



NEMZETI NÉPEGÉSZSÉGÜGYI KÖZPONT

Iktatószám: 53903-2/2022/KBKHF
Ügyintéző: Bacsó János, +36 1 896 8546

Tárgy: Magnum hangyairtó gél forgalomba
hozatali engedélyének hivatalból történő
módosítása

Hivatkozási szám: -

Ügyintézőjük: -

Melléklet:

1. SPC (14 oldal)

Kérem, hogy válaszában a fenti számra hivatkozzon!

H A T Á R O Z A T

A MYLVA S.A. (Via Augusta 48., Barcelona, Catalonia, 08006, Spanyolország; a továbbiakban: Kérelmező) **BC-JX064690-08** ügyszámú kérelmére indult, a **Magnum hangyairtó gél** (a továbbiakban: Termék) forgalomba hozatali engedélyének megújítási eljárásában a **HU-2019-MA-18-00272-0000** engedélyszámra vonatkozó, a **12306-5/2021/KBKHF** és a **7814-3/2022/KBKHF** iktatószámú határozatokkal módosított **11520-17/2019/KTEF** iktatószámon kiadott engedélyét (a továbbiakban: Eredeti Engedély) az alábbiak szerint hivatalból

módosítom:

1. Az Eredeti Engedély rendelkező részének 4. pontja helyébe az alábbi szöveg lép:

4. Jelen határozat **2023. május 1-ig** hatályos.

2. Az Eredeti Engedély 1. számú melléklete helyébe a jelen határozat 1. számú melléklete lép.

Az Eredeti Engedély egyebekben változatlan.

Jelen határozatom elválaszthatatlan részét képezi az 1. mellékletként szereplő SPC dokumentum.

Határozatom annak közlésével végleges.

A határozatot sérelmező ügyfél jogsérelemre hivatkozva, a határozat közlésétől számított 30 napon belül közigazgatási pert indíthat, keresetlevél benyújtásával. A keresetlevelet a Fővárosi Törvényszékhez címezve, a Nemzeti Népegészségügyi Központhoz kell benyújtani. A jogi képviselővel eljáró fél, valamint a gazdálkodó szervezet a keresetlevelet kizárólag elektronikus úton nyújthatja be.

A végleges határozatot a törvényszék az ügyfél kérelmére - az ügy érdemi elbírálására lényegesen ki nem ható eljárási szabályszegés kivételével - jogsértés megállapítása esetén megváltoztatja, megsemmisíti vagy hatályon kívül helyezi, és ha szükséges, a hatóságot új eljárás lefolytatására utasítja. Jogsértés hiányában a törvényszék a keresetet elutasítja.

A keresetlevél benyújtásának a döntés hatályosulására halasztó hatálya nincs.

A közigazgatási per illetéke 30.000,- Ft, mely vonatkozásában a feleket jövedelmi és vagyoni viszonyaikra tekintet nélkül illetékfeljegyzési jog illeti meg. Ha egyik fél sem kérte tárgyalás tartását, és azt a bíróság sem tartja szükségesnek, a bíróság az ügy érdemében tárgyaláson kívül

határoz. Tárgyalás tartását a felperes a keresetlevélben, az alperes a védíratban kérheti. Ennek elmulasztása miatt igazolási kérelemnek nincs helye.

INDOKOLÁS

A Kérelmező a biocid termékek forgalmazásáról és felhasználásáról szóló 528/2012/EU rendelet (a továbbiakban: Rendelet) 71. cikk (1) bekezdésben meghatározott biocid termékek nyilvántartása elnevezésű információs rendszerben (a továbbiakban: R4BP) 2021. február 18-án BC-JX064690-08 ügyszám alatt kérelmezte Termék forgalomba hozatali engedélyének megújítását. Az eljárásban referencia-tagállamként Spanyolország vesz részt.

A Bizottság 492/2014/EU (a továbbiakban: 492/2014/EU rendelet) felhatalmazáson alapuló rendeletének 5. cikk (4) bekezdése szerint:

„Amennyiben az engedélyes által nem befolyásolható okokból az engedély megújításáról annak lejárati időpontja előtt nem hoznak határozatot, az érintett illetékes hatóság az értékelés elvégzéséhez szükséges időtartamra megújítja az engedélyt.”

