



Ministero della Salute

DIREZIONE GENERALE DEI DISPOSITIVI MEDICI E DEL
SERVIZIO FARMACEUTICO

Ufficio DGFD - Affari Generali e Prodotti di interesse sanitario diversi dai
dispositivi medici

Viale Giorgio Ribotta, 5 - 00144 Roma

Classif: I.5.i.d.2/660

Allegati: 1 decreto + 2 ALLEGATI

Ministero della Salute

0038483-28/06/2017-DGDMF-MDS-P

DGDMF

0038483-P-28/06/2017

I.5.i.d.2/2015/660



237109194

Rentokil Initial Global Science
Centre
8, Foundry Court Horsham
RH13 5PY Inghilterra

**OGGETTO: Prodotto biocida RENTOKIL RAPID PRO
Trasmissione decreto di autorizzazione.**

Si trasmette, in allegato, il decreto dell' autorizzazione all' immissione in commercio del biocida
indicato in oggetto n. IT/2017/00420/MRP del 26/06/2017.

Si rammenta, inoltre, che codesta Società ha l' obbligo, ex art. 5 del decreto del Ministro della Salute del 10
febbraio 2015 recante: "Disciplina dell' iter procedimentale ai fini dell' adozione dei provvedimenti autorizzativi da
parte dell' autorità competente previsti dal Regolamento (UE) n. 528/2012 del Parlamento europeo e del Consiglio
del 22 maggio 2012 relativo alla messa a disposizione sul mercato e all' uso dei biocidi" (G.U. Serie Generale , n.
106 del 09/05/2015), di adeguare autonomamente gli stampati del prodotto alla vigente normativa in materia di
etichettatura e alle sue eventuali modifiche."

IL DIRETTORE
Dr.ssa Paola D' Alessandro

Referente tecnico: Raffaella Perrone - 06.5994 2520

email: r.perrone@sanita.it

Referente amministrativo: Ugolini Andreina - 06.5994 2678

email: a.ugolini@sanita.it



Ministero della Salute

DIREZIONE GENERALE DEI DISPOSITIVI MEDICI E DEL SERVIZIO FARMACEUTICO
UFFICIO I – AFFARI GENERALI E PRODOTTI DI INTERESSE SANITARIO DIVERSI DAI DISPOSITIVI MEDICI
D.G.D.M.F./1.5.i.d.2/2015/660
IT/2017/00 /MRP

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;

VISTO, in particolare, l'articolo 34 del suddetto Regolamento riguardante il riconoscimento reciproco delle autorizzazioni e delle registrazioni di prodotti biocidi in parallelo;

VISTA la direttiva 2009/93/CE della Commissione del 31 Luglio 2009 recante modifica della direttiva 98/8/CE del Parlamento europeo e del Consiglio al fine di iscrivere ALFACLORALOSO come principio attivo nell'allegato 1 della direttiva;

VISTO il D.M. del 14 Aprile 2011, recante ad oggetto "Attuazione della direttiva 2009/93/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 ALFACLORALOSO nell'allegato I della direttiva"

VISTA l'autorizzazione n. BE2016-0006 del 7 ottobre 2016 con la quale lo Stato Membro Belgio ha rilasciato l'autorizzazione del prodotto biocida denominato Rentokil Rapid Pro a favore della Società Rentokil Initial ;

VISTA l'istanza, di cui alla nota del 12 maggio 2015 (acquisita al prot. n. 167231003 dell'2 ottobre 2015) e registrata sul registro europeo R4BP3 con case n. BC-YK017187-23 con cui la società Rentokil Initial 1927 plc con sede legale in Unit 7&8 Foundry Court, Foundry Lane Horsham, West Sussex RH13 5pY , ha chiesto il riconoscimento reciproco dell'autorizzazione del prodotto biocida denominato **RENTOKIL RAPID PRO**, che sarà prodotto presso l'officina Rentokil Initial Italy Supplies, Liverpool, L33 7SR UK. E' approvato e fa parte integrante del presente decreto il sommario delle caratteristiche del prodotto (All. 1) con cui il biocida è immesso sul mercato;

VISTA la documentazione presentata dalla società istante;

