**CERTIFICAT PENTRU AUTORIZAREA PRODUSULUI BIOCID**

**Nr. RO/2016/0185/MRA/ ES/AA-2013-14-00109**

In conformitate cu prevederilor REGULAMENTULUI (UE) NR. 528/2012 al Parlamentului European si al Consiliului privind punerea la dispozitție pe piață și utilizarea produselor biocideşi ale HOTĂRÂRII GUVERNULUI nr. 617/2014 privind stabilirea cadrului instituţional şi a unor măsuri pentru punerea în aplicare a Regulamentului (UE) nr. 528/2012 al Parlamentului European şi al Consiliului din 22 mai 2013 privind punerea la dispoziţie pe piaţă şi utilizarea produselor biocide, în baza documentelor depuse în dosarul tehnic, Comisia Națională pentru Produse Biocide, în şedinţa din data 25.08.2016 si 08.12.2016, a decis că produsul biocid poate fi plasat pe piaţă în România, conform prevederilor legale în vigoare.

**I. TIPUL AUTORIZATIEI**

|  |
| --- |
| ***autorizaţia prin recunoaşterea reciprocă succesiva*** eliberată în conformitate cu prevederile art. 33 din Regulamentul (UE) nr. 528/2012;   * Statul membru al Uniunii Europene emitent: SPANIA * Nr. Autorizației din statul membru emitent Nr.**:** **ES/AA-2013-14-00109** |

**II. Data emiterii autorizatiei: 10.01.2017**

**III. Data expirării autorizatiei : 30/06/2018**

**IV**.

|  |
| --- |
| **DENUMIREA COMERCIALĂ A PRODUSULUI BIOCID: TOXIRAT FORTE** |

**V.**

|  |
| --- |
| **NUMELE TITULARULUI AUTORIZATIEI** **: Laboratorios Agrochem S.L**. B-58.322.306, Tres Rieres, no.10, Pol.Ind.Sur.-08292 Esparraguera, Barcelona, Spania |

|  |
| --- |
| **NUMELE TITULARULUI AUTORIZATIEI** recunoscută reciproc: **Laboratorios Agrochem S.L**. B-58.322.306, Tres Rieres, no.10, Pol.Ind.Sur.-08292 Esparraguera, Barcelona, Spania |

|  |
| --- |
| **NUMELE FABRICANTULUI PRODUSULUI BIOCID** : **Laboratorios Agrochem S.L**., Tres Rieres, 10-Zona Ind.Sud 08292, Esparraguera, Barcelona, Spania  SC AGROSEM ZAHIU ECOFITOPLANT SRL |

|  |
| --- |
| **NUMELE FABRICANTULUI SUBSTANTEI ACTIVE**: **Laboratorios Agrochem S.L.,**Tres Rieres, 10-Zona Ind.Sud 08292, Esparraguera, Barcelona, Spania |

**VI.**

|  |
| --- |
| **TIPUL DE PRODUS**: Grupa principală: III, Tip de produs: 14 |

**VII.**

|  |
| --- |
| **CATEGORIILE DE UTILIZATORI**: Pentru utilizatori non-profesionali; profesionali si profesional specializat |

**VIII.**

|  |
| --- |
| **TIPUL PREPARATULUI :** TOXIRAT FORTE (conţine bromadiolonă 0,005 %)  Momeală rodenticidă gata de utilizare sub formă de pastă pentru uz profesional şi neprofesional. Tip produs PT 14. Compoziţia TOXIRAT FORTE este identică cu cea a produsului AGRORAT BD-5 PASTA. Produsul este prezentat sub forma de pasta ambalat in pliculete cu greutatea de 10-15-20 g fiecare. Produsul este utilizat pentru combaterea rozatoarelor: sobolanul gri (*Rattus norvegicus*), soarecele de casa (*Mus musculus*). |

