



Bratislava, 24. mája 2022
Naša značka: 40267/2022-4320-67799
Ref. číslo: bio/1584/O/22/RK

ROZHODNUTIE

Ministerstvo hospodárstva Slovenskej republiky ako príslušný orgán podľa ustanovenia § 5 zákona č. 71/1967Zb. o správnom konaní (správny poriadok) v znení neskorších predpisov (ďalej len „správny poriadok“) a ustanovení § 3 písm. a) a § 4 zákona č. 319/2013 Z. z. o pôsobnosti orgánov štátnej správy pre sprístupňovanie biocídnych výrobkov na trh a ich používanie a o zmene a doplnení niektorých zákonov (biocídny zákon) v znení neskoršej novely (ďalej len „biocídny zákon“) vo veci žiadosti číslo BC-XP056257-08 žiadateľa Sharda Europe B.V.B.A, Heedstraat 58, 1730 Asse, Belgicko zo dňa 28.12.2019 o obnovu autorizácie číslo SK18-MRP-022 podľa čl. 5 delegovaného nariadenia Komisie (EÚ) č. 492/2014 zo 7. marca 2014, ktorým sa dopĺňa nariadenie Európskeho parlamentu a Rady (EÚ) č. 528/2012, pokiaľ ide o pravidlá obnovovania autorizácií biocídnych výrobkov, ktoré podliehajú vzájomnému uznávaniu (ďalej len „nariadenie o obnovách“) rozhodlo tak, že

o b n o v u j e a u t o r i z á c i u b i o c í d n e h o v ý r o b k u

Názov biocídneho výrobku: **IMIDASECT ANTS**

Číslo autorizácie biocídneho výrobku: **SK18-022**

Platnosť autorizácie do: **30. marca, 2027**

za podmienok uvedených v zhrnutí charakteristík biocídneho výrobku v Prílohe 1 tohto rozhodnutia a v rozsahu obnovy autorizácie biocídneho výrobku č. DE-0009275-18 platnej do 30.03.2027 vydané príslušným orgánom referenčného členského štátu Nemecko dňa 30.03.2022,

a zároveň ruší platnosť autorizácie stanovenú rozhodnutím o autorizácii č. bio/1971/O/18/RK zo dňa 28.08.2018 v znení rozhodnutia č. bio/2660/O/21/RK o predĺžení platnosti zo dňa 16.06.2021, rozhodnutia č. bio/4821/O/21/RK o predĺžení platnosti zo dňa 16.12.2021 a v znení dodatku k rozhodnutiu o autorizácii č. bio/3156/O/20/DK zo dňa 12.08.2020,

a stanovuje dodatočnú lehotu na sprístupnenie existujúcich zásob biocídnych výrobkov autorizovaných rozhodnutím o autorizácii č. bio/1971/O/18/RK zo dňa 28.08.2018 v znení rozhodnutia č. bio/2660/O/21/RK o predĺžení platnosti zo dňa 16.06.2021, rozhodnutia č. bio/4821/O/21/RK o predĺžení platnosti zo dňa 16.12.2021 a v znení dodatku k rozhodnutiu o autorizácii č. bio/3156/O/20/DK zo dňa 12.08.2020 pod pôvodným autorizačným číslom SK18-MRP-022 na trhu do 10.11.2022 a ďalšiu lehotu na jeho použitie do 29.04.2023 v súlade s príslušnou legislatívou,

a pre prípad, keď nebude predložená žiadosť o obnovenie tejto autorizácie v lehote podľa nariadenia o biocídnych výrobkoch a/alebo nariadenia o obnovách poskytuje dodatočnú lehotu na sprístupnenie existujúcich zásob tohto biocídneho výrobku na trhu do 16.09.2027 a ďalšiu lehotu na jeho použitie do 04.03.2028 v súlade s príslušnou legislatívou.

O d ô v o d n e n i e :

Žiadateľ Sharda Europe B.V.B.A, Heedstraat 58, 1730 Asse, Belgicko doručeníím žiadosti číslo BC-XP056257-08 zo dňa 28.12.2019 prostredníctvom registra pre biocídne výrobky (ďalej len “R4BP“) v súlade s čl. 71 nariadenia Európskeho parlamentu a Rady (EÚ) č. 528/2012 o sprístupňovaní biocídnych výrobkov na trhu a ich používaní (ďalej len “nariadenie o biocídnych výrobkoch“) a na základe nariadenia o obnovách požiadal Ministerstvo hospodárstva Slovenskej republiky (ďalej

tiež „MH SR“) ako príslušný orgán dotknutého členského štátu o obnovu autorizácie biocídneho výrobku udelenej vzájomným uznaním vnútroštátnej autorizácie pod číslom autorizácie SK18-MRP-022.

