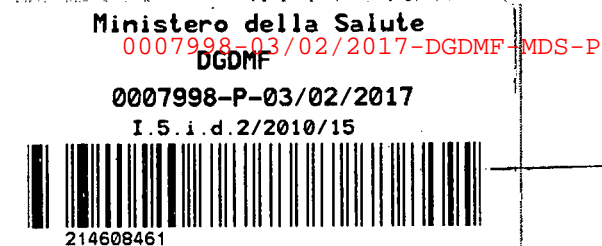




*Ministero della Salute*

DIREZIONE GENERALE DEI DISPOSITIVI MEDICI E DEL SERVIZIO FARMACEUTICO  
Ufficio I - Affari generali e Prodotti di interesse sanitario diversi dai dispositivi medici  
Viale Giorgio Ribotta, 5 - 00144 Roma

I.5.i.d.2/15



Spett.le  
LIPHATECH S.A.S.  
Bonnell B.P.3 -  
47480 Pont du Casse - FRANCIA

**OGGETTO: Prodotto biocida GENERATION BLOCK- FRAP BC -  
Trasmissione decreto di modifica autorizzazione.**

Si trasmette, in allegato, il decreto di modifica autorizzazione all'immissione in commercio del biocida indicato in oggetto n. IT/2013/00119/MRA del 2 FEB. 2017.

“Si rammenta, inoltre, che codesta Società ha l'obbligo, ex art. 5 del decreto del Ministro 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” (G.U. Serie Generale, n. 106 del 09/05/2015), di adeguare autonomamente gli stampati del prodotto alla vigente normativa in materia di etichettatura e alle sue eventuali modifiche.

IL DIRETTORE DELL'UFFICIO  
Dr.ssa Paola D'Alessandro

Referente amministrativo: D'Amico Nina 06.5994 3806  
email: n.damico@sanita.it

Referente tecnico: Francesca Ravaioli 06.5994 3085  
email: f.ravaioli@sanita.it



# Ministero della Salute

DIREZIONE GENERALE DEI DISPOSITIVI MEDICI E DEL SERVIZIO FARMACEUTICO  
UFFICIO I – Affari generali e Prodotti di interesse sanitario diversi dai dispositivi medici

I.5.i.d.2/2011/15

**IT/2013/00119/MRA**

IL DIRETTORE

**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;

**VISTO** l'art.15 della legge n.97 del 06 agosto 2013 recante "Disposizioni per l'adempimento degli obblighi derivanti dall'appartenenza dell'Italia all'Unione Europea - Legge europea 2013";

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

**VISTA** la direttiva 2007/69/CE della Commissione del 29 novembre 2007, recante modifica della direttiva 98/8/CE del Parlamento europeo e del Consiglio al fine di iscrivere la sostanza attiva **DIFETIALONE** nell'allegato I della direttiva;

**VISTO** il D.M. del 04 luglio 2008, recante ad oggetto "Attuazione della direttiva 2007/69/CE, recante modifica della direttiva 98/8/CE del Parlamento europeo e del Consiglio del 16 febbraio 1998, relativa all'immissione sul mercato dei biocidi al fine di procedere all'inclusione della sostanza attiva **DIFETIALONE** nell'allegato I della direttiva";

**VISTO** il decreto n.**IT/2013/00119/MRA** del 02 agosto 2013 e successive modifiche, con il quale questa amministrazione ha autorizzato l'immissione in commercio del prodotto biocida denominato **GENERATION BLOCK** esca rodenticida pronta all'uso, in blocco paraffinato, per uso non professionale e professionale prodotto presso la propria officina Liphatech S.A.S. – Francia;

**ATTESO** che la titolarità del biocida predetto è attualmente attribuita alla società **LIPHATECH S.A.S.** Bonnel B.P.3 – 47480 Pont du Casse – Francia;

