Galileo-Allee 5 Postfach 2 - 1210 Brüssel

ZULASSUNGSAKT

Geringfügige Produktänderungen einer nationalen Zulassung

Aufgrund der Stellungnahme des Ausschusses für Beratung über Biozide:

Beschließt der Umweltminister:

§1. Das Biozidprodukt:

Baygon Night & Day™ Trio ist gemäß Artikel 7 der Durchführungsverordnung (EU) Nr. 354/2013 der Kommission vom 18. April 2013 über Änderungen von gemäß der Verordnung (EU) Nr. 528/2012 des Europäischen Parlaments und des Rates zugelassenen Biozidprodukten zugelassen.

Diese zulassung gilt bis zum 04/12/2030. Ein Antrag auf Erneuerung der Zulassung muss spätestens 550 Tage vor dem Enddatum der Zulassung eingereicht werden.

Unbeschadet der Bestimmungen der Vorschriften über Biozide müssen die Zusammensetzung, die Form, der physikalische Zustand des Produkts sowie seine chemischen und physikalischen Eigenschaften den zum Antragszeitpunkt angegebenen Daten entsprechen.

§2.Die Angaben vorgeschrieben durch Artikel 28 § 5 des Königlichen Erlasses vom 4. April 2019 müssen auf dem Etikett stehen:

Darunter sind nachstehende Angaben so wiederzugeben, wie sie im vorliegenden Akt aufgeführt sind:

- Name und Anschrift der natürlichen und juristischen Person die die Zulassung erhalten hat:

SC JOHNSON EUROPE

ZDU nummer: / Z.A. la Piece 8 CH 1180 Rolle

- Handelsname des Produkts: Baygon Night & Day™ Trio
- Zulassungsnummer: BE2020-0039-01-01
- Zugelassene Verwender: Nur für die Allgemeinheit
- Verwendungszweck des Produkts:
 - o Insektizid
- Form, in der das Produkt präsentiert wird:
 - o VP Dampffreisetzendes Produkt





- Zusammenfassung Zugelassene Verpackungen: Siehe Eigenschaften der Produktfamilie.
- Name und Gehalt jedes Wirkstoffs:

2,3,5,6-Tetrafluorbenzyl trans-2-(2,2-dichlorvinyl)-3,3-dimethylcyclopropancarboxylat / Transfluthrin (CAS 118712-89-3): 13,4%

Produktart und Verwendungszweck, für den das Produkt zugelassen ist:

18 Insektizide, Akarizide und Produkte gegen andere Arthropoden Nur zugelassen zur Bekämpfung von Mücken und Fliegen. Insektizid für die Allgemeinheit zur Verwendung in Innenräumen.

- Verfalldatum : Herstellungsdatum + 4 Jahre
- Gefahrenpiktogramme, Signalwort und Gefahrenhinweise gemäß CLP-GHS:

Piktogrammcode	Piktogramm
GHS07	
GHS09	

Signalwort: Achtung

H-Code	H-Satz	Spezifikation
H315	Verursacht Hautreizungen.	
H410	Sehr giftig für Wasserorganismen mit	
	langfristiger Wirkung.	

EUH-Code	EUH-Satz	Spezifikation
EUH208	Enthält (Name des sensibilisierenden Stoffes).	methenamine
	Kann allergische Reaktionen hervorrufen.	

- §3. Der Inhalt der Gebrauchsanweisung muss den nachstehenden Angaben entsprechen. Es besteht jedoch keine Verpflichtung, alle Anwendungen aufzunehmen.
 - Gebrauchsanweisung : Siehe Zusammenfassung der Eigenschaften der Produktfamilie.
 - Zielorganismen:
 - Mücken
 - Muscidae

§4. Hersteller des Biozidprodukts und Hersteller jedes Wirkstoffs:

- Hersteller Baygon Night & Day™ Trio:

