

ΑΝΑΡΤΗΤΕΑ ΣΤΟ ΔΙΑΔΙΚΤΥΟ

ΕΛΛΗΝΙΚΗ ΔΗΜΟΚΡΑΤΙΑ  
ΥΠΟΥΡΓΕΙΟ ΑΓΡΟΤΙΚΗΣ ΑΝΑΠΤΥΞΗΣ  
ΚΑΙ ΤΡΟΦΙΜΩΝ  
ΓΕΝΙΚΗ Δ/ΝΣΗ ΓΕΩΡΓΙΑΣ  
Δ/ΝΣΗ ΠΡΟΣΤΑΣΙΑΣ ΦΥΤ. ΠΑΡΑΓΩΓΗΣ  
ΤΜΗΜΑ ΒΙΟΚΤΟΝΩΝ ΠΡΟΪΟΝΤΩΝ

Αθήνα, 23/12/2019  
Αριθ. πρωτ.: 7263/174132

Ταχ. Δ/ση: Λ. Συγγρού 150  
Ταχ. Κώδικας: 176 71 – ΑΘΗΝΑ  
ΤΕΛΕΦΑΧ: 210 92 12 090  
Τηλέφωνο: 210 928 72 41-9287166  
Email: biocides@minagric.gr

ΠΡΟΣ: UNI-PHARMA ΚΛΕΩΝ ΤΣΕΤΗΣ  
ΦΑΡΜΑΚΕΥΤΙΚΑ ΕΡΓΑΣΤΗΡΙΑ ΑΒΕΕ,  
14ο χλμ. Εθν. Οδού,  
145 64 Κ. Κηφισιά

**ΘΕΜΑ: «Χορήγηση οριστικής έγκρισης  
διάθεσης στην αγορά του βιοκτόνου  
(απωθητικού) σκευάσματος REPEL BY  
UNI-PHARMA SPRAY»**

**ΑΠΟΦΑΣΗ****Ο ΥΠΟΥΡΓΟΣ ΑΓΡΟΤΙΚΗΣ ΑΝΑΠΤΥΞΗΣ ΚΑΙ ΤΡΟΦΙΜΩΝ**

Έχοντας υπόψη:

1. Τον Κανονισμό (ΕΕ) αριθ. 528/2012 του Ευρωπαϊκού Κοινοβουλίου και του Συμβουλίου της 22ας Μαΐου 2012 σχετικά με τη διάθεση στην αγορά και τη χρήση βιοκτόνων και συγκεκριμένα τα άρθρα 17(7) και 19(5).
2. Τον Εκτελεστικό Κανονισμό (ΕΕ) αριθ. 414/2013 της Επιτροπής της 6<sup>ης</sup> Μαΐου 2013 σχετικά με τον καθορισμό διαδικασίας αδειοδότησης για ίδια βιοκτόνα σύμφωνα με τον κανονισμό (ΕΕ) αριθ. 528/2012 του Ευρωπαϊκού Κοινοβουλίου και του Συμβουλίου.
3. Τον Κανονισμό (ΕΚ) αριθ. 1272/2008 του Ευρωπαϊκού Κοινοβουλίου και του Συμβουλίου της 16<sup>ης</sup> Δεκεμβρίου 2008, «για την ταξινόμηση, την επισήμανση και τη συσκευασία των ουσιών και των μειγμάτων, την τροποποίηση και την κατάργηση των οδηγιών 67/548/ΕΟΚ και την τροποποίηση του κανονισμού (ΕΚ) αριθ. 1907/2006», όπως τροποποιήθηκε και ισχύει.
4. Τις διατάξεις της ΚΥΑ 4616/52519 (ΦΕΚ 1367/Β/16-5-2016) «Καθορισμός συμπληρωματικών μέτρων για την εφαρμογή του Κανονισμού (ΕΕ) αριθ. 528/2012 του Ευρωπαϊκού Κοινοβουλίου και του Συμβουλίου, της 22ας Μαΐου 2012, σχετικά με τη διάθεση στην αγορά και τη χρήση βιοκτόνων».

