



ΟΡΘΗ ΕΠΑΝΑΛΗΨΗ

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

**Αθήνα 4-10-2016
Αριθ. πρωτ.: 5097/57714**

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

**ΠΡΟΣ: ΦΑΡΜΑΧΗΜ ΑΒΕΕ
ΤΘ 1026 ΒΙ.ΠΕ.Θ
57022 ΣΙΝΔΟΣ**

ΚΟΙΝ.: ΑΝΑΡΤΗΤΕΑ ΣΤΟ ΔΙΑΔΙΚΤΥΟ

**ΘΕΜΑ: «Χορήγηση οριστικής έγκρισης
διάθεσης στην αγορά του
βιοκτόνου (τρωκτικοκτόνο)
σκευάσματος FON BAIT
PASTA»**

**ΑΠΟΦΑΣΗ
Ο ΑΝΑΠΛΗΡΩΤΗΣ ΥΠΟΥΡΓΟΣ ΑΓΡΟΤΙΚΗΣ ΑΝΑΠΤΥΞΗΣ ΚΑΙ ΤΡΟΦΙΜΩΝ**

Έχοντας υπόψη:

1. Τον Κανονισμό (ΕΕ) αριθ. 528/2012 του Ευρωπαϊκού Κοινοβουλίου και του Συμβουλίου της 22ας Μαΐου 2012 σχετικά με τη διάθεση στην αγορά και τη χρήση βιοκτόνων και συγκεκριμένα τα άρθρα 34 και 86.
2. Τον Κανονισμό (ΕΚ) αριθ. 1272/2008 του Ευρωπαϊκού Κοινοβουλίου και του Συμβουλίου της 16^{ης} Δεκεμβρίου 2008, «για την ταξινόμηση, την επισήμανση και τη συσκευασία των ουσιών και των μειγμάτων, την τροποποίηση και την κατάργηση των οδηγιών 67/548/ΕΟΚ και την τροποποίηση του κανονισμού (ΕΚ) αριθ. 1907/2006», όπως τροποποιήθηκε και ισχύει.
3. Τις διατάξεις της ΚΥΑ 4616/52519 (ΦΕΚ 1367/Β/16-5-2016) «Καθορισμός συμπληρωματικών μέτρων για την εφαρμογή του Κανονισμού (ΕΕ) αριθ. 528/2012 του Ευρωπαϊκού Κοινοβουλίου και του Συμβουλίου, της 22ας Μαΐου 2012, σχετικά με τη διάθεση στην αγορά και τη χρήση βιοκτόνων».
4. Τις διατάξεις του Π.Δ. 52/2009 (ΦΕΚ 71/Α/8-5-2009) «Τροποποίηση και συμπλήρωση των διατάξεων του Π.Δ. 205/2001 (160/Α) «Έγκριση, διάθεση στην αγορά και έλεγχος βιοκτόνων προϊόντων, σε συμμόρφωση προς την οδηγία 98/8/ΕΚ του Ευρωπαϊκού Κοινοβουλίου και του Συμβουλίου» όπως ισχύει, σε συμμόρφωση προς τις οδηγίες 2008/15/ΕΚ, 2007/69/ΕΚ, 2008/16/ΕΚ, 2008/86/ΕΚ, 2008/75/ΕΚ, 2008/78/ΕΚ, 2008/81/ΕΚ, 2008/80/ΕΚ, 2008/79/ΕΚ, 2008/85/ΕΚ, 2008/77/ΕΚ και 2008/70/ΕΚ της Επιτροπής» σύμφωνα με το οποίο καταχωρήθηκε στα Παραρτήματα Ι και ΙΑ του Π.Δ. 205/2001 η δραστική ουσία διφενακούμη (difenacoum).

