

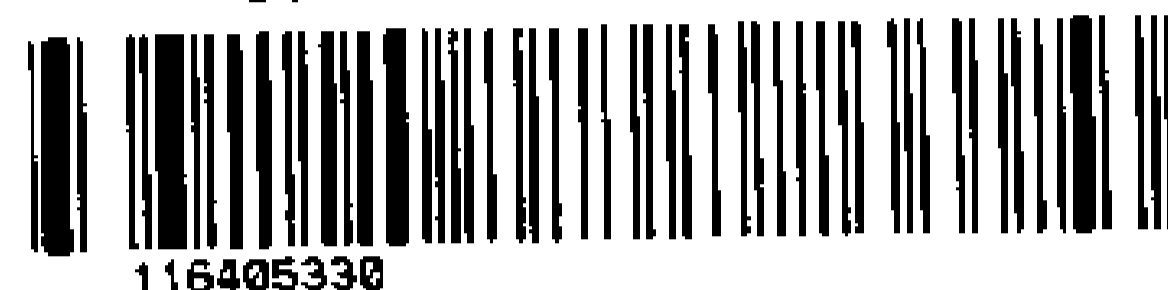


DIPARTIMENTO DELLA PROGRAMMAZIONE E
DELL'ORDINAMENTO DEL SERVIZIO SANITARIO
NAZIONALE
DIREZIONE GENERALE DEI DISPOSITIVI MEDICI DEL
SERVIZIO FARMACEUTICO E DELLA SICUREZZA
DELLE CURE - Ufficio VII
Prodotti di interesse sanitario diversi dai dispositivi medici
Viale Giorgio Ribotta, 5 - 00144 Roma

Spett.le Società
VEBI Istituto Biochimico S.r.l.
Via Desman, 43
35010 Borgoricco (PD)

Ministero della Salute
0005437-P-23/01/2013
OGDFSC

Registro - classif:
Allegati: decreto autorizzazione 000 ⁴⁶ MRA



OGGETTO: Biocida MURIN DIFE GRANO
Trasmissione decreto di autorizzazione.

Si trasmette, in allegato, il decreto di autorizzazione all'immissione in commercio del biocida
indicato in oggetto n. IT/2013/000 ⁴⁶ MRA del 23 GEN 2013.

IL DIRETTORE GENERALE
(Dott.ssa Marcella Marletta)

Referente/Responsabile tecnico del procedimento:
M.R. Lombardi - 06.5994 6138
email: mr.lombardi@sanita.it
Referente/Responsabile ammin/vo del procedimento:
M.A. Vittozzi - 06.5994 3411
email: ma.vittozzi@sanita.it



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 07 EX DGFD
D.G.D.F.S.C./I.5.i.d.2/2011/N. 67
IT/2013/000 46 / MRA

IL DIRETTORE GENERALE

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;

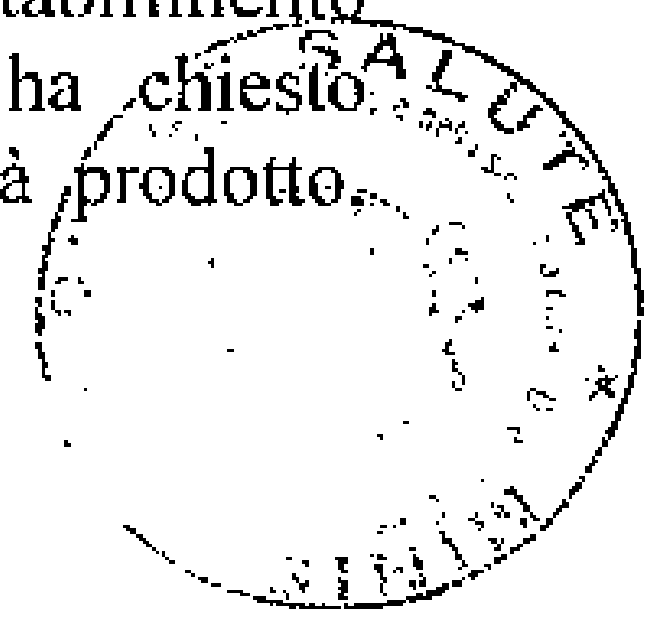
VISTO il D.P.R. 11 marzo 2011 n. 108 recante "Regolamento di organizzazione del Ministero della Salute";

