



ΕΛΛΗΝΙΚΗ ΔΗΜΟΚΡΑΤΙΑ
ΥΠΟΥΡΓΕΙΟ ΑΓΡΟΤΙΚΗΣ ΑΝΑΠΤΥΞΗΣ
ΚΑΙ ΤΡΟΦΙΜΩΝ
ΓΕΝΙΚΗ Δ/ΝΣΗ ΒΙΩΣΙΜΗΣ ΦΥΤΙΚΗΣ ΠΑΡΑΓΩΓΗΣ
Δ/ΝΣΗ ΠΡΟΣΤΑΣΙΑΣ ΦΥΤ. ΠΑΡΑΓΩΓΗΣ
ΤΜΗΜΑ ΦΥΤΟΠΡΟΣΤΑΤΕΥΤΙΚΩΝ &
ΒΙΟΚΤΟΝΩΝ ΠΡΟΪΟΝΤΩΝ

Αθήνα 25-07-2017
Αριθ. πρωτ.: 6216/60590

Ταχ. Δ/νση: Λ. Συγγρού 150
Ταχ. Κώδικας: 176 71 – ΑΘΗΝΑ
TELEFAX: 210 92 12 090
Πληροφορίες: Β. Βάγιας
Τηλέφωνο: 210 928 72 41

ΠΡΟΣ: Bell Laboratories, Inc.
European Division
Ηνωμένο Βασίλειο

(Δια της ΠΡΟΤΕΚΤΑ ΑΕ
Αγ. Παύλου 39 Περιστέρι
121 32)
(Με απόδειξη)

ΘΕΜΑ: «Χορήγηση οριστικής έγκρισης
διάθεσης στην αγορά του
βιοκτόνου (τρωκτικοκτόνο)
σκευάσματος SOLO BLOX»

ΚΟΙΝ.: ΑΝΑΡΤΗΤΕΑ ΣΤΟ ΔΙΑΔΙΚΤΥΟ

ΑΠΟΦΑΣΗ
Ο ΥΠΟΥΡΓΟΣ ΑΓΡΟΤΙΚΗΣ ΑΝΑΠΤΥΞΗΣ ΚΑΙ ΤΡΟΦΙΜΩΝ

Έχοντας υπόψη:

1. Τον Κανονισμό (ΕΕ) αριθ. 528/2012 του Ευρωπαϊκού Κοινοβουλίου και του Συμβουλίου της 22ας Μαΐου 2012 σχετικά με τη διάθεση στην αγορά και τη χρήση βιοκτόνων και συγκεκριμένα τα άρθρα 34 και 86.
2. Τον Κανονισμό (ΕΚ) αριθ. 1272/2008 του Ευρωπαϊκού Κοινοβουλίου και του Συμβουλίου της 16^{ης} Δεκεμβρίου 2008, «για την ταξινόμηση, την επισήμανση και τη συσκευασία των ουσιών και των μειγμάτων, την τροποποίηση και την κατάργηση των οδηγιών 67/548/ΕΟΚ και την τροποποίηση του κανονισμού (ΕΚ) αριθ. 1907/2006», όπως τροποποιήθηκε και ισχύει.
3. Τις διατάξεις της ΚΥΑ 4616/52519 (ΦΕΚ 1367/Β/16-5-2016) «Καθορισμός συμπληρωματικών μέτρων για την εφαρμογή του Κανονισμού (ΕΕ) αριθ. 528/2012 του Ευρωπαϊκού Κοινοβουλίου και του Συμβουλίου, της 22ας Μαΐου 2012, σχετικά με τη διάθεση στην αγορά και τη χρήση βιοκτόνων».
4. Τις διατάξεις του Π.Δ. 90/2010 (ΦΕΚ155 /Α'/7-9-2010) «Τροποποίηση και συμπλήρωση διατάξεων του Π.Δ 205/2001 (Α' 160) «Έγκριση, διάθεση στην αγορά και έλεγχος βιοκτόνων προϊόντων σε συμμόρφωση προς την Οδηγία 98/8/ΕΚ του Ευρωπαϊκού Κοινοβουλίου και του Συμβουλίου» όπως ισχύει, σε συμμόρφωση προς τις Οδηγίες 2009/84/ΕΚ, 2009/85/ΕΚ, 2009/86/ΕΚ, 2009/87/ΕΚ, 2009/88/ΕΚ, 2009/89/ΕΚ, 2009/91/ΕΚ, 2009/92/ΕΚ, 2009/93/ΕΚ, 2009/94/ΕΚ, 2009/95/ΕΚ, 2009/96/ΕΚ, 2009/98/ΕΚ, 2009/99/ΕΚ, 2009/107/ΕΚ, 2009/150/ΕΚ, 2009/151/ΕΚ, 2010/5/ΕΕ, 2010/7/ΕΕ, 2010/8/ΕΕ, 2010/9/ΕΕ, 2010/10/ΕΕ και

