

ΑΝΑΡΤΗΤΕΑ ΣΤΟ ΔΙΑΔΙΚΤΥΟ



ΕΛΛΗΝΙΚΗ ΔΗΜΟΚΡΑΤΙΑ
ΥΠΟΥΡΓΕΙΟ ΑΓΡΟΤΙΚΗΣ ΑΝΑΠΤΥΞΗΣ
ΚΑΙ ΤΡΟΦΙΜΩΝ
ΓΕΝΙΚΗ Δ/ΝΣΗ ΓΕΩΡΓΙΑΣ
Δ/ΝΣΗ ΠΡΟΣΤΑΣΙΑΣ ΦΥΤ. ΠΑΡΑΓΩΓΗΣ
ΤΜΗΜΑ ΒΙΟΚΤΟΝΩΝ ΠΡΟΪΟΝΤΩΝ

Αθήνα, 10-5-2021
Αριθ. πρωτ.: 2336/68214

Ταχ. Δ/ση: Λ. Συγγρού 150
Ταχ. Κώδικας: 176 71 – ΑΘΗΝΑ
Τηλέφωνο: 210 928 72 41
Email: biocides@minagric.gr

ΠΡΟΣ: **Babolna Bio Ltd**
Szállás utca 6, 1107
Budapest Ουγγαρία

ΘΕΜΑ: «Χορήγηση άδειας διάθεσης στην αγορά του βιοκτόνου (ΤΠ18, εντομοκτόνο) σκευάσματος BIOPREN MOSQUITO LARVICIDE TABLET»

ΑΠΟΦΑΣΗ
Ο ΠΡΟΪΣΤΑΜΕΝΟΣ ΤΗΣ ΓΕΝΙΚΗΣ ΔΙΕΥΘΥΝΣΗΣ ΓΕΩΡΓΙΑΣ

Έχοντας υπόψη:

1. Τον κανονισμό (ΕΕ) αριθ. 528/2012 του Ευρωπαϊκού Κοινοβουλίου και του Συμβουλίου της 22ας Μαΐου 2012 σχετικά με τη διάθεση στην αγορά και τη χρήση βιοκτόνων και συγκεκριμένα τα άρθρα 34 και 86.
2. Το άρθ. 2 του ν. 721/1977 (Α' 298) «Περί εγκρίσεως κυκλοφορίας και ελέγχου των γεωργικών φαρμάκων, ως και ρυθμίσεως συναφών θεμάτων».
3. Τον κανονισμό (ΕΚ) αριθ. 1272/2008 του Ευρωπαϊκού Κοινοβουλίου και του Συμβουλίου της 16^{ης} Δεκεμβρίου 2008, «για την ταξινόμηση, την επισήμανση και τη συσκευασία των ουσιών και των μειγμάτων, την τροποποίηση και την κατάργηση των οδηγιών 67/548/ΕΟΚ και την τροποποίηση του κανονισμού (ΕΚ) αριθ. 1907/2006», όπως τροποποιήθηκε και ισχύει.
4. Τις διατάξεις της κ.υ.α. με αριθ. 4616/52519 (Β' 1367/16-5-2016) «Καθορισμός συμπληρωματικών μέτρων για την εφαρμογή του Κανονισμού (ΕΕ) αριθ. 528/2012 του Ευρωπαϊκού Κοινοβουλίου και του Συμβουλίου, της 22ας Μαΐου 2012, σχετικά με τη διάθεση στην αγορά και τη χρήση βιοκτόνων».
5. Τον εκτελεστικό κανονισμό (ΕΕ) αριθ. 91/2014 της Επιτροπής της 31ης Ιανουαρίου 2014 σχετικά με την έγκριση του s-μεθοπρενίου ως υπάρχουσας δραστικής ουσίας προς χρήση σε βιοκτόνα του τύπου προϊόντων 18.
6. Την έγκριση του προϊόντος **BIOPREN MOSQUITO LARVICIDE TABLET** που έλαβε στην Ιταλία (**R4BP3 ASSET No: IT-0025586-0000**), σύμφωνα με τις διατάξεις του άρθρου 29 του Κανονισμού (ΕΕ) αριθ. 528/2012.

