

DIREZIONE GENERALE DEI DISPOSITIVI MEDICI E DEL SERVIZIO FARMACEUTICO

Ufficio I – Prodotti di interesse sanitario diversi dai dispositivi medici Viale Giorgio Ribotta, 5 - 00144 Roma

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

Allegati: 1 decreto + 2 allegati



SBM DEVELOPPEMENT

60 chemin des Mouilles

69130 - Ecully

France

OGGETTO: Prodotto biocida ALROD - RATTICIDA MUREX ALPHA C Trasmissione decreto di trasferimento di titolarità.

Si trasmette, in allegato, il decreto di trasferimento di titolarità dell'autorizzazione

n. IT/2015/00288/MRS relativa al biocida indicato in oggetto.

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 DULL'UFFICIO dott.ssa Projez D'Alessandro

Referente tecnico: Raffaella Perrone – 06.5994 2520

email: r.perrone@sanita.it

ΜÙ



## Ministero della Salute

# DIREZIONE GENERALE DEI DISPOSITIVI MEDICI E DEL SERVIZIO FARMACEUTICO UFFICIO I IT/2015/00288/MRS IL DIRETTORE

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 ed, in particolare, l'articolo 31 del riguardante il rinnovo delle autorizzazioni nazionali;

VISTO il decreto di prima autorizzazione del prodotto biocida di cui al dispositivo del presente decreto, rilasciato in data 25 giugno 2015;

VISTA l'istanza (NA-TRS) BC-FV052882-13 presentata sul Registro Europeo R4BP3 in data 16 luglio 2019:

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:**

DENOMINAZIONE	ALROD – RATTICIDA MUREX ALPHA C
TITOLARE DELL'AUTORIZZAZIONE	SBM DEVELOPPEMENT
RESPONSABILE DELL'IMMISSIONE SUL	60 chemin des Mouilles
MERCATO	69130 - Ecully
	France
NUMERO DI AUTORIZZAZIONE	IT/2015/00288/MRS
SCADENZA DELL'AUTORIZZAZIONE	30 giugno 2021
ASSET NUMBER	IT-0012826-0000

A far data dalla notifica del presente decreto, la società **SBM DEVELOPPEMENT** è tenuta a produrre il prodotto sopra indicato come biocida esclusivamente alle condizioni riportate nell'allegato 1 (SPC---Sommario-delle-Caratteristiche del Prodotto) e nell'allegato 2 (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, li - 4 SET, 2019

IL DIRETTORE DATA UFFICIO I dott.ssa Radia D'Alessandro

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

Nome e indirizzo del titolare dell'autorizzazione

Nome\_ Indirizzo

#### 1.3. Fabbricante/i del prodotto

Indirizzo del fabbricante Ubicazione dei siti produttivi 111 Chemin du Petit Bois 69130 Ecully Francia -

Rentokil Initial Supplies, Webber Road, Knowsley Industrial Park L33 7SR Kirkby Regno Unito

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

numero BAS: 3

Nome del produttore

DESIM

Indirizzo del fabbricante

111 Chemin de Petit Bois 69130 Ecully Francia

Ubicazione dei siti produttivi

Punjab Chemicals, Excel Estate , S.V. Road, Goregaon (West) 400 062 MUMBAI India

#### 2. Composizione e formulazione

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

numero BAS

Numero CAS 15879-93-3 Alfa-cloraloso

Nome comune Nomenclatura IUPAC

(R)-1,2-O-(2.2,2-Trichloroethylidene)-a-D-glucofuranose

Principio attivo

Contenuto (%)

2.2. Tipo di formulazione

RB - Esca (pronta per l'uso)

#### 3. Indicazioni di pericolo e consigli di prudenza

Indicazioni di pericolo

Molto tossico per gli organismi acquatici con effetti di lunga

Consigli di prudenza

Tenere fuori dalla portata dei bambin<sub>i</sub>.

mangiare, né bere, né fumare durante l'uso. Non disperdere nell'ambiente

Indossare

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

medico. Raccogliere il materiale

fuoriuscito.

Conservare sotto chiave.
Smaltire il

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)

Escainblocchiperilcontrollodeitopiadazioneimmediatape uso professionale in ambienti interni

Campo di applicazione

In ambiente

puè essere usato all'interno di

abitazioni, cantine, parage e

Categoria/e di utilizzatori

Utilizzatore professionale addestrato, Utilizzatore professionale

Organismi bersaglio Nome scientifico

Nome comune House

Mus musculus mouse

Metodi di applicazione

Metodo

applicazione esca

Descrizione

Tasso: поп più dì 3 metri.

Fino a 20g di esca, în postazioni distanziate

Diluizione:

Tempistica:

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

Dimensioni e materiale

dell'imballaggio

Confezioni: scatola di cartone contenente un vassoio 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

N/A

#### 4.1.4. Dove specifico 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...

L'esca

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

Durante il trattamento, controllare

requentemente le esche e la presenza di roditori morti. Le carcasse devono essere rimosse immediatamente. Grazie all'azione di questo rodenticida puè essere necessario ripetere il controllo frequentemente ad intervalli di poche

Controllare i conteniton regolarmente a quando non viene piu 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 n⊔ova infestazione

Il prodotto non è destinato ad un uso permanente.

#### 5.2. Misure di mitigazione del rischio

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

contenitori di sicurezza adatti per il controllo dei topi.

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

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 Ogni contentione cancata con i esca aeve essere disposition in modo tale da minimizzare il rischio 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 a la presenza di reditori morti. Le carcasse devono essere rimosse

immediatamente Tutti i riiuti

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 furmare 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 err

DAZIONE: 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 ente il medico e mostrargli il contenitore o l'etichetta

In case di contaminazione lavare accuratamente le mani con sapone e

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

i rifiuti 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. Se non sono previsti contenitori per nfiuti idonei allo smaltimento, contattare l'impresa locale perle smaltimento dei rifiuti. Non smaltire i rifiuti in qualsiasi altro modo.

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

#### 6. Altre informazioni

#### Allegato 2 - 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 (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.