**VISTA** l'istanza, acquisita su Registro R4BP3 con bc-sg027804-35 con cui la società **LIPHATECH S.A.S.** ha chiesto la modifica dell'autorizzazione **GENERATION BLOCK-FRAP BC** relativa all'aggiunta dell'Officina di confezionamento **IMC Limited, Esperance, Naxxar (Malta)**;

**VISTA** la documentazione presentata dalla società istante;

## DECRETA:

L'autorizzazione del prodotto biocida è così modificata:

<b>DENOMINAZIONE</b>	<b>GENERATION BLOCK- FRAP BC</b>
<b>TITOLARE DELL'AUTORIZZAZIONE E RESPONSABILE DELL'IMMISSIONE SUL MERCATO</b> <ul style="list-style-type: none"><li>▪ Sede legale</li><li>▪ Direzione Commerciale</li></ul>	<b>LIPHATECH S.A.S.</b> Bonnel B.P.3 – 47480 Pont du Casse – Francia
<b>OFFICINA DI PRODUZIONE</b>	<b>LIPHATECH S.A.S.</b> Bonnel B.P.3 – 47480 Pont du Casse – Francia



<b>Officina di confezionamento</b>	IMC Limited, Esperance, Lord Byron Street, Naxxar NXR 4142 - Malta
<b>SOSTANZA ATTIVA</b>	<b>DIFETIALONE (CAS N. 104653-34-1)</b>
<b>PT</b>	<b>14 RODENTICIDA</b>
<b>DESCRIZIONE PRODOTTO</b>	Esca rodenticida pronta all'uso in blocco paraffinato
<b>CONFEZIONI/TAGLIE</b>	Per uso non professionale: fino a 500g contenenti esche rodenticide da 10 a 40g ciascuna in carta alimentare o non pre-incartata, vendute come esche fissate alle stazioni di esca oppure in confezioni di esche sfuse. Per uso professionale: fino a 20 kg contenenti esche rodenticide da 10 a 40g ciascuna in carta alimentare o non pre-incartata, vendute come esche fissate alle stazioni di esca oppure in confezioni di esche sfuse.
<b>CATEGORIA DI UTILIZZATORI</b>	Non professionale e professionale
<b>STABILITA' PRODOTTO</b>	36 mesi
<b>NUMERO DI AUTORIZZAZIONE</b>	IT/2013/00119/MRA del
<b>SCADENZA AUTORIZZAZIONE</b>	31 agosto 2020

Fa parte integrante del presente decreto il sommario delle caratteristiche del prodotto (**allegato 1**). Si allega copia delle etichette con le quali il biocida **GENERATION BLOCK – FRAP BC** è distribuito sul territorio nazionale (**Allegato 2**).

Detto prodotto biocida rimane registrato al progressivo numerico **IT/2013/00119/MRA** e continuerà ad essere prodotto presso le officine indicate con la medesima composizione e nelle confezioni già autorizzate.

L'esatto nome del biocida, alternativamente in una delle denominazioni autorizzate come sopra, dovrà comunque essere individuabile attraverso una colorazione e caratteri unici in contrasto con le altre eventuali colorazioni e caratteri usati nel testo degli stampati.

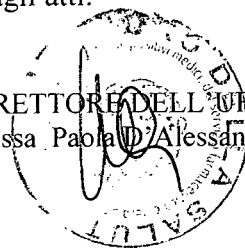
A far data dalla notifica del presente decreto, la ditta **LIPHATECH S.A.S.** è tenuta a produrre e commercializzare il prodotto esclusivamente come biocida alle condizioni sopra riportate.

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 viene redatto in duplice originale, di cui un esemplare è notificato in via amministrativa alla ditta interessata e l'altro è conservato agli atti.