A Spanyol Kompetens Hatóság a megújítási eljárás során a Termék forgalomba hozatali és felhasználási engedélyének hatályát a 492/2014/EU rendelet 5. cikk (4) bekezdése alapján 2023. május 1-ig meghosszabbította. Magyarországon a Termék kölcsönös elismerési eljárás keretében került engedélyezésre, ezért a Magyar Kompetens Hatóság a referens tagállam döntése alapján a Termék engedélyének időbeli hatályát kiterjeszti.

A fent indokok alapján az engedély időbeli hatályát a 492/2014/EU rendelet 5. cikk (4) bekezdése alapján, hivatalból módosítottam, valamint az Eredeti Engedély 1. sz. mellékletét lecseréltem az érvényességi idő változtatása miatt.

A biocid termékek engedélyezésének és forgalomba hozatalának egyes szabályairól szóló 316/2013. (VIII. 28.) Kormányrendelet (a továbbiakban: Kormányrendelet) szerint:

„4. § (1) Uniós engedéllyel nem rendelkező egyedi biocid termék vagy biocid termékcsalád Magyarországon vagy annak bizonyos részén nemzeti engedély birtokában hozható forgalomba és használható fel.”

A Rendelet 22. cikke szerint az engedély tartalmazza a biocid termék jellemzőinek összefoglalóját. A Termék jellemzőinek összefoglalója jelen engedély 1. számú mellékletét képezi.

Fenti indokok alapján az általános közigazgatási rendtartásról szóló 2016. évi CL. törvény. (a továbbiakban: Ákr.) 81. §-a, valamint a Rendelet 17. cikk (1) bekezdése, 19. cikk (1) bekezdése alapján a rendelkező részben foglaltak szerint döntöttem, a termék forgalomba hozatalát és felhasználását a Rendelet 22. cikkében meghatározott tartalmi követelmény szerint engedélyeztem.

A Rendelet 52. cikke szerint:

„A 89. cikktől eltérve, amennyiben az illetékes hatóság, vagy uniós szinten engedélyezett biocid termék esetében a Bizottság visszavon vagy módosít egy engedélyt, illetve az engedély megújításának megtagadásáról határoz, a meglévő készletek forgalmazására és felhasználására türelmi időt biztosít, kivéve, ha a biocid termék további forgalmazása vagy felhasználása az emberi egészségre, az állati egészségre vagy a környezetre nézve elfogadhatatlan kockázatot jelent.”

A türelmi idő megadásának lehetőségét vizsgáltam az eljárásom során. Megállapítottam, hogy döntésem a meglévő készletek forgalmazását nem befolyásolja, így a türelmi idő megállapításától eltekintettem.

Felhívom a figyelmet, hogy a Rendelet 47. cikke értelmében:

„(1) Amennyiben az engedélyes az engedélyezett biocid termékkel vagy az abban található hatóanyaggal (hatóanyagokkal) kapcsolatos, az engedélyt befolyásoló információkról szerez

tudomást, késedelem nélkül bejelentést tesz a nemzeti engedélyt kiadó illetékes hatóságnak és az Ügynökségnek, vagy uniós engedély esetében a Bizottságnak és az Ügynökségnek.”

Felhívom a figyelmet továbbá arra, hogy az országos tisztifőorvos a Rendelet 48. cikke alapján a termék engedélyét visszavonhatja, vagy módosíthatja, ha:

- „a) a 19. cikkben vagy – amennyiben alkalmazandó – a 25. cikkben említett feltételek nem teljesülnek;
- b) az engedély megadására hamis vagy félrevezető információk alapján került sor; vagy
- c) az engedélyes nem tett eleget az engedély vagy az e rendelet szerinti kötelezettségeinek.”

Amennyiben a Termék jelen határozat alapjául szolgáló forgalmazási, felhasználási feltételei módosulnak, az engedély jogosultjának az engedély módosítását kell kezdeményeznie.

