

Ministero della Salute 0000464-09/02/2021-DGDMF-MD: 0009464-P-09/02/2021

DIREZIONE GENERALE DEI DISPOSITIVI MEDICI E DEL SERVIZIO FARMACEUTICO Ufficio I - Affari generali e prodotti di interesse sanitario diversi dai dispositivi medici Viale Giorgio Ribotta, 5 - 00144 Roma

I.5.i.d.2/689

Spett.le
NEWPHARM
Via Tremarende 24/B
35010 Santa Giustina in Colle (PD)

OGGETTO: Prodotto biocida Larvmeth IGR.

Trasmissione decreto di autorizzazione

Si trasmette, in allegato, il decreto di autorizzazione all'immissione in commercio del biocida indicato in oggetto n. IT/2021/00 16 /AUT del -8 FEB 2021

Si richiama l'attenzione in merito a quanto previsto dal regolamento 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

Referente tecnico: Raffaella Perrone 06.5994 2520

email: r.perrone@sanita.it



DIREZIONE GENERALE DEI DISPOSITIVI MEDICI E DEL SERVIZIO FARMACEUTICO UFFICIO I IT/2021/00 //6 /AUT

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.;

in particolare, l'art. 5 del regolamento (UE) n. 414/2013e ss.mm., che precisa la procedura di autorizzazione di uno stesso biocida, conformemente alle disposizioni del regolamento (UE) n. 528/2012;

VISTA l'istanza NA-BBP con case number BC-FD019544-56 presentata sul Registro Europeo R4BP3 in data 27 aprile 2016;

VISTA la decisione di autorizzazione del prodotto di riferimento ASSET NUMBER IT- 0023497-0000, ed essendosi verificate le condizione per l'autorizzazione del prodotto copia ai sensi del regolamento (UE) n.414/2013;

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:

L'autorizzazione del prodotto biocida:

L'autorizzazione del prodotto biocida: DENOMINAZIONE	Larvmeth IGR
PRINCIPIO ATTIVO:	S-Methoprene
TITOLARE DELL'AUTORIZZAZIONE	NEWPHARM
RESPONSABILE DELL'IMMISSIONE SUL	Via Tremarende 24/B
MERCATO	35010 Santa Giustina in Colle (PD)
NUMERO DI AUTORIZZAZIONE	IT/2021/00 716 /AUT
SCADENZA DELL'AUTORIZZAZIONE	31 gennaio 2030

A far data dalla notifica del presente decreto, la società NEWPHARM 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

=8 FFR 2021

Sommario delle caratteristiche del prodotto biocida



1. Informazioni amministrative

1.1. Denominazione commerciale del prodotto

Area di mercato Denominazione commerciale Larvmeth IGR

1.2. Titolare dell'autorizzazione

Numero di autorizzazione

Non definito

Data di rilascio dell'autorizzazione

Non definito

Data di scadenza dell'autorizzazione

Non definito

Nome e indirizzo del titolare dell'autorizzazione

Indirizzo

Non definito Non definito

1.3. Fabbricante/i del prodotto

Nome del produttore

Babolna Bio Ltd

Indirizzo del fabbricante

Szállás utca 6 1107 Budapest Ungheria

Ubicazione dei siti produttivi

Köves J. u 1 2943 Bábolna Ungheria

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

numero BAS: 1386

Nome del produttore

Babolna Bio Ltd

Indirizzo del fabbricante

Szállás u. 6 1107 Budapest Ungheria

Ubicazione dei siti produttivi

Szállás u 6 1107 Budapest Ungheria

2. Composizione e formulazione

2.1. Informazioni qualitative e quantitative sulla composizione del prodotto

numero BAS Numero CE 1386

Numero CAS 65733-16-6

Nome comune

Nomenclatura IUPAC Isopropyl-(2E,4E,7S)-11-methoxy-3,7,11-trimethyl-2,4-dodecadienoate

Funzione Principio attivo Contenuto (%) 0.421

2.2. Tipo di formulazione

GR - Granuli

3. Indicazioni di pericolo e consigli di prudenza

Indicazioni di pericolo

Contiene 15-idrossistearato di polietilenglicole. Puo' provocare una reazione

allergica. Nocivo per gli organismi acquatici con effetti di lunga durata.

Consigli di prudenza

In caso di consultazione di un medico, tenere a disposizione il

contenitore o l'etichetta del

prodotto.

Tenere fuori dalla portata dei bambini. Non disperdere nell'ambiente. Smaltire il prodotto in in

accordance with national regulations.

4. Uso/i autorizzato/i

4.1. Larve di mosca - utenti non professionisti e professionisti

Tipo/i di prodotto

artropodi

Tipo di prodotto 18 - Insetticidi, acaricidi e prodotti destinati al controllo degli altri

Descrizione esatta dell'uso autorizzato (se pertinente) insetticida

Campo di applicazione

In ambiente chiuso, All'aperto

un ambiente chiuso, All'aperto In ambiente chiuso: sul letame in ambiente chiuso agli allevamenti di suini, bovini e pollami, e nelle stalle e nelle altre strutture da allevamenti. Non è autorizzato l'uso nel letame negli ovili delle pecore e capre. All'aperto: in un deposito di letame impermeabile ed isolato.

