



Ministero della Salute

DIREZIONE GENERALE DEI DISPOSITIVI MEDICI E DEL
SERVIZIO FARMACEUTICO

Ufficio 1 – Affari generali e prodotti di interesse sanitario diversi dai dispositivi medici
Viale Giorgio Ribotta, 5 - 00144 Roma

Class. : I.5.i.d.2/1376

Allegati: 1 decreto + 2 documenti

Ministero della Salute

0032152-P-03/05/2021-DGDMF-MDS-P

DGDMF

0032152-P-03/05/2021

I.5.i.d.2/2019/1376



442717723

**COOPERATION
PHARMACEUTIQUE
FRANCAISE**

Place Lucien Auvert
77020 Melun Cedex
France

OGGETTO: Prodotto biocida INSECT ECRAN ZONES INFESTEES + altre denominazioni.
Trasmissione decreto di modifica amministrativa minore

Si trasmette, in allegato, il decreto di modifica amministrativa dell'autorizzazione n. **IT/2020/00697/MRS** relativa al biocida indicato in oggetto. Si richiama inoltre l'attenzione in merito a quanto previsto dal regolamento 1272/2008 del Parlamento europeo e del Consiglio, e successive modifiche e adeguamenti, relativo alla classificazione, all'etichettatura e all'imballaggio delle sostanze, delle miscele.

IL DIRETTORE GENERALE
dott. Achille LACHINO

Referente tecnico: **Raffaella Perrone**

email: r.perrone@sanita.it

Referente amministrativo: **Emanuele Marco Mongiovi**

06.5994 2606 – em.mongiovi@sanita.it



Ministero della Salute

DIREZIONE GENERALE DEI DISPOSITIVI MEDICI E DEL SERVIZIO FARMACEUTICO
UFFICIO I
I.S.i.d.2/1376
IT/2020/00697/MRS

IL DIRETTORE GENERALE

VISTO l'art. 15 della legge 6 agosto 2013, n. 97, 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 dei biocidi, in particolare gli artt.19 e ss.;

VISTO l'art. 5 del regolamento (UE) n. 414/2013, che delinea la procedura di autorizzazione di uno stesso biocida, conformemente alle disposizioni del regolamento (UE) n. 528/2012;

VISTA l'istanza NA-ADC BC-CE065620-59 presentata sul Registro Europeo R4BP3 in data 01.04.2021;

VISTA la decisione di autorizzazione del prodotto di riferimento ASSET NUMBER IT-0024177-0000, ed essendosi verificate le condizioni 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 e accertata la conformità di detta documentazione alla normativa vigente in materia di immissione sul mercato di biocidi;

DECRETA

L'autorizzazione del prodotto biocida:

DENOMINAZIONE	INSECT ECRAN ZONES INFESTEES; INSECT EXPERT EXTRA FORTE; INSECT ECRAN EXTRA FORTE; FOILLE INSETTI REPELLENTE EXTRA FORTE
TITOLARE DELL'AUTORIZZAZIONE RESPONSABILE DELL'IMMISSIONE SUL MERCATO	COOPERATION PHARMACEUTIQUE FRANCAISE Place Lucien Auvert 77020 Melun Cedex (France)
NUMERO DI AUTORIZZAZIONE	IT/2020/00697/MRS
SCADENZA DELL'AUTORIZZAZIONE	21 novembre 2024

A far data dalla notifica del presente decreto, la società COOPERATION PHARMACEUTIQUE FRANCAISE è tenuta a produrre e commercializzare il prodotto 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.

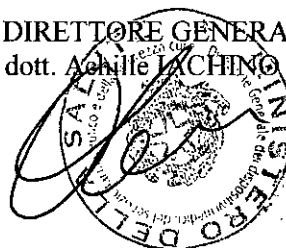
Il presente decreto viene redatto in duplice originale, di cui un esemplare è notificato in via amministrativa alla ditta interessata e l'altro è conservato agli atti di questo Ufficio.

Roma, li

30 APR. 2021

IL DIRETTORE GENERALE

dott. Achille LACHINO



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 1.
- Tutte le etichette del prodotto biocida devono riportare il numero di autorizzazione attribuito dal presente decreto, con la seguente dicitura:
***“ PRODOTTO BIOCIDA (PT19)
AUTORIZZAZIONE DEL MINISTERO DELLA SALUTE n. IT/2020/00697/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 indicazioni riferite al prodotto che possano generare confusione per quanto concerne i rischi che il prodotto comporta per l'uomo o l'ambiente.