Príslušný orgán referenčného členského štátu Nemecko v súlade s dohodnutým zhrnutím charakteristík biocídneho výrobku obnovil autorizáciu dňa 30.03.2022 pod číslom DE-0009275-18 s platnosťou do 30.03.2027.

Preskúmaním žiadosti MH SR zistilo, že žiadosť o obnovu spĺňa požiadavky ustanovené nariadením o obnovách, a že zhrnutie charakteristík biocídneho výrobku je v súlade s dohodnutým zhrnutím charakteristík biocídneho výrobku.

Biocídny výrobok IMIDASECT ANTS obsahuje účinnú látku imidakloprid, ktorá spĺňa kritériá pre nahradenie podľa článku 10 nariadenia o biocídnych výrobkoch. Imidakloprid sa považuje za látku veľmi perzistentnú (vP) a toxickú (T), ale nie bioakumulatívnu (B) a preto spĺňa dve z kritérií PBT látok. Z toho dôvodu, v súlade s článkom 23 ods. 1 nariadenia o biocídnych výrobkoch refMS vykonal porovnávacie posúdenie biocídnych výrobkov postupom odsúhlaseným členskými štátmi na stretnutí zástupcov príslušných orgánov členských štátov pre implementáciu nariadenia o biocídnych výrobkoch (dokument CA-May-15-Doc-4.3.a-Final – TNG na porovnávacie posúdenie biocídnych výrobkov).

refMS použil na vypracovanie porovnávacieho posúdenia zoznam autorizovaných biocídnych výrobkov v Európskej únii pre typ biocídneho výrobku 18 dostupný ku dňu 08.06.2021, ktorý spravuje Európska chemická agentúra. V súlade s technickým usmernením (TNG - Technical Guidance Note - dokument CA May15-Doc.4.3.a-final) na porovnávacie posúdenie biocídnych výrobkov, výrobok IMIDASECT ANTS bol porovnaný len s alternatívnymi biocídnymi výrobkami autorizovanými v Nemecku.

Berúc do úvahy možný vznik rezistencie na mravce faraónske (*Monomorium pharaonis*) a mravce argentínske (*Linepithema humile*) refMS dospel k záveru, že bez biocídnych výrobkov obsahujúcich imidakloprid by nebola zabezpečená dostatočná chemická rôznorodosť. Preto refMS ukončil porovnávacie posúdenie na tomto stupni.

V súlade s bodom (5) dokumentu CA-March14-Doc.5.4-Final, MH SR ako príslušný orgán dotknutého členského štátu (ďalej len „CMS“) vykonal porovnávacie posúdenie pre územie Slovenskej republiky. Podľa dostupných informácií v R4BP3 v zozname autorizovaných výrobkov v Slovenskej republike je ku dňu 10.09.2021 autorizovaných celkovo 69 výrobkov pre typy biocídnych výrobkov (ďalej len „PT 18“).

Ku dňu 10.09.2021 na cieľové organizmy mravce faraónske (*Monomorium pharaonis*) a mravce argentínske (*Linepithema humile*), vo vývojovom stupni dospelé jedince, pre kategóriu užívateľov širokú verejnosť a/alebo profesionálnych užívateľov, pre relevantné aplikačné metódy a pre vnútorné a/alebo vonkajšie použitie, nie je autorizovaný v Slovenskej republike žiadny alternatívny výrobok. V súlade s TGN (ods. 57) majú byť dostupné aspoň tri rozličné a nezávislé kombinácie „účinná látka/spôsobu účinku“, aby bolo možné skonštatovať, že chemická rôznorodosť je dostatočná.

MH SR ako CMS neidentifikovalo existujúcu nechemickú metódu kontroly alebo prevencie relevantnú pre územie Slovenskej republiky.

