



# 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

Classif: I.5.i.d.2/15  
Allegati: 1 decreto+1 allegato

Ministero della Salute  
0007991-03/02/2017-DGDMF-MDS-P  
DGDMF

0007991-P-03/02/2017

I.5.i.d.2/2010/15



214605090

Spett.le LIPHATECH S.a.S.  
Bonnel – CS 10005, 47480,  
Pont Du Casse, France

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

Si trasmette, in allegato, il decreto di modifica autorizzazione del biocida indicato in oggetto  
n. IT/2013/000119/MRA del - 2 FEB. 2017.

Si richiama l'attenzione in merito a quanto disposto dal Regolamento (UE) 2016/1179 della  
Commissione del 19 luglio 2016 recante modifica, ai fini dell'adeguamento al progresso tecnico e  
scientifico, del regolamento 1272/2008 del Parlamento europeo e del Consiglio relativo alla  
classificazione, all'etichettatura e all'imballaggio delle sostanze e delle miscele, che troverà  
applicazione nei tempi previsti dall'articolo 2 del medesimo regolamento.

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  
Dr.ssa Paola D'Alessandro



# 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**

D.G.D.M.F./I.5.i.d.2/2012/15

**IT/2013/000119/MRA**

**IL DIRETTORE**

**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 (UE) n. 528/2012 del Parlamento Europeo e del Consiglio del 12 maggio 2012 relativo alla messa a disposizione sul mercato e sull'uso dei biocidi;

**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 D.D. del 2 agosto 2013 n. **IT/2013/000119/MRA** con il quale questa amministrazione ha autorizzato l'immissione in commercio del prodotto biocida denominato **GENERATION BLOCK** esca blocco paraffinato pronta all'uso per uso professionale e non professionale con un periodo di validità di 36 mesi a temperatura ambiente;

**ATTESO** che la titolarità del biocida predetto è attualmente attribuita alla società **LIPHATECH S.a.S. Bonnel – CS 10005, 47480, Pont Du Casse, France**;

**VISTA** l'istanza acquisita sul Registro europeo R4BP3 case number: BC-BQ025888-18 del 12 luglio 2016, con cui la società **LIPHATECH S.a.S.**, ha chiesto la modifica amministrativa dell'autorizzazione relativamente all'aggiunta di una nuova denominazione: **FRAP BC** alla denominazione già precedentemente autorizzata;

**VISTA** la documentazione presentata dalla società istante a sostegno della suddetta istanza di autorizzazione;

## **DECRETA:**

L'autorizzazione della modifica del prodotto biocida:

<b>DENOMINAZIONE</b>	<b>GENERATION BLOCK FRAP BC</b>
<b>TITOLARE DELL'AUTORIZZAZIONE RESPONSABILE DELL'IMMISSIONE SUL MERCATO</b>  ▪ Sede legale ▪ Direzione commerciale	<b>LIPHATECH S.a.S. Bonnel – CS 10005, 47480, Pont Du Casse, France</b>
<b>OFFICINE DI PRODUZIONE</b>	<b>LIPHATECH S.a.S. Bonnel – CS 10005, 47480, Pont Du Casse, France</b>

<b>SOSTANZA ATTIVA</b>	<b>DIFETIALONE (CAS 104653-34-1)</b>
<b>PT</b>	<b>14 RODENTICIDA</b>
<b>DESCRIZIONE DEL PRODOTTO</b>	Esca rodenticida pronta all'uso in blocchi paraffinati
<b>CONFEZIONI/TAGLIE</b>	Per uso professionale: 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. Per uso non professionale: fino a 500g, 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.
<b>CATEGORIA DI UTILIZZATORI</b>	Per uso professionale e non professionale
<b>STABILITÀ DEL PRODOTTO</b>	36 mesi
<b>NUMERO DI AUTORIZZAZIONE</b>	<b>IT/2013/000119/MRA del 2 agosto 2013</b>
<b>SCADENZA DELL'AUTORIZZAZIONE</b>	31 agosto 2020
<b>COMPOSIZIONE DEL PRODOTTO</b>	Vedi allegato 1 (dato confidenziale)

Si allega copia delle etichette con le quali il biocida **GENERATION BLOCK - FRAP BC** è distribuito sul territorio nazionale (All.2).

Detto prodotto biocida rimane registrato al progressivo numerico **IT/2013/000119/MRA** e continuerà ad essere prodotto presso l' officina indicata 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

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 di questo Ufficio.

Roma, li

**- 2 FEB. 2017**

IL DIRETTORE  
(D.ssa Paola D'Alessandro)



## Sommario delle caratteristiche del prodotto biocida

### 1. Informazioni amministrative

#### 1.1. Denominazione commerciale del prodotto

Area di mercato	Denominazione commerciale
Italy	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 del/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 BAS	Numero CE	Numero CAS	Nome comune	Nomenclatura IUPAC	Funzione Principio attivo	Contenuto (%)
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-benzothio pyran-2-one		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.

