



Ministero della Salute

DIPARTIMENTO DELLA PROGRAMMAZIONE E DELL'ORDINAMENTO
DEL SERVIZIO SANITARIO NAZIONALE
DIREZIONE GENERALE DEI DISPOSITIVI MEDICI, DEL
SERVIZIO FARMACEUTICO E DELLA SICUREZZA DELLE CURE
Ufficio VII ex DGFDM – Prodotti di interesse sanitario diversi dai dispositivi medici
Viale Giorgio Ribotta, 5 - 00144 Roma

Classif: I.5.i.d.2/249
Allegati: 1 decreto + 2 allegati

Ministero della Salute

DGDFSC

0020301-P-18/03/2013



119089605

VEBI ISTITUTO
BIOCHIMICO S.r.l.
Via Desman, 43
35010 S. EUFEMIA DI
BORGORICCO (PD)

OGGETTO: Prodotto biocida ESCATOP BLOCK – Trasmissione decreto di autorizzazione.

Si trasmette, in allegato, il decreto di autorizzazione all'immissione in commercio del biocida indicato in oggetto n. IT/2013/000 88/AUT del 10 MAR 2013.

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

Referente tecnico: Gigante Daniela – 06.5994 3849
email: d.gigante@sanita.it
Referente amministrativo: Ugolini Andreina – 06.5994 2678
email: a.ugolini@sanita.it

Si prega di fare riferimento al protocollo e all'oggetto della presente nelle comunicazioni successive.





Ministero della Salute

DIPARTIMENTO DELLA PROGRAMMAZIONE E DELL'ORDINAMENTO DEL
SERVIZIO SANITARIO NAZIONALE
DIREZIONE GENERALE DEI DISPOSITIVI MEDICI, DEL SERVIZIO FARMACEUTICO E
DELLA SICUREZZA DELLE CURE
PRODOTTI DI INTERESSE SANITARIO DIVERSI DAI DISPOSITIVI MEDICI
UFFICIO 07 EX DGFDM
D.G.D.F.S.C./ I.5.i.d.2/2011/249
IT/2013/00088 AUT

IL DIRETTORE

VISTA la direttiva 98/8/CE del Parlamento Europeo e del Consiglio del 16 febbraio 1998 relativa all'immissione sul mercato dei biocidi;

VISTO il D. Lgs. 25 febbraio 2000, n. 174 recante "Attuazione della direttiva 98/8/CE in materia di immissione sul mercato di biocidi";

VISTO, in particolare, l'articolo 3, riguardante l'autorizzazione all'immissione in commercio dei prodotti biocidi;

VISTO il D. Lgs. 30 marzo 2001, n. 165 recante norme generali sull'ordinamento del lavoro alle dipendenze delle amministrazioni pubbliche e successive modifiche;

VISTA la legge 15 luglio 2002, n.145 riportante disposizioni per il riordino della dirigenza statale;

VISTA la legge 13 novembre 2009, n. 172, recante l'istituzione del Ministero della salute;

VISTO il D.M. 12 settembre 2003, recante l'individuazione degli uffici dirigenziali di livello non generale del Ministero della salute, come modificato dal D.M. 23 giugno 2004;

VISTO il D.P.R. 11 marzo 2011 n. 108 recante "Regolamento di organizzazione del Ministero della Salute";

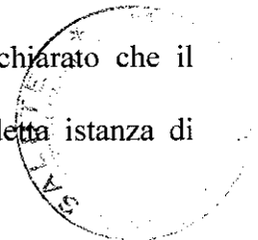
VISTA la direttiva 2008/81/CE della Commissione del 29 Luglio 2008 recante modifica della direttiva 98/8/CE del Parlamento europeo e del Consiglio al fine di iscrivere il BROMADIOLONE come principio attivo nell'allegato 1 della direttiva;

VISTO il D.M. del 14 Aprile 2011., recante ad oggetto "Attuazione della direttiva 2008/81/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 BROMADIOLONE nell'allegato I della direttiva";