**IX. COMPOZITIA CALITATIVĂ SI CANTITATIVĂ**

1. **Substanta activă**

|  |  |
| --- | --- |
| Denumirea comună | *Bromadiolona* |
| Denumirea IUPAC | 3-[3-(4’Bromo[1,1’bifenyl]-4-yl)3-hydroxy-1-phenylpropyl]-4hydroxy-2H-1-benzopyran-2-one |
| Numar CAS | 28772-56-7 |
| Numar CE | 249-205-9 |
| Continut de substantă activă | 0,005% |

1. **Substanta inactivă/nonactivă – nu se specifica**

**X. CLASIFICAREA SI ETICHETAREA PRODUSULUI**

**Produs biocid cu substanţe active - *substanţe chimice***

|  |  |
| --- | --- |
| Simboluri | - |
| Fraze de risc (R)  şi/sau  Fraze de pericol (H) | - |
| Fraze de siguranta (S)  şi/sau  Fraze de prudenta (P) | P101– Dacă este necesară consultarea medicului, țineți la îndemână recipientul sau eticheta produsului.  P102–A nu se lasa la indemana copiilor.  P270–A nu mânca, bea sau fuma în timpul utilizării produsului.  P280–Purtaţi mănuşi de protecţie/îmbrăcăminte de protecţie/echipament de protecţie a ochilor/ echipament de protecţie a feţei.  P301+P310–ÎN CAZ DE ÎNGHIŢIRE: sunaţi imediat la un CENTRU DE INFORMARE TOXICOLOGICĂ sau un medic.  P234–Păstraţi numai în recipientul original. |
| Pictograma(e) | - |

**XI.AMBALAREA**

|  |
| --- |
| Utilizatori non-profesionali(public general):  Plicuri de 10g,15g si 20g pentru a folosi 100g momeala,continutul pachetetului este de 100g, 200g,250g, 500g si 1kg.  Plicuri de 20g,pentru a folosi de 200g momeala,continutul pachetului este de 100g,200g,250g,500g si 1kg.  Utilizatori profesionali:  Plicuri de 10g,15g si 20g pentru a folosi 100g moleala ,continutul pachetului este de 100g, 200g,250g, 500g si 1kg.  Plicuri de 20g,pentru a folosi de 200g momeala ,continutul pachetului este de 100g,200g,250g, 500g si 1kg  Utilizatori profesionali specializati:  Plicuri de 10g,15g si 20g pentru a folosi 100g de momeala, continutul pachetului este de 500g, 1kg, 2kg, 2,5kg, 5kg, 10kg, 15kg, 20kg si 25kg.  Plicuri de 20g,pentru a folosi 200g de momeala,continutul pachetului este de 1kg, 2kg,2,5kg,5kg, 10kg,15kg,20kg si 25kg.  Caracteristici specifice legate de sigurantă: Ambalajul trebuie sa poarte inscriptiile obligatorii privind siguranta utilizatorului ,cuprinsa in eticheta produsului conform H.G. 937/2010 privind clasificarea, ambalarea si etichetarea la introducerea pe piata a preparatelor periculoase. |

