



ΕΛΛΗΝΙΚΗ ΔΗΜΟΚΡΑΤΙΑ
ΥΠΟΥΡΓΕΙΟ ΑΓΡΟΤΙΚΗΣ ΑΝΑΠΤΥΞΗΣ
ΚΑΙ ΤΡΟΦΙΜΩΝ
ΓΕΝΙΚΗ Δ/ΝΣΗ ΓΕΩΡΓΙΑΣ
Δ/ΝΣΗ ΠΡΟΣΤΑΣΙΑΣ ΦΥΤ. ΠΑΡΑΓΩΓΗΣ
ΤΜΗΜΑ ΒΙΟΚΤΟΝΩΝ ΠΡΟΪΟΝΤΩΝ

Ταχ. Δ/ση: Λ. Συγγρού 150
 Ταχ. Κώδικας: 176 71 – ΑΘΗΝΑ
 Τηλέφωνο: 210 928 72 41-7166
 Email: biocides@minagric.gr

Αθήνα, 22-02-2021
Αριθ. πρωτ.: 14375/364161 ΠΕ

ΠΡΟΣ: FREZYDERM A.B.E.E.
 Μενάνδρου 75,
 10437 Αθήνα

ΘΕΜΑ: «Χορήγηση άδειας διάθεσης στην αγορά του βιοκτόνου (ΤΠ19 απωθητικό) σκευάσματος CRILEN ANTI MOSQUITO EXTREME»

ΑΠΟΦΑΣΗ
Ο ΠΡΟΪΣΤΑΜΕΝΟΣ ΤΗΣ ΓΕΝΙΚΗΣ ΔΙΕΥΘΥΝΣΗΣ ΓΕΩΡΓΙΑΣ

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 τα άρθρα 17(7) και 19(5).
2. Τον εκτελεστικό κανονισμό (ΕΕ) αριθ. 414/2013 της Επιτροπής της 6ης 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. Το άρθ. 2 του ν. 721/1977 (Α' 298) «Περί εγκρίσεως κυκλοφορίας και ελέγχου των γεωργικών φαρμάκων, ως και ρυθμίσεως συναφών θεμάτων».
4. Τον Κανονισμό (ΕΚ) αριθ. 1272/2008 του Ευρωπαϊκού Κοινοβουλίου και του Συμβουλίου της 16ης 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.
5. Τις διατάξεις της κ.υ.α. με αριθ. 4616/52519 (Β'1367/16-5-2016) «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».
6. Τον εκτελεστικό κανονισμό (ΕΕ) 406/2014 της Επιτροπής, της 23ης Απριλίου 2014, σχετικά με την έγκριση της ουσίας ethyl butylacetylaminopropionate ως υπάρχουσας δραστικής ουσίας για χρήση σε βιοκτόνα του τύπου προϊόντων 19.
7. Την εκτελεστική απόφαση (ΕΕ) 2018/1477 της Επιτροπής της 2ας Οκτωβρίου 2018 σχετικά με τους όρους και τις προϋποθέσεις για τη χορήγηση αδειών για βιοκτόνα που περιέχουν βουτυλακετυλαμινοπροπιονικό αιθυλεστέρα, θέμα το οποίο παρέπεμψε το Βέλγιο σύμφωνα με το άρθρο 36 του κανονισμού (ΕΕ) αριθ. 528/2012 του Ευρωπαϊκού Κοινοβουλίου και του Συμβουλίου.