7. Τις διατάξεις του ν. 4622/Α'133/2019 με θέμα «Επιτελικό Κράτος: οργάνωση, λειτουργία και διαφάνεια της Κυβέρνησης, των κυβερνητικών οργάνων και της κεντρικής δημόσιας διοίκησης» και ειδικότερα το άρθρο 109 παρ. 1.
8. Το άρθ. 87 του ν. 3528/Α'26/2007 με θέμα «Κύρωση του Κώδικα Κατάστασης Δημοσίων Πολιτικών Διοικητικών Υπαλλήλων και Υπαλλήλων Ν.Π.Δ.Δ», όπως ισχύει.
9. Τη με αριθ. 1881/286212 (Β' 4612/19-10-2020) Υ.Α. μεταβίβασης της εξουσίας υπογραφής «με εντολή Προϊσταμένου/-ης Γενικής Διεύθυνσης» του Υπουργείου Αγροτικής Ανάπτυξης και Τροφίμων, σε Προϊσταμένους ιεραρχικώς κατώτερων οργανικών μονάδων που υπάγονται στην οικεία Γενική Διεύθυνση.
10. Την αίτηση (R4BP3 Case number BC-EC019584-55) και τη με αρ. πρωτ 2336/68214/09-03-2021 αίτηση συμπληρωματικών στοιχείων της ενδιαφερόμενης εταιρείας.

Αποφασίζουμε

- I. Χορηγούμε άδεια διάθεσης στην αγορά με αριθμό **ΤΠ18-0466 (R4BP3 ASSET NO: GR-0023914-0000)** στο βιοκτόνο (εντομοκτόνο) με τα ακόλουθα στοιχεία:
1. **Εμπορικό όνομα:** BIOPREN MOSQUITO LARVICIDE TABLET
BIOPREN ΔΙΣΚΙΑ ΓΙΑ ΠΡΟΝΥΜΦΕΣ ΚΟΥΝΟΥΠΙΩΝ
 2. **Μορφή:** Δισκία (TB)
 3. **Εγγυημένη σύνθεση:** s-methoprene 0,54 % β/β
Βοηθητικές ουσίες: 99.46% β/β
 4. **Ελάχιστη περιεκτικότητα της τεχνικά καθαρής δραστικής ουσίας, σε καθαρή δραστική ουσία:** 95.0 %
 5. **Παρασκευαστής της δ.ο:** Babolna Bio Ltd, Ουγγαρία
 6. **Κάτοχος της έγκρισης:** Babolna Bio Ltd , Szállás utca 6, 1107 Budapest Ουγγαρία
 7. **Παρασκευαστής του σκευάσματος:** Ferbi s.r.l., Ιταλία
Babolna Bio Ltd, Ουγγαρία
 8. **Εργοστάσιο παρασκευής του σκευάσματος:** Ferbi s.r.l., Ιταλία
Babolna Bio Ltd, Ουγγαρία
- Εργοστάσιο συσκευασίας του σκευάσματος:** Ferbi s.r.l., Ιταλία
Babolna Bio Ltd, Ουγγαρία
- II. Εγκρίνουμε την συνημμένη Περίληψη Χαρακτηριστικών Προϊόντος, όπως αυτή επισυνάπτεται και αποτελεί αναπόσπαστο μέρος της παρούσης απόφασης

III. Καταστήματα πώλησης

Οι συσκευασίες για επαγγελματική χρήση θα πωλούνται μόνο από καταστήματα εμπορίας γεωργικών φαρμάκων και μόνο σε συνεργεία μυοκτονίας που έχουν την κατά νόμο προβλεπόμενη άδεια.

Οι συσκευασίες για επαγγελματική χρήση θα πρέπει να αναφέρουν επί της ετικέτας τους τη φράση «Επιτρέπεται η πώλησή του σε αδειοδοτημένα συνεργεία απεντόμωσης- μυοκτονίας».