VISTO il parere dell'Istituto Superiore di Sanità, acquisito con prot. n 65737 del 1° gennaio 2016;

RITENUTA la conformità di detta documentazione alla normativa vigente in materia di immissione sul mercato di biocidi;

DECRETA:

La Società Rentokil Initial 1927 plc è autorizzata a mettere in commercio il prodotto biocida con le seguenti caratteristiche:

DENOMINAZIONE	RENTOKIL RAPID PRO
TITOLARE DELL'AUTORIZZAZIONE RESPONSABILE DELL'IMMISSIONE SUL MERCATO	Rentokil Initial 1927 plc Unit 7&8 Foundry Court, Foundry Lane Horsham, West Sussex RH13 5pY
<ul style="list-style-type: none">▪ Sede legale▪ Direzione commerciale	

OFFICINE DI PRODUZIONE	Rentokil Initial Italy Supplies, Liverpool, L33 7SR UK
SOSTANZA ATTIVA	ALFACLORALOSO (CAS N 15879-93-3)
PT	14 RODENTICIDA
DESCRIZIONE DEL PRODOTTO	Esca rodenticida in pasta pronta all'uso
CONFEZIONI/TAGLIE	Cartuccia da 300g e 400g
CATEGORIA DI UTILIZZATORI	Professionisti addestrati
STABILITÀ DEL PRODOTTO	12 mesi
NUMERO DI AUTORIZZAZIONE	IT/2017 /00 420 /MRP
SCADENZA DELL'AUTORIZZAZIONE	30 giugno 2021
COMPOSIZIONE DEL PRODOTTO	Vedi allegato 1 (dato confidenziale)

Si allega copia delle etichette trasmesse dalla società titolare a corredo della presente autorizzazione. Le modifiche a tali etichette non rientranti tra quelle indicate nell'allegato del Regolamento di esecuzione (UE) n. 354/2013 della Commissione del 18 aprile 2013, possono essere apportate dalla società titolare autonomamente e sotto la propria responsabilità (All.2).”

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 26/06/2017

IL DIRETTORE
(Dr.ssa Paola B. Alessandro)

Sommario delle caratteristiche del prodotto biocida

1. Informazioni amministrative

1.1. Denominazione commerciale del prodotto

Area di mercato Italia Denominazione commerciale RENTOKL RAPID PRO

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 Rentokil Initial 1927 plc.

Indirizzo del fabbricante Global Science Centre, 7&8 Foundry Court, Foundry Lane RH13 5PY Hersharn West Sussex Regno Unito

Ubicazione dei siti produttivi Rentokil Initial Supplies Webber Road, Knowsley Industrial Park L33 7SR Kirby Merseyside Regno Unito

1.4. Fabbricante/i dei principi attivi

numero BAS: 3

Nome del produttore Physalys SARL.

Indirizzo del fabbricante 3 Rue de L'Arrivee, BP215-F75749 Cedex 15 Paris Francia

Ubicazione dei siti produttivi 3 Rue de L'Arrivee, BP215-F75749 Cedex 15 Paris Francia

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 (%)
3	240-016-7	15879-83-3	alphachloralose	(R)-1,2-O-(2,2,2-Trichloroethylidene)- α -D-glucofuranose	Principio attivo	3,996

3. Indicazioni di pericolo e consigli di prudenza

Indicazioni di pericolo Molto tossico per gli organismi acquatici con effetti di lunga durata

Consigli di prudenza Non disperdere nell'ambiente. Racogliere il materiale fuoriuscito.

Smaltire il prodotto in conformità alle normative locali e/o regionali.

4. Uso/i autorizzato/i

4.1. SOLO PER USO PROFESSIONALE Il prodotto deve essere usato esclusivamente all'interno DA UTILIZZARE UNICAMENTE PER IL CONTROLLO DEI TOPI

Tipo di prodotto Tipo di prodotto 14 - Rodenticidi

Descrizione esatta dell'uso autorizzato (se pertinente) SOLO PER USO PROFESSIONALE

Il prodotto deve essere usato esclusivamente all'interno

DA UTILIZZARE UNICAMENTE PER IL CONTROLLO DEI TOPI

Campo di applicazione In ambiente chiuso

For use indoors only.

