



Bratislava, 22. apríla 2024

Ref. číslo: bio/1621/O/24/RM

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 **LODI S.A.S., Parc d'Activités des Quatre Routes, 35390 Grand Fougeray, Francúzsko** identifikačné číslo **BC-DN085593-25** 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 **05.04.2023** v súlade s článkom 33 ods. 3 nariadenia o biocídnych výrobkoch v spojení s článkom 6 delegovaného nariadenia Komisie (EÚ) č. 492/2014, ktorým sa dopĺňa nariadenie Európskeho parlamentu a Rady (EÚ) č. 528/2012, pokiaľ ide o pravidlá obnovovania autorizácií biocídnych výrobkov, ktoré podliehajú vzájomnému uznávaniu (ďalej len „nariadenie o obnovách“) a s článkom 52 nariadenia o biocídnych výrobkoch rozhodlo tak, že

autorizuje biocídny výrobok na základe postupného vzájomného uznania

Názov biocídneho výrobku: **FENOX**
Číslo autorizácie biocídneho výrobku: **SK24-005**
Platnosť autorizácie do: **26. novembra 2027**

za podmienok uvedených v zhrnutí charakteristík biocídneho výrobku v Prílohe 1 tohto rozhodnutia a v rozsahu obnovy autorizácie biocídneho výrobku č. FR-2017-0081 platnej do 26.11.2027 udelenej príslušným orgánom referenčného členského štátu Francúzsko dňa 30.11.2022, ktorá bola zmenená dňa 25.02.2024 referenčným členským štátom Francúzsko na základe výsledkov diskusií koordinačnej skupiny a dohody dosiahnutej 28. novembra 2023 v rámci tejto skupiny;

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 06.10.2024 a ďalšiu lehotu na jeho použitie do 25.03.2025 v súlade s príslušnou legislatívou.

O d ô v o d n e n i e :

Žiadateľ **LODI S.A.S., Parc d'Activités des Quatre Routes, 35390 Grand Fougeray, Francúzsko** doručeními žiadosti identifikačné číslo **BC-DN085593-25** zo dňa **05.04.2023** 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-2017-0081 udelenej rozhodnutím o obnove autorizácie platnej do 26.11.2027 príslušným orgánom referenčného členského štátu Francúzsko dňa 30.11.2022, ktorá bola následne zmenená dňa 25.02.2024 referenčným členským štátom Francúzsko na základe výsledkov diskusií koordinačnej skupiny a dohody dosiahnutej 28. novembra 2023 v rámci tejto skupiny.

Biocídny výrobok **FENOX** obsahuje účinnú látku **Etofenprox**, ktorá spĺňa kritériá pre nahradenie podľa článku 10 nariadenia o biocídnych výrobkoch. **Etofenprox** sa považuje za látku bioakumulatívnu (B) a toxickú (T), ale nie perzistentnú (vP) 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).

V súlade s bodom (5) dokumentu CA-March14-Doc.5.4-Final, MH SR ako príslušný orgán dotknutého členského štátu (ďalej len „cMS“) vykonal porovnávacie posúdenie pre územie Slovenskej republiky. Podľa dostupných informácií v R4BP3 v zozname autorizovaných výrobkov v Slovenskej republike bolo ku dňu 05.04.2023 autorizovaných celkovo 85 výrobkov pre typ biocídnych výrobkov 18 (ďalej len „PT 18“). Z týchto výrobkov nie je žiadny alternatívny výrobok autorizovaný za podobných podmienok ako FENOX: cieľové organizmy – lezúci hmyz vrátane švábov: vývojové štádium dospelí a nymfy; Cimex lectularius: vývojové štádium dospelí a nymfy, Tribolium confusum, Sitophilus oryzae, Rhyzopertha dominica, Oryzaephilus surinamensis: vývojové štádium dospelí; Lasioderma serricorne: vývojové štádium larvy, podobná oblasť použitia; podobná kategória používateľov; podobný spôsob aplikácie.