- 2010/11/ ΕΕ της Επιτροπής.» σύμφωνα με το οποίο καταχωρήθηκε στα Παραρτήματα Ι και ΙΑ του Π.Δ. 205/2001 η δραστική ουσία brodifacoum.
5. Την εκτελεστική απόφαση της Επιτροπής 2016/135/ΕΕ της 29^{ης} Ιανουαρίου 2016 (L25) για την μετάθεση της ημερομηνίας λήξης της έγκρισης των ουσιών flocoumafen, brodifacoum και warfarin για χρήση σε βιοκτόνα του τύπου προϊόντων 14.
 6. Την έγκριση του προϊόντος **SOLO BLOX** που έλαβε στην Ιρλανδία με αριθμό **ΙΕ/ΒΡΑ 70255 (R4BP Asset No: ΙΕ-0000192-0000/ 24-7-2013)**, σύμφωνα με τις διατάξεις του άρθρου 29 του Κανονισμού (ΕΕ) αριθ. 528/2012, όπως τροποποιήθηκε την **16/1/2015**.
 7. Το Π.Δ. 70 (ΦΕΚ 114/Α/22-9-2015) και ειδικότερα το αρθρ. 4 «Σύσταση Υπουργείου Αγροτικής Ανάπτυξης και Τροφίμων»
 8. Τη με αριθ. 1606/16641 (ΦΕΚ 629/Β/1-03-2017) Απόφαση του Υπουργού και Υφυπουργού ΥΠΑΑΤ «Μεταβίβαση του δικαιώματος υπογραφής «με εντολή Υπουργού και Υφυπουργού» στους: Γενικό Γραμματέα, Γενικό Γραμματέα Αγροτικής Πολιτικής και Διαχείρισης Κοινοτικών Πόρων, Προϊσταμένου Γενικής Διεύθυνσης, Προϊσταμένου Διεύθυνσης, Προϊσταμένου Τμήματος και Υπεύθυνους Γραφείου του Υπουργείου Αγροτικής Ανάπτυξης και Τροφίμων».
 9. Την υπ' αριθ πρωτ. 6216/60590/ 2-6-2017 αίτηση της ενδιαφερόμενης εταιρίας.

Αποφασίζουμε

- I. Χορηγούμε οριστική έγκριση με αριθμό **ΤΠ14-0126** στο βιοκτόνο (τρωκτικοκτόνο) με τα ακόλουθα στοιχεία:
 1. **Εμπορική ονομασία:** SOLO BLOX
 2. **Μορφή:** Ετοιμόχρηστο δόλωμα σε κύβους (BB).
 3. **Εγγυημένη σύνθεση:** Brodifacoum 0,005 % β/β
Βοηθητικές ουσίες 99,995 % β/β
Περιέχει τον πικραντικό –αποτρεπτικό παράγοντα: denatonium benzoate
χρώμα: κόκκινο
 4. **Ελάχιστη περιεκτικότητα της τεχνικά καθαρής δραστικής ουσίας, σε καθαρή δραστική ουσία:** 95 %.
 5. **Παρασκευαστής των δ.ο:** Tezza s.r.l. Via Tre Ponti 37050 S. Maria di Zevio Italy.
 6. **α. Κάτοχος της έγκρισης:** Bell Laboratories, Inc.- European Division, Chaucer House, Chaucer Road CO10 1LN Sudbury, Suffolk United Kingdom
β. Υπεύθυνος επικοινωνίας: ΠΡΟΤΕΚΤΑ ΑΕ, Αγ. Παύλου 39 Περιστέρι, 12132
 7. **Παρασκευαστής του σκευάσματος:** Bell Laboratories, Inc.- European Division, Chaucer House, Chaucer Road CO10 1LN Sudbury, Suffolk United Kingdom

8. Εργοστάσιο παρασκευής του σκευάσματος: Bell Laboratories, Inc, 3699 Kinsman Boulevard
Madison Wisconsin 53704 Η.Π.Α.

