



Ministero della Salute

DIPARTIMENTO DELLA PROGRAMMAZIONE, DEI DISPOSITIVI MEDICI,
DEL FARMACO E DELLE POLITICHE IN FAVORE DEL SERVIZIO
SANITARIO NAZIONALE
EX DIREZIONE GENERALE DEI DISPOSITIVI MEDICI E DEL
SERVIZIO FARMACEUTICO
Ufficio 8 – Biocidi e cosmetici
Viale Giorgio Ribotta, 5 - 00144 Roma
PEC: dgfdm@postacert.sanita.it

Class: I.5.i.d.2/1764

<Spazio riservato per l'apposizione
dell'etichetta di protocollo>

Spett.le
SBM DEVELOPPEMENT
60 chemin des Mouilles
69130 – Ecully (FR)
sbmlifescienzeitalia@pec.it
mattia.moretto@sbm-company.com

OGGETTO: Prodotto biocida: Rodicum CT
Trasmissione decreto di proroga dell'autorizzazione n. IT/2019/00565/MRS

Si trasmette, in allegato, il decreto di proroga dell'autorizzazione del prodotto biocida indicato in oggetto.

Si richiama l'attenzione di codesta società su quanto disposto dal Regolamento (CE) n. 1272/2008 del Parlamento europeo e del Consiglio, del 16 dicembre 2008 e ss.mm.ii., relativo alla classificazione, all'etichettatura e all'imballaggio delle sostanze e delle miscele.

Si rammenta, inoltre, che codesta società, fermo restando quanto previsto dall'articolo 6 del Regolamento (UE) 354/2013 e dalla sezione 2, punto 11 del relativo allegato, ha l'obbligo di adeguare autonomamente gli stampati del prodotto alla vigente normativa in materia di etichettatura e sue eventuali modifiche, ai sensi dell'articolo 6 del decreto del Ministero 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”*.

IL DIRETTORE DELL'UFFICIO
dott.ssa Raffaella Perrone*

*Firma autografa sostituita a mezzo stampa, ai sensi dell'art. 3, comma 2, del D. Lgs. 39/1993

Referente tecnico: **Raffaella Perrone** - e-mail: r.perrone@sanita.it

Referente amministrativo: **Massimiliano Vaccari** - e-mail: m.vaccari-esterno@sanita.it



Ministero della Salute

DIPARTIMENTO DELLA PROGRAMMAZIONE, DEI DISPOSITIVI MEDICI, DEL FARMACO E
DELLE POLITICHE IN FAVORE DEL SERVIZIO SANITARIO NAZIONALE
EX DIREZIONE GENERALE DEI DISPOSITIVI MEDICI E DEL
SERVIZIO FARMACEUTICO
UFFICIO 8
IT/2019/00565/MRS

IL DIRETTORE DELL'UFFICIO

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 la decisione di proroga dell'autorizzazione del prodotto di riferimento ASSET NUMBER DE-0015601-0000 ed essendosi verificate le condizioni di cui all'art. 34 paragrafo 5 del Regolamento (UE) 528/2012;

DECRETA:

la proroga dell'autorizzazione del prodotto biocida:

DENOMINAZIONE	Rodicum CT
PRINCIPIO ATTIVO:	Coumatetralyl
TITOLARE DELL'AUTORIZZAZIONE RESPONSABILE DELL'IMMISSIONE SUL MERCATO	SBM DEVELOPPEMENT 60 chemin des Mouilles 69130 – Ecully (FR)
NUMERO DI AUTORIZZAZIONE	IT/2019/00565/MRS
SCADENZA DELL'AUTORIZZAZIONE	31 dicembre 2025
TIPOLOGIA DI PRODOTTO	PT14

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 1 (SPC - sommario delle caratteristiche del prodotto), aggiornato e caricato nel Registro Europeo.