**XII. POSIBILE EFECTE ADVERSE DIRECTE SAU INDIRECTE**

|  |
| --- |
| Asupra sănătătii umane:  Substanţa activă din produs este un anticoagulant, antagonist al vitaminei K, reducând sinteza hepatică de factori K-dependenţi. Hemoragiile sunt determinate de prelungirea timpului de protrombină (datorat efectului anti-protrombinic), prelungire care poate fi evidentă între 24 şi 72 de ore de la intoxicare. (Timpul normal de protrombină de la început nu exclude un diagnostic de intoxicare.)  Produsul este considerat nepericulos pentru sănătatea umană în concordanţă cu Directivele 67/548/CEE şi 1999/45/CE şi cu Regulamentul CE 1272/2008 (CLP) .  Deşi concentraţia redusă (0,005%) de substanţă activă nu determină clasificarea produsului, operatorii trebuie să evite expunerea prelungită având în vedere următoarele efecte posibile datorate substanţelor periculoase din compoziţia sa:  Efecte adverse directe : Substanţa activă anticoagulantă determină riscul de hemoragie internă, mai ales în cazul înghiţirii unei cantitaţi mari de produs. Substanţa poate fi absorbită şi la contactul produsului cu pielea, existând de asemenea risc de hemoragie. Alte simptome sunt: paloare, dureri abdominale sau dureri de spate.  Efecte adverse indirecte:  Efecte iritante principale :  - corodarea/iritarea pielii : nu irită,  - leziuni grave/iritante ale ochilor: nu irită,  - sensibilizarea căilor respiratorii sau a pielii: nu sensibilizează. |
| Asupra sănătătii animalelor nevizate :  Produsul poate fi periculos daca este ingerat de animale domestice sau alte animale nevizate .Substanta activa cu actiune anticoagulanta de noua generatie(Bromadiolonele),poate da intoxicatii acute prin ingestie cu inhibarea sintezei de vitamina K, producand hemoragii ale pielii, mucoaselor, organelor interne si ale parenchimului.Simpromatologia la nivelul altor sisteme si aparate este preponderent hemoragica .  Antidotul Vitamina K(Eficienta tratamentului trebuie monitorizata prin masurarea valorilor de laborator.)  Tratamentul: in cazul ingestiei in cantitati mari, se va provoca voma, se va efectua spalaturi gastrice sau de va edministra carbune activ.Este necesara monitorizarea activitatii protrombinice imediat dupa ingestie si in zilele succesive.In caz de activitate protrombinica redusa , se va administra vitamina K.Se va concorda protocolul de tratament cu un centru de toxicologie clinica .  Contraindicatii: anticoagulante . |
| Asupra mediului:  Sol Trebuie evitată cat mai mult expunerea solului la produsul formulat precum și evitarea pătrunderii în sol, ținând cont de proprietățile PBT ale brodifacumului.  Apa Substanța activă îndeplinește criteriile de PBT: este persistentă în apă, cu tendițe de bioacumulare în organisme și foarte toxică.  Aer Nu este de așteptat să rezulte pierderi, acumulări de substanță activă în aer în timpul utilizării  Organisme acvatice Produsul prezintă un risc acceptabil pentru organismele acvatice  Organisma netintaProdusul nu prezintă risc neacceptabil pentru organismele din mediul terestru.  Fara efecte semnificative asupra proceselor de respiratie/nutritie sin sol. |

