

2. Samenstelling en vorm2.1. Algemene bepalingen :

Onverminderd de bepalingen voorzien in de Verordening Nr. 1107/2009 moeten de samenstelling, het formuleringstype, de chemische en fysische eigenschappen alsmede de oorsprong en de zuiverheid van de werkzame stoffen overeenkomen met de bij de aanvraag of later verstrekte gegevens.

2.2. Werkzame stof(fen) en gewaarborgde gehalte(n) :

THIABENDAZOOL	250 g/l
IMAZALIL	125 g/l

Algemene opmerking

/

2.3. Formuleringstype : SC (Suspensie concentraat)3. Gebruik, gebruiksdosissen en bijzondere toepassingsvoorwaarden

Zie bijlage

4. Indeling en op het etiket aan te brengen speciale vermeldingen4.1. Gevarencategorie(ën) : schadelijk, irriterend en milieugevaarlijk

Onverminderd de bepalingen voorzien in de Verordening (EG) Nr. 547/2011 van 08/06/2011 ter uitvoering van Verordening Nr. 1107/2009 van het Europees Parlement en de Raad wat betreft de etiketteringsvoorschriften voor gewasbeschermingsmiddelen en het KB van 28/02/1994 tot regeling van de indeling en de verpakking moeten de volgende vermeldingen op het etiket vermeld worden.

4.2. De volgende symbolen van Richtlijnen 67/548/EEG en 1999/45/EG of van de bijlage XIV van het KB van 28/02/1994 en het KB van 11/01/1193 tot regeling van de indeling en de verpakking en het kenmerken van gevaarlijke preparaten met het oog op de markt brengen of het gebruik ervan :

Xn, N

4.3. De volgende R en S zinnen van de bijlage XIII van het KB van 28/02/1994 :

4.3.1. R22-R40-R41-R50/53

4.3.2. S2-S13-S20/21-S23-S26-S36/37/39-S46-S35-S61

4.4. Aantal punten toegekend in toepassing van art. 2bis §1 van het KB van 14/01/2004 tot vaststelling van de retributies en bijdragen verschuldigd aan het Begrotingsfonds voor de grondstoffen en de producten :

5

4.5. Andere vermeldingen :

- SP1: Zorg ervoor dat u met het product of zijn verpakking geen water verontreinigt.
- De erkende dosis is de laagste dosis waarbij de beste werkzaamheid wordt gewaarborgd in de meeste gevallen. Deze dosis kan worden verlaagd onder verantwoordelijkheid van de gebruiker, bij voorbeeld in de gevallen waar weinig schade wordt verwacht of bij toepassing van mengsels van verschillende producten. Bij verlaging van de dosis is het niet toegelaten het maximale aantal toepassingen

te verhogen, noch de wachtermijn voor consumptie te verkorten.

Aanvullingen op de CLP-etikettering uit bijlage 2:

- Op het etiket te vermelden co-formulanten: /
- EUH208: Bevat 1,2-benzisothiazolin-3-on. Kan een allergische reactie veroorzaken.
- P280: Beschermende handschoenen, beschermende kleding, oogbescherming en gelaatsbescherming dragen.
- P501: Inhoud en verpakking afvoeren naar inzamelpunt voor gevaarlijk of bijzonder afval.

5. Geldigheidsduur van de toelating

5.1. Geldigheidsduur : vanaf 08/03/2017 tot en met 30/09/2019

5.2. Bijzondere voorwaarden voor de verlenging :

Deze erkenning wordt niet meer verlengd. De datum van intrekking is 30/09/2019. Vanaf deze datum mag dit product niet meer worden verkocht of gebruikt. De verkoop door de toelatingshouder is toegelaten tot 31/03/2018. De op de markt aanwezige voorraden mogen nog door derden worden verkocht en opgeslagen tot 30/09/2018 en mogen nog worden gebruikt tot 30/09/2019.

Deze toelating vervangt elke voorgaande toelating betreffende dit product.

Volgende regel is enkel van toepassing voor een toelating op naam van een buitenlandse firma:

De toelating is slechts geldig voor zover mij de namen en adressen van elke invoerder van dit product meegedeeld worden.

De staat kan niet verantwoordelijk worden gesteld voor ongevallen die zouden voorkomen door het gebruik van het product waarvoor deze toelating is afgeleverd. Zij wordt toegekend onverminderd de schikkingen getroffen door de Federale Overheidsdienst Volksgezondheid, Veiligheid van de Voedselketen en Leefmilieu en door de Federale Overheidsdienst Werkgelegenheid, Arbeid en Sociaal Overleg betreffende de fabricage en het gebruik van giftige of schadelijke stoffen.

Namens de Minister,

GUELTON O.
Celhoofd Toelatingen

Bijlage 1

Gebruik, gebruiksdosissen en bijzondere toepassingsvoorwaarden :

Te behandelen	: aardappelpootgoed (ontsmetting)
Toepassingsstadium	: onmiddelijk na de oogst
Opmerking	: behandeld aardappelpootgoed mag niet gebruikt worden voor menselijke of dierlijke consumptie
Ter bestrijding van	: droogrot(<i>Fusarium solani</i> var. <i>coeruleum</i>)
Dosis / Concentratie	: 120 ml per ton knollen, eventueel verdund in 0,5 - 2 l water.
Ter bestrijding van	: gangreen(<i>Phoma exigua</i> var. <i>foveata</i>)
Dosis / Concentratie	: 120 ml per ton knollen, eventueel verdund in 0,5 - 2 l water.
Ter bestrijding van	: zilverschurft (aardappel)(<i>Helminthosporium solani</i>)
Dosis / Concentratie	: 120 ml per ton knollen, eventueel verdund in 0,5 - 2 l water.
Risicobeperkende maatregelen	: /

Algemene opmerking :

/

Bijlage 2

CLP-etikettering conform Verordening (EG) Nr. 1272/2008 en
Verordening (EG) Nr. 547/2011

Signaalwoorden :

Gevaar

Gevarenpictogrammen en hun GHS-code :Gevarenaanduidingen (H-zinnen):

H302	H318	H351	H410
------	------	------	------

Aanvullende informatie(EUH-zinnen) :

EUH208	EUH210	EUH401
--------	--------	--------

Standaardzinnen bijzondere risico's (R SH-zinnen) :Veiligheidsaanbevelingen (P-zinnen) :

P102	P201	P270	P272
P273	P280	P301	P330
P363	P391	P305+P351+P338	P308-P311
P501			