



Bratislava, 9. júla 2021

Naša značka: 101519/2021-4320-178868

Ref. číslo: bio/2938/O/21/RK

ROZHODNUTIE

Ministerstvo hospodárstva Slovenskej republiky ako príslušný orgán podľa ustanovenia § 5 zákona č. 71/1967Zb. o správnom konaní (správny poriadok) v znení neskorších predpisov (ďalej len „správny poriadok“) a ustanovení § 3 písm. a) a § 4 zákona č. 319/2013 Z. z. o pôsobnosti orgánov štátnej správy pre sprístupňovanie biocídnych výrobkov na trh a ich používanie a o zmene a doplnení niektorých zákonov (biocídny zákon) v znení neskoršej novely (ďalej len „biocídny zákon“) vo veci žiadosti žiadateľa **ZAPI S.p.A., via Terza Strada 12, 35026 Conselve, Padova, Taliansko**, identifikačné číslo **BC-SP063647-07** o vzájomné uznanie vnútroštátnej autorizácie biocídneho výrobku, podanej podľa článku 33 nariadenia Európskeho parlamentu a Rady (EÚ) č. 528/2012 o sprístupňovaní biocídnych výrobkov na trhu a ich používaní (ďalej len „nariadenie o biocídnych výrobkoch“) zo dňa **22. decembra 2020** rozhodlo tak, že

**autorizuje biocídny výrobok
na základe postupného vzájomného uznania**

Názov biocídneho výrobku: **DX3 GEL**

Číslo autorizácie biocídneho výrobku: **SK21-008**

Platnosť autorizácie do: **8. marca 2025**

za podmienok uvedených v zhrnutí charakteristík biocídneho výrobku v Prílohe 1 tohto rozhodnutia a v rozsahu autorizácie biocídneho výrobku č. FR-2020-0014 platnej do 08.03.2025 a udelenej príslušným orgánom referenčného členského štátu Francúzsko dňa 09.03.2020;

a pre prípad, keď nebude predložená žiadosť o obnovenie tejto autorizácie v lehote podľa nariadenia o biocídnych výrobkoch a/alebo nariadenia o obnovách poskytuje dodatočnú lehotu na sprístupnenie existujúcich zásob biocídnych výrobkov tejto skupiny biocídnych výrobkov na trhu do 25.08.2025 a ďalšiu lehotu na jeho použitie do 11.02.2026 v súlade s príslušnou legislatívou.

Odôvodnenie:

Žiadateľ ZAPI S.p.A., via Terza Strada 12, 35026 Conselve, Padova, Taliansko doručeními žiadosťi identifikačné číslo BC-SP063647-07 zo dňa 22.12.2020 prostredníctvom registra pre biocídne výrobky (ďalej len „R4BP“) v zmysle čl. 71 nariadenia o biocídnych výrobkoch požiadal Ministerstvo hospodárstva Slovenskej republiky (ďalej tiež „MH SR“) o vzájomné uznanie vnútroštátnej autorizácie biocídneho výrobku č. FR-2020-0014 udelenej rozhodnutím o autorizácii platnej do 08.03.2025 príslušným orgánom referenčného členského štátu Francúzsko dňa 09.03.2020.

Biocídny výrobok DX3 GEL obsahuje účinnú látku imidakloprid, ktorá spĺňa kritériá pre nahradenie podľa článku 10 nariadenia o biocídnych výrobkoch. Imidakloprid sa považuje za látku veľmi perzistentnú (vP) a toxickú (T), ale nie bioakumulatívnu (B) a preto spĺňa dve z kritérií PBT látok. Z toho dôvodu, v súlade s článkom 23 ods. 1 nariadenia o biocídnych výrobkoch refMS vykonal porovnávacie posúdenie biocídnych výrobkov postupom odsúhlaseným členskými štátmi na stretnutí zástupcov príslušných orgánov členských štátov pre implementáciu nariadenia o biocídnych výrobkoch (dokument CA-May-15-Doc-4.3.a-Final – TNG na porovnávacie posúdenie biocídnych výrobkov).

refMS použil na vypracovanie porovnávacieho posúdenia zoznam autorizovaných biocídnych výrobkov vo Francúzsku pre typ biocídneho výrobku 18 (ďalej len PT 18) dostupný k mesiacu máj 2019. V súlade s technickým usmernením (TNG - Technical Guidance Note - dokument CA May15-Doc.4.3.a-final), biocídny výrobok DX3 GEL bol porovnaný so 75 biocídnymi výrobkami PT 18 autorizovanými vo Francúzsku. V súlade s TGN (ods. 57) majú byť dostupné aspoň tri rozličné a nezávislé kombinácie „účinná látka/spôsob účinku“, aby bolo možné skonštatovať, že chemická rôznorodosť je dostatočná.