SC JOHNSON EUROPE, CH

2,3,5,6-Tetrafluorbenzyl Hersteller trans-2-(2,2-dichlorvinyl)-3,3dimethylcyclopropancarboxylat / Transfluthrin (CAS 118712-89-3):

BAYER S.A.S. BAYER CROPSCIENCE, FR

§5.Besondere Bedingungen für die Vermarktung und Verwendung des Produkts:

- Die in Artikel 17 Absatz 1 der Verordnung (EG) Nr. 1272/2008 genannten Informationen müssen den Bestimmungen von Artikel 2 des K.E. vom 7. September 2012 entsprechen.
- Das Sicherheitsdatenblatt im Sinne von Artikel 31 der Verordnung (EG) Nr. 1907/2006 muss den Bestimmungen von Artikel 3 des K.E. vom 7. September 2012 entsprechen.
- Das Etikett, das Sicherheitsdatenblatt und die Anweisungen müssen den Angaben in Zulassungsdokument entsprechen und unterliegen Zulassungsinhabers.
- Das Produkt bleibt zugelassen, insofern als die Verkaufszahlen gemäß Artikel 31 des K. E. vom 04.04.2019 mitgeteilt werden und der dazugehörige jährliche Beitrag gemäß Artikel 7 des K.E. vom 13.11.2011 entrichtet wird.
- Zur Erinnerung: Gemäß Artikel 32 des K.E. vom 04.04.2019 müssen Sie Ihr Produkt bei der Giftnotrufzentrale anmelden. Weitere Informationen hierzu finden Sie auf der Website der Giftnotrufzentrale (www.poisoncentre.be).
- Gemäß Artikel 47 der Verordnung (EU) Nr. 528/2012 ist der Zulassungsinhaber verpflichtet, die zuständige Dienststelle sofort zu benachrichtigen, wenn sich herausstellt, dass das Biozidprodukt Stoffe enthält, die die ECHA amtlich als endokrine Disruptoren anerkannt hat (https://echa.europa.eu/de/ed-assessment; https://echa.europa.eu/candidatelist-table; https://circabc.europa.eu/w/browse/e379dc27-a2cc-46c2-8fbb-46c89d84b73d).
- Es gilt, die spezifischen Voraussetzungen der Durchführungsverordnungen der Kommission zur Genehmigung des/der betreffenden Wirkstoffs/Wirkstoffe, die für die relevante(n) Produktart(en) nach Verordnung (EU) Nr. 528/2012 zur bioziden Wirkung beitragen, zu beachten.
- Siehe Zusammenfassung der Eigenschaften der Produktfamilie.
- Dieses Produkt gehört zur Produktfamilie, die unter der Bezeichnung Night & Day Family mit Zulassungsnummer BE2020-0039-00-00 zugelassen ist.

§6. Einstufung des Produkts:

- Gefahrenklasse und Gefahrenkategorie nach CLP-GHS:

H-Code	Klasse und Kategorie
H315	Ätz-/Reizwirkung auf die Haut - Kategorie 2
H400	Gewässergefährdend (akute Gefährdung) - Kategorie 1
H410	Gewässergefährdend (chronische Gefährdung) - Kategorie 1





§7. Punktzahl des Produkts:

Gemäß Art. 7 §2 des K.E. vom 13.11.2011 zur Festlegung der an den Haushaltsfonds für Rohstoffe und Erzeugnisse zu entrichtenden Abgaben und Beiträge wurde dem Biozidprodukt im Hinblick auf die Berechnung des jährlichen Beitrags folgende Punktzahl zugeteilt: 3,00

§8. Besondere Bedingungen für den/die Verwendungszweck(e):

Kreislauf: Freien Kreislauf

Brüssel.

Produit dans une famille de produits biocides le 1/3/2021 Geringfügige Produktänderungen einer nationalen Zulassung,

> FÜR DEN MINISTER FÜR UMWELT. (Per M.D. 17/05/2019)

> > Leiter/in des Biozidabteilung

Elektronisch signiert von: louis lucrèce

Der: 18/02/2022