IV. ΗΜ . ΛΗΞΗΣ – ΟΡΟΙ ΑΝΑΚΛΗΣΗΣ – ΠΡΟΣΤΑΣΙΑ ΔΕΔΟΜΕΝΩΝ

α. Η παρούσα έγκριση ισχύει μέχρι **20-01-2031**.

β. Πριν τη λήξη της παρούσας έγκρισης, υποβάλλεται από τον κάτοχο αυτής, εφ' όσον ενδιαφέρεται, αίτηση ανανέωσης, σύμφωνα με το άρθρο 31 του Κανονισμού (ΕΕ) αριθ. 528/2012 και σύμφωνα με τον κατ' εξουσιοδότηση Κανονισμό (ΕΕ) αριθ. 492/2014.

γ. Για την προστασία και κοινοχρησία των δεδομένων εφαρμόζονται τα άρθρα 59 έως και 64 του Κανονισμού (ΕΕ) αριθ. 528/2012.

δ. Η παρούσα έγκριση μπορεί να ανακληθεί οποιαδήποτε στιγμή εάν οι όροι για την απόκτηση της έγκρισης δεν πληρούνται ή έπαψαν να πληρούνται ή παρασχέθηκαν πλαστά ή παραπλανητικά στοιχεία βάσει των οποίων χορηγήθηκε αυτή.

V. ΓΕΝΙΚΕΣ ΥΠΟΧΡΕΩΣΕΙΣ

1. Ο κάτοχος της έγκρισης είναι υποχρεωμένος σε οποιαδήποτε χρονική στιγμή να ενημερώνει την Αρμόδια Αρχή για οποιοδήποτε δυσμενείς επιδράσεις στον άνθρωπο ή/ και το περιβάλλον που περιήλθαν σε γνώση του από την χρήση του προϊόντος. Τυχόν απόκρυψη μιας τέτοιας πληροφορίας αποτελεί αδίκημα και διώκεται ποινικά ενώ παράλληλα ανακαλείται η έγκριση.
2. Ο κάτοχος της έγκρισης θα πρέπει να διατηρεί συνεχώς ενημερωμένους τους φακέλους του σκευάσματος που τηρούνται στην Αρμόδια Αρχή με βάση τα νεότερα επιστημονικά δεδομένα για οποιαδήποτε μελλοντική επανεξέταση.
3. Η διαφήμιση του σκευάσματος επιτρέπεται μόνο εφόσον είναι σύμφωνη με τους όρους της έγκρισης του σκευάσματος και την ισχύουσα νομοθεσία.
4. Η ετικέτα θα πρέπει να είναι σύμφωνη με το άρθρο 69 του Κανονισμού (ΕΕ) αριθ. 528/2012 και με την συνημμένη Περίληψη Χαρακτηριστικών Προϊόντος που αποτελεί αναπόσπαστο κομμάτι της παρούσας απόφασης.

Στους παραβάτες της παρούσας επιβάλλονται οι ποινικές και διοικητικές κυρώσεις που προβλέπονται από τα άρθρα 8 και 9 της κ.υ.α. με αριθ. 4616/52519 (Β' 1367/16-5-2016).

**«Με εντολή Προϊσταμένου Γενικής
Δ/σης Γεωργίας»**

Η ΠΡΟΪΣΤΑΜΕΝΗ ΤΗΣ Δ/ΝΣΗΣ

Δρ Α. ΜΑΥΡΙΔΟΥ

**Περίληψη Χαρακτηριστικών Προϊόντος
BIOPREN MOSQUITO LARVICIDE TABLET**

(Στην παράγραφο 1.1 μπορεί να αναφέρονται και περισσότερες ονομασίες)

1. Διοικητικές πληροφορίες**1.1 Εμπορική ονομασία του προϊόντος**

Εμπορική ονομασία	Χώρα (κατά περίπτωση)
ΒΙΟΠΡΕΝ MOSQUITO LARVICIDE TABLET ΒΙΟΠΡΕΝ ΔΙΣΚΙΑ ΓΙΑ ΠΡΟΝΥΜΦΕΣ ΚΟΥΝΟΥΠΙΩΝ	Ελλάδα