5. Την εκτελεστική απόφαση της Επιτροπής 2014/397/ΕΕ της 25^{ης} Ιουνίου 2014 (L186) για την παράταση της ημερομηνίας λήξης της έγκρισης της διφενειαλόνης και διφενακούμης για χρήση σε βιοκτόνα του τύπου προϊόντων 14.
6. Την από 24/11/2015 τροποποίηση της έγκρισης του προϊόντος **NYNA D + PATE** που έλαβε στην Γαλλία με αριθμούς **FR-2012-0003/23-2-2012 (Επαγγελματική χρήση)** και **FR-2012-0051/ 23-2-2012 (Ερασιτεχνική χρήση)**, σύμφωνα με τις διατάξεις του άρθρου 29 του Κανονισμού (ΕΕ) αριθ. 528/2012.
7. Το Π.Δ. 70 (ΦΕΚ 114/Α/22-9-2015) και ειδικότερα το αρθρ. 4 «Σύσταση Υπουργείου Αγροτικής Ανάπτυξης και Τροφίμων»
8. Το Π.Δ. 73 (ΦΕΚ 116/Α/23-9-2015) «Διορισμός Αντιπροέδρου της Κυβέρνησης, Υπουργών, Αναπληρωτών Υπουργών και Υφυπουργών».
9. Τη με αριθμ. Υ26/6.10.2015 (ΦΕΚ2144/Β/06.10.2015) απόφαση ανάθεσης αρμοδιοτήτων στον Αναπληρωτή Υπουργό Αγροτικής Ανάπτυξης και Τροφίμων Μάρκο Μπόλαρη.
10. Τη με αριθ. 9379/119137 (ΦΕΚ 2367/Β/4-11-2015) Απόφαση του Αναπληρωτή Υπουργού ΥΠΑΑΤ «Μεταβίβασης του δικαιώματος υπογραφής “με εντολή Αναπληρωτή Υπουργού” στον Γενικό Γραμματέα, σε Προϊσταμένους Γενικής Διεύθυνσης, Προϊσταμένους Διεύθυνσης και Προϊσταμένους Τμήματος του Υπουργείου Αγροτικής Ανάπτυξης και Τροφίμων».
11. Την υπ' αριθ πρωτ. 5097/57714 / 17-5-2016 αίτηση της ενδιαφερόμενης εταιρίας.

Αποφασίζουμε

- I.** Χορηγούμε οριστική έγκριση με αριθμό **ΤΠ14-0118** στο βιοκτόνο (τρωκτικοκτόνο) με τα ακόλουθα στοιχεία:

1. Εμπορικό όνομα: FON BAIT PASTA

2. Μορφή: Ετοιμόχρηστο δόλωμα σε μορφή πάστας (RB).

3. Εγγυημένη σύνθεση: Difenacoum 0,005 % β/β

Βοηθητικές ουσίες: 99,995% β/β

Περιέχει τον πικραντικό –αποτρεπτικό παράγοντα: denatonium benzoate

χρώμα: μπλέ

4. Ελάχιστη περιεκτικότητα της τεχνικά καθαρής δραστικής ουσίας, σε καθαρή δραστική ουσία: 99,5%.

5. Παρασκευαστής των δ.ο: Activa S.r.l.– Ιταλία / PM Tezza S.r.l Ιταλία.

6. α. Κάτοχος της έγκρισης: ΦΑΡΜΑ-ΧΗΜ ΑΒΕΕ, Τ.Θ. 1026, ΒΙ.ΠΕ.Θ. 57022, Σίνδος

β. Υπεύθυνος επικοινωνίας: Ο κάτοχος της έγκρισης

γ. Υπεύθυνος για την τελική συσκευασία και σήμανση: Ο κάτοχος της έγκρισης

7. Παρασκευαστής του σκευάσματος: TRIPLAN BP258 Poste Francaise AD500 Andorra

8. Εργοστάσιο παρασκευής του σκευάσματος: SOPHY, 4-8 rue de Romorantin 41300 SALBRIS Γαλλία

9. Εργοστάσιο συσκευασίας του σκευάσματος: SOPHY, 4-8 rue de Romorantin 41300 SALBRIS Γαλλία

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

III. Καταστήματα πώλησης

Επιτρέπεται η πώλησή του μόνο σε συνεργεία μυοκτονίας που έχουν άδεια από το Υπ. Αγροτικής Ανάπτυξης και Τροφίμων.

IV. ΗΜ . ΛΗΞΗΣ – ΟΡΟΙ ΑΝΑΚΛΗΣΗΣ – ΠΡΟΣΤΑΣΙΑ ΔΕΔΟΜΕΝΩΝ

α. Η παρούσα έγκριση ισχύει μέχρι **31-08-2020**.

β. Πριν τη λήξη της παρούσας έγκρισης, υποβάλλεται από τον κάτοχο αυτής, εφ' όσον ενδιαφέρεται, αίτηση ανανέωσης, σύμφωνα με το άρθρο 31 του Κανονισμού (ΕΕ) αριθ. 528/2012 και σύμφωνα με τον κατ' εξουσιοδότηση Κανονισμό (ΕΕ) αριθ. 492/2014.

γ. Για την προστασία και κοινοχρησία των δεδομένων εφαρμόζονται τα άρθρα 59 έως και 64 του Κανονισμού (ΕΕ) αριθ. 528/2012.

