



**NACIONALINIS VISUOMENĖS SVEIKATOS CENTRAS
PRIE SVEIKATOS APSAUGOS MINISTERIJOS**

**BIOCIDINIO PRODUKTO AUTORIZACIJOS
LIUDIJIMAS Nr. BAP4493**

Išduotas 2024 m. kovo 29 d., galioja iki 2024 m. gruodžio 24 d.

Asmens, kuriam išduotas liudijimas, pavadinimas, adresas

Primmed BV, De Huchtstraat 14 1327 EE Almere, The Netherlands (Nyderlandai).

Biocidinio produkto tipas

19 produktų tipas. Repelentai ir atraktantai.

Biocidinio produkto pavadinimas

Care Plus Anti-Insect DEET Spray 40%

Biocidinio produkto gamintojo pavadinimas, adresas

Tropenzorg B.V., De Huchtstraat 14 1327 EE Almere, The Netherlands (Nyderlandai).

Veikliųjų medžiagų pavadinimai, CAS ir EB numeriai

N,N-dietil-meta-toluamidas (DEET), CAS Nr. 134-62-3, EB Nr. 205-149-7.

Specialiosios autorizacijos sąlygos

Neprofesionaliam naudojimui. Kraujasiurbiams uodams ir iksodinėms erkėms atbaidyti buityje. Kitos specialiosios autorizacijos sąlygos pateikiamos šio liudijimo priede.

Biocidinio produkto ženklavimas

Privaloma biocidinio produkto ženklavimo informacija pateikiama šio liudijimo priede.

Biocidinio produkto autorizacijos liudijimo paieškos nuoroda

4493

Biocidinio produkto autorizacija pagal susijusio referencinio biocidinio produkto autorizacijos liudijimo Nr. NL-0008935-0000 tolesnį abipusį pripažinimą.

Vilniaus departamento direktorė A.V.

Rolanda Lingienė

Liudijimą gavau

Nuorašas tikras

Nacionalinis visuomenės sveikatos centras prie Sveikatos apsaugos ministerijos

2024-03-29

Biocidinio produkto autorizacijos liudijimo
Nr. BAP4493
priedas

Biocidinio produkto charakteristikų santrauka

CARE PLUS ANTI-INSECT DEET SPRAY 40%

19 produktų tipas – Repelentai ir atraktantai.

Autorizacijos liudijimo numeris: BAP4493

R4BP objekto numeris: LT-0032531-0000

1. ADMINISTRACINĖ INFORMACIJA

1.1. Produkto prekinis (-iai) pavadinimas (-ai)

Prekinis pavadinimas	Care Plus Anti-Insect DEET Spray 40%
----------------------	--------------------------------------

1.2. Autorizacijos liudijimo turėtojas

Autorizacijos liudijimo turėtojo pavadinimas (vardas ir pavardė) ir adresas	Pavadinimas	Primmed BV
	Adresas	De Huchtstraat 14 1327 EE, Almere, Nyderlandai
Autorizacijos liudijimo numeris	PAP4493	
<i>R4BP objekto numeris</i>	LT-0032531-0000	
Autorizacijos liudijimo data	2024-03-29	
Autorizacijos liudijimo galiojimo pabaigos data	2024-12-24	

1.3. Produkto gamintojas (-ai)

Gamintojo pavadinimas	Tropenzorg B.V.
Gamintojo adresas	De Huchtstraat 14, 1327 EE Almere, The Netherlands (Nyderlandai)
Gamybos vieta	Niverpack BV, Artemisweg 111, 8239 DD Lelystad, The Netherlands (Nyderlandai)

1.4. Veikliosios (-iųjų) medžiagos (-ų) gamintojas (-ai)

Veiklioji medžiaga	N,N-dietil-meta-toluamidas (DEET)
Gamintojo pavadinimas	Vertellus Performance Material Inc.
Gamintojo adresas	2110 High Point Road, Greensboro, NC 27403, United States of America (Jungtinės Amerikos Valstijos)
Gamybos vieta	2110 High Point Road, Greensboro, NC 27403, United States of America (Jungtinės Amerikos Valstijos)

2. PRODUKTO SUDĖTIS IR FORMULIACIJOS TIPAS

2.1. Kiekybinė ir kokybinė informacija apie produkto sudėtį

Bendrasis pavadinimas	IUPAC pavadinimas	Funkcinė paskirtis	CAS numeris	EB numeris	Kiekis (proc.)
N,N-dietil-meta-	N,N-diethylm-	Veiklioji	134-149-3	205-149-7	40,00