VISTA l'istanza, di cui alla nota del 2 luglio 2011 (acquisita al prot. n. 28281 del 2 luglio 2011), con cui la **VEBI ISTITUTO BIOCHIMICO S.r.l.** con sede legale in Via Desman 43 35010 S. Eufemia di Borgoricco (PD)– Codice Fiscale n. 00285300273 e Partita Iva n. 02123360287, ha chiesto l'autorizzazione del prodotto biocida denominato **ESCATOP BLOCK** che sarà prodotto presso l'officina **VEBI ISTITUTO BIOCHIMICO S.r.l** Via Desman 43 35010 S. Eufemia di Borgoricco (PD), con composizione di cui all'allegato 1 che forma parte integrante e sostanziale del presente decreto;

CONSIDERATO che la società **VEBI ISTITUTO BIOCHIMICO S.r.l** ha dichiarato che il prodotto è identico al prodotto ACTIBLOCK- BROM della società ACTIVA S.r.l;

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



RITENUTA espletata l'istruttoria tecnica effettuata dall'ufficio competente, operante presso la Direzione generale dei dispositivi medici, del servizio farmaceutico e della sicurezza delle cure del Ministero della salute;

VISTO il parere dell'Istituto Superiore di Sanità, acquisito con prot. n. 84249 del 03/12/2012;

VISTA la nota acquisita con prot. n. 90870 del 27/12/2012, con cui il Ministero dell'ambiente e della tutela del territorio e del mare ha espresso, per gli aspetti di competenza, parere favorevole all'autorizzazione, ai sensi dell'art. 3 del D. Lgs. 174/2000 e successive modifiche;

RITENUTA la conformità di detta documentazione alla normativa vigente in materia di immissione sul mercato di biocidi;

ATTESO che la società ha adempiuto agli obblighi previsti dal D.M. 16 aprile 2004 recante ad oggetto "Determinazione delle tariffe relative al programma di revisione ed all'immissione in commercio di biocidi";

RITENUTO di dover garantire un periodo di smaltimento scorte per eventuali confezioni del prodotto ESCATOP PELLET, coincidente con il prodotto biocida oggetto del presente decreto, che siano già state immesse sul mercato come presidio medico-chirurgico;

DECRETA:

L'autorizzazione del prodotto biocida:

DENOMINAZIONE	ESCATOP BLOCK
TITOLARE DELL'AUTORIZZAZIONE E RESPONSABILE DELL'IMMISSIONE SUL MERCATO ▪ Sede legale ▪ Direzione Commerciale	VEBI ISTITUTO BIOCHIMICO S.r.l Via Desman 43 35010 S. Eufemia di Borgoricco (PD)
OFFICINE DI PRODUZIONE	VEBI ISTITUTO BIOCHIMICO S.r.l. Via Desman 43 35010 S. Eufemia di Borgoricco (PD)
SOSTANZA ATTIVA	BROMADIOLONE (CAS N 28772-56-7)
PT	14 RODENTICIDI
DESCRIZIONE PRODOTTO	Esca rodenticida pronta all'uso in blocco paraffinato per uso professionale e non professionale
CONFEZIONI/TAGLIE	Per uso non professionale: 40-100-160-200-260-500 g (contenenti esche rodenticide in blocchi paraffinati da 20g cadauna). Per uso professionale: 1-3-5-10-20-25 kg (contenenti esche rodenticide in blocchi paraffinati da 20g cadauna).
CATEGORIA DI UTILIZZATORI	Professionale e non professionale
DISTRIBUTORI	EKOMMERCE S.r.l. – Z.I. Saletti – 66041 Atessa (CH) CONSORZIO ZODIACO Via della Cooperazione 16 - 45100 Borsea (RO) MIDA S.a.s. di Mingarinid srl Unipersonal &C.

	- Via Collamarini 5/5 40138 Bologna AGRIPHAR ITALIA S.r.l. Via Nino Bixio 6 - 44042 Cento (FE) ORVITAL S.p.a. - Via Darwin 63 Settimo Milanese (MI)
STABILITA' PRODOTTO	24 mesi
NUMERO DI AUTORIZZAZIONE	IT/2013/ 000 88 /Aut 18 MAR 2013
SCADENZA AUTORIZZAZIONE	30 giugno 2016
COMPOSIZIONE DEL PRODOTTO	Vedi allegato 1 (dato confidenziale)

Sono approvate e fanno parte integrante del presente decreto le allegate etichette (allegato 2) con cui il citato biocida sarà immesso sul mercato.

L'esatta denominazione del biocida **ESCATOP BLOCK** 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.