Berúc do úvahy možný vznik rezistencie na mravce faraónske (*Monomorium pharaonis*) a mravce argentínske (*Linepithema humile*) MH SR ako CMS dospelo v zhode s názorom refMS k záveru, že bez biocídnych výrobkov obsahujúcich imidakloprid by chemická rôznorodosť vo vzťahu k insekticídnej účinnosti na šváby nebola dostatočná. Preto MH SR ako CMS ukončilo porovnávacie posúdenie na tomto stupni.

Vykonaním hodnotenia biocídneho výrobku, vrátane porovnávacieho posúdenia, dospelo MH SR k záveru, že biocídny výrobok definovaný v predloženom zhrnutí charakteristík biocídneho výrobku spĺňa podmienky pre vzájomné uznanie vnútroštátnej autorizácie biocídneho výrobku.

Na základe toho MH SR rozhodlo tak, ako je uvedené vo výrokovej časti rozhodnutia.

Držiteľ autorizácie zabezpečí, aby sa biocídny výrobok sprístupňoval na trhu v Slovenskej republike v súlade so schváleným zhrnutím charakteristík biocídneho výrobku v prílohe 1 k tomuto rozhodnutiu a v súlade s ustanoveniami nariadenia o biocídnych výrobkoch.

Držiteľ autorizácie je zodpovedný za klasifikáciu, balenie a označovanie biocídneho výrobku v súlade s čl. 69 nariadenia o biocídnych výrobkoch a je zodpovedný za kartu bezpečnostných údajov v súlade s čl. 70 nariadenia o biocídnych výrobkoch.

Toto rozhodnutie o obnove autorizácie biocídneho výrobku ruší platnosť autorizácie stanovenú rozhodnutím o autorizácii č. bio/1971/O/18/RK zo dňa 28.08.2018 v znení rozhodnutia č. bio/2660/O/21/RK o predĺžení platnosti zo dňa 16.06.2021, rozhodnutia č. bio/4821/O/21/RK o predĺžení platnosti zo dňa 16.12.2021 a v znení dodatku k rozhodnutiu o autorizácii č. bio/3156/O/20/DK zo dňa 18.08.2020.

Keďže pri obnove autorizácie došlo k zmene čísla autorizácie, MH SR zároveň stanovuje dodatočnú lehotu na sprístupnenie existujúcich zásob biocídnych výrobkov pod pôvodným autorizačným číslom SK18-MRP-022 na trhu do 10.11.2022 a ďalšiu lehotu na ich použitie do 29.04.2023 v súlade s príslušnou legislatívou.

Podľa § 14 ods. 1 písm. b) biocídneho zákona MH SR vyberá ročné platby za biocídne výrobky sprístupnené na trhu Slovenskej republiky. Ročné platby sú splatné bez výzvy ministerstva hospodárstva každoročne do 30. júna kalendárneho roka. Ak ročná platba nie je zaplatená v plnej výške v uvedenej lehote, možno ju zaplatiť v dodatočnej lehote do 30. septembra toho istého kalendárneho roka, pričom príslušná sadzba ročnej platby je dvojnásobná. Ak ročná platba za biocídny výrobok sprístupnený na trhu na základe autorizácie nie je zaplatená ani v plnej dvojnásobnej sume v dodatočnej lehote do 30. septembra toho istého kalendárneho roka, ministerstvo hospodárstva vydá rozhodnutie o zrušení autorizácie a rozhodnutie o zrušení bezodkladne vyznačí v Registri pre biocídne výrobky. Proti rozhodnutiu ministerstva hospodárstva podľa predchádzajúcej vety nemožno podať rozklad. Nariadenie vlády Slovenskej republiky č. 340/2013 Z. z. ustanovuje predmet, náležitosti a sadzbu úhrad a ročných platieb za sprístupňovanie biocídnych výrobkov na trh a ich používanie.

V súlade s ustanoveniami čl. 40 nariadenia o biocídnych výrobkoch a delegovaným nariadením Komisie (EÚ) č. 492/2014 zo 7. marca 2014, ktorým sa dopĺňa nariadenie Európskeho parlamentu a Rady (EÚ) č. 528/2012, pokiaľ ide o pravidlá obnovovania autorizácií biocídnych výrobkov, ktoré podliehajú vzájomnému uznávaniu, je možná obnova autorizácie biocídneho výrobku.

