



# 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

Ministero della Salute

0029616-19/05/2020-DGDMF-MDS-P

DGDMF

0029616-P-19/05/2020



386041635

I.5.i.d.2/1606

Spett.le  
**SBM DEVELOPPEMENT**  
60 chemin des Mouilles  
69130 – Ecully (FR)

**OGGETTO: Prodotto biocida Bahtyion Esca Formiche.  
Trasmissione decreto di autorizzazione.**

Si trasmette, in allegato, il decreto di autorizzazione all'immissione in commercio del biocida indicato in oggetto n. IT/2020/00 6w /MRP del 15 MAG. 2020.

Si richiama l'attenzione in merito a quanto previsto dal regolamento 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 GENERALE  
Dott. Achille Iachino

Referente tecnico: Raffaella Perrone 06.5994 2520  
email: [r.perrone@sanita.it](mailto:r.perrone@sanita.it)

MV



# Ministero della Salute

DIREZIONE GENERALE DEI DISPOSITIVI MEDICI E DEL SERVIZIO FARMACEUTICO  
UFFICIO I  
IT/2020/00 *640* /MRP  
IL DIRETTORE GENERALE

**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 dei biocidi, in particolare gli artt.19 e ss.;

**VISTO**, in particolare, gli articoli 33 e 34 del suddetto Regolamento riguardanti il riconoscimento reciproco delle autorizzazioni e delle registrazioni di prodotti biocidi in sequenza e in parallelo;

**VISTA** l'istanza NA-MRP presentata sul Registro Europeo R4BP3 con case number BC-UU013242-23;

**VISTA** la decisione UK-2017-1099, con la quale lo Stato Membro ha rilasciato l'autorizzazione del prodotto denominato **Ant Killer Granules** e essendosi verificate le condizioni di cui all'art. 34 paragrafo 5 del Regolamento (UE) 528/2012;

**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:

L'autorizzazione del prodotto biocida:

<b>DENOMINAZIONE</b>	<b>Bahtyion Esca Formiche</b>
<b>PRINCIPIO ATTIVO:</b>	<b>IMIDACLOPRID</b>
<b>TITOLARE DELL'AUTORIZZAZIONE RESPONSABILE DELL'IMMISSIONE SUL MERCATO</b>	<b>SBM DEVELOPPEMENT</b> 60 chemin des Mouilles 69130 – Ecully (FR)
<b>NUMERO DI AUTORIZZAZIONE</b>	<b>IT/2020/00 <i>640</i> /MRP</b>
<b>SCADENZA DELL'AUTORIZZAZIONE</b>	<b>05 ottobre 2022</b>

A far data dalla notifica del presente decreto, la società **SBM DEVELOPPEMENT** è tenuta a produrre e commercializzare il prodotto come biocida esclusivamente alle condizioni riportate nell'allegato I (SPC – Sommario delle Caratteristiche del Prodotto) e nell'allegato II (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 **15 MAG. 2020**

IL DIRETTORE GENERALE

Dott. Achille Iachino

**Sommario delle caratteristiche del prodotto biocida**

## 1. Informazioni amministrative

### 1.1. Denominazione commerciale del prodotto

Area di mercato Italia Denominazione commerciale Bahtyion Esca Formiche

### 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 Denka International B.V.  
 Indirizzo del fabbricante Gildeweg 37a 3771 NB Barneveld Paesi Bassi  
 Ubicazione dei siti produttivi Gildeweg 37a 3771 NB Barneveld Paesi Bassi

Nome del produttore SBM Formulation  
 Indirizzo del fabbricante CS621 - ZI, avenue Jean Foucault 34535 Beziers Francia  
 Ubicazione dei siti produttivi CS621 - ZI, avenue Jean Foucault 34535 Beziers Francia

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

numero BAS: 37  
 Nome del produttore Bayer AG  
 Indirizzo del fabbricante Industrial Operations, Alfred Nobel-Strasse D-40789 Monheim am Rhein Germania  
 Ubicazione dei siti produttivi Chempark D-41538 Dormagen Germania

## 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 (%)
37	428-040-8	138261-41-3	Imidacloprid	(2E)-1-((6-chloropyridin-3-yl) methyl)-N-nitroimidazolidin-2-imine	Principio attivo	0.05

