

ΑΝΑΡΤΗΤΕΑ ΣΤΟ ΔΙΑΔΙΚΤΥΟΟΡΘΗ ΕΠΑΝΑΛΗΨΗ

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

**Αθήνα 6-4-2017
Αριθ. πρωτ.: 4062/39545**

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

**ΠΡΟΣ: BAYER ΕΛΛΑΣ ΑΒΕΕ
Σωρού 18-20
15125 Μαρούσι
Αθήνα**

ΚΟΙΝ.: ΑΝΑΡΤΗΤΕΑ ΣΤΟ ΔΙΑΔΙΚΤΥΟ

**ΘΕΜΑ: «Χορήγηση οριστικής έγκρισης
διάθεσης στην αγορά του
βιοκτόνου (εντομοκτόνο)
σκευάσματος AQUA K-Othrine /
Deltamethrin EW 20»**

**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 19 και 29.
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. 34/2012 (ΦΕΚ72/Α/5-4-2012) «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 2011/10/ΕΕ, 2011/11/ΕΕ, 2011/12/ΕΕ, 2011/13/ΕΕ, 2011/66/ΕΕ, 2011/67/ΕΕ, 2011/69/ΕΕ, 2011/71/ΕΕ, 2011/78/ΕΕ, 2011/79/ΕΕ, 2011/80/ΕΕ, 2011/81/ΕΕ της Επιτροπής» σύμφωνα με το οποίο καταχωρήθηκε στα Παραρτήματα Ι και ΙΑ του Π.Δ. 205/2001 η δραστική ουσία δελταμεθρίνη.

5. Το Π.Δ. 70 (ΦΕΚ 114/Α/22-9-2015) και ειδικότερα το αρθρ. 4 «Σύσταση Υπουργείου Αγροτικής Ανάπτυξης και Τροφίμων»
6. Το Π.Δ. 73 (ΦΕΚ 116/Α/23-9-2015) «Διορισμός Αντιπροέδρου της Κυβέρνησης, Υπουργών, Αναπληρωτών Υπουργών και Υφυπουργών».
7. Τη με αριθμ. Υ26/6.10.2015 (ΦΕΚ2144/Β/06.10.2015) απόφαση ανάθεσης αρμοδιοτήτων στον Αναπληρωτή Υπουργό Αγροτικής Ανάπτυξης και Τροφίμων Μάρκο Μπόλαρη.
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. Το με αρ. πρωτ 2350/24133/2-3-2017 εισηγητικό σημείωμα του Μπενακειού Φυτοπαθολογικού Ινστιτούτου.
10. Τis με αρ. ΒC-RK001432-47 και ΒC-HL010468-39 αιτήσεις στο μητρώο βιοκτόνων (R4BP3) της ενδιαφερόμενης εταιρίας, καθώς και την αρ. πρωτ 10249/117115/30-9-2013 αίτηση της ενδιαφερόμενης εταιρίας.

Αποφασίζουμε

I. Χορηγούμε οριστική έγκριση με αριθμό **ΤΠ18-0244** στο βιοκτόνο (εντομοκτόνο) με τα ακόλουθα στοιχεία:

1. Εμπορικό όνομα: AQUA K-Othrine , Deltamethrin EW 20

2. Μορφή: EW – Εναιώρημα, γαλάκτωμα σε νερό

3. Εγγυημένη σύνθεση: deltamethrin 2 % β/β
βοηθητικές ουσίες: 97,97% β/β

4. Ελάχιστη περιεκτικότητα της τεχνικά καθαρής δραστικής ουσίας, σε καθαρή δραστική ουσία: 98.5 %

5. Παρασκευαστής της δ.ο Bayer CropScience AG (Γερμανία)

6. α. Κάτοχος της έγκρισης: BAYER ΕΛΛΑΣ ΑΒΕΕ, Σωρού 18-20, 15125 Μαρούσι Αθήνα

β. Υπεύθυνος επικοινωνίας: Ο κάτοχος της έγκρισης

γ. Υπεύθυνος για την διάθεση στην Ελληνική αγορά: Ο κάτοχος της έγκρισης

7. Παρασκευαστής του σκευάσματος: BAYER SAS, (Γαλλία)