Eventuali autorizzazioni all'immissione in commercio del biocida ai sensi dell'art. 2 del d.P.R. 6 ottobre 1998, n. 392 o l'eventuale facoltà di immissione in commercio del medesimo biocida in regime di libera vendita, vigenti ai sensi dell'articolo 89, paragrafo 2 del Regolamento (UE) 528/2012, si intendono revocate e, decorsi nove mesi dall'entrata in vigore del presente decreto, le confezioni dei relativi lotti non possono essere cedute o vendute al consumatore finale.

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 entra in vigore a far data dalla notifica del medesimo, salva l'ipotesi in cui il prodotto sia già presente sul mercato sotto il regime transitorio nazionale di cui all'art.89 del Regolamento (UE) 528/2012; in quest'ultimo caso il presente decreto entra in vigore a decorrere da tre mesi dalla data di notifica.

Roma

IL DIRETTORE DELL'UFFICIO
dott.ssa Raffaella Perrone

IT

ALLEGATO

RIASSUNTO DELLE CARATTERISTICHE DEL PRODOTTO BIOCIDA

Rodicum CT

Tipo/i di prodotto

Tipo di prodotto 14: Rodenticidi

Numero di autorizzazione: IT/2019/00565/MRS

Numero dell'approvazione del R4BP: IT-0021491-0000

Capitolo 1. INFORMAZIONI AMMINISTRATIVE

1.1. Denominazione/i commerciale/i del prodotto

Denominazione/i commerciale/i	Rodicum CT
-------------------------------	------------

1.2. Titolare dell'autorizzazione

Nome e indirizzo del titolare dell'autorizzazione	Nome	SBM DEVELOPPEMENT
	Indirizzo	60 chemin des Mouilles 69130 Ecully Francia
Numero di autorizzazione	IT/2019/00565/MRS	
<i>Numero dell'approvazione del R4BP</i>	IT-0021491-0000	
Data di rilascio dell'autorizzazione	13/02/2018	
Data di scadenza dell'autorizzazione	01/07/2024	

1.3. Fabbricante/i del prodotto

Nome del fabbricante	Bayer S.A.S.
Indirizzo del fabbricante	16 rue Jean-Marie Leclair 69266 Lyon (Cedex 09) Francia
Ubicazione dei siti di fabbricazione	INDUSTRIALCHIMICA Srl - Via Sorgaglia 40 I-35020 Arre (PD) Italia

Nome del fabbricante	INDUSTRIALCHIMICA Srl
Indirizzo del fabbricante	Via Sorgaglia 40 35020 Arre (PD) Italia
Ubicazione dei siti di fabbricazione	Via Sorgaglia 40 35020 Arre (PD) Italia

Nome del fabbricante	Kollant S.r.l.
Indirizzo del fabbricante	via C. Colombo 7/7 A 30030 Vigonovo (VE) Italia
Ubicazione dei siti di fabbricazione	via C. Colombo 7/7 A 30030 Vigonovo (VE) Italia

Nome del fabbricante	IRIS
Indirizzo del fabbricante	1126 A, avenue du Moulinas, route de St Privas 30340 Salindres Francia
Ubicazione dei siti di fabbricazione	1126 A, avenue du Moulinas, route de St Privas 30340 Salindres Francia

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

Principio attivo	Cumatetralil
Nome del fabbricante	Bayer S.A.S.
Indirizzo del fabbricante	16 rue Jean-Marie Leclair 69266 Lyon (Cedex 09) Francia
Ubicazione dei siti di fabbricazione	AlzChem Trostberg GmbH - Chemiepark Trostberg, Dr. Albert Frank Str. 32 83308 Trostberg Germania

Capitolo 2. COMPOSIZIONE E FORMULAZIONE

2.1. Informazioni qualitative e quantitative sulla composizione del prodotto

Denominazione comune	Denominazione IUPAC	Funzione	Numero CAS	Numero CE	Contenuto (%)
Cumatetralil	Coumatetralyl	principio attivo	5836-29-3	227-424-0	0,0027

