

- 5.3. Anvendeshyppighed
- 5.4. Særlige betingelser eller miljøforhold, som produktet i lyset af testresultater må eller ikke må anvendes under
- 5.5. Anvendelsesmetode
- 5.6. Antal anvendelser og anvendelsestidspunkter
- 5.7. Foreslået brugsanvisning  
Effektivitetsdata
- 5.8. Indledende range finding-undersøgelser
- 5.9. Forsøg i marken
- 5.10. Oplysninger om udvikling eller mulig udvikling af resistens
- 5.11. Virkninger på kvaliteten af behandlede materialer eller produkter

#### VI. OPLYSNINGER OM TOKSICITET UD OVER OPLYSNINGER, SOM SKAL FREMLÆGGES FOR DET AKTIVE STOF

- 6.1. Oral enkelt dosis
- 6.2. Enkelt dosis gennem huden
- 6.3. Indånding
- 6.4. Hud- og i givet fald øjenirritation
- 6.5. Hudoverfølsomhed
- 6.6. Foreliggende toksikologiske data vedrørende uvirksomme stoffer
- 6.7. Brugerudsættelse
  - 6.7.1. Optagelse gennem huden/ved indånding, afhængigt af formulering og anvendelsesmetode
  - 6.7.2. Sandsynlig brugerudsættelse under markforhold, herunder evt. kvantitativ analyse af brugerudsættelse

#### VII. OPLYSNINGER OM ØKOTOKSIKOLOGI UD OVER OPLYSNINGER, SOM SKAL FREMLÆGGES FOR DET AKTIVE STOF

- 7.1. Iagttagelser vedrørende uønskede eller utilsigtede bivirkninger, f.eks. på nytteorganismer eller andre organismer uden for målgruppen, eller persistens i miljøet

#### VIII. FORANSTALTNINGER TIL BESKYTTELSE AF MENNESKER, ORGANISMER UDEN FOR MÅLGRUPPEN SAMT MILJØET

- 8.1. Anbefalede metoder og forholdsregler vedrørende håndtering, oplagring, transport og anvendelse
- 8.2. Tidsintervaller, nødvendige venteperioder eller andre forholdsregler for at beskytte mennesker og dyr
- 8.3. Nødforholdsregler i ulykkestilfælde
- 8.4. Fremgangsmåde ved destruktion eller dekontaminering af det biocidholdige produkt og dets emballage