



2024/2199

5.9.2024

UITVOERINGSVERORDENING (EU) 2024/2199 VAN DE COMMISSIE

van 4 september 2024

tot wijziging van Uitvoeringsverordening (EU) 2021/1044 wat betreft administratieve en kleine wijzigingen in de toelating van de Unie voor het uniek biocide “Pesguard® Gel”

(Voor de EER relevante tekst)

DE EUROPESE COMMISSIE,

Gezien het Verdrag betreffende de werking van de Europese Unie,

Gezien Verordening (EU) nr. 528/2012 van het Europees Parlement en de Raad van 22 mei 2012 betreffende het op de markt aanbieden en het gebruik van biociden <sup>(1)</sup>, en met name artikel 50, lid 2,

Overwegende hetgeen volgt:

- (1) Op 22 juni 2021 is bij Uitvoeringsverordening (EU) 2021/1044 van de Commissie <sup>(2)</sup> aan Sumitomo Chemical Agro Europe SAS een toelating van de Unie met toelatingsnummer EU-0024951-0000 verleend voor het op de markt aanbieden en het gebruik van het uniek biocide “Pesguard® Gel”. De bijlage bij die uitvoeringsverordening bevat de samenvatting van de productkenmerken voor het uniek biocide “Pesguard® Gel” overeenkomstig artikel 22 van Verordening (EU) nr. 528/2012.
- (2) Uitvoeringsverordening (EU) nr. 354/2013 van de Commissie <sup>(3)</sup> bevat de procedurele regels voor de verschillende categorieën wijzigingen zoals bedoeld in artikel 50, lid 3, van Verordening (EU) nr. 528/2012. Na ontvangst van een advies van het Europees Agentschap voor chemische stoffen (“het Agentschap”) over een aanvraag van een houder van een toelating van de Unie tot wijziging van de voor de oorspronkelijke aanvraag om toelating ingediende informatie, moet de Commissie besluiten of nog steeds aan de voorwaarden van artikel 19 of, in voorkomend geval, artikel 25 van Verordening (EU) nr. 528/2012 wordt voldaan en of de voorwaarden van de toelating moeten worden gewijzigd.
- (3) Op 8 april 2022 heeft Sumitomo Chemical Agro Europe SAS overeenkomstig artikel 12, lid 1, van Uitvoeringsverordening (EU) nr. 354/2013 bij het Agentschap een aanvraag ingediend voor een kleine wijziging van de toelating van de Unie voor het uniek biocide “Pesguard® Gel”, in het biocidenregister (“het register”) opgenomen onder nummer BC-BL074962-31, met name voor de verhoging van de concentratie van twee tot bezorgdheid aanleiding gevende stoffen in het product. Daarnaast heeft de houder van de toelating overeenkomstig artikel 11, lid 1, van die verordening kennisgegeven van wijzigingen in de productielocatie en de administratieve gegevens van fabrikanten van werkzame stoffen.
- (4) Op 31 juli 2023 heeft Sumitomo Chemical Agro Europe SAS overeenkomstig artikel 11, lid 1, van Uitvoeringsverordening (EU) nr. 354/2013 bij het Agentschap een kennisgeving ingediend voor een bijkomende administratieve wijziging van de toelating van de Unie voor het uniek biocide “Pesguard® Gel” om er een handelsnaam aan toe te voegen, in het biocidenregister (“het register”) opgenomen onder nummer BC-RB088051-50.

<sup>(1)</sup> PB L 167 van 27.6.2012, blz. 1, ELI: <http://data.europa.eu/eli/reg/2012/528/oj>.

<sup>(2)</sup> Uitvoeringsverordening (EU) 2021/1044 van de Commissie van 22 juni 2021 tot verlening van toelating van de Unie voor het uniek biocide “Pesguard® Gel” (PB L 225 van 25.6.2021, blz. 54, ELI: [http://data.europa.eu/eli/reg\\_impl/2021/1044/oj](http://data.europa.eu/eli/reg_impl/2021/1044/oj)).