Berúc do úvahy možný vznik rezistencie na mravce refMS dospel k záveru, že bez biocídnych výrobkov obsahujúcich imidakloprid by nebola zabezpečená dostatočná chemická rôznorodosť. Preto refMS ukončil porovnávacie posúdenie na tomto stupni.

V súlade s bodom (5) dokumentu CA-March14-Doc.5.4-Final, MH SR ako príslušný orgán dotknutého členského štátu (ďalej len „cMS“) vykonalo porovnávacie posúdenie pre územie Slovenskej republiky. Podľa dostupných informácií na web stránke Európskej chemickej agentúry v zozname autorizovaných výrobkov v Slovenskej republike je ku dňu 22.12.2020 autorizovaných celkovo 44 biocídnych výrobkov PT 18.

Ku dňu 22.12.2020 nie je na cieľový organizmus – mravce vo všetkých vývojových stupňoch, pre kategórie užívateľov - profesionálni užívatelia, vyškolení profesionáli, široká verejnosť, pre relevantnú aplikačnú metódu a pre vnútorné a vonkajšie použitie autorizovaný v Slovenskej republike ani jeden biocídny výrobok. V súlade s TGN (ods. 57) majú byť dostupné aspoň tri rozličné a nezávislé kombinácie „účinná látka/spôsob účinku“, aby bolo možné skonštatovať, že chemická rôznorodosť je dostatočná.

Berúc do úvahy možný vznik rezistencie na mravce MH SR ako cMS dospelo v zhode s názorom refMS k záveru, že bez biocídnych výrobkov obsahujúcich imidakloprid by chemická rôznorodosť nebola dostatočná. Preto MH SR ako cMS ukončilo porovnávacie posúdenie na tomto stupni.

Vykonaním hodnotenia biocídneho výrobku, vrátane porovnávacieho posúdenia, dospelo MH SR k záveru, že biocídny výrobok definovaný v predložennom zhrnutí charakteristík biocídneho výrobku spĺňa podmienky pre vzájomné uznanie vnútroštátnej autorizácie biocídneho výrobku.

Na základe toho MH SR rozhodlo tak, ako je uvedené vo výrokovej časti rozhodnutia.

Po nadobudnutí právoplatnosti tohto rozhodnutia sa biocídny výrobok môže sprístupňovať na trhu v Slovenskej republike.

Informácie o autorizáciách biocídnych výrobkov je možné nájsť prostredníctvom web stránky Európskej chemickej agentúry <https://echa.europa.eu/sk/information-on-chemicals/biocidal-products>.

Držiteľ autorizácie zabezpečí, aby sa biocídny výrobok sprístupňoval na trhu v Slovenskej republike v súlade so schváleným zhrnutím charakteristík biocídneho výrobku v prílohe 1 k tomuto rozhodnutiu a v súlade s ustanoveniami nariadenia o biocídnych výrobkoch.

Držiteľ autorizácie je zodpovedný za klasifikáciu, balenie a označovanie biocídneho výrobku v súlade s čl. 69 a je zodpovedný za kartu bezpečnostných údajov v súlade s článkom 70 nariadenia o biocídnych výrobkoch.

Podľa § 14 ods. 1 písm. b) biocídneho zákona MH SR vyberá ročné platby za biocídne výrobky sprístupnené na trhu Slovenskej republiky. Podľa § 14 ods. 9 biocídneho zákona sú ročné platby splatné každoročne do 30. júna kalendárneho roka po vydaní príslušného rozhodnutia o sprístupnení biocídneho výrobku na trh. V prípade nezaplatenia ročnej platby MH SR vydá rozhodnutie o ukončení sprístupňovania biocídneho výrobku na trhu v Slovenskej republike. Ročné platby sú splatné bez výzvy. Nariadenie vlády Slovenskej republiky č. 340/2013 Z. z. ustanovuje predmet, náležitosti a sadzbu úhrad a ročných platieb za sprístupňovanie biocídnych výrobkov na trh a ich používanie.