2.2. Tipo/i di formulazione

XX Altro: Ready-to-use paste bait

Capitolo 3. INDICAZIONI DI PERICOLO E CONSIGLI DI PRUDENZA

Indicazioni di pericolo	
Consigli di prudenza	

Capitolo 4. USO/I AUTORIZZATO/I

4.1. Descrizione degli usi

Tabella 1. Ratti - all'interno ed intorno agli edifici

Tipo di prodotto	Tipo di prodotto 14: Rodenticidi
Descrizione esatta dell'uso autorizzato (se pertinente)	Rodenticida Esca in pasta pronta all'uso
Organismo/i bersaglio (compresa la fase di sviluppo)	Denominazione scientifica: <i>Rattus norvegicus</i> Denominazione comune: altro: Norway rats Fase di sviluppo: altro: adults and juveniles Denominazione scientifica: <i>Rattus rattus</i> Denominazione comune: altro: Black rats Fase di sviluppo: altro: Adults and juveniles
Campo/i di applicazione	uso al chiuso uso all'aperto All'interno e intorno agli edifici
Metodo/i di applicazione	Metodo: altro: Ready-to-use bait In tamper-resistant bait stations Descrizione dettagliata: Esca pronta all'uso in postazioni esca anti-manomissione
Tasso/i e frequenza di applicazione	Tasso di domanda: 200 g/postazione esca Numero e tempi di applicazione: Nel caso in cui sia necessaria più di una postazione esca, la distanza minima tra le postazioni esca deve essere di 5-20 metri.
Categoria/e di utilizzatori	pubblico (non professionale)
Dimensioni e materiale dell'imballaggio	Imballaggio primario: - bustina da tè da 10 g (carta a fibra lunga). Imballaggio secondario: - lattina in lamiera di ferro stagnato sigillata (fino a 750 g); - nei casi in cui l'imballaggio terziario è il secchio o l'astuccio in carta/cartone: sacchetto in PET/PE (fino a 750 g); - bottiglia di PET (fino a 750 g); - sacchetto in PET/PE (fino a 750 g). Imballaggio terziario: - astuccio in carta/cartone; - secchio in PP.

4.1.1. Istruzioni specifiche per l'uso

Nessuno

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

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

Nessuno

4.1.4. Dove specifico per l'uso, i dettagli dei probabili effetti negativi, diretti o indiretti, le istruzioni per interventi di pronto soccorso e le misure di emergenza per la tutela dell'ambiente

Nessuno

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

Nessuno

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

Nessuno

4.2. Descrizione degli usi

Tabella 2. Arvicole - intorno agli edifici

Tipo di prodotto	Tipo di prodotto 14: Rodenticidi
Descrizione esatta dell'uso autorizzato (se pertinente)	Rodenticida
Organismo/i bersaglio (compresa la fase di sviluppo)	Denominazione scientifica: altro: <i>Myodes glareolus</i> Denominazione comune: altro: Voles of the types bank vole Fase di sviluppo: altro: adults and juveniles Denominazione scientifica: altro: <i>Microtus arvalis</i> Denominazione comune: altro: Voles of the types common vole Fase di sviluppo: altro: adults and juveniles
Campo/i di applicazione	uso all'aperto Intorno agli edifici
Metodo/i di applicazione	Metodo: altro: Ready-to-use bait In tamper-resistant bait stations Descrizione dettagliata: Esca pronta all'uso in postazioni esca anti-manomissione
Tasso/i e frequenza di applicazione	Tasso di domanda: 20 g/ postazione esca Numero e tempi di applicazione: Da una a tre applicazioni in 10 giorni. Nel caso in cui sia necessaria più di una postazione esca, la distanza minima tra le postazioni esca deve essere di 5 metri.
Categoria/e di utilizzatori	pubblico (non professionale)
Dimensioni e materiale dell'imballaggio	Imballaggio primario: - bustina da tè da 10 g (carta a fibra lunga). Imballaggio secondario: - lattina in lamiera di ferro stagnato sigillata (fino a 750 g); - nei casi in cui l'imballaggio terziario è il secchio o l'astuccio in carta/cartone: sacchetto in PET/PE (fino a 750 g); - bottiglia di PET (fino a 750 g); - sacchetto in PET/PE (fino a 750 g). Imballaggio terziario: - astuccio in carta/cartone; - secchio in PP.