9. Εργοστάσιο συσκευασίας του σκευάσματος: Bell Laboratories, Inc, 3699 Kinsman
Boulevard Madison Wisconsin 53704
Η.Π.Α.

II. Εγκρίνουμε την συνημμένη Περίληψη Χαρακτηριστικών Προϊόντος, όπως αυτή επισυνάπτεται και αποτελεί αναπόσπαστο μέρος της παρούσης απόφασης

III. Καταστήματα πώλησης

Το προϊόν θα πρέπει να πωλείται από καταστήματα γεωργικών φαρμάκων μόνο σε συνεργεία μυοκτονίας που έχουν άδεια από το Υπ. Αγροτικής Ανάπτυξης και Τροφίμων και θα πρέπει να αναφέρεται επί της ετικέτας του η φράση «Επιτρέπεται η πώλησή του σε συνεργεία μυοκτονίας που έχουν άδεια από το Υπ. Αγροτικής Ανάπτυξης και Τροφίμων».

IV. ΗΜ . ΛΗΞΗΣ – ΟΡΟΙ ΑΝΑΚΛΗΣΗΣ – ΠΡΟΣΤΑΣΙΑ ΔΕΔΟΜΕΝΩΝ

- α.** Η παρούσα έγκριση ισχύει μέχρι **31-08-2020**.
- β.** Πριν τη λήξη της παρούσας έγκρισης, υποβάλλεται από τον κάτοχο αυτής, εφ' όσον ενδιαφέρεται, αίτηση ανανέωσης, σύμφωνα με το άρθρο 31 του Κανονισμού (ΕΕ) αριθ. 528/2012 και σύμφωνα με τον κατ' εξουσιοδότηση Κανονισμό (ΕΕ) αριθ. 492/2014.
- γ.** Για την προστασία και κοινοχρησία των δεδομένων εφαρμόζονται τα άρθρα 59 έως και 64 του Κανονισμού (ΕΕ) αριθ. 528/2012.
- δ.** Η παρούσα έγκριση μπορεί να ανακληθεί οποιαδήποτε στιγμή εάν οι όροι για την απόκτηση της έγκρισης δεν πληρούνται ή έπαψαν να πληρούνται ή παρασχέθηκαν πλαστά ή παραπλανητικά στοιχεία βάσει των οποίων χορηγήθηκε αυτή.

V. ΓΕΝΙΚΕΣ ΥΠΟΧΡΕΩΣΕΙΣ

1. Ο κάτοχος της έγκρισης είναι υποχρεωμένος σε οποιαδήποτε χρονική στιγμή να ενημερώνει την Αρμόδια Αρχή για οποιεσδήποτε δυσμενείς επιδράσεις στον άνθρωπο ή/ και το περιβάλλον που περιήλθαν σε γνώση του από την χρήση του προϊόντος. Τυχόν απόκρυψη μιας τέτοιας πληροφορίας αποτελεί αδίκημα και διώκεται ποινικά ενώ παράλληλα ανακαλείται η έγκριση.
2. Ο κάτοχος της έγκρισης θα πρέπει να διατηρεί συνεχώς ενημερωμένους τους φακέλους του σκευάσματος που τηρούνται στην Αρμόδια Αρχή με βάση τα νεότερα επιστημονικά δεδομένα για οποιαδήποτε μελλοντική επανεξέταση.
3. Η διαφήμιση του σκευάσματος επιτρέπεται μόνο εφόσον είναι σύμφωνη με τους όρους της έγκρισης του σκευάσματος και την ισχύουσα νομοθεσία.
4. Η ετικέτα θα πρέπει να είναι σύμφωνη με το άρθρο 69 του Κανονισμού (ΕΕ) αριθ. 528/2012 και με την συνημμένη Περίληψη Χαρακτηριστικών Προϊόντος που αποτελεί αναπόσπαστο κομμάτι της παρούσας απόφασης.

Στους παραβάτες της παρούσας επιβάλλονται οι ποινικές και διοικητικές κυρώσεις που προβλέπονται από τα άρθρα 8 και 9 της ΚΥΑ 4616/52519 (ΦΕΚ 1367/Β/16-5-2016).