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 il DIFENACOUM come principio attivo nell'allegato 1 della direttiva;

VISTO il D.M. del 09 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 la decisione n. UK-2011-0097 del 23 settembre 2011 con la quale lo Stato Membro Regno Unito ha rilasciato l'autorizzazione del prodotto biocida denominato **Roban Whole Wheat Bait** a favore della Società PelGar International Limited;

VISTA l'istanza, di cui alla nota del 22 novembre 2011 (acquisita al prot. n. 49076 del 29 novembre 2011), con cui la società VEBI Istituto Biochimico S.r.l., con sede legale e stabilimento in Via Desman 43 - 35010 Borgoricco (PD) - Codice Fiscale 00285300273, ha chiesto l'autorizzazione del prodotto biocida denominato " **MURIN Dife Grano** ", che sarà prodotto



confezionato e controllato presso l'officina di produzione propria, con la composizione di cui all'allegato 1 che forma parte integrante e sostanziale del presente decreto;

CONSIDERATO che la VEBI Istituto Biochimico S.r.l. ha dichiarato che il prodotto è identico al prodotto Roban Whole Wheat Bait della Società PelGar International Limited;

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 il parere dell'Istituto Superiore di Sanità, acquisito con prot. n. 38646 del 31/05/2012;

VISTA la nota acquisita con prot. n. 48374 del 06/07/2012, 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 MURIN DIFE ESCA GRASSA (mix di cereali), coincidente con il prodotto biocida oggetto del presente decreto, che siano già state immesse sul mercato come presidio medico-chirurgico registrato al progressivo numerico 18.349 con D.D.;

DECRETA:

L'autorizzazione del prodotto biocida:

DENOMINAZIONE	MURIN Dife Grano
TITOLARE DELL'AUTORIZZAZIONE E RESPONSABILE DELL'IMMISSIONE SUL MERCATO ▪ Sede legale ▪ Direzione Commerciale	VEBI Istituto Biochimico S.r.l. Via Desman, 43 – 35010 S. Eufemia di Borgoricco (PD) - Italia
OFFICINA DI PRODUZIONE	VEBI Istituto Biochimico S.r.l. Via Desman, 43 – 35010 S. Eufemia di Borgoricco (PD) - Italia
SOSTANZA ATTIVA	DIFENACOUM (CAS N 56073-07-5)
PT	PT 14 - Rodenticida
DESCRIZIONE PRODOTTO	Esca Rodenticida in grano pronta all'uso – Per uso professionale e non professionale
CONFEZIONI/TAGLIE	Per uso non professionale:: g 100, 120, 160, 200, 240, 300, 500 (contenenti bustine di esca rodenticida in granaglie da 10, 15, 20, 25, 30, 40, 50 g). Per uso professionale:: g 600, 750, 800; Kg 2,, 3, 5, 6, 8, 10, 15, 20, 25;
CATEGORIA DI UTILIZZATORI	Professionali e non professionali
STABILITA' PRODOTTO	24 mesi
NUMERO DI AUTORIZZAZIONE	IT/2013/000 46 /MRA 230... 2013
SCADENZA AUTORIZZAZIONE	31/03/2015

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 "MURIN Dife Grano" 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 società VEBI Istituto Biochimico S.r.l. è tenuta a produrre e commercializzare il prodotto esclusivamente come biocida alle condizioni sopra riportate.

