- Μην ψεκάσετε στο πρόσωπο και μην εφαρμόζετε στην περιοχή των ματιών.
- Προστατεύετε τα μάτια των παιδιών και προστατεύετε το παιδί από εισπνοή κατά τη διάρκεια του ψεκασμού.
- Μην εφαρμόζετε σε εκδορές, τραύματα ή ερεθισμένο δέρμα.
- Μόνο για εξωτερική χρήση.
- Χρησιμοποιείτε σε καλά αεριζόμενα μέρη.
- Αποφεύγετε την εισπνοή ατμών/εκνεφώματος.
- Τα συνθετικά υλικά θα πρέπει να προστατεύονται κατά τη διάρκεια του ψεκασμού.
- Οι χρήστες θα πρέπει να ενημερώνουν εάν η εφαρμογή είναι αναποτελεσματική και να το αναφέρουν αμέσως στον κάτοχο της άδειας κυκλοφορίας

Πρώτες βοήθειες:

Προκαλεί σοβαρό οφθαλμικό ερεθισμό.

Μετά από εισπνοή: Μεταφέρετε τον πάσχοντα σε μέρος με καθαρό αέρα.

Μετά από επαφή με τα μάτια: Ξεπλύνετε με άφθονο νερό. Καλέστε οφθαλμίατρο.

Μετά από κατάποση: δώστε αμέσως στον παθόντα να πιει νερό (έως δύο ποτήρια). Συμβουλευτείτε ιατρό.

Τα πιο σημαντικά συμπτώματα και επιδράσεις, οξείες και καθυστερημένες: ερεθιστικές επιδράσεις

Ένδειξη τυχόν απαιτούμενης άμεσης ιατρικής φροντίδας και ειδικής θεραπείας: Δεν υπάρχουν διαθέσιμες πληροφορίες

Προσωπικές προφυλάξεις, εξοπλισμός προστασίας και διαδικασίες εκτάκτου ανάγκης

Οδηγίες προφύλαξης: Μην αναπνέετε ατμούς και αερολύματα. Αποφεύγετε την επαφή με την ουσία. Εξασφαλίστε επαρκή αερισμό. Εκκενώστε την περιοχή κινδύνου, τηρήστε τις διαδικασίες εκτάκτου ανάγκης, συμβουλευτείτε έναν ειδικό.

Προφυλάξεις για το περιβάλλον: Μην απορρίπτετε υπερβολική ποσότητα υγρών στην αποχέτευση

Τηλέφωνο Κέντρου Δηλητηριάσεων: 210 77 93 777

5.3 Οδηγίες για την ασφαλή διάθεση του προϊόντος και της συσκευασίας του

Τυχών απόβλητα υλικά πρέπει να απορρίπτονται σύμφωνα με την ευρωπαϊκή οδηγία 2008/98/ΕΚ καθώς και άλλους εθνικούς και τοπικούς κανονισμούς.

Αποθηκεύστε τα χημικά στον αρχικό περιέκτη τους.

Μην αναμιγνύετε με άλλα απόβλητα.

Ο χειρισμός των μη καθαρισμένων περιεκτών θα πρέπει να είναι ίδιος με το προϊόν καθαυτό.

Μην απορρίπτετε υπερβολική ποσότητα υγρών στην αποχέτευση.

5.4 Συνθήκες αποθήκευσης και χρόνος ζωής του προϊόντος υπό κανονικές συνθήκες αποθήκευσης

Συνθήκες φύλαξης: Διατηρείτε τον περιέκτη καλά κλεισμένο σε ξηρό και καλά αεριζόμενο μέρος. Διατηρείτε μακριά από θερμότητα και πηγές ανάφλεξης.

Το προϊόν δεν θα πρέπει να φυλάσσεται για παρατεταμένα χρονικά διαστήματα σε θερμοκρασίες >40°C.

Διάρκεια ζωής: 18 μήνες

Συμβουλή περί ασφαλούς χειρισμού: Τηρείτε τις προφυλάξεις της ετικέτας. Αποθηκεύστε μακριά από γυμνές φλόγες, καυτές επιφάνειες και πηγές ανάφλεξης. Λαμβάνετε προληπτικά μέτρα έναντι ηλεκτροστατικών εκκενώσεων.

Μέτρα ελέγχου έκθεσης του περιβάλλοντος: Μην αφήνετε το προϊόν να εισχωρήσει σε αποχετεύσεις.

6. Άλλες πληροφορίες