MH SR ako cMS neidentifikovalo existujúcu nechemickú metódu kontroly alebo prevencie relevantnú pre územie Slovenskej republiky. Chemickú diverzitu dostupných účinných látok na území Slovenskej republiky MH SR nepovažuje za primeranú na minimalizáciu výskytu rezistencie u cieľových škodlivých organizmov. Preto MH SR ako cMS ukončilo porovnávacie posúdenie na tomto stupni.

Preskúmaním žiadosti MH SR zistilo, že žiadosť o vzájomné uznanie vnútroštátnej autorizácie biocídneho výrobku spĺňa požiadavky ustanovené nariadením o biocídnych výrobkoch.

Vykonaním hodnotenia biocídneho výrobku, vrátane porovnávacieho posúdenia, dospelo MH SR k záveru, že biocídny výrobok definovaný v predloženej 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: LODI S.A.S., Parc d'Activités des Quatre Routes, 35390 Grand Fougeray, Francúzsko

Príloha I

Bratislava, 22. apríla 2024

Ref. číslo: bio/1621/O/24/RM

Kapitola 1. ADMINISTRATÍVNE INFORMÁCIE

1.1. Výrobok

Názov výrobku	FENOX
Obchodné názvy výrobku	FENOX PHOBI FENOX ETOF 300 CONCENTRATE ETOFENPROX 300 CONCENTRATE INSECTICIDE 300

1.2. Držiteľ autorizácie

Názov a adresa držiteľa autorizácie	Názov	LODI SAS
	Adresa	Parc d'Activités des Quatre Routes, 35390 Grand Fougeray, Francúzsko
Číslo autorizácie	SK24-005	
<i>R4BP žiadosť o autorizáciu č.</i>	BC-DN085593-25	
Dátum autorizácie	22. apríla 2024	
Dátum skončenia platnosti autorizácie	26. novembra 2027	

1.3. Výrobca výrobku

Názov výrobcu	LODI SAS
Adresa výrobcu	Parc d'Activités des Quatre Routes, 35390 Grand Fougeray, Francúzsko
Miesto výrobných priestorov	LODI SAS site 1 Parc d'Activités des Quatre Routes, 35390 Grand Fougeray, Francúzsko

1.4. Výrobca účinnej látky

Účinná látka	Etofenprox
Názov výrobcu	Mitsui Chemicals Crop & Life Solutions, Inc.
Adresa výrobcu	Nihonbashi Dia Building, 1-19-1, Nihonbashi 103-0027 Chuo-ku, Tokyo, Japonsko
Miesto výrobných priestorov	Mitsui Chemicals Crop & Life Solutions, Inc. site1 Omuta Works, 30 Asamuta-cho, Omita 836-8610 Fukuoka, Japonsko

Kapitola 2. ZLOŽENIE A ÚPRAVA VÝROBKU

2.1. Kvalitatívne a kvantitatívne informácie o zložení výrobku

Bežný názov	Názov IUPAC	Funkcia	Číslo CAS	Číslo EC	Obsah (%)
Etofenprox	3-phenoxybenzyl-2-(4-ethoxyphenyl)-2-methylpropylether	účinná látka	80844-07-1	407-980-2	29,34

2.2. Typ úpravy

EC Emulgovateľný koncentrát

Kapitola 3. VÝSTRAŽNÉ A BEZPEČNOSTNÉ UPOZORNENIA

Výstražné upozornenia	H410: Veľmi toxický pre vodné organizmy, s dlhodobými účinkami. H362: Môže spôsobiť poškodenie u dojčených detí.
Bezpečnostné upozornenia	P201: Pred použitím sa oboznámte s osobitnými pokynmi. P260: Nevdychujte aerosóly. P263: Zabráňte kontaktu počas tehotenstva a dojčenia. P264: Ruky po manipulácii starostlivo umyte. P270: Pri používaní výrobku nejedzte, nepite ani nefajčite. P308 + P313: PO expozícii alebo podozrení z nej: Vyhľadajte lekársku pomoc. P273: Zabráňte uvoľneniu do životného prostredia P391: Zozbierajte uniknutý produkt. P501: Zneškodnite nádobu v súlade s predpismi.