Poučenie:

Podľa čl. 71 ods. 6 nariadenia o biocídnych výrobkoch sa doručenie tohto rozhodnutia prostredníctvom registra pre biocídne výrobky (R4BP) považuje za oznámenie rozhodnutia.

Podľa § 61 ods. 1 zákona č. 71/1967 Zb. o správnom konaní (správny poriadok) v znení neskorších predpisov proti tomuto rozhodnutiu možno v lehote 15 dní odo dňa oznámenia tohto rozhodnutia podať rozklad na Ministerstve hospodárstva Slovenskej republiky, Mlynské nivy 44/a, 827 15 Bratislava 212. Včas podaný rozklad má odkladný účinok.

Toto rozhodnutie je preskúmateľné súdom za podmienok stanovených v § 177 a nasl. zákona č. 162/2015 Z. z. Správny súdny poriadok.



RNDr. Ján Čepček, PhD.
generálny riaditeľ
Centrum pre chemické látky a prípravky

Doručiť: **Sharda Europe B.V.B.A, Heedstraat 58, 1730 Asse, Belgicko**

Príloha 1

Bratislava, 24. mája 2022

Naša značka: 40267/2022-4320-67799

Ref. číslo: bio/1584/O/22/RK

1. ADMINISTRATÍVNE INFORMÁCIE

1.1. Výrobok

Názov výrobku	IMIDASECT ANTS
Obchodný názov výrobku	IMIDASECT ANTS

1.2. Držiteľ autorizácie

Názov a adresa držiteľa autorizácie	Názov	Sharda Europe B.V.B.A
	Adresa	Heedstraat 58, 1730 Asse, Belgicko
Číslo autorizácie	SK18-022	
<i>R4BP žiadosť o obnovu autorizácie č.</i>	BC-XP056257-08	
Dátum obnovy autorizácie	24. mája 2022	
Dátum skončenia platnosti autorizácie	30. marca 2027	

1.3. Výrobca výrobku

Názov výrobcu	Sharda Cropchem Limited
Adresa výrobcu	Dominic Holm, 29th Road, Bandra, 400050 Mumbai, India
Miesto výrobných priestorov	Dominic Holm, 29th Road, Bandra, 400050 Mumbai, India DTS OABE S.L., Polígono Industrial Zabale, Parcela 3, 48410 Orozco (Vizcaya), Španielsko

1.4. Výrobca účinnej látky

Účinná látka	Imidakloprid
Názov výrobcu	Sharda Cropchem Limited
Adresa výrobcu	Dominic Holm, 29th Road, Bandra, 400050 Mumbai, India
Miesto výrobných priestorov	HEBEI VEYONG BIO-CHEMICAL CO.LTD, East Heping Road, 393 Shijizhuang, Čína

2. ZLOŽENIE A ÚPRAVA VÝROBKU

2.1. Kvalitatívne a kvantitatívne informácie o zložení výrobku

Bežný názov	Názov IUPAC	Funkcia	CAS	EC	Obsah (%)
Imidakloprid	(2E)-1-[(6-chloropyridin-3-yl)methyl]-N-nitroimidazolidin-2-imine	Účinná látka	138261-41-3	428-040-8	0,01

2.2. Typ úpravy

GD - Gél na priamu aplikáciu

3. VÝSTRAŽNÉ A BEZPEČNOSTNÉ UPOZORNENIA

Výstražné upozornenia	H411 Toxický pre vodné organizmy, s dlhodobými účinkami.
Bezpečnostné upozornenia	P273 Zabráňte uvoľneniu do životného prostredia. P391 Zozbierajte uniknutý produkt. P501 Zneškodnite obsah/nádobu bezpečným spôsobom a v súlade s platnou legislatívou.