4.2.1. Istruzioni specifiche per l'uso

Nessuno

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

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

Nessuno

4.2.4. Dove specifico per l'uso, i dettagli dei probabili effetti negativi, diretti o indiretti, le istruzioni per interventi di pronto soccorso e le misure di emergenza per la tutela dell'ambiente

Nessuno

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

Nessuno

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

Nessuno

4.3. Descrizione degli usi

Tabella 3. Topo selvatico - all'interno ed intorno agli edifici

Tipo di prodotto	Tipo di prodotto 14: Rodenticidi
Descrizione esatta dell'uso autorizzato (se pertinente)	Rodenticida - Esca in pasta pronta all'uso
Organismo/i bersaglio (compresa la fase di sviluppo)	Denominazione scientifica: altro: Apodemus Sylvaticus Denominazione comune: altro: Topo selvatico Fase di sviluppo: altro: Adults and juveniles
Campo/i di applicazione	uso al chiuso uso all'aperto All'interno e intorno agli edifici
Metodo/i di applicazione	Metodo: applicazione esca Descrizione dettagliata: Esca pronta all'uso in postazioni esca anti-manomissione
Tasso/i e frequenza di applicazione	Tasso di domanda: 20 g esca/postazione Numero e tempi di applicazione: Da una a tre applicazioni in 10 giorni. Nel caso in cui sia necessaria più di una postazione esca, la distanza minima tra le postazioni esca deve essere di 5 metri.
Categoria/e di utilizzatori	pubblico (non professionale)
Dimensioni e materiale dell'imballaggio	Imballaggio primario: - bustina da tè da 10 g (carta a fibra lunga). Imballaggio secondario: - lattina in lamiera di ferro stagnato sigillata (fino a 750 g); - nei casi in cui l'imballaggio terziario è il secchio o l'astuccio in carta/cartone: sacchetto in PET/PE (fino a 750 g); - bottiglia di PET (fino a 750 g); - sacchetto in PET/PE (fino a 750 g). Imballaggio terziario: - astuccio in carta/cartone;

4.3.1. Istruzioni specifiche per l'uso

Le postazioni esca devono essere controllate solo 5-7 giorni dopo l'inizio del trattamento e successivamente almeno una volta a settimana, per verificare se l'esca è stata accettata, se le postazioni esca sono intatte e per rimuovere i corpi dei roditori. Fornire una nuova esca quando necessario.

Riposizionare l'esca nelle postazioni esca se questa è stata danneggiata dall'acqua o contaminata dalla sporcizia. Posizionare le postazioni esca in zone non soggette ad allagamenti.

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

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

4.3.4. Dove specifico per l'uso, i dettagli dei probabili effetti negativi, diretti o indiretti, le istruzioni per interventi di pronto soccorso e le misure di emergenza per la tutela dell'ambiente