Roma, li **- 2 FEB. 2017**

IL DIRETTORE DELL'UFFICIO  
Dr.ssa Paola D'Alessandro



**Sommario delle caratteristiche del prodotto biocida**

## 1. Informazioni amministrative

### 1.1. Denominazione commerciale del prodotto

Area di mercato	Denominazione commerciale
Italia	GENERATION BLOCK
Italia	FRAP BC

### 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 dell'autorizzazione	Nome Indirizzo	Non definito Non definito
---	-------------------	------------------------------

### 1.3. Fabbricante/i del prodotto

Nome del produttore	LIPHATECH S.A.S.
Indirizzo del fabbricante	BONNEL BP 3 47480 PONT DU CASSE Francia
Ubicazione dei siti produttivi	PRODUCTION CENTER - AVENUE JEAN SERRES, ZA MALERE 47480 PONT DU CASSE Francia

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

numero BAS: 27

Nome del produttore LIPHATECH S.A.S.

Indirizzo del fabbricante BONNEL BP3 47480 PONT DU CASSE Francia

Ubicazione dei siti produttivi LIPHATECH S.A.S. at AlzChem AG - Chemiepark Trostberg 83308 Trostberg Germania

## 2. Composizione e formulazione

### 2.1. Informazioni qualitative e quantitative sulla composizione del prodotto

numero	Numero	Numero	Nome	Nomenclatura IUPAC	Funzione	Contenuto
BAS	CE	CAS	comune		Principio	(%)
27		104653-34-1	Difetialone	3-[3-(4?-bromo[1,1?biphenyl]-4-yl)-1,2,3,4-tetrahydronaphth-1-yl]-4-hydroxy-2H-1-benzolhio pyran-2-one	attivo	0.0025

RB - Esca (pronta per l'uso)

## 3. Indicazioni di pericolo e consigli di prudenza

Indicazioni di pericolo Nocivo per gli organismi acquatici con effetti di lunga durata.

Provoca danni agli organi in caso di esposizione prolungata o ripetuta.

Consigli di prudenza Tenere fuori dalla portata dei bambini.

Non mangiare, né bere, né fumare durante l'uso.

Non disperdere nell'ambiente.

Non respirare la polvere *polvere*. Indossare *guanti*.

In caso di malessere, consultare un medico.

Smaltire il prodotto in conformità con i regolamenti.

## 4. Usi autorizzati

### 4.1. NON PROFESSIONALE

<b>Tipo di prodotto</b>	Tipo di prodotto 14 - Rodenticidi		
<b>Descrizione esatta dell'uso autorizzato (se pertinente)</b>	Esca pronta all'uso per uso non professionale		
<b>Campo di applicazione</b>	In ambiente chiuso Può essere usato all'interno		
di abitazioni, cantine, garage e ripostigli.			
<b>Categoria/e di utilizzatori</b>	Utilizzatore non professionale		
<b>Organismi bersaglio</b>	<b>Nome scientifico</b>	<b>Nome comune</b>	<b>Fase di sviluppo</b>
	Mus musculus	House mouse	giovani e adulti
	Rattus norvegicus	Brown rat	giovani e adulti
	Rattus rattus	Roof rat	giovani e adulti
<b>Metodi di applicazione</b>			
<b>Metodo</b>	applicazione esca		
<b>Descrizione</b>	Il prodotto è pronto all'uso e deve essere impiegato conformemente ai dosaggi sotto riportati.		
<b>Tasso:</b> fino a 200 g	Topi: fino a 50 g - Ratti:		
<b>Diluizione:</b>	0%		
<b>Tempistica:</b>	<b>Topi:</b> fino a 50 g di esca ogni 1-1,5 metri (alta infestazione), ogni 2-3 metri (bassa infestazione)  <b>Ratti:</b> fino a 200 g di esca 4-5 metri (alta infestazione), ogni 8-10 metri (bassa infestazione)		
<b>Dimensioni e materiale dell'imballaggio</b>	other, other, other fino a 500 g, contenenti esche rodenticide da 10 a 40 g ciascuna		
in carta alimentare o non pre-incartata, vendute come esche fissate alle stazioni di esca oppure in confezioni di esche sfuse			