1.2 Κάτοχος της άδειας

Όνομα και διεύθυνση του κατόχου της έγκρισης	Όνομα	Babolna Bio Ltd
	Διεύθυνση	Szállás utca 6, 1107 Budapest Ουγγαρία
Αριθμός έγκρισης	ΤΠ18-0466	
Ημερομηνία έκδοσης	10-5-2021	
Ημερομηνία λήξης έγκρισης	20-01-2031	

1.3 Παρασκευαστής του προϊόντος

Όνομα παρασκευαστή	Ferbi s.r.l.
Διεύθυνση παρασκευαστή	Viale 1 Maggio c/da Ripoli, 64023 Mosciano S.Angelo Ιταλία
Διεύθυνση εργοστασίου παρασκευής	Viale 1 Maggio c/da Ripoli, 64023 Mosciano S.Angelo Ιταλία

Όνομα παρασκευαστή	Babolna Bio Ltd
Διεύθυνση παρασκευαστή	Szállás utca 6, 1107 Budapest Ουγγαρία
Διεύθυνση εργοστασίου παρασκευής	Köves J. u 1, 2943 Babolna Ουγγαρία

1.4 Παρασκευαστής (ές) της (των) δραστικής (ών) ουσίας (ιών)

Δραστική ουσία	S-μεθοπρένιο
Όνομα παρασκευαστή	Babolna Bio Ltd
Διεύθυνση παρασκευαστή	Szállás utca 6, 1107 Budapest Ουγγαρία
Διεύθυνση εργοστασίου παρασκευής	Szállás utca 6, 1107 Budapest Ουγγαρία

2. Σύνθεση προϊόντος και τύπος σκευάσματος

2.1 Ποιοτικές και ποσοτικές πληροφορίες για την σύνθεση του προϊόντος

Κοινό όνομα	Ονομασία κατά IUPAC	Δράση	CAS number	EC number	Περιεκτικότητα (%)
S-μεθοπρένιο	Isopropyl-(2E,4E,7S)-11-methoxy-3,7,11-trimethyl-2,4-dodecadienoate	Δραστική Ουσία	65733-16-6		0,54

2.2 Τύπος σκευάσματος

TB – Δισκία

3. Δηλώσεις επικινδυνότητας και προφύλαξης

Ταξινόμηση και επισήμανση του προϊόντος σύμφωνα με τον Κανονισμό (ΕΚ) 1272/2008

Ταξινόμηση	
Επισήμανση	
Προειδοποιητική λέξη	-
Δηλώσεις επικινδυνότητας	H412: Επιβλαβές για τους υδρόβιους οργανισμούς, με μακροχρόνιες επιπτώσεις.
Δηλώσεις προφύλαξης	P102: Μακριά από παιδιά. P270: Μην τρώτε, πίνετε ή καπνίζετε, όταν χρησιμοποιείτε αυτό το προϊόν. P273: Να αποφεύγεται η ελευθέρωση στο περιβάλλον. P332+P313: Εάν παρατηρηθεί ερεθισμός του δέρματος: Συμβουλευθείτε/ Επισκευθείτε γιατρό. P501: Διάθεση του περιεχομένου/ περιέκτη σύμφωνα με την εθνική νομοθεσία.
Παρατήρηση	EUH208: Περιέχει πολυμερές 12-υδροξυ-δεκαοκτανόϊκού οξέος με α-υδρο-ω-υδροξυ-πολυ(οξυ-1,2-αιθανοδιύλιο). Μπορεί να προκαλέσει αλλεργική αντίδραση.

4. Εγκεκριμένες χρήσεις

4.1. Περιγραφή Χρήσης

Πίνακας 1. Χρήση #1 – Ευρύ κοινό.