### 2.2. Tipo di formulazione

RB - Esca (pronta per l'uso)

## 3. Indicazioni di pericolo e consigli di prudenza

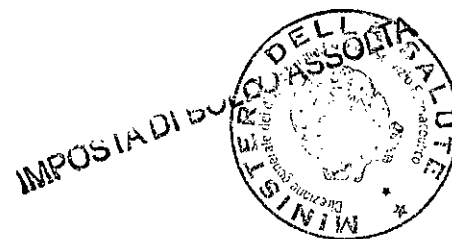
Indicazioni di pericolo Molto tossico per gli organismi acquatici con effetti di lunga durata  
 Consigli di prudenza In caso di consultazione di un medico, tenere a disposizione il contenitore o l'etichetta del

prodotto.  
 Tenere fuori dalla portata dei bambini.  
 Leggere attentamente e seguire tutte le istruzioni.  
 Non disperdere nell'ambiente.  
 Raccogliere il materiale fuoriuscito.  
 Smaltire il recipiente in conformità alla regolamentazione Nazionale.

## 4. Usi autorizzati

### 4.1. General public (Uso non professionale, utilizzatori non professionisti)

<b>Tipi di prodotto</b>	Tipo di prodotto 18 - Insetticidi, acaricidi e prodotti destinati al controllo degli altri artropodi		
<b>Descrizione esatta dell'uso autorizzato (se pertinente)</b>	VI.2 Insetticida		
<b>Campo di applicazione</b>	In ambiente chiuso, All'aperto V.2 Uso esterno - terrazze, camminamenti, cortili, entrate di capannoni e garage IV.2.4 Intorno agli edifici NON UTILIZZARE su suolo nudo, prati, aiuole		
<b>Categoria/e di utilizzatori</b>	Utilizzatore non professionale		
<b>Organismi bersaglio</b>	<b>Nome scientifico</b> Formicinae:	<b>Nome comune</b> Garden ant	<b>Fase di sviluppo</b> Adulti
<b>Metodi di applicazione</b>	applicazione esca		
<b>Metodo</b>	applicazione esca		
<b>Descrizione</b>	V.2 Uso esterno - terrazze, camminamenti, cortili, entrate di capannoni e garage  IV.2.4 Intorno agli edifici  NON UTILIZZARE su suolo nudo, prati, aiuole		
<b>Tasso: nido</b>	Massimo 8 grammi di esca per nido		
<b>Diluzione:</b>	%		
<b>Templstica:</b>	NIDI  Se Il nido è localizzato su pavimentazioni (ciottolato, selciato, sampietrini, cemento ecc.) applicare i granuli direttamente all'entrata del nido, tramite una applicazione puntuale.  Applicare al massimo 8 grammi di esca per nido.  Nel caso in cui fossero presenti più entrate al nido, suddividere gli 8 grammi di esca in modo equo.  Trattare al massimo due nidi allo stesso momento  FESSURE E CREPE  Applicare il prodotto in fessure e crepe nei luoghi in cui le formiche sono attive o in cui le loro tracce sono evidenti, utilizzando al massimo 8 grammi di esca.		
<b>Dimensioni e materiale dell'imballaggio</b>	Contenitore di plastica (HDPE) 100-300 ml		



#### 4.1.1. Istruzioni d'uso specifiche per l'uso

Applicare il prodotto in fessure e crepe nei luoghi in cui le formiche sono attive o in cui le loro tracce sono evidenti.

Collocare l'esca in luoghi protetti dalla pioggia.

Se il nido è identificabile, collocare l'esca direttamente all'interno dell'entrata del nido.

La completa eradicazione della colonia può richiedere dalle 2 alle 4 settimane, ma potrebbe richiedere fino a 2 mesi, a seconda delle condizioni specifiche.

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

Dopo aver utilizzato il prodotto e prima dei pasti, lavarsi accuratamente le mani e la cute esposta

Impedire l'accesso all'esca da parte di bambini e animali.

Tenere fuori dalla portata dei bambini

Conservare in un luogo sicuro.

Da non utilizzarsi in quei luoghi in cui cibo, mangime o acqua possono essere contaminati dal prodotto.