4. AUTORIZOVANÉ POUŽITIA

4.1. Opis použitia

Použitie 1 – Neprofesionálne použitie

Typ výrobku	Výrobky typu 18 - Insekticídy, akaricídy a výrobky na ochranu proti iným článkonožcom
Kde je to relevantné, presný opis autorizovaného použitia	Insekticíd
Cieľové organizmy (vrátane vývojových štádií)	Vedecký názov: <i>Monomorium pharaonis</i> Bežný názov: mravec faraónsky Vývojové štádium: dospelé jedince Vedecký názov: <i>Linepithema humile</i> Bežný názov: mravec argentínsky Vývojové štádium: dospelé jedince
Oblasti použitia	vnútorné; vonkajšie; vonkajšie použitie - okolo budov
Spôsoby aplikácie	Spôsob: Aplikácia gélovej návnady zo striekačky, ampulky alebo kvapkadla Detailný opis: - Spôsob: v zásobníkoch s návnadou Detailný opis: -
Dávkovanie a frekvencia	Aplikačná dávka: 0,2 g/m ² ; 0,2 g/m (vnútorné použitie) 0,2 g/na vstup do mraveniska alebo na cestičku mravcov; 0,2 g/m obvodu budovy (vonkajší priestor); na meter štvorcový naneste maximálne jednu kvapku gélu s priemerom 1 cm (približne 0,2 g). Otvorená aplikácia - vo vnútri: Maximálne 1 kvapka gélu na m ² . Naneste gélove kvapky s priemerom asi 1 cm (asi 0,2 g). Otvorená aplikácia - vonkajší priestor: Aplikujte 1 kvapku gélu priamo pri vchode do mraveniska alebo 1 kvapku/m na cestičku mravcov, aplikujte kvapky gélu s priemerom asi 1 cm (asi 0,2 g). Aplikačná dávka: 0,2 g/m ² (zásobník s návnadou – vnútorné použitie) (zodpovedá jednému 0,75g zásobníku s návnadou na 3,8 m ² , jednému 1g zásobníku s návnadou na 5 m ² , jednému 1,2 g zásobníku s návnadou na 6 m ² , jednému 1,4 g zásobníku s návnadou na 7 m ²); 0,2 g /m obvodu budovy (zásobník s návnadou - vonkajší priestor) (zodpovedá jednému 0,75 g zásobníku s návnadou na 3,8 m, jednému 1 g

	zásobníku s návnadou na 5 m, jednému 1,2 g zásobníku s návnadou na 6 m, jednému 1,4 g zásobníku s návnadou na 7 m) Počet a časový rozvrh aplikácie: Prípravok môže byť používaný nepretržite po dobu 2 mesiacov bez náhrady otvorených zásobníkov s návnadou alebo neskonzenovaných návnad. Maximálne 12 aplikácií ročne.
Kategória používateľov	Široká verejnosť (neprofesionálne)
Veľkosti balenia a obalový materiál	3 g, 5 g, 10 g, 15 g striekačka (HDPE a priehľadný polypropylén); 5 ml ampulka (HDPE); 4 ml, 10 ml kvapkadlo (HDPE); 0,75 g; 1 g; 1,2 g; 1,4 g v zásobníku s návnadou (HDPE a priehľadný polypropylén).

4.1.1. Pokyny na používanie špecifické pre dané použitie

Dodržiujte všeobecné pokyny na použitie.

4.1.2. Opatrenia na zmiernenie rizika špecifické pre dané použitie

Žiadne

4.1.3. Kde je to špecifické pre použitie, údaje o pravdepodobných priamych alebo nepriamych nepriaznivých účinkoch, návod na poskytnutie prvej pomoci a núdzové opatrenia na ochranu životného prostredia

Ak je potrebná lekárska pomoc, majte po ruke obal alebo etiketu výrobku.

4.1.4. Kde je to špecifické pre použitie, návod na bezpečné zneškodnenie výrobku a jeho obalu

Žiadne

4.1.5. Kde je to špecifické pre použitie, podmienky skladovania a trvanlivosť výrobku za bežných skladovacích podmienok

Uchovávať mimo dosahu detí a nečieľových zvierat/domácich zvierat.

4.2. Opis použitia

Použitie 2 – Profesionálne použitie

Typ výrobku	Výrobky typu 18 - Insekticídy, akaricídy a výrobky na ochranu proti iným článkonožcom
Kde je to relevantné, presný opis autorizovaného použitia	Insekticíd
Cieľové organizmy (vrátane vývojových štádií)	Vedecký názov: Monomorium pharaonis Bežný názov: mravec faraónsky Vývojové štádium: dospelé jedince Vedecký názov: Linepithema humile Bežný názov: mravec argentínsky Vývojové štádium: dospelé jedince