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

Sommario delle caratteristiche del prodotto biocida

1. Informazioni amministrative

1.1. Denominazione commerciale del prodotto

Area di mercato	Denominazione commerciale
Francia	INSECT ECRAN ZONES INFESTEES
Lussemburgo	INSECT ECRAN ZONES INFESTEES
Italia	INSECT ECRAN EXTRA FORTE
Italia	INSECT EXPERT EXTRA FORTE
Italia	FOILLE INSETTI REPELLENTE EXTRA FORTE

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

Non definito
Non definito

1.3. Fabbricante/i del prodotto

Nome del produttore	COOPERATION PHARMACEUTIQUE FRANCAISE				
Indirizzo del fabbricante	PLACE LUCIEN AUVERT	77020	MELUN CEDEX	Francia	
Ubicazione dei siti produttivi	PLACE LUCIEN AUVERT	77020	MELUN CEDEX	Francia	

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

numero BAS: 23

Nome del produttore	VERTELLUS PERFORMANCE MATERIALS				
Indirizzo del fabbricante	2110 HIGH POINT ROAD	NC 27403	GREENSBORO	Stati Uniti	
Ubicazione dei siti produttivi	2110 HIGH POINT ROAD	NC 27403	GREENSBORO	Stati Uniti	

numero BAS: 23

Nome del produttore	CLARIANT US				
Indirizzo del fabbricante	625 CATAWBA AVENUE	NC 28120	MOUNT HOLLY	Stati Uniti	
Ubicazione dei siti produttivi	625 CATAWBA AVENUE	NC 28120	MOUNT HOLLY	Stati Uniti	

2. Composizione e formulazione

2.1. Informazioni qualitative e quantitative sulla composizione del prodotto

numero BAS	Numero CE	Numero CAS	Nome comune	Nomenclatura IUPAC	Funzione	Contenuto (%)
23	205-149-7	134-62-3	N,N-diethyl-m-toluamide	N,N-diethyl-m-toluamide	Principio attivo	50

2.2. Tipo di formulazione

AL - Altri liquidi

3. Indicazioni di pericolo e consigli di prudenza

Indicazioni di pericolo	Provoca grave irritazione oculare. Liquido e vapori
inflammabili.	
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	
Tenere lontano da fonti di calore, superfici calde, scintille, fiamme libere o altre fonti di accensione - Non fumare.	
Tenere il recipiente ben chiuso.	
Conservare	
in luogo ben ventilato. Conservare in luogo fresco	
Smaltire il	
prodotto in conformità con la normativa vigente.	
Smaltire il recipiente in conformità con la normativa vigente.	
Lavare le mani accuratamente dopo l'uso.	

4. Usi autorizzati

4.1. Repellente da applicare sulla pelle non protetta da indumenti

Tipi di prodotto	Tipo di prodotto 19 - Repellenti e attrattivi		
Descrizione esatta dell'uso autorizzato (se pertinente)	Liquido, pronto per l'uso, utilizzatore non professionale. Prodotto da applicare sulla pelle non coperta da indumenti per allontanare zanzare, flebotomi e zecche. Il prodotto viene spruzzato nel palmo della mano e applicato sulle superfici cutanee esposte (faccia, collo, ¼ delle braccia, mani e ½ delle gambe) per dare protezione. Non applicare direttamente sul viso. Non applicare più di 2 volte al giorno. Non utilizzare in bambini di età inferiore a due anni. Nei bambini dai 2 ai 12 anni si consiglia l'uso di abiti lunghi; l'uso l'applicazione del repellente da parte di un adulto. Non applicare nelle mani dei bambini. L'uso in gravidanza deve essere ristretto alle zone a rischio di trasmissione di malattia vettoriale.		
Campo di applicazione	In ambiente chiuso, All'aperto Utilizzare in ambienti ben ventilati.		
Categoria/e di utilizzatori	Utilizzatore non professionale		
Organismi bersaglio	Nome scientifico	Nome comune	Fase di sviluppo
	Culicidae:	Anopheles mosquitoes	Adulti
	Culicidae:	Aedes mosquitoes	Adulti
	Culicidae:	Culex mosquitoes	Adulti
	Psychodidae:	Sandflies	Adulti
	Ixodes ricinus	Ticks	Ninfe
	Ixodes ricinus	Ticks	Adulti
Metodi di applicazione	Metodo A spruzzo		
Descrizione	Liquido, pronto per l'uso, utilizzatore non professionale. Prodotto da applicare sulla pelle sana non coperta da indumenti per allontanare zanzare, flebotomi e zecche. Il prodotto viene spruzzato nel palmo della mano e applicato sulle superfici cutanee esposte (faccia, collo, ¼ delle braccia, mani e ½ delle gambe) per dare protezione.		
Tasso:	Dose di applicazione: 0,4mg/cm ² , ovvero 2 spruzzi per una superficie equivalente ad un avambraccio di adulto.		
Diluzione: l'uso. %	Non necessita di diluzione. Liquido, pronto per		
Tempistica:	Dose di applicazione: 0,4mg/cm ² , ovvero 2 spruzzi per una superficie equivalente ad un avambraccio di adulto. Mosquitoes (Aedes, Anopheles and Culex genus) and sand flies (Phlebotomus genus): 0,4mg/cm ² , ovvero 2 spruzzi per una superficie equivalente ad un avambraccio di adulto. Ticks (Ixodes genus): 0.41 mg/cm ² Un'applicazione protegge da zanzare e flebotomi per 8 ore e dalle zecche per 7 ore. Non applicare più di 2 volte al giorno.		
Dimensioni e materiale dell'imballaggio	Il biocida è confezionato in fialoncini di polipropilene da 125 ml contenenti 100 ml di prodotto, con una pompa polipropilene/poliossimetilene.		