<sup>(3)</sup> Uitvoeringsverordening (EU) nr. 354/2013 van de Commissie van 18 april 2013 betreffende wijzigingen in overeenkomstig Verordening (EU) nr. 528/2012 van het Europees Parlement en de Raad toegelaten biociden (PB L 109 van 19.4.2013, blz. 4, ELI: [http://data.europa.eu/eli/reg\\_impl/2013/354/oj](http://data.europa.eu/eli/reg_impl/2013/354/oj)).

- (5) Op 7 september 2023 heeft het Agentschap overeenkomstig artikel 11, lid 3, van Uitvoeringsverordening (EU) nr. 354/2013 bij de Commissie een advies<sup>(4)</sup> ingediend over de administratieve wijziging in de toelating van de Unie voor het uniek biocide “Pesguard® Gel” waarvan op 31 juli 2023 kennis is gedaan, samen met een herziene samenvatting van de productkenmerken van het biocide. In het advies wordt geconcludeerd dat de voorgestelde toevoeging van een nieuwe handelsnaam een administratieve wijziging is overeenkomstig artikel 3, lid 1, punt aa), van Verordening (EU) nr. 528/2012 en zoals gespecificeerd in titel 1 van de bijlage bij Uitvoeringsverordening (EU) nr. 354/2013, en dat na de uitvoering van de wijziging nog steeds aan de voorwaarden van artikel 19 van Verordening (EU) nr. 528/2012 zal worden voldaan.
- (6) Op 9 oktober 2023 heeft het Agentschap overeenkomstig artikel 12, lid 4, van Uitvoeringsverordening (EU) nr. 354/2013 bij de Commissie een advies<sup>(5)</sup> ingediend over de aanvraag voor kleine wijzigingen in de toelating van de Unie voor het biocide “Pesguard® Gel” van 8 april 2022, samen met een herziene samenvatting van de productkenmerken van het biocide en een herzien beoordelingsrapport. In dat advies wordt geconcludeerd dat de verhoging van de concentratie van twee tot bezorgdheid aanleiding gevende stoffen in het product geen kleine wijziging is overeenkomstig artikel 3, lid 1, punt ab), van Verordening (EU) nr. 528/2012 en zoals gespecificeerd in titel 2 van de bijlage bij Uitvoeringsverordening (EU) nr. 354/2013. Daarentegen heeft het Agentschap geconcludeerd dat de wijzigingen in verband met de toevoeging van een nieuwe productielocatie voor de werkzame stof chlothianidine en een wijziging in het adres van de fabrikant van de twee werkzame stoffen administratieve wijzigingen zijn overeenkomstig artikel 3, lid 1, punt aa), van Verordening (EU) nr. 528/2012 en zoals gespecificeerd in titel 1 van de bijlage bij Uitvoeringsverordening (EU) nr. 354/2013, en dat na de uitvoering van die wijzigingen nog steeds aan de voorwaarden van artikel 19 van Verordening (EU) nr. 528/2012 zal worden voldaan.
- (7) Op 10 november 2023 heeft het Agentschap overeenkomstig artikel 11, lid 6, van Uitvoeringsverordening (EU) nr. 354/2013 de herziene samenvatting van de productkenmerken van de toelating van de Unie voor het uniek biocide “Pesguard® Gel”, waarin alle aangevraagde administratieve wijzigingen in aanmerking zijn genomen, in alle officiële talen van de Unie aan de Commissie doen toekomen.
- (8) De Commissie sluit zich aan bij de adviezen van het Agentschap en acht het daarom passend de toelating van de Unie voor het uniek biocide “Pesguard® Gel” te wijzigen om de door Sumitomo Chemical Agro Europe SAS gevraagde en door het Agentschap goedgekeurde administratieve wijzigingen in te voeren.
- (9) De aanvraag voor de verhoging van de concentratie van twee tot bezorgdheid aanleiding gevende stoffen in het product kan niet worden beschouwd als een kleine wijziging overeenkomstig artikel 3, lid 1, punt ab), van Verordening (EU) nr. 528/2012 en zoals gespecificeerd in titel 2, punt 1, van de bijlage bij Uitvoeringsverordening (EU) nr. 354/2013. Een dergelijke wijziging zou een belangrijke wijziging zijn, waarvoor een aanvraag voor een belangrijke wijziging overeenkomstig artikel 13 van Uitvoeringsverordening (EU) nr. 354/2013 nodig is om een passende evaluatie ervan te waarborgen. Bij gebrek aan een dergelijke beoordeling kan de Commissie niet bepalen of nog steeds aan de voorwaarden van artikel 19 van Verordening (EU) nr. 528/2012 zou worden voldaan en of de toelating kan worden gewijzigd. Dit deel van de aanvraag betreffende de verhoging van de concentratie van twee tot bezorgdheid aanleiding gevende stoffen moet daarom worden afgewezen.
- (10) Met uitzondering van de administratieve wijzigingen blijft alle andere informatie die is opgenomen in de samenvatting van de productkenmerken van het biocide voor “Pesguard® Gel” zoals vastgesteld in de bijlage bij Uitvoeringsverordening (EU) 2021/1044, ongewijzigd.
- (11) Om de duidelijkheid te vergroten en de toegang van gebruikers en belanghebbenden tot de definitieve geconsolideerde versie van de door het Agentschap te publiceren samenvatting van de productkenmerken van het biocide te vergemakkelijken, moet de bijlage bij Uitvoeringsverordening (EU) 2021/1044 in haar geheel worden vervangen.
- (12) Uitvoeringsverordening (EU) 2021/1044 moet daarom dienovereenkomstig worden gewijzigd,