Τύπος προϊόντος	ΤΠ18 - Εντομοκτόνα, ακαρεοκτόνα και προϊόντα για την καταπολέμηση άλλων αρθροπόδων
Όπου είναι σχετικό, ακριβής περιγραφή της εγκεκριμένης χρήσης	Αναβράζοντα δισκία για τον έλεγχο προνυμφών κουνουπιών σε υδάτινες συλλογές
Στόχος (συμπεριλαμβανομένου και του σταδίου ανάπτυξης)	Κουνούπια <i>Aedes</i> spp., <i>Culex</i> spp. (οικ. Culicidae) Στάδιο ανάπτυξης: Προνύμφες (L3- L4)
Πεδίο εφαρμογής	Εξωτερικοί Χώροι Το προϊόν εφαρμόζεται σε μόνιμες ή προσωρινές υδάτινες συλλογές, που δεν χρησιμοποιούνται ως πόσιμο νερό ή που δεν φιλοξενούν ψάρια και είναι κατάλληλες για την αναπαραγωγή προνυμφών κουνουπιών: <ul style="list-style-type: none"> • λίμνες κήπων • σιντριβάνια • αχρησιμοποίητες πισίνες • ρέματα • οποιαδήποτε άλλη φυσική ή τεχνητή υδάτινη συλλογή που δεν συνδέεται με επιφανειακά ύδατα ή μονάδες επεξεργασίας λυμάτων.
Μέθοδος (οι) εφαρμογής	Μέθοδος: Εφαρμογή με το χέρι Εφαρμόζεται στο νερό σύμφωνα με τις οδηγίες δοσολογίας του. Τα δισκία αρχίζουν να απελευθερώνουν το δρων συστατικό όταν έρχονται σε επαφή με το νερό. Επομένως βεβαιωθείτε ότι τα δισκία έχουν υπερκαλυφθεί από το νερό. Για να επιτευχθεί το βέλτιστο αποτέλεσμα, η εφαρμογή θα πρέπει να ξεκινήσει πριν από την αναπαραγωγή κουνουπιών. Μην χρησιμοποιείτε νερό που έχει υποστεί εφαρμογή με το προϊόν για πότισμα εδώδιμων φυτών.
Δόση και συχνότητα εφαρμογής	Δόση εφαρμογής: 1 δισκίο 0,5 γραμμαρίων/250 λίτρα νερού ή 1 δισκίο των 2 γραμμαρίων / 1000 L νερού Αριθμός εφαρμογών και χρόνος εφαρμογής: Το προϊόν θα πρέπει να χρησιμοποιείται μόνο σε ύδατα όπου υπάρχουν προνύμφες κουνουπιών. Υπολογίστε τον όγκο του νερού που πρόκειται να λάβει χώρα η εφαρμογή και υπολογίστε τη σωστή δοσολογία Το προϊόν εφαρμόζεται μια φορά το μήνα καθ 'όλη τη διάρκεια της περιόδου αναπαραγωγής των κουνουπιών (από τον Απρίλιο έως τον Οκτώβριο).

Κατηγορία (ες) χρηστών	Ευρύ κοινό
Μέγεθος και είδος συσκευασίας	<p>Κουτί: Σκληρό φύλλο PVC + χάρτινο κουτί από χαρτόνι λακαρισμένο στην πίσω πλευρά Δισκίο 0,5 γραμμαρίων, 1x5 ή 2x5 τεμάχια/κυψέλη, καθαρό βάρος έως 500 g Δισκίο 2 γραμμαρίων, 1x5 ή 2x5 τεμάχια/κυψέλη, καθαρό βάρος έως 500 g</p> <p>Πλαστικό φακελάκι: LDPE Δισκίο 0,5 γραμμαρίων. Δισκία σε πλαστικό φακελάκι και σε χάρτινο κουτί, καθαρού βάρους έως 500 g Δισκίο 2 γραμμαρίων. Δισκία σε πλαστικό φακελάκι και σε χάρτινο κουτί, καθαρού βάρους έως 500 g</p> <p>Φιάλη: PP ή coex PE/PA πλαστικό (δεν χρησιμοποιείται εσωτερικό πλαστικό φακελάκι) Δισκίο 0,5 γραμμαρίων, καθαρό βάρος έως 500 g Δισκίο 2 γραμμαρίων. Δισκία σε πλαστικό φακελάκι και σε χάρτινο κουτί, καθαρού βάρους έως 500 g</p>

4.1.1 Οδηγίες χρήσης ανά χρήση

-

4.1.2 Μέτρα μετριασμού κινδύνου ανά χρήση

Πάντοτε να διαβάζετε την ετικέτα ή το φύλλο οδηγιών πριν από τη χρήση και να τηρείτε/ακολουθείτε όλες τις οδηγίες που παρέχονται.

