

Onkruidolie AX

Toelatingsnummer: 14410 N
Werkzame stof: Minerale Olie
Gehalte: 812 G/L
Inhoud: 20 l



Gevaar

Gevarenaanduidingen:

Kan dodelijk zijn als de stof bij inslikken in de luchtwegen terecht komt.
Veroorzaakt huidirritatie.

Voorzorgsmaatregelen:

Na het werken met dit product de huid grondig wassen.
Beschermende handschoenen/beschermende kleding/oogbescherming/gelaatsbescherming dragen.
NA INSLIKKEN: onmiddellijk een arts raadplegen (die eventueel contact kan opnemen met het Nationaal Vergiftigingen Informatie Centrum (NVIC)).
BIJ CONTACT MET DE HUID: met veel water en zeep wassen.
GEEN braken opwekken.
Bij huidirritatie: een arts raadplegen.
Verontreinigde kleding uittrekken en wassen alvorens deze opnieuw te gebruiken.
Achter slot bewaren.
Inhoud/verpakking afvoeren naar de daartoe be stem de locaties volgens locale/regionale/nationale regelgeving.

WETTELIJK GEBRUIKSVOORSCHRIFT

Onkruidolie AX is uitsluitend toegestaan voor professioneel gebruik als toevoegingsstof bij herbiciden, insecticiden en fungiciden voor onder andere een betere verdeling/uitvloeiing van de spuitvloeistof, beperking van drift en het verbeteren van de opname door planten via bovengrondse delen.

TOEPASSINGEN

Algemeen, toevoeging aan de spuitvloeistof voor verbetering van de werking van fungiciden, insecticiden en herbiciden.

Dosering (afhankelijk van weers- en gewasomstandigheden): 0,5 – 3,0 liter per ha

Maïs, voor verbetering van de werking van herbiciden.

Dosering: 0,5 - 3,0 liter per hectare.

Bieten, voor verbetering van de werking van herbiciden in het LDS.

Dosering: 0,5 tot 1 liter per ha toevoegen aan het LDS.

Vorstvrij, goed gesloten in originele verpakking bewaren.

Aangezien de regels voor toevoegingsstoffen nog in Europese procedures moeten worden vastgelegd, heeft er geen risicobeoordeling kunnen plaatsvinden en is de werkzaamheid niet beoordeeld. Er is uitsluitend gekeken of de toevoegingsstof geen formuleringshulpstof bevat,

die in bijlage III van verordening (EG) 1107/2009 is opgenomen. Het door de aanvrager ingediende wettelijk gebruiksvoorschrift, de gebruiksaanwijzing en de etikettering zijn dus **niet beoordeeld** op mogelijke risico's en werkzaamheid. Deze risico's vallen derhalve onder de verantwoording van de toelatinghouder.