5. Τον Εκτελεστικό Κανονισμό (ΕΕ) 406/2014 της Επιτροπής, της 23ης Απριλίου 2014, σχετικά με την έγκριση της ουσίας ethyl butylacetylaminopropionate ως υπάρχουσας δραστικής ουσίας για χρήση σε βιοκτόνα του τύπου προϊόντων 19.
6. Την Εκτελεστική Απόφαση (ΕΕ) 2018/1477 της Επιτροπής της 2ας Οκτωβρίου 2018 σχετικά με τους όρους και τις προϋποθέσεις για τη χορήγηση αδειών για βιοκτόνα που περιέχουν βουτυλακετυλαμινοπροπιονικό αιθυλεστέρα, θέμα το οποίο παρέπεμψε το Βέλγιο σύμφωνα με το άρθρο 36 του κανονισμού (ΕΕ) αριθ. 528/2012 του Ευρωπαϊκού Κοινοβουλίου και του Συμβουλίου.
7. Την έγκριση του προϊόντος αναφοράς **INSECT REPELLENT PUMP SPRAY IR3535® 20% (R4BP3 ASSET No GR-0021817-0000)** που έλαβε χώρα στην Ελλάδα ως Κράτος Μέλος αναφοράς, σύμφωνα με τις διατάξεις των άρθρων 19(5) και 34 του Κανονισμού (ΕΕ) αριθ. 528/2012.
8. Τη με αριθ. 619/46787 (Β' 988/22-03-2019) Απόφαση του Υπουργού και Υφυπουργών ΥΠΑΑΤ «Μεταβίβαση του δικαιώματος υπογραφής «με εντολή Υπουργού», «με εντολή Υφυπουργού» ή «με εντολή Υπουργού και Υφυπουργού», κατά περίπτωση, στους: Γενικό Γραμματέα, Γενικό Γραμματέα Αγροτικής Πολιτικής και Διαχείρισης Κοινοτικών Πόρων, Προϊσταμένους Γενικής Διεύθυνσης, Προϊσταμένους Διεύθυνσης και Προϊσταμένους Τμήματος του Υπουργείου Αγροτικής Ανάπτυξης και Τροφίμων», όπως διορθώθηκε με την αριθ. 6 αναφορά «ΔΙΟΡΘΩΣΕΙΣ ΣΦΑΛΜΑΤΩΝ» στο ΦΕΚ Β' αριθ. 1241/12-04-2019 και τροποποιήθηκε με την με αριθ. 1679/153682 (Β' 2701/02-07-2019) Κ.Υ.Α..
9. Την αίτηση της ενδιαφερόμενης εταιρίας (R4BP3 CASE No: BC-CX020558-17) για την έγκριση του βιοκτόνου προϊόντος στην Ελλάδα, καθώς επίσης και τις με αρ. πρωτ 10236/117510/29-10-2015 και 7263/174132/12-07-2019 συμπληρωματικές αιτήσεις της ενδιαφερόμενης εταιρίας.