Categoria/e di utilizzatori Utilizzatore professionale addestrato

Organismi bersaglio	Nome scientifico	Nome comune	Fase di sviluppo
	Mus musculus	House mouse	Adulti
	Mus musculus	House mouse	giovani

Metodi di applicazione

Metodo applicazione esca

Descrizione Applicazione delle esche all'interno di erogatori chiusi in sicurezza e a prova di manomissioni

Tasso: Applicare 8g di esca (2x4g) Utilizzare unicamente con la pistola dosatrice fornita

Diluzione: 0%

Templifica:

Indicazione: Il numero di erogatori di esca utilizzato dipende dal sito di trattamento e dalla gravità di infestazione.

Collocare 8g di esca nei contenitori per esche ogni 2 metri per infestazioni gravi e ogni 3 metri per infestazioni di lieve entità

Ispezionare a intervalli regolari i punti di posizionamento delle esche

Ispezionare gli erogatori a intervalli regolari e rifornirli finché non viene più intaccata alcuna esca

Sostituire qualsiasi esca ammuffita o contaminata

Se tutta l'esca è stata mangiata, aumentare il numero di erogatori per esche e / o frequenza visita

Rifornire secondo necessità fino a quando l'esca non viene più mangiata.

L'esca è normalmente disposta per un periodo di 7-10 giorni

Se l'infestazione non viene controllata, effettuare un'indagine dal sito volto a stabilirne le cause e riconsiderare l'ubicazione delle postazioni o un loro aumento

dell'imballaggio

Tipo	Materiale	Taglia
	Plastica HDPE	300g
	Plastica HDPE	400g

Descrizione
Plastica HDPE tubo (300g)
Plastica HDPE tubo (400g)

Sicurezza

4.1.1. Istruzioni d'uso specifiche per l'uso

Leggere l'etichetta prima dell'uso. Attenersi alle istruzioni per l'uso

Il prodotto non deve essere collocato in modo indiscriminato

Per determinare l'entità dell'infestazione, è essenziale effettuare un'indagine accurata dell'area infestata, in particolare modo delle zone coperte e nascoste.

Lavarsi le mani e la pelle esposta, incluso il viso, prima dei pasti e dopo l'utilizzo.

Posizionare i contenitori per l'esca nei punti in cui i topi sono attivi, sui loro percorsi o nelle vicinanze delle tane

Collocare le esche negli appositi contenitori e mantenere gli erogatori ben chiusi per impedire l'accesso alle esche da parte di bambini, uccelli e animali no target (in particolare cani, gatti, suini e pollame).

Quando utilizzati, gli erogatori di esca devono riportare indicazioni chiare sul loro contenuto (rodenticida) e il divieto di menomissione

Dopo il trattamento rimuovere tutti i resti delle esche

Quando l'infestazione è stata controllata, prevedere altre misure di controllo per ridurre una probabile reinfestazione (chiudere fon di passaggio, rimuovere potenziale cibo, ecc.)

L'efficacia ottimale si ottiene a basse temperature, preferibilmente inferiore 16°C

Il tempo di azione del biocida è di 24-48h

Le carcasse dei roditori, i resti di esche inutilizzate o frammenti di esche ritrovati lontano dai relativi contenitori, devono essere raccolti durante le operazioni di controllo per ridurre il rischio di avvelenamento di bambini, animali domestici e altri animali non bersaglio.

Smaltire le carcasse di roditori, i resti di esche inutilizzate o frammenti di esche conformemente alle normative locali

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

Non collocare le postazioni per esche vicino i sistemi di drenaggio dell'acqua in cui possono entrare in contatto con l'acqua

Per massimizzare l'efficacia dell'esca, assicurarsi che ogni fonte di alimentazione alternativa sia stata rimossa ovunque possibile.

Non utilizzare il prodotto in aree a rischio contatto con cibo, acqua potabile, alimenti per animali, utensili in contatto con alimenti.