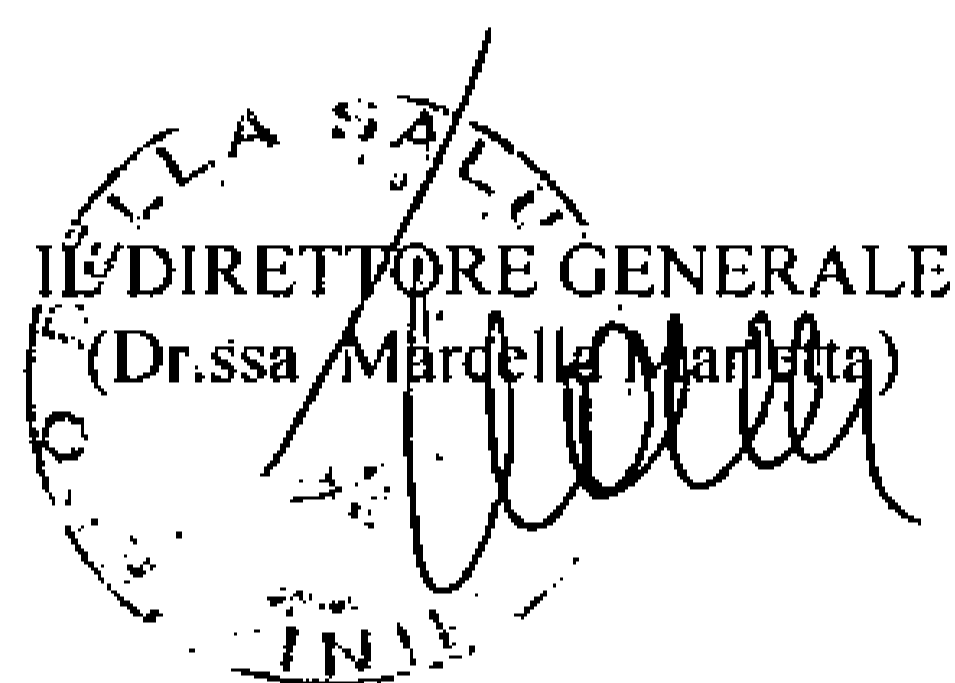
Dalla data del presente decreto si intende revocata l'autorizzazione per l'immissione in commercio del presidio medico chirurgico MURIN Dife Esca Grassa, registrato al progressivo numerico 18349.

Decorsi 12 mesi dalla notifica del presente decreto, eventuali confezioni di prodotti di cui al paragrafo precedente non possono essere ceduti o venduti al consumatore finale.

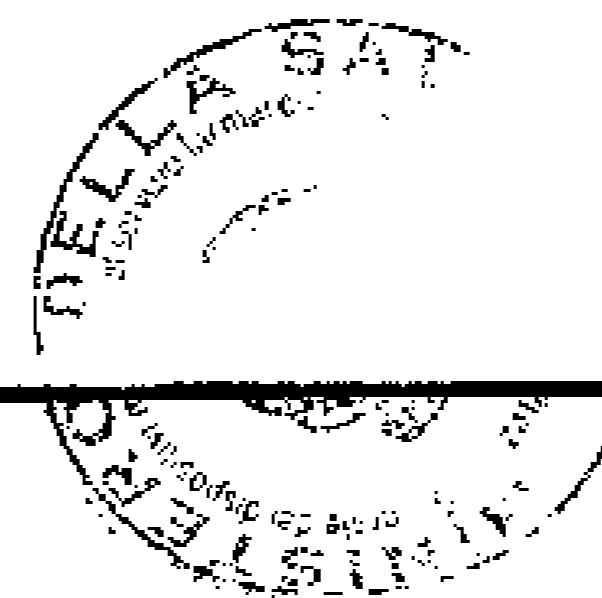
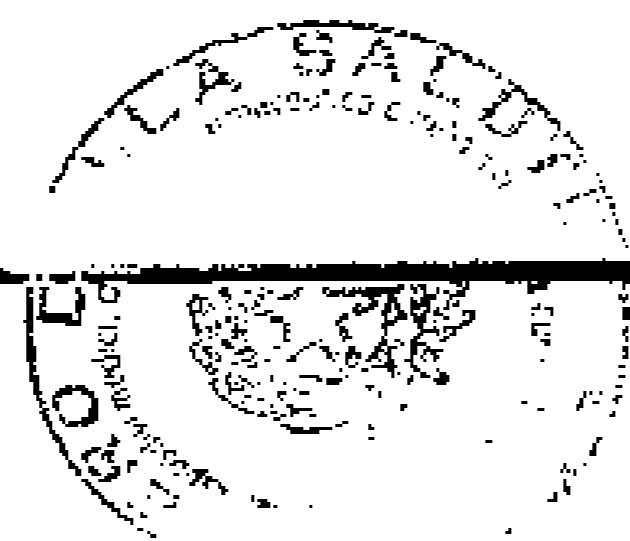
Il presente decreto viene redatto in duplice originale, di cui un esemplare è notificato in via amministrativa alla ditta interessata e l'altro è conservato agli atti di questo Ufficio.