V súlade s ustanoveniami článku 40 nariadenia o biocídnych výrobkoch a delegovaným nariadením Komisie (EÚ) č. 492/2014 zo 7. marca 2014, ktorým sa dopĺňa nariadenie Európskeho parlamentu a Rady (EÚ) č. 528/2012, pokiaľ ide o pravidlá obnovovania autorizácií biocídnych výrobkov, ktoré podliehajú vzájomnému uznávaniu, je možná obnova autorizácie biocídneho výrobku.

Poučenie:

Podľa článku 71 ods. 6 nariadenia o biocídnych výrobkoch sa doručenie tohto rozhodnutia prostredníctvom registra pre biocídne výrobky (R4BP) považuje za oznámenie rozhodnutia.

Podľa § 61 ods. 1 zákona č. 71/1967 Zb. o správnom konaní (správny poriadok) v znení neskorších predpisov proti tomuto rozhodnutiu možno v lehote 15 dní odo dňa oznámenia tohto rozhodnutia podať rozklad na Ministerstve hospodárstva Slovenskej republiky, Mlynské nivy 44/a, 827 15 Bratislava 212. Včas podaný rozklad má odkladný účinok.

Toto rozhodnutie je preskúmateľné súdom za podmienok stanovených v § 177 a nasl. zákona č. 162/2015 Z. z. Správny súdny poriadok.



RNDr. Ján Čepček, PhD.
generálny riaditeľ
Centrum pre chemické látky a prípravky

Doručiť: ZAPI S.p.A., via Terza Strada 12, 35026 Conselve, Padova, Taliansko

Príloha 1

Bratislava, 9. júla 2021
Naša značka: 101519/2021-4320-178868
Ref. číslo: bio/2938/O/21/RK

1. ADMINISTRATÍVNE INFORMÁCIE

1.1. Výrobok

Názov výrobku	DX3 GEL
Obchodné názvy výrobku	DX3 GEL SKULD GEL PROTI MRAVCOM SKULD GEL BOX KAMAZIL GEL KAMAZIL GEL PROTI MRAVCOM KAMAZIL GEL BOX KAPTER GEL PROTI MRAVCOM KAPTER GEL BOX PROTI MRAVCOM KELT GEL KELT GEL PROTI MRAVCOM KELT GEL BOX IMITEC GEL IMITEC GEL PROTI MRAVCOM IMITEC GEL BOX DX3 GEL PROTI MRAVCOM DX3 GEL BOX BROS nástraha na mravce ZP Formigel Effect Návnada pre mravce Návnada pre mravce Mravce STOP

1.2. Držiteľ autorizácie

Názov a adresa držiteľa autorizácie	Názov	ZAPI S.p.A.
	Adresa	via Terza Strada 12, 35026 Conselve, Padova, Taliansko
Číslo autorizácie	SK21-008	
<i>R4BP žiadosť o autorizáciu č.</i>	BC-SP063647-07	
Dátum autorizácie	9. júla 2021	
Dátum skončenia platnosti autorizácie	8. marca 2025	

1.3. Výrobca výrobku

Názov výrobcu	ZAPI S.p.A.
Adresa výrobcu	Via Terza Strada 12, 35026 Conselve (PD), Taliansko
Miesto výrobných priestorov	Via Terza Strada 12, 35026 Conselve (PD), Taliansko

1.4. Výrobca účinnej látky

Účinná látka	Imidakloprid
Názov výrobcu	Ningbo Generic Chemical Co., Ltd. (Zoznam Art. 95: ZAPI S.p.A.)

Adresa výrobcu	Room 10-6, Shidal Square 8,, 315010 Zhejiang, Čína
Miesto výrobných priestorov	Shaanxi Hengtian Chemical Co., Ltd., Adresa závodu: Dali Core Zone, Wei nan National Agricultural Science and Technology Park, Shanxi province, Čína

2. ZLOŽENIE A ÚPRAVA VÝROBKU

2.1. Kvalitatívne a kvantitatívne informácie o zložení výrobku

Bežný názov	Názov IUPAC	Funkcia	CAS	EC	Obsah (%)
Imidakloprid	(2E)-1-[(6-chloropyridin-3-yl) methyl]-N-nitroimidazolidin-2-imine	Účinná látka	138261-41-3	428-040-8	0,0204

2.2. Typ úpravy

RB - Návnada vo forme gélu (na priame použitie)

3. VÝSTRAŽNÉ A BEZPEČNOSTNÉ UPOZORNENIA

Výstražné upozornenia	H411 Toxický pre vodné organizmy, s dlhodobými účinkami.
Bezpečnostné upozornenia	P273 Zabráňte uvoľneniu do životného prostredia. P391 Zozbierajte uniknutý produkt. P501 Zneškodnite obsah/nádobu v súlade s miestnymi predpismi.