### **Αποφασίζουμε**

I. Χορηγούμε οριστική έγκριση με αριθμό **ΤΠ19-0331** στο βιοκτόνο (απωθητικό) με τα ακόλουθα στοιχεία:

**1. Εμπορικό όνομα:** REPEL BY UNI-PHARMA SPRAY

**2. Μορφή:** Κάθε άλλο υγρό (AL)

**3. Εγγυημένη σύνθεση:** Ethyl butylacetylaminopropionate (IR3535) 20 % β/β  
βοηθητικές ουσίες: 80 % β/β

**4. Ελάχιστη περιεκτικότητα της τεχνικά καθαρής δραστικής ουσίας, σε καθαρή δραστική ουσία:**  
99 %

**5. Παρασκευαστής των δ.ο:** Merck S.L.U. (Ισπανία), Merck KGaA (Γερμανία)

**6. Κάτοχος της έγκρισης:** UNI-PHARMA ΚΛΕΩΝ ΤΣΕΤΗΣ ΦΑΡΜΑΚΕΥΤΙΚΑ ΕΡΓΑΣΤΗΡΙΑ, 14ο χλμ.  
Εθν. Οδού, 145 64, Κ. Κηφισιά

- 7. Παρασκευαστής του σκευάσματος:** UNI-PHARMA ΚΛΕΩΝ ΤΣΕΤΗΣ ΦΑΡΜΑΚΕΥΤΙΚΑ  
ΕΡΓΑΣΤΗΡΙΑ ΑΒΕΕ
- 8. Εργοστάσιο παρασκευής του σκευάσματος:** ΙΟΥΛΙΑ ΚΑΙ ΕΙΡΗΝΗ ΤΣΕΤΗ, ΦΑΡΜΑΚΕΥΤΙΚΑ  
ΕΡΓΑΣΤΗΡΙΑ ΑΒΕΕ (INTERMED ΑΒΕΕ), Ελλάδα

**Εργοστάσιο συσκευασίας του σκευάσματος:** ΙΟΥΛΙΑ ΚΑΙ ΕΙΡΗΝΗ ΤΣΕΤΗ, ΦΑΡΜΑΚΕΥΤΙΚΑ  
ΕΡΓΑΣΤΗΡΙΑ ΑΒΕΕ (INTERMED ΑΒΕΕ), Ελλάδα.

- II. Εγκρίνουμε την συνημμένη Περίληψη Χαρακτηριστικών Προϊόντος, όπως αυτή επισυνάπτεται και αποτελεί αναπόσπαστο μέρος της παρούσης απόφασης

### III. Καταστάματα πώλησης

-

### IV. ΗΜ . ΛΗΞΗΣ – ΟΡΟΙ ΑΝΑΚΛΗΣΗΣ – ΠΡΟΣΤΑΣΙΑ ΔΕΔΟΜΕΝΩΝ

- α. Η παρούσα έγκριση ισχύει μέχρι **23/12/2029**.
- β. Πριν τη λήξη της παρούσας έγκρισης, υποβάλλεται από τον κάτοχο αυτής, εφ' όσον ενδιαφέρεται, αίτηση ανανέωσης, σύμφωνα με το άρθρο 31 του Κανονισμού (ΕΕ) αριθ. 528/2012 και σύμφωνα με τον κατ' εξουσιοδότηση Κανονισμό (ΕΕ) αριθ. 492/2014.
- γ. Για την προστασία και κοινοχρησία των δεδομένων εφαρμόζονται τα άρθρα 59 έως και 64 του Κανονισμού (ΕΕ) αριθ. 528/2012.
- δ. Η παρούσα έγκριση μπορεί να ανακληθεί οποιαδήποτε στιγμή εάν οι όροι για την απόκτηση της έγκρισης δεν πληρούνται ή έπαψαν να πληρούνται ή παρασχέθηκαν πλαστά ή παραπλανητικά στοιχεία βάσει των οποίων χορηγήθηκε αυτή.

### V. ΓΕΝΙΚΕΣ ΥΠΟΧΡΕΩΣΕΙΣ

1. Ο κάτοχος της έγκρισης είναι υποχρεωμένος σε οποιαδήποτε χρονική στιγμή να ενημερώνει την Αρμόδια Αρχή για οποιεσδήποτε δυσμενείς επιδράσεις στον άνθρωπο ή/ και το περιβάλλον που περιήλθαν σε γνώση του από την χρήση του προϊόντος. Τυχόν απόκρυψη μιας τέτοιας πληροφορίας αποτελεί αδίκημα και διώκεται ποινικά ενώ παράλληλα ανακαλείται η έγκριση.
2. Ο κάτοχος της έγκρισης θα πρέπει να διατηρεί συνεχώς ενημερωμένους τους φακέλους του σκευάσματος που τηρούνται στην Αρμόδια Αρχή με βάση τα νεότερα επιστημονικά δεδομένα για οποιαδήποτε μελλοντική επανεξέταση.
3. Η διαφήμιση του σκευάσματος επιτρέπεται μόνο εφόσον είναι σύμφωνη με τους όρους της έγκρισης του σκευάσματος και την ισχύουσα νομοθεσία.
4. Η ετικέτα θα πρέπει να είναι σύμφωνη με το άρθρο 69 του Κανονισμού (ΕΕ) αριθ. 528/2012 και με την συνημμένη Περίληψη Χαρακτηριστικών Προϊόντος που αποτελεί αναπόσπαστο κομμάτι της παρούσας απόφασης.