Nuorašas tikras

Nacionalinis visuomenės sveikatos centras prie Sveikatos apsaugos ministerijos

2024-03-29

Bendrasis pavadinimas	IUPAC pavadinimas	Funkcinė paskirtis	CAS numeris	EB numeris	Kiekis (proc.)
toluamidas	toluamide	medžiaga			
96 % Etanolis su 5% IPA	Ethanol 2-propanol	Tirpiklis	64-17-5 67-63-0	200-578-6 200-661-7	

2.2. Formuliacijos tipas

AL – Bet koks kitas skystis

3. PAVOJINGUMO IR ATSARGUMO FRAZĖS

Pavojingumo frazės	Labai degus skystis ir garai. Sukelia smarkų akių dirginimą. Kenksminga vandens organizmams, sukelia ilgalaikius pakitimus.
Atsargumo frazės	Jei reikalinga gydytojo konsultacija, su savimi turėkite produkto talpyklą ar jo etiketę. Laikyti vaikams neprieinamoje vietoje. Laikyti atokiau nuo šilumos šaltinių, karštų paviršių, žiežirbų, atviros liepsnos arba kitų degimo šaltinių. – Nerūkyti. Neįkvėpti garų. Naudoti tik lauke arba gerai vėdinamoje patalpoje. PATEKUS Į AKIS: Atsargiai plauti vandeniu kelias minutes. Išimti kontaktinius lęšius, jeigu jie yra ir jeigu lengvai galima tai padaryti. Toliau plauti akis. Talpyklą išpilti (išmesti) kaip pavojingas atliekas. Turinį/talpyklą šalinti pagal galiojančius nacionalinius teisės aktus.
Piktogramos	GHS02, GHS07, Signalinis žodis - Pavojinga

4. AUTORIZUOTAS (-I) NAUDOJIMAS (-AI)

4.1. Naudojimo aprašymas

Lentelė 1. Naudojimas # 1 – uodų ir erkių atbaidymui nuo žmonių

Produkto tipas	PT 19 – Repelentai ir atraktantai
Jeigu taikytina, tikslus autorizuoto naudojimo aprašas	Priemonę atsargiai ir negausiai purkšti ant atvirų kūno vietų, tolygiai paskirstant ją ant odos. Dėvėti ilgus kelnes ir (arba) marškinius ilgomis rankovėmis.

Nuorašas tikras

Nacionalinis visuomenės sveikatos centras prie Sveikatos apsaugos ministerijos

2024-03-29

	Priemonės buteliuką su purkštuku laikyti mažiausiai 15 cm atstumu nuo odos, nepurkšti tiesiai ant veido. Norint apsaugoti veidą nuo vabzdžių įkandimų, pirmiausia užpurkšti arba paskleisti nedidelį kiekį „Care Plus“ DEET ant delno, o paskui tepti ant veido.
Kontroliuojamas (-i) organizmas (-ai) (įskaitant vystymosi stadijos)	Bendrinis pavadinimas: Tikrieji uodai (<i>Culicidae</i>): <i>Culex spp.</i> <i>Anopheles spp.</i> <i>Aedes spp.</i> Vystymo stadija: suaugėliai Bendrinis pavadinimas: Iksodinės erkės (<i>Ixodidae</i>) Vystymo stadija: suaugėliai
Naudojimo sritis	Gerai vėdinamose vidaus patalpose ir lauke
Naudojimo metodas (-ai)	Purkšti ant nepridengtų rūbais kūno vietų, paskirstant produktą tolygiai.
Taikymo koeficientas (-ai) ir dažnumas	8 valandas apsaugo vartotoją nuo uodų įkandimų ir 4 valandas nuo erkių. Apsaugos laikas nuo tam tikrų agresyvių tropinių erkių rūšių gali būti trumpesnis. Dažnis: nenaudoti daugiau kaip vieną kartą per dieną
Naudotojų kategorija (-os)	neprofesionalai
Pakuočių dydžiai ir pakuočių medžiaga	8 - 200 ml HDPE buteliukas su purškikliu Didelio tankio polietileno (HDPE) patvirtinta klasifikacija.

4.1.1. *Specifinės naudojimo instrukcijos*

Žiūrėti bendruosius naudojimo nurodymus.