Roma, li 23 GEN. 2013

M.A.V.



Active substance(s)		Contents								
Common name	IUPAC name	CAS number	EC number	Concentration	Unit	w/w (%)	Minimum purity (% w/w)	Same source as for Annex I inclusion		
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		Contents								
Common name	IUPAC name	Function	CAS number	EC number	Concentration	Unit	w/w (%)	Classification	Substance of concern	
Propylene glycol	Propane-1,2-diol	Palatable Solvent	57-55-6	200-338-0	18.60	g/kg	1.86	Unclassified	No	
Triethanolamine	2-[bis(2-hydroxyethyl)amino]ethanol	Emulsifying agent	102-71-6	203-049-8	0.60	g/kg	0.06	Unclassified	No	
Nuosept OB 03	1,2-benzisothiazol-3(2H)-one(8-12%) 2-octyl-2H-isothiazol-3-one (1-5%)	Preservative	2634-33-5 26530-20-1		1.25	g/kg	0.125	Xi R41, 43	No	
Ecozol blue liquid	Not available	Dye			0.8	g/kg	0.08	Unclassified	No	
Versanyl blue (Pigment blue 15:1)	Not available	Dye	147-14-8		2.00	g/kg	0.20	Unclassified	No	
Saccharin-vanilla solution in propylene glycol	Not available	Bait	n.a.	n.a.	1.00	g/kg	0.1	Unclassified	No	
Whole wheat	Not available	Bait	n.a.	n.a.	975.29	g/kg	97.529	Unclassified	No	
Denatonium Benzoate	N-benzyl-2-[(2,6-dimethylphenyl)amino]-N,N-diethyl-2-oxoethanaminium benzoate	Aversive agent	3734-33-6	223-095-2	0.01	g/kg	0.001	Xn R20/22, R38 R41, R52/53	No	
Polyethylene glycol 200	Poly(oxy-1,2-ethanediyl), alpha-hydro-omega-hydroxy	Palatable Solvent	25322-68-3	200-338-0	0.40	g/kg	0.04	Unclassified	No	



Murin Dife Grano

ESCA RODENTICIDA IN GRANO PRONTA ALL'USO PER USO NON PROFESSIONALE

COMPOSIZIONE

100 grammi di prodotto contengono:

Difenacoum (N. CAS 56073-07-5)	g	0,005
Denatonium benzoate	g	0,001
Coformulanti q.b. a	g	100

VEBI ISTITUTO BIOCHIMICO S.r.l.

Via Desman 43, 35010 Borgoricco (PD) – tel. 049.933711

PRODOTTO BIOCIDA (PT14 - Rodenticidi)

Autorizzazione del Ministero della Salute N. IT *2013/00046* MRa

Officina di produzione: VEBI ISTITUTO BIOCHIMICO S.r.l. Via Desman 43, 35010 Borgoricco (PD)

CONTENUTO NETTO: g 100-120-160-200-240-300-500 g

(contenenti bustine di esca rodenticida in granaglie da 10, 15, 20, 25, 30, 40, 50 g)

Lotto n°

Scadenza

Stabilità: 2 anni in normali condizioni di conservazione

CONSIGLI DI PRUDENZA

Conservare sotto chiave e fuori dalla 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. In caso di ingestione consultare immediatamente il medico mostrargli il contenitore o l'etichetta. Non disperdere nell'ambiente. Riferirsi alle istruzioni speciali schede informative in materia di sicurezza.

AVVERTENZE

Non ingerire. Conservare il recipiente ben chiuso. Tenere fuori dalla portata degli animali domestici. Non contaminare durante l'uso alimenti, bevande o recipienti destinati a contenerne. Evitare il contatto con la pelle. In caso di contatto con la pelle lavarsi abbondantemente con acqua e sapone. 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. Controllare regolarmente i contenitori con le esche e sostituire le esche consumate. Per evitare rischi per l'uomo e per l'ambiente seguire le istruzioni per l'uso. 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. Applicare in postazioni inaccessibili ai bambini ed agli animali domestici. Dopo la manipolazione ed in caso di contaminazione lavarsi accuratamente con acqua e sapone.