Döntésemet a Kormányrendelet 18. § (1) bekezdésében biztosított hatáskörömben, valamint a fővárosi és megyei kormányhivatal, valamint a járási (fővárosi kerületi) hivatal népegészségügyi feladatai ellátásáról, továbbá az egészségügyi államigazgatási szerv kijelöléséről szóló 385/2016 (XII. 2.) Kormányrendelet 13. § (3) bekezdése szerinti országos illetékességgel eljárva hoztam meg.

Jelen határozat annak közlésével egyidejűleg az Ákr. 82. § (1) bekezdésének rendelkezése alapján végleges.

A jogorvoslat lehetőségét az általános közigazgatási rendtartásról szóló 2016. évi CL. törvény (a továbbiakban: Ákr.) 114. § 1) bekezdése alapján biztosítottam, szabályait a közigazgatási perrendtartásról szóló 2017. évi I. törvény (a továbbiakban: Kp.) állapítja meg. A Fővárosi Törvényszék hatáskörét és illetékességét a Kp. 12. § (1) bekezdése, a Kp. 13. § (4) bekezdésében foglaltak alapján határoztam meg.

Az illeték mértékét az illetékekről szóló 1990. évi XCIII. törvény 45/A. § (1) bekezdése szabályozza, az illetékfeljegyzési jogról pedig e törvény 62. § (1) bekezdésének h) pontja rendelkezik.

Budapest, 2022. szeptember „22”.

Dr. Müller Cecília
országos tisztifőorvos
nevében és megbízásából

Dr. Deim Szilvia
főosztályvezető



Kapják:

1. MYLVA S.A., Via Augusta 48., Barcelona, Catalonia, 08006, Spanyolország; R4BP-n keresztül
2. Irattár

53903-2/2022/EBKF Iktatószámú határozat 1. számú melléklete

A biocid termék jellemzőinek összefoglalója

Termék neve: MAGNUM HANGYÁIRTÓ GÉL

- Termék típusa(i):**
- 18. terméktypus - Rovarölő és atkavölő szerek, valamint más ízeltlábúak elleni védekezésére használt szerek (kártévő elleni védekezésére használt szerek)
 - 18. terméktypus - Rovarölő és atkavölő szerek, valamint más ízeltlábúak elleni védekezésére használt szerek (kártévő elleni védekezésére használt szerek)
 - 18. terméktypus - Rovarölő és atkavölő szerek, valamint más ízeltlábúak elleni védekezésére használt szerek (kártévő elleni védekezésére használt szerek)
 - 18. terméktypus - Rovarölő és atkavölő szerek, valamint más ízeltlábúak elleni védekezésére használt szerek (kártévő elleni védekezésére használt szerek)

Engedélyszám: HU-2019-MA-18-00272-0000

R4BP 3 tétel hivatkozási száma: HU-0021968-0000

Tartalomjegyzék

Administratív információk

1.1. A termék kereskedelmi nevei	1
1.2. Engedélyes	1
1.3. Biocid termékek gyártója/gyártói	1
1.4. A hatóanyag(ok) gyártója/gyártói	2
2. A termék összetétele és a formuláció típusa	2
2.1. Biocid termék összetételére vonatkozó minőségi és mennyiségi információ	2
2.2. Az előállítás típusa	2
3. Figyelmeztető és óvintézkedésekre vonatkozó mondatok	2
4. Engedélyezett felhasználás(ok)	3
5. Általános használati utasítás	11
5.1. Használati utasítások	11
5.2. Kockázatsökkentő intézkedések	11
5.3. Várható közvetlen vagy közvetett hatások részletes leírása, az elsősegélynyújtási előírások és a környezetvédelmi óvintézkedések	11
5.4. A termék és csomagolása biztonságos ártalmatlanítására vonatkozó előírások	11
5.5. A termék tárolási feltételei és eltarthatósági ideje szokásos tárolási feltételek mellett	11
6. Egyéb információk	12

Adminisztratív információk

1.1. A termék kereskedelmi nevei

MAGNUM HANGYAIRTÓ GÉL
ECOGEL HANGYAIRTÓ GÉL
EC GÉL HANGYAIRTÓ
X GÉL HANGYAIRTÓ
FOVAL ULTRA HANGYAIRTÓ GÉL
VICTOR ULTRA HANGYAIRTÓ GÉL