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

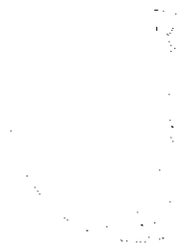
Si intende revocata l'autorizzazione per l'immissione in commercio del presidio medico chirurgico **ESCATOP PELLETT**, autorizzato con il numero di registrazione 17714. Decorsi dodici mesi dalla suddetta revoca, eventuali confezioni di prodotti di cui al paragrafo precedente non possono essere ceduti o venduti al consumatore finale. 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

18 MAR 2013

IL DIRETTORE
UFFICIO MI Ex DGFD
(Dr.ssa Paola D'Alessandro)

DG/AU





Ministero della Salute

DIPARTIMENTO DELLA PROGRAMMAZIONE E DELL'ORDINAMENTO
DEL SERVIZIO SANITARIO NAZIONALE
DIREZIONE GENERALE DEI DISPOSITIVI MEDICI, DEL
SERVIZIO FARMACEUTICO E DELLA SICUREZZA DELLE CURE
Ufficio VII ex DGFDM – Prodotti di interesse sanitario diversi dai dispositivi medici
Viale Giorgio Ribotta, 5 - 00144 Roma

Classif: I.5.i.d.2/249
Allegati: 1 decreto + 2 allegati

Ministero della Salute

DGDFSC

0020301-P-18/03/2013



119089605

VEBI ISTITUTO
BIOCHIMICO S.r.l.
Via Desman, 43
35010 S. EUFEMIA DI
BORGORICCO (PD)

OGGETTO: Prodotto biocida ESCATOP BLOCK – Trasmissione decreto di autorizzazione.

Si trasmette, in allegato, il decreto di autorizzazione all'immissione in commercio del biocida indicato in oggetto n. IT/2013/000 88/AUT del 18 MAR. 2013.

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

Referente tecnico: Gigante Daniela – 06.5994 3849
email: d.gigante@sanita.it
Referente amministrativo: Ugolini Andreina – 06.5994 2678
email: a.ugolini@sanita.it

Si prega di fare riferimento al protocollo e all'oggetto della presente nelle comunicazioni successive.



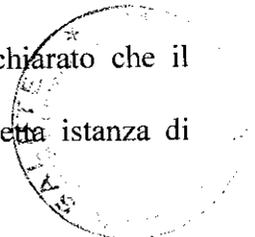


Ministero della Salute

DIPARTIMENTO DELLA PROGRAMMAZIONE E DELL'ORDINAMENTO DEL
SERVIZIO SANITARIO NAZIONALE
DIREZIONE GENERALE DEI DISPOSITIVI MEDICI, DEL SERVIZIO FARMACEUTICO E
DELLA SICUREZZA DELLE CURE
PRODOTTI DI INTERESSE SANITARIO DIVERSI DAI DISPOSITIVI MEDICI
UFFICIO 07 EX DGFDM
D.G.D.F.S.C./ I.5.i.d.2/2011/249
IT/2013/00088 AUT

IL DIRETTORE

VISTA la direttiva 98/8/CE del Parlamento Europeo e del Consiglio del 16 febbraio 1998 relativa all'immissione sul mercato dei biocidi;
VISTO il D. Lgs. 25 febbraio 2000, n. 174 recante "Attuazione della direttiva 98/8/CE in materia di immissione sul mercato di biocidi";
VISTO, in particolare, l'articolo 3, riguardante l'autorizzazione all'immissione in commercio dei prodotti biocidi;
VISTO il D. Lgs. 30 marzo 2001, n. 165 recante norme generali sull'ordinamento del lavoro alle dipendenze delle amministrazioni pubbliche e successive modifiche;
VISTA la legge 15 luglio 2002, n.145 riportante disposizioni per il riordino della dirigenza statale;
VISTA la legge 13 novembre 2009, n. 172, recante l'istituzione del Ministero della salute;
VISTO il D.M. 12 settembre 2003, recante l'individuazione degli uffici dirigenziali di livello non generale del Ministero della salute, come modificato dal D.M. 23 giugno 2004;
VISTO il D.P.R. 11 marzo 2011 n. 108 recante "Regolamento di organizzazione del Ministero della Salute";
VISTA la direttiva 2008/81/CE della Commissione del 29 Luglio 2008 recante modifica della direttiva 98/8/CE del Parlamento europeo e del Consiglio al fine di iscrivere il BROMADIOLONE come principio attivo nell'allegato 1 della direttiva;
VISTO il D.M. del 14 Aprile 2011., recante ad oggetto "Attuazione della direttiva 2008/81/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 BROMADIOLONE nell'allegato I della direttiva";
VISTA l'istanza, di cui alla nota del 2 luglio 2011 (acquisita al prot. n. 28281 del 2 luglio 2011), con cui la **VEBI ISTITUTO BIOCHIMICO S.r.l.** con sede legale in Via Desman 43 35010 S. Eufemia di Borgoriccio (PD)– Codice Fiscale n. 00285300273 e Partita Iva n. 02123360287, ha chiesto l'autorizzazione del prodotto biocida denominato **ESCATOP BLOCK** che sarà prodotto presso l'officina **VEBI ISTITUTO BIOCHIMICO S.r.l** Via Desman 43 35010 S. Eufemia di Borgoriccio (PD), con composizione di cui all'allegato 1 che forma parte integrante e sostanziale del presente decreto;
CONSIDERATO che la società **VEBI ISTITUTO BIOCHIMICO S.r.l** ha dichiarato che il prodotto è identico al prodotto ACTIBLOCK- BROM della società ACTIVA S.r.l;
VISTA la documentazione presentata dalla società istante a sostegno della suddetta istanza di autorizzazione;