Oblasti použitia	vnútorné; vonkajšie; vonkajšie použitie - okolo budov
Spôsoby aplikácie	Spôsob: Aplikácia gélovej návnady z kazety, ampulky alebo kvapkadla Detailný opis: - Spôsob: v zásobníkoch s návnadou Detailný opis: -
Dávkovanie a frekvencia	Aplikačná dávka: 0,2 g/m ² ; 0,2 g/m (vnútorné použitie) 0,2 g/na vstup do mraveniska alebo na cestičku mravcov; 0,2 g/m obvodu budovy (vonkajší priestor); na meter štvorcový naneste maximálne jednu kvapku gélu s priemerom 1 cm (približne 0,2 g). Otvorená aplikácia - vo vnútri: maximálne 1 kvapka gélu na m ² . Naneste gélové kvapky s priemerom asi 1 cm (asi 0,2 g). Otvorená aplikácia - vonkajší priestor: aplikujte 1 kvapku gélu priamo pri vchode do mraveniska alebo 1 kvapku/m na cestičku mravcov, aplikujte kvapky gélu s priemerom asi 1 cm (asi 0,2 g). Aplikačná dávka: 0,2 g/m ² (zásobník s návnadou - vo vnútri) (zodpovedá jednému 0,75 g zásobníku s návnadou na 3,8 m ² , jednému 1 g zásobníku s návnadou na 5 m ² , jednému 1,2 g zásobníku s návnadou na 6 m ² , jednému 1,4 g zásobníku s návnadou na 7 m ²); 0,2 g/m obvodu budovy (zásobník s návnadou - vonkajší priestor) (zodpovedá jednému 0,75g zásobníku s návnadou na 3,8 m, jednému 1 g zásobníku s návnadou na 5 m, jednému 1,2g zásobníku s návnadou na 6 m, jednému 1,4 g zásobníku s návnadou na 7 m). Počet a časový rozvrh aplikácie: Prípravok môže byť používaný nepretržite po dobu 2 mesiacov bez náhrady otvorených zásobníkov s návnadou alebo neskonzumovaných návnad. Maximálne 12 aplikácií ročne.
Kategória používateľov	Profesionálne
Veľkosti balenia a obalový materiál	30 g, 35 g, 50 g, 75 g, 100 g kazeta (HDPE a priehľadný polypropylén); 5 ml ampulka (HDPE); 4 ml, 10 ml kvapkadlo (HDPE); 0,75 g; 1 g; 1,2 g; 1,4 g v zásobníku s návnadou (HDPE a priehľadný polypropylén).

4.2.1. Pokyny na používanie špecifické pre dané použitie

Žiadne.

4.2.2. Opatrenia na zmiernenie rizika špecifické pre dané použitie

Žiadne.

4.2.3. Kde je to špecifické pre použitie, údaje o pravdepodobných priamych alebo nepriamych nepriaznivých účinkoch, návod na poskytnutie prvej pomoci a núdzové opatrenia na ochranu životného prostredia

Žiadne.

4.2.4. Kde je to špecifické pre použitie, návod na bezpečné zneškodnenie výrobku a jeho obalu

Žiadne.

4.2.5. *Kde je to špecifické pre použitie, podmienky skladovania a trvanlivosť výrobku za bežných skladovacích podmienok*

Žiadne.

5. VŠEOBECNÉ POKYNY PRE POUŽITIE

5.1. Pokyny na používanie

Pred použitím odstráňte z kontaminovanej oblasti všetky zdroje potravy pre mravce (odpadky, zvyšky jedla) s cieľom podporiť požitie gélu.

Vo vnútorných priestoroch umiestnite gél vo forme kvapiek v blízkosti výskytu mravcov t.j. cestičky mravcov, v blízkosti vstupu do mravenísk.

Vo vonkajších priestoroch umiestnite gél vo forme kvapiek do mravenísk alebo v blízkosti cestičiek mravcov.

V mieste, kde je iba podozrenie výskytu mravcov alebo sa tam mravce vyskytujú sporadicky, sa odporúča umiestniť gél do zásobníkov s návnadou.

Výrobok sa smie aplikovať len na obmedzené miesta na povrchy, ktoré sa pravidelne nečistia, napríklad za alebo pod chladničkou, pod kuchynský drez, pod rúru alebo ohrievač vody.

Používajte len v oblastiach, ktoré nebývajú zatopené ani mokré, t. j. sú chránené pred dažďom, záplavami a čistením vodou.

Raz týždenne skontrolujte zásobníky s návnadou.