8. Εργοστάσιο παρασκευής του σκευάσματος: (α) BAYER SAS CropScience, (Γαλλία)
(β) SBM Formulation Manufacturing Plant (Γαλλία)

- 9. Εργοστάσιο συσκευασίας του σκευάσματος:** (α) BAYER SAS CropScience, (Γαλλία)
(β) SBM Formulation Manufacturing Plant (Γαλλία)

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

III. Καταστάματα πώλησης

Επιτρέπεται η πώληση μόνο από καταστάματα εμπορίας γεωργικών φαρμάκων.
Το προϊόν θα πρέπει να πωλείται μόνο σε συνεργεία απεντομώσεων-μυοκτονιών που έχουν άδεια από το Υπ. Αγροτικής Ανάπτυξης και Τροφίμων.

IV. ΗΜ. ΛΗΞΗΣ – ΟΡΟΙ ΑΝΑΚΛΗΣΗΣ – ΠΡΟΣΤΑΣΙΑ ΔΕΔΟΜΕΝΩΝ

- α.** Η παρούσα έγκριση ισχύει μέχρι **6-4-2027**.
- 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 οποιοσδήποτε 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
AQUA K-Othrine , Deltamethrin EW 20**

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

Εμπορική ονομασία	Χώρα (κατά περίπτωση)
AQUA K-Othrine Deltamethrin EW 20	Ελλάδα

1.2 Κάτοχος της άδειας

Όνομα και διεύθυνση του κατόχου της έγκρισης	Όνομα	BAYER ΕΛΛΑΣ ΑΒΕΕ
	Διεύθυνση	Σωρού 18-20 15125, Μαρούσι Αθήνα
Αριθμός έγκρισης	ΤΠ18-0244	
Ημερομηνία έκδοσης	6-4-2017	
Ημερομηνία λήξης έγκρισης	6-4-2027	

1.3 Παρασκευαστής του προϊόντος

Όνομα παρασκευαστή	Bayer S.A.S.
Διεύθυνση παρασκευαστή	Bayer S.A.S. 16 rue Jean-Marie Leclair – CS 90106 69266 Lyon Cedex 09 France
Διεύθυνση εργοστασίου παρασκευής (1)	Bayer S.A.S Bayer CropScience Industrial operation 1, Avenue Edouard Herriot F-69400 - Villefranche-Limas Γαλλία
Διεύθυνση εργοστασίου παρασκευής (2)	SBM Formulation Manufacturing Plant ZI Avenue Jean Foucault CS621 34500 Beziers Γαλλία

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

Δραστική ουσία	deltamethrin
Όνομα παρασκευαστή	Bayer CropScience AG
Διεύθυνση παρασκευαστή	Alfred-Nobel Str 50 40789

	Monheim am Rhein Γερμανία
Διεύθυνση εργοστασίου παρασκευής	Bayer Vapi Private Limited (formerly Bilag Industries Pvt Ltd) 306/3, II Phase, GIDC, Vapi-396195 - Ινδία

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 α (%)
deltamethrin	(S)-a-cyano-3-phenoxybenzyl (1R,3R)-3-(2,2-dibromovinyl)-2,2-dimethylcyclopropane carboxylate	Δρών συστατικό	52918-63-5	258-256-6	2
Solvesso 200 ND	HSPA Substance Name: Hydrocarbons, C10-C13, aromatics, <1% naphthalene	Διαλύτης	64742-94-5	922-153-0	25% w/w
1,2-benzisothiazol-3(2H)-one	1,2-benzisothiazol-3(2H)-one	Συντηρητικό	2634-33-5	220-120-9	0.02% w/w

2.2 Τύπος σκευάσματος : EW (Γαλάκτωμα, έλαιο σε νερό)

3. Εγκεκριμένες χρήσεις

Πίνακας 1. Χρήση #1

Επίγεια εφαρμογή - χρήση σε εσωτερικούς χώρους.


Τύπος προϊόντος	ΤΠ 18 - Εντομοκτόνα, ακαρεοκτόνα και προϊόντα για την καταπολέμηση άλλων αρthropόδων.
Όπου είναι σχετικό, ακριβής περιγραφή της εγκεκριμένης χρήσης	Ψεκασμός εσωτερικών χώρων με συσκευή θερμικού νεφελοψεκασμού.