8. Την άδεια διάθεσης στην αγορά του προϊόντος αναφοράς **Insect Repellent Aerosol IR3535 30% (R4BP3 ASSET No: GR-0021818-0000)** που έλαβε στην Ελλάδα ως Κράτος Μέλος αναφοράς, σύμφωνα με τις με τις διατάξεις των άρθρων 19(5) και 34 του Κανονισμού (ΕΕ) αριθ. 528/2012.
9. Τις διατάξεις του ν. 4622/Α'133/2019 με θέμα «Επιτελικό Κράτος: οργάνωση, λειτουργία και διαφάνεια της Κυβέρνησης, των κυβερνητικών οργάνων και της κεντρικής δημόσιας διοίκησης» και ειδικότερα το άρθρο 109 παρ. 1.
10. Το άρθ. 87 του ν. 3528/Α'26/2007 με θέμα «Κύρωση του Κώδικα Κατάστασης Δημοσίων Πολιτικών Διοικητικών Υπαλλήλων και Υπαλλήλων Ν.Π.Δ.Δ», όπως ισχύει.
11. Τη με αριθ. 1881/286212 (Β' 4612/19-10-2020) Υ.Α. μεταβίβασης της εξουσίας υπογραφής «με εντολή Προϊσταμένου/-ης Γενικής Διεύθυνσης» του Υπουργείου Αγροτικής Ανάπτυξης και Τροφίμων, σε Προϊσταμένους ιεραρχικώς κατώτερων οργανικών μονάδων που υπάγονται στην οικεία Γενική Διεύθυνση.
12. Τη με αριθ. **BC-DF063255-53** αίτηση στο μητρώο των βιοκτόνων (R4BP3) καθώς και τη με αρ. πρωτ. 14375/364161/30-12-2020 συμπληρωματική αίτηση της ενδιαφερόμενης εταιρίας.

Αποφασίζουμε

- I. Χορηγούμε οριστική έγκριση με αριθμό **ΤΠ19- 0391 (R4BP3 ASSET NO: GR-0025767-0000)** στο βιοκτόνο (απωθητικό) με τα ακόλουθα στοιχεία:

1. **Εμπορικό όνομα:** CRILEN ANTI MOSQUITO EXTREME
 CRILEN EXTREME ANTI MOSQUITO
 CRILEN ANTI MOSQUITO EXTREME MINI
 CRILEN EXTREME ANTI MOSQUITO MINI
 CRILEN ANTI MOSQUITO EXTREME 30
 CRILEN ANTI MOSQUITO 30 EXTREME
 CRILEN ANTI MOSQUITO ADULT EXTREME

2. **Μορφή:** Κάθε άλλο υγρό (AL)

3. **Εγγυημένη σύνθεση:** Ethyl butylacetylaminopropionate (IR3535) 30 % β/β
 βοηθητικές ουσίες: 70 % β/β

4. **Ελάχιστη περιεκτικότητα της τεχνικά καθαρής δραστικής ουσίας, σε καθαρή δραστική ουσία:**
 99 %

5. **Παρασκευαστής της δ.ο:** α) Merck S.L.U. (Ισπανία),
 β) Merck KGaA (Γερμανία)

6. **Κάτοχος της έγκρισης :** FREZYDERM A.B.E.E., Μενάνδρου 75, 10437 Αθήνα

7. **Παρασκευαστής του σκευάσματος:** FREZYDERM A.B.E.E., Ελλάδα

8. **Εργοστάσιο παρασκευής του σκευάσματος:** PRIME SOLUTIONS, Ελλάδα

Εργοστάσιο συσκευασίας του σκευάσματος: PRIME SOLUTIONS, Ελλάδα

- 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 **16-05-2027**.
- 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.

Στους παραβάτες της παρούσας επιβάλλονται οι ποινικές και διοικητικές κυρώσεις που προβλέπονται από τα άρθρα 8 και 9 της κ.υ.α. με αριθ. 4616/52519 (Β' 1367/16-5-2016).

«Με εντολή Προϊσταμένου Γενικής Δ/σης Γεωργίας»

Η ΠΡΟΪΣΤΑΜΕΝΗ ΤΗΣ Δ/ΝΣΗΣ

Δρ Α. ΜΑΥΡΙΔΟΥ

Περίληψη Χαρακτηριστικών Προϊόντος

CRILEN ANTI MOSQUITO EXTREME

Στην παράγραφο 1.1 μπορεί να αναφέρονται περισσότερες εμπορικές ονομασίες

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

Εμπορική ονομασία	Χώρα (κατά περίπτωση)
CRILEN ANTI MOSQUITO EXTREME CRILEN EXTREME ANTI MOSQUITO CRILEN ANTI MOSQUITO EXTREME MINI CRILEN EXTREME ANTI MOSQUITO MINI CRILEN ANTI MOSQUITO EXTREME 30 CRILEN ANTI MOSQUITO 30 EXTREME CRILEN ANTI MOSQUITO ADULT EXTREME	ΕΛΛΑΔΑ