RITENUTA espletata l'istruttoria tecnica effettuata dall'ufficio competente, operante presso la Direzione generale dei dispositivi medici, del servizio farmaceutico e della sicurezza delle cure del Ministero della salute;

VISTO il parere dell'Istituto Superiore di Sanità, acquisito con prot. n. 84249 del 03/12/2012;

VISTA la nota acquisita con prot. n. 90870 del 27/12/2012, con cui il Ministero dell'ambiente e della tutela del territorio e del mare ha espresso, per gli aspetti di competenza, parere favorevole all'autorizzazione, ai sensi dell'art. 3 del D. Lgs. 174/2000 e successive modifiche;

RITENUTA la conformità di detta documentazione alla normativa vigente in materia di immissione sul mercato di biocidi;

ATTESO che la società ha adempiuto agli obblighi previsti dal D.M. 16 aprile 2004 recante ad oggetto "Determinazione delle tariffe relative al programma di revisione ed all'immissione in commercio di biocidi";

RITENUTO di dover garantire un periodo di smaltimento scorte per eventuali confezioni del prodotto ESCATOP PELLET, coincidente con il prodotto biocida oggetto del presente decreto, che siano già state immesse sul mercato come presidio medico-chirurgico;

DECRETA:

L'autorizzazione del prodotto biocida:

DENOMINAZIONE	ESCATOP BLOCK
TITOLARE DELL'AUTORIZZAZIONE E RESPONSABILE DELL'IMMISSIONE SUL MERCATO ▪ Sede legale ▪ Direzione Commerciale	VEBI ISTITUTO BIOCHIMICO S.r.l Via Desman 43 35010 S. Eufemia di Borgoricco (PD)
OFFICINE DI PRODUZIONE	VEBI ISTITUTO BIOCHIMICO S.r.l. Via Desman 43 35010 S. Eufemia di Borgoricco (PD)
SOSTANZA ATTIVA	BROMADIOLONE (CAS N 28772-56-7)
PT	14 RODENTICIDI
DESCRIZIONE PRODOTTO	Esca rodenticida pronta all'uso in blocco paraffinato per uso professionale e non professionale
CONFEZIONI/TAGLIE	Per uso non professionale: 40-100-160-200-260-500 g (contenenti esche rodenticide in blocchi paraffinati da 20g cadauna). Per uso professionale: 1-3-5-10-20-25 kg (contenenti esche rodenticide in blocchi paraffinati da 20g cadauna).
CATEGORIA DI UTILIZZATORI	Professionale e non professionale
DISTRIBUTORI	EKOMMERCE S.r.l. – Z.I. Saletti – 66041 Atessa (CH) CONSORZIO ZODIACO Via della Cooperazione 16 - 45100 Borsea (RO) MIDA S.a.s. di Mingarinid srl Unipersonal &C.