Non pulire gli erogatori per esche tra le applicazioni

I roditori possono essere vettori di microrganismi patogeni (esempio Leptospirosi). Durante la manipolazione delle carcasse usare guanti e DPI idonei

Per professionisti addestrati, riportare le informazioni sull'erogatore di esca Nome e numero di telefono della società responsabile per il trattamento, nome del prodotto, e la quantità massima di prodotto utilizzato (all'interno dell'erogatore), nome e concentrazione della sostanza attiva e il testo "in caso di incidente o di malessere consultare immediatamente il medico o un Centro Antiveleni

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 per la tutela dell'ambiente

L'ingestione del prodotto in grandi quantità può provocare nausea, vomito, depressione del sistema nervoso, mal di testa e debolezza fino alla perdita di coscienza. Trattamento sintomatico. In caso di ingestione, rivolgersi immediatamente al medico e mostrare il contenitore o la relativa etichetta.

Per ulteriori indicazioni i medici devono contattare il Centro informativo nazionale antiveleni. Mostrare il contenitore o la relativa etichetta

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

Dopo il trattamento rimuovere tutti i resti delle esche e smaltirli in sicurezza. Smaltire le esche e i prodotti di scarto conformemente alle normative locali e/o regionali

Smaltire gli erogatori e i prodotti di scarto conformemente alle normative locali e/o regionali

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

CONSERVARE IN LUOGO FRESCO E ASCIUTTO. Riporre nei contenitori originali.

Posizionare sempre le esche in modo da essere protette dall'eventuale accesso da parte di bambini, animali domestici e selvatici.

Tenere lontano da cibo, bevande e alimenti per animali

Validità: 12 mesi

5. Indicazioni generali per l'uso

5.1. Istruzioni d'uso

Leggere l'etichetta prima dell'uso. Attenersi alle istruzioni per l'uso

Il prodotto non deve essere collocato in modo indiscriminato

Per determinare l'entità dell'infestazione, è essenziale effettuare un'indagine accurata dell'area infestata, in particolare modo delle zone coperte e nascoste.

Lavarsi le mani e la pelle esposta, incluso il viso, prima dei pasti e dopo l'utilizzo.

Posizionare i contenitori per l'esca nei punti in cui i topi sono attivi, sui loro percorsi o nelle vicinanze delle tane.

Collocare le esche negli appositi contenitori e mantenere gli erogatori ben chiusi per impedire l'accesso alle esche da parte di bambini, uccelli e animali no target (in particolare cani, gatti, suini e pollame)

Quando utilizzati, gli erogatori di esca devono riportare indicazioni chiare sul loro contenuto (rodenticida) e il divieto di manipolazione

Dopo il trattamento rimuovere tutti i resti delle esche

Quando l'infestazione è stata controllata, prevedere altre misure di controllo per ridurre una probabile reinfestazione (chiudere fon di passaggio, rimuovere potenziale cibo, ecc.)

L'efficacia ottimale si ottiene a basse temperature, preferibilmente inferiore 16°C

Il tempo di azione del biocida è di 24-48h

Le carcasse dei roditori, i resti di esche inutilizzate o frammenti di esche ritrovati lontano dai relativi contenitori, devono essere raccolti durante le operazioni di controllo per ridurre il rischio di avvelenamento di bambini, animali domestici e altri animali non bersaglio

Smaltire le carcasse di roditori, i resti di esche inutilizzate o frammenti di esche conformemente alle normative locali

5.2. Misure di mitigazione del rischio

Non collocare le postazioni per esche vicino i sistemi di drenaggio dell'acqua in cui possono entrare in contatto con l'acqua

Non utilizzare il prodotto in aree a rischio contatto con cibo, acqua potabile, alimenti per animali, utensili in contatto con alimenti

Non pulire gli erogatori per esche tra le applicazioni

I roditori possono essere vettori di microrganismi patogeni (esempio Leptospirosi). Durante la manipolazione delle carcasse usare guanti e DPI idonei

Quando il prodotto viene utilizzato in aree pubbliche, le aree trattate devono essere segnalate per tutto il periodo di trattamento e deve essere esposto, lungo tutta l'area trattata, un avviso che spieghi i rischi derivanti da avvelenamento primario e secondario, così come le indicazioni sulle misure di pronto soccorso da adottare in caso di avvelenamento

5.3. Dettagli dei probabili effetti negativi, diretti o indiretti e le istruzioni per interventi di pronto soccorso e le misure di emergenza per la tutela dell'ambiente

L'ingestione del prodotto in grandi quantità può provocare nausea, vomito, depressione del sistema nervoso, mal di testa e debolezza fino alla perdita di coscienza. Trattamento sintomatico. In caso di ingestione, rivolgersi immediatamente al medico e mostrare il contenitore o la relativa etichetta.