1.2 Κάτοχος της άδειας

Όνομα και διεύθυνση του κατόχου της έγκρισης	Όνομα	FREZYDERM A.B.E.E.
	Διεύθυνση	Μενάνδρου 75, 10437 Αθήνα
Αριθμός έγκρισης	ΤΠ19-0391	
Ημερομηνία έκδοσης	22-02-2021	
Ημερομηνία λήξης έγκρισης	16-05-2027	

1.3 Παρασκευαστής του προϊόντος

Όνομα παρασκευαστή	FREZYDERM A.B.E.E.
Διεύθυνση παρασκευαστή	Μενάνδρου 75, 10437 Αθήνα
Διεύθυνση εργοστασίου παρασκευής	PRIME SOLUTIONS, Ελεώνας, Θήβα, 32200 Βοιωτίας

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

Δραστική ουσία	Ethyl butylacetylaminopropionate
Όνομα παρασκευαστή (1)	Merck S.L.U.
Διεύθυνση παρασκευαστή (1)	Calle Maria de Molina 40 28006 Madrid Ισπανία
Διεύθυνση εργοστασίου παρασκευής (1)	Poligono Merck 08100 Mollet de Vallés Barcelona Ισπανία
Όνομα παρασκευαστή (2)	Merck KGaA
Διεύθυνση παρασκευαστή (2)	Frankfurter Straße 250

	64293 Darmstadt Γερμανία
Διεύθυνση εργοστασίου παρασκευής (2)	Poligono Merck 08100 Mollet de Vallés Barcelona Ισπανία

2. Σύνθεση προϊόντος και τύπος σκευάσματος

2.1 Ποιοτικές και ποσοτικές πληροφορίες για την σύνθεση του προϊόντος


Κοινό όνομα	Όνομασία κατά IUPAC	Δράση	CAS number	EC number	Περιεκτικότητα (%)
IR3535®	ethyl 3-[N-acetyl-N-butyl] aminopropionate	Δραστική ουσία	52304-36-6	257-835-0	30 (καθαρότητα ≥99%)

2.2 Τύπος σκευάσματος

Αερόλυμα (ΑΕ)

3. Δηλώσεις επικινδυνότητας και προφύλαξης

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

Ταξινόμηση	
Εικονογράμματα κινδύνου	
Προειδοποιητική λέξη	ΠΡΟΣΟΧΗ
Δήλωση επικινδυνότητας	H223: Εύφλεκτο αερόλυμα H229: Δοχείο υπό πίεση. Κατά τη θέρμανση μπορεί να διαρραγεί. 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, γυμνές φλόγες και άλλες πηγές ανάφλεξης. – Μην καπνίζετε. P251: Να μην τρυπηθεί ή καεί ακόμη και μετά τη χρήση. 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

	<p>υπάρχουν φακοί επαφής, αφαιρέστε τους, εφόσον είναι εύκολο. Συνεχίστε να ξεπλένετε.</p> <p>P410 + P412: Να προστατεύεται από τις ηλιακές ακτίνες. Να μην εκτίθεται σε θερμοκρασίες που υπερβαίνουν τους 50°C/ 122°F.</p>
Παρατήρηση	---

4. Εγκεκριμένες χρήσεις

Πίνακας 1. Χρήση 1: Αερόλυμα για την απώθηση κουνουπιών και κροτώνων από το ανθρώπινο δέρμα (χρήση από το ευρύ κοινό)

