



Ministero della Salute

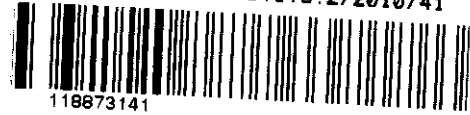
DIPARTIMENTO DELLA PROGRAMMAZIONE E DELL'ORDINAMENTO
DEL SERVIZIO SANITARIO NAZIONALE
DIREZIONE GENERALE DEI DISPOSITIVI MEDICI, DEL
SERVIZIO FARMACEUTICO E DELLA SICUREZZA DELLE CURE
*Ufficio VII ex DGFDM – Prodotti di interesse sanitario diversi dai dispositivi medici
Viale Giorgio Ribotta, 5 - 00144 Roma*

Classif: I.5.i.d.2/41
Allegati: 1 decreto + 2 allegati

Ministero della Salute

0019131-P-14/03/2013

DGDFSC I.5.i.d.2/2010/41



KOLLANT S.r.l.
Via Trieste, 49/53
35121 PADOVA

OGGETTO: Prodotto biocida DIFERAT PASTE – Trasmissione decreto di autorizzazione.

Si trasmette, in allegato, il decreto di autorizzazione all'immissione in commercio del biocida
indicato in oggetto n. IT/2013/00084/AUT del 13 MAR. 2013.

IL DIRETTORE DELL'UFFICIO VII
Dr.ssa Paola D'Alessandro

Referente tecnico: Emanuela Fabbri – 06.5994 3733
email: e.fabbri@sanita.it
Referente amministrativo: Ugolini Andreina – 06.5994 2678
email: a.ugolini@sanita.it

Si prega di fare riferimento al protocollo e all'oggetto della presente nelle comunicazioni successive.

Competent Authority: IT
DIFERAT PASTE

Powder			
Methylparaben	Methyl 4-hydroxy-2-methylbenzoate	Preservatives	
Sugar	Sucrose	Bait	
Talcum CM3	Not available		
Vegetable Oil	Not available		
Mixture of Wheat Flours	Not available	Bait	



Ministero della Salute

DIPARTIMENTO DELLA PROGRAMMAZIONE E DELL'ORDINAMENTO
DEL SERVIZIO SANITARIO NAZIONALE
DIREZIONE GENERALE DEI DISPOSITIVI MEDICI, DEL
SERVIZIO FARMACEUTICO E DELLA SICUREZZA DELLE CURE
Ufficio VII ex DGFDM – Prodotti di interesse sanitario diversi dai dispositivi medici
Viale Giorgio Ribotta, 5 - 00144 Roma

Classif: I.5.i.d.2/41
Allegati: 1 decreto + 2 allegati

KOLLANT S.r.l.
Via Trieste, 49/53
35121 PADOVA

Ministero della Salute
0019131-P-14/03/2013
DGFSC I.5.i.d.2/2010/41
118873141

OGGETTO: Prodotto biocida DIFERAT PASTE – Trasmissione decreto di autorizzazione.

Si trasmette, in allegato, il decreto di autorizzazione all'immissione in commercio del biocida
indicato in oggetto n. IT/2013/00084/AUT del ~~13 MAR 2013~~

IL DIRETTORE DELL'UFFICIO VII
Dr.ssa Paola D'Alessandro

Referente tecnico: Emanuela Fabbri – 06.5994 3733
email: e.fabbri@sanita.it
Referente amministrativo: Ugolini Andreina – 06.5994 2678
email: a.ugolini@sanita.it

Si prega di fare riferimento al protocollo e all'oggetto della presente nelle comunicazioni successive.