**Ο ΠΡΟΪΣΤΑΜΕΝΟΣ ΤΗΣ
Δ/ΝΣΗΣ**

Σ. ΖΩΓΡΑΦΟΣ

**Περίληψη Χαρακτηριστικών Προϊόντος
SOLO BLOX**

1. Διοικητικές πληροφορίες**1.1 Εμπορική ονομασία του προϊόντος**

Εμπορική ονομασία	Χώρα (κατά περίπτωση)
SOLO BLOX	Ελλάδα

1.2 Κάτοχος της άδειας

Όνομα και διεύθυνση του κατόχου της έγκρισης	Όνομα	Bell Laboratories, Inc.- European Division
	Διεύθυνση	Chaucer House, Chaucer Road CO10 1LN Sudbury, Suffolk United Kingdom
Αριθμός έγκρισης	ΤΠ14-0126	
Ημερομηνία έκδοσης	25-07-2017	
Ημερομηνία λήξης έγκρισης	31-08-2020.	

1.3 Παρασκευαστής του προϊόντος

Όνομα παρασκευαστή	Bell Laboratories Inc
Διεύθυνση παρασκευαστή	3699 Kinsman Boulevard Madison Wisconsin 53704 United States of America
Διεύθυνση εργοστασίου παρασκευής	3699 Kinsman Boulevard Madison Wisconsin 53704 United States of America

1.4 Παρασκευαστής (ές) της (των) δραστικής (ών) ουσίας (ιών)

Δραστική ουσία	Brodifacoum
Όνομα παρασκευαστή	PM Tezza S.r.l.
Διεύθυνση παρασκευαστή	Via Tre Ponti 37050 S. Maria di Zevio Italy
Διεύθυνση εργοστασίου παρασκευής	Via Tre Ponti 22, 37050, S. Maria di Zevio (VR), Italy

2. Σύνθεση προϊόντος και τύπος σκευάσματος**2.1 Ποιοτικές και ποσοτικές πληροφορίες για την σύνθεση του προϊόντος**

Κοινό όνομα	Ονομασία κατά IUPAC	Δράση	CAS number	EC number	Περιεκτικότητα (%)
Brodifacoum	3-[3-(4'-bromobiphenyl-4-yl)-1,2,3,4-tetrahydro-1-naphthyl]-4-hydroxycoumarin	Δραστική ουσία	56073-10-0	259-980-5	0.005

2.2 Τύπος σκευάσματος : Ετοιμόχρηστο δόλωμα σε κύβους (BB)

3. Εγκεκριμένες χρήσεις

Πίνακας 1. Χρήση #1 -- Μέσα και γύρω από κτίρια

Τύπος προϊόντος	ΤΠ 14 (Τρωκτικοκτόνα)
Όπου είναι σχετικό, ακριβής περιγραφή της εγκεκριμένης χρήσης	<ul style="list-style-type: none"> • Προστασία αποθηκευμένων προϊόντων / προστασία τροφίμων • Προστασία της υγείας • Προστασία υλικών (π.χ. ιστορικά κτίρια, τεχνικά αντικείμενα)
Στόχος (συμπεριλαμβανομένου και του σταδίου ανάπτυξης)	<i>Rattus norvegicus</i> -Καφέ αρουραίος <i>Rattus rattus</i> - Αρουραίοι οροφής <i>Mus musculus</i> - Οικιακός ποντικός
Πεδίο εφαρμογής	Εσωτερική χρήση Εξωτερική χρήση (γύρω από κτίρια)
Μέθοδος (οι) εφαρμογής	<ul style="list-style-type: none"> • Εφαρμογή δολώματος • Καλυμμένη εφαρμογή • Σε δολωματικούς σταθμούς • Άλλες καλυμμένες εφαρμογές
Δόση και συχνότητα εφαρμογής	<p>Αρουραίοι Υψηλή προσβολή - έως 60g (1-3 τεμάχια 20g) σε καλυμμένους, ανθεκτικούς σε παρεμβάσεις δολωματικούς σταθμούς ή καλυμμένα σημεία δολώματος κάθε 5 μέτρα Χαμηλή προσβολή - έως 60g (1-3 τεμάχια 20g) σε καλυμμένους, ανθεκτικούς σε παρεμβάσεις δολωματικούς σταθμούς ή καλυμμένα σημεία δολώματος κάθε 10 μέτρα</p> <p>Ποντίκια Υψηλή προσβολή - έως 20g (1 τεμάχιο) σε καλυμμένους, ανθεκτικούς σε παρεμβάσεις δολωματικούς σταθμούς ή καλυμμένα σημεία δολώματος κάθε 2 μέτρα Χαμηλή προσβολή - έως 20g (1 τεμάχιο) σε καλυμμένους,</p>

