

DIREZIONE GENERALE DEI DISPOSITIVI MEDICI E DEL SERVIZIO FARMACEUTICO Viale Giorgio Ribotta, 5 - 00144 Roma

Class.: I.5.i.d.2/572



**SBM DEVELOPPEMENT** 60 chemin des Mouilles 69130 – Ecully (FR)

OGGETTO: Prodotto biocida ALROD - RATTICIDA MUREX ALPHA C.

Trasmissione decreto di modifica amministrativa.

Si trasmette, in allegato, il D.D. di modifica amministrativa del <u>30 fen. 2020</u> relativo al prodotto biocida indicato in oggetto n. IT/2015/00288/MRS.

Si richiama l'attenzione in merito a quanto disposto dal Regolamento (UE) 1272/2008 del Parlamento europeo e del Consiglio relativo alla classificazione, all'etichettatura e all'imballaggio delle sostanze, delle miscele e successive modifiche e adeguamenti.

IL DIRETTORE GENERALE
Dott.ssa Marcella Marletta

Referente tecnico: Raffaella Perrone - 06.5994 2520

email: r.perrone@sanita.it



# Ministero della Salute

# DIREZIONE GENERALE DEI DISPOSITIVI MEDICI E DEL SERVIZIO FARMACEUTICO

I.5.i.d.2/572

# IT/2015/00288/MRS

# IL DIRETTORE GENERALE

**VISTO** l'art. 15 della Legge n. 97 del 06 agosto 2013 recante "Disposizioni per l'adempimento degli obblighi derivanti dall'appartenenza dell'Italia all'Unione europea – Legge europea 2013";

VISTO il Regolamento (UE) 528/2012 del Parlamento Europeo e del Consiglio del 22 maggio 2012 relativo alla messa a disposizione sul mercato e all'uso del biocidi, in particolare gli artt.19 e ss.;

VISTA l'istanza NA-ADC presentata sul Registro Europeo R4BP3 con case number BC-RY055834-93;

VISTA la documentazione presentata dalla società richiedente a sostegno della suddetta istanza;

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

# **DECRETA:**

La modifica amministrativa del prodotto biocida:

DENOMINAZIONE	ALROD – RATTICIDA MUREX ALPHA C
PRINCIPIO ATTIVO:	ALPHACHLORALOSE
TITOLARE DELL'AUTORIZZAZIONE	SBM DEVELOPPEMENT
RESPONSABILE DELL'IMMISSIONE	60 chemin des Mouilles
SUL MERCATO	69130 – Ecully (FR)
NUMERO DI AUTORIZZAZIONE	IT/2015/00288/MRS
SCADENZA DELL'AUTORIZZAZIONE	30 giugno 2021

A far data dalla notifica del presente decreto, la società VEBI ISTITUTO BIOCHIMICO S.r.l. è tenuta a produrre e commercializzare il prodotto come biocida esclusivamente alle condizioni riportate nell'allegato I (SPC – Sommario delle Caratteristiche del Prodotto) e nell'allegato II (Ulteriori Condizioni dell'Autorizzazione).

Avverso il presente atto è ammesso ricorso giurisdizionale presso il Tribunale Amministrativo Regionale competente entro il termine di sessanta giorni, ovvero ricorso straordinario al Capo dello Stato entro il termine di centoventi giorni.

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, lì 3 0 6EN. 2020

DIRETTORE GENERALE
Dott.ssa Marcella-Marletta

Sommario delle caratteristiche del prodotto biocida

### 1. Informazioni amministrative

# 1.1. Denominazione commerciale del prodotto

Area di mercato Denominazione commerciale ALROD RATTICIDA MUREX ALPHA C

#### 1.2. Titolare dell'autorizzazione

Numero di autorizzazione

Non definito

Data di rilascio dell'autorizzazione

Non definito Data di scadenza dell'autorizzazione Non definito

Non definito Non definito Nome e indirizzo del titolare dell'autorizzazione

#### 1.3. Fabbricante/i del prodotto

Nome del produttore Rentokil-Initial Supplies

Webber Road, Knowsley Ind. Park L33 7SR Kirkby, Merseyside Regno Unito Indirizzo del fabbricante Ubicazione dei siti produttivi Webber Road, Knowsley Ind. Park L33 7SR Kirkby, Merseyside Regno Unito