1.2. Engedélyes

Az engedélyes neve és címe

Név	MYIVA S.A.
Cím	Via Augusta, 48 08006 Barcelona Spanyolország

Engedélyszám

HU-2019-MA-18-00272-0000

RABP 3 tétel hivatkozási száma

HU-0021968-0000

Az engedélyezés dátuma

29/07/2017

Az engedély lejáratának dátuma

01/05/2023

1.3. Biocid termékek gyártója/gyártói

A gyártó neve	MYIVA, S.A.
A gyártó címe	Via Augusta, 48 08006 Barcelona Spanyolország
Gyártási helyek	Sant Galdem, 23, Polígon Industrial Ponent, Sant Pol de Mar 08395 Barcelona Spanyolország

1.4. A hatóanyag(ok) gyártója/gyártói

Hatóanyag	37 - Imidaklorid
A gyártó neve	ADAMA Agriculture España S.A.
A gyártó címe	Calle Mendez Alvaro, 20-5 28045 Madrid Spanyolország
Gyártási helyek	Adama Makhteshim Ltd. - Neot-Hovav Eco-Industrial Park 84100 Beer Sheva Izrael Jiangsu Yangrong Chemicals Group Co. Ltd. - 39 Wenfeng Road 225009 Yangzhou Kína

2. A termék összetétele és a formuláció típusa

2.1. Biocid termék összetételére vonatkozó minőségi és mennyiségi információ

Triviális név	IUPAC-név	Funkció	CAS-szám	EK-szám	Tartalom (%)
Imidaklorid	(ZE)-1-[(6-chloropiridin-3-yl)methyl]-N-metilmidazolidin-2-imine	Hatóanyag	138261-41-3	428-040-8	0,01

2.2. Az előállítás típusa

RB - Csakétek (felhasználásra kész)

3. Figyelemztető és óvintézkedésekre vonatkozó mondatok

Figyelemztető mondatok	Méregző a vízi élővilágra, hosszan tartó károsodást okoz.
Óvintézkedésre vonatkozó mondatok	Gyermektől elzárva tartandó. Olvasva el figyelmesen és kövesse az összes utasítást. Kerülni kell az anyagnak a környezetbe való kijutását. A konténrt anyagot össze kell gyűjteni. A tartalom elhelyezése hulladékként; a nemzeti előírásoknak megfelelően.

--

4. Engedélyezett felhasználás(ok)

4.1 A felhasználás leírása

Felhasználás 1 - 1. Felhasználás - cseppekben/csíkokban való kijuttatásra - beltéri/kültéri - lakossági felhasználók

18. termékfaj - Rovarölő és atkaölő szerek, valamint más ízeltlábúak elleni védekezésre használt szerek (kártévo elleni védekezésre használt szerek)
Rovarirtó szer
Tudományos név: <i>1. Icterus niger</i> Közhasználati név: Fekete hangya Fejlesztési szakasz: - Várteret egyedek
Tudományos név: <i>Monomorium pharaonis</i> Közhasználati név: Fáróhangya Fejlesztési szakasz: - Várteret egyedek
Tudományos név: <i>Linepithema humile</i> Közhasználati név: Késmézei hangya Fejlesztési szakasz: - Várteret egyedek

Felhasználási terület

Beltéri
Kültéri
Beltérien (pl. konyha, nappali, pince) és az épületek közelében (terasz, erkély, garázsbejáró) hangyaírtásra használható fel. NEM használható földes talajon, pázsiton, virágágyásban közvetlenül, csak alátét (pl. műanyag lap) alkalmazásával. Ha a hangyák szék burkolat talajon találhatók (pl. betonon, járdaponton) akkor a termékkel közvetlenül a fészkek bejárathoz is ki lehet jutni.
Módszer: Csálélek alkalmazása Részletes leírás:
-

A felhasználás mértéke és gyakorisága

Alkalmazási arány: 1 csepp gél / 1 négyzetméter (1 csepp = 3 cm hosszúságú csík) Hígítás (%): - A kezelések száma és időtartama:
1 négyzetméter területre vagy 1 főnyomóterületre (kiosztásra) legfeljebb 1-1 csepp gél kerülhet. A csepp átmérője kb. 1 cm legyen, az 200 mg terméknek felel meg. Hangyafészkek kezelésénél nyomjon 2 g gél (az a tubus térs) vagy 10 csepp gél közvetlenül a fészkek bejárathoz.

