

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

I.5.i.d.2/1306

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

Spett.le
Certis Belchim BV
Stadsplateau 16,
3521, AZ Utrecht (Netherlands)
anne.bysikiewicz@certisbelchim.com

e.p.c.
Certis Belchim NV
Technologielaan 7
1840, Londerzeel (Belgium)
3521, AZ Utrecht (Netherlands)
anne.bysikiewicz@certisbelchim.com

OGGETTO: Prodotto biocida: Decorus RTU, Enclean RTU

Case number: BC-GN087847-11

Trasmissione decreto di trasferimento di titolarità dell'autorizzazione

n. IT/2021/00724/MRS

Si trasmette, in allegato, il decreto di trasferimento di titolarità dell'autorizzazione relativa al 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 del titoli I, 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\*

Referente tecnico: Renato Cabella - e-mail: r.cabella-esterno@sanita.it Referente amministrativo: Massimiliano Pullo - e-mail: m.pullo-esterno@sanita.it

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



# Ministero della Salute

# DIREZIONE GENERALE DEI DISPOSITIVI MEDICI E DEL SERVIZIO FARMACEUTICO UFFICIO 8 IT/2021/00724/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 e, in particolare, gli artt.19 e ss.;

**VISTO** il Regolamento di esecuzione (UE) N. 354/2013 della Commissione del 18 aprile 2013 sulle modifiche dei biocidi autorizzati a norma del regolamento (UE) n. 528/2012 del Parlamento europeo e del Consiglio;

**VISTA** l'istanza NA-TRS, case number BC-GN087847-11, presentata sul Registro Europeo R4BP3 in data 18 luglio 2023;

VISTA la documentazione presentata dalla società richiedente a sostegno della suddetta istanza e accertata la conformità di detta documentazione alla normativa vigente in materia di immissione sul mercato di biocidi;

### **DECRETA**

il trasferimento di titolarità dell'autorizzazione del prodotto biocida:

| DENOMINAZIONE                    | Decorus RTU, Enclean RTU       |
|----------------------------------|--------------------------------|
| PRINCIPIO ATTIVO:                | Nonanoic acid, Pelargonic acid |
| TITOLARE DELL'AUTORIZZAZIONE     | Certis Belchim BV              |
| RESPONSABILE DELL'IMMISSIONE SUL | Stadsplateau 16,               |
| MERCATO                          | 3521, AZ Utrecht (Netherlands) |
| NUMERO DI AUTORIZZAZIONE         | IT/2021/00724/MRS              |
| SCADENZA DELL'AUTORIZZAZIONE     | 14 ottobre 2028                |
| TIPOLOGIA DI PRODOTTO            | PT02                           |

La società **Certis Belchim BV** è tenuta a produrre e commercializzare il prodotto come biocida esclusivamente alle condizioni riportate nell'allegato 1 (ulteriori condizioni dell'autorizzazione) e nell'allegato 2 SPC - sommario delle caratteristiche del prodotto, aggiornato e caricato nel Registro Europeo.

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.

Roma

IL DIRETTORE DELL'UFFICIO dott.ssa Raffaella Perrone

#### 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 (PT02)
AUTORIZZAZIONE DEL MINISTERO DELLA SALUTE n. IT/2021/00724/MRS"

- 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.

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

Sommario delle caratteristiche del prodotto biocida

# 1. Informazioni amministrative

#### 1.1. Denominazione commerciale del prodotto

**Denominazione commerciale** Enclean RTU Area di mercato

Italia Decorus RTU

#### 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 Non definito Nome Indirizzo

#### 1.3. Fabbricante/i del prodotto

Nome del produttore IRIS

Indirizzo del fabbricante 1126 avenue du Moulinas, route de saint privat 30340 Salindres Francia Ubicazione dei siti produttivi 1126 avenue du Moulinas, route de saint privat 30340 Salindres Francia

Nome del produttore DIACHEM

Via Mozzanica, 9/11 24043 Caravaggio Indirizzo del fabbricante Italia Ubicazione dei siti produttivi Via Mozzanica, 9/11 24043 Caravaggio

Nome del produttore CHEMINOVA

Indirizzo del fabbricante Stader Elbstrasse 28 21683 Ubicazione dei siti produttivi Stader Elbstrasse 28 21683 Stade

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

numero BAS: 47

Nome del produttore Nantong Shenyu Green Medicine CO, Ltd

Indirizzo del fabbricante D-E Block, 9th floor, 251, Ledu Road, songiiang District 201600 Shanghai

Ubicazione dei siti produttivi Yangkou Chemical Industry Zoon, Rudong County, Jiangsu Province 201600 Shanghai Cina

# 2. Composizione e formulazione

# 2.1. Informazioni qualitative e quantitative sulla composizione del prodotto

numero BAS 47 Numero CE Numero CAS Nomenclatura IUPAC Nome comune Funzione Contenuto (%) 203-931-2 112-05-0 Acido nonanoico, acido pelargonico Nonanoic acid Principio attivo

# 2.2. Tipo di formulazione

AL - Altro liquido pronto per l'uso

# 3. Indicazioni di pericolo e consigli di prudenza

Indicazioni di pericolo

Non definito

Consigli di prudenza

Non definito

# 4. Uso/i autorizzato/i

#### 4.1. Alghicida - Superfici dure

Tipo/i di prodotto Tipo di prodotto 02 - Disinfettanti e alghicidi non destinati all'applicazione diretta sull'uomo o animali

Descrizione esatta dell'uso autorizzato (se pertinente)

Curativo, effetto alghicida sui materiali edili, su tutte le superfici dure porose e non porose (ad esempio muri, pavimenti, marciapiedi) negli spazi

verdi, su tutti i tipi di tetti (eccetto tetti di paglia).