INFORMAZIONI DI PRONTO SOCCORSO

In caso di incidente, sospetta esposizione o ingestione, contattare immediatamente un medico (se possibile mostrargli l'etichetta). **CONSULTARE UN CENTRO ANTIVELENI.**

INFORMAZIONI PER IL MEDICO

Antidoto: Vitamina K1 (sotto supervisione di personale 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 Antiveleni.

In caso di sospetta intossicazione di animali domestici o non bersaglio, consultare immediatamente un veterinario.

Istruzioni per l'uso

Urin Dife grano per uso non professionale può essere utilizzato per derattizzazioni all'interno di abitazioni, cantine, garage, postigli ed in giardini di proprietà. Utilizzare stazioni esca a prova di manomissione disponibili in commercio. Impedire l'accesso alle esche da parte di bambini, uccelli ed animali non bersaglio (in particolare cani, gatti, maiali e pollame).

In l'aiuto di guanti di protezione e di adeguati contenitori a prova di manomissione, disporre le esche dove vi siano segni di presenza dei roditori, come ad esempio nei pressi di tane, lungo i loro camminamenti e punti di alimentazione. Collocare l'esca nei punti nei quali sono visibili segni dell'attività dei roditori, come escrementi freschi, vicino o all'interno di tane e nascondigli, passaggi e punti di alimentazione. Posizionare punti esca in tutta l'area infestata. Se possibile, fissare le esche in modo che non possano essere trascinate via.

Le bustine dosate di grani possono essere inserite nelle stazioni di avvelenamento tal quali oppure vuotate all'interno delle esche.

Grado di infestazione	Livello di infestazione	Punti esca	Consigli
Alta	Bassa	Fino a 100 g ogni 10 metri	Eseguire frequenti ispezioni dei punti esca nei primi 10-14 giorni e sostituire ogni esca mangiata dai roditori o che è stata danneggiata dall'acqua o contaminata dallo sporco.
	Alta	Fino a 100 g ogni 5 metri	
Bassa	Bassa	Fino a 50 g ogni 5 metri	I topi sono molto curiosi. Può essere utile per il programma di controllo spostare i punti di esca quando vengono ispezionati/riempiti.
	Alta	Fino a 50 g ogni 2 metri	

Istruzioni supplementari

In generale molto più efficace utilizzare un numero maggiore di piccoli punti esca rispetto ad un numero minore di punti esca più grandi. Punti esca più grandi aumentano il rischio di avvicinare animali selvatici e altri animali non bersaglio. Cercare e rimuovere le carcasse dei roditori morti regolarmente durante il trattamento, almeno con la stessa frequenza del controllo o del cambio esca. In alcuni casi è necessario eseguire ispezioni giornaliere. Smaltire le carcasse dei roditori morti in conformità alle norme locali.