<sup>(4)</sup> Advies van het ECHA van 7 september 2023 over de administratieve wijziging van de toelating van de Unie voor het uniek biocide “Pesguard® Gel”, advies nr. UAD-C-1680571-32-00/F (<https://echa.europa.eu/opinions-on-union-authorisation>).

<sup>(5)</sup> Advies van het Comité voor biociden van 9 oktober 2023 over de kleine wijziging van de toelating van de Unie voor het uniek biocide “Pesguard® Gel”, ECHA/BPC/395/2023 (<https://echa.europa.eu/opinions-on-union-authorisation>).

HEEFT DE VOLGENDE VERORDENING VASTGESTELD:

*Artikel 1*

De bijlage bij Uitvoeringsverordening (EU) 2021/1044 wordt vervangen door de tekst in de bijlage bij deze verordening.

*Artikel 2*

Deze verordening treedt in werking op de twintigste dag na die van de bekendmaking ervan in het *Publicatieblad van de Europese Unie*.

Deze verordening is verbindend in al haar onderdelen en is rechtstreeks toepasselijk in elke lidstaat.

Gedaan te Brussel, 4 september 2024.

Voor de Commissie  
De voorzitter  
Ursula VON DER LEYEN

—

## BIJLAGE

## SAMENVATTING VAN DE PRODUCTKENMERKEN VAN EEN BIOCIDEN

Pesguard® Gel

**Productsoort(en)**

PT18: Insecticiden, acariciden en producten voor de bestrijding van andere geleedpotigen

**Toelatingsnummer:** EU-0024951-0000**Toelatingsnummer in R4BP:** EU-0024951-0000

## 1. ADMINISTRATIEVE INFORMATIE

## 1.1. Handelsnaam (-namen) van het product

Handelsnaam (-namen)	Pesguard® Gel GOLIATH® GEL NEW
----------------------	-----------------------------------