Στόχος (συμπεριλαμβανομένου και του σταδίου ανάπτυξης)	Ακμαία κουνούπια (Culicidae)
Πεδίο εφαρμογής	Εσωτερικοί χώροι.
Μέθοδος (οι) εφαρμογής	Θερμικός νεφελοψεκασμός εσωτερικών χώρων Η συσκευή θερμικού νεφελοψεκασμού μπορεί να είναι είτε τυπικός θερμικός νεφελοψεκαστήρας είτε ψεκαστήρας υπέρμικρου όγκου (ULV). Ακολουθήστε πιστά τις οδηγίες χρήσης του επιλεγμένου εξοπλισμού, ώστε να επιτευχθεί η επιθυμητή διάμετρος σταγονιδίων και η καλύτερη αποτελεσματικότητα του προϊόντος.
Δόση και συχνότητα εφαρμογής	Δόση: 0.05 γρ deltamethrin / 1000m ³ που αντιστοιχεί σε 2.5 ml προϊόντος/ 1000m ³ . Αραίωση: 1:99 μέχρι 1:199 (προϊόν: νερό) (0.5-1%) Συχνότητα εφαρμογής: Ανάλογα με την προσβολή
Κατηγορία (ες) χρηστών	Επαγγελματίες χρήστες
Μέγεθος και είδος συσκευασίας	Πλαστικό μπουκάλι 1 έως 20lit (CoEX: PE/PA ή PE/EV)
Ειδικά μέτρα περιορισμού του κινδύνου	Προφυλάξεις κατά τον ψεκασμό εσωτερικών χώρων και πληροφορίες για την είσοδο των ανθρώπων στο χώρο μετά την εφαρμογή του προϊόντος: -Κατά τη διάρκεια της εφαρμογής αλλά και για τις επόμενες 4 ώρες δεν πρέπει να είναι παρόντες ή να εισέρχονται στο χώρο οι μη έχοντες εργασία. -Αερίστε το χώρο που έχει εφαρμοστεί το προϊόν επαρκώς, πριν εισέλθουν άνθρωποι που δεν φορούν μέσα ατομικής προστασίας.

4. Δηλώσεις επικινδυνότητας και προφύλαξης

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

Ταξινόμηση	
Κατηγορία κινδύνου	Acute Tox 4 Asp. Tox. 1 Skin Sens. 1B

Επισήμανση	
Προειδοποιητική λέξη	ΚΙΝΔΥΝΟΣ
Δηλώσεις επικινδυνότητας	<p>H302 Επιβλαβές σε περίπτωση κατάποσης H304 Μπορεί να προκαλέσει θάνατο σε περίπτωση κατάποσης και διείσδυσης στις αναπνευστικές οδούς H317 Μπορεί να προκαλέσει αλλεργική δερματική αντίδραση. Περιέχει Benzisothiazol-3(2H)-one. H400 Πολύ τοξικό για τους υδρόβιους οργανισμούς H410 Πολύ τοξικό για τους υδρόβιους οργανισμούς, με μακροχρόνιες επιπτώσεις.</p>
Δηλώσεις προφύλαξης	<p>P261 Αποφεύγετε να αναπνέετε τα εκνεφώματα. P264 Πλύνετε τα χέρια σας σχολαστικά μετά τον χειρισμό. P270 Μην τρώτε, πίνετε ή καπνίζετε όταν χρησιμοποιείτε αυτό το προϊόν. P272 Τα μολυσμένα ενδύματα εργασίας δεν πρέπει να βγαίνουν από τον χώρο εργασίας. P273 Να αποφεύγεται η ελευθέρωση στο περιβάλλον. P280 Να φοράτε προστατευτικά γάντια/προστατευτικά ενδύματα. P284 [Σε περίπτωση ανεπαρκούς αερισμού] χρησιμοποιήστε μέσα ατομικής προστασίας της αναπνοής.* (Βλέπε παράγραφο 6) P301 + P310 ΣΕ ΠΕΡΙΠΤΩΣΗ ΚΑΤΑΠΟΣΗΣ: Καλέστε αμέσως το ΚΕΝΤΡΟ ΔΗΛΗΤΗΡΙΑΣΕΩΝ ή γιατρό. P302 + P352 ΣΕ ΠΕΡΙΠΤΩΣΗ ΕΠΑΦΗΣ ΜΕ ΤΟ ΔΕΡΜΑ: Πλύντε με άφθονο νερό και σαπούνι. P321 Χρειάζεται ειδική αγωγή (βλέπε οδηγίες σε αυτή την ετικέτα). P330 Ξεπλύνετε το στόμα. P331 ΜΗΝ προκαλέσετε εμετό. P333 + P313: Εάν παρατηρηθεί ερεθισμός του δέρματος ή εμφανιστεί εξάνθημα: Συμβουλευτείτε/επισκεφτείτε γιατρό. P363 Πλύντε τα μολυσμένα ρούχα πριν τα ξαναχρησιμοποιήσετε. P391 Μαζέψτε την ουσία ή το προϊόν που χύθηκε. P405 Φυλάσσεται κλειδωμένο. P501 Διάθεση του περιεχομένου/περιέκτη σύμφωνα με τους τοπικούς κανονισμούς.</p>