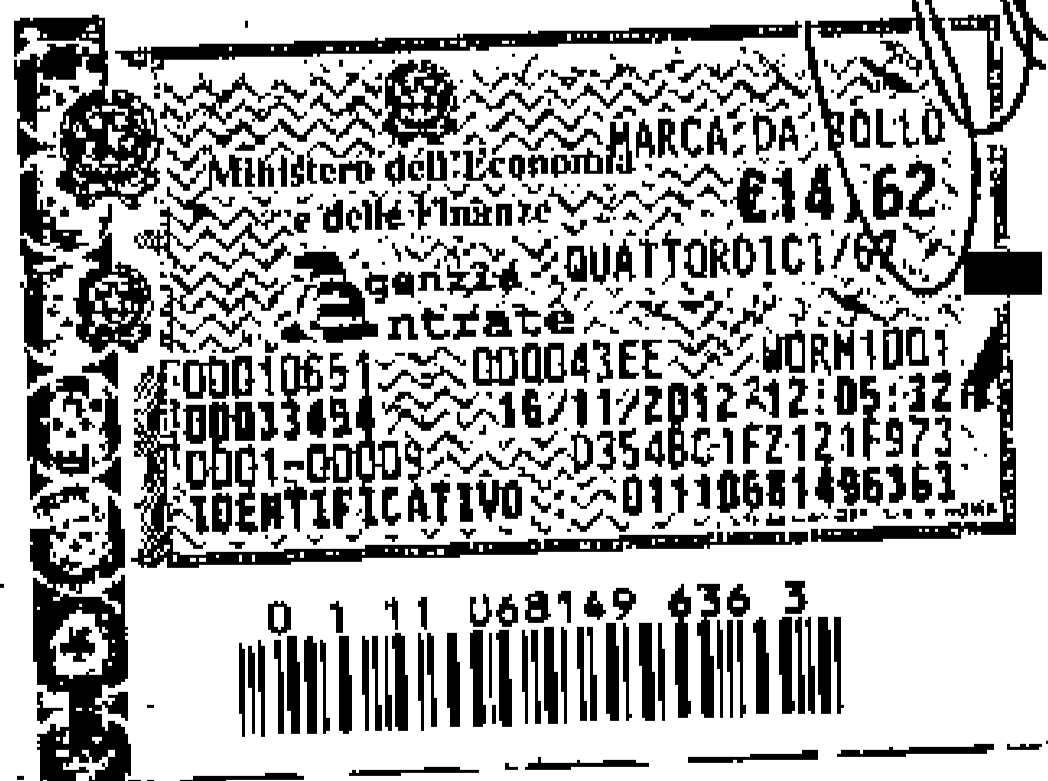
Utilizzo nel lungo periodo

Non utilizzare rodenticidi anticoagulanti come esche permanenti se non sotto la supervisione di un operatore addetto alla sanificazione o altra persona competente in materia. Nella maggior parte dei casi, le esche anticoagulanti dovrebbero aver raggiunto l'obiettivo entro 35 giorni. Nel caso in cui l'attività dei roditori dovesse continuare oltre questo periodo, è necessario determinarne la causa probabile.

Indicazioni per lo smaltimento

Questo materiale ed il suo contenitore devono essere smaltiti in modo sicuro. Gli imballaggi, il prodotto non utilizzato ed i roditori morti devono essere smaltiti in conformità alla normativa vigente.

Se necessario, consultare un operatore professionale per i rifiuti o le autorità locali.



[Signature]
V. Bi Istituto Biochimico S.r.l.
 Via Desman n. 43
 35010 S. EUFEMIA DI BORGORICCO (PD)
 Partita IVA 02123360287
 Codice Fiscale 00265300273

VISTO SI APPROVA

D. SA. M.R. LONERD.
 RESPONSABILE FARMACISTA
[Signature]

Murin Dife Grano

ESCA RODENTICIDA IN GRANO PRONTA ALL'USO PER USO PROFESSIONALE

COMPOSIZIONE

100 grammi di prodotto contengono:

Fluralaner (N. CAS 56073-07-5)	g	0,005
Clotrimazolo benzoato	g	0,001
Formulanti q.b. a	g	100

VEBI ISTITUTO BIOCHIMICO S.r.l.

Via Desman 43, 35010 Borgoricco (PD) - tel. 049.933711

PRODOTTO BIOCIDA (PT14 - Rodenticidi)

Autoregistrazione del Ministero della Salute N. IT *201300076* MRA

Stabilimento di produzione: VEBI ISTITUTO BIOCHIMICO S.r.l. Via Desman 43, 35010 Borgoricco (PD)

CONTENUTO NETTO: g 600 - 750 - 800; kg 2 - 3 - 5 - 6 - 8 - 10 - 15 - 20 - 25

Lotto n°

Scadenza

Stabilità: 2 anni in normali condizioni di conservazione

CONSIGLI DI PRUDENZA

Conservare sotto chiave e fuori dalla portata dei bambini. Conservare lontano da alimenti o mangimi e da bevande. Non fumare, né bere, né fumare durante l'impiego. Usare guanti adatti. 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.