Ministero della Salute

DIPARTIMENTO DELLA PROGRAMMAZIONE E DELL'ORDINAMENTO DEL
SERVIZIO SANITARIO NAZIONALE
DIREZIONE GENERALE DEI DISPOSITIVI MEDICI, DEL SERVIZIO FARMACEUTICO E
DELLA SICUREZZA DELLE CURE
PRODOTTI DI INTERESSE SANITARIO DIVERSI DAI DISPOSITIVI MEDICI
UFFICIO VII EX DGFDM
D.G.D.F.S.C./ I.5.i.d.2/2013/41
IT/2013/00054 /AUT

IL DIRETTORE

VISTA la direttiva 98/8/CE del Parlamento Europeo e del Consiglio del 16 febbraio 1998 relativa all'immissione sul mercato dei biocidi;

VISTO il D. Lgs. 25 febbraio 2000, n. 174 recante "Attuazione della direttiva 98/8/CE in materia di immissione sul mercato di biocidi";

VISTO, in particolare, l'articolo 3, riguardante l'autorizzazione all'immissione in commercio dei prodotti biocidi;

VISTO il D. Lgs. 30 marzo 2001, n. 165 recante norme generali sull'ordinamento del lavoro alle dipendenze delle amministrazioni pubbliche e successive modifiche;

VISTA la legge 15 luglio 2002, n.145 riportante disposizioni per il riordino della dirigenza statale;

VISTA la legge 13 novembre 2009, n. 172, recante l'istituzione del Ministero della salute;

VISTO il D.M. 12 settembre 2003, recante l'individuazione degli uffici dirigenziali di livello non generale del Ministero della salute, come modificato dal D.M. 23 giugno 2004;

VISTO il D.P.R. 11 marzo 2011 n. 108 recante "Regolamento di organizzazione del Ministero della Salute";

VISTA la direttiva 2008/81/CE della Commissione del 29 Luglio 2008 recante modifica della direttiva 98/8/CE del Parlamento europeo e del Consiglio al fine di iscrivere DIFENACOUM come principio attivo nell'allegato 1 della direttiva;

VISTO il D.M. del 9 ottobre 2008., recante ad oggetto "Attuazione della direttiva 2008/81/CE., recante modifica della direttiva 98/8/CE del Parlamento europeo e del Consiglio del 16 febbraio 1998, relativa all'immissione sul mercato dei biocidi al fine di procedere all'inclusione della sostanza attiva DIFENACOUM nell'allegato I della direttiva";

VISTA l'istanza, di cui alla nota del 02 aprile 2010 (acquisita al prot. n. 13565 del 06 aprile 2010), con cui la società **KOLLANT S.r.l.** con sede legale in Via Trieste 49/53 35121 Padova- Codice Fiscale e Partita Iva n. 03346320967, ha chiesto l'autorizzazione del prodotto biocida denominato "**DIFERAT PASTE**" che sarà prodotto presso l'officina KOLLANT S.r.l. Via Cristoforo Colombo 7/7a Vigonovo (VE) e distribuito da KOLLANT S.r.l. Via Trieste 49/53 Padova con composizione di cui all'allegato 1 che forma parte integrante e sostanziale del presente decreto;

CONSIDERATO che la società **KOLLANT S.r.l.** ha dichiarato che il fornitore della sostanza attiva Difenacoum utilizzata per il prodotto biocida DIFERAT PASTE è la Società **ACTIVA S.r.l.**;

VISTA la documentazione presentata dalla società istante a sostegno della suddetta istanza di autorizzazione;

RITENUTA espletata l'istruttoria tecnica effettuata dall'ufficio competente, operante presso la Direzione generale dei dispositivi medici, del servizio farmaceutico e della sicurezza delle cure del Ministero della salute;

VISTO i pareri dell'Istituto Superiore di Sanità, acquisiti con prot. n. 0052862 del 27/12/2011 e prot. n. 0048718 del 09/07/2012;

VISTA la nota acquisita con prot. n. 69754 del 11/10/2012, con cui il Ministero dell'ambiente e della tutela del territorio e del mare ha espresso, per gli aspetti di competenza, parere favorevole all'autorizzazione, ai sensi dell'art. 3 del D. Lgs. 174/2000 e successive modifiche;