4.1.1. Istruzioni d'uso specifiche per l'uso

Liquido, pronto per l'uso, utilizzatore non professionale.

Il prodotto deve essere agitato prima dell'uso.

Prodotto da applicare sulla pelle sana, non coperta da indumenti per allontanare zanzare, flebotomi e zecche.

Il prodotto viene spruzzato nel palmo della mano e applicato sulle superfici cutanee esposte (faccia, collo, ¼ delle braccia, mani e ½ delle gambe) per dare protezione. Non applicare direttamente sul viso.

Non applicare più di 2 volte al giorno.

Tenere fuori dalla portata dei bambini

Non utilizzare in bambini di età inferiore a due anni.

L'uso nei bambini di età compresa tra 2 e 12 anni, è ammesso esclusivamente se motivato dal rischio per la salute umana ad

es. focolai di malattie trasmesse dagli insetti, in conformità alle raccomandazioni delle autorità sanitarie. In questo caso, ai bambini tra i 2 e i 12 anni, il repellente deve essere applicato dagli adulti.

Non applicare sulle mani dei bambini. Per gli altri utenti, lavare le mani dopo l'applicazione.

Non mettere le mani in bocca dopo l'applicazione.

L'uso in gravidanza deve essere ristretto alle zone a rischio di trasmissione di malattia zoonotica.

Un'applicazione protegge da zanzare e flebotomi per 8 ore e dalle zecche per 7 ore.

Rispettare le dosi di applicazione consigliate.

Si sconsiglia l'uso del prodotto con altri biocidi o prodotti di protezione solare.

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

Rispettare le zone di applicazione raccomandate.

Non applicare più di 2 volte al giorno.

L'uso in gravidanza deve essere ristretto alle zone a rischio di trasmissione di malattia zoonotica.

Non usare nei bambini di età inferiore ai 2 anni.

L'uso nei bambini di età compresa tra 2 e 12 anni, è ammesso esclusivamente se motivato dal rischio per la salute umana ad es. focolai di malattie trasmesse dagli insetti, in conformità alle raccomandazioni delle autorità sanitarie. In questo caso, ai bambini tra i 2 e i 12 anni, il repellente deve essere applicato dagli adulti.

Riapplicare in caso di contatto con l'acqua senza superare il numero massimo di applicazioni consigliato.

In caso di applicazione di una protezione solare, attendere 20 minuti prima di applicare il repellente. Non applicare sulla pelle lesa (ferite, colpo di sole, malattie cutanee ...) Non spruzzare direttamente sul viso. Non portare le mani alla bocca dopo l'uso.

Evitare il contatto della pelle trattata con gli alimenti. Non utilizzare lo spray vicino alle derrate alimentari o a superfici che possono entrare a contatto con i prodotti destinati al consumo umano o animale.

Non utilizzare il prodotto prima di fare il bagno o di fare la doccia.

Sulla durata della protezione incidono negativamente la traspirazione, l'umidità, l'attino, le alte temperature ecc. Allo scopo di venire a conoscenza di un eventuale resistenza al DEET, avvisare Cooper in caso di mancata efficacia del trattamento.

L'etichetta deve rispettare le condizioni d'uso raccomandate e la guida all'etichettatura dei biocidi.