- VI. Με την παρούσα έγκριση ανακαλείται από την **23/12/2019** η υπ' αριθ **ΤΠ19-0149**, άδεια κυκλοφορίας του βιοκτόνου (απωθητικό) **REPEL BY UNI-PHARMA SPRAY (δραστική ουσία: IR-3535 15%)**, η οποία χορηγήθηκε με την αρ. πρωτ. **2460/29603 / 29-04-2014** απόφαση μας,

όπως ισχύει, με κάτοχο έγκρισης την **UNI-PHARMA ΚΛΕΩΝ ΤΣΕΤΗΣ ΦΑΡΜΑΚΕΥΤΙΚΑ ΕΡΓΑΣΤΗΡΙΑ ΑΒΕΕ**. Για τα υπάρχοντα αποθέματα του ανωτέρω σκευάσματος:

- α. Απαγορεύεται από την **23/06/2020** η τιμολόγηση από τον κάτοχο της έγκρισης προς όλα τα σημεία πώλησης και
- β. Δίνεται χρόνος ενός έτους από την ημερομηνία υπογραφής της παρούσης (έως την **23/12/2020**) για την πώληση τους από τα καταστήματα λιανικής πώλησης και τη χρήση τους από τους καταναλωτές.

Τυχόν αδιάθετες ποσότητες μετά την **23/12/2020** συγκεντρώνονται από τον κάτοχο της έγκρισης για επαναεξαγωγή ή ασφαλή καταστροφή, με δαπάνες και ευθύνη αυτού.

Στους παραβάτες της παρούσας επιβάλλονται οι ποινικές και διοικητικές κυρώσεις που προβλέπονται από τα άρθρα 8 και 9 της 4616/52519 (Β ' 1367/16-5-2016) κ.υ.α..

**Η ΠΡΟΪΣΤΑΜΕΝΗ ΤΗΣ Δ/ΝΣΗΣ**

**Δρ. Α. ΜΑΥΡΙΔΟΥ**

## **Περίληψη Χαρακτηριστικών Προϊόντος**

### **REPEL BY UNI-PHARMA SPRAY**

*Στην παράγραφο 1.1 μπορεί να αναφέρονται περισσότερες εμπορικές ονομασίες*

**1. Διοικητικές πληροφορίες****1.1 Εμπορική ονομασία του προϊόντος**

<b>Εμπορική ονομασία</b>	Χώρα (κατά περίπτωση)
REPEL BY UNI-PHARMA SPRAY	ΕΛΛΑΔΑ

**1.2 Κάτοχος της άδειας**

<b>Όνομα και διεύθυνση του κατόχου της έγκρισης</b>	<b>Όνομα</b>	UNI-PHARMA ΚΛΕΩΝ ΤΣΕΤΗΣ ΦΑΡΜΑΚΕΥΤΙΚΑ ΕΡΓΑΣΤΗΡΙΑ ΑΒΕΕ,
	<b>Διεύθυνση</b>	14ο χλμ. Εθν. Οδού, 145 64, Κ. Κηφισιά
<b>Αριθμός έγκρισης</b>	ΤΠ19-0331	
<b>Ημερομηνία έκδοσης</b>	23/12/2019	
<b>Ημερομηνία λήξης έγκρισης</b>	23/12/2029	