	- Via Collamarini 5/5 40138 Bologna AGRIPHAR ITALIA S.r.l. Via Nino Bixio 6 – 44042 Cento (FE) ORVITAL S.p.a. – Via Darwin 63 Settimo Milanese (MI)
STABILITA' PRODOTTO	24 mesi
NUMERO DI AUTORIZZAZIONE	IT/2013/ 000 88./Aut 18 MAR. 2013
SCADENZA AUTORIZZAZIONE	30 giugno 2016
COMPOSIZIONE DEL PRODOTTO	Vedi allegato 1 (dato confidenziale)

Sono approvate e fanno parte integrante del presente decreto le allegate etichette (allegato 2) con cui il citato biocida sarà immesso sul mercato.

L'esatta denominazione del biocida **ESCATOP BLOCK** 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.

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

Si intende revocata l'autorizzazione per l'immissione in commercio del presidio medico chirurgico **ESCATOP PELLETT**, autorizzato con il numero di registrazione 17714.

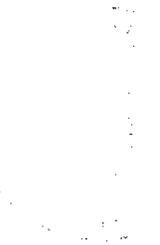
Decorsi dodici mesi dalla suddetta revoca, eventuali confezioni di prodotti di cui al paragrafo precedente non possono essere ceduti o venduti al consumatore finale.

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

18 MAR. 2013

IL DIRETTORE
UFFICIO VII Ex DGFDM
(Dr.ssa Paola D'Alessandro)



BLUE GATE, 1

Annex A: Summary of Product Characteristics

(a) Product trade name: **ESCATOP BLOCK**

(b) (i) Qualitative and quantitative information on the composition of the biocidal product

NB: This information is confidential and should not be disclosed to third parties

Active substance(s)		Contents				Minimum purity (% w/w)	Same source as for Annex I inclusion	
		Concentration	Unit	w/w (%)				
Common name	IUPAC name	CAS number	EC number					
Bromadiolone	3-[(1R,3R;(1R,3S);3-(4'-bromobiphenyl-4-yl)-3-hydroxy-1-phenylpropyl]-4-hydroxycoumarin	28772-56-7	249-205-9	0.050	g/kg	0.0050	>98	
							<input checked="" type="checkbox"/> yes <input type="checkbox"/> no	
Add rows as necessary								
Co-formulants		Contents				w/w (%)	Classification	Substance of concern
		Concentration	Unit					
Common name	IUPAC name	CAS number	EC number					
Denatonium benzoate	Benzyl-diethyl-(2,6-xylyl-carbamoyl-methyl)ammonium benzoate	3734-33-6	223-095-2	0.01	g/kg	0.001	Xn, Xi R20/22 R41 R38 R52/53	
Triethanol amine	2,2',2''-nitriethanol	102-71-6	203-049-8	3.00	g/kg	0.300	No	
Polyethylene glycol 200	Poly(oxy-1,2-ethanediyloxy)-hydroxy-ethane-1,2-diol, ethoxylated	25322-68-3	500-038-2	1.50	g/kg	0.150	No	
Propylene glycol	1,2-propanediol	57-55-6	200-338-0	18.50	g/kg	1.850	No	
Sugar powder	(2R,3R,4S,5S,6R)-2-[(2S,3S,4S,5R)-3,4-dihydroxy-2,5-bis(hydroxymethyl)oxolan-2-yl]oxy-6-(hydroxymethyl)oxane-3,4,5-triol	57-50-1	200-334-9	60.00	g/kg	6.000	No	



Annex A: Summary of Product Characteristics

Calcium hydroxide	Calcium hydroxide	Stabilizer	1305-62-0	215-137-3	3.750	g/kg	0.375	XI R37 R38 R41	No	
Paraffin wax	-	Binder	64742-51-4	265-154-5	350.00	g/kg	35.000	-	No	
Sorbic acid	(2E,4E)-hexa-2,4-dienoic acid	Preservative	110-44-1	203-768-7	1.00	g/kg	0.100	XI R36/37/38	No	
Bronopol	2-bromo-2-nitropropane-1,3-diol	Preservative	52-51-7	200-143-0	0.50	g/kg	0.050	Xn, N R21/22 R37/38 R41 R50	No	
Pigment Blue 15	29H,31H-phthalocyaninato(2-)-N29,N30,N31,N32 copper	Pigment	147-14-8	205-685-1	0.40	g/kg	0.040	-	No	
Wheat flour	-	Bait	-	-	511.29	g/kg	51.129	-	No	
Milled corn	-	Bait	-	-	50.00	g/kg	5.000	-	No	
Add rows as necessary										
Sum					1000.0					100.0