4. AUTORIZOVANÉ POUŽITIA

4.1. Opis použitia

Použitie 1 - Aplikácia gélovej návnady - na vnútorné a vonkajšie použitie

Typ výrobku	Výrobky typu 18 - Insekticídy, akaricídy a výrobky na ochranu proti iným článkonožcom
Kde je to relevantné, presný opis autorizovaného použitia	-
Cieľové organizmy (vrátane vývojových štádií)	Vedecký názov: <i>L. niger</i> Bežný názov: mravec obyčajný Vývojové štádium: všetky štádiá vývoja Vedecký názov: <i>L. humile</i> Bežný názov: mravec argentínsky Vývojové štádium: všetky štádiá vývoja Vedecký názov: <i>M. pharaonis</i> Bežný názov: mravec faraónsky Vývojové štádium: všetky štádiá vývoja
Oblasti použitia	Vnútorné Vonkajšie

	Vnútorne: vo vnútri v prasklinách a štrbinách, pozdĺž stien. Vonkajšie: vonku v prasklinách a štrbinách, vonku okolo budov alebo vo vstupoch do mraveniska.
Spôsob aplikácie	Spôsob: aplikácia návnady Detailný opis: Aplikujte výrobok po kvapkách pozdĺž cestičiek mravcov alebo do prasklín a štrbín, alebo do vstupov do mraveniska, na horizontálne neabsorpčné povrchy.
Dávkovanie a frekvencia	Aplikačná dávka: 2 kvapky po 0,05 g (priemer 5 mm) na každý lineárny meter alebo na vstup do mraveniska. Pravidelne kontrolujte spotrebu výrobku nahraďte ho, ak je už spotrebovaný. Počet a časový rozvrh aplikácie: Účinné do 3 mesiacov po aplikácii. Aplikáciu obnovujte každé 3 mesiace alebo skôr, ak je návnada zmenená alebo úplne spotrebovaná. Časové oneskorenie - dva týždne po aplikácii.
Kategórie používateľov	Vyškolенý profesionál Profesionálne Široká verejnosť (neprofesionálne)
Veľkosti balenia a obalový materiál	Pre profesionálne použitie: HDPE striekačky od 5 g do 25 g (s prírastkom 1 g), polypropylénové striekačky od 5 g do 25 g (s prírastkom 1 g), LDPE striekačky od 20 g do 50 g (s prírastkom 1 g), polypropylénové tuby od 25 g do 50 g (s prírastkom 1 g). Striekačky alebo tuby sú balené v nasledovných baleniach pre uvedenie na trh: krabica (lepenka alebo plast, alebo kombinácia plastu a lepenky) obsahujúca od 1 do 24 ks (s prírastkom 1 ks), blister (lepenka alebo plast, alebo kombinácia plastu a lepenky) obsahujúci od 1 do 24 ks (s prírastkom 1 ks), kartónová krabica (lepenka) obsahujúca od 1 do 24 ks (s prírastkom 1 ks), vrečko (plast alebo hliník) obsahujúce od 1 do 24 ks (s prírastkom 1 ks). Pre neprofesionálne použitie: HDPE striekačky od 5 g do 25 g (s prírastkom 1 g), polypropylénové striekačky od 5 g do 25 g (s prírastkom 1 g), LDPE striekačky od 20 g do 25 g (s prírastkom 1 g), polypropylénové tuby 25 g. Striekačky alebo tuby sú balené v nasledovných baleniach pre uvedenie na trh: krabica (lepenka alebo plast, alebo kombinácia plastu a lepenky) obsahujúca od 1 do 6 ks (s prírastkom 1 ks), blister (lepenka alebo plast, alebo kombinácia plastu a lepenky) obsahujúci od 1 do 6 ks (s prírastkom 1 ks), kartónová krabica (lepenka) obsahujúca od 1 do 6 ks (s prírastkom 1 ks), vrečko (plast alebo hliník) obsahujúce od 1 do 6 ks (s prírastkom 1 ks).

4.1.1. Pokyny na používanie špecifické pre dané použitie

Neaplikujte výrobok na absorpčné povrchy.

Kvapky návnady nevystavujte slnečnému žiareniu alebo teplu (napr. radiátoru).