Categoriale di militare cari

Categoria/e di utilizzatori

Utilizzatore professionale addestrato, Utilizzatore professionale, Utilizzatore non

Organismi bersaglio

Nome scientifico Musca domestica House

flies

Drone fly

Nome comune Fase di sviluppo

fly Stable

Stomoxys calcitrans

Larve Larve

Eristalis

tenax

Metodi di applicazione

Metodo

A diffusione

Descrizione

prodotto deve essere distribuito sulla superficie del letame manualmente con un misurino o uno strumento adeguato, p. es. con un distributore manuale di granuli

secondo il seguente dosaggio

g/m2

30

Diluizione: Tempistica: n%

In caso degli allevamenti di suini e bovini:
- Strutture con pavimento in tegno: Applicare il prodotto al 3o giorno dalla data dell'introduzione di nuove bestiame. Distribuire i granulati su tutta la superficie del letame. Ripetere l'applicazione dopo ogni rimozione del letame.

lettiera profonda: Applicare il prodotto per ogni nuovo strato di lettiera, e ripetere l'applicazione dopo ogni strato di 8-10 cm nuovamente formato. Allevamento di pollame:

- Allevamento in gabbie: Applicare i granulati sul letame raccolto sotto le gabbie (per ogni strato di 10 cm).

-Strutture con lettiera profonda: Applicare il prodotto per ogni nuovo strato di lettiera, e ripetere l'applicazione dopo ogni strato di 10 cm.

In caso di una lettiera molto secca (p. es. lettiera per poliami) l'azione del prodotto può essere più lenta. Aggiungere alla lettiera 100-200 ml di acqua per ogni m² per aiutare l'azione del larvicida anche in un ambiente molto secco. In caso di un letame esterno: l'applicazione è autorizzata se il tetame è

conservato in un deposito di letame impermeabile e isolato, e il deposito è conforme anche agli altri requisiti dello stoccaggio di letame sicuro. Al trattamento del letame conservato all'aperto applicare il prodotto in una dose di 30 g/m2.

Interrompere il trattamento del letame con il larvicida almeno due mesi prima della distribuzione / dell'incorporamento del letame nel

Il prodotto impedisce il numero delle mosche adulte appena schiuse per 12 settimane rispettando le istruzioni d'impiego suindicate. Applicare il prodotto al massimo sei volte all'anno.

Dimensioni e materiale

dell'imballaggio

sacco di carta con fodera LDPE da 10, 15, 20, 25 kg

sacco/sacchetto PP o HDPE da 10, 15, 20, 25 kg cartone con fodera LDPE da 100, 200, 250, 500, 750, 1000, 1500, 2000 g secchio PP o HDPE da 0,5, 0,75, 1, 1,5, 2, 2,5, 3, 4, 5, 6, 7, 8, 9, 10,

Securitor P o HDPE o bottiglia da 100, 200, 250, 500, 1000 g

Non professionale:

cartone con fodera LDPE da 100, 200, 250, 500, 750, 1000, 1500, 2000 g secchio PP o HDPE da 0,5, 0,75, 1, 1,5, 2, 2,5, 3, 4, 5 kg scatola PP o HDPE o bottiglia da 100, 200, 250, 500, 1000 g

4.1.1. Istruzioni d'uso specifiche per l'uso

Vedi le indicazioni generali per l'uso

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

le indicazioni generali 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 specifico per l'uso, le istruzioni per lo smaltimento in sicurezza del prodotto e del relativo imballaggio

Vedi le indicazioni generali per

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

Vedi le indicazioni generali per l'uso

5. Indicazioni generali per l'uso

5.1. Istruzioni d'uso

Prima dell'uso leggere l'etichetta oppure le informazioni e seguire le istruzioni.

Non utilizzare il prodotto in modo permanente.

Adattare il trattamento al ciclo di vita ed alle
caratteristiche delle specie di insetti bersaglio. Prestare particolare
attenzione che il prodotto sia applicato nella fase di sviluppo più adatta del
parassita, e prestare attenzione al tempo giusto dell'impiego ed ai terreni da

Usare metodi di trattamento integrati contro parassiti come per esempio la combinazione dei metodi di controllo parassiti chimici e fisici, l'applicazione delle diverse misure di sanità pubblica, prendendo in considerazione le condizioni locali (condizioni meteorologiche, specie di animali bersagli, condizioni d'uso, ecc.).