Raccogliere il materiale fuoriuscito e prevenire la contaminazione del suolo e dei corsi d'acqua

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

Dopo il trattamento rimuovere tutti i resti delle esche e smaltirli in sicurezza. Smaltire le esche e i prodotti di scarto conformemente alle normative locali e/o regionali

Smaltire gli erogatori e i prodotti di scarto conformemente alle normative locali e/o regionali

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

CONSERVARE IN LUOGO FRESCO E ASCIUTTO. Riporre nei contenitori originali

Posizionare sempre le esche in modo da essere protette dall'eventuale accesso da parte di bambini, animali domestici e selvatici.

Tenere lontano da cibo, bevande e alimenti per animali.

Validità: 12 mesi

6. Altre informazioni

This product is hazardous to wildlife

Rentokil RapidPro

46.2

Principio attivo: Alphachloralose 3.996% v/w (39.96 g/kg)

PASTA AD ESCA RODENTICIDA PRONTA ALL'USO. SOLO PER USO PROFESSIONALE.

DA UTILIZZARE ESCLUSIVAMENTE PER IL CONTROLLO DI TOPOLINO DOMESTICO (MUS MUSCULUS). IL PRODOTTO DEVE ESSERE USATO ESCLUSIVAMENTE ALL'INTERNO
NON DESTINATO ALLA VENDITA O ALL'APPROVVIGIONAMENTO: PER L'USO ESCLUSIVO DA PARTE DELLO STAFF TECNICO DI SERVIZIO DELLA RENTOKIL INITIAL

PRODOTTO BIOCIDA (PT14) Autorizzazione del Ministero della Salute n. **47/2017/00420 MRP**

COMPOSIZIONE

100g di prodotto contengono:

Alphachloralose (CAS.15879-93-3)	g 3.996
Denatonium Benzoate (Agente amaricante)	g 0.008
Sostanze appetibili e coformulanti: ze appetibili	q.b.a g 100

ISTRUZIONI PER L'USO: Esca pronta per all'uso per controllare infestazioni di Topolino domestico (Mus musculus). Il prodotto deve essere usato esclusivamente all'interno. Utilizzare unicamente nella con la pistola dosatrice fornita. Tagliare l'estremità l'ondeggiante del tubo, facendo attenzione a non danneggiare la filettatura. Tagliare il beccuccio affusolato in plastica, in modo da ottenere un'apertura approssimativamente di un 1 cm di diametro. Avvitare il beccuccio al tubo prima di installare la pistola dosatrice. Applicare 8g di esca su entrambi gli angoli del contenitore da esca. Dopo l'applicazione depositare eventuali colature strofinando il beccuccio contro il contenitore dell'esca. Coprire il beccuccio quando non lo si utilizza con il tappo fornito e togliere la pressione alla pistola dosatrice onde evitare fuoriuscite. . Indicazione: il numero di erogatori di esca utilizzato dipende dal sito di trattamento e dalla gravità di infestazione. Collocare 8g di esca nel contenitori per esche ogni 2 metri per infestazioni gravi e ogni 3 metri per infestazioni di lieve entità. Per determinare l'entità dell'infestazione, è essenziale effettuare un'indagine accurata dell'area infestata, in particolar modo delle zone coperte e nascoste. Posizionare i contenitori per l'esca nei punti in cui i topi sono attivi, sul loro percorsi o nelle vicinanze delle tane. Collocare le esca negli appositi contenitori e mantenere gli erogatori ben chiuso per impedire l'accesso alle esche da parte di bambini, uccelli e animali non target (in particolare cani, gatti, suini e pollame). Quando utilizzati, gli erogatori di esca devono riportare indicazioni chiare sul loro contenuto (rodenticida) e il divieto di manomissione. Quando l'infestazione è stata controllata, prevedere altre misure di controllo per ridurre una probabile reinfestazione (chiusura fori di passaggio, rimuovere potenziale cibo, ecc.) L'efficacia ottimale si ottiene a basse temperature, preferibilmente inferiore 16°C. Il tempo di azione del biocida è di 24-48h. L'esca è normalmente disposta per un periodo di 7-10 giorni. Se l'infestazione non viene controllata, effettuare un'indagine del sito volto a stabilirne le cause e riconsiderare l'ubicazione delle postazioni o un loro aumento



AVVERTENZA. Molto tossico per gli organismi acquatici con effetti di lunga durata.