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

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

Capitolo 5. INDICAZIONI GENERALI PER L'USO¹

5.1. Istruzioni d'uso

- 1) Prima dell'uso leggere e osservare le informazioni sul prodotto qualsiasi informazione allegata al prodotto o fornita presso il punto vendita.
- 2) Prima di utilizzare prodotti rodenticidi si dovrebbero considerare metodi di controllo non di natura chimica. In particolare per il controllo di arvicole e ratti occasionali si dovrebbe considerare l'uso di trappole. L'uso di prodotti biocidi è l'ultima scelta per il controllo di questi animali e dovrebbe essere sempre ridotto al minimo.
- 3) I luoghi preferiti di attività dei roditori (vie di passaggio, siti di nidificazione, mangiatoie) all'interno e intorno agli edifici devono essere determinati, per esempio, esponendo piccole quantità di esche prive di veleno, come ad esempio fiocchi d'avena. Sono indicativi dell'attività dei roditori anche i segni di rosicchiamento e gli escrementi. Tenere presente che le esche prive di veleno devono essere rimosse prima dell'effettiva misura di controllo dei roditori.
- 4) Rimuovere eventuale cibo facilmente raggiungibile dai roditori (ad esempio cereali sversati o scarti alimentari). Indipendentemente da quanto sopra, non bonificare la zona infestata subito prima del trattamento poiché ciò non fa che disturbare la popolazione di roditori rendendo più difficoltosa l'accettazione dell'esca.
- 5) Le postazioni esca devono essere posizionate nei punti in cui si è osservata l'attività dei roditori (ad esempio vie di passaggio, luoghi di nidificazione, mangiatoie, ecc.).
- 6) Ove possibile, le postazioni esca devono essere fissate al pavimento o ad altre strutture.
- 7) Non aprire le bustine da tè contenenti l'esca.
- 8) Posizionare le postazioni esca fuori dalla portata di bambini, uccelli, animali domestici, animali da allevamento e altri animali non bersaglio.
- 9) Posizionare le postazioni esca lontano da cibo, bevande, mangimi per animali, utensili o superfici con le quali vengono a contatto.
- 10) Non posizionare le postazioni esca in prossimità di impianti di drenaggio dell'acqua dove possono venire a contatto con l'acqua.
- 11) Non mangiare, bere o fumare durante l'uso del prodotto. Dopo aver usato il prodotto lavare le mani e la pelle direttamente esposta.
- 12) Prima delle misure di controllo dei roditori tutti gli utilizzatori degli stabilimenti, degli edifici e delle aree circostanti in cui saranno posizionate le esche devono essere informati circa i rischi per l'uomo, gli animali domestici e gli animali selvatici. Devono anche essere informati circa le misure in caso di avvelenamento, sversamento delle esche o scoperta di roditori morti (secondo l'etichetta del prodotto).
- 13) La campagna dovrà terminare contestualmente all'assenza di un ulteriore consumo di esche.
- 14) Rimuovere le esche rimanenti e le postazioni esca al termine del periodo di trattamento.
- 15) Le postazioni esca non danneggiate possono essere riutilizzate.
- 16) Per evitare una reinfestazione dopo un'operazione di controllo con esito positivo, adottare le seguenti misure:
 - Rimuovere o coprire le fonti di cibo e acqua (alimenti, immondizia, ecc.).
 - Eliminare residui e rifiuti che potrebbero essere usati come nascondigli. La copertura vegetale nelle immediate vicinanze degli edifici deve essere rimossa ove necessario.
 - Nella misura possibile, rendere inaccessibili ai ratti gli eventuali accessi agli edifici (ad esempio spaccature, scappatoie, passaggi per gatti, scarichi).
- 17) Posizionare le postazioni esca in zone non soggette ad allagamenti.
- 18) Riposizionare l'esca nelle postazioni esca se questa è stata danneggiata dall'acqua o contaminata dalla sporcizia.
- 19) Le postazioni esca devono essere controllate solo 5-7 giorni dopo l'inizio del trattamento e successivamente almeno una volta a settimana, per verificare se l'esca è stata accettata, se le postazioni esca sono intatte e per rimuovere i corpi dei roditori. Fornire una nuova esca quando necessario.

5.2. Misure di mitigazione del rischio

- 1) Conservare fuori della portata dei bambini.
- 2) Non usare rodenticidi anticoagulanti come esche permanenti (ad esempio per la prevenzione dell'infestazione di roditori o per rilevare l'attività di roditori).
- 3) Le informazioni sul prodotto (ad esempio, l'etichetta e/o il foglietto illustrativo) dovranno mostrare chiaramente che:

¹Le istruzioni per l'uso, le misure di mitigazione del rischio e altre modalità d'uso di cui alla presente sezione sono valide per tutti gli usi autorizzati.