5. Οδηγίες για τη χρήση

5.1 Οδηγίες χρήσης

Ανακινήστε καλά πριν από τη χρήση με 5 έως 7 αναστροφές του μπουκαλιού.

Αποτελεσματικότητα

Τα ποσοστά αραίωσης διαφέρουν σε μεγάλο βαθμό ανάλογα με τον επιλεγμένο εξοπλισμό εκνέφωσης.

Αρχές στρατηγικής για τη διαχείριση της ανάπτυξης ανθεκτικότητας:

- Όπου είναι εφικτό, προτείνεται η εφαρμογή του προϊόντος σε συνδυασμό με μη-χημικούς μεθόδους ελέγχου.
- Το προϊόν θα πρέπει να χρησιμοποιείται πάντα σύμφωνα με τις οδηγίες χρήσης που αναγράφονται στην ετικέτα.
- Οι εφαρμογές θα πρέπει να πραγματοποιούνται πάντα κατά των πλέον ευαίσθητων σταδίων του βιολογικού κύκλου του οργανισμού στόχου.
- Όπου απαιτείται εκτεταμένη περίοδος ελέγχου, οι εφαρμογές πρέπει να εναλλάσσονται με προϊόντα διαφορετικού τρόπου δράσης.
- Τα επίπεδα αποτελεσματικότητας πρέπει να παρακολουθούνται, και περιπτώσεις μειωμένης αποτελεσματικότητας πρέπει να διερευνώνται για πιθανή ένδειξη ανθεκτικότητας, σημειώνοντας ότι οι συνθήκες υγιεινής και η εγγύτητα μη ψεκασμένων χώρων μπορεί να συμβάλλει στον κίνδυνο επαναμόλυνσης.
- Σε περιπτώσεις όπου οι δόσεις στην ετικέτα, όταν εφαρμόζονται σωστά, δεν αποδίδουν το αναμενόμενο επίπεδο ελέγχου και εμφανίζεται ανθεκτικότητα, η χρήση οποιουδήποτε προϊόντος που περιέχει δραστικές ουσίες της ίδιας χημικής κατηγορίας θα πρέπει να σταματήσει.
- Καθιερώστε μια βασική γραμμή και την παρακολούθηση των επιπέδων αποτελεσματικότητας σε πληθυσμούς βασικών περιοχών (τουλάχιστον μία έρευνα ετησίως), προκειμένου να διαπιστωθούν τυχόν σημαντικές αλλαγές της ευαισθησία στη δραστική ουσία. Οι πληροφορίες από τα προγράμματα παρακολούθησης της ανθεκτικότητας θα επιτρέπουν την έγκαιρη ανίχνευση τυχόν προβλημάτων και την ορθή λήψη αποφάσεων.
- Οι χρήστες οφείλουν να ενημερώνουν άμεσα τον κάτοχο της έγκρισης εφόσον η εφαρμογή είναι αναποτελεσματική.
- Το προϊόν δεν πρέπει να χρησιμοποιείται σε περιοχές όπου είναι γνωστό ότι έχει αναπτυχθεί ανθεκτικότητα στη δραστική ουσία.