4.1.2. *Specifinės rizikos valdymo priemonės*

Žiūrėti bendruosius naudojimo nurodymus.

4.1.3. *Kai taikoma, informacija apie galimą tiesioginį arba netiesioginį poveikį, pirmosios pagalbos instrukcijos ir skubios pagalbos priemonės skirtos apsaugoti aplinką*

Žiūrėti bendruosius naudojimo nurodymus.

4.1.4. *Kai taikoma, produkto saugaus šalinimo ir pakavimo instrukcijos*

Žiūrėti bendruosius naudojimo nurodymus.

Nuorašas tikras

Nacionalinis visuomenės sveikatos centras prie Sveikatos apsaugos ministerijos

2024-03-29

4.1.5. *Kai taikoma, produkto saugojimo sąlygos ir produkto galiojimo laikas normaliomis laikymo sąlygomis*

Žiūrėti bendruosius naudojimo nurodymus.

5. BENDRIEJI NAUDOJIMO NURODYMAI¹

5.1. Naudojimo instrukcijos

Naudoti Care Plus Anti-Insect DEET Spray 40% negausiai ir atsargiai purškiant ant atvirų kūno vietų; tolygiai paskirstyti produktą ant odos.

Dėvėti ilgas kelnes ir (arba) marškinius ilgomis rankovėmis.

Purškiant buteliuką laikyti mažiausiai 15 cm atstumu nuo odos, nepurkšti tiesiai ant veido. Norint apsaugoti veidą nuo vabzdžių įkandimų, pirmiausia užpurkšti arba paskleisti nedidelį kiekį ant delno ir tada aplikuoti ant veido.

5.2. Rizikos valdymo priemonės

Priemonės nenaudoti jaunesniems nei 13-os metų vaikams.

Nenaudoti daugiau kaip kartą per dieną.

Nenaudoti po drabužiais.

Vengti patekimo į akis, nosį, ant gleivinės, lūpų ir pažeistos odos.

Netepti produkto aplink sąnarius, pavyzdžiui, pakinkliuose arba alkūnių vidinėje pusėje, kur paprastai susidaro odos raukšlės.

Naudojant kartu su apsauginiu kremu nuo saulės, pirmiausia užtepti apsauginį kremą nuo saulės, palaukti 30 minučių ir tada tepti Care Plus Anti-Insect DEET Spray 40%.

Vengti kontakto su maistu.

Prieš valgant ar geriant, kruopščiai nusiplauti rankas su muilu ir vandeniu.

Care Plus Anti-Insect DEET Spray 40% nerekomenduojama naudoti jautrioms grupėms, tokioms kaip nėščios ir krūtimi maitinančios moterys.

Nuplauti tas odos vietas ant kurių buvo naudojamas produktas, kai nebereikia apsaugos atsiranda ar atsiranda šalutinis poveikis.

Produktą naudoti tik lauke arba gerai vėdinamose patalpose.

Produkto neįkvėpti.

Laikyti šį produktą atokiau nuo vaikų.

Vengti kontakto su plastikumu (stiklu), sintetiniais / odiniais drabužiais ir dažytais paviršiais.

5.3. Informacija apie galimą tiesioginį arba netiesioginį poveikį, pirmosios pagalbos instrukcijos ir neatidėliotinos priemonės siekiant apsaugoti aplinką

Pirmosios pagalbos priemonių aprašymas:

Įkvėpus: Išvesti asmenį į lauką, laikyti ramiai, tokioje padėtyje, kurioje jam būtų patogiu kvėpuoti. Jei asmuo jaučiasi blogai, kreiptis į gydytoją.

¹ Šiame skirsnyje pateiktos naudojimo instrukcijos, rizikos mažinimo priemonės ir kiti naudojimo nurodymai galioja bet kuriam autorizuotam naudojimui.

Patekus į akis: Nedelsiant per 15 minučių nuplauti dideliu kiekiu (drungno) vandens. Išimti kontaktinius lęšius. Jei dirginimas nepraeina, kreiptis į gydytoją.

Prarijus: Išgerti 1 ar 2 stiklines vandens, praskalauti burną ir sukelti vėmimą, pirštu paliečiant gerklės galinę dalį. Nesukelti vėmimo ir nieko neduoti per burną, jei asmuo netekęs sąmonės. Kreiptis į gydytoją, jei asmuo jaučiasi blogai.