**XIII. ORGANISMELE DĂUNĂTOARE VIZATE**

|  |  |  |  |  |
| --- | --- | --- | --- | --- |
| Activitatea | Metoda de testare / Protocolul de testare | Specia | Concentraţii | Timpi de acţiune |
| Rodenticid | Studiu de palabilitate  /mortalitate,individual,5 zile cu momeala test  Conditii 12h lumina/12h intuneric  Testare:5 zile ,hrana de testare si EPA STANDARD observare 14 zile | Sobolanul gri (*Rattus norvegicus*)  5 masculi,  5 femele(non pregnant),  varsta 5 luni, greutatea minima 200g | Bromadiolona 0,005%(50g/kg),momeala pasta proaspata ,gata de utilizare  (AGRORAT BD-5 PASTA) | Consum mediu produs test,35,3%(23,11g)  Mortalitate: 100%-6 zile  Palatabilitate acceptabila (≥20%)  Mortalitate acceptabila (≥90%) |
| Rodenticid | Studiu de palabilitate 5 zile in semi-teren  Conditii 12h lumina/12h intuneric  Aclimatizare -3 zile,hrana obisnuita de laborator ,ad libitum  Pre-testare-3 zile, hrana | Soareci de casa (*Mus musculus*)  5 masculi,  5 femele(non pregnant),  varsta 5 luni, greutatea | Bromadiolona 0,005%(50g/kg),momeala pasta proaspata ,gata de utilizare | Consum mediu produs test,26,1%(4,58g)  Mortalitate: 100%-6 zile  Palatabilitate acceptabila (≥20%)  Mortalitate |
|  | obisnuita de laborator, ad libitum  Test de palatabilitate : 5 zile ,hrana de testare si EPA STANDARD;  Post-testare: 5 zile hrana de laborator perioada de observare :14 zile | minima 20g |  | acceptabila (≥90%) |
| Rodenticid | Test de palabilitate 5 zile in semi-teren  Conditii 12h lumina/12h intuneric  Aclimatizare -3 zile,hrana obisnuita de laborator ,ad libitum  Pre-testare-3 zile, hrana obisnuita de laborator ,ad libitum  Test de palatabilitate : 5 zile ,hrana de testare si EPA STANDARD;  Post-testare: 5 zile hrana de laborator perioada de observare :14 zile | Sobolanul gri (*Rattus norvegicus*)  5 masculi  5 femele(non pregnant),  varsta 5 luni, greutatea minima 200g | Bromadiolona 0,005%(50g/kg),momeala pasta proaspata ,gata de utilizare | Mortalitate: 100%-7 zile  Consum mediu produs tes  -25,1%(163,30g)  Palatabilitate acceptabila (≥20%)  Mortalitate acceptabila (≥90%) |
| Rodenticid | Test de palabilitate 5 zile in semi-teren  Conditii 12h lumina/12h intuneric  Aclimatizare -3 zile,hrana obisnuita de laborator ,ad libitum  Pre-testare-3 zile, hrana obisnuita de laborator ,ad libitum  Test de palatabilitate : 5 zile ,hrana de testare si EPA STANDARD;  Post-testare: 5 zile hrana de laborator | Soareci de casa (*Mus musculus*)  5 masculi,  5 femele(non pregnant),  varsta 5 luni, greutatea minima 20g | Bromadiolona 0,005%(50g/kg),momeala pasta proaspata ,gata de utilizare | Mortalitate:  100% -7 zile  Consum mediu produs test, 43,5%(65,17g)  Palatabilitate acceptabila (≥20%)  Mortalitate acceptabila (≥90%) |
| Rodenticid | Test de palabilitate-mortalitate - 5 zile individual,in custi.  Conditii 12h lumina/12h intuneric  Testare: 5 zile ,hrana de testare si EPA STANDARD;  observare :14 zile | Sobolanul gri (*Rattus norvegicus*)  5 masculi,  5 femele(non pregnant),  varsta 5 luni, greutatea minima 200g | Bromadiolona 0,005%(50g/kg),momeala pasta (stocata timp de 7 zile in conditii de umiditate relativa 80%, | Consum mediu produs test,37,7% (24,19g)  Mortalitate: 100%-7 zile  Palatabilitate acceptabila (≥20%)  Mortalitate acceptabila (≥90%) |
| Rodenticid | Test de palabilitate 5 zile individual in custi  Conditii 12h lumina/12h intuneric  Test: 5 zile ,hrana de testare si EPA STANDARD;  Post-testare: 5 zile hrana de laborator  -observare 14 zile | Soareci de casa (*Mus musculus*) 5 masculi,5 femele(non pregnant),varsta 5 luni, greutatea minima 20g | Bromadiolona 0,005%(50g/kg),momeala pasta dupa stocare de 2 ani | Consum mediu produs test,23,4% (21,73g)  Mortalitate: 100%-9 zile  Palatabilitate acceptabila (≥20%)  Mortalitate acceptabila (≥90%) |
| Rodenticid | Test de palabilitate-mortalitate - 5 zile individual,in custi.  Conditii 12h lumina/12h intuneric  Testare: 5 zile ,hrana de testare si EPA STANDARD;  observare :14 zile | Sobolanul gri (*Rattus norvegicus*) 5 masculi,5 femele(non pregnant),varsta 5 luni, greutatea minima 200g | Bromadiolona 0,005%(50g/kg),momeala pasta dupa stocare de 2 ani | Consum mediu produs test,24,4% (19,95g)  Mortalitate: 100%-8 zile  Palatabilitate acceptabila (≥20%)  Mortalitate acceptabila (≥90%) |