Sum	1000.0		100.0
-----	--------	--	-------

yes
 no

ESCATOP BLOCK

Esca Rodenticida pronta all'uso in blocco paraffinato
Per uso non professionale

Per l'uso seguire attentamente le istruzioni riportate in etichetta

COMPOSIZIONE

100 g di prodotto contengono:
Bromadiolone (N°CAS 28772-56-7) 0,005 g
Denatonium Benzoate 0,001 g
Sostanze appetibili e coformulanti q.b a 100 g

PRODOTTO BIOCIDA (PT14) Autorizzazione del Ministero della Salute n.12013/100088A01

Titolare dell'autorizzazione:

VEBI Istituto Biochimico S.r.l., Via Desman 43 - 35010 Borgoricco (PD) - Tel. 049 9337111

Prodotto, confezionato e controllato da:

VEBI Istituto Biochimico S.r.l., Via Desman 43 - 35010 Borgoricco (PD) - Tel. 049 9337111

Distribuito da:

Ekommerce Srl - Zona Industriale Saletti - 66041 Atezza (CH) - Tel. 0872/888058

Consorzio Zoodiaco - Viale della Cooperazione 16 - 45100 Borsea (RO) - Tel. 0425/474645

Mida sas di Mingarini srl Unipersonal & C. - Via Collamarini 5/5 - 40138 Bologna - Tel. 051/533332

AGRIPHAR ITALIA SRL - Via Nino Bixio 6 - 44042 Cento (FE) - Tel. 051/6836207

Orvital spa - Via Darwin 63 - Settimo Milanese (MI) - Tel. 02/3355591

**Confezioni: 40-100-160-200-260-500 g
(contenenti esche rodenticide in blocchi paraffinati da 20 g cadauna)**

Lotto No. del

Validità: 24 mesi

CONSIGLI DI PRUDENZA

Conservare sotto chiave e fuori della portata dei bambini. Conservare lontano da alimenti o mangimi e da bevande. Non mangiare, né bere, né fumare durante l'impiego. Evitare il contatto con la pelle. In caso d'ingestione consultare immediatamente il medico e mostrargli il contenitore o l'etichetta. Non disperdere nell'ambiente. Riferirsi alle avvertenze riportate sull'etichetta.

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 parenchimi.

TERAPIA: in caso di ingestione di quantità rilevanti di prodotto, provocare il vomito, effettuare lavanda gastrica e 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.



CONTROINDICAZIONI: anticoagulanti.

CARATTERISTICHE DEL PRODOTTO

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

ESCATOP BLOCK contiene una sostanza amaricante volta a prevenire l'ingestione accidentale da parte dei bambini.

ESCATOP BLOCK per uso non professionale può essere usato all'interno di abitazioni, cantine, garage, ripostigli e giardini di proprietà.

ISTRUZIONI, MODALITÀ D'USO E DOSI D'IMPIEGO

Il prodotto è pronto all'uso e deve essere impiegato conformemente ai dosaggi sotto riportati. 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 che 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 percorsi dei roditori e nei posti di maggior presenza. I contenitori devono essere posizionati a circa 5-10 m di distanza l'uno dall'altro.

Le dosi consigliate sono:

Topolino domestico: 2 esche (40 g) x 100 mq

Ratto grigio: 3-5 esche (60-100 g) x 100 mq

Ratto nero: 3-5 esche (60-100 g) x 100 mq

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 eliminare i contenitori ed eliminare le esche rimaste secondo le norme vigenti. Leggere attentamente le istruzioni riportate in etichetta.

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 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.

26.2.2013
VISTO SI APPORTA
IL FUNZIONARIO

(15554) Daniele G. ...

Daniele G. ...