Τύπος προϊόντος	ΤΠ19 – Απωθητικά και Προσελκυστικά
Όπου είναι σχετικό, ακριβής περιγραφή της εγκεκριμένης χρήσης	Απωθητικό
Στόχος (συμπεριλαμβανομένου και του σταδίου ανάπτυξης)	Κουνούπια (Culicidae) Κρότωνες (κοινώς τσιμπούρια, Οικογένεια Ixodidae)
Πεδίο εφαρμογής	<p>Εσωτερικοί – Εξωτερικοί χώροι</p> <p>Χρησιμοποιείτε το προϊόν σε εσωτερικούς χώρους, μόνο σε καλά αεριζόμενα μέρη, και σε εξωτερικούς χώρους.</p> <p>Το προϊόν είναι ένα ετοιμόχρηστο εντομοαπωθητικό που χρησιμοποιείται για την προστασία των ανθρώπων από κουνούπια και κρότωνες, μόνο σε εύκρατες περιοχές.</p> <p>Το προϊόν δεν προορίζεται για χρήση σε τροπικές περιοχές.</p> <p>Το προϊόν ψεκάζεται επάνω στο δέρμα, μόνο στα ακάλυπτα μέρη του σώματος (πρόσωπο, χέρια, βραχίονες, πόδια και πέλματα).</p>
Μέθοδος (οι) εφαρμογής	<p>Ψεκασμός</p> <p>Ψεκάστε κατευθείαν στο εκτεθειμένο δέρμα και απλώστε το υγρό στο δέρμα με το χέρι.</p>
Δόση και συχνότητα εφαρμογής	<p>Εφαρμόστε την απαιτούμενη ποσότητα προϊόντος ώστε να καλύψετε ομοιόμορφα τα μέρη του σώματος που δεν καλύπτονται από τα ρούχα. -Το προϊόν είναι έτοιμο προς χρήση (δεν απαιτείται αραιώση)</p> <p>Η χρήση του προϊόντος προορίζεται για τους καλοκαιρινούς μήνες, περίοδο κατά την οποία παρατηρούνται υψηλοί πληθυσμοί εντόμων.</p> <p>Το προϊόν εφαρμόζεται συνήθως μία φορά ημερησίως. Σε</p>

	<p>περιπτώσεις που απαιτηθεί επανάληψη της εφαρμογής (αισθητή μείωση της απωθητικότητας), ο μέγιστος αριθμός εφαρμογών ημερησίως δεν μπορεί να υπερβαίνει:</p> <ul style="list-style-type: none"> • Ενήλικες και παιδιά άνω των 12 ετών: τρεις φορές ημερησίως. • Παιδιά μεταξύ 2 και 12 ετών: δύο φορές ημερησίως. • Παιδιά κάτω των 2 ετών: μία φορά ημερησίως.
Κατηγορία (ες) χρηστών	Ευρύ κοινό
Μέγεθος και είδος συσκευασίας	Μεταλλική (αλουμίνιο) φιάλη αερολύματος Μέγεθος συσκευασίας: 25,0 έως 250,0 mL

5. Οδηγίες για τη χρήση

5.1 Οδηγίες χρήσης

Εφαρμόστε το προϊόν ομοιόμορφα στο εκτεθειμένο δέρμα και απλώστε το εφαρμοσμένο υγρό σπρέι στο δέρμα με το χέρι. Εφαρμόζετε μόνο στα ακάλυπτα μέρη του σώματος, δηλ. βραχίονες, χέρια, πόδια, πέλματα και πρόσωπο. Μη χρησιμοποιείτε κάτω από τα ρούχα.

Μην ψεκάζετε απευθείας στο πρόσωπο. Για εφαρμογή στο πρόσωπο, ψεκάστε πρώτα μια ποσότητα του προϊόντος στην παλάμη του χεριού και απλώστε ακολούθως στο δέρμα του προσώπου, αποφεύγοντας την περιοχή των ματιών. Μην εφαρμόζετε στα μάτια ή στην περιοχή των οφθαλμών.

Η εφαρμογή σε παιδιά ηλικίας κάτω των 12 ετών θα πρέπει να γίνεται από ενήλικα. Πρέπει να λαμβάνεται προσοχή κατά τη χρήση αυτών των προϊόντων σε παιδιά. Χειριστείτε τα προϊόντα με υπευθυνότητα.