RITENUTA la conformità di detta documentazione alla normativa vigente in materia di immissione sul mercato di biocidi;

ATTESO che la società ha adempiuto agli obblighi previsti dal D.M. 16 aprile 2004 recante ad oggetto "Determinazione delle tariffe relative al programma di revisione ed all'immissione in commercio di biocidi";

RITENUTO di dover garantire un periodo di smaltimento scorte per eventuali confezioni del prodotto DIFERAT (n. reg.13306), coincidente con il prodotto biocida oggetto del presente decreto, che siano già state immesse sul mercato come presidio medico-chirurgico;

DECRETA:

L'autorizzazione del prodotto biocida:

DENOMINAZIONE	DIFERAT PASTE
TITOLARE DELL'AUTORIZZAZIONE E RESPONSABILE DELL'IMMISSIONE SUL MERCATO ▪ Sede legale ▪ Direzione Commerciale	KOLLANT S.r.l. Via Trieste 49/53 35121 Padova
OFFICINE DI PRODUZIONE	KOLLANT S.r.l. Via Cristoforo Colombo 7/7a 30030 Vigonovo (VE)
SOSTANZA ATTIVA	DIFENACOUM (CAS N 56073-07-5)
PT	14 RODENTICIDA
DESCRIZIONE PRODOTTO	Esca rodenticida pronta all'uso in pasta fresca paraffinato per uso professionale e non professionale
CONFEZIONI/TAGLIE	Per uso non professionale 40-100-140-200-300-400-500 g (contenenti esche rodenticide in pasta fresca in bustine sigillate da 20g cadauna) Per uso professionale 1-2-5-10-20-25 kg (contenenti esche rodenticide da 20g cadauna, in pasta fresca in bustine sigillate).
CATEGORIA DI UTILIZZATORI	Professionale e non professionale
DISTRIBUTORI	KOLLANT S.r.l. Via Trieste 49/53 35121 Padova
STABILITA' PRODOTTO	24 mesi
NUMERO DI AUTORIZZAZIONE	IT/2013/000 84../Aut 13 MAR 2013
SCADENZA AUTORIZZAZIONE	31 marzo 2015
COMPOSIZIONE DEL PRODOTTO	Vedi allegato 1 (dato confidenziale)

Sono approvate e fanno parte integrante del presente decreto le allegate etichette (allegato 2) con cui il citato biocida sarà immesso sul mercato.

L'esatta denominazione del biocida "**DIFERAT PASTA**" dovrà comunque essere individuabile attraverso una colorazione e un carattere unici in contrasto con le altre eventuali colorazioni e caratteri usati nel testo degli stampati autorizzati.

A far data dalla notifica del presente decreto, la ditta **KOLLANT S.r.l.** è tenuta a produrre e commercializzare il prodotto esclusivamente come biocida alle condizioni sopra riportate.

Si intende revocata l'autorizzazione per l'immissione in commercio del presidio medico chirurgico DIFERAT, autorizzato con il numero di registrazione 13306.

Decorsi dodici mesi dalla suddetta revoca, eventuali confezioni di prodotti di cui al paragrafo precedente non possono essere ceduti o venduti al consumatore finale.

Il presente decreto viene redatto in duplice originale, di cui un esemplare è notificato in via amministrativa alla ditta interessata e l'altro è conservato agli atti di questo Ufficio.