## 1.2. Toelatinghouder

Naam en adres van de houder van de toelating	Naam	Sumitomo Chemical Agro Europe SAS
	Adres	10A rue de la Voie Lactée, 69370 Saint-Didier-au-Mont-d'Or, Frankrijk
Toelatingsnummer	EU-0024951-0000	
Toelatingsnummer in R4BP	EU-0024951-0000	
Toelatingsdatum	25 september 2024	
Vervaldatum	30 juni 2026	

## 1.3. Fabrikant(en) van het product

Naam van de fabrikant	McLaughlin Gormley King Company (MGK)
Adres van de fabrikant	8810 10th Avenue North, MN 55427, Minneapolis, Verenigde Staten
Productielocaties	McLaughlin Gormley King Company, 4001 Peavey Road, MN 55318, Chaska, Verenigde Staten

## 1.4. Fabrikant(en) van de werkzame stof(fen)

Werkzame stof	(E)-1-(2-Chloor-1,3-thiazool-5-ylmethyl)-3-methyl-2-nitroguanidine (clothianidine)
Naam van de fabrikant	Sumitomo Chemical Co. Ltd
Adres van de fabrikant	7-1, Nihonbashi 2-chome, Chuo-ku 103-6020 Tokyo, Japan

Productielocaties	Sumitomo Chemical Company LTD, Oita Works, 2200, Tsurusaki, Oita City, 870-0106 Oita, Japan Jiangsu Flag Chemical Industry Co., Ltd, No.309, Changfenghe Road, Nanjing Chemical, Industry Park 210047 Nanjing, China
Werkzame stof	Pyriproxyfen
Naam van de fabrikant	Sumitomo Chemical Co. Ltd
Adres van de fabrikant	7-1, Nihonbashi 2-chome, Chuo-ku 103-6020 Tokyo, Japan
Productielocaties	Sumitomo Chemical Company LTD, Misawa Works, Aza-Sabishirotaira, Oaza-Misawa, Misawa, 033-0022 Aomori, Japan

## 2. PRODUCTSAMENSTELLING EN -FORMULERING

### 2.1. Kwalitatieve en kwantitatieve informatie over de samenstelling van het product

Triviale naam	IUPAC-naam	Functie	CAS-nummer	EG-nummer	Gehalte (%)
(E)-1-(2-chloor-1,3-thiazool-5-ylmethyl)-3-methyl-2-nitroguanidine (clothianidine)		werkzame stof	210880-92-5	433-460-1	0,526
Pyriproxyfen	4-phenoxyphenyl (RS)-2-(2-pyridyloxy)propyl ether	werkzame stof	95737-68-1	429-800-1	0,515
Aziijnzuur	Ethaanzuur	Niet-werkzame stof	64-19-7	200-580-7	0,3
Kaliumsorbaat	kalium (E,E)-hexa-2,4-diënoaat	Niet-werkzame stof	24634-61-5	246-376-1	0,5

### 2.2. Type(n) formulering

RB Lokmiddel (klaar voor gebruik)

## 3. GEVARENAANDUIDINGEN EN VEILIGHEIDSAANBEVELINGEN

Gevarenaanduidingen	H317: Kan een allergische huidreactie veroorzaken. H410: Zeer giftig voor in het water levende organismen, met langdurige gevolgen.
---------------------	--

Veiligheidsaanbevelingen	<p>P302+P352: BIJ CONTACT MET DE HUID: met veel water wassen.</p> <p>P333+P313: Bij huidirritatie of huiduitslag: een arts raadplegen.</p> <p>P280: Draag beschermende handschoenen.</p> <p>P273: Voorkom lozing in het milieu.</p> <p>P501: verpakking afvoeren naar een verzamelpunt voor gevaarlijk of speciaal afval, overeenkomstig de lokale regelgeving afvoeren.</p> <p>P391: Gelekte/gemorste stof opruimen.</p>
--------------------------	---