Εάν η προσβολή επιμένει, επικοινωνήστε με ένα αδειοδοτημένο συνεργείο απεντομώσεων μυοκτονιών.

Ενημερώστε τον κάτοχο της έγκρισης εάν η θεραπεία είναι αναποτελεσματική.

4.2. Περιγραφή χρήσης

Πίνακας 2. Χρήση # 2 – Επαγγελματίες χρήστες

Τύπος προϊόντος	ΤΠ18 - Εντομοκτόνα, ακαρεοκτόνα και προϊόντα για την καταπολέμηση άλλων αρθροπόδων
Όπου είναι σχετικό, ακριβής περιγραφή της εγκεκριμένης χρήσης	Αναβράζοντα δισκία για τον έλεγχο προνυμφών κουνουπιών σε υδάτινες συλλογές.
Στόχος (συμπεριλαμβανομένου και του σταδίου ανάπτυξης)	Κουνούπια <i>Aedes</i> spp., <i>Culex</i> spp. (οικ. Culicidae) Στάδιο ανάπτυξης: Προνύμφες (L3- L4)

Πεδίο εφαρμογής	<p>Εξωτερικοί Χώροι</p> <p>Το προϊόν εφαρμόζεται σε μόνιμες ή προσωρινές υδάτινες συλλογές, που δεν χρησιμοποιούνται ως πόσιμο νερό ή που δεν φιλοξενούν ψάρια και είναι κατάλληλες για την αναπαραγωγή προνυμφών κουνουπιών:</p> <ul style="list-style-type: none"> • λίμνες κήπων • σιντριβάνια • αχρησιμοποίητες πισίνες • ρέματα • οποιαδήποτε άλλη φυσική ή τεχνητή υδάτινη συλλογή που δεν συνδέεται με επιφανειακά ύδατα ή μονάδες επεξεργασίας λυμάτων.
Μέθοδος (οι) εφαρμογής	<p>Μέθοδος: Εφαρμογή με το χέρι</p> <p>Εφαρμόζεται στο νερό σύμφωνα με τις οδηγίες δοσολογίας του.</p> <p>Τα δισκία αρχίζουν να απελευθερώνουν το δρών συστατικό όταν έρχονται σε επαφή με το νερό. Επομένως βεβαιωθείτε ότι τα δισκία έχουν υπερκαλυφθεί από το νερό.</p> <p>Για να επιτευχθεί το βέλτιστο αποτέλεσμα, η εφαρμογή θα πρέπει να ξεκινήσει πριν από την αναπαραγωγή κουνουπιών. Μην χρησιμοποιείτε νερό που έχει υποστεί εφαρμογή με το προϊόν για πότισμα εδώδιμων φυτών.</p>
Δόση και συχνότητα εφαρμογής	<p>Δόση εφαρμογής:</p> <p>Οι δόσεις εφαρμογής εξαρτώνται από την ποιότητα του νερού</p> <p>Δισκία των 2 γραμμαρίων:</p> <ul style="list-style-type: none"> • Διαυγές νερό: 1 δισκίο /1000 L νερού. • Νερό μολυσμένο με οργανική ύλη: 1 δισκίο/500-1000 L νερού. • Νερό με υψηλό φορτίο οργανικής ύλης (π.χ. φρεάτια): 1 δισκίο/50 L νερό. <p>Δισκία των 0,5 γραμμαρίων:</p> <ul style="list-style-type: none"> • Διαυγές νερό: 4 δισκία/1000 L νερού • Νερό μολυσμένο με οργανική ύλη: 4 δισκία/500-1000 L νερού. • Νερό με υψηλό φορτίο οργανικής ύλης (π.χ. φρεάτια): 4 δισκία/50 L νερό <p>Αριθμός εφαρμογών και χρόνος εφαρμογής:</p> <p>Το προϊόν θα πρέπει να χρησιμοποιείται μόνο σε ύδατα όπου υπάρχουν προνύμφες κουνουπιών. Υπολογίστε τον όγκο του νερού που πρόκειται να λάβει χώρα η εφαρμογή και υπολογίστε τη σωστή δοσολογία.</p>
Κατηγορία (ες) χρηστών	Επαγγελματίες χρήστες

