



REPUBLIKA HRVATSKA
MINISTARSTVO ZDRAVSTVA

KLASA: UP/I-543-04/18-12/13
URBROJ: 534-07-1-1-3/1-18-3
Zagreb, 6. studenoga 2018.

Ministar zdravstva Republike Hrvatske na temelju članka 8. Zakona o provedbi Uredbe (EU) br. 528/2012 Europskoga parlamenta i Vijeća u vezi sa stavljanjem na raspolaganje na tržištu i uporabi biocidnih proizvoda („Narodne novine“, broj 39/13 i 47/14), povodom zahtjeva trgovačkog društva **Bayer d.o.o., Radnička cesta 80, Zagreb**, u predmetu obnove odobrenja za biocidne proizvode, donosi

RJEŠENJE

I. Trgovačkom društvu **Bayer d.o.o., Radnička cesta 80, Zagreb**, (u daljnjem tekstu: nositelj odobrenja) odobrava se stavljanje na raspolaganje na tržištu Republike Hrvatske i korištenje biocidnog proizvoda **RACUMIN FOAM**.

II. Obnova odobrenja za stavljanje na raspolaganje na tržištu i uporabu biocidnog proizvoda daje se isključivo pod uvjetima navedenima u Sažetku svojstava biocidnog proizvoda iz priloga ovoga rješenja koji je sastavni dio ovoga rješenja.

III. Nositelj odobrenja dužan je izraditi deklaraciju u skladu s uvjetima iz ovoga rješenja.

IV. Nositelj odobrenja dužan je obavijestiti Ministarstvo zdravstva o neočekivanim ili štetnim učincima biocidnog proizvoda.

V. Ovo rješenje važi do **14.02.2023.**

VI. Ovim rješenjem stavlja se van snage rješenje Ministarstva zdravstva KLASA: UP/I-543-04/17-12/07, URBROJ: 543-07-1-1-3/1-17-3 od 7. kolovoza 2017.

Obrazloženje

Trgovačko društvo Bayer d.o.o., Radnička cesta 80, Zagreb, podnijelo je zahtjev Ministarstvu zdravstva za obnovom odobrenja izdanog od strane nadležnog tijela referentne države Njemačke, za stavljanje na raspolaganje na tržištu i uporabu biocidnog proizvoda RACUMIN FOAM, a u skladu s Prvedbenom Uredbom Komisije (EU) 2017/1378 od 25. srpnja 2017. o produljenju odobrenja kumatetralila kao aktivne tvari za uporabu u biocidnim proizvodima vrste I4.

Obnova odobrenja za stavljanje na raspolaganje na tržištu i uporabu biocidnog proizvoda daje se isključivo pod uvjetima navedenima u Sažetku svojstava skupine biocidnog proizvoda iz priloga ovoga rješenja, koji je sastavni dio ovoga rješenja. Nositelj odobrenja dužan je izraditi deklaraciju u skladu s uvjetima iz ovoga rješenja i sukladnu članku 69. Uredbe (EU) br. 528/2012. Nositelj odobrenja dužan je obavijestiti Ministarstvo zdravstva o neočekivanim ili štetnim učincima biocidnog proizvoda sukladno članku 47. Uredbe (EU) br. 528/2012. Ovo rješenje važi do 14.02.2023. sukladno datumu važenja odobrenja referentne države. Ovim rješenjem stavlja se van snage rješenje Ministarstva zdravstva KLASA: UP/I-543-04/17-12/07, URBROJ: 543-07-1-1-3/1-17-3 od 7. kolovoza 2017.

Na temelju naprijed navedenoga u skladu s člankom 31. Uredbe (EU) br. 528/2012 Europskoga parlamenta i Vijeća u vezi sa stavljanjem na raspolaganje na tržištu i uporabi biocidnih proizvoda („Narodne novine“, broj 39/13 i 47/14), riješeno je kao u izreci.

Uputa o pravnom lijeku:

Protiv ovog rješenja stranka može pokrenuti upravni spor pred mjesno nadležnim upravnim sudom, u roku od 30 dana od dana primitka ovog rješenja.

Tužba se predaje mjesno nadležnom sudu neposredno u pisanom obliku, usmeno na zapisnik ili se šalje poštom, odnosno dostavlja elektronički.