#### 4. TOEGELATEN GEBRUIK

##### 4.1. Beschrijving van het gebruik

Tabel 1

#### Professioneel gebruik — lokaas

Productsoort	PT18: Insecticiden, acariciden en producten voor de bestrijding van andere geleedpotigen
Indien van toepassing, een precieze beschrijving van het toegelaten gebruik	Insecticide
Doelorganisme(n) (met inbegrip van ontwikkelingsstadium)	<p>Wetenschappelijke naam: <i>Blattella germanica</i> Triviale naam: Duitse kakkerlak Ontwikkelingsstadia: nimfen</p> <p>Wetenschappelijke naam: <i>Blattella germanica</i> Triviale naam: Duitse kakkerlak Ontwikkelingsstadia: volwassen exemplaren</p> <p>Wetenschappelijke naam: <i>Supella longipalpa</i> Triviale naam: bruinbandkakkerlak (huiskakkerlak) Ontwikkelingsstadia: nimfen</p> <p>Wetenschappelijke naam: <i>Supella longipalpa</i> Triviale naam: bruinbandkakkerlak (huiskakkerlak) Ontwikkelingsstadia: volwassen exemplaren</p> <p>Wetenschappelijke naam: <i>Blatta orientalis</i> Triviale naam: Oosterse kakkerlak (bakkerstor) Ontwikkelingsstadia: nimfen</p> <p>Wetenschappelijke naam: <i>Blatta orientalis</i> Triviale naam: Oosterse kakkerlak (bakkerstor) Ontwikkelingsstadia: volwassen exemplaren</p> <p>Wetenschappelijke naam: <i>Periplaneta americana</i> Triviale naam: grote kakkerlak (Amerikaanse kakkerlak) Ontwikkelingsstadia: nimfen</p> <p>Wetenschappelijke naam: <i>Periplaneta americana</i> Triviale naam: grote kakkerlak (Amerikaanse kakkerlak) Ontwikkelingsstadia: volwassen exemplaren</p>
Toepassingsgebied(en)	<p>Gebruik binnen</p> <p>In naden en kieren of op verborgen, voor mensen en huisdieren ontoegankelijke locaties: achter koelkasten, kasten en rekken, onder keukenapparaten, in elektrische regelkasten, holtes en leidingen en onder badkamerinstallaties enz.</p>

Toepassingsmethode(n)	Methode: Lokaas toepassing Gedetailleerde beschrijving: een gebruiksklare lokaasgel voor de bestrijding van kakkerlakken voor de openbare hygiëne.
Dosering(en) en frequentie	Toe te passen dosis: Pesguard® Gel moet worden aangebracht in een aantal druppels met een diameter van ongeveer 4 mm (waarbij elke druppel ongeveer 0,032 g lokaas moet bevatten). Verdunning (%): 0 Aantal en timing van de toepassing: Bij een ernstige plaag, wanneer grotere kakkerlaksoorten aanwezig zijn (B. orientalis of P. americana), of op plaatsen die bijzonder vuil of rommelig zijn of waar voedselresten niet volledig verwijderd kunnen worden, moet een hogere dosering gebruikt worden (bv. twee druppels in plaats van één per m <sup>2</sup> bij een lichte plaag). — Gemiddelde plaag 3-6 (0,096-0,192 g) druppels per m <sup>2</sup> — Ernstige plaag 6-10 (0,192-0,320 g) druppels per m <sup>2</sup> Het product mag maximaal elf keer per jaar aangebracht worden.
Categorie/categorieën gebruikers	Getrainde professionele gebruiker
Verpakkingsgrootten en verpakkingsmateriaal	30 g polypropyleen (PP) spuit Schroefdoop hogedichtheidpolyetheen (HDPE)

4.1.1. *Gebruikspecifieke gebruiksinstructies*

Zie algemene gebruiksaanwijzing

4.1.2. *Gebruikspecifieke risicobeperkende maatregelen*

Zie algemene gebruiksaanwijzing

4.1.3. *Waar specifiek voor het gebruik, de bijzonderheden betreffende mogelijke directe of indirecte effecten, EHBO-instructies en noodmaatregelen om het milieu te beschermen*