AVVERTENZE

Non ingerire. Conservare il recipiente ben chiuso. Tenere fuori dalla portata degli animali domestici. Non contaminare con l'uso alimenti, bevande o recipienti destinati a contenerne. Per evitare rischi per l'uomo e per l'ambiente seguire le istruzioni per l'uso. Evitare il contatto con la pelle. In caso di contatto con la pelle lavarsi abbondantemente con acqua e sapone. In caso di travaso del prodotto, indossare dispositivo di protezione appropriato per le vie respiratorie (maschera respiratoria usa e getta EN149 FFP2 o equivalente). Le esche devono essere utilizzate esclusivamente in contenitori appropriati a prova di manomissione e debitamente marcati, disponibili in commercio. I contenitori devono essere sigillati 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. Controllare regolarmente i contenitori con le esche e sostituire le esche consumate. Durante il trattamento la zona interessata deve essere chiaramente segnalata. Per l'utilizzo in aree pubbliche segnalare presso ogni punto esca i rischi di avvelenamento primario o secondario con il prodotto e indicare le misure di primo soccorso. Rimuovere le esche residue o i roditori morti durante e dopo il trattamento e smaltire in modo sicuro. Applicare in postazioni inaccessibili ai bambini ed agli animali domestici. Non utilizzare rodenticidi anticoagulanti come esche permanenti se non sotto la supervisione di operatori professionali o altre persone competenti. Dopo la manipolazione ed in caso di contaminazione lavarsi accuratamente con acqua e sapone.

INFORMAZIONI DI PRONTO SOCCORSO

In caso di incidente, sospetta esposizione o ingestione, contattare immediatamente un medico (se possibile mostrargli l'etichetta). **CONSULTARE UN CENTRO ANTIVELENI.**

INFORMAZIONI PER IL MEDICO

Antidoto: Vitamina K1 (sotto supervisione di personale 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 Antiveleni.

In caso di sospetta intossicazione di animali domestici o non bersaglio, consultare immediatamente un veterinario.

ISTRUZIONI PER L'USO

In Dife Grano per uso professionale può essere utilizzato per derattizzazioni in ambienti interni ed intorno ad edifici (industrie, abitazioni, magazzini, cantine, stalle, ripostigli) in navi e fognature.

L'utilizzo in fognature i grani dovranno essere inseriti in appositi contenitori.

Collocare l'esca nei punti nei quali sono visibili segni dell'attività dei roditori, come escrementi freschi, vicino o all'interno di buche e nascondigli, passaggi e punti di alimentazione. Posizionare punti esca in tutta l'area infestata.

Bersaglio	Livello di infestazione	Punti esca	Consigli	
Topi	Bassa	Fino a gr. 100 ogni 10 metri	Eseguire frequenti ispezioni dei punti esca nei primi 10-14 giorni e sostituire ogni esca mangiata dai roditori o che è stata danneggiata dall'acqua o contaminata dallo sporco.	Se non si notano segni di attività dei roditori vicino ad un punto esca dopo 7-10 giorni, spostarlo in un'area di maggiore attività.
	Alta	Fino a gr. 100 ogni 5 metri		
Ratti	Bassa	Fino a gr. 50 ogni 5 metri	Eseguire frequenti ispezioni dei punti esca nei primi 10-14 giorni e sostituire ogni esca mangiata dai roditori o che è stata danneggiata dall'acqua o contaminata dallo sporco.	I topi sono molto curiosi. Può essere utile per il programma di controllo spostare i punti esca quando vengono ispezionati/riempiti.
	Alta	Fino a gr. 50 ogni 2 metri		

In caso di travaso del prodotto, indossare dispositivo di protezione appropriato per le vie respiratorie (maschera respiratoria e getta EN149 FFP2 o equivalente). Durante le operazioni di caricamento e pulizia delle esche usare guanti protettivi. Evitare di toccare i punti esca da animali non bersaglio e dall'acqua, con l'utilizzo di stazioni esca disponibili in commercio. Impedire l'accesso alle esche da parte di bambini, uccelli e animali non bersaglio (in particolare, cani, gatti, maiali e pollame).

Consigli supplementari

In generale molto più efficace utilizzare un numero maggiore di piccoli punti esca rispetto ad un numero minore di punti esca più grandi. Punti esca più grandi aumentano il rischio di avvicinare animali selvatici e altri animali non bersaglio. Rimuovere e smaltire le carcasse dei roditori morti regolarmente durante il trattamento (ad eccezione di quelli utilizzati nella fognaria), almeno con la stessa frequenza del controllo e/o del cambio esca. In alcuni casi è necessario eseguire ispezioni giornaliere. Smaltire le carcasse dei roditori morti in conformità alle norme locali.