Roma, li 13 MAR 2013

IL DIRETTORE
UFFICIO MI DGFDM
(Dr.ssa Paola D'Alessandro)

EF/AU



AUEGAYO 1

Competent Authority: IT DIFERAT PASTE Date

Annex D. Summary of Product Characteristics (SPC)

(a) Product trade name: DIFERAT PASTE

Applicant : Kollant S.p.a.
 Address: Via Trieste, 49/53
 City: Padova Postal Code: 35121 Country: Italy

(b) (i) Qualitative and quantitative information on the composition of the biocidal product

NB: This information is confidential and should not be disclosed to third parties

Active substance(s) Common name	IUPAC name	CAS number	EC number	Contents			Minimum purity (% w/w)	Same source as for Annex I Inclusion	
				Concentration	Unit	w/w (%)			
Difenacoum	3-(3-biphenyl-4-yl)-1,2,3,4-tetrahydro-1-naphthyl-4-hydroxycoumarin	56073-07-5	259-978-4	0.05	g/kg	0.005	> 99.5	Yes	
Co-formulants									
Common name	IUPAC name	Function	CAS number	EC number	Concentration	Unit	w/w (%)	Classification	Substance of concern
Denatonium Benzoate	N-benzyl-2-[(2,6-dimethylphenyl) amino]-N,N-diethyl-2-oxoethanaminium benzoate	Human taste deterrent	3734-33-6	223-095-2	0.01	g/kg	0.001	Xn R20/22, R38 R41, R52/53	No
Polyethylene glycol 200 (PEG 4)	Polyethylene glycol	Palatable solvent	25322-68-3	500-038-2	1.50	g/kg	0.150	Unclassified	No
Propylene glycol	1,2-propanediol	Palatable solvent	57-55-6	200-338-0	18.50	g/kg	1.850	Unclassified	No
Copper Phthalocyanine Blue	Not relevant	Colorant	147-14-8	205-685-1	0.50	g/kg	0.050	Unclassified	No
Sugar powder	Sucrose, pure	Bait	57-50-1	200-334-9	25.00	g/kg	2.500	Unclassified	No
Aroma Milk	Not available	Bait	There is no CAS no for	There is no EC No for	1.50	g/kg	0.150	Unclassified	No

Competent Authority: IT



DIFERAT PASTE

Date

Powder			milk powder since it is a complex mixture of individual compounds	milk powder since it is a complex mixture of individual compounds.					
Methylparaben	Methyl 4-hydroxy-2-methylbenzoate	Preservatives	99-76-3	202-785-7	1.00	g/kg	0.100	Xi R36/37/38, R40	No
Sugar	Sucrose	Bait	57-50-1	200-334-9	10.00	g/kg	1.000	Unclassified	No
Talcum CM3	Not available		There is no CAS No. since it is a complex mixture of many individual compounds.	There is no EC No. since it is a complex mixture of many individual compounds.	30.00	g/kg	3.000	Unclassified	No
Vegetable Oil	Not available		8001-22-7	232-274-4	210.00	g/kg	21.00	Unclassified	No
Mixture of Wheat Flours	Not available	Bait	There is no CAS no for mix of cereals since it is a complex mixture of many individual compounds	There is no EC No for mix of cereals since it is a complex mixture of many individual compounds.	726.94	g/kg	72.694	Unclassified	No

DIFERAT PASTE

ESCA RODENTICIDA PRONTA ALL'USO IN PASTA FRESCA
PER USO NON PROFESSIONALE

Prima dell'uso leggere attentamente le istruzioni riportate in etichetta

COMPOSIZIONE

100 grammi di prodotto contengono:
Difenacoum g 0,005
Denatonium Benzoeate g 0,001
Sostanze appetenti ed adescanti q. b. a g 100 g

Titolare dell'autorizzazione
KOLLANT S.r.l. - Via Trieste 49/53 PADOVA Tel. 049 9983001

Officina di produzione, confezionamento e controllo
KOLLANT S.r.l. - Via C. Colombo 7/7A - Vigonovo (VE).