**XIV. INSTRUCTIUNILE SI DOZELE DE APLICARE**

|  |
| --- |
| Produsul este utilizat pentru combaterea sobolanilor si soarecilor tineri si adulti.Utilizarea sa trebuie sa fie evitata in zonele in care exista semne de rezistenta la ingredientul activ.In scopul de a preveni dezvoltarea rezistentei,inainte de a incepe tratamentul,trebuie sa ne asiguram ca sunt rozatoare sensibile la bromadiolona .Dupa campania de control,trebuie sa verificati ca obiectivele prevazute au fost indeplinite .  Pentru personalul non-profesionist(public general):  Toxiratul Forte va fi folosit doar in interiorul locuintelor ,(pentru uz personal),fara a depasi distanta de maxim 0,5m intre momeala si casa, in cutii de momeala etichetate corect.  Dozele aplicate :  Soareci: cutii cu momeala de 50g produs la 5-10 mp.  Sobolani: cutii cu momeala cu pana la 100g produs, in saculeti de 10-15-20g la fiecare 5-10 mp  Pentru personalul profesionist:  Toxiratul Forte va fi folosit de catre personalul calificat, doar in interiorul cladirilor,instalatiilor care sunt strans legate de operatiunile agricole, fara a depasi distanta de maxim 0,5m intre momeala si cladire / instalatii, in cutii de momeala etichetate corect.  Dozele aplicate :  Soareci: cutii cu momeala de 50g produs la 5-10 mp.  Sobolani: cutii cu momeala cu pana la 200g produs, in saculeti de 20g la fiecare 10 mp., sau cutii cu pana la 100 g produs ,in saculetide 10-15-20g la fiecare 5-10 mp.  Pentru personalul special calificat:  Soareci: cutii cu momeala de 50g produs la 5-10 mp.  Sobolani: cutii cu pana la 100 g produs ,in saculetide 10-15-20g la fiecare 5-10 mp.  Inainte de folosirea produsului ,cititi cu atentie eticheta si urmariti instructiunile.Plicurile cu momeala sunt plasate in cutii de momeala nedeschise .Momeala trebuie sa fie amplasata in locurile in care nu au acces copii, animalele de companie sau alte animale nevizate.Aceasta trebuie sa fie in locurile unde nu pot fi tarate .Verificati periodic si cu atentie cutiile cu momeala(la 3-4 zile) inlocuiti momeala mancata de rozatoare, deteriorata de apa sau contaminata cu murdarie .Pentru a se reduce rezistenta produsului si riscurile de otravire,produsul nu se foloseste permanent in prevenirea aparitiei rozatoarelor .Organizati tratamente cu durata de pana la 6 saptamani. La intervale frecvente in timpul tratamentului, a se cauta si indeparta rozatoarelel mosrte, cel putin la fel de des precum atunci cand momelile sunt verificate si /sau inlocuite .Rozatoarele moarte se vor elimina in conformitate cu legislatia in vigoare .Pastrati produsul in ambalajul original,in locuri uscate si bine ventilate .Eticheta produsului destinat utilizatorilor profesionisti va purta pe eticheta inscriptia „ A se folosi exclusiv de catre personalul specializat”Pachetele cu produs destinate utilizatorilor non-profesionisti trebuie sa aiba capacitatea sub sau egala cu 1 kg.  Este responsabilitatea solicitantului sa respecte cu strictele eticheta corecta,conform legislatiei in vigoare, si cu utilizarile autorizatiei acordate . |