Kapitola 4. AUTORIZOVANÉ POUŽITIA

4.1. Opis použitia

Použitie č. 1 Profesionáli – Lezúci hmyz vrátane švábov a hmyz napádajúci skladovaný tovar

Typ výrobku	PT18: Insekticídy, akaricídy a výrobky na kontrolu iných článkonožcov
V prípade potreby presný opis autorizovaného použitia	-
Cieľové organizmy (vrátane vývojových štádií)	Vedecký názov: Blattella germanica Bežný názov: šváb Vývojové štádium: dospelí Vedecký názov: Blattella germanica Bežný názov: šváb Vývojové štádium: nymfy

	<p>Vedecký názov: <i>Blatta orientalis</i> Bežný názov: šváb Vývojové štádium: nymfy</p> <p>Vedecký názov: <i>Blatta orientalis</i> Bežný názov: šváb Vývojové štádium: dospelí</p> <p>Vedecký názov: <i>Tribolium confusum</i> Bežný názov: Potemník skladový Vývojové štádium: dospelí</p> <p>Vedecký názov: <i>Sitophilus oryzae</i> Bežný názov: Zrnár ryžový Vývojové štádium: dospelí</p> <p>Vedecký názov: <i>Rhyzopertha dominica</i> Bežný názov: Korovník obilný Vývojové štádium: dospelí</p> <p>Vedecký názov: <i>Oryzaephilus surinamensis</i> Bežný názov: Plocháč skladový Vývojové štádium: dospelí</p> <p>Vedecký názov: <i>Lasioderma serricorne</i> Bežný názov: tabakový chrobák Vývojové štádium: larvy</p> <p>Vedecký názov: lezúci hmyz vrátane švábov Bežný názov: lezúci hmyz vrátane švábov Vývojové štádium: dospelí</p> <p>Vedecký názov: lezúci hmyz vrátane švábov Bežný názov: lezúci hmyz vrátane švábov Vývojové štádium: nymfy</p>
Oblasť použitia	vnútorné použitie Vnútorné (inštitúcie, potravinársky priemysel, domáce priestory).
Spôsob aplikácie	Spôsob: sprejovanie Detailný opis: Sprejovanie povrchov.
Aplikačná dávka a frekvencia	Aplikačná dávka: 0,5 ml/m ² Riedenie: 0,5 ml výrobku zriedený v 50 ml vody na 1 m ² . Počet a časový rozvrh aplikácie: Riedenie 1 % zodpovedá rozpusteniu 1 vrecúška (5 ml) v 500 ml vody (tento objem pokryje plochu 10 m ²) a na 1 m ² sa naniesie 50 ml takto zriedeného výrobku. Biocidny účinok sa prejaví v priebehu niekoľkých minút. Zvyšková účinnosť trvá až 2 týždne pri aplikácii proti hmyzu, ktorý napáda skladovaný tovar a až 12 týždňov pri aplikácii proti švábom. Maximálne 2 aplikácie ročne.
Kategória používateľov	odborník
Veľkosť balenia a obalový materiál	Plastová fľaštička: HDPE, PET alebo HDPE/EVOH*: do 1l. Vo vode rozpustné vrecúška z PVAL v objeme 5 ml, 10 ml alebo 25 ml balené v polystyrénovej škatuli, ktorá obsahuje 250 ml (50 vrecúšok po 5 ml, 25 vrecúšok po 10 ml alebo 10 vrecúšok po 25 ml).

4.1.1. Pokyny na používanie špecifické pre dané použitie

Pri prispôsobení ošetrovania berte ohľad na životný cyklus a vlastnosti cieľového hmyzu. Osobitne sa zamerajte na najcitlivejšie vývojové štádium škodcu, načasovanie aplikácie a na plochy, ktoré sa majú ošetrovať.

Zvoľte postupy integrovanej ochrany proti škodcom, ako je kombinácia chemických, fyzických metód kontroly a iných opatrení v oblasti verejného zdravia, berúc zároveň do úvahy miestne špecifiká (klimatické podmienky, cieľové druhy, podmienky použitia atď.).

Vyhýbajte sa výhradnému opakovanému použitiu insekticídov z rovnakej chemickej podskupiny, akou je pre etofenprox IRAC podskupina 3A.