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 emergenza

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

Le manifestazioni cliniche che possono verificarsi in caso di esposizione e / o contatto sono:

- Irritazione di occhi, pelle, mucose, tratto respiratorio e gastrointestinale.
- Reazioni allergiche (inclusa anafilassi).

- Un uso eccessivo e / o molteplici applicazioni potrebbero causare disturbi neurologici (disturbi del comportamento, atassia, ipertonia, convulsioni, encefalopatia e coma)

In caso di ingestione: NON indurre il vomito, non somministrare nulla per bocca. Rischi di stordimento e perdita di coscienza. L'ingestione può provocare un'intossicazione acuta. Chiamare immediatamente un Centro Antiveneni o trasferire la persona avvelenata in un centro sanitario e, quando possibile, portare l'etichetta o il contenitore. Non indurre il vomito senza consulenza medica.

- Tenere il paziente a riposo e mantenere la temperatura corporea.
- Se la persona è incosciente, adagiarla su un fianco con la testa più in basso rispetto al resto del corpo e le ginocchia semi-piegate.

In caso di contatto con gli occhi: Se necessario togliere le lenti a contatto. Risciacquare con acqua tiepida corrente per circa 15 minuti, con gli occhi aperti, ricordando di lavarsi sotto le palpebre. Se gli occhi sono ancora rossi due ore dopo averli risciacquati, consultare un medico.

In caso di lesioni cutanee, rossore o dolore persistente dopo l'applicazione del prodotto, consultare un medico.

La sostanza attiva contenuta in questo prodotto (DEET) può provocare eccitabilità nervosa in persone sensibili (epiletiche) o in caso di co-esposizione ad un prodotto convulsivante.

**Misure di emergenza
per la tutela dell'ambiente**

Non smaltire il prodotto nell'ambiente o
nelle acque di scarico

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

Eliminare il contenuto/il flacone
in un punto di raccolta appropriato.
Non travasare il prodotto. Non
mescolare con altri rifiuti.
I flaconi contenenti residui di prodotto
devono essere trattati conformemente alle normative nazionali.
Non gettare
il prodotto nell'ambiente o nelle
canalizzazioni.

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

Tenere lontano dalla portata dei bambini

Tenere
lontano da calore/scintille/fiamme non coperte/superfici bollenti. — Non
fumare.

Tenere il recipiente chiuso ermeticamente.

Conservare in un
luogo ben ventilato e al fresco.

Il prodotto può essere conservato a 25°C
per 3 anni dalla data di fabbricazione.

Non conservare a 40°C per più di 6
mesi.

5. Indicazioni generali per l'uso

5.1. Istruzioni d'uso

Liquido,
pronto per l'uso, utilizzatore non professionale
il prodotto deve essere
agitato prima dell'uso.
Prodotto da applicare sulla pelle sana, non coperta
da indumenti per allontanare zanzare, flebotomi e zecche
Il prodotto viene
spruzzato nel palmo della mano e applicato sulle superfici cutanee esposte
(faccia, collo, ¼ delle braccia, mani e ¼ delle gambe) per dare protezione. Non
applicare direttamente sul viso.

Dose di applicazione: 0,4mg/cm², ovvero 2
spruzzi per una superficie equivalente ad un avambraccio di adulto.
Un'applicazione protegge da zanzare e flebotomi per 8 ore e dalle zecche per 7
ore.

Non applicare più di 2 volte al giorno.
Tenere fuori dalla
portata dei bambini
Non utilizzare in bambini di età inferiore a due
anni.

L'uso nei bambini di età compresa tra 2 e 12 anni, è ammesso
esclusivamente se motivato dal rischio per la salute umana ad es. focolai di
malattie trasmesse dagli insetti, in conformità alle raccomandazioni delle
autorità sanitarie. In questo caso, ai bambini tra i 2 e i 12 anni, il
repellente deve essere applicato dagli adulti.
Non applicare sulle mani dei
bambini. Per gli altri utenti, lavare le mani dopo l'applicazione.
Non
mettere le mani in bocca dopo l'applicazione.

Rispettare le dosi di
applicazione consigliate.
Si sconsiglia l'uso del prodotto con altri
biocidi o prodotti di protezione solare.