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

-

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

-

#### 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 emergenza

-

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

-

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

-

### 4.2. PROFESSIONALE

<b>Tipo di prodotto</b>	Tipo di prodotto 14 - Rodenticidi		
<b>Descrizione esatta dell'uso autorizzato (se pertinente)</b>	Esca pronta all'uso per uso professionale		
<b>Campo di applicazione</b>	In ambiente chiuso può essere usato all'interno		
di edifici industriali, rurali, civili, depositi merci, abitazioni, cantine, garage e ripostigli.			
<b>Categoria/e di utilizzatori</b>	Utilizzatore professionale		
<b>Organismi bersaglio</b>	<b>Nome scientifico</b>	<b>Nome comune</b>	<b>Fase di sviluppo</b>
	Mus musculus	House mouse	giovani e adulti
	Rattus norvegicus	Brown rat	giovani e adulti
	Rattus rattus	Roof rat	giovani e adulti
<b>Metodi di applicazione</b>			
<b>Metodo</b>	applicazione esca		
<b>Descrizione</b>	Il prodotto è pronto all'uso e deve essere impiegato conformemente ai dosaggi sotto riportati.		
<b>Tasso:</b> fino a 200 g	Topi: fino a 50 g - Ratti:		
<b>Diluizione:</b>	0%		

**Tempistica:**

**Topi:**  
fino a 50 g di esca ogni 1-1,5 metri (alta infestazione), ogni 2-3 metri (bassa infestazione)

**Ratti:**  
fino a 200 g di esca 4-5 metri (alta infestazione), ogni 8-10 metri (bassa infestazione)

**Dimensioni e materiale dell'imballaggio**

other, other, other

fino a 20 kg contenenti esche rodenticide da 10 a 40 g ciascuna

in carta alimentare o non pre-incartata, vendute come esche fissate alle stazioni di esca oppure in confezioni di esche sfuse.

**4.2.1. Istruzioni d'uso specifiche per l'uso**

-

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

Leggere attentamente la scheda di sicurezza.

**4.2.3. 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 emergenza**

-

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

-

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

-

**5. Indicazioni generali per l'uso****5.1. Istruzioni d'uso**

Osservare l'area di infestazione e porre i contenitori che includono l'esca presso le tane, lungo i loro percorsi e nei posti di maggior presenza.

Accertarsi sempre i contenitori siano fissati in maniera adeguata e che le esche non possano essere trascinate via dai roditori.

Controllare regolarmente i contenitori con le esche e sostituire le esche consumate.

**5.2. Misure di mitigazione del rischio**

Da posizionare senza aprire il sacchetto.

Evitare di toccare il prodotto a maninude ed utilizzare guanti appropriati.

L'esca rodenticida deve essere inserita in un contenitore appropriato, protetta dagli agenti atmosferici, dall'ingestione di specie non bersaglio e da dispersione nell'ambiente. I contenitori devono essere posizionati in modo sicuro, al fine di minimizzare il rischio di manomissione e di ingestione accidentale dell'esca da parte di bambini o animali non bersaglio.

Effettuare operazioni di controllo ad intervalli frequenti per rimuovere i roditori morti ed eliminarli secondo le norme previste. Non gettare le carcasse e i rifiuti o nelle discariche. Utilizzare guanti adatti durante la manipolazione degli animali morti.

Il prodotto non è destinato ad un uso permanente, organizzare trattamenti che durino al massimo 6 settimane.

Alla fine del trattamento togliere i contenitori ad eliminare le esche rimaste secondo le norme vigenti. Segnalare adeguatamente la zona interessata dal trattamento indicando il rischio di avvelenamento e le prime misure di soccorso.

**5.3. Dettagli dei probabili effetti negativi, diretti o indiretti e le istruzioni per interventi di pronto soccorso e le misure di emergenza****INFORMAZIONI PER IL MEDICO**

**MECCANISMO D'AZIONE:** la sostanza attiva contenuta nel prodotto è un competitor antagonista della Vitamina K e riduce la sintesi epatica dei fattori K-dipendenti.