Μέγεθος και είδος συσκευασίας	Δισκία των 0,5 γραμμαρίων (2000 τεμάχια ανά κιλό) και 2 γραμμαρίων (500 τεμάχια ανά κιλό). Μέγεθος συσκευασίας 1,2,5,10,20 και 25 kg. Υλικό συσκευασίας: LDPE, PP, HDPE
--------------------------------------	--

4.2.1. Οδηγίες χρήσης ανά χρήση

-

4.2.2. Μέτρα μετριασμού κινδύνου ανά χρήση

Πάντοτε να διαβάσετε την ετικέτα ή το φύλλο οδηγιών πριν από τη χρήση και να τηρείτε/ακολουθείτε όλες τις οδηγίες που παρέχονται.

Για την αποφυγή ανάπτυξης ανθεκτικότητας εναλλάσσετε τις εφαρμογές με προϊόντα που περιέχουν δραστικές ουσίες με διαφορετικό τρόπο δράσης.

Αποφύγετε τη συνεχή χρήση του προϊόντος.

Να λαμβάνεται υπόψη ο κύκλος ζωής και τα χαρακτηριστικά των εντόμων-στόχων για την προσαρμογή της κατάλληλης εφαρμογής. Η επιλογή της κατάλληλης στρατηγικής και του χρονοδιαγράμματος εφαρμογής του προϊόντος θα πρέπει να στοχεύει στο πιο ευαίσθητο στάδιο του επιβλαβούς οργανισμού στην περιοχή εφαρμογής.

Θα πρέπει να υιοθετούνται ολοκληρωμένες μέθοδοι διαχείρισης επιβλαβών οργανισμών, όπως ο συνδυασμός μεθόδων με χημικό και φυσικό τρόπο δράσης όπως και άλλα μέτρα υγιεινής, λαμβάνοντας υπόψη τις τοπικές ιδιαιτερότητες της περιοχής εφαρμογής (κλιματικές συνθήκες, είδη-στόχοι, συνθήκες χρήσης κ.λπ.).

Ο κάτοχος της έγκρισης θα πρέπει να αναφέρει κάθε περιστατικό ανθεκτικότητας στους αρμόδιους φορείς που εμπλέκονται με τη διαχείριση της ανθεκτικότητας.

Ενημερώστε τον κάτοχο της έγκρισης εάν η θεραπεία είναι αναποτελεσματική

5. Οδηγίες για τη χρήση

5.1 Οδηγίες χρήσης

Βλέπε παράγραφο 4.1.2 για το ευρύ κοινό και 4.2.2 για τους επαγγελματίες χρήστες

5.2 Μέτρα μετριασμού κινδύνου

Χρησιμοποιείται μόνο για τον έλεγχο προνυμφών κουνουπιών σύμφωνα με τις οδηγίες χρήσης.

Μην τρώτε, πίνετε ή καπνίζετε κατά τη διάρκεια της χρήσης.

Για να αποφευχθούν οι κίνδυνοι για τον άνθρωπο και το περιβάλλον, πρέπει να τηρούνται οι οδηγίες χρήσης.

Δεν επιτρέπεται η μόλυνση επιφανειακών υδάτων με νερό που έχει υποστεί εφαρμογή με το προϊόν.