Felhasználói kör

Csomagolási méretek és csomagolóanyagok

Lakossági (nem foglalkozásszerű)
LDPE tubus 15, 20, 25, 30, 35, 40 és 50 g gél csatlékekkel töltve LDPE lecskenő 1, 2, 3, 4, 5, 6, 7, 8, 9 és 10 g gél csatlékekkel töltve.

4.1.1 Felhasználásra vonatkozó specifikus előírások

A gél alkalmazása előtt, károsodás javasolt annak érdekében, hogy az idegen, kellemetlen szagok ne szennyezzék a csatléket, pl. dohány, stb. A gél részlete, repedésekbe, valamint a bilatorok és berendezési tárgyak (pl. konyhaszekrény, hűtőgép, mosógép, mosdó, stb.) mögé juttassuk ki. A termék nem használható felületkezelésre. A gél alkalmazásával egyidejűleg más rovarirtó szer ne használjunk, vagy ne használjuk írtásteret frissen kezelt területen. Ne használja a vagy porózus felületen. Kerülje a kezelt felületekkel való érintkezést. Ne igyeke ki a gél közvetlen megérintésének vagy hőforrásnak. (pl. radiátor). Rendszeresen ellenőrizze a kezelési helyét. Ne alkalmazza a gél gyakorlati területen. Kültéri alkalmazás esetén, ahol a környezeti tényezők (eső, szárazság, direkt napfény, stb.) befolyásolják a termék hatékonyságát, a kezelés megismétlése lehet szükség.

4.1.2 Felhasználásra vonatkozó specifikus kockázatscikkentő intézkedések

Kerüljük el a készítmény szembejutását, bőrré érintését. A termék nem alkalmazható gyermekek által hozzáférhető helyeken. A készítmény nem alkalmazható háztárolók által hozzáférhető helyeken. Ne használja a készítményt élelmiszerrel érintkező felületen és konyhai eszközökön. A készítmény csak nehezen hozzáférhető helyre juttassuk ki, ahol vízzel nem érintkezhet. A mérgező néző veszélyes termék. Ha kültéri alkalmazza, a gél takarja le egy alkalmas fedővel (pl. virágcsésze), hogy az eső ne érje a terméket. A mérgező nézőkben olyan módon fedje le, hogy a mérgező ne tudják megközelíteni a csatléket, de havonként ellenőrizni kell a csatlék állapotát.
--

4.1.3 A felhasználás során valószínűsíthető közvetlen vagy közvetett hatások részletei, az elsősegély-nyújtási előírások és a környezet védelmére célzó óvintézkedések

Lásd 5.3 szakasz

4.1.4 A felhasználástól függően a termék és csomagolása biztonságos ártalmatlanítására vonatkozó előírások

Lásd 5.4 szakasz

4.1.5 A felhasználástól függően a termék tárolási feltételei és eltarthatósági ideje szokásos tárolási feltételek mellett

Lásd 5.5 szakasz

4.2.5 A felhasználástól függően a termék tárolási feltételei és eltarthatósági ideje szokásos tárolási feltételek mellett

Lásd 5.5 szakasz

4.3 A felhasználás leírása

Felhasználás - 3. Felhasználás - csatlékekállomáspan - beltéri/kültéri - lakossági felhasználók

Terméktípus

18. terméktípus - Rovartól és alkalgó szerek, valamint más felületi/levegő elleni védekezésre használt szerek (Kátrévíz elleni védekezésre használt szerek)

Az engedélyezett felhasználás pontos leírása, amennyiben indokolt

Rovartól szer.