	<p>ανθεκτικούς σε παρεμβάσεις δολωματικούς σταθμούς ή καλυμμένα σημεία δολώματος κάθε 5 μέτρα</p> <p>Να γίνονται συχνοί έλεγχοι των σημείων δόλωσης τις πρώτες 10-14 ημέρες και αντικατάσταση όσων δολωμάτων έχουν φαγωθεί από τα τρωκτικά ή έχουν καταστραφεί από νερό ή έχουν μολυνθεί από ρύπους.</p> <p>Αν σε κάποιες περιοχές έχουν φαγωθεί όλα τα δολώματα, αυξήστε την ποσότητα τοποθετώντας δόλωμα σε περισσότερα σημεία. Μην αυξάνεται τη ποσότητα του δολώματος ανά θέση. Το προϊόν δεν πρέπει να τοποθετείται αδιακρίτως.</p>
Κατηγορία (ες) χρηστών	Επαγγελματίες
Μέγεθος και είδος συσκευασίας	Δοχεία, Πλαστικό: HDPE - 1, 1.8, 4, 5, 8kg

Πίνακας 2. Χρήση #1 -- Σε υπονόμους

Τύπος προϊόντος	ΤΠ14 - Τρωκτικοκτόνο
Όπου είναι σχετικό, ακριβής περιγραφή της εγκεκριμένης χρήσης	<ul style="list-style-type: none"> • Προστασία αποθηκευμένων προϊόντων / προστασία τροφίμων • Προστασία της υγείας • Προστασία υλικών (π.χ. ιστορικά κτίρια, τεχνικά αντικείμενα)
Οργανισμοί στόχοι (συμπεριλαμβανομένου και του σταδίου ανάπτυξης)	<i>Rattus norvegicus</i> -Καφέ αρουραίος <i>Rattus rattus</i> - Αρουραίοι οροφής
Πεδίο εφαρμογής	Σε υπονόμους
Μέθοδος (οι) εφαρμογής	<ul style="list-style-type: none"> • Καλυμμένη εφαρμογή • Σε δολωματικούς σταθμούς • Άλλες καλυμμένες εφαρμογές
Δόση και συχνότητα εφαρμογής	<p>Αρουραίοι (σε υπονόμους)</p> <p>Έως 200g δολώματος ανά σημείο δόλωσης.</p> <p>Να γίνονται συχνοί έλεγχοι των σημείων δόλωσης τις πρώτες 10-14 ημέρες και αντικατάσταση όσων δολωμάτων έχουν φαγωθεί από τα τρωκτικά ή έχουν καταστραφεί από νερό ή έχουν μολυνθεί από ρύπους.</p> <p>Αν σε κάποιες περιοχές έχουν φαγωθεί όλα τα δολώματα, αυξήστε την ποσότητα τοποθετώντας δόλωμα σε περισσότερα σημεία. Μην αυξάνεται τη ποσότητα του δολώματος ανά θέση.</p>

	Το προϊόν δεν πρέπει να τοποθετείται αδιακρίτως.
Κατηγορία (ες) χρηστών	V.2 Επαγγελματίες
Μεγέθη και υλικό συσκευασίας	- Κύβιοι 20g σε δοχεία πλαστικά HDPE με καπάκι ασφαλείας: 1, 1.8, 4, 5 και 8 κιλών - Κύβιοι 50 x 200g σε σακούλα PE, μέσα σε χάρτινο κιβώτιο: 10 κιλών - Κύβιοι 50 x 200g σε σακούλα PE με άνοιγμα με φερμουάρ: 10 κιλών