δ. Η παρούσα έγκριση μπορεί να ανακληθεί οποιαδήποτε στιγμή εάν οι όροι για την απόκτηση της έγκρισης δεν πληρούνται ή έπαψαν να πληρούνται ή παρασχέθηκαν πλαστά ή παραπλανητικά στοιχεία βάσει των οποίων χορηγήθηκε αυτή.

V. ΓΕΝΙΚΕΣ ΥΠΟΧΡΕΩΣΕΙΣ

1. Ο κάτοχος της έγκρισης είναι υποχρεωμένος σε οποιαδήποτε χρονική στιγμή να ενημερώνει την Αρμόδια Αρχή για οποιεσδήποτε δυσμενείς επιδράσεις στον άνθρωπο ή/ και το περιβάλλον που περιήλθαν σε γνώση του από την χρήση του προϊόντος. Τυχόν απόκρυψη μιας τέτοιας πληροφορίας αποτελεί αδίκημα και διώκεται ποινικά ενώ παράλληλα ανακαλείται η έγκριση.
2. Ο κάτοχος της έγκρισης θα πρέπει να διατηρεί συνεχώς ενημερωμένους τους φακέλους του σκευάσματος που τηρούνται στην Αρμόδια Αρχή με βάση τα νεότερα επιστημονικά δεδομένα για οποιαδήποτε μελλοντική επανεξέταση.
3. Η διαφήμιση του σκευάσματος επιτρέπεται μόνο εφόσον είναι σύμφωνη με τους όρους της έγκρισης του σκευάσματος και την ισχύουσα νομοθεσία.
4. Η ετικέτα θα πρέπει να είναι σύμφωνη με το άρθρο 69 του Κανονισμού (ΕΕ) αριθ. 528/2012 και με την συνημμένη Περίληψη Χαρακτηριστικών Προϊόντος που αποτελεί αναπόσπαστο κομμάτι της παρούσας απόφασης.

Στους παραβάτες της παρούσας επιβάλλονται οι ποινικές και διοικητικές κυρώσεις που προβλέπονται από τα άρθρα 8 και 9 της ΚΥΑ 4616/52519 (ΦΕΚ 1367/Β/16-5-2016).

**Η ΠΡΟΪΣΤΑΜΕΝΗ ΤΗΣ
ΓΕΝ. Δ/ΝΣΗΣ**

Ε. ΑΘΑΝΑΣΟΠΟΥΛΟΥ

Περίληψη Χαρακτηριστικών Προϊόντος FON BAIT PASTA

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

Εμπορική ονομασία	
FON BAIT PASTA	Ελλάδα

1.2 Κάτοχος της άδειας

Όνομα και διεύθυνση του κατόχου της έγκρισης	Όνομα	ΦΑΡΜΑ-ΧΗΜ ΑΒΕΕ
	Διεύθυνση	ΒΙ.ΠΕΘ ΣΙΝΔΟΥ, Τ.Θ. 26, ΘΕΣΣΑΛΟΝΙΚΗ, 57022
Αριθμός έγκρισης	ΤΠ14-0118	
Ημερομηνία έκδοσης	4/10/2016	
Ημερομηνία λήξης έγκρισης	31-08-2020	

1.3 Παρασκευαστής του προϊόντος

Όνομα παρασκευαστή	SOPHY
Διεύθυνση παρασκευαστή	4-8 rue de Romorantin 41300 SALBRIS France
Διεύθυνση εργοστασίου παρασκευής	4-8 rue de Romorantin 41300 SALBRIS France

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

Δραστική ουσία	Difenacoum
Όνομα παρασκευαστή	ACTIVA / TEZZA
Διεύθυνση παρασκευαστή	Via tre ponti 22 37050 S. MARIA DI ZEVIO (VR) Italy
Διεύθυνση εργοστασίου παρασκευής	Via tre ponti 22 37050 S. MARIA DI ZEVIO (VR) Italy

2. Σύνθεση προϊόντος και τύπος σκευάσματος**2.1 Ποιοτικές και ποσοτικές πληροφορίες για την σύνθεση του προϊόντος**

Κοινό όνομα	Ονομασία κατά IUPAC	Δράση	CAS number	EC number	Περιεκτικότητα (%)
Difenacoum	3-(3-biphenyl-4-yl-1,2,3,4-tetrahydro-1-naphthyl)-4-hydroxycoumarin		56073-07-5	259-978-4	0.005

2.2 Τύπος σκευάσματος

Ετοιμόχρηστο δόλωμα σε μορφή πάστας (RB)

3. Εγκεκριμένες χρήσεις

Πίνακας 1. Χρήση #1