Dostaviti:

1. Bayer d.o.o., Radnička cesta 80, Zagreb
2. Arhiva



Sažetak svojstava biocidnog proizvoda

RACUMIN FOAM
Vrsta proizvoda 14

Odobrenje KLASA: UP/I-543-04/18-12/13; URBROJ: 534-07-1-1-3/1-18-3

R4BP broj HR-0017631-0000

1. ADMINISTRATIVNE INFORMACIJE

1.1. Trgovački naziv(i) proizvoda

Trgovački naziv	Racumin® Foam
-----------------	---------------

1.2. Nositelj odobrenja

Naziv i adresa nositelja odobrenja	Naziv	Bayer d.o.o.
	Adresa	Radnička cesta 80, Zagreb
Broj odobrenja	KLASA: UP/I-543-04/18-12/13	
Broj odluke iz Registra biocidnih proizvoda (R4BP)	HR-0017631-0000	
Datum odobrenja	6.11.2018.	
Datum isteka odobrenja	14.2.2023.	

1.3. Proizvođač(i) proizvoda

Naziv proizvođača	Frowein GmbH & Co. KG
Adresa proizvođača	Am Reislebach 83, 72461 Albstadt Njemačka
Lokacija proizvodnih pogona	Am Reislebach 83, 72461 Albstadt Njemačka

1.4. Proizvođači aktivnih tvari

Aktivna tvar	Kumatetralil
Naziv proizvođača	Bayer S.A.S. Environmental Science
Adresa proizvođača	16 rue Jean Marie Leclair CS 90106, 69266 Lyon Cedex 09 Francuska
Lokacija proizvodnih pogona	AlzChem Trostberg GmbH - Chemiepark Trostberg, Dr. Albert Frank Str. 32, 83308 Trostberg Njemačka

2. SASTAV I FORMULACIJA PROIZVODA

2.1. Kvalitativne i kvantitativne informacije o sastavu proizvoda

Uobičajeni naziv	IUPAC naziv	Funkcija	CAS broj	EC broj	Sadržaj (%)
Kumatetralil	Coumatetralyl	Aktivna tvar	5836-29-3	227-424-0	0.4062
Izotridekanol, etoksilirani		Ne-aktivna tvar	69011-36-5	500-241-6	1.8

2.2. Vrsta formulacije

Pjena (kontaktna pjena spremna za uporabu)

3. OZNAKE OPASNOSTI I OBAVIJESTI

Oznaka upozorenja	H222 Vrlo lako zapaljivi aerosol H229 Spremnik pod tlakom: može se rasprsnuti ako se grije H319 Uzrokuje jako nadraživanje oka. H360D Može naškoditi nerođenom djetetu. H373 Može uzrokovati oštećenje organa (krvi) tijekom produljene ili ponavljane izloženosti . H411 Otroavno za vodeni okoliš s dugotrajnim učincima.
Oznake obavijesti	P201 Prije uporabe pribaviti posebne upute. P202 Ne rukovati prije upoznavanja i razumijevanja sigurnosnih mjera predostrožnosti. P210 Čuvati odvojeno od topline, vrućih površina, iskri, otvorenih plamena i ostalih izvora paljenja. Ne pušiti. P211 Ne prskati u otvoreni plamen ili drugi izvor paljenja. P251 Ne bušiti, niti paliti čak niti nakon uporabe. P260 Ne udisati pare/aerosol. P264 Nakon uporabe temeljito oprati ruke P273 Izbjegavati ispuštanje u okoliš. P280 Nositi zaštitne rukavice/zaštitnu odjeću/zaštitu za oči. P305+351+338 U SLUČAJU DODIRA S OČIMA:Oprezno ispirati vodom nekoliko minuta.Ukloniti kontaktne leće ukoliko ih nosite i ako se one lako uklanjaju. Nastaviti ispiranje. P308 + 313 U SLUČAJU izloženosti ili sumnje na izloženost: zatražiti savjet/pomoć liječnika. P337 + 313 Ako nadražaj oka ne prestaje: zatražiti savjet/pomoć liječnika. P391 Sakupiti proliveno/rasuto. P405 Skladištiti pod ključem. P410+412 Zaštititi od sunčevog svjetla.Ne izlagati temperaturi višoj od 50 °C/122 °F. P501 Odložiti sadržaj/spremnik u skladu s propisima o zbrinjavanju opasnog otpada.