Striedajte výrobky s odlišným mechanizmom účinku (t. j. z iných skupín IRAC Mode of Action).

Výrobok sa musí nanášať len na obmedzené plochy na povrchy, ktoré nie sú pravidelne umývané, a ktoré môžu byť útočiskom cieľových organizmov ako napr. za alebo pod chladničku, pod kuchynský drez, pod rúru alebo ohrievač vody, do trhlín alebo škár.

4.1.2. Opatrenia na zmiernenie rizika špecifické pre dané použitie

Noste ochranné rukavice odolné voči chemickým látkam (materiál rukavíc špecifikuje držiteľ autorizácie v informáciách o výrobku) počas fázy zmiešavania a plnenia.

Noste ochranné rukavice odolné voči chemickým látkam (materiál rukavíc špecifikuje držiteľ autorizácie v informáciách o výrobku), ochrannú kombinézu a respirátor (aspoň APF 4) počas fázy striekania výrobku.

Noste ochranné rukavice odolné voči chemickým látkam (materiál rukavíc špecifikuje držiteľ autorizácie v informáciách o výrobku) a potiahnutú ochrannú kombinézu počas čistenia striekacieho zariadenia.

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 č. 2 Profesionáli – Interiér – Ploštica posteľná

Typ výrobku	PT18: Insekticídy, akaricídy a výrobky na kontrolu iných článkonožcov
V prípade potreby presný opis autorizovaného použitia	-
Cieľový organizmus (vrátane vývojových štádií)	Vedecký názov: Cimex lectularius Bežný názov: Ploštica posteľná Vývojové štádium: dospelí Vedecký názov: Cimex lectularius Bežný názov: Ploštica posteľná Vývojové štádium: nymfy
Oblasť použitia	vnútorné použitie Interiér budov (inštitúcie, potravinársky priemysel, domáce priestory).
Spôsob aplikácie	Spôsob: sprejovanie Detailný opis: Sprejovanie povrchov.
Aplikačná dávka a frekvencia	Aplikačná dávka: 0,5 ml/m ² Riedenie: 0,5 ml výrobku zriedený v 50 ml vody na 1 m ² . Počet a časový rozvrh aplikácie: Riedenie 1 % zodpovedá rozpusteniu 1 vrecúška (5 ml) v 500 ml vody (tento objem pokryje plochu 10 m ²) a na 1 m ² sa naniesie 50 ml takto zriedeného výrobku. Zvyšková účinnosť trvá až do 12 týždňov v prípade ploštic domových. Druhá aplikácia je potrebná po 15 dňoch. Úplné vyhubenie sa dosiahne po týždni od druhej aplikácie. Biocídny účinok sa prejaví v priebehu niekoľkých minút. Maximálne 2 aplikácie ročne.
Kategória používateľov	odborník
Veľkosti balenia a obalový materiál	Plastová fľaštička: HDPE, PET alebo HDPE/EVOH*: do 1 l. Vo vode rozpustné vrecúška z PVAL v objeme 5 ml, 10 ml alebo 25 ml balené v polystyrénovej škatuli, ktorá obsahuje 250 ml (50 vrecúšok po 5 ml, 25 vrecúšok po 10 ml alebo 10 vrecúšok po 25 ml). *EVOH = Etylvinyllalkohol = PVAL = Polyvinyl alkohol

4.2.1. Pokyny na používanie špecifické pre dané použitie

Pri prispôbení ošetrovania berte ohľad na životný cyklus a vlastnosti cieľového hmyzu. Osobitne sa zamerajte na najcitlivejšie vývojové štádium škodcu, načasovanie aplikácie a na plochy, ktoré sa majú ošetrovať.

Zvoľte postupy integrovanej ochrany proti škodcom, ako je kombinácia chemických, fyzických metód kontroly a iných opatrení v oblasti verejného zdravia, berúc zároveň do úvahy miestne špecifiká (klimatické podmienky, cieľové druhy, podmienky použitia atď.).

Vyhýbajte sa výhradnému opakovanému použitiu insekticídov z rovnakej chemickej podskupiny, akou je pre etofenprox IRAC podskupina 3A.