5.2. Misure di mitigazione del rischio

Rispettare le zone di applicazione raccomandate.
Non applicare più di 2 volte al giorno.
L'uso in gravidanza deve essere
ristretto alle zone a rischio di trasmissione di malattia vettoriale.
L'uso nei bambini di età compresa tra 2 e 12 anni, è ammesso esclusivamente se
motivato dal rischio per la salute umana ad es. focolai di malattie trasmesse
dagli insetti, in conformità alle raccomandazioni delle autorità sanitarie. In
questo caso, ai bambini tra i 2 e i 12 anni, il repellente deve essere applicato
dagli adulti.
Riapplicare in caso di contatto con l'acqua senza superare il
numero massimo di applicazioni consigliato
In caso di applicazione di una
protezione solare, attendere 20 minuti prima di applicare il repellente.
Non applicare sulla pelle lesa (ferite, colpo di sole, malattie cutanee . . .).
Non portare le mani alla bocca dopo l'uso. Evitare il contatto della pelle
trattata con gli alimenti. Non utilizzare lo spray vicino alle derrate
alimentari o a superfici che possono entrare a contatto con i prodotti destinati
al consumo umano o animale.
Non utilizzare il prodotto prima di fare il
bagno o di fare la doccia.
Sulla durata della protezione incidono
negativamente la traspirazione, l'umidità, l'attrito, le alte temperature
ecc
Allo scopo di venire a conoscenza di un eventuale resistenza al DEET,
avvisare Cooper in caso di mancata efficacia del trattamento.

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

**Dettagli dei probabili effetti
negativi, diretti o indiretti e le istruzioni per interventi di pronto**

soccorso

Le manifestazioni cliniche che possono verificarsi in caso di esposizione e /o contatto sono:

- Irritazione di occhi, pelle, mucose, tratto respiratorio e gastrointestinale.
- Reazioni allergiche (inclusa anafilassi).
- Un uso eccessivo e /o molteplici applicazioni potrebbero causare disturbi neurologici (disturbi del comportamento, atassia, ipertonia, convulsioni, encefalopatia e coma)

In caso di ingestione: NON

indurre il vomito, non somministrare nulla per bocca. Rischi di stordimento e perdita di conoscenza. L'ingestione può provocare un'intossicazione acuta. Chiamare immediatamente un Centro Antiveneni o trasferire la persona avvelenata in un centro sanitario e, quando possibile, portare l'etichetta o il contenitore. Non indurre il vomito senza consulenza medica.

- Tenere il paziente a riposo e mantenere la temperatura corporea.
- Se la persona è incosciente, adagiarla su un fianco con la testa più in basso rispetto al resto del corpo e le ginocchia semi-piegate

In caso di contatto con gli

occhi: Se necessario togliere le lenti a contatto. Risciacquare con acqua tiepida corrente per circa 15 minuti, con gli occhi aperti, ricordando di lavarsi sotto le palpebre. Se gli occhi sono ancora rossi due ore dopo averli risciacquati, consultare un medico.

In caso di lesioni

cutanee, rossore o dolore persistente dopo l'applicazione del prodotto, consultare un medico.

La sostanza attiva contenuta in questo prodotto

(DEET) può provocare eccitabilità nervosa in persone sensibili (epiletiche) o in caso di co-esposizione ad un prodotto convulsivante.

Misure di**emergenza per la tutela dell'ambiente**

Non smaltire il prodotto nell'ambiente o nelle acque di scarico.

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

Eliminare il contenuto/il flacone in un punto di raccolta appropriato. Conservare nel contenitore originale, non travasare il prodotto. Non mescolare con altri rifiuti.

I flaconi contenenti residui di prodotto devono essere trattati conformemente alle normative nazionali. Non gettare il prodotto nell'ambiente o nelle canalizzazioni.

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

Tenere lontano dalla portata dei bambini.

Tenere lontano da calore/scintille/fiamme non coperte/superfici bollenti. — Non fumare.

Tenere il recipiente chiuso ermeticamente.

Conservare in un luogo ben ventilato e al fresco.

Il prodotto può essere conservato a 25°C per 3 anni dalla data di fabbricazione.

Non conservare a 40°C per più di 6 mesi.

6. Altre informazioni

Dati

richiesti per la post-autorizzazione:

Al momento di presentare il dossier per il rinnovo dell'autorizzazione alla commercializzazione, fornire ad ANSES i risultati dello studio in corso della stabilità a lungo termine nell'imballaggio commerciale a temperatura ambiente. Questo studio deve anche misurare il volume di liquido utilizzato per ogni applicazione dopo lo stoccaggio.

Per l'intera durata dell'autorizzazione controllare la comparsa di resistenze degli organismi target del prodotto. Un rapporto su questo punto deve essere inviato all'Anses ogni 5 anni dalla data della presente decisione.