4. ODOBRENA UPORABA

4.1. Opis uporabe

Tablica 1. Uporaba br. 1 – Uporaba 1- sivi štakor

Vrsta proizvoda	Vrsta proizvoda 14: Rodenticidi (zaštita od nametnika)
Ako je relevantno, točan opis odobrene uporabe	Proizvod je rodenticid na osnovi antikoagulanta (antidot vitamin K1) koji je namijenjen za suzbijanje sivog štakora (<i>Rattus norvegicus</i>). Primjenu mogu provoditi osposobljeni profesionalni korisnici.
Ciljni organizam(mi) (uključujući razvojnu fazu)	<i>Rattus norvegicus</i> sivi štakor Odrasle i mlade jedinke
Područje primjene	u zatvorenom prostoru U zatvorenom prostoru (zatvorena kabela okna ili kanalice, potporne konstrukcije od npr. električnih razvodnih ormara ili visokonaponskih ormara, šupljine u zidovima i zidnim oblogama, ulazi u zgrade, zidni otvori, uski prolazi, spušteni stropovi, izolacijski zidovi, vodovi instalacija, poprečni

	nosači na građevinskim skelama), zaštita zdravlja, zaštita materijalnih dobara.
Načini primjene	primjena pjene Pritiskom na mlaznicu proizvod iz limenke izlazi u obliku pjene. Tijekom 3 sekunde iz limenke izade oko 25 g pjene.
Količine kod primjene i učestalost	20-30 g po rupi/prolazu - 2 primjene tijekom jedne akcije suzbijanja glodavaca
Kategorije korisnika	osposobljeni profesionalac
Veličine pakiranja i ambalažni materijal	500 mL aerosolna limenka (alumijska limenka s unutarnjim premazom od epoksifenolne smole) sadrži 450 g sredstva + 41 g potisnog plina

4.1.1. Upute za uporabu specifične za uporabu

Vidjeti točku 5. upute za uporabu.

4.1.2. Mjere za smanjenje rizika specifične za uporabu

Vidjeti točku 5. upute za uporabu.

4.1.3. Ako su specifične za uporabu, pojedinosti o vjerojatnim izravnim i posrednim učincima, upute za prvu pomoć i hitne mjere u slučaju nužde za zaštitu okoliša

Vidjeti točku 5. upute za uporabu.

4.1.4. Ako su specifične za uporabu, upute za sigurno odlaganje proizvoda i ambalaže

Vidjeti točku 5. upute za uporabu.

4.1.5. Ako su specifični za uporabu, uvjeti skladištenja i rok trajanja proizvoda u uobičajenim uvjetima skladištenja

Vidjeti točku 5. upute za uporabu.

4.2. Opis uporabe

Tablica 2. Uporaba br. 2 – Uporaba 2 - kućni miš

Vrsta proizvoda	Vrsta proizvoda 14: Rodenticidi (zaštita od nametnika)
Ako je relevantno, točan opis odobrene uporabe	Proizvod je rodenticid na osnovi antikoagulanta (antidot vitamin K1) koji je namijenjen za suzbijanje kućnog miša (<i>Mus musculus</i>). Primjenu mogu provoditi osposobljeni profesionalni korisnici.
Ciljni organizam(mi) (uključujući razvojnu fazu)	<i>Mus musculus</i> Kućni miš Odrasle i mlade jedinke
Područje primjene	u zatvorenom prostoru U zatvorenom prostoru (zatvorena kabela okna ili kanalice, potporne konstrukcije od npr. električnih razvodnih ormara ili visokonaponskih ormara, šupljine u zidovima i zidnim oblogama, ulazi u zgrade, zidni otvori, uski prolazi, spuštene stropovi, izolacijski zidovi, vodovi instalacija, poprečni nosači na građevinskim skelama), zaštita zdravlja, zaštita materijalnih dobara.
Načini primjene	primjena pjene Pritiskom na mlaznicu proizvod iz limenke izlazi u obliku pjene. Tijekom 3

	sekunde iz limenke izade oko 25 g pjene.
Količine kod primjene i učestalost	4-30 g po rupi/prolazu - 2 primjene tijekom jedne akcije suzbijanja glodavaca
Kategorije korisnika	osposobljeni profesionalac
Veličine pakiranja i ambalažni materijal	500 mL aerosolna limenka (aluminijaska limenka s unutarnjim premazom od epoksifenolne smole) sadrži 450 g sredstva + 4 l g potisnog plina

4.2.1. Upute za uporabu specifične za uporabu

Vidjeti točku 5. upute za uporabu.

4.2.2. Mjere za smanjenje rizika specifične za uporabu

Vidjeti točku 5. upute za upotrebu.