Počas kontroly ošetrovanú plochu skontrolujte a v prípade potreby vymeňte zásobník s návnadou alebo aplikujte novú dávku gélu.

Nenanášajte prípravok na absorbujúce povrchy.

Prípravok aplikujte mimo dosahu priameho slnečného svetla a mimo dosahu zdrojov tepla (napr. neumiestňujte pod radiátor).

Vyhňte sa nepretržitému používaniu prípravku.

Viditeľné zníženie počtu mravcov sa očakáva do 4 týždňov. Účinnosť je dokázaná len proti dospelým mravcom (robotníkom), nie proti celému mravenisku.

V prípade, že kontaminácia pretrváva aj napriek dodržiavaniu pokynov na etikete, obráťte sa na odborníkov na ničenie škodcov.

V prípade, že ošetrovanie je neúčinné, informujte držiteľa autorizácie.

Vonkajšia aplikácia by mala byť vykonávaná len na spevnených povrchoch (neaplikujte priamo na pôdu).

Zásobníky s návnadou odstráňte, ak už mravce nie sú prítomné.

Výrobky používajte v odporúčaných dávkach a intervaloch.

Nepoužívajte neonicotinoidy na následné ošetrovanie, kde rezistencia znižuje účinnosť.

Monitorujte problematické populácie škodcov, aby ste zistili prvé zmeny citlivosti.

Aby sa predišlo vzniku rezistencie na akúkoľvek účinnú látku, mali by sa striedať produkty s rôznymi spôsobmi účinku a malo by sa zabrániť častému opakovanému používaniu tej istej účinnej látky.

Používanie biocídnych výrobkov možno kombinovať s inými sanitačnými opatreniami.

Dodržiavajte návod na použitie a odporúčania uvedené na etikete.

5.2. Opatrenia na zmiernenie rizika

Nepokladajte na potraviny, krmivá, kuchynský riad a povrchy, ktoré prichádzajú do kontaktu s potravinami, krmivami, nápojmi a zvieratami.

Zabráňte uvoľneniu do životného prostredia.

5.3. Údaje o pravdepodobných priamych alebo nepriamych nepriaznivých účinkoch, návod na poskytnutie prvej pomoci a núdzové opatrenia na ochranu životného prostredia

KONTAKT S POKOŽKOU: Umyte pokožku vodou. Ak sa objavia príznaky: Vyhľadajte TOXIKOLOGICKÉ INFORMAČNÉ CENTRUM alebo lekára.

ZASIAHNUTIE OČÍ: Ak sa objavia príznaky, vypláchnite oči vodou. Odstráňte kontaktné šošovky, ak sú

nasadené a ak je to možné. Volajte TOXIKOLOGICKÉ INFORMAČNÉ CENTRUM alebo lekára.
POŽITIE: Ak sa objavia príznaky, volajte TOXIKOLOGICKÉ INFORMAČNÉ CENTRUM alebo lekára.
VDÝCHNUTIE: Neuplatňuje sa.
Tento biocídny výrobok obsahuje imidakloprid, ktorý je nebezpečný pre včely.

5.4. **Návod na bezpečné zneškodnenie výrobku a jeho obalu**

Zneškodnite obsah/nádobu bezpečným spôsobom a v súlade s platnou legislatívou.
EWC: 200119 - European Waste Code: pesticídy (iba v karte bezpečnostných údajov)
EWC 150110 - European Waste Code: obal obsahujúci rezíduá nebezpečných látok (iba v karte bezpečnostných údajov)
Nepoužitý prípravok nevyliievajte na zem, do vodných tokov, do potrubí (umývadlo, WC...) ani do kanalizácie.
Nepoužitý výrobok, jeho obal, zásobníky s návnadou a všetok ostatný odpad (t. j. mŕtvy hmyz) zlikvidujte v súlade s miestnymi predpismi.
Zásobník s návnadou pred likvidáciou nečistite.

5.5. **Podmienky skladovania a trvanlivosť výrobku za bežných skladovacích podmienok**

Skladujte oddelene od potravín, nápojov a krmív pre zvieratá.
Prípravok sa musí skladovať mimo dosahu svetla
Doba použiteľnosti: 24 mesiacov.

6. **ĎALŠIE INFORMÁCIE**

Výrobok obsahuje horkú látku.

- koniec dokumentu -