Utilizzo nel lungo periodo

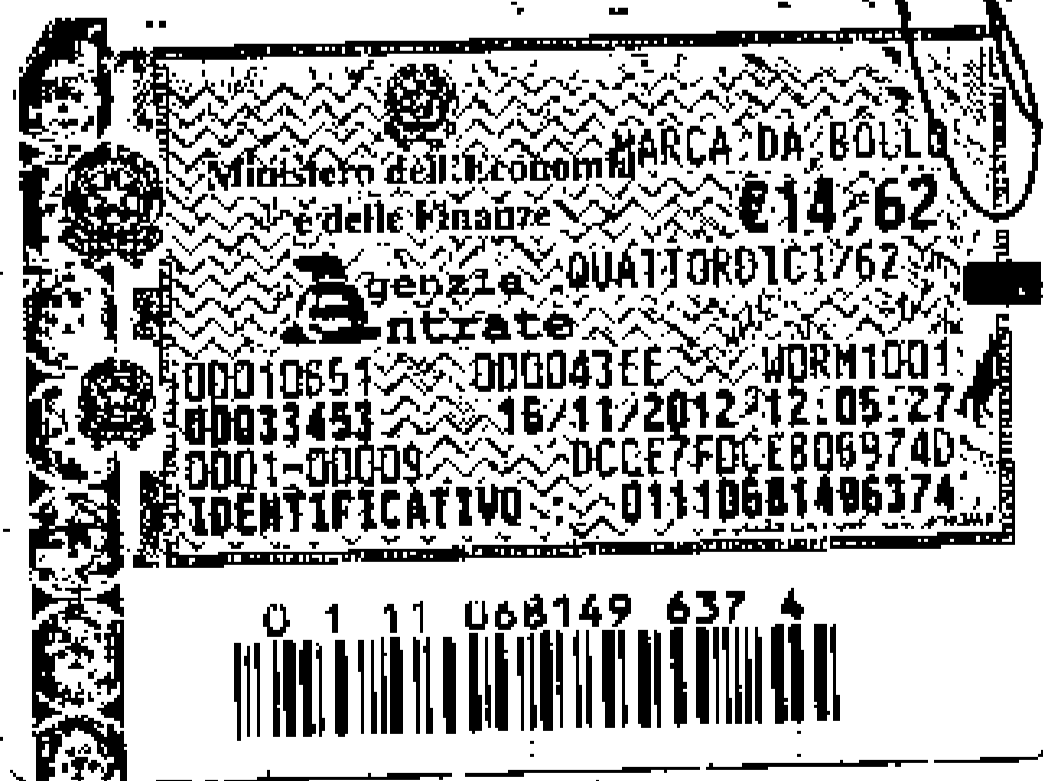
Non utilizzare rodenticidi anticoagulanti come esche permanenti se non sotto la supervisione di un operatore addetto alla infestazione o altra persona competente in materia. Nella maggior parte dei casi, le esche anticoagulanti dovrebbero aver raggiunto l'obiettivo entro 35 giorni. Nel caso in cui l'attività dei roditori dovesse continuare oltre questo periodo, è necessario determinarne la causa probabile.

Utilizzo in aree pubbliche

Quando il prodotto viene utilizzato in aree pubbliche, le aree trattate devono essere segnalate durante il periodo di trattamento ponendo accanto alle esche opportune segnalazioni di pericolo che illustrino il rischio di avvelenamento primario o secondario causato da anticoagulanti ed indichino le misure di pronto soccorso da intraprendere in caso di avvelenamento.

Indicazioni per lo smaltimento

Questo materiale ed il suo contenitore devono essere smaltiti in modo sicuro. Gli imballaggi, il prodotto non utilizzato ed i roditori morti devono essere smaltiti in conformità alla normativa vigente. In caso di necessità, consultare un operatore professionale per i rifiuti o le autorità locali.



VEB: Istituto Biochimico S.r.l.
 Via Desman n. 43
 35013 S. EUFEMIA S. S. DORICO (PD)
 Partita IVA 02123310287
 Codice Fiscale 00285300273

VISTO SI APPROVA

DR. M.R. LOMBARDI
 (COMPILANTE FARMACISTA)

[Handwritten signature]