4.2.3. Ako su specifične za uporabu, pojedinosti o vjerojatnim izravnim i posrednim učincima, upute za prvu pomoć i hitne mjere u slučaju nužde za zaštitu okoliša

Vidjeti točku 5. upute za uporabu.

4.2.4. Ako su specifične za uporabu, upute za sigurno odlaganje proizvoda i ambalaže

Vidjeti točku 5. upute za uporabu.

4.2.5. Ako su specifični za uporabu, uvjeti skladištenja i rok trajanja proizvoda u uobičajenim uvjetima skladištenja

Vidjeti točku 5. upute za uporabu.

5. OPĆE UPUTE ZA UPORABU¹

5.1. Upute za uporabu

1. Prije uporabe pročitati i slijediti upute o proizvodu kao i sve informacije koje prate proizvod.
2. Pregledati infestirano područje prije provedbe suzbijanja. Napraviti procjenu lokacije radi određivanja vrste glodavaca, njihovih mjesta aktivnosti i saznati vjerojatan uzrok i brojnost populacije.
3. Ukloniti hranu kojoj glodavci mogu lako pristupiti (npr. ostatci hrane ili prosuti zrnati proizvodi). Ne čistiti infestirano područje prije primjene proizvoda jer to može uznemiriti populaciju glodavaca i otežati prihvaćanje mamaca kao izvora hrane.
4. Proizvod treba koristiti samo kao dio integriranog suzbijanja štetnika (IPM) koji treba uključivati, između ostalog, higijenske mjere te, gdje je to moguće, i fizikalne mjere suzbijanja.
5. Proizvod postaviti blizu mjesta gdje su uočene aktivnosti glodavaca (npr. uz putove kretanja, mjesta skrivanja, hranjenja, rupe glodavaca, itd).
6. Preporučuju se dvije primjene proizvoda u jednoj akciji suzbijanja glodavaca.
7. Svako mjesto gdje se primjenjuje pjena mora biti označeno odgovarajućim znakovima upozorenja. Klijent mora biti obaviješten o provedenim mjerama deratizacije. Klijent mora obavijestiti svoje zaposlenike i vanjske

¹ Upute o uporabi, mjere za smanjenje rizika i druge smjernice za uporabu u ovom odjeljku vrijede za svaku autoriziranu uporabu.

davatelje usluga i, ako je potrebno, postaviti dodatne znakove upozorenja. Izvođač koji provodi mjere mora napraviti dovoljno informativnog materijala i općenito razumljive znakove upozorenja o rizicima primarnog ili sekundarnog otrovanja i dati ih na raspolaganje klijentu. Odgovornost za postavljanje potrebnih znakova upozorenja mora biti dogovorena između izvođača koji provodi deratizaciju i klijenta.

Informativni materijali ili znakovi moraju sadržavati najmanje sljedeće podatke:

- Mjere prve pomoći koje se provode u slučaju otrovanja,
- Upute koje treba poduzeti u slučaju pogrešne primjene pjene i nalaza uginulih glodavaca,
- Naziv proizvoda i aktivnih tvari, uključujući i broj odobrenja,
- Kontaktne podatke odgovorne osobe korisnika,
- Broj telefona Centra za kontrolu otrovanja i antidot,
- Datum primjene pjene.

8. Proizvod postaviti izvan dohvata djece, ptica, kućnih ljubimaca, domaćih životinja i drugih ne-ciljnih životinja (npr. zatvorena kabelska okna ili kanalice, potporne konstrukcije od npr. električnih razvodnih ormara ili visokonaponskih ormara, ulazi u rupe glodavaca, šupljine u zidovima i zidnim oblogama, ulazi u zgrade, zidni otvori, uski prolazi, spuštene stropovi, izolacijski zidovi, vodovi instalacija, poprečni nosači na građevinskim skelama).

9. Pjena ne smije potpuno zatvoriti prolaz kako bi glodavci ipak mogli prepoznati svoje uobičajene putove kretanja. Ako je prolaz potpuno zapriječen pjenom, glodavci mogu izbjegavati prolazak tim mjestom.

10. Broj mjesta postavljanja pjene ovisi o populaciji glodavaca i dizajnu objekta ili zgrade.

11. Proizvod postaviti dalje od hrane, pića, hrane za životinje kao i opreme ili površina koji dolaze u dodir s njima.

12. Tijekom rukovanja proizvodom nositi zaštitne rukavice otporne na kemikalije (nositelj odobrenja za stavljanje na tržište mora u uputi za uporabu proizvoda navesti materijal za rukavice).