Campo di applicazione All'aperto

 Categoria/e di utilizzatori
 Utilizzatore professionale, Utilizzatore non professionale

 Organismi bersaglio
 Nome scientifico Chlorophyta spp
 Nome comune Alghe verdi
 Fase di sviluppo

Metodi di applicazione

Metodo A spruzzo

Descrizione

Pronto all'uso.

Il prodotto deve essere applicato tal quale (senza diluizione) direttamente sulle superfici da trattare.

Tasso: 50 mL prodotto / m<sup>2</sup>

Diluizione: 0%

Tempistica:

Dosi di applicazione: 50 mL prodotto/m<sup>2</sup>

Massimo 2 applicazioni l'anno

La superficie trattata per tipologia di imballaggio è la seguente:

Flaconi F-HDPE:

- 1L è sufficiente per trattare 20 m<sup>2</sup>.

Bidoni F-HDPE:

- 3L sono sufficienti per trattare 60 m²,

- 5L sono sufficienti per trattare 100 m<sup>2</sup>,

- 10L sono sufficienti per trattare 200 m<sup>2</sup>,

- 20L sono sufficienti per trattare 400 m<sup>2</sup>.

Barili F-HDPE:

- 200L sono sufficienti per trattare 4000 m<sup>2</sup>,

- 640L sono sufficienti per trattare 12800  $\mathrm{m}^2$ .

Serbatoio F-HDPE:

- 1000L sono sufficienti per trattare 20000 m<sup>2</sup>.

Dimensioni e materiale Professionale:

dell'imballaggio

Flaconi spray F-HDPE: 500 mL, 750mL, 1L

Flaconi F-HDPE: 1L

Bidoni F-HDPE: 3L, 5L, 10L, 20L Barili F-HDPE: 200L, 640L Taniche F-HDPE: 1000L

Non professionale :

Flaconi spray F-HDPE: 500 mL, 750mL, 1L

Flaconi F-HDPE: 1L

Bidoni F-HDPE: 3L, 5L, 10L, 20L

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

Fare riferimento alle Indicazioni generali per l'uso (Sezione 5)-

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

- Fare riferimento alle Indicazioni generali per l'uso (Sezione 5)-

### 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 emergen

- Fare riferimento alle Indicazioni generali per l'uso (Sezione 5)-

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

- Fare riferimento alle Indicazioni generali per l'uso (Sezione 5)-

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

- Fare riferimento alle Indicazioni generali per l'uso (Sezione 5)-

# 5. Indicazioni generali per l'uso

#### 5.1. Istruzioni d'uso

- Evitare il contatto diretto o indiretto con alimenti e mangimi. Leggere sempre l'etichetta o il foglietto illustrativo prima dell'uso e seguire tutte le istruzioni fornite
- Non trattare in condizioni di pioggia o su superfici ghiacciate
   Non pulire la superficie immediatamente dopo il trattamento.

- Lasciare agire il prodotto per almeno alcuni giorni.
   Se il trattamento risulta inefficace, l'utilizzatore dovrebbe comunicarlo direttamente al titolare della registrazione

#### 5.2. Misure di mitigazione del rischio

Il prodotto può essere usato soltanto se le previsioni meteo non prevedono pioggia il giorno

Durante l'applicazione, il terreno e le piante adiacenti all'area trattata devono essere protetti per evitare

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

Contatto con gli occhi: Sciacquare immediatamente gli occhi con abbondante acqua tiepida tenendo le palpebre aperte, quindi continuare a sciacquare sotto un getto di acqua tiepida per 10 minuti. Se si indossano lenti: sciacquare immediatamente con acqua tiepida, quindi rimuovere le lenti a contatto se è agevole farlo. Continuare a sciacquare gli occhi con acqua tiepida per almeno 10 minuti. Consultare un medico in caso di irritazione o alterazione della vista

- Contatto con la pelle: Rimuovere gli indumenti e le scarpe contaminate. Lavare la pelle contaminata con
- abbondante aqua. Contattare un centro antiveleni alla comparsa di sintomi (segni di irritazione, ustioni).

   Ingestione: Sciacquare accuratamente la bocca con acqua. Contattare un centro antiveleni. Rivolgers immediatamente ad un medico alla comparsa di sintomi e/o se sono state ingerite grandi quantità di prodotto
- Inalazione (aerosol): allontanare il soggetto all'aria aperta e metterlo a riposo; se i sintomi si sviluppano, contattare un centro antiveleni o chiamare un medico.
- In caso di disturbi della coscienza, porre il soggetto in posizione laterale di sicurezza (sdraiato su un fianco). Rivolgersi immediatamente ad un medico.
- Conservare il contenitore o l'etichetta.

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

- Smaltire il prodotto non utilizzato, il suo contenitore ed eventuali coperture plastiche per proteggere il suolo e le piante circostanti, secondo le normative vigenti.
- Non disperdere eventuale residui di prodotto nell'ambiente, in corsi d'acqua, in condutture (lavandino, toilet ecc...) o nelle fognature

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

- Conservare in un luogo asciutto, fresco e ventilato e nel contenitore originale.
- -- Tenere fuori dalla portata dei bambini

# 6. Altre informazioni

- I risultati dello studio di conservazione a 2 anni a temperatura ambiente verrà presentato in post registrazione
- in caso di inefficacia del trattamento, il titolare dell'autorizzazione dovrà informare le Autorità Competent