Consigli di prudenza Tenere fuori dalla portata dei bambini.  
Conservare soltanto nel contenitore originale.

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

Non disperdere nell'ambiente.

IN CASO DI INGESTIONE:

Contattare immediatamente un CENTRO ANTIVELENI.

Smaltire il prodotto to conformità con i regolamenti.

## 4. Uso/i autorizzato/i

### 4.1. NON PROFESSIONALE

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

#### Sicurezza

#### 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

-

#### 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

Tipo di prodotto	Tipo di prodotto 14 - Rodenticidi		
Descrizione esatta dell'uso autorizzato (se pertinente)	Esca pronta all'uso per uso professionale		
Campo di applicazione	In ambiente chiuso può essere usato all'interno di edifici industriali, rurali, civili, depositi merci, abitazioni, cantine, garage e ripostigli.		
Categoria/e di utilizzatori	Utilizzatore professionale		
Organismi bersaglio	Nome scientifico	Nome comune	Fase di sviluppo
	Mus musculus	House mouse	giovani e adulti
	Rattus norvegicus	Brown rat	giovani e adulti
	Rattus rattus	Roof rat	giovani e adulti
Metodi di applicazione			

Metodo	applicazione esca
Descrizione	Il prodotto è pronto all'uso e deve essere impiegato conformemente ai dosaggi sotto riportati.
Tasso:	Topi: fino a 50 g - Ratti: fino a 200 g
Diluizione:	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

Tipo	Materiale	Taglia
other	other	other
Descrizione	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.	

#### Sicurezza

##### 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

##### 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

#### 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 Antiveneni.

**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. Tenerelontano dagli alimenti e dalla portata dei bambini.

scadenza: 36 mesi

## 6. Altre informazioni

This SPC was drafted by SPC editor according to the information from the authorised labels for the product GENERATION BLOCK. This SPC is submitted as an element of the application for additional name.

ALL 2

## **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 e confezionamento:** LIPHATECH S.A.S., Bonnel, BP3- 47480 Pont Du casse - Francia. Tel: +33 553698190

#### **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

*20 kg* *Phatech*

**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.



#### **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

**ATTENZIONE**

#### **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.

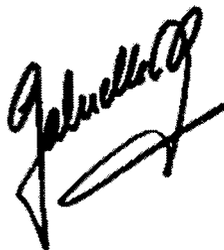
**AVVERTENZE**

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 Antiveneni. 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.

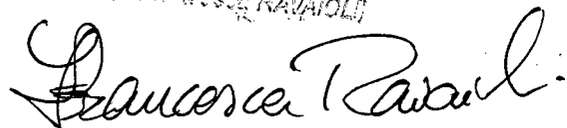
**PRODOTTO DESTINATO AL SOLO USO PROFESSIONALE.**

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

Bonnel - CS 10005  
47480 PONT-DU-CASSE



VISTO SI APPROVA  
LA FARMACISTA  
(DOTT. FRANCESCO RAVAIOLI)



# **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°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° IT/2013/00119/MRA

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

### **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 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.



### **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

**ATTENZIONE**

### **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<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)

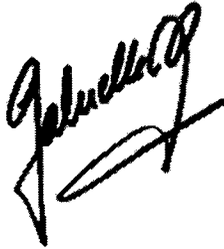
Controllare regolarmente i contenitori con le esche e sostituire le esche consumate. Effettuare operazioni di controllo ad intervalli frequenti per rimuovere i roditori morti ed eliminarli secondo le norme previste. Non gettare le carcasse nei rifiuti o nelle discariche. Utilizzare guanti adatti durante 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**

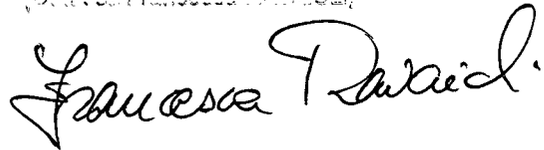
Evitare i trattamenti in presenza di alimenti o mangimi non protetti. Non utilizzare in aree coltivate. In caso di contaminazione lavare accuratamente le mani con sapone e acqua abbondante. Non riutilizzare la confezione vuota e non disperderla nell'ambiente ma eliminarla in conformità alle norme vigenti. 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.

Bonnel - CS 10005  
47480 PONT-DU-CASSE

A handwritten signature in black ink, appearing to read 'G. Luella' or similar, written in a cursive style.

VISTO SI APPROVA  
LA FARMACIA  
(Dati ed. 1/1/2002) 1/2002

A handwritten signature in black ink, appearing to read 'Francesca P. Ricci', written in a cursive style.