13. Tijekom rukovanja proizvodom obvezno nositi odgovarajuću zaštitu za oči.

14. Pri rukovanju ne jesti, piti niti pušiti. Nakon rukovanja oprati ruke i izloženu kožu.

15. U svakoj provjeri, dopuniti pjenu koju su glodavci odnijeli i dokumentirati prisutnost/odsutnost pjene.

16. Sukladno ocjeni lokacije provedene prije početka tretiranja, izvođač deratizacije treba odrediti učestalost kontrola tretiranog područja.

17. Ako se nakon razdoblja od 35 dana i dalje mamac konzumira i ne primjećuje se smanjenje aktivnosti glodavaca, tome se mora odrediti vjerojatni uzrok. Kada se drugi razlozi isključe te postoji sumnja na otpornost glodavaca potrebno je razmotriti primjenu ne-antikoagulantnog rodenticida gdje je to moguće ili jačeg antikoagulantnog rodenticida. Također razmotriti i uporabu zamki kao alternativnu mjeru suzbijanja.

18. Po završetku akcije suzbijanja glodavaca, papirnatim ubrusima ili suhim krpama sakupiti ostatke proizvoda.

5.2. Mjere za smanjenje rizika

1. U informacijama o proizvodu, tj. deklaraciji i/ili letku jasno treba biti naznačeno da će se proizvod isporučivati samo osposobljenim profesionalnim korisnicima koji posjeduju certifikat kojim se dokazuje usklađenost s primjenjivim zahtjevima obuke (npr. „samo za osposobljene profesionalne korisnike”).

2. Ne koristiti na područjima gdje se sumnja da postoji otpornost na aktivnu tvar.

3. Pjenu postaviti na specifična mjesta na kojima je prethodno potvrđena infestacija glodavcima.

4. Proizvode ne koristiti dulje od 35 dana bez provođenja procjene infestacije i učinkovitosti tretiranja.

5. Vrijeme provođenja mjera suzbijanja može biti i dulje kada je infestacija dugotrajna, npr. zbog stalne migracije glodavaca izvana u objekt ili pogon (npr. pogon za preradu hrane). U takvim slučajevima, potrebno je utvrditi postoje li odgovarajuće mjere za sprječavanje ponavljanja infestacije glodavcima.

6. Izmjena različitih antikoagulanata slične ili slabije jačine nije sigurna opcija za sprječavanje nastanka otpornosti, budući da svi antikoagulanti imaju identičan mehanizam djelovanja i sličan oblik otpornosti. Ako se odredi otpornost te ako se ne mogu primijeniti djelatne tvari s drugačijim mehanizmima djelovanja, treba koristiti jače antikoagulate.

7. Predmete korištene za prekrivanje mjesta postavljanja ne prati vodom između dvije primjene.

8. Uginule glodavce zbrinuti u skladu s važećim propisima.

9. Antikoagulantni mamac ne koristiti kao trajni mamac za sprječavanje infestacije glodavcima ili praćenje aktivnosti glodavaca (monitoring). Za praćenje glodavaca, koristiti mamac bez otrova, opremu za monitoring ili zamke.

10. Općenito vrijedi da, na početku deratizacije, mjesta na kojima je pjena postavljena treba provjeravati, ako je to moguće, svaka 2-3 dana ili barem nakon 5 dana, a zatim u tjednim intervalima. To vrijedi i za deratizacije koje traju dulje od mjesec dana.
11. U svakoj provjeri, dopuniti pjenu koju su glodavci odnijeli i dokumentirati prisutnost/odsutnost pjene.
12. Kod svake provjere, potražiti uginule glodavca u infestiranom području i zbrinuti ih u skladu s lokalnim propisima kako bi se spriječila sekundarna otrovanja.
13. Proizvod ne koristiti u pulsним tretiranjima.
14. Proizvod koristiti samo u ekstremnim slučajevima kada je primjena nekemijskih i konvencionalnih mamaca neučinkovita ili nemoguća.
15. Nanesite pjenu izvan dohvata djece. Koliko je to moguće, ograničiti pristup kućnim ljubimcima i drugim neciljanim organizmima (na primjer, zatvoriti kabelska okna ili kanalice, potporne konstrukcije od npr. električnih razvodnih ormara ili visokonaponskih ormara, šupljine u zidovima i zidnim oblogama, ulaze u zgrade, zidne otvore, uske prolaze, spuštene stropove, izolacijske zidove, vodove instalacija, poprečne nosače na građevinskim skelama).
16. Tretirana mjesta u zgradama moraju biti osigurana da se spriječi pristup djeci i kućnim ljubimcima.
17. Kako bi se izbjegli ostatci proizvoda na hrani za ljude i životinje, tijekom primjene proizvoda poštivati minimalnu udaljenost od dva metra od mjesta skladištenja, pripreme ili konzumiranja hrane.
18. Prije početka akcije suzbijanja glodavaca svi korisnici u zgradama i objektima gdje se pjena postavlja moraju biti obaviješteni o rizicima za ljude, kućne ljubimce i druge neciljane organizme. Obavijesti moraju sadržavati i mjere prve pomoći u slučaju otrovanja, mjere u slučaju pogrešne primjene pjene ili nalaza uginulih glodavaca (sukladno etiketi proizvoda).