CONSIGLI DI PRUDENZA: Leggere l'etichetta prima dell'uso. Attenersi alle istruzioni per l'uso. Non disperdere nell'ambiente. Raccogliere il materiale fuoriuscito. Smaltire il prodotto conformemente alle normative locali e/o regionali. Lavarsi le mani e la pelle esposta, incluso il viso, prima dei pasti e dopo l'utilizzo. Non collocare le postazioni per esche vicino i sistemi di drenaggio dell'acqua in cui possono entrare in contatto con l'acqua. Non utilizzare il prodotto in aree a rischio contatto con cibo, acqua potabile, alimenti per animali, utensili in contatto con alimenti. Non pulire gli erogatori per esche tra le applicazioni. I roditori possono essere vettori di microrganismi patogeni (esempio Leptospirosis). Durante la manipolazione delle carcasse usare guanti e DPI idonei. Quando il prodotto viene utilizzato in aree pubbliche, le aree trattate devono essere segnalate per tutto il periodo di trattamento e deve essere esposto, lungo tutta l'area trattata, un avviso che spieghi i rischi derivanti da avvelenamento primario e secondario, così come le indicazioni sulle misure di pronto soccorso da adottare in caso di avvelenamento. **IMMAGAZZINAMENTO** CONSERVARE IN LUOGO FRESCO E ASCIUTTO. Riporre nei contenitori originali. Posizionare sempre le esche in modo da essere protette dal dall'eventuale accesso da parte di bambini, animali domestici e selvatici. Tenere lontano da cibo, bevande e alimenti per animali. Validità: 12 mesi **INFORMAZIONI PER IL MEDICO:** L'ingestione del prodotto in grandi quantità può provocare nausea, vomito, depressione del sistema nervoso, mal di testa e debolezza fino alla perdita di coscienza. Trattamento sintomatico. In caso di ingestione, rivolgersi immediatamente al medico e mostrare il contenitore o la relativa etichetta. Per ulteriori indicazioni i medici devono contattare il Centro Informativo nazionale antiveneni. Mostrare il contenitore o la relativa etichetta

SMALTIMENTO: Dopo il trattamento rimuovere tutti i resti delle esche. Dopo il trattamento rimuovere tutti i resti delle esche e smaltirli in sicurezza. Smaltire le esche e i prodotti di scarto conformemente alle normative locali e/o regionali. Le carcasse dei roditori, i resti di esche inutilizzate o frammenti di esche ritrovati lontano dai relativi contenitori, devono essere raccolti durante le operazioni di controllo per ridurre il rischio di avvelenamento di bambini, animali domestici e altri animali non bersaglio. Smaltire le carcasse di roditori, i resti di esche inutilizzate o frammenti di esche conformemente alle normative locali **TITOLARE DELL'AUTORIZZAZIONE:** Rentokil Initial 1927 plc, 7&8 Foundry Court, Foundry Lane, Horsham, RH13 5PY, UK Linea Informativa del prodotto: +44 (0)151 5485050, Linea per le emergenze +44 (0) 1342 833022 **PRODOTTO DA:** Rentokil Initial Supplies, Webber Road, Liverpool, L33 7SR UK **COMMERCIALIZZATO DA:** Rentokil Initial Italy, Via Laurentina Km. 26.500 - 157 Int A / D 00071 - Pomezia (RM), ITALY Etichetta N°: CLP16-169

Confezioni: Cartuccia da 400g - 300g

Lotto N°:

Del:

RENTOKIL

01 MAY 2017

INITIAL

ISTC SI APPROVA
IL FARMACISTA
(D.ssa Raffaella PERRONE)

DAWN KIRBY
SENIOR REGULATORY
MANAGER