

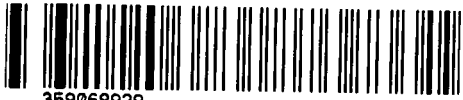


Ministero della Salute

DIREZIONE GENERALE DEI DISPOSITIVI MEDICI E DEL SERVIZIO FARMACEUTICO
Ufficio I - Affari generali e prodotti di interesse sanitario diversi dai dispositivi medici
Viale Giorgio Ribotta, 5 - 00144 Roma

I.5.i.d.2/1570

Ministero della Salute
0064214-14/11/2019-DGDMF-MDS-P
DGDMF
0064214-P-14/11/2019



359068929

Spett.le
ZOBELE HOLDING SPA
Via Fersina 4
38123 Trento

**OGGETTO: Prodotto biocida BENGAL FAMILY.
Trasmissione decreto di trasferimento di titolarità.**

Si trasmette, in allegato, il D.D. di trasferimento di titolarità del 13 NOV. 2019 relativo al prodotto biocida indicato in oggetto n. **IT/2019/00590/AUT**.

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 DELL'UFFICIO I
Dr.ssa Paola D'Alessandro

Referente tecnico: **Raffaella Perrone** 06.5994 2520
email: r.perrone@sanita.it

MV



Ministero della Salute

DIREZIONE GENERALE DEI DISPOSITIVI MEDICI E DEL SERVIZIO FARMACEUTICO

UFFICIO I

I.S.i.d.2/1570

IT/2019/00590/AUT

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, in particolare gli artt.19 e ss.;

VISTA l'istanza NA-TRS con case number BC-KC055012-66 presentata sul Registro Europeo R4BP3 in data 04 novembre 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:

Il trasferimento di titolarità del prodotto biocida:

DENOMINAZIONE	BENGAL FAMILY
PRINCIPIO ATTIVO:	N,N-diethyl-meta-toluamide
TITOLARE DELL'AUTORIZZAZIONE RESPONSABILE DELL'IMMISSIONE SUL MERCATO	ZOBELE HOLDING SPA Via Fersina 4 38123 Trento
NUMERO DI AUTORIZZAZIONE	IT/2019/00590/AUT
ASSET NUMBER	IT-0021627-0000
SCADENZA DELL'AUTORIZZAZIONE	31 luglio 2022

A far data dalla notifica del presente decreto, la società **ZOBELE HOLDING SPA** 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

17 3 NOV. 2019



IL DIRETTORE DELL'UFFICIO I

(D.s.s. Paola D'Alessandro)

Sommario delle caratteristiche del prodotto biocida

1. Informazioni amministrative

1.1. Denominazione commerciale del prodotto

Area di mercato Italia
Denominazione commerciale BENGAL FAMILY

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/ del prodotto

Nome del produttore Pharmamillennium srl
Indirizzo del fabbricante via Petrarca 49 22070 Rovello Porro Italia
Ubicazione dei siti produttivi Via Petrarca 49 22070 Rovello Porro Italia

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

numero BAS: 23

Nome del produttore Clariant Produkte Deutschland GMBH

Indirizzo del fabbricante Industriepark Höchst tor Sud Sudall 60529 Frankfurt am main Germania

Ubicazione dei siti produttivi Industriepark Höchst tor Sud Sudall 60529 Frankfurt am main 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 (%)
23	205-149-7	134-62-3	N,N-diethyl-m-toluamide	N,N-diethyl-m-toluamide	Principio attivo	9
-	200-578-6	64-17-5	Etanolo	Etanolo	Solvente	16,5
-	200-338-0	57-55-6	Glicole propilenico	1,2-propandiolo	Solvente	16
-			Estratto di Citronella	Estratto di Cymbopogon Schoenanthus	Profumo	2,2
-	223-095-2	3734-33-6	Benzoato di denatonio	fenilmetil-[2-[(2,6-dimetilfenil)ammino]-2-ossoetil]-diethylammonio benzoato	Profumo	0,001
-	231-791-2	7732-18-5	Acqua	acqua	Solvente	55,299

2.2. Tipo di formulazione

LV - Vaporizzatore liquido

3. Indicazioni di pericolo e consigli di prudenza

Indicazioni di pericolo Liquido e vapori infiammabili.
Provoca gravi irritazioni oculari.

Consigli di prudenza Tenere fuori dalla portata dei bambini.
In caso di consultazione di un medico, tenere a disposizione il contenitore o l'etichetta del prodotto.
Tenere lontano da fonti di calore, superfici calde, scintille, fiamme libere o altre fonti di accensione. - Non fumare.

Lavare le mani accuratamente dopo l'uso.
IN CASO DI CONTATTO CON GLI OCCHI: Sciacquare accuratamente per parecchi minuti. Togliere le eventuali lenti a contatto se è agevole farlo. Continuare a sciacquare.