Zie algemene gebruiksaanwijzing

4.1.4. *Waar specifiek voor het gebruik, instructies voor de veilige verwijdering van het product en zijn verpakking*

Zie algemene gebruiksaanwijzing

4.1.5. *Waar specifiek voor het gebruik, voorwaarden voor opslag en de houdbaarheid van het product onder normale opslagomstandigheden*

Zie algemene gebruiksaanwijzing

5. **ALGEMENE GEBRUIKSAANWIJZING** <sup>(1)</sup>5.1. **Gebruiksinstructies**

Lees voor gebruik altijd het etiket of de bijsluiters en respecteer en volg al de opgegeven instructies.

<sup>(1)</sup> De gebruiksaanwijzing, de risicobeperkende maatregelen en de andere aanwijzingen voor het gebruik in dit deel gelden voor elk toegelaten gebruik.

Stel de lokaasdruppels niet bloot aan zonlicht of hitte (bv. radiator).

Het voorgevulde plastic reservoir dat Pesguard® Gel bevat is bedoeld voor gebruik met de bijgeleverde spuit of met een specifiek toestel dat in de sector van ongediertebestrijding voor het aanbrengen van lokaas gebruikt wordt. Lees de instructies van de producent voor gebruiksaanwijzingen van het spuitinstrument.

Spuut de lokaasgel in naden en kieren, holle ruimtes of op verborgen, voor mensen en huisdieren ontoegankelijke locaties, waar insecten kunnen leven, zich voeden en voortplanten. Zulke plaatsen zijn over het algemeen warm/vochtig en donker (achter koelkasten, kasten en rekken, onder keukenapparaten, in elektrische regelkasten, holtes en leidingen en onder badkamerinstallaties enz.). Voor behandeling is het aan te bevelen de ruimte te inspecteren en/of insecten te vangen om de plaag te bevestigen. Zorg ervoor dat voedselresten verwijderd zijn en concentreer het lokaas als afzonderlijke druppels op plaatsen waar de kakkerlakken actief zijn. Het product mag alleen gebruikt worden op plaatsen die ontoegankelijk zijn voor kinderen en huisdieren.

Gebruik Pesguard® Gel niet waar het in aanraking kan komen met water of op plaatsen die regelmatig schoongemaakt worden. Gewoonlijk sterven de kakkerlakken een paar uur nadat ze een enkele dosis Pesguard Gel gegeten hebben. In geïnfecteerde panden tref je normaal gesproken binnen 24 uur na de behandeling dode kakkerlakken aan.

Verwijder de dop van de spuit, raak met de bovenkant het te behandelen oppervlak aan en duw het spuihandvat naar beneden om de druppel te plaatsen. Plaats dop weer op de houder nadat de behandeling is voltooid.

Het lokaas zal zich vasthechten aan vet- en stofvrije oppervlakken en zal voor kakkerlakken plooibaar en lekker blijven zolang het zichtbaar aanwezig is.

De behandelde plaatsen moeten na 1-2 weken visueel geïnspecteerd worden. Waar de aanvankelijke plaag ernstig was, kan een tweede behandeling met Pesguard® Gel vereist zijn wanneer er nog levende kakkerlakken aanwezig zijn en de het toegebrachte lokaas is geconsumeerd.

Een tweede visuele inspectie van de lokaaslocaties 2-4 weken na de aanvankelijke behandeling valt aan te bevelen. Herhaal de behandeling wanneer het lokaas niet meer visueel aanwezig is, al naargelang de mate van de plaag (licht, gemiddeld of ernstig). Vervang het lokaas voordat het helemaal geconsumeerd. Dit zorgt ervoor dat de kakkerlakken niet terugkeren.

Breng de registratiehouder op de hoogte indien de behandeling niet effectief is.