**SINTOMI:** a seguito di ingestione di quantità rilevanti di prodotto in grado di provocare un'inibizione massiva della vitamina K possono manifestarsi emorragie cutanee, della mucosa e alivello di organi e parenchimi.

**TERAPIA:** in caso di ingestione di quantità rilevanti di prodotto, provocare il vomito, effettuare lavanda gastrica o somministrare carbone attivo. L'attività protrombinica va monitorata subito dopo l'ingestione e nei giorni successivi. Se l'attività protrombinica risulta ridotta somministrare vitamina K. Concordare il protocollo terapeutico con un Centro Antiveleni.

**CONTRINDICAZIONI:** anticoagulanti.

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

Prestare attenzione affinché i metodi di smaltimento non esponano il preparato ad animali domestici o selvatici non target. Non riporre nei rifiuti domestici. Per la raccolta e lo smaltimento di prodotto indesiderato, incenerire o contattare il fornitore, le autorità locali o un'azienda di smaltimento rifiuti autorizzata. Non rilasciare

in scarichi o vie d'acqua. Fare riferimento al D. Lgs. N° 152/2006 e ai regolamenti locali in materia di ambiente e rifiuti.

Non utilizzare il contenitore vuoto per qualsiasi altro scopo e smaltirlo tenendo conto di quanto riportato sopra.

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

Immagazzinare in sicurezza. Conservare nella confezione originale. Tener lontano dagli alimenti e dalla portata dei bambini.

scadenza:  
36 mesi

## **6. Altre informazioni**

This modified version is applied on request of the IT-CA to indicate the additional packaging site (in addition to manufacturing site in some cases) as follows:

IMC  
Limited  
Esperance, Lord Byron Street  
Naxxar NXR 4142  
(Malta)



# **GENERATION BLOCK or FRAP BC**

*(to be changed accordingly in the text)*

**ESCA RODENTICIDA PRONTA ALL'USO IN BLOCCO PARAFFINATO  
PER USO NON PROFESSIONALE**

**Prima dell'uso seguire attentamente le istruzioni riportate in etichetta**

## **COMPOSIZIONE**

100 g di prodotto contengono:  
Difetialone (N<sup>o</sup>CAS 104653-34-1) 0,0025 g  
Denatonium Benzoate 0,001 g  
Sostanze appetibili e coformulanti q. b. a 100 g

**PRODOTTO BIOCIDA (PT 14).** Autorizzazione del Ministero della Salute n<sup>o</sup> IT/2013/00119/MRA

**Titolare dell'autorizzazione / Officina di produzione:** LIPHATECH S.A.S., Bonnel, BP3- 47480 Pont Du casse - Francia. Tel: +33 553698190

**Officina di confezionamento:** : IMC Limited, Esperance, Lord Byron Street, Naxxar NXR 4142 - Malta

## **Distributore:**

- COPYR S.P.A. - via Giorgio Stephenson 29, 20157 Milano. Tel. 02/3902681

Or

- SEPRAN S.r.l. - Via Brenta, 20 - 36033 Isola Vicentina (VI) - Tel. 0444 976562

Lotto n<sup>o</sup>... del ... Validità: 36 mesi

**Confezioni:** fino a 500 g, contenenti esche rodenticide da 10 a 40 g ciascuna in carta alimentare o non pre-incartata, vendute come esche fissate alle stazioni di esca oppure in confezioni di esche stufe.



**ATTENZIONE**

## **INDICAZIONI DI PERICOLO**

Può provocare danni agli organi in caso di esposizione prolungata o ripetuta

Nocivo per gli organismi acquatici con effetti di lunga durata.

## **CONSIGLI DI PRUDENZA**

Tenere fuori dalla portata dei bambini. Non respirare la polvere. Non mangiare, né bere, né fumare durante l'uso. Non disperdere nell'ambiente. Indossare guanti. In caso di malessere, consultare un medico. Smaltire il prodotto/recipiente in conformità con i regolamenti

## **INFORMAZIONI PER IL MEDICO**

**MECCANISMO D'AZIONE:** la sostanza attiva contenuta nel prodotto è un competitore antagonista della Vitamina K e riduce la sintesi epatica dei fattori K-dipendenti.