Se l'irritazione degli occhi persiste: Consultare un medico.
Smaltire il recipiente in conformità alle regolamentazione locale/regionale/nazionale/internazionale.

4. Usi autorizzati/i

4.1. Repellente

Tipi di prodotto Tipo di prodotto 19 - Repellenti e attrattivi

Descrizione esatta dell'uso autorizzato (se pertinente) Per uso umano esterno.
Il prodotto va spruzzato sulla pelle per allontanare gli insetti bersaglio.
Il prodotto protegge contro le punture delle zanzare.

Gli utilizzatori devono spruzzare il prodotto sulla pelle (tutto il corpo eccetto piedi e faccia), quando necessario per allontanare insetti molesti e dannosi. Sono necessarie due applicazioni al giorno. Le applicazioni possono essere ripetute e la frequenza può variare secondo le necessità.

Campo di applicazione In ambiente chiuso, All'aperto

Il prodotto è un pronto all'uso per allontanare gli insetti ed è indicato per l'uso domestico e non professionale. Il prodotto repellente è spruzzato sulla pelle per allontanare gli insetti bersaglio, proteggendo dalle

punture di zanzara.

Categoria di utilizzatori Utilizzatore non professionale

Organismi bersaglio Nome scientifico Nome comune Fase di sviluppo
Culicidae: Anopheles mosquitoes Adulti

Metodi di applicazione

Metodo A spruzzo

Descrizione Con lo speciale dispenser, applicare la dose desiderata sulla pelle, dove è possibile venire attaccati da insetti fastidiosi, evitando il contatto con gli occhi e la bocca.

Tasso: Dose minima sufficiente per la formazione di una pellicola sottile.

Diluzione: 0%

Tempistica: Ripetere l'applicazione dopo qualche ora, evitando applicazioni frequenti.

Gli utilizzatori devono spruzzare il prodotto sulla pelle (tutto il corpo eccetto piedi e faccia), quando necessario per allontanare insetti molesti e dannosi. Sono necessarie due applicazioni al

giorno.

Dimensioni e materiale dell'imballaggio Tipo: spray no gas

Materiale: Plastica HDPE

Formato: Da 25 a 200 ml (Si noti che il formato da 100 ml risulta già autorizzato)

Il prodotto è proposto in bottiglie spray pronte all'uso di differenti formati, contenenti il 9% di DEET.

4.1.1. Istruzioni d'uso specifiche per l'uso

Spruzzare delicatamente sulle parti del corpo esposte. Agitare prima dell'uso.

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

- Leggere l'etichetta prima dell'uso
- Lavare le mani accuratamente dopo l'utilizzo.
- Non applicare il prodotto più di due volte al giorno.
- Non applicare su bambini sotto i 2 anni.
- Evitare il contatto con occhi e membrane mucose.
- Usare cautela nell'applicazione sui bambini dai 2 ai 12 anni.
- Evitare il contatto con gli occhi, il naso, la bocca e con ferite aperte.
- Non applicare su scottature solari.
- Evitare il contatto con materiali plastici (es.: occhiali, vetri da orologio, tessuti sintetici, pelli sintetiche ecc.), tessuti, vernici e lacche.
- Tenere lontano da coltre, fiamme ed altre cause di combustione.
- Conservare in un posto fresco e secco lontano ai raggi solari.
- Assicurare una buona ventilazione durante l'uso del prodotto, così che ogni vapore emesse da rovesciamenti, perdite o rilasci da ogni utilizzo si disperdano rapidamente.
- Rimuovere fonti di combustione dai luoghi di utilizzo e conservazione.
- Conservare ed utilizzare sostanze infiammabili ben lontano dalle aree di utilizzo e conservazione.
- Tenere lontano dalla portata dei bambini.

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

OCCHI: Lavare immediatamente con molta acqua per almeno 15 minuti.

PELLE: In caso di sintomi allergici lavare l'area interessata con molta acqua.

INALAZIONE: Portare all'aria fresca. Consultare un medico per consigli di trattamento.

INGESTIONE: In caso di ingestione consultare un medico subito un intervento medico e mostrate l'etichetta

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

Tenere lontano dalla portata dei bambini, conservare lontano da cibo e bevande. Non riutilizzare il contenitore vuoto. Non abbandonare nell'ambiente.

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

La durata del prodotto è di due anni a temperatura ambiente.

5. Indicazioni generali per l'uso

5.1. Istruzioni d'uso

Vedi "usi autorizzati"

5.2. Misure di mitigazione del rischio

Vedi "usi autorizzati"

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

Vedi "usi autorizzati"

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

Vedi "usi autorizzati"

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

Vedi "usi autorizzati"

6. Altre informazioni

Non definito

Allegato I SPC

Allegato II - 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 (PT19)

AUTORIZZAZIONE DEL MINISTERO DELLA SALUTE n. IT/2019/00590/AUT”

- 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.

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