IRIS Nome del produttore

1126 A, Avenue du Moulinas, Route de St Privas 30340 Salindres Francia Indirizzo del fabbricante 1126 A, Avenue du Moulinas, Route de St Privas 30340 Salindres Francia Ubicazione dei siti produttivi

### 1.4. Fabbricante/i del/i principio/i attivo/i

numero BAS: 3

SBM Développement Nome del produttore

60 Chemin des Mouilles 69130 Ecully Francia Indirizzo del fabbricante

Sarex OverSeas - 501,502 Waterford, C Wing - C.D - Barfiwala Marg - Juhu Lane - Andheri (W) 400058 MUMBAI India Ubicazione dei siti produttivi

#### 2. Composizione e formulazione

### 2.1. Informazioni qualitative e quantitative sulla composizione del prodotto

Nomenciatura IUPAC (R)-1,2-O-(2.2,2-Trichloroethylidene)-a-D-glucofuranose Funzione Principio attivo Contenuto (%) Numero CE 240-016-7 Numero CAS 15879-93-3 Nome comune Alfa-cloraloso

# 2.2. Tipo di formulazione

RB - Esca (pronta per l'uso)

# 3. Indicazioni di pericolo e consigli di prudenza

Molto tossico per gli organismi acquatici con effetti di lunga Indicazioni di pericolo

Consigli di prudenza Tenere fuori dalla portata dei

mangiare, né bere, né fumare durante

l'uso Non

disperdere nell'ambiente. Indossare

guanti.
IN CASO DI INGESTIONE.Contattare immediatamente un CENTRO ANTIVELENI/un

Conservare sotto chiave.

Smaltire if

prodotto in /recipient in conformita alla regolamentazione nazionale.

# 4. Uso/i autorizzato/i

# 4.1. professionale usa per il controllo di topi

Tipo/i di prodotto

Tipo di prodotto 14 - Rodenticidi

Descrizione esatta dell'uso autorizzato (se pertinente)

Escainblocchiperilcontrollodeitopiadazioneimmediataper

uso professionale in ambienti interni

Campo di applicazione

In ambiente

puè essere usato all'interno di

abitazioni, cantine, garage e Categoria/e di utilizzatori

Utilizzatore professionale addestrato, Utilizzatore

Organismi bersaglio Nome scientifico

Fase di sviluppo Nome comune

Mus musculus

Metodi di applicazione

applicazione esca

Descrizione

Tasso:

Fino a 20g di esca, in postazioni distanziate

non più di 3 metri.

Diluizione:

Tempistica:

deve restare nella zona di stazionamento per un periodo di 7-10 giorni

Dimensioni e materiale

Confezioni: scatola di cartone contenente un vassojo da 12 esche in blocchi da 5g ciascuno o una

scatola con 48 esche in blocchi da 5 o

10g

#### 4.1.1. Istruzioni d'uso specifiche per l'uso

#### 4.1.2. Misure di mitigazione del rischio specifiche per l'uso

4.1.3. Dove specifico per l'uso, i dettagli dei probabili effetti negativi, diretti o indiretti e le istruzioni per interventi di pronto soccorso e le misure di emergenz

4.1.4. Dove specífico per l'uso, le istruzioni per lo smaltimento in sicurezza del prodotto e del relativo imballaggio

4.1.5. Dove specifico per l'uso, le condizioni di stoccaggio e la durata di conversazione del prodotto in normali condizioni di stoccaggio.

### 5. Indicazioni generali per l'uso

#### 5.1. Istruzioni d'uso

Usare solo in ambienti

Controllare regolarmente i contenitori con le esche e sostituire le trappole nelle quali l'esca è terminata...

Lesca

deve restare nella zona di stazionamento per un periodo di 7-10 giorni.

Durante il trattamento, controllare

Porimie i installation, comitoliale requeste in roditori morti. Le carcasse devono essere rimosse immediatamente. Grazie all'azione di questo rodenticida può essere necessario ripetere il controllo frequentemente ad intervalli di poche

Controllare i contenitori regolarmente a quando non viene più riscontrata la presenza di roditori, raccogliere e smaltire i resti dell'esca e le scatole e tutte le carcasse dei roditori.

Una volta che l'infestazione dei topi è stata posta sotto controllo, non posizionare altre esche, a meno che non si verifichi una

nuova infestazione.

Il prodotto non è destinato ad un uso permanente.