5.3 Ειδικές πιθανές άμεσες ή έμμεσες επιδράσεις και οδηγίες α' βοηθειών

Πιθανές άμεσες ή έμμεσες επιπτώσεις

- Μπορεί να προκαλέσει αλλεργική αντίδραση.

Οδηγίες πρώτων βοηθειών

- Επαφή με το δέρμα: Πλύνετε το εκτεθειμένο δέρμα με σαπούνι και νερό.
- Επαφή με τα μάτια: ξεπλύνετε τα μάτια με άφθονο νερό για αρκετά λεπτά. Αφαιρέστε τυχόν φακούς επαφής εάν υπάρχουν και είναι εύκολο να αφαιρεθούν. Συνεχίστε το ξέβγαλμα. Αναζητήστε ιατρική βοήθεια σε περίπτωση ερεθισμού ή διαταραχής της όρασης.
- Επαφή με το στόμα/κατάποση: Ξεπλύνετε το στόμα με νερό.
- Επικοινωνήστε με το κέντρο δηλητηριάσεων και αναζητήστε ιατρική συμβουλή εάν εμφανιστούν σημεία και συμπτώματα που επιμένουν ή επιδεινώνονται. Εάν είναι απαραίτητο πηγαίνετε το άτομο σε νοσοκομείο και δείξτε την ετικέτα ή τη συσκευασία.

ΠΟΤΕ ΜΗΝ ΑΦΗΝΕΤΕ ΤΟ ΑΤΟΜΟ ΠΟΥ ΠΑΣΧΕΙ ΧΩΡΙΣ ΕΠΙΒΛΕΨΗ!

Συμβουλές για ιατρικό και υγειονομικό προσωπικό: Παρέχετε συμπτωματική και υποστηρικτική θεραπεία.

ΟΤΑΝ ΖΗΤΑΤΕ ΙΑΤΡΙΚΗ ΣΥΜΒΟΥΛΗ, ΚΡΑΤΗΣΤΕ ΤΗ ΣΥΣΚΕΥΑΣΙΑ Η ΤΗΝ ΕΤΙΚΕΤΑ ΣΤΟ ΧΕΡΙ ΚΑΙ ΚΑΛΕΣΤΕ ΤΟ ΚΕΝΤΡΟ ΔΗΛΗΤΗΡΙΑΣΕΩΝ [2107793777

Τηλ. Κέντρου Δηλητηριάσεων: 210 77 93 777

5.4 Οδηγίες για την ασφαλή διάθεση του προϊόντος και του περιέκτη του

Μην απορρίπτετε αχρησιμοποίητο προϊόν στο έδαφος, σε υδατορρεύματα, σε σωλήνες αποχέτευσης ή στους υπονόμους.

Απορρίψτε τυχόν αχρησιμοποίητο προϊόν και τη συσκευασία του, σύμφωνα με τους τοπικούς κανονισμούς.

5.5 Συνθήκες αποθήκευσης και χρόνος ζωής του προϊόντος υπό κανονικές συνθήκες αποθήκευσης

Διάρκεια ζωής: 2 έτη.

Φυλάσσεται σε ξηρό, δροσερό μέρος (σε θερμοκρασία που δεν υπερβαίνει τους 45°C), σε καλά αεριζόμενο χώρο, μακριά από το άμεσο ηλιακό φως.

Να φυλάσσεται μακριά από παιδιά και κατοικίδια ζώα.

Μην το αποθηκεύετε μαζί τρόφιμα, ζωοτροφές, σπόρους και λιπάσματα.

6. Άλλες πληροφορίες

Διαχείριση ανθεκτικότητας

Για την πρόληψη της ανάπτυξης ανθεκτικότητας, συνιστάται η χρήση εντομοκτόνων με διαφορετικούς τρόπους δράσης στο πρόγραμμα καταπολέμησης των κουνουπιών.

Προφυλάξεις

Η αποτελεσματικότητα και η υπολειμματική δράση του προϊόντος μπορεί να επηρεαστούν από την ποιότητα του νερού (δηλαδή πολύ υψηλή περιεκτικότητα σε οργανική ύλη).