Aplikujte maximálne 30 kvapiek po 0,05 g na mravenisko (maximálne 1,5 g výrobku).

Účinné do 3 mesiacov po aplikácii. Aplikáciu obnovujte každé 3 mesiace alebo skôr, ak je návnada zmenená alebo úplne spotrebovaná.

4.1.2. Opatrenia na zmiernenie rizika špecifické pre dané použitie

Na vonkajšie použitie aplikujte tento biocídny výrobok iba do prasklín a štrbín alebo priamo do mravenísk. Chráňte pred včelami a počasím zakrytím, napríklad kvetináčom alebo dlaždicou (zabezpečte, aby mravce mali prístup k návnade).

4.1.3. Kde je to špecifické pre použitie, údaje o pravdepodobných priamych alebo nepriamych nepriaznivých účinkoch, návod na poskytnutie prvej pomoci a núdzové opatrenia na ochranu životného prostredia

-

4.1.4. Kde je to špecifické pre použitie, návod na bezpečné zneškodnenie výrobku a jeho obalu

-

4.1.5. Kde je to špecifické pre použitie, podmienky skladovania a trvanlivosť výrobku za bežných skladovacích podmienok

-

4.2. Opis použitia

Použitie 2 – Neprofesionálne použitie a profesionálne použitie – aplikácia v krabičke s návnadou

Typ výrobku	Výrobky typu 18 - Insekticídy, akaricídy a výrobky na ochranu proti iným článkonožcom
Kde je to relevantné, presný opis autorizovaného použitia	-
Cieľové organizmy (vrátane vývojových štádií)	Vedecký názov: <i>L. niger</i> Bežný názov: Mravec obyčajný Vývojové štádium: všetky štádiá vývoja
Oblasti použitia	Vnútorne Vonkajšie Vonkajšie: vonku okolo budov, v blízkosti mraveniska.
Spôsob aplikácie	Spôsob: V krabičkách s návnadou (pripravených na použitie) Detailný opis: Umiestnite krabičku s návnadou na miesta, kde je možné spozorovať výskyt mravcov, tj. pozdĺž cestičiek mravcov alebo v blízkosti vstupov do mraveniska, na horizontálne plochy podľa nižšie uvedených dávok.
Dávkovanie a frekvencia	Aplikačná dávka: Jedna krabička s návnadou na každých 15 - 20 m ² alebo jedna krabička s návnadou na každý vstup do mraveniska. Počet a časový rozvrh aplikácie: Umiestnite krabičku s návnadou na miesta, kde je možné spozorovať výskyt mravcov. Ak je potrebné, vymeňte krabičku s návnadou najneskôr 3 mesiace po jej aktivácii. Účinné do 3 mesiacov po otvorení. Časové oneskorenie: dva týždne po aplikácii.
Kategórie používateľov	Vyškolený profesionál Profesionálne Široká verejnosť (neprofesionálne)
Veľkosti balenia a obalový materiál	Pre profesionálne použitie: krabička s návnadou z polystyrénu 2 g, 3 g, 4 g, polypropylénová krabička s návnadou obsahujúca 4 g kapsúl (PET/PE + CRT/ALU/PE), polystyrénová krabička s návnadou obsahujúca 4 g kapsúl (PET/PE + CRT/ALU/PE). Krabičky s návnadou (každá individuálne zabalená v samostatných plastových alebo hliníkových sáčkoch - alebo nezabalená) sú balené

	<p>v nasledovných baleniach pre uvedenie na trh: krabica (lepenka alebo plast, alebo kombinácia plastu a lepenky) obsahujúca od 1 do 24 ks (s prírastkom 1 ks), blister (lepenka alebo plast, alebo kombinácia plastu a lepenky) obsahujúci od 1 do 24 ks (s prírastkom 1 ks), kartónová krabica (lepenka) obsahujúca od 1 do 24 ks (s prírastkom 1 ks), vrecko (plast alebo hliník) obsahujúce od 1 do 24 ks (s prírastkom 1 ks).</p> <p>Pre neprofesionálne použitie: krabička s návnadou z polystyrénu 2 g, 3 g, 4 g, polypropylénová krabička s návnadou obsahujúca 4 g kapsúl (PET/PE + CRT/ALU/PE), polystyrénová krabička s návnadou obsahujúca 4 g kapsúl (PET/PE + CRT/ALU/PE).</p> <p>Krabičky s návnadou (každá individuálne zabalená v samostatných plastových alebo hliníkových sáčkoch - alebo nezabalená) sú balené v nasledovných baleniach pre uvedenie na trh: krabica (lepenka alebo plast, alebo kombinácia plastu a lepenky) obsahujúca od 1 do 6 ks (s prírastkom 1 ks), blister (lepenka alebo plast, alebo kombinácia plastu a lepenky) obsahujúci od 1 do 6 ks (s prírastkom 1 ks), kartónová krabica (lepenka) obsahujúca od 1 do 6 ks (s prírastkom 1 ks), vrecko (plast alebo hliník) obsahujúce od 1 do 6 ks (s prírastkom 1 ks).</p>
--	---