**SINTOMI:** a seguito di ingestione di quantità rilevanti di prodotto in grado di provocare un'inibizione massiva della vitamina K possono manifestarsi emorragie cutanee, della mucosa e a livello di organi e parenchimi.

**TERAPIA:** in caso di ingestione di quantità rilevanti di prodotto, provocare il vomito, effettuare lavanda gastrica o somministrare carbone attivo. L'attività protrombinica va monitorata subito dopo l'ingestione e nei giorni successivi. Se l'attività protrombinica risulta ridotta somministrare vitamina K. Concordare il protocollo terapeutico con un Centro Antiveleni. **CONTRINDICAZIONI:** anticoagulanti.

## **CARATTERISTICHE DEL PRODOTTO**

**GENERATION BLOCK** è un'esca rodenticida pronta all'uso a base di una sostanza attiva anticoagulante, nota come Difetialone, efficace contro Topolino domestico (*Mus musculus*), Ratto grigio (*Rattus norvegicus*) e Ratto nero (*Rattus rattus*) anche dopo una singola ingestione.

**GENERATION BLOCK** contiene Bitrex<sup>®</sup>, una sostanza amaricante atta a ridurre il rischio di ingestione accidentale da parte di bambini e di animali non bersaglio.

**GENERATION BLOCK** può essere usato all'interno di abitazioni, cantine, garage e ripostigli.

Il colore verde di **GENERATION BLOCK** aiuta a investigarne il consumo attraverso gli escrementi dei roditori.

## **MODALITÀ D'USO E DOSI DI IMPIEGO**

**Il prodotto è pronto all'uso e deve essere impiegato conformemente ai dosaggi sotto riportati.** Da posizionare senza aprire il sacchetto.

Evitare di toccare il prodotto a mani nude ed utilizzare guanti appropriati.

Le esche devono essere utilizzate esclusivamente in contenitori appropriati a prova di manomissione e debitamente marcati, disponibili in commercio. I contenitori devono essere posizionati in modo sicuro, al fine di minimizzare il rischio di manomissione e di ingestione accidentale dell'esca da parte di bambini o di animali non bersaglio.

Accertarsi sempre i contenitori siano fissati in maniera adeguata e che le esche non possano essere trascinate via dai roditori.

Osservare l'area di infestazione e porre i contenitori che includono l'esca presso le tane, lungo i loro percorsi e nei posti di maggior presenza.

### Dosi consigliate:

**Topi:** fino a 50 g di esca ogni 1-1,5 metri (alta infestazione), ogni 2-3 metri (bassa infestazione)

**Ratti:** fino a 200 g di esca 4-5 metri (alta infestazione), ogni 8-10 metri (bassa infestazione)

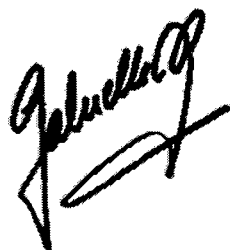
Controllare regolarmente i contenitori con le esche e sostituire le esche consumate. Effettuare operazioni di controllo ad intervalli frequenti per rimuovere i roditori morti ed eliminarli secondo le norme previste. Non gettare le carcasse nei rifiuti o nelle discariche. Utilizzare guanti adatti durante la manipolazione degli animali morti. Il prodotto non è destinato ad un uso permanente, organizzare trattamenti che durino al massimo 6 settimane. Alla fine del trattamento togliere i contenitori ed eliminare le esche rimaste secondo le norme vigenti. Leggere attentamente la scheda di sicurezza. Segnalare adeguatamente la zona interessata dal trattamento indicando il rischio di avvelenamento e le prime misure di soccorso.