Po sąlyčio su atviromis žaizdomis: Nuplauti dideliu kiekiu vandens. Jei dirginimas nepraeina, kreiptis į gydytoją.

5.4. Produkto ir jo pakuotės saugaus šalinimo instrukcijos

Pakartotinai nenaudoti talpyklos jokiame kitame tikslui.

Likusį nedidelį cheminių atliekų kiekį šalinti atliekų perdirbimo centre kaip pavojingas, o ne buitines atliekas.

5.5. Saugojimo sąlygos ir produkto galiojimo laikas normaliomis laikymo sąlygomis

Numatomas produkto galiojimo laikas originalioje talpykloje 5 metai.

6. KITA INFORMACIJA

Etiketėje turi būti nurodoma:

Sudėtis: N,N-dietil-meta-toluamidas, CAS 134-62-3, EB Nr. 205-149-7, 40 %.

Partijos numeris:

Tinka naudoti iki..... (5 m. nuo pagaminimo datos):

Pakuotė (ml):

Gamintojas: Tropenzorg B.V., De Huchtstraat 14, 1327 EE Almere, The Netherlands (Nyderlandai).

Liudijimas išduotas: Primmed BV, De Huchtstraat 14, 1327 EE, Almere, The Netherlands (Nyderlandai).

Biocidinio produkto autorizacijos liudijimas Nr. BAP4493, galioja iki 2024-12-24.

DETALŪS METADUOMENYS

Dokumento sudarytojas (-ai)	Nacionalinis visuomenės sveikatos centras prie Sveikatos apsaugos ministerijos 291349070, Kalvarijų g. 153, 08352 Vilnius
Dokumento pavadinimas (antraštė)	BIOCIDINIO PRODUKTO AUTORIZACIJOS LIUDIJIMAS
Dokumento registracijos data ir numeris	2024-03-29 Nr. BPR-165
Dokumento gavimo data ir dokumento gavimo registracijos numeris	–
Dokumento specifikacijos identifikavimo žymuo	ADOC-V1.0
Parašo paskirtis	Pasirašymas
Parašą sukūrusio asmens vardas, pavardė ir pareigos	Rolanda Lingienė, Vilniaus departamento direktorė, Vilniaus departamentas
Sertifikatas išduotas	ROLANDA LINGIENĖ, Nacionalinis visuomenės sveikatos centras prie SAM LT
Parašo sukūrimo data ir laikas	2024-03-29 09:54:58 (GMT+02:00)
Parašo formatas	XAdES-T
Laiko žymoje nurodytas laikas	2024-03-29 09:55:03 (GMT+02:00)
Informacija apie sertifikavimo paslaugų teikėją	ADIC CA-A, Asmens dokumentu israsymo centras prie LR VRM LT
Sertifikato galiojimo laikas	2023-05-30 12:04:09 – 2026-05-29 12:04:09
Informacija apie būdus, naudotus metaduomenų vientisumui užtikrinti	"Registravimas" paskirties metaduomenų vientisumas užtikrintas naudojant "RCSC IssuingCA, VI Registru centras - i.k. 124110246 LT" išduotą sertifikatą "Dokumentų valdymo sistema Avilys, Nacionalinis visuomenės sveikatos centras, į.k.291349070 LT", sertifikatas galioja nuo 2022-12-08 09:05:49 iki 2025-12-07 09:05:49
Pagrindinio dokumento priedų skaičius	–
Pagrindinio dokumento priedamų dokumentų skaičius	–
Priedamo dokumento sudarytojas (-ai)	–
Priedamo dokumento pavadinimas (antraštė)	–
Priedamo dokumento registracijos data ir numeris	–
Programinės įrangos, kuria naudojantis sudarytas elektroninis dokumentas, pavadinimas	Dokumentų valdymo sistema Avilys, versija 3.5.75
Informacija apie elektroninio dokumento ir elektroninio (-ių) parašo (-ų) tikrinimą (tikrinimo data)	Atitinka specifikacijos keliamus reikalavimus. Visi dokumente esantys elektroniniai parašai galioja (2024-03-29 09:56:24)
Paieškos nuoroda	–
Papildomi metaduomenys	Nuorašą suformavo 2024-03-29 09:56:25 Dokumentų valdymo sistema Avilys

Nuorašas tikras

Nacionalinis visuomenės sveikatos centras prie Sveikatos apsaugos ministerijos

2024-03-29