Distribuito da
KOLLANT S.r.l., Via Trieste 49/53 PADOVA Tel. 049 9983001

PRODOTTO BIOCIDA (PT14) Autorizzazione del Ministero della Salute n. 1712012/00084 AUT

Contenuto netto: g 40 - 100 - 140 - 200 - 300 - 400 - 500
(contenenti esche rodenticida in pasta fresca in bustine sigillate da 20 g cadauna)
LOTTO N. DEL VALIDITA' 24 MESI

CONSIGLI DI PRUDENZA

Conservare fuori della portata dei bambini. Conservare lontano da alimenti o mangimi e da bevande. Non mangiare, né bere, né fumare durante l'impiego. Evitare il contatto con la pelle e con gli occhi. In caso d'ingestione consultare immediatamente il medico e mostrargli il contenitore o l'etichetta. Non disperdere nell'ambiente. Riferirsi alle istruzioni speciali schede informative in materia di sicurezza.

INFORMAZIONI PER IL MEDICO

MECCANISMO D'AZIONE: la sostanza attiva contenuta nel prodotto è un competitor antagonista della Vitamina K e riduce la sintesi epatica dei fattori K-dipendenti.
SINTOMI: a seguito di ingestione di quantità rilevanti di prodotto in grado di provocare un'imbizione massiva della Vitamina K possono manifestarsi emorragie cutanee, della mucosa e a livello di organi e parenchimi.

TERAPIA: in caso di ingestione di quantità rilevanti di prodotto, provocare il vomito, effettuare lavanda gastrica o somministrare carbone attivo. L'attività protrombinica va monitorata subito dopo l'ingestione e nei giorni successivi. Se l'attività protrombinica risulta ridotta somministrare vitamina K. Concordare il protocollo terapeutico con un Centro Antiveneni.

CARATTERISTICHE DEL PRODOTTO

DIFERAT PASTE è un'esca rodenticida a base della sostanza attiva anticonagulante Difenacoum, efficace contro Topolino domestico (*Mus musculus*), Ratto grigio (*Rattus norvegicus*) e Ratto nero (*Rattus rattus*) anche dopo una singola ingestione.

DIFERAT PASTE contiene una sostanza amariante volta a prevenire l'ingestione accidentale da parte dei bambini.

DIFERAT PASTE per uso non professionale può essere usato all'interno di abitazioni, cantine, garage, ripostigli e giardini di proprietà.

ISTRUZIONI, MODALITÀ D'USO E DOSI D'IMPIEGO

Evitare di toccare il prodotto a mani nude ed utilizzare guanti appropriati. Le esche devono essere utilizzate esclusivamente in contenitori appropriati a prova di manomissione e debitamente marcati, disponibili in commercio. I contenitori devono essere posizionati in modo sicuro al fine di minimizzare il rischio di manomissione e di ingestione accidentale dell'esca da parte di bambini o di animali non bersaglio. Accertarsi sempre che il contenitore sia fissato in maniera adeguata e che le esche non possano essere trascinate via dai roditori. Il prodotto deve essere impiegato conformemente ai dosaggi sotto riportati.

Osservare l'area di infestazione e porre i contenitori che includono l'esca presso le tane, lungo i percorsi dei roditori e nei posti di maggior presenza. I contenitori devono essere posizionati a circa 5-10 m di distanza l'uno dall'altro.

Le dosi consigliate sono:

Topolino domestico: g 40 x 10 m

Ratto grigio: g 60 x 10 m; in caso di forti infestazioni aumentare il dosaggio fino a 100 g x 10 m

Ratto nero: g 60 x 10 m; in caso di forti infestazioni aumentare il dosaggio fino a 100 g x 10 m

Controllare regolarmente i contenitori con le esche e sostituire le esche consumate. Effettuare operazioni di controllo ad intervalli frequenti per rimuovere i roditori morti ed eliminarli secondo le norme previste. Non gettare le carcasse nei rifiuti o nelle discariche. Utilizzare guanti adatti durante la manipolazione degli animali morti.

Il prodotto non è destinato ad un uso permanente, organizzare trattamenti che durino al massimo 6 settimane. Alla fine del trattamento provvedere allo smaltimento dei contenitori contenenti le esche rimaste secondo le norme vigenti.

