

МИНИСТЕРСТВО НА ЗДРАВЕОПАЗВАНЕТО

РАЗРЕШЕНИЕ

ЗА ПРЕДОСТАВЯНЕ НА ПАЗАРА НА БИОЦИД

№ 0574-8/11.01.2023 г.



На основание чл. 14а и чл. 18г, ал. 1, т. 2 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-46/07.12.2022 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 продукти 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, етикетиранията 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:

Специфична токсичност за определени органи - еднократна експозиция, категория 3, дразнене на дихателните пътища, H335.

Опасно за водната среда, остра опасност, категория 1, H400.
Опасно за водната среда, хронична опасност, категория 1, H410.

Етикетиране:

Пиктограми:



GHS09



GHS07

Сигнална дума: Внимание

Предупреждения за опасност :

H335 Може да предизвика дразнене на дихателните пътища.

H410 Силно токсичен за водните организми, с дълготраен ефект.

Препоръки за безопасност :

P261 Избягвайте вдишване на прах.

P273 Да се избягва изпускане в околната среда.

P312 При неразположение се обадете в ЦЕНТЪР ПО ТОКСИКОЛОГИЯ или на лекар.

P391 Съберете разлятото.

P403+P233 Да се съхранява на добре проветриво място. Съдът да се съхранява плътно затворен.

P405 Да се съхранява под ключ.

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

Съдържа: лимонена 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 № 0574-7/28.08.2020 г.
Пуснатите на пазара въз основа на Разрешение № 0574-7/28.08.2020 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, ДМ