Célorganizmus(ok) (beleértve a fejlődési szakaszt is)

Tudományos név: Lasius niger
Közhísználau név: Fekete hangya
Fejldési szakasz: - Váratelt egyedek
Tudományos név: Monomorium pharaonis
Közhísználau név: Fardóhangya
Fejldési szakasz: - Váratelt egyedek
Tudományos név: Linepithema humile
Közhísználau név: Argentin hangya
Fejldési szakasz: - Váratelt egyedek

Felhasználási terület

Beltéri
Kültéri

Beltéri (pl. konyha, nappal, pince) és az épületek közelében (terasz, erkély, garázsbekérő) hangyafákra használható fel.
Ha a hangyafák birtokai talajon találhatók (pl. betonon, járdaon) akkor a terméket közvetlenül a fészék bejárathoz is ki lehet juttatni.

Az alkalmazás módja(i)

Módszer: Felhasználásra kész csatlékek állomásp.
Részletes leírás:
Felhasználásra kész csatlékek állomásp.

A felhasználás mérnéke és gyakorlati sága

Alkalmazási arány: Alkalmazás dózisa: 0,2-0,4 g / m², a területség mértékétől függően, csatlékekállomáspokra elosztva. Pl.: 2,5 g gél tartalmazó csatlékekállomásp esetén: - 2 csatlékekállomásp per helyiség alacsony területség esetén (kb. 5 g / 22 m²) - 4 csatlékekállomásp per helyiség magas területség esetén (kb. 10 g / 22 m²)
Hígítás (%): -
A kezelések száma és időztése:
Az alkalmazás gyakorisága: 7 nap eltelével ellenőrzze az állomáspokat, és helyezzen ki újabb csatléket amennyiben az előző elfogyott és a területség továbbra is termál. Kezelés gyakorisága: a területség megszűnését követő három hónap múlva a kezelés megismétlése.

Felhasználói kör

Lakossági (nem foglalkozásszerű)

Csomagolási méretek és csomagolóanyagok

Műanyag csatlékekállomásp 1, 2, 3, 4, 5 és 6 gramm gél csatlékekkel töltve.

4.3.1 Felhasználásra vonatkozó specifikus előírások

Ezt a terméket szét és nyírkosnedves helyen alkalmazza: mosogató alatt, a WC mögött, a lefolyócsövek mellett. Gél csatlékek csatlékekállomáspban.
A csatlékekállomásp üzembe helyezése:

1. A jelölés mentén, a csomagoláson látható ábrának megfelelően vágja le a műanyag állomásp végét, így két lyuk jön létre, melyen keresztül a rovarok bejuthatnak a műanyag dobozba.
2. Aktiválás: a kapszulában lévő csatlékek teljes mennyiségét nyomja át a csatlékekállomásp belsejébe. Az aktiválást követően ne távolítsa el a kapszulát.
3. Helyezze ki az így aktivált csatlékekállomásp a javasolt helyekre.

4.3.2 Felhasználásra vonatkozó specifikus kockázatsókkentő intézkedések

Ne nyissa ki a csatlékekállomásp
Ne nyúljon a csatlékekállomásp belsejébe.

A kezelés végzetével nyúljon össze a csatlékekállomáspokat hulladékkezelés céljából.

4.3.3 A felhasználás során valószínűsíthető közvetlen vagy közvetett hatások részletei, az elsősegély-nyújtási előírások és a környezet védelméit célzó óvintézkedések

Lásd 5.3 szakasz

4.3.4 A felhasználástól függően a termék és csomagolása biztonságos ártalmatlanítására vonatkozó előírások

Lásd 5.4 szakasz

4.3.5 A felhasználástól függően a termék tárolási feltételei és eltarthatósági ideje szokásos tárolási feltételek mellett

Lásd 5.5 szakasz

4.4 A felhasználás leírása

Felhasználás 4 - 4. Felhasználás - csalelékállomásban - beltéri/kültéri - szaképzett foglalkozásszerű felhasználók

Terméktípus

18. terméktypus - Rovarölő és atkaölő szerek, valamint más izallóanyagok elleni védekezésre használt szerek (Kátrévó elleni védekezésre használt szerek)

Az engedélyezett felhasználás pontos leírása, amennyiben indokolt

Rovarölő szer.