AVVERTENZE

Evitare i trattamenti in presenza di alimenti o mangimi non protetti. Non utilizzare in aree coltivate. Conservare il contenitore ben chiuso in caso di contaminazione lavare accuratamente le mani con sapone e acqua abbondante. Non riutilizzare il contenitore e non disperderlo nell'ambiente ma eliminarlo in conformità alle norme vigenti. In caso di sospetta ingestione consultare un Centro Antiveneni. Il prodotto può essere pericoloso se ingerito da animali domestici o altri animali non bersaglio. In caso di ingestione accertata occorre indurre il vomito. Rivolgersi immediatamente ad un veterinario mostrandogli il contenitore o l'etichetta.

AUFGABO 2

Misurazione Economici e della Finanza
MARCA DA BOLLO
€14,52
QUATTROVOCI/82

0105007 0010300 HIRADOI
3309826 15/07/2012 10:21:23
8801-00009 2506507488330488
IDENTIFICANTE: 8112045733530

0 1 12 048755 353 U

KOLLANT S.R.L.
Sede Legale: Via Trieste, 49/53
35101 Vigonovo (PD) - Italia
Via C. Colombo 7/7A - Vigonovo (VE)
Tel. 049 9983001 - Fax 049 9983002
Cod. Fisc. 02190150297

GIORGIO SIAPEROM
IL CHIRICO
Elli



1914
10

1914
10

AUTENTATO 2

DIFERAT PASTE

ESCA RODENTICIDA PRONTA ALL'USO IN PASTA-FRESCA
PER USO PROFESSIONALE

Prima dell'uso leggere attentamente le istruzioni riportate in etichetta

COMPOSIZIONE

100 grammi di prodotto contengono:

- Difenacoum \$ 0,005
- Denatonium Benzoate \$ 0,001
- Sostanze appetenti ed adescenti q. b. a \$ 100 g

Titolare dell'autorizzazione

KOLLANT S.r.l., Via Trieste 49/53 PADOVA Tel. 049 9983001

Officina di produzione, confezionamento e controllo

KOLLANT S.r.l. - Via C. Colombo 7/11A - Vigonovo (VE).

Distribuito da

KOLLANT S.r.l., Via Trieste 49/53 PADOVA Tel. 049 9983001

PRODOTTO BIOCIDA (PT14) Autorizzazione del Ministero della Salute n. IT/2013/1000 84 AUT

Contenuto netto: kg 1 - 2 - 5 - 10 - 20 - 25

(contenenti esche rodenticida da 20 g cadauna, in pasta fresca in bustine sigillate).

LOTTO N DEL

VALIDITA' 24 MESI

CONSIGLI DI PRUDENZA

Conservare fuori della portata dei bambini. Conservare lontano da alimenti o mangimi e da bevande. Non mangiare, né bere, né fumare durante l'impiego. Evitare il contatto con la pelle e con gli occhi. In caso d'ingestione consultare immediatamente il medico e mostrargli il contenitore o l'etichetta. Non disperdere nell'ambiente. Riferirsi alle istruzioni speciali informative in materia di sicurezza.

INFORMAZIONI PER IL MEDICO

MECCANISMO D'AZIONE: la sostanza attiva contenuta nel prodotto è un competitore antagonista della Vitamina K e riduce la sintesi epatica dei fattori K-dipendenti.

SINTOMI: a seguito di ingestione di quantità rilevanti di prodotto in grado di provocare un'inibizione massiva della Vitamina K possono manifestarsi emorragie cutanee, della mucosa e a livello di organi e parenchimi.

TERAPIA: in caso di ingestione di quantità rilevanti di prodotto, provocare il vomito, effettuare lavanda gastrica o somministrare carbone attivo. L'attività protrombinica va monitorata subito dopo l'ingestione e nei giorni successivi. Se l'attività protrombinica risulta ridotta somministrare vitamina K. Concordare il protocollo terapeutico con un Centro Antiveneni.