Striedajte výrobky s odlišným mechanizmom účinku (t. j. z iných skupín IRAC Mode of Action).

Výrobok sa musí nanášať len na obmedzené plochy na povrchy, ktoré nie sú pravidelne umývané, a ktoré môžu byť útočiskom cieľových organizmov ako napr. za alebo pod chladničku, pod kuchynský drez, pod rúru alebo ohrievač vody, do trhlín alebo škár.

4.2.2. Opatrenia na zmiernenie rizika špecifické pre dané použitie

Noste ochranné rukavice odolné voči chemickým látkam (materiál rukavíc špecifikuje držiteľ autorizácie v informáciách o výrobku) počas fázy zmiešavania a plnenia.

Noste ochranné rukavice odolné voči chemickým látkam (materiál rukavíc špecifikuje držiteľ autorizácie v informáciách o výrobku), ochrannú kombinézu a respirátor (aspoň APF 4) počas fázy striekania výrobku.

Noste ochranné rukavice odolné voči chemickým látkam (materiál rukavíc špecifikuje držiteľ autorizácie v informáciách o výrobku) a potiahnutú ochrannú kombinézu počas čistenia striekacieho zariadenia.

V prípade postelí by aplikácia mala byť obmedzená na rám postele a rošt.

Neaplikujte na matrac, posteľnú bielizeň a vankúše.

Matrac, posteľná bielizeň a vankúše sa musia ošetriť iným spôsobom.

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

-

Kapitola 5. VŠEOBECNÉ POKYNY PRE POUŽITIE

5.1. Návod na použitie

Informujte držiteľa autorizácie, ak je ošetrovanie neúčinné.

Nečistite plochy až kým sa ošetrovanie neskončí (až 12 týždňov v závislosti od cieľového organizmu).

Pred použitím vždy rozpustíte celé vrecúška.

5.2. Opatrenia na zmiernenie rizika

Výrobok sa nesmie používať v zónach prístupných deťom a domácim zvieratám.

Ak sa výrobok aplikuje v miestnostiach prístupných deťom, deti by nemali mať prístup do týchto priestorov, kým sa neukončí ošetrovanie a vyčistenie.

Pred ošetrovaním odstráňte všetky potraviny, krmivá a nápoje.

Neaplikujte priamo na potraviny, krmivá a nápoje alebo v ich blízkosti, ani na povrchy alebo náradie, ktoré môžu prísť do priameho kontaktu s potravinami, krmivami, nápojmi a hospodárskymi zvieratami. Aby ste zabránili nepriamej kontaminácii počas aplikácie, zakryte všetky povrchy a zariadenia, ktoré môžu prísť do kontaktu 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

PO EXPOZÍCII ALEBO PODOZRENÍ Z NEJ: Vyhľadajte lekársku pomoc/starostlivosť.

PO VDÝCHNUTÍ: Ak sa objavia príznaky, volajte NÁRODNÉ TOXIKOLOGICKÉ INFORMAČNÉ CENTRUM alebo lekára.

PO POŽITÍ: Ak sa objavia príznaky, volajte NÁRODNÉ TOXIKOLOGICKÉ INFORMAČNÉ CENTRUM alebo lekára.

PRI KONTAKTE S POKOŽKOU: Umyte pokožku vodou. Ak sa objavia príznaky, volajte NÁRODNÉ TOXIKOLOGICKÉ INFORMAČNÉ CENTRUM alebo lekára.

PO ZASIAHNUTÍ OČÍ: Ak sa objavia príznaky, vypláchnite vodou. Ak používate kontaktné šošovky a je to možné, odstráňte ich. Volajte NÁRODNÉ TOXIKOLOGICKÉ INFORMAČNÉ CENTRUM alebo lekára.

Majte k dispozícii obal alebo etiketu.

5.4. Návod na bezpečné zneškodnenie výrobku a jeho obalu

Nepoužitý výrobok nevyliievajte do vodných tokov, do potrubí (umývadlo, toaleta...) ani do kanalizácie. 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

Skladovateľnosť 3 roky v obchodnom balení.

Kapitola 6. ĎALŠIE INFORMÁCIE

-

- koniec dokumentu -