5.3. Pojediniosti o vjerojatnim izravnim i posrednim učincima, upute za prvu pomoć i hitne mjere u slučaju nužde za zaštitu okoliša

Ovaj proizvod sadržava antikoagulantnu tvar.

Ako se proguta, simptomi se mogu pojaviti s odgodom i mogu uključivati krvarenje iz nosa i desni. U teškim slučajevima, mogu se pojaviti modrice i krv u urinu i stolici.

- Antidot: Vitamin K1 daje samo medicinsko/veterinarsko osoblje.

U slučaju:

- Dodira s kožom, oprati kožu vodom, a zatim vodom i sapunom.

- Dodira s očima, isprati oči odgovarajućom tekućinom ili vodom, držati kapke otvorenim najmanje 10 minuta.

- Gutanja, oprezno isprati usta vodom. Osobi koja je u nesvijesti nikada ništa ne davati na usta. Ne izazivati povraćanje. Ako se proguta, odmah potražiti savjet liječnika i pokazati spremnik proizvoda ili deklaraciju.

Ako je životinja progutala proizvod, potražiti pomoć veterinara.

Zaštitne kutije za mamce potrebno je označiti sljedećim informacijama: „ne pomicati i/ili otvarati”; „sadrži rodenticid”; „naziv proizvoda”; „aktivna tvar” i „u slučaju nesreće nazvati Centar za kontrolu otrovanja na tel. 01/2348-342”.

Proizvod se ne smije postavljati blizu sustava za odvod vode jer može doći u dodir s vodom.

Opasno za divlje životinje.

5.4. Upute za sigurno odlaganje proizvoda i ambalaže

Na kraju tretmana, neiskorištene mamce i ambalažu odložiti u skladu s propisima o zbrinjavanju opasnog otpada.

Kod uklanjanja ostataka pjene spriječiti dodir pjene s kožom.

5.5. Uvjeti skladištenja i roka trajanja proizvoda pod normalnim uvjetima skladištenja

Čuvati na suhom, hladnom i dobro prozračenom mjestu. Spremnik držati zatvoren i zaštićen od izravne sunčeve svjetlosti.

Čuvati izvan dohvata djece, ptica, kućnih ljubimaca i domaćih životinja te drugih neciljanih organizama.

Rok trajanja: 48 mjeseci.

6. OSTALE INFORMACIJE

- 1) Antikoagulantni rodenticidi imaju odgođeni učinak djelovanja koji se može uočiti od 4 do 10 dana nakon konzumiranja mamca.
 - 2) Glodavci mogu prenositi bolesti. Uginule glodavce ne dirati s golim rukama, koristiti rukavice ili hvataljke kod sakupljanja i zbrinjavanja strvina.
 - 3) Proizvod sadrži goroku tvar i boju.
- Dostaviti nadležnim službama na zahtjev sve relevantne podatke koji se odnose na tretiranje i moguću pojavu otpornosti (rezistentnosti).

Zbog tehničkih nedostataka pri uređivanju SPC editor-a u ovom odjeljku se navode sljedeće oznake obavijesti:

P260 Ne udisati pare/aerosol.

P280 Nositi zaštitne rukavice/zaštitnu odjeću/zaštitu za oči.

P308 + 313 U SLUČAJU izloženosti ili sumnje na izloženost: zatražiti savjet/pomoć liječnika.

P337 + 313 Ako nadražaj oka ne prestaje: zatražiti savjet/pomoć liječnika.

P501 Odložiti sadržaj/spremnik u skladu s propisima o zbrinjavanju opasnog otpada.