**AVVERTENZE**

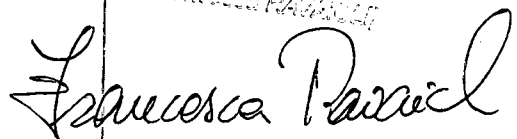
Evitare i trattamenti in presenza di alimenti o mangimi non protetti. Non utilizzare in aree coltivate. In caso di contaminazione lavare accuratamente le mani con sapone e acqua abbondante. Non riutilizzare la confezione vuota e non disperderla nell'ambiente ma eliminarla in conformità alle norme vigenti. In caso di sospetta ingestione consultare un Centro Antiveleni. Il prodotto può essere pericoloso se ingerito da animali domestici o altri animali non bersaglio. In caso di ingestione accertata occorre indurre il vomito. Rivolgersi immediatamente ad un veterinario mostrandogli il contenitore o l'etichetta.

**LIPHA** **TECH** S.A.S.

Bonnef - CS 10005  
47480 PONT-DU-CASSE



VISTO SI APPROVA  
LA FARMACISTA  
(Dot.ssa Francesca RAVALLI)



# **GENERATION BLOCK or FRAP BC**

*(to be changed accordingly in the text)*

## **ESCA RODENTICIDA PRONTA ALL'USO IN BLOCCO PARAFFINATO PER USO PROFESSIONALE**

Prima dell'uso seguire attentamente le istruzioni riportate in etichetta

### **COMPOSIZIONE**

100 g di prodotto contengono:  
Difetialone (N°CAS 104653-34-1) 0,0025 g  
Denatonium Benzoate 0,001 g  
Sostanze appetibili e coformulanti q. b. a 100 g

**PRODOTTO BIOCIDA (PT 14).** Autorizzazione del Ministero della Salute n° ... d el ...

**Titolare dell'autorizzazione / Officina di produzione:** LIPHATECH S.A.S., Bonnel, BP3- 47480 Pont Du casse – Francia. Tel: +33 553698190

**Officina di confezionamento:** : IMC Limited, Esperance, Lord Byron Street, Naxxar NXR 4142 - Malta

### **Distributore:**

- COPYR S.P.A. – via Giorgio Stephenson 29, 20157 Milano. Tel. 02/3902681

OR

- SEPRAN S.r.l. - Via Brenta, 20 - 36033 Isola Vicentina (VI) - Tel. 0444 976562

Lotto n° ... del ...

Validità: 36 mesi

**Confezioni:** fino a ~~500~~ 20 Kg g, contenenti esche rodenticide da 10 a 40 g ciascuna in carta alimentare o non pre-incartata, vendute come esche fissate alle stazioni di esca oppure in confezioni di esche sfuse.



**ATTENZIONE**

### **INDICAZIONI DI PERICOLO**

Può provocare danni agli organi in caso di esposizione prolungata o ripetuta

Nocivo per gli organismi acquatici con effetti di lunga durata.

### **CONSIGLI DI PRUDENZA**

Tenere fuori dalla portata dei bambini. Non respirare la polvere. Non mangiare, né bere, né fumare durante l'uso. Non disperdere nell'ambiente. Indossare guanti. In caso di malessere, consultare un

medico. Smaltire il prodotto/recipiente in conformità con i regolamenti

### **INFORMAZIONI PER IL MEDICO**

**MECCANISMO D'AZIONE:** la sostanza attiva contenuta nel prodotto è un competitore antagonista della Vitamina K e riduce la sintesi epatica dei fattori K-dipendenti.

**SINTOMI:** a seguito di ingestione di quantità rilevanti di prodotto in grado di provocare un'inibizione massiva della vitamina K possono manifestarsi emorragie cutanee, della mucosa e a livello di organi e parenchimi.

**TERAPIA:** in caso di ingestione di quantità rilevanti di prodotto, provocare il vomito, effettuare lavanda gastrica o somministrare carbone attivo. L'attività protrombinica va monitorata subito dopo l'ingestione e nei giorni successivi. Se l'attività protrombinica risulta ridotta somministrare vitamina K. Concordare il protocollo terapeutico con un Centro Antiveneni. **CONTRINDICAZIONI:** anticoagulanti.