Gemorste hoeveelheden en resten die het middel bevatten, moeten worden verwijderd als chemisch afval.

Er moet voor gezorgd worden dat er geen gel achterblijft op onbeschutte oppervlakken. Als gel op een onbeschermt oppervlak komt, verwijder de gel dan met papieren tissues en maak het oppervlak schoon met vochtige wegwerpdoekjes.

Inspecteer de lokaaslocaties tijdens vervolfbezoeken en breng het lokaas indien nodig opnieuw aan.

Het lokaas niet aanbrengen op oppervlakken die regelmatig nat worden schoongemaakt, aangezien dit het lokaas zal verwijderen. Gebruik dit product niet in of op elektrische toestellen waar een risico bestaat op elektrische schokken. Vermijd contact met textiel en kleding, omdat het lokaas vlekken kan maken.

## 5.2. Risicobeperkende maatregelen

Draag chemisch bestendige handschoenen tijdens het aanraken van het product (waarbij het handschoenmateriaal door de vergunninghouder gespecificeerd moet worden in de productinformatie).

Breng het lokaas niet aan op plaatsen waar insectendodende afweermiddelen gebruikt zijn zonder het oppervlak grondig met vochtige wegwerpdoekjes te reinigen. Gebruik geen insectendodende afweermiddelen na het aanbrengen van het lokaas.

Breng het niet rechtstreeks aan op of bij voedsel, voer of drank, of op oppervlakken of gereedschap die gemakkelijk in direct contact met voedsel, voer, drank of dieren komen.

Gemorste hoeveelheden en resten die het middel bevatten, moeten worden verwijderd als chemisch afval.

Vermijd het aanbrengen van de gel op stoffen of tapijten, aangezien bij sommige absorberende materialen kan bevlekken. Om vlekvorming te vermijden moet het onbeschutte lokaas onmiddellijk met vochtige wegwerpdoekjes schoongemaakt worden.

Gebruikte reinigingsmaterialen verwijderen met vast afval om lozing in water tot een minimum te beperken.

## 5.3. Bijzonderheden van mogelijke directe of indirecte effecten, EHBO-instructies en noodmaatregelen om mens, dier en milieu te beschermen

Deze biocide bevat clothianidine, dat gevaarlijk is voor bijen.



*Vaak voorkomende rechtstreekse en onrechtstreekse effecten*

Wanneer de instructies gevolgd worden zijn er geen bijwerkingen te verwachten.

*Beschrijving van maatregelen van eerste hulp*

Huidcontact: verwijder onmiddellijk verontreinigde kleding en was de huid met water en zeep. Wanneer na het wassen de irritatie aanhoudt, medische hulp zoeken.

Oogcontact: bij het optreden van symptomen met water spoelen. Verwijder contactlenzen, wanneer je die hebt en indien ze gemakkelijk te verwijderen zijn. Bel een arts of het antigifcentrum.

Bij inslikken: bij het optreden van symptomen raadpleeg een arts of neem contact op met het antigifcentrum.

*Belangrijkste symptomen en effecten, zowel acuut als vertraagd*

Ogen: kan tijdelijk oogirritatie veroorzaken.

*Noodmaatregelen ter bescherming van het milieu*

Voorkom lozing van het product in het milieu.

#### 5.4. **Instructies voor de veilige verwijdering van het product en zijn verpakking**

Alleen lege houders en verpakking inleveren voor recycling.

Bij het weggooien van deze verpakking moet ten alle tijde worden voldaan aan de wetgeving inzake afvalverwijdering en eventuele voorschriften van regionale/lokale autoriteiten.

#### 5.5. **Voorwaarden voor opslag en de houdbaarheid van het product onder normale opslagomstandigheden**

Vorstvrij bewaren. Beschermen tegen direct zonlicht.

Houdbaarheid: 2 jaar.

#### 6. **OVERIGE INFORMATIE**

—

\_\_\_\_\_