Applicare il prodotto Applicate il producti alternativamente con altri prodotti contenenti principi attivi con meccanismi d'azione diversi (in tal modo si può eliminare gli individui resistenti dalla

E' importante distribuire i granulati sulla superficie del letame entro 3 giorni dalla data dell'introduzione di nuove bestiame, e ripetere l'applicazione per ogni strato di 10 cm nuovamente formato. Distribuire i l'applicazione per ogni strato di 10 cm nuovamente formato. Distribuire i granulati in modo omogeneo sulla superficie del letame residuo a ogni occasione in cui il letame viene asportato. Il prodotto deve essere distribuito sulla superficie del letame con un misurino o uno strumento adeguato, p. es. con un distributore manuale di granuli secondo il seguente dosaggio:

In caso degli allevamenti di suini e bovini:

Strutture con pavimento in legno: Applicare il prodotto al 3o giorno dalla data dell'introduzione di nuove bestiame. Distribuire i granulati su tutta la superficie del letame. Ripetere l'applicazione dopo ogni rimozione del letame.

Strutture con lettiera profonda: Applicare il prodotto per ogni nuovo strato di lettiera, e ripetere l'applicazione dopo ogni strato di 8-10 cm nuovamente formato. Allevamento di

Allevamento in gabbie: Applicare i granulati sul letame raccolto sotto le gabbie (per ogni strato di 10 cm).

Strutture con lettiera profonda: Applicare il prodotto per ogni nuovo strato di lettiera, e ripetere l'applicazione dopo ogni strato di 10 cm.

in caso di una lettiera molto secca (p. es. lettiera per pollami) il prodotto può agire più lentamente. Aggiungere alla lettiera 100-200 ml di acqua per ogni m2 per aiutare l'azione del larvicida anche in un ambiente molto secco.

Non è autorizzato l'uso nel letame negli ovili delle pecore e capre

In caso di un letame

l'applicazione è autorizzata se il letame è conservato in un deposito di letame impermeabile e isolato, e il deposito è conforme anche agli altri requisiti dello stoccaggio di letame sicuro. Al trattamento del letame conservato all'aperto applicare il prodotto in una dose di 30

Interrompere il trattamento del letame con il larvicida almeno due mesi prima della distribuzione / dell'incorporamento del letame nel

Il prodotto impedisce il numero delle mosche adulte appena schiuse per 12 settimane rispettando le istruzioni d'impiego

5.2. Misure di mitigazione del rischio

le regole previste durante l'applicazione per evitare i danni dell'ambiente e

ιι μισσοπο deve essere utilizzato in modo che gli animali non vengano a contatto con il prodotto. In caso di difficoltà, spostare gli animali per tutta la durata dell'applicazione. Applicare il prodotto sul letam raccolto sotto il pavimento in legno, la rete in metallo, il sistema di lettiera profonda e le gabbie.

Non distribuire i granulati in prossimità dei mangimi e dei terreni irrogati, o dei luoghi in cui gli animali possono mangiare il prodotto. Se esiste il pericolo che il mangime o l'acqua degli animali possano essere contaminati, svuotare o coprire le mangiatole o gli abbeveratoi prima dell'applicazione del prodotto nel luogo.

Tenere fuori dalla portata dei bambini e degli animali domestici.

Conservare lontano da alimenti, bevande e mangimi!

NON conservare insieme ad alimenti, mangimi, sementi e

Non applicare il prodotto nelle strutture che servono alla sistemazione degli animali, in cui non si può evitare il contatto con l'impianto di depurazione delle acque reflue oppure il contatto diretto con acque superficiali. Trattamento di resistenza

Per impedire la formazione della

resistenza è consigilata l'applicazione di altri insetticidi aventi meccanismi d'azione diversi nel corso del programma di controllo parassiti. Nel caso dell'insetticida anti-larvale granulare 4 GR Biopren è consigliato utilizzare un paio di volte prodotti adulticidi, trappole adesive e lampade UV dopo l'applicazione del prodotto anti-larvale. Le trappole adesive possono essere utilizzate anche per scopo di sorveglianza.

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

effetti negativi, diretti o indiretti

In caso di esposizione ripetuta possono verificarsi sintomi allergici.

Misure di primo

- IN CASO DI CONTATTO CON GLI OCCHI: Sciacquare gli occhi per 15 minuti con acqua corrente. Togliere le eventuali lenti a contatto se è
- IN CASO DI CONTATTO CON LA PELLE (o con i capelli): Rimuovere/togliere immediatamente tutti gli indumenti contaminati. Lavare immediatamente la pelle con acqua abbondante / getto d'acqua.

caso di esposizione o di ingerimento: consultare il medico.

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

ontenitori vuoti ed il residuo del prodotto devono essere trattati come rifiuti

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

il prodotto in un ambiente asciutto, fresco, protetto dal calore al massimo a 35 °C nell'originale imballaggio chiuso.

non ancora utilizzato in un ambiente ben ventilato e protetto dai raggi solari diretti.

6. Altre informazioni

Non definito

Allegato I SPC

Allegato II - Ulteriori Condizioni dell'Autorizzazione

ETICHETTATURA

- 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 (PT18) AUTORIZZAZIONE DEL MINISTERO DELLA SALUTE n. IT/2021/00...../AUT"

- 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.