CARATTERISTICHE DEL PRODOTTO

DIFERAT PASTE è un'esca rodenticida a base della sostanza attiva anticoagulante Difenacoum, efficace contro Topolino domestico (*Mus musculus*), Ratto grigio (*Rattus norvegicus*) e Ratto nero (*Rattus rattus*) anche dopo una singola ingestione.

DIFERAT PASTE contiene una sostanza amariante volta a prevenire l'ingestione accidentale da parte dei bambini.

DIFERAT PASTE per uso professionale può essere usato all'interno ed intorno ad edifici industriali (anche depositi merci e stive delle navi), rurali, civili, abitazioni, cantine, garage, ripostigli e relativi giardini o aree esterne.

ISTRUZIONI, MODALITÀ D'USO E DOSI D'IMPIEGO

Il prodotto deve essere impiegato conformemente ai dosaggi sotto riportati. Evitare di toccare il prodotto a mani nude ed utilizzare guanti adatti. L'esca rodenticida deve essere inserita in un adeguato contenitore, protetta dagli agenti atmosferici, dall'ingestione di specie non bersaglio ed in modo da evitarne la dispersione nell'ambiente.

Osservare l'area di infestazione e porre i contenitori che includono l'esca presso le tane, lungo i percorsi dei roditori e nei posti di maggior presenza. I contenitori devono essere posizionati a circa 5-10 m di distanza l'uno dall'altro.

Le dosi consigliate sono:

Topolino domestico: 5,40 x 10 m

Ratto grigio: 60 x 10 m; in caso di forti infestazioni aumentare il dosaggio fino a 100 g x 10 m

Ratto nero: 60 x 10 m; in caso di forti infestazioni aumentare il dosaggio fino a 100 g x 10 m

L'operatore dovrà valutare il posizionamento e il numero delle postazioni in considerazione del tipo e dell'intensità dell'infestazione.

Segnalare adeguatamente la zona interessata dal trattamento indicando il rischio di avvelenamento e le prime misure di soccorso.

Sostituire settimanalmente i contenitori con le esche, se necessario. Rimuovere giornalmente gli animali morti ed eliminarli secondo le norme previste. Il prodotto non è destinato ad un uso permanente, organizzare trattamenti che durino al massimo 6 settimane. Alla fine del trattamento provvedere allo smaltimento dei contenitori contenenti le esche rimaste secondo le norme vigenti.

Leggere attentamente la scheda di sicurezza.

AVVERTENZE

I contenitori devono essere posizionati in modo sicuro, al fine di minimizzare il rischio di manomissione e di ingestione accidentale dell'esca da parte di bambini o di animali non bersaglio. Accertarsi sempre che i contenitori siano fissati in maniera adeguata e che le esche non possano essere trascinare via dai roditori. Evitare i trattamenti in presenza di alimenti o mangimi non protetti. Non utilizzare in agricoltura. In caso di contaminazione lavare accuratamente le mani con sapone e acqua abbondante. Non riutilizzare il contenitore e non disperderlo nell'ambiente ma eliminarlo in conformità alle norme vigenti. In caso di sospetta ingestione consultare un Centro Antiveneni. Il prodotto può essere pericoloso se ingerito da animali domestici o altri animali non bersaglio. In caso di ingestione accertata occorre indurre il vomito. Rivolgersi immediatamente ad un veterinario mostrandogli il contenitore o l'etichetta.

STUDIO SIAPPA
IL CHIMICO
E Foll

MARCA DA SOGLIO
Mistadent/Consepol
\$ 14,52
QUATTRODUE

000000 60780300
000000 15/07/2012 18:21:28
0001-01008 007498123165000
0001-01008 007498123165000
0001-01008 007498123165000

0 1 12 948723 552 9

2014/12/21