**1.3 Παρασκευαστής του προϊόντος**

<b>Όνομα παρασκευαστή</b>	UNI-PHARMA ΚΛΕΩΝ ΤΣΕΤΗΣ ΦΑΡΜΑΚΕΥΤΙΚΑ ΕΡΓΑΣΤΗΡΙΑ ΑΒΕΕ
<b>Διεύθυνση παρασκευαστή</b>	14ο χλμ. Εθν. Οδού, 145 64, Κ. Κηφισιά, Ελλάδα
<b>Διεύθυνση εργοστασίου παρασκευής</b>	ΙΟΥΛΙΑ ΚΑΙ ΕΙΡΗΝΗ ΤΣΕΤΗ ΦΑΡΜΑΚΕΥΤΙΚΑ ΕΡΓΑΣΤΗΡΙΑ ΑΒΕΕ (INTERMED ΑΒΕΕ), Καλυφτάκη 27, 14564, Κηφισιά, Ελλάδα

**1.4 Παρασκευαστής (ές) της (των) δραστικής (ών) ουσίας (ιών)**

<b>Δραστική ουσία</b>	Ethyl butylacetylaminopropionate
<b>Όνομα παρασκευαστή (1)</b>	Merck S.L.U.
<b>Διεύθυνση παρασκευαστή (1)</b>	Calle Maria de Molina 40 28006 Madrid Ισπανία
<b>Διεύθυνση εργοστασίου παρασκευής (1)</b>	Poligono Merck 08100 Mollet de Vallés Barcelona Ισπανία
<b>Όνομα παρασκευαστή (2)</b>	Merck KGaA
<b>Διεύθυνση παρασκευαστή (2)</b>	Frankfurter Straße 250 64293 Darmstadt

	Γερμανία
<b>Διεύθυνση εργοστασίου παρασκευής (2)</b>	Poligono Merck 08100 Mollet de Vallés Barcelona Ισπανία

## 2. Σύνθεση προϊόντος και τύπος σκευάσματος

### 2.1 Ποιοτικές και ποσοτικές πληροφορίες για την σύνθεση του προϊόντος


Κοινό όνομα	Ονομασία κατά IUPAC	Δράση	CAS number	EC number	Περιεκτικότητα (%)
IR3535®	ethyl 3-[N-acetyl-N-butyl] aminopropionate	Δραστική ουσία	52304-36-6	257-835-0	20  (καθαρότητας ≥99%)
Ethanol 96%	Αιθανόλη	Διαλύτης	64-17-5	200-578-6	35

### 2.2 Τύπος σκευάσματος

Κάθε άλλο υγρό (AL)

## 3. Δηλώσεις επικινδυνότητας και προφύλαξης

Ταξινόμηση και επισήμανση του προϊόντος σύμφωνα με τον Κανονισμό (ΕΚ) 1272/2008

Ταξινόμηση	
<b>Εικονογράμματα κινδύνου</b>	
<b>Προειδοποιητική λέξη</b>	<b>ΠΡΟΣΟΧΗ</b>
<b>Δήλωση επικινδυνότητας</b>	<b>H226:</b> Υγρό και ατμοί εύφλεκτα <b>H319:</b> Προκαλεί σοβαρό οφθαλμικό ερεθισμό.
<b>Δηλώσεις προφύλαξης</b>	<b>P101:</b> Εάν ζητήσετε ιατρική συμβουλή, να έχετε μαζί σας τον περιέκτη του προϊόντος ή την ετικέτα. <b>P102:</b> Μακριά από παιδιά. <b>P210:</b> Μακριά από θερμότητα, θερμές επιφάνειες, σπινθήρες, γυμνές φλόγες και άλλες πηγές ανάφλεξης. – Μην καπνίζετε.