• Il prodotto deve essere usato in postazioni esca idonee a prova di manomissione (ad esempio "uso esclusivo in postazioni esca anti-manomissione").

• Gli utilizzatori devono etichettare opportunamente le postazioni esca con le informazioni indicate nella sezione 5.3 del certificato protettivo complementare (ad esempio "postazioni esca etichettate secondo le raccomandazioni sul prodotto").

4) Le postazioni esca devono essere utilizzate. Le esche devono essere fissate all'interno delle postazioni esca per evitare il trasporto delle esche da parte dei roditori, a meno che ciò non sia possibile a causa della formulazione delle esche o della progettazione delle postazioni esca. Il posizionamento di esche senza le postazioni esca pone un rischio elevato di avvelenamento per gli esseri umani, gli animali domestici e gli animali selvatici.

5) L'uso di questo prodotto dovrebbe eliminare i roditori in un periodo di 35 giorni. Le informazioni sul prodotto (ad esempio l'etichetta e/o il foglietto illustrativo) devono chiaramente raccomandare che, in caso di sospettata mancanza di efficacia al termine del trattamento (ossia, se si osserva ancora attività da parte dei roditori), l'utilizzatore dovrebbe consultare il fornitore del prodotto o contattare un servizio di disinfestazione.

6) Nel corso del trattamento cercare i roditori morti e rimuoverli, quanto meno ogni volta che si ispezionano le postazioni esca.

7) Smaltire i roditori morti nei rifiuti urbani o presso un impianto di trasformazione. Evitare il contatto diretto.

8) Non applicare il prodotto direttamente nelle tane.

9) Posizionare il prodotto lontano da cibo, bevande, mangimi per animali, utensili o superfici con le quali vengono a contatto.

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

1) Questo prodotto contiene una sostanza anticoagulante. In caso di ingestione, i sintomi potenzialmente ritardati possono includere sanguinamento del naso e delle gengive. In casi gravi si potrebbero verificare ecchimosi e presenza di sangue nelle feci o nelle urine.

2) Antidoto: Vitamina K1 somministrata soltanto da personale medico/veterinario.

3) In caso di:

Esposizione cutanea, lavare la pelle con acqua e successivamente con acqua e sapone.

Esposizione oculare, sciacquare gli occhi con acqua o liquido per risciacquare gli occhi, tenere aperte le palpebre per almeno 10 minuti.

Esposizione orale, sciacquare accuratamente la bocca con acqua. Se l'infortunato è in stato di incoscienza non somministrare nulla per via orale. Non provocare il vomito. In caso di ingestione consultare immediatamente il medico e mostrargli il contenitore o l'etichetta del prodotto. Contattare un veterinario in caso di ingestione da parte di un animale domestico.

4) Le postazioni esca devono essere etichettate con le informazioni seguenti: "non spostare o aprire"; "contiene rodenticida"; "nome del prodotto"; "sostanza attiva" e "in caso di incidente, contattare un centro antiveleni [inserire il numero telefonico nazionale]".

5) Pericoloso per la fauna selvatica.

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

1) Al termine del trattamento, smaltire le esche non consumate e l'imballaggio secondo le disposizioni locali.

2) Durante lo smaltimento dei residui delle esche evitare il contatto con la pelle.

3) Si consiglia l'uso di guanti.

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

1) Conservare in luoghi in cui è vietato l'accesso a bambini, uccelli, animali domestici e animali da allevamento.

2) Conservare lontano da alimenti, bevande e mangimi.

3) Vita utile: 24 mesi.

Capitolo 6. ALTRE INFORMAZIONI

- 1) A causa della modalità di azione ritardata, ai fini dell'efficacia i rodenticidi anticoagulanti necessitano da 4 a 10 giorni dopo il consumo dell'esca.
- 2) I roditori possono essere portatori di malattie. Non toccare i roditori morti con le mani nude, per smaltirli usare guanti o usare strumenti come ad esempio le pinze.
- 3) Questo prodotto contiene un agente amaricante e un colorante.