**XV. INSTRUCTIUNI DE PRIM AJUTOR**

|  |
| --- |
| Produsul nu este periculos pentru sănătatea umană dar trebuie prezentate câteva informaţii legate de substanţa activă bromadiolonă.  Îndepărtaţi persoana afectată de zona contaminată şi cereţi sfatul medicului.  *În cazul contactului cu ochii* : Poate determina iritaţie la persoane susceptibile. Spălaţi ochii cu multă apă timp de 15 minute. Nu uitaţi să eliminaţi lentilele de contact. Cereţi sfatul medicului.  *În cazul contactului cu pielea* : Poate determina iritarea pielii la persoane susceptibile. Spălaţi zonele afectate cu multă apă şi săpun, fără frecare. Îndepărtaţi hainele contaminate care vor fi spălate înainte de refolosire. Dacă iritaţia persistă, solicitaţi asistenţă medicală.  *În cazul ingerării :* Dacă au trecut mai mult de 3 ore de la ingestie, nu produceţi vomă. Dacă ingestia a fost recentă (la mai puţin de 3 ore) şi dacă persoana este conştientă, se va induce voma după ce aţi cerut instrucţiuni de la personal calificat sau de la Centrul de toxicologie. Nu luaţi nimic pe cale orală.  *În cazul inhalării*: Inhalarea este puţin probabilă ; ea poate avea loc doar în cazul producerii de praf în exces. Aduceţi persoana la aer curat. Controlaţi respiraţia şi, dacă este necesar, faceţi respiraţie artificială. Solicitaţi imediat sfatul medicului.  Recomandări generale :  Menţineţi pacientul în stare de repaus şi păstraţi constantă temperatura corpului.  Dacă persoana este inconştientă, puneţi-o pe o parte, cu capul mai jos decât restul corpului şi cu genunchii semi-îndoiţi. Dacă este necesar, transportaţi persoana intoxicată la spital şi arătaţi, dacă este posibil, eticheta sau ambalajul.  NU LĂSAŢI SINGURĂ PERSOANA OTRĂVITĂ  Recomandări pentru medic :  Ca regulă generală, administraţi tratament simptomatic compensator pentru efectele observate.  În caz de ingestie, dacă au trecut mai puţin de 2 ore de la eveniment şi dacă nu se observă simptome de hemoragie, efectuaţi spălături stomacale şi administraţi o doză de cărbune activat (25 g). În caz de hemoragii, se recomandă injecţii cu vitamina K.1, controlul timpului de coagulare şi, dacă este necesar, transfuzii de sânge. Urmaţi protocolul medical adecvat.  Contraindicaţii: anticoagulanţi.  ÎN CAZ DE ACCIDENT, SUNAŢI LA INSTITUTUL NAŢIONAL DE TOXICOLOGIE telefon 021 318 36 06 sau 021 318 36 20 (Luni-Vineri, 8.00-15.00). |

**XVI. MĂSURI PENTRU PROTECTIA MEDIULUI**

|  |
| --- |
| Restricții pentru utilizarea produsului biocid  Se va evita prin orice mijloace pătrunderea în sistemul de canalizare și în ape de suprafață  Măsuri în caz de dispersie accidentală.  Pe baza informațiilor disponibile nu este de așteptat ca produsul să inducă efecte adverse în mediu când este utilizat conform instrucțiunilor. Cu toate acestea trebuie evitată cât mai mult expunerea solului la produsul formulat precum și evitarea pătrunderii în sol.  Nu este de așteptat să rezulte pierderi, acumulări de substanță activă în aer în timpul utilizării.  În cazul deversărilor în apă, nu lăsaţi să pătrundă în apele de suprafaţă.  Metode de decontaminare  Stațiile și punctele de momeală sunt controlate la un interval de 3-4 zile iar momeala consumată este înlocuită.  În cazul în care rodenticidul poate ajunge pe sol trebuie să se ia măsuri imediate pentru colectarea lui și curățarea zonei.  In utilizarea profesionistă, recipientele, chiar daca sunt complet goale, trebuie curătate inainte de eliminare. |