	<p><b>P264:</b> Πλύνετε τα χέρια σχολαστικά μετά το χειρισμό.</p> <p><b>P305+P351+P338:</b> ΣΕ ΠΕΡΙΠΤΩΣΗ ΕΠΑΦΗΣ ΜΕ ΤΑ ΜΑΤΙΑ: Ξεπλύνετε προσεκτικά με νερό για αρκετά λεπτά. Εάν υπάρχουν φακοί επαφής, αφαιρέστε τους, εφόσον είναι εύκολο. Συνεχίστε να ξεπλένετε.</p> <p><b>P501:</b> Διάθεση του περιέκτη σε εξουσιοδοτημένη μονάδα και σύμφωνα με τους τοπικούς, περιφερειακούς, εθνικούς και διεθνείς κανονισμούς</p>
Παρατήρηση	---

#### 4. Εγκεκριμένες χρήσεις

**Πίνακας 1. Χρήση 1: Εκνέφωμα για την απώθηση κουνουπιών και κροτώνων από το ανθρώπινο δέρμα (χρήση από το ευρύ κοινό)**

Τύπος προϊόντος	ΤΠ19 – Απωθητικά και Προσελκυστικά
Όπου είναι σχετικό, ακριβής περιγραφή της εγκεκριμένης χρήσης	Απωθητικό
Στόχος (συμπεριλαμβανομένου και του σταδίου ανάπτυξης)	Κουνούπια (Culicidae) Κρότωνα (κοινώς τσιμπούρια, Οικογένεια Ixodidae)
Πεδίο εφαρμογής	Εσωτερικοί – Εξωτερικοί χώροι Χρησιμοποιείτε το προϊόν σε εσωτερικούς χώρους, μόνο σε καλά αεριζόμενα μέρη, και σε εξωτερικούς χώρους.  Το προϊόν είναι ένα ετοιμόχρηστο εντομοαπωθητικό που χρησιμοποιείται για την προστασία των ανθρώπων από κουνούπια και κρότωνα, μόνο σε εύκρατες περιοχές. Το προϊόν δεν προορίζεται για χρήση σε τροπικές περιοχές.  Το προϊόν ψεκάζεται επάνω στο δέρμα, μόνο στα ακάλυπτα μέρη του σώματος (πρόσωπο, χέρια, βραχίονες, πόδια και πέλματα).
Μέθοδος (οι) εφαρμογής	Ψεκασμός  Ψεκάστε κατευθείαν στο εκτεθειμένο δέρμα και απλώστε το υγρό στο δέρμα με το χέρι.



<b>Δόση και συχνότητα εφαρμογής</b>	<p>Εφαρμόστε την απαιτούμενη ποσότητα προϊόντος ώστε να καλύψετε ομοιόμορφα τα μέρη του σώματος που δεν καλύπτονται από τα ρούχα. -Το προϊόν είναι έτοιμο προς χρήση (δεν απαιτείται αραιώση)</p> <p>Η χρήση του προϊόντος προορίζεται για τους καλοκαιρινούς μήνες, περίοδο κατά την οποία παρατηρούνται υψηλοί πληθυσμοί εντόμων.</p> <p>Το προϊόν εφαρμόζεται συνήθως μία φορά ημερησίως. Σε περιπτώσεις που απαιτηθεί επανάληψη της εφαρμογής (αισθητή μείωση της απωθητικότητας), ο μέγιστος αριθμός εφαρμογών ημερησίως δεν μπορεί να υπερβαίνει:</p> <ul style="list-style-type: none"> <li>• Ενήλικες και παιδιά άνω των 12 ετών: τρεις φορές ημερησίως.</li> <li>• Παιδιά μεταξύ 2 και 12 ετών: δύο φορές ημερησίως.</li> <li>• Παιδιά κάτω των 2 ετών: μία φορά ημερησίως.</li> </ul>
<b>Κατηγορία (ες) χρηστών</b>	Ευρύ κοινό
<b>Μέγεθος και είδος συσκευασίας</b>	<p>Φιάλη, πλαστική: HDPE.</p> <p>Η φιάλη σφραγίζεται με κεφαλή που περιέχει αντλία, η οποία καλύπτεται από καπάκι</p> <p>Μέγεθος συσκευασίας: 25,0 έως 750,0 mL</p>