4. Δηλώσεις επικινδυνότητας και προφύλαξης

Ταξινόμηση και επισήμανση του προϊόντος σύμφωνα με τον Κανονισμό (ΕΚ) 1272/2008

Ταξινόμηση	
Κατηγορία κινδύνου	N/A δεν ισχύει
Δήλωση επικινδυνότητας	N/A δεν ισχύει
Επισήμανση	
Προειδοποιητική λέξη	N/A δεν ισχύει
Δηλώσεις επικινδυνότητας	N/A δεν ισχύει
Δηλώσεις προφύλαξης	P102 - Μακριά από παιδιά P103 - Διαβάστε την ετικέτα πριν από τη χρήση P220 - Διατηρείται/Φυλάσσεται μακριά από τροφές, ποτά και ζωοτροφές P262 - Να μην έρθει σε επαφή με το δέρμα P270 - Μην τρώτε, πίνετε ή καπνίζετε, όταν χρησιμοποιείτε αυτό το προϊόν P273 - Να αποφεύγεται η ελευθέρωση στο περιβάλλον P280 - Να φοράτε προστατευτικά γάντια P301+310 - ΣΕ ΠΕΡΙΠΤΩΣΗ ΚΑΤΑΠΟΣΗΣ: Καλέστε αμέσως το ΚΕΝΤΡΟ ΔΗΛΗΤΗΡΙΑΣΕΩΝ ή ένα γιατρό. P404+405 - Φυλάσσεται κλειδωμένο σε κλειστό περιέκτη. P501 - Διάθεση του περιεχομένου/περιέκτη σύμφωνα με τους τοπικούς κανονισμούς

Παρατήρηση	
------------	--

5. Οδηγίες για τη χρήση

5.1 Οδηγίες χρήσης

Χρήση #1 και 2

Όταν εξετάζεται η επιλογή του τρωκτικοκτόνου που θα χρησιμοποιηθεί πρέπει να ληφθεί υπόψη η κατάσταση ανθεκτικότητας του πληθυσμού-στόχου. Σε χώρους όπου υπάρχει υποψία ενδείξεων ανθεκτικότητας σε συγκεκριμένα δραστικά συστατικά, αποφύγετε τη χρήση τους. Για τον έλεγχο της εξάπλωσης της ανθεκτικότητας, είναι σκόπιμο να εναλλάσσονται δολώματα που περιέχουν διαφορετικά αντιπηκτικά δραστικά συστατικά.

Το προϊόν πρέπει να εφαρμόζεται από επαγγελματίες χρήστες μόνο όταν χρησιμοποιούνται γάντια ανθεκτικά στις χημικές ουσίες (EN 374).

Πλύνετε τα χέρια και το εκτεθειμένο δέρμα πριν από τα γεύματα και μετά τη χρήση.

Τα δολώματα πρέπει να τοποθετούνται ασφαλώς με τέτοιο τρόπο ώστε να ελαχιστοποιείται ο κίνδυνος της κατανάλωσης από άλλα ζώα ή από παιδιά. Όπου είναι δυνατόν, ασφαλίστε τα δολώματα ώστε να μην μπορούν να παρασυρθούν.

Αποτρέψτε την πρόσβαση παιδιών, πουλιών και ζώων μη στόχων στο δόλωμα (κυρίως σκύλων, γατών, χοίρων και πουλερικών).

Εκτός εάν πραγματοποιείται επίβλεψη από συνεργείο απεντομώσεων μυοκτονιών ή άλλο αρμόδιο άτομο, μην χρησιμοποιείτε αντιπηκτικά τρωκτικοκτόνα δολώματα ως μόνιμα δολώματα. Στις περισσότερες περιπτώσεις, το αντιπηκτικό δόλωμα θα πρέπει να έχει πετύχει τον έλεγχο εντός 35 ημερών. Εάν συνεχιστεί η δραστηριότητα πέρα από αυτό το διάστημα, πρέπει να προσδιοριστεί η πιθανότερη αιτία.

Σε περίπτωση χρήσης του προϊόντος σε υπονόμους, το δόλωμα πρέπει να τοποθετείται με τρόπο που να προστατεύεται από πλημμύρες ή μετατόπιση.

Αναζητήστε και απομακρύνετε τα νεκρά τρωκτικά σε τακτά χρονικά διαστήματα κατά τη διάρκεια της θεραπείας (εκτός εάν χρησιμοποιείται σε υπονόμους), τουλάχιστον τόσο συχνά όσο συχνά ελέγχονται ή/και αναπληρώνονται τα δολώματα. Μπορεί να απαιτείται καθημερινή επιθεώρηση σε ορισμένες περιπτώσεις.