ALLEGATO 2



MARCA DA BOLLLO
 Ministero dell'Economia e delle Finanze
 €14,62
 Agenzia QUANTRODICI/62
 n.ciale
 000043EE
 23/01/2013 10:59:51
 B18F5C130AC10DDE
 IDENTIFICATIVO : 01110851455788
 0 1 11 068146 570 8


VEBI ISIMMO Biochimico S.r.l.
 Via Desman n. 43
 35018 S. ERMENIA DI BORGORICCO (PD)
 Partita IVA 021233360287
 Codice Fiscale 00285300273

AUG 06 10 2

ESCATOP BLOCK

Esca Rodenticida pronta all'uso in blocco paraffinato
Per uso professionale

Per l'uso seguire attentamente le istruzioni riportate in etichetta

COMPOSIZIONE

100 g di prodotto contengono:
Bromadiolone (N°CAS 28772-56-7) 0,005 g
Denatonium Benzoate 0,001 g
Sostanze appetibili e coformulanti q.b a 100 g

PRODOTTO BIOCIDA (PT14) Autorizzazione del Ministero della Salute n. 17/2003/00088AJT

Titolare dell'autorizzazione:

VEBI Istituto Biochimico S.r.l., Via Desman 43 - 35010 Borgoricco (PD) - Tel. 049 9337111

Prodotto, confezionato e controllato da:

VEBI Istituto Biochimico S.r.l., Via Desman 43 - 35010 Borgoricco (PD) - Tel. 049 9337111

Distribuito da:

Ekommerce Srl - Zona Industriale Saletti - 66041 Ateessa (CH) - Tel. 0872/888058

Consorzio Zoodiaco - Viale della Cooperazione 16 - 45100 Borsea (RO) - Tel. 0425/474645

Mida sas di Mingarini srl Unipersonal & C. - Via Collamarini 5/5 - 40138 Bologna - Tel. 051/533332

AGRIPHAR ITALIA SRL - Via Nino Bixio 6 - 44042 Cento (FE) - Tel. 051/6836207

Orvital spa - Via Darwin 63 - Settimo Milanese (MI) - Tel. 02/3355591

Confezioni: 1-3-5-10-20-25 kg

(contenenti esche rodenticide in blocchi paraffinati da 20 g cadauna)

Lotto No..... del

Validità: 24 mesi

CONSIGLI DI PRUDENZA

Conservare sotto chiave e fuori della portata dei bambini. Conservare lontano da alimenti o mangimi e da bevande. Non mangiare, né bere, né fumare durante l'impiego. Evitare il contatto con la pelle. In caso d'ingestione consultare immediatamente il medico e mostrarli il contenitore o l'etichetta. Non disperdere nell'ambiente. Riferirsi alle istruzioni speciali/schede informative in materia di sicurezza.

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 e 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.
CONTROINDICAZIONI: anticoagulanti.

CARATTERISTICHE DEL PRODOTTO

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

ESCATOP BLOCK contiene una sostanza amariante volta a prevenire l'ingestione accidentale da parte dei bambini.

ESCATOP BLOCK per uso professionale può essere usato all'interno ed intorno ad edifici industriali (anche depositi merci e stive delle navi), rurali, civili, abitazioni, cantine, garage, ripostigli e giardini o aree esterne.

ISTRUZIONI, MODALITÀ D'USO E DOSI D'IMPIEGO

Il prodotto è pronto all'uso e deve essere impiegato conformemente ai dosaggi sotto riportati. 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. Osservare l'area di infestazione e porre i contenitori che includono l'esca presso le tane, lungo i percorsi dei roditori e nei posti di maggior presenza. I contenitori devono essere posizionati a circa 5-10 m di distanza l'uno dall'altro.

Le dosi consigliate sono:

Topolino domestico: 2 esche (40 g) x 100 mq

Ratto grigio: 3-5 esche (60-100 g) x 100 mq

Ratto nero: 3-5 esche (60-100 g) x 100 mq

Segnalare adeguatamente la zona interessata dal trattamento indicando il rischio di avvelenamento e le prime misure di soccorso. Sostituire settimanalmente le esche nei contenitori, se necessario.

Rimuovere prima possibile gli animali morti ed eliminarli secondo le norme previste. 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.

AVVERTENZE

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

26-2-2013

VISTO SI APPROVA

IL FUNZIONARIO TECNICO

(Dr.ssa Daniela GIGANTE)
Daniela Gigante

VEDI Istituto Biochimico S.r.l.
Via Desman n. 43
35010 S. ELEMIA DI BORGORICCO (PD)
Partita IVA / 02123360287
Codice Fiscale 00285300273



Ministero dell'Economia
e delle Finanze
Agenzia QUANTORICT/62

00010651
00015116
0001-00095
IDENTIFICATIVO : 0118581455573

000043EE
23/01/2013 11:00:07
D109F25CE748A80A
WORTHBY