**XVII. MASURI PENTRU PROTECTIA ANIMALELOR SI A HRANEI PENTRU ANIMALE**

|  |
| --- |
| Produsul trebuie pozitionat in mod sigur,pentru a reduce riscul de manipulare neadecvata si ingestie accidentala din partea animalelor nevizate .Produsul trebuie fixat in mod corespunzator astfel incat momelile sa nu poate fi transportate de rozatoare .Sa se evite aplicarea tratamentului in apropierea alimentelor si hranei pentru animalele neprotejate .Nu se folosesc in agricultura .Sa se evite reutilizarea ambalajului si dispersia acestuia in mediulinconjurator.Se va elimina conform normelor in vigoare .In cazul in care se suspecteaza ingestia produsului, se va consulta un centru de toxicologie clinica .  Produsul poate fi periculos daca este ingerat de animalele domestice sau alte enimale neviza te .In caz de ingestie, se provoaca voma si se consulta imediat un veterinar,prezentand ambalajulsau eticheta produsului.  Momelile trebuie folosite doar in statii de intoxicare corespunzatoare si semnalizate in mod adecvat, care pot fi achizitionate in comert, protejate impotriva actiunii agentilor atmosferici si a ingestiei accidentale din partea speciilor nevizate , evitand dispersia in mediulinconjurator.Pozitionarea produsului se va face in zonele infestate,in apropierea cuiburilor, de-a lungul rutelor de tranzit si in zonele cu prezenta accentuata .  Statiile de intoxicare se vor controla saptamanal si momelile consumate sunt inlocuite .Se efectuiaza operatiuni de control pentru indepartarea rozatoarelor moarte si eliminarea acestora conform normelor in vigoare .Nu se arunca cadavrele la gunoi sau in gropile de gunoi. Se vor folosi manusi de protectie corespunzatoare in timpul manipularii animalelor moarte .Se va evita reutilizarea ambalajului si dispersia acestuia in mediulinconjurator si se va elimina conform normelor in vigoare .Produsul nu este destinat utilizarii permanente.Tratamentele sunt aplicate pe o perioada de maxim 6 saptamani .Dupa terminarea tratamentului, statiile de intoxicare si momelile neconsumate se vor indeparta conform normelor in vigoare .Se va citi cu atentie instructiunile produsului. |

**XVIII. INSTRUCTIUNI PENTRU ELIMINAREA ÎN SIGURANTĂ pentru**

|  |
| --- |
| Produsul biocid: Momelile se vor îndepărta după încheierea tratamentului, urmând să fie eliminate conform legislatiei in vigoare. Eliminarea momelilor și a cadavrelor de rozătoare se face prin incinerare, în conformitate cu prevederile Legii 211/2011 privind regimul deșeurilor, de către operatori autorizați. |
| Ambalaj:Nu se reutilizează ambalajul și nu se eliberează în mediu produsul biocid |

**XIX.** **CONDITIILE DE DEPOZITARE** : Produsul se va păstra în ambalajul original, bine închis, ferit de lumină într-un loc uscat, răcoros, bine ventilat . Produsul se va păstra în recipienţi bine închişi în locuri ventilate şi răcoroase departe de razele solare directe, în locuri sigure, inaccesibile animalelor de companie şi a altor animale care nu sunt specii ţintă, pentru a minimiza riscul de atingere sau ingerare.

DURATA DE CONSERVARE A PRODUSELOR BIOCIDE ÎN CONDITII NORMALE DE DEPOZITARE : 24 luni

**XX. ALTE INFORMATII, după caz**

|  |
| --- |
| Prezenta autorizatie este însotită de următoarele documente :  proiect de etichetă a produsului biocid  fisa cu date de securitate a produsului biocid  rezumatul caracteristicilor produsului biocid |

1. Este obligatorie transmiterea de către detinătorul autorizatiei a fisei cu date de securitate către Institutul National de Sănătate Publică – Biroul RSI si Informare Toxicologică
2. Prezentul document poate fi însotit de anexă în cazul modificărilor administrative

PRESEDINTE,

Dr. Chim. Gabriela Cilinca