4.2.1. Pokyny na používanie špecifické pre dané použitie

Ak je potrebné, vymeňte krabičku s návnadou najneskôr 3 mesiace po jej aktivácii.

4.2.2. Opatrenia na zmiernenie rizika špecifické pre dané použitie

-

4.2.3. Kde je to špecifické pre použitie, údaje o pravdepodobných priamych alebo nepriamych nepriaznivých účinkoch, návod na poskytnutie prvej pomoci a núdzové opatrenia na ochranu životného prostredia

-

4.2.4. Kde je to špecifické pre použitie, návod na bezpečné zneškodnenie výrobku a jeho obalu

-

4.2.5. Kde je to špecifické pre použitie, podmienky skladovania a trvanlivosť výrobku za bežných skladovacích podmienok

-

5. VŠEOBECNÉ POKYNY PRE POUŽITIE

5.1. Pokyny na používanie

Pred použitím si vždy prečítajte etiketu alebo písomnú informáciu pre používateľov a riaďte sa všetkými uvedenými pokynmi.

Vyvarujte sa nepretržitému používaniu výrobku.

Pred ošetrením odstráňte zo zamorenej oblasti všetky zdroje potravy pre mravce (odpad, zvyšky potravy ...), aby sa podporilo požitie gélu.

Frekvencia kontroly návnady: raz za týždeň.

Na konci ošetrenia odstráňte zvyšnú návnadu alebo krabičky s návnadou pre následnú likvidáciu.
Ak je ošetrenie neúčinné, informujte držiteľa autorizácie.
Len pre neprofesionálnych používateľov: ak zamorenie pretrváva, kontaktujte odborníka.

5.2. Opatrenia na zmiernenie rizika

Nebezpečný pre včely.

Aplikujte výrobok bezpečne na miestach neprístupných deťom, domácim zvieratám a necieľovým zvieratám.
Neaplikujte priamo na potraviny, krmivá alebo nápoje ani do ich blízkosti, ani na povrchy alebo nástroje, ktoré môžu prísť do priameho styku s potravinami, krmivami, nápojmi a zvieratami.

5.3. Údaje o pravdepodobných priamych alebo nepriamych nepriaznivých účinkoch, návod na poskytnutie prvej pomoci a núdzové opatrenia na ochranu životného prostredia

Pri kontakte s pokožkou: Znečistenú pokožku umyte mydlom a vodou. Ak sa objavia príznaky, kontaktujte odborníka na otravy.

Pri kontakte s očami: Okamžite vypláchnite veľkým množstvom vody, občas nadvihnite horné a dolné viečka. Skontrolujte kontaktné šošovky a ak je to možné vyberte ich. Pokračujte v oplachovaní vlažnou vodou najmenej 10 minút. Ak dôjde k podráždeniu alebo zhoršeniu zraku, vyhľadajte lekársku pomoc.

Pri kontakte s ústami: Vypláchnite ústa vodou. Kontaktujte odborníka na otravy.

Nádobu alebo označenie uchovajte k dispozícii.

5.4. Návod na bezpečné zneškodnenie výrobku a jeho obalu

Nevypúšťajte nepoužitý výrobok na zem, do vodných tokov, do potrubí (umývadlo, toalety ...) ani do odtokov. Nepoužitý výrobok, jeho obal a všetok ostatný odpad zlikvidujte v súlade s miestnymi predpismi.

5.5. Podmienky skladovania a trvanlivosť výrobku za bežných skladovacích podmienok

Uchovávajúte na chladnom a dobre vetranom mieste, mimo dosahu zdrojov tepla.

Chráňte pred svetlom.

Chráňte pred mrazom.

Doba použiteľnosti: 2 roky

6. ĎALŠIE INFORMÁCIE

Výrobok obsahuje horké činidlo.

- koniec dokumentu -