



Bilag 1

Oplysninger til etiket og brugsanvisning for Fly Trap, BPR-reg. nr. 901-3

I. Etiketten skal udformes i overensstemmelse med det godkendte resumé af det biocidholdige produkts egenskaber, jf. artikel 69, stk. 1, i Biocidforordningen (Forordning (EU) nr. 528/2012), og CLP-forordningen ¹.

II. Det er udelukkende ansøgers/godkendelsesindehaverens ansvar, at etiket, mærkning og pakning lever op til lovens krav, jf. Biocidforordningen artikel 69. Etiket og mærkning skal være på dansk.

Nedenstående tekst i afsnit III er bidrag til overholdelsen af reglerne og således kun en del af de krav, som stilles til blandt andet etiketten.

III. Etiketten skal indeholde nedenstående oplysninger. Oplysninger i citationstegn skal angives ordret:

1) I hovedfeltet:

”Tiltrækningsmiddel

Må kun anvendes som tiltrækningsmiddel mod stueflue og spyflue (*Musca domestica* og *Calliphoridae sp.*)”

2) I advarselsfeltet:

”FORSIGTIG

Overtrædelse af nedenstående særligt fremhævede forskrifter kan medføre straf:

Må kun anvendes som tiltrækningsmiddel mod stueflue og spyflue (*Musca domestica* og *Calliphoridae sp.*).

Må ikke anvendes mod andre skadevoldere og ikke i højere doseringer end de i brugsanvisningen nævnte.

¹ Europa-Parlamentets og Rådets forordning (EF) Nr. 1272/2008 af 16. december 2008 om klassificering, mærkning og emballering af stoffer og blandinger og om ændring og ophævelse af direktiv 67/548/EØF og 1999/45/EF og om ændring af forordning (EF) nr. 1907/2006



Opbevares utilgængeligt for børn.

Må ikke opbevares sammen med fødevarer, drikkevarer og foderstoffer.

Levnedsmidler og foderstoffer må ikke forurennes.

Hylder, borde og andre flader, hvor levnedsmidler skal ligge eller opbevares, må ikke behandles og skal efter arbejdet omhyggeligt renses for eventuelle stænk og spild.”

Evt. oplysninger om førstehjælp.

3) I deklarationsfeltet:

- a) Teksten ”Tiltrækningsmiddel BPR-reg. nr. 901-3. Aktivstoffer og biocidholdigt produkt er godkendt efter Biocidforordningen (Forordning (EU) nr. 528/2012)”.
- b) Oplysning om præparattype: ”pulver” for dette præparat.
- c) Indholdet af aktivstoffer i vægtprocent (% w/w) og g/kg
- e) Udløbsdatoen skal anføres. Denne dato må højst være 3 år efter produktionsdatoen. Etikettens dato kan udformes som en henvisning til en produktionsdato andetsteds på emballagen.
- f) Batchnummer eller – betegnelse skal anføres.
- g) Pakningsstørrelse i kg.
- h) Godkendelsesindehavers navn og adresse.

4) Brugsanvisningen:

Oplysninger om skadevoldere, anvendelsesområde og doseringer.

Følgende retningslinjer gælder i forhold til bortskaffelse.

Der skal mærkes med sikkerhedssætning P501: ”Rester og emballage bortskaffes i overensstemmelse med kommunale retningslinjer for affaldshåndtering.”

Følgende sætning skal anføres under sikkerhedssætning P501: ”Ovenstående sætning er Miljøstyrelsens vejledning om affaldshåndtering af dette produkt. Følg altid kommunens affaldsregulativ og forhør dig hos kommunen, hvis du er i tvivl.”