Μην εφαρμόζετε το προϊόν σε εκδορές, τραύματα, φρεσκοξυρισμένο ή ερεθισμένο δέρμα. Να μην εφαρμόζεται κάτω από τα ρούχα ή επάνω σε αυτά.

Σε περίπτωση έντονης εφίδρωσης ή μετά από κολύμπι, το προϊόν θα πρέπει να εφαρμοστεί ξανά. Η επανάληψη της εφαρμογής θα πρέπει να γίνεται μόνο όταν παρατηρείται αισθητή μείωση της απωθητικότητας και το πολύ εντός 10 ωρών μετά την πρώτη εφαρμογή.

Αποφύγετε την επαφή με συνθετικά υλικά. Τα συνθετικά υλικά θα πρέπει να προστατεύονται κατά τη διάρκεια του ψεκασμού.

Η εφαρμογή προϊόντων αντηλιακής προστασίας ή καλλυντικών σκευασμάτων μετά τη χρήση απωθητικού μειώνει σημαντικά την αποτελεσματικότητα του απωθητικού.

Το προϊόν δεν προορίζεται για χρήση σε οικόσιτα ζώα/ζώα συντροφιάς.

5.2 Μέτρα μετριασμού κινδύνων

Χρησιμοποιείτε το απωθητικό με ασφάλεια. Διαβάζετε πάντα την ετικέτα και τις πληροφορίες του προϊόντος πριν από τη χρήση.

Μακριά από παιδιά.

Αποφεύγετε την εισπνοή του εκνεφώματος. Μην ψεκάζετε απευθείας στο πρόσωπο.

Χρησιμοποιείτε μόνο σε εξωτερικούς χώρους ή σε καλά αεριζόμενο μέρος.

Εφαρμόζετε μόνο σε βραχίονες, χέρια, πόδια, πέλματα και πρόσωπο. Μην το εφαρμόζετε κάτω από τα ρούχα.

Θα πρέπει να προτιμώνται πρωτίστως μηχανικά μέσα προστασίας (κατάλληλα ρούχα, κουνουπιέρες/σίτες). Μόνο για εξωτερική χρήση. Χρησιμοποιείτε το προϊόν μόνο σύμφωνα με τις οδηγίες χρήσης του.

Οι χρήστες θα πρέπει να ενημερώνουν εάν η εφαρμογή είναι αναποτελεσματική και να το αναφέρουν αμέσως στον κάτοχο της άδειας κυκλοφορίας.

Πλύνετε πάντα τα χέρια σας πριν χειριστείτε τα τρόφιμα. Μην χρησιμοποιείτε απευθείας πάνω ή κοντά σε τρόφιμα, ζωοτροφές, ποτά ή επιφάνειες και σκεύη που μπορούν να έρθουν σε άμεση επαφή με τρόφιμα, ζωοτροφές και ποτά. Για να αποφύγετε τη μόλυνση τροφίμων από το προϊόν, αποφύγετε την επαφή των τροφίμων με τα μέρη του σώματος που έχουν υποστεί εφαρμογή με το προϊόν.

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

Προκαλεί σοβαρό οφθαλμικό ερεθισμό.

Μετά από εισπνοή: καθαρός αέρας.

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 οξείες ή καθυστερημένες επιδράσεις: ερεθιστικές επιδράσεις

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

Προσωπικές προφυλάξεις, εξοπλισμός προστασίας και διαδικασίες εκτάκτου ανάγκης

Συμβουλή για προσωπικό εκτός εκτάκτου ανάγκης: 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

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

Το προϊόν και ο περιέκτης του θα πρέπει να διατίθενται ως επικίνδυνο χημικό απόβλητο. Μην απορρίπτετε υπερβολική ποσότητα υγρών στην αποχέτευση.

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

Συνθήκες αποθήκευσης:

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

Το προϊόν δεν θα πρέπει να αποθηκεύεται για παρατεταμένο χρονικό διάστημα σε θερμοκρασίες >40°C.

Διάρκεια ζωής: 24 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

-