NON UTILIZZARE su suolo nudo, prati, aiuole

Pericoloso per le api.

Per l'uso esterno di questo prodotto, applicare l'esca solo in crepe, fessure o direttamente all'entrata del nido

Proteggere l'esca dalle intemperie e dalle api utilizzando, ad esempio, un vaso o una tegola, assicurandosi al contempo che le formiche riescano ad avere accesso all'esca. Non disperdere i granuli sul suolo e superfici dure utilizzati dalle formiche come sole vie di passaggio.

Se l'infestazione non viene controllata, applicare di nuovo il prodotto.

Quando il prodotto viene utilizzato intorno agli edifici, non applicare nei pressi di tubi di scarico. Se l'area trattata è collegata a sistemi di raccolta dell'acqua piovana o fognature, utilizzare solo nelle aree non soggette ad allagamenti o che possano bagnarsi (ad esempio pioggia, allagamenti, acqua potabile).

#### 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

##### GENERALI

Allontanarsi dall'area contaminata. Trasportare e collocare l'infortunato in una posizione stabile (sdraiato su un fianco).

Rimuovere immediatamente gli indumenti contaminati e smaltirli in modo sicuro.

##### INGESTIONE

Contattare un Centro Antiveneni. Risciacquare la bocca con acqua. Rivolgersi immediatamente ad un medico alla comparsa di sintomi e/o se grandi quantità di prodotto sono state ingerite. In caso di stato di incoscienza collocare l'infortunato in posizione laterale di sicurezza e rivolgersi immediatamente ad un medico. Non somministrare liquidi e non indurre il vomito.

Tenere a disposizione il contenitore o l'etichetta del prodotto.

##### CONTATTO CON LA PELLE

Rimuovere gli indumenti e le calzature contaminate. Lavare la cute contaminata con acqua e sapone. Contattare un Centro Antiveneni alla comparsa dei sintomi. Rivolgersi immediatamente ad un medico al verificarsi di irritazione della pelle e se questa persiste.

##### CONTATTO CON GLI OCCHI

Risciacquare immediatamente con acqua, anche sotto le palpebre, per almeno 15 minuti.

Indicazioni per il medico.

trattamento sintomatico.

Monitorare: funzioni cardiache e respiratorie

In caso di ingestione considerare trattamento di lavanda gastrica solo nei casi in cui ci sia stata una ingestione di prodotto significante nelle due ore precedenti. Ad ogni modo, l'applicazione di carbone attivo e di solfato di sodio sono sempre consigliati.

Nessun antidoto specifico disponibile.

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

Non contaminare l'acqua con il prodotto o il suo contenitore.

Il prodotto e la confezione devono essere smaltiti in modo sicuro.

Smaltire il prodotto in eccesso in un impianto autorizzato per il trattamento dei rifiuti.

Lo smaltimento del prodotto, eventuali soluzioni e sottoprodotti deve ottemperare con i requisiti dettati dalle disposizioni in materia di protezione ambientale e con le disposizioni in materia di smaltimento rifiuti, nonché con le prescrizioni locali e regionali.

Evitare la dispersione del materiale fuoriuscito ed il suo contatto con il suolo, corsi d'acqua, tubi di scarico e fognature.

Non riutilizzare il contenitore.

#### **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 nel contenitore originale.

Conservare in un luogo asciutto, fresco e ben ventilato.

Proteggere dal gelo.

Conservare lontano dalla luce.

Vita utile: 24 mesi.

## **5. Indicazioni generali per l'uso**

### **5.1. Istruzioni d'uso**

Vedere sezione 4.1.1

### **5.2. Misure di mitigazione del rischio**

Vedere sezione 4.1.2

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

See 4.1.3

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

Vedere sezione 4.1.4

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

Vedere sezione 4.1.5

## **6. Altre informazioni**

Non definito

## Allegato I SPC

### Allegato II - Ulteriori Condizioni dell'Autorizzazione

- L'etichetta del prodotto biocida oggetto della presente autorizzazione dovrà essere redattà 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 (PT18)  
AUTORIZZAZIONE DEL MINISTERO DELLA SALUTE n. IT/2020/00.6.10...../MRP”***

- 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.