Célgaznizmus(ok) (beleértve a fejlődési szakaszt is)

Tudományos név: Lasius niger
Közhasználati név: Fekete hangya
Fejldési szakasz: - ivarérett egyedek

Tudományos név: Monomorium pharaonis
Közhasználati név: Fekete hangya
Fejldési szakasz: - ivarérett egyedek

Tudományos név: Linepithema humile
Közhasználati név: Argentín hangya
Fejldési szakasz: - ivarérett egyedek

Felhasználási terület

Beltéri
Kültéri

Beltérben (pl. konyha, nappal, pince) és az épületek közelében (terasz, erkély, garázsbejáró) hangyárral való használható fel. Ha a hangyák csak burkolat alatt találhatók (pl. betonon, járdaponton) akkor a terméket közvetlenül a fészék bejáratához is ki lehet juttatni.

Az alkalmazás módja(i)

Módszer: Felhasználásra kész csalelék állomás.
Részletes leírás:
Felhasználásra kész csalelék állomás.

A felhasználás mértéke és gyakorisága

Alkalmazási arány: Alkalmazás dózisa: 0,2-0,4 g / m² a fertőzöttség mértékétől függően, csalelékállomásokra elosztva. Pl.: 2-5 g opt. terülméretű csalelékállomás esetén: - 2 csalelékállomás per helyiség alacsony fertőzöttség esetén (kb. 5 g / 22 m²) - 4 csalelékállomás per helyiség magas fertőzöttség esetén (kb. 10 g / 22 m²)
Hígítás (%): -
A kezelések száma és időtartama:

Az alkalmazás gyakorisága: 7 nap eltelével ellenőrizze az állomásokat, és helyezzen ki újabb csalelék állományt az előző elfogyott és a fertőzöttség továbbra is fennáll. Kezelés gyakorisága: a fertőzöttség megszűnését követő három hónap múlva a kezelés megismételhető.

Felhasználói kör

Szaképzett felhasználó

Csomagolási méretek és csomagolóanyagok

Műanyag csalelékállomás 1, 2, 3, 4, 5 és 6 gramm géli csalelékekkel töltve.

4.4.1 Felhasználásra vonatkozó specifikus előírások

Ezt a terméket szét és nyíkos/nyeres helyen alkalmazza: mosogató alát, a WC mögött, a lefolyósók mellett. Géli csalelék csalelékállomásokban.
A csalelékállomás üzeme helyezés:

1. A jelölés mentén, a csomagoláson látható ábrának megfelelően vágja le a műanyag állomás végét, így két lyuk jön létre, melyen keresztül a rovarok bejuthatnak a műanyag dobozba.
2. Aktiválás: a kapszulaiban lévő csalelék teljes mennyiségét nyomja át a csalelékállomás belső felé. Az aktiválást követően ne távolítsa el a kapszulát.
3. Helyezze ki az így aktivált csalelékállomást a javasolt helyekre.

4.4.2 Felhasználásra vonatkozó specifikus kockázatsökkentő intézkedések

Ne nyissa ki a csalelékállomást
Ne nyúljon a csalelékállomás belső felé.

A kezelés végzetével gyűjtse össze a csalelékállomásokat hulladékkezelés céljából.

A készítmény javasolt integrált kártevőirtási rendszer (IPM) keretében alkalmazni. A helyi adottságokat (pl. éghajlati viszonyok, cseréjevezet, a felhasználás körülményei, stb.) szem előtt tartva vegyük figyelembe a lehetséges fizikai védekezési módszereket is. Ellenőrizze a termék hatékonyságát a helyszínen: hatékonyságvizsgálat esetén vizsgálja meg, hogy fennáll-e rezisztencia. Rezisztencia gyanúja vagy fennálló rezisztencia esetén ne használja adott területen a terméket. Erősebb az ellenőrzővizsgálatot, amennyiben a kezelés hatástalan.

4.4.3 A felhasználás során valószínűsíthető közvetlen vagy közvetett hatások részletei, az elsősegély-nyújtási előírások és a környezet védelmét célzó óvintézkedések

Lásd 5.3. szakasz

4.4.4 A felhasználástól függően a termék és csomagolása biztonságos ártalmatlanítására vonatkozó előírások

Lásd 5.4. szakasz

4.4.5 A felhasználástól függően a termék tárolási feltételei és eltarthatósági ideje szokásos tárolási feltételek mellett

Lásd 5.5. szakasz