## **5. Οδηγίες για τη χρήση**

### **5.1 Οδηγίες χρήσης**

Εφαρμόστε το προϊόν ομοιόμορφα στο εκτεθειμένο δέρμα και απλώστε το εφαρμοσμένο υγρό σπρέι στο δέρμα με το χέρι. Εφαρμόζετε μόνο στα ακάλυπτα μέρη του σώματος, δηλ. βραχίονες, χέρια, πόδια, πέλματα και πρόσωπο. Μη χρησιμοποιείτε κάτω από τα ρούχα.

Μην ψεκάζετε απευθείας στο πρόσωπο. Για εφαρμογή στο πρόσωπο, ψεκάστε πρώτα μια ποσότητα του προϊόντος στην παλάμη του χεριού και απλώστε ακολούθως στο δέρμα του προσώπου, αποφεύγοντας την περιοχή των ματιών. Μην εφαρμόζετε στα μάτια ή στην περιοχή των οφθαλμών.

Η εφαρμογή σε παιδιά ηλικίας κάτω των 12 ετών θα πρέπει να γίνεται από ενήλικα. Πρέπει να λαμβάνεται προσοχή κατά τη χρήση αυτών των προϊόντων σε παιδιά. Χειριστείτε τα προϊόντα με υπευθυνότητα.

Μην εφαρμόζετε το προϊόν σε εκδορές, τραύματα, φρεσκοξυρισμένο ή ερεθισμένο δέρμα. Να μην εφαρμόζεται κάτω από τα ρούχα ή επάνω σε αυτά.

Σε περίπτωση έντονης εφίδρωσης ή μετά από κολύμπι, το προϊόν θα πρέπει να εφαρμοστεί ξανά. Η επανάληψη της εφαρμογής θα πρέπει να γίνεται μόνο όταν παρατηρείται αισθητή μείωση της απωθητικότητας και το πολύ εντός 10 ωρών μετά την πρώτη εφαρμογή.

Αποφύγετε την επαφή με συνθετικά υλικά. Τα συνθετικά υλικά θα πρέπει να προστατεύονται κατά τη διάρκεια του ψεκασμού.

Η εφαρμογή προϊόντων αντηλιακής προστασίας ή καλλυντικών σκευασμάτων μετά τη χρήση απωθητικού μειώνει σημαντικά την αποτελεσματικότητα του απωθητικού.

Το προϊόν δεν προορίζεται για χρήση σε οικόσιτα ζώα/ζώα συντροφιάς.

## 5.2 Μέτρα μετριασμού κινδύνων

Χρησιμοποιείτε το απωθητικό με ασφάλεια. Διαβάζετε πάντα την ετικέτα και τις πληροφορίες του προϊόντος πριν από τη χρήση.

Μακριά από παιδιά.

Αποφεύγετε την εισπνοή του εκνεφώματος. Μην ψεκάζετε απευθείας στο πρόσωπο.

Χρησιμοποιείτε μόνο σε εξωτερικούς χώρους ή σε καλά αεριζόμενο μέρος.

Εφαρμόζετε μόνο σε βραχίονες, χέρια, πόδια, πέλματα και πρόσωπο. Μην το εφαρμόζετε κάτω από τα ρούχα.

Θα πρέπει να προτιμώνται πρωτίστως μηχανικά μέσα προστασίας (κατάλληλα ρούχα, κουνουπιέρες/σίτες). Μόνο για εξωτερική χρήση. Χρησιμοποιείτε το προϊόν μόνο σύμφωνα με τις οδηγίες χρήσης του.

Οι χρήστες θα πρέπει να ενημερώνουν εάν η εφαρμογή είναι αναποτελεσματική και να το αναφέρουν αμέσως στον κάτοχο της άδειας κυκλοφορίας.