# 5.2. Misure di mitigazione del rischio

postazioni esca devono essere collocate in aree inaccessibili ai bambini, animali domestici ed animati non bersaglio

Usare solo i

contenitori di sicurezza adatti per il controllo dei

Evitare di toccare il prodotto a mani nude ed utilizzare guanti appropriati.

Conservare i contenitori

sigillati e non provare ad aprire le «scatole o ad usare il materiale in modo diverso da quelle indicato.

Nel caso in cui si renda

necessario un successivo trattamento, utilizzare un rodenticida con meccanismo d'azione diverso in modo da alternare i regimi di trattamento

Ogni contenitore caricato con l'esca deve essere dispositoo in modo tale da minimizzare il nschio di consumo da parte di bambini e altri animali

Ove possibite, assicurare i contenitori con l'esca nella zona di stazionamento in modo che non possano

essere trascinati via.

Utilizzare guanti adatti durante la manipolazione delle esche e degli animali morti. Durante il trattamento, controllare frequentemente le esche e la presenza di roditori morti. Le carcasse devono essere rimosse immediatamente.

devono essere smaltiti in un doppio sacco e posti in un contenitore con un coperchio sicuro al fine di prevenire l'avvelenamento accidentale di animali domestici o animali selvatici.

Conservare sotto chiave e fuori della portata dei bambini. CONSERVARE SOLTANTO NEL RECIPIENTE ORIGINALE. Conservare lontano da alimenti o mangimi e da bevande. Non mangiare, né bere, né fumare durante l'impiego.

# 5.3. Dettagli dei probabili effetti negativi, diretti o indiretti e le istruzioni per interventi di pronto soccorso e le misure di em

MECCANISMO
D'AZIONE: il prodotto contiene un rodenticida depressore del sistema nervoso e convulsivo. La congestione branchiale è precoce. Il trattamento è sintomatico; non esiste alcun antidoto specifico. Concordare il protocollo terapeutico con un Centro Antiveleni.

SINTOMI: l'eccessiva esposizione al prodotto puè causare depressione del sistema nervoso, mal di testa e debolezza fino a perdita di conoscenza.

In caso d'ingestione consultare immediatamente il medico e mostrargli il contenitore o l'etichetta.

In case di contaminazione lavare accuratamente le mani con sapone e acqua abbondante.

# 5.4. Istruzioni per lo smaltimento sicuro del prodotto e del suo imballaggio

Tutti i rifiuti devono essere smaltiti in un doppio sacco e posti in un contenitore con un coperchio sicuro al fine di prevenire l'avvelenamentò accidentale di animali domestici o animali selvatici. Se non sono previsti contenitori per rifiuti dionei allo smaltimento, contrattare l'impresa locale per

# 5.5. Condizioni di stoccaggio e durata di conservazione del prodotto in condizioni normali di stoccaggio

Validità: 24 mesi

#### 6. Altre informazioni

# Allegato I - SPC

# Allegato II - Ulteriori Condizioni dell'Autorizzazione

- L'etichetta del prodotto biocida oggetto della presente autorizzazione dovrà essere redatta nel rispetto delle disposizioni di cui all'articolo 69 del Regolamento (UE) n.528/2012 riportando le informazioni di cui al sommario delle caratteristiche del prodotto riportato in Allegato I.
- Tutte le etichette del prodotto biocida devono riportare il numero di autorizzazione attribuito dal presente decreto, con la seguente dicitura:

# "PRODOTTO BIOCIDA (PT14) AUTORIZZAZIONE DEL MINISTERO DELLA SALUTE n. IT/2015/00288/MRS"

- Per ogni categoria di utilizzatore autorizzata (Professionisti/ Professionisti formati/ Utilizzatori non professionisti) deve essere predisposta una etichetta distinta.
- L'etichetta dovrà contenere l'indicazione dell'officina di produzione e sito produttivo del formulato autorizzato.
- Nell'etichetta l'esatta denominazione del biocida 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.
- L'etichetta del prodotto non contiene le formule «biocida a basso rischio», «non tossico», «innocuo», «naturale», «rispettoso dell'ambiente», «rispettoso degli animali» o indicazioni analoghe comportanti una sottovalutazione degli effetti potenziali del prodotto da parte dell'utilizzatore e non devono riportare dizioni riferite al prodotto che possano generare confusione per quanto concerne i rischi che il prodotto comporta per l'uomo o l'ambiente.

E' consentita l'immissione sul mercato dei biocidi a condizione che le indicazioni dell'etichetta siano redatte in lingua italiana.