Μέτρα μετριασμού κινδύνου

Κατά την ανάμιξη/φόρτωση και εφαρμογή, να φοράτε προστατευτικά γάντια και προστατευτική ενδυμασία.

Χρησιμοποιήστε μέσα ατομικής προστασίας της αναπνοής (A1 για οργανικά οξέα – EN 14387) κατά τη εφαρμογή.

Ο υπεύθυνος καθαρισμού του εξοπλισμού εφαρμογής θα πρέπει να φοράει γάντια.

Να μην εφαρμόζεται απευθείας στα ζώα.

Μακριά από τρόφιμα, ποτά και ζωοτροφές.

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

- ΣΕ ΠΕΡΙΠΤΩΣΗ ΕΙΣΠΝΟΗΣ: Μεταφέρετε τον παθόντα σε καθαρό αέρα και αφήστε τον να ξεκουραστεί σε καθιστή θέση. Ζητήστε ιατρική συμβουλή άμεσα ή καλέστε το ΚΕΝΤΡΟ ΔΗΛΗΤΗΡΙΑΣΕΩΝ σε περίπτωση εμφάνισης συμπτωμάτων ή εάν έχει εισπνευσθεί μεγάλη ποσότητα του προϊόντος.
- ΜΗΝ προκαλέσετε εμετό ή δώσετε κάτι να πει σε άτομο που δεν έχει τις αισθήσεις του. Ξαπλώστε σε πλάγια κατάκλιση και ζητήστε άμεσα ιατρική συμβουλή.
- ΣΕ ΠΕΡΙΠΤΩΣΗ ΚΑΤΑΠΟΣΗΣ: Ξεπλύνετε το στόμα με νερό. ΜΗΝ πιείτε ή προκαλέσετε εμετό. Ζητήστε ιατρική συμβουλή άμεσα ή καλέστε το ΚΕΝΤΡΟ ΔΗΛΗΤΗΡΙΑΣΕΩΝ.
- ΣΕ ΠΕΡΙΠΤΩΣΗ ΕΠΑΦΗΣ ΜΕ ΤΟ ΔΕΡΜΑ: αφαιρέστε τα μολυσμένα ρούχα και υποδήματα. Πλύνετε το μολυσμένο δέρμα με νερό και σαπούνι. Ζητήστε ιατρική συμβουλή ή καλέστε το ΚΕΝΤΡΟ ΔΗΛΗΤΗΡΙΑΣΕΩΝ σε περίπτωση εμφάνισης συμπτωμάτων.

Τηλ. Κέντρου Δηλητηριάσεων: 210 7793777

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

Το προϊόν και ο περιέκτης του πρέπει να διατίθενται ως επικίνδυνα απόβλητα.

Διάθεση του περιεχομένου/περιέκτη σε σύμφωνα με τους τοπικούς κανονισμούς.

5.5. Συνθήκες αποθήκευσης και χρόνος ζωής του προϊόντος υπό κανονικές συνθήκες αποθήκευσης

Χρονική διάρκεια αποθήκευσης: 4 χρόνια εφόσον δεν ανοιχτεί η συσκευασία σε δροσερό, ξηρό και καλά αεριζόμενο χώρο.

Να φυλάσσεται σε μέρος προσβάσιμο μόνο από εξουσιοδοτημένα άτομα.

Διατηρείστε μακριά από το άμεσο ηλιακό φως.

Αποφύγετε τις ακραίες θερμοκρασίες και το άμεσο ηλιακό φως.

Διατηρείται μόνο μέσα στον αρχικό περιέκτη.

6. Άλλες πληροφορίες

Όταν χρησιμοποιείται σε τροπικές περιοχές, να λαμβάνεται υπόψη ότι η αποτελεσματικότητα του προϊόντος σε εσωτερικούς χώρους έχει αξιολογηθεί κατά ακμαίων κουνουπιών *Aedes sp.* και *Culex sp.*

*Προστατευτικός εξοπλισμός αναπνοής: 90% συντελεστής προστασίας, π.χ.. A1 για οργανικά οξέα – EN 14387.