### **CARATTERISTICHE DEL PRODOTTO**

**GENERATION BLOCK** è un'esca rodenticida pronta all'uso a base di una sostanza attiva anticoagulante, nota come Difetialone, efficace contro Topolino domestico (*Mus musculus*), Ratto grigio (*Rattus norvegicus*) e Ratto nero (*Rattus rattus*) anche dopo una singola ingestione.

**GENERATION BLOCK** contiene Bitrex®, una sostanza amaricante atta a ridurre il rischio di ingestione accidentale da parte di bambini e di animali non bersaglio.

**GENERATION BLOCK** può essere usato all'interno di edifici industriali, rurali, civili, depositi merci, abitazioni, cantine, garage e ripostigli.

Il colore verde di **GENERATION BLOCK** aiuta a investigarne il consumo attraverso gli escrementi dei roditori.

### **MODALITÀ D'USO E DOSI DI IMPIEGO**

**Il prodotto è pronto all'uso e deve essere impiegato conformemente ai dosaggi sotto riportati.** Da posizionare senza aprire il sacchetto.

Evitare di toccare il prodotto a mani nude ed utilizzare guanti appropriati.

L'esca rodenticida deve essere inserita in un contenitore appropriato, protetta dagli agenti atmosferici, dall'ingestione di specie non bersaglio e da dispersione nell'ambiente. I contenitori devono essere posizionati in modo sicuro, al fine di minimizzare il rischio di manomissione e di ingestione accidentale dell'esca da parte di bambini o animali non bersaglio.

Accertarsi sempre i contenitori siano fissati in maniera adeguata e che le esche non possano essere trascinate via dai roditori.

Osservare l'area di infestazione e porre i contenitori che includono l'esca presso le tane, lungo i loro percorsi e nei posti di maggior presenza.

Dosi consigliate:

**Topi:** fino a 50 g di esca ogni 1-1,5 metri (alta infestazione), ogni 2-3 metri (bassa infestazione)

**Ratti:** fino a 200 g di esca 4-5 metri (alta infestazione), ogni 8-10 metri (bassa infestazione)

Controllare regolarmente i contenitori con le esche e sostituire le esche consumate. Effettuare operazioni di controllo ad intervalli frequenti per rimuovere i roditori morti ed eliminarli secondo le norme previste. Non gettare le carcasse nei rifiuti o nelle discariche. Utilizzare guanti adatti durante la manipolazione degli animali morti. Il prodotto non è destinato ad un uso permanente, organizzare trattamenti che durino al massimo 6 settimane. Alla fine del trattamento togliere i contenitori ad eliminare le esche rimaste secondo le norme vigenti. Leggere attentamente la scheda di sicurezza. Segnalare adeguatamente la zona interessata dal trattamento indicando il rischio di avvelenamento e le prime misure di soccorso.

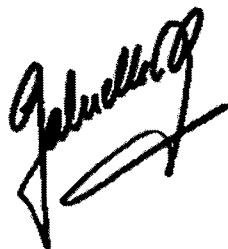
**AVVERTENZE**

Evitare i trattamenti in presenza di alimenti o mangimi non protetti. Non utilizzare in agricoltura. In caso di contaminazione lavare accuratamente le mani con sapone e acqua abbondante. Non riutilizzare la confezione vuota e non disperderla nell'ambiente ma eliminarla in conformità alle norme vigenti. In caso di sospetta ingestione consultare un Centro Antiveleni. Il prodotto può essere pericoloso se ingerito da animali domestici o altri animali non bersaglio. In caso di ingestione accertata occorre indurre il vomito. Rivolgersi immediatamente ad un veterinario mostrandogli il contenitore o l'etichetta.

**PRODOTTO DESTINATO AL SOLO USO PROFESSIONALE.**

**LIPHA** **TECH** S.A.S.

Bonnèl - CS 10005  
47480 PONT-DU-CASSE



NOTO SI APPROVA  
LA NASCITA  
di nuovi prodotti

