

МИНИСТЕРСТВО НА ЗДРАВЕОПАЗВАНЕТО

РАЗРЕШЕНИЕ

ЗА ПРЕДОСТАВЯНЕ НА ПАЗАРА НА БИОЦИД

№ 0574-7/28.08.2020 г.



На основание чл. 14а и чл. 18г, ал. 1, т. 1 и т. 3 и ал. 3, във връзка с чл. 15, ал. 4, т. 17 от Закона за защита от вредното въздействие на химичните вещества и смеси, подадено заявление с вх. № 13-БП-46/25.08.2020 г. и Заповед № РД 01-287/08.08.2017 г. на министъра на здравеопазването,

РАЗРЕШАВАМ ПРЕДОСТАВЯНЕТО НА ПАЗАРА НА:

I. Търговско наименование на биоцида
Димилин 2 ТБ

II. Име и адрес на лицето, което предоставя на пазара биоцида
„ЮПЛ БЪЛГАРИЯ“ ЕООД
ул. „Чипровци“ № 12, офис на етаж 3 и 5
1303 гр. София

III. Име и адрес на производителя на биоцида
Arysta LifeScience Great Britain Ltd.
3-5 Melville Street, Edinburgh, EH3 7PE
UK
адрес за кореспонденция:
Brooklands Farm, Cheltenham Road, Evesham
Worcestershire WR11 2LS, UK

IV. Производител на активното вещество
Arysta LifeScience Netherlands B.V.
Ankerweg 18, 1041 AT Amsterdam
The Netherlands

V. Вид на биоцида съгласно приложение V на Регламент (ЕС) № 528/2012 на Европейския парламент и на Съвета от 22 май 2012 година относно предоставянето на пазара и употребата на биоциди
Главна група 3 - Контрол на вредители
Продуктов тип 18 - Инсектициди, акарициди и други средства за контрол на други артроподи.



VI. Вид на биоцида (гранулат, течност, прахообразен и др.)

Ефервесцентни таблетки.

VII. Данни за активното вещество/вещества в състава на биоцида

A. Химично вещество

№ по ред	Наименование	CAS № и ЕС №, когато такива са определени	Концентрация на активното вещество в метрични единици
1.	N-[[[(4-хлорфенил)амино]карбонил]-2,6-дифлуорбензамид	CAS № 35367-38-5 ЕС № 252-529-3	2.0 g/100 g

VIII. Област/области на приложение:

Биоцид за борба с ларви на комари в застояли води и затворени водни системи (канализационни шахти, помийни ями, прокопани канали) и в декоративни езера и водоеми.

IX. Начин на употреба:

Готов за употреба биоцид, под форма на ефервесцентни таблетки. Една таблетка се разтваря за 10-30 минути:

Разходна норма:

- Води със силно органично замърсяване (заблатени, обрасли с растителност водоеми):

1 таблетка/40 L вода (1mg/l активно вещество);

- Замърсени води (води с растителност): 1 таблетка/4m³ вода (10 mg/m³ активно вещество);

- Чисти води (води без растителност): 1 таблетка/8m³ вода (5mg/m³ активно вещество).

Интервал между обработките:

- 2 - 4 месеца за *Aedes*;

- 11 – 27 дни за *Culex* и *Anopheles*.

Биоцидът да не се прилага във води от повърхностни водоизточници, използвани за питейно-битови цели, води и места за къпане.

X. Данни за класифициране и етикетирание на биоцида съгласно Регламент (ЕО) № 1272/2008 на Европейския парламент и на Съвета от 16 декември 2008 г. относно класифицирането, етикетирането и опаковането на вещества и смеси, за изменение и за отмяна на директиви 67/548/ЕИО и 1999/45/ЕО и за изменение на Регламент (ЕО) № 1907/2006

A. Биоцид с активно вещество/вещества – химично вещество/вещества

Класове и категории на опасност:

Дразнене на очите, категория 2, H319.

Опасно за водната среда, хронична опасност, категория 1, H410.

Етикетирание:

Пиктограми:



GHS09



GHS07

Сигнална дума: Внимание



Предупреждения за опасност :

H319 Предизвиква сериозно дразнене на очите.

H410 Силно токсичен за водните организми, с дълготраен ефект.

Препоръки за безопасност :

P264 Да се измие кожата старателно след употреба.

P273 Да се избягва изпускане в околната среда.

P280 Използвайте предпазни очила/ предпазна маска за лице.

P391 Съберете разлятото.

P305+P351+P338 ПРИ КОНТАКТ С ОЧИТЕ: Промивайте внимателно с вода в продължение на няколко минути. Свалете контактните лещи, ако има такива и доколкото това е възможно. Продължавайте да промивате.

P337+P313 При продължително дразнене на очите: Потърсете медицински съвет/помощ.

P501 Съдържанието/съдът да се изхвърли в съответствие с нормативната уредба.

Съдържа: дифлubenзурон, лимонена киселина, сорбитолова киселина.

XI. Данни за опаковката (вид на опаковката, вместимост/обем)

Ефервесцентни таблетки от 2 g, в пластмасови (ПЕВП) кофи от 5 kg, кутии от 1 kg, флакони (ПЕВП, ПЕТ) от 0.05, 0.1, 0.2, 0.5 kg за професионална употреба и флакони от 0.05, 0.1 и 0.2 kg за масова употреба.

XII. Категория на потребителите

Професионална и масова.

XIII. Специфични изисквания или ограничения

1. Информационният лист за безопасност и етикетът да се изготвят в съответствие с издаденото разрешение, както и при спазване на изискванията на Закона за защита от вредното въздействие на химичните вещества и смеси, глава IV и Приложение II на Регламент (ЕО) № 1907/2006 относно регистрацията, оценката, разрешаването и ограничаването на химикалите (REACH).

2. Да се спазят изискванията на чл. 5, ал. 1 от Наредбата за опаковките и отпадъците от опаковки (обн., ДВ, бр. 85 от 2012 г.), като се поставят необходимите маркировки.

3. Да се попълнят декларациите за съответствие, съгласно чл. 4, ал. 3 и чл. 6, ал. 2 от Наредбата за опаковките и отпадъците от опаковки.

Настоящото разрешение отменя Разрешение № 0574-6/24.02.2020 г.

Пуснатите на пазара въз основа на Разрешение № 0574-6/24.02.2020 г. биоциди могат да бъдат продавани до изчерпване на количествата, но не повече от 6 месеца.

ГЛАВЕН ДЪРЖАВЕН

ЗДРАВЕН ИНСПЕКТОР

ДОЦ. Д-Р АНГЕЛ КУНЧЕВ, ДМН