Πλύνετε πάντα τα χέρια σας πριν χειριστείτε τα τρόφιμα. Μην χρησιμοποιείτε απευθείας πάνω ή κοντά σε τρόφιμα, ζωοτροφές, ποτά ή επιφάνειες και σκεύη που μπορούν να έρθουν σε άμεση επαφή με τρόφιμα, ζωοτροφές και ποτά. Για να αποφύγετε τη μόλυνση τροφίμων από το προϊόν, αποφύγετε την επαφή των τροφίμων με τα μέρη του σώματος που έχουν υποστεί εφαρμογή με το προϊόν.

## 5.3 Αναλυτικά στοιχεία για τις πιθανές άμεσες ή έμμεσες παρενέργειες και για τις οδηγίες πρώτων βοηθειών καθώς και για έκτατα μέτρα προστασίας του περιβάλλοντος

Προκαλεί σοβαρό οφθαλμικό ερεθισμό.

Μετά από εισπνοή: καθαρός αέρας.

Μετά από επαφή με τα μάτια: ξεπλύνετε με άφθονο νερό. Καλέστε οφθαλμίατρο.

Μετά από κατάποση: δώστε αμέσως στον παθόντα να πει νερό (έως δύο ποτήρια).

Συμβουλευτείτε ιατρό.

Τα πιο σημαντικά συμπτώματα και οξείες ή καθυστερημένες επιδράσεις: ερεθιστικές επιδράσεις

Ένδειξη τυχόν απαιτούμενης άμεσης ιατρικής φροντίδας και ειδικής θεραπείας: Δεν υπάρχουν διαθέσιμες πληροφορίες

Προσωπικές προφυλάξεις, εξοπλισμός προστασίας και διαδικασίες εκτάκτου ανάγκης

Συμβουλή για προσωπικό εκτός εκτάκτου ανάγκης: Μην αναπνέετε ατμούς και αερολύματα.

Αποφεύγετε την επαφή με την ουσία. Εξασφαλίστε επαρκή αερισμό. Εκκενώστε την περιοχή κινδύνου, τηρήστε τις διαδικασίες εκτάκτου ανάγκης, συμβουλευτείτε έναν ειδικό.

Προφυλάξεις για το περιβάλλον: Μην απορρίπτετε υπερβολική ποσότητα υγρών στην αποχέτευση

**Τηλέφωνο κέντρου δηλητηριάσεων 210 77 93 777**

#### 5.4 Οδηγίες για την ασφαλή διάθεση του προϊόντος και της συσκευασίας του

Το προϊόν και ο περιέκτης του θα πρέπει να διατίθενται ως επικίνδυνο χημικό απόβλητο.

Μην απορρίπτετε υπερβολική ποσότητα υγρών στην αποχέτευση.

#### 5.5 Συνθήκες αποθήκευσης και χρόνος ζωής του προϊόντος υπό κανονικές συνθήκες αποθήκευσης

Συνθήκες αποθήκευσης:

Διατηρείτε τον περιέκτη καλά κλεισμένο σε ξηρό και καλά αεριζόμενο μέρος. Αποθηκεύστε μακριά από θερμότητα και πηγές ανάφλεξης.

Το προϊόν δεν θα πρέπει να αποθηκεύεται για παρατεταμένο χρονικό διάστημα σε θερμοκρασίες >40°C.

Διάρκεια ζωής: 18 μήνες.

Συμβουλή περί ασφαλούς χειρισμού: Τηρείτε τις προφυλάξεις της ετικέτας. Αποθηκεύστε μακριά από γυμνές φλόγες, καυτές επιφάνειες και πηγές ανάφλεξης. Λαμβάνετε προληπτικά μέτρα έναντι ηλεκτροστατικών εκκενώσεων.

Μέτρα ελέγχου έκθεσης του περιβάλλοντος: Μην αφήνετε το προϊόν να εισχωρήσει σε αποχετεύσεις.

#### 6. Άλλες πληροφορίες

-