Διάθεση του περιεχομένου/περιέκτη σύμφωνα με τους τοπικούς κανονισμούς

Για προϊόντα που πρόκειται να χρησιμοποιηθούν σε δημόσιους χώρους, αναγράφεται η ακόλουθη προειδοποίηση ασφαλείας στην ετικέτα, στη συσκευασία ή το συνοδευτικό φυλλάδιο:

- Όταν το προϊόν χρησιμοποιείται σε δημόσιους χώρους, οι υπό εφαρμογή περιοχές πρέπει να σημειώνονται κατά τη διάρκεια της περιόδου θεραπείας και μια ανακοίνωση η οποία να επεξηγεί τον κίνδυνο της πρωτογενούς ή δευτερογενούς δηλητηρίασης από το αντιπηκτικό και να υποδεικνύει τα πρώτα μέτρα που πρέπει να ληφθούν σε περίπτωση δηλητηρίασης, πρέπει να είναι διαθέσιμη μαζί με τα δολώματα. Όταν χρησιμοποιούνται ανθεκτικοί στις παρεμβάσεις δολωματικοί σταθμοί, πρέπει να φέρουν σαφή ένδειξη ότι περιέχουν τρωκτικοκτόνα και ότι δεν πρέπει να διαταράσσονται.

5.2 Αναλυτικά στοιχεία για τις πιθανές άμεσες ή έμμεσες παρενέργειες και για τις οδηγίες πρώτων βοηθειών καθώς και για έκτακτα μέτρα προστασίας του περιβάλλοντος

Το Brodifacoum είναι ένα αντιπηκτικό που μπορεί να προκαλέσει αιμορραγία· αυτό μπορεί να καθυστερήσει για αρκετές ημέρες μετά την έκθεση. Εάν δεν υπάρχει ενεργός αιμορραγία, πρέπει να μετρηθεί ο INR (χρόνος προθρομβίνης) μόλις παρουσιαστεί και 48-72 ώρες μετά την έκθεση. Εάν ο INR είναι υψηλότερος από 4, χορηγήστε βιταμίνη K1 (φυτομεναδιόνη) 5-10 mg με βραδεία ενδοφλέβια ένεση (100 µg/kg σωματικού βάρους για ένα παιδί). Μπορεί να απαιτείται θεραπεία με φυτομεναδιόνη (από το στόμα ή ενδοφλέβια) για αρκετές εβδομάδες. Οι συμβουλές του Κέντρου Δηλητηριάσεων θα πρέπει να τηρηθούν, ειδικά εάν συμβεί ενεργός αιμορραγία.

Σε περίπτωση ατυχήματος, υποψίας έκθεσης ή αν αισθάνεστε αδιαθεσία, αναζητήστε αμέσως ιατρική συμβουλή (δείξτε την ετικέτα αν είναι δυνατό). Σε περίπτωση επαφής με το δέρμα, πλύνετε με σαπούνι και νερό. Αφαιρέστε και πλύνετε οποιαδήποτε μολυσμένα ρούχα.

Σε περίπτωση επαφής με τα μάτια, απομακρύνετε τους φακούς επαφής αν υπάρχουν και ξεπλύνετε τα μάτια αργά και προσεκτικά με νερό για 15-20 λεπτά. Ζητήστε αμέσως ιατρική συμβουλή.

Σε περίπτωση ακούσιας κατάποσης, ζητήστε αμέσως ιατρική συμβουλή.

Αντίδοτο Βιταμίνη K1 (υπό ιατρική παρακολούθηση).

Τηλ. Κέντρου Δηλητηριάσεων: 210 7793777

5.3 Οδηγίες για την ασφαλή διάθεση του προϊόντος και της συσκευασίας του

Απομακρύνετε όλα τα δολώματα μετά την εφαρμογή και απορρίψτε τα σύμφωνα με τους τοπικούς κανονισμούς

Τα νεκρά τρωκτικά και τα δολώματα εκτός δολωματικών σταθμών θα πρέπει να απομακρύνονται με τη χρήση προστατευτικών γαντιών

5.4 Συνθήκες αποθήκευσης και χρόνος ζωής του προϊόντος υπό κανονικές συνθήκες αποθήκευσης

Αποθηκεύστε το σε ψυχρό, στεγνό, καλά αεριζόμενο χώρο.

Αποθηκεύστε το μακριά από το φως. Να διατηρείται μόνο στον αρχικό περιέκτη.

Χρονική διάρκεια σταθερότητας μέχρι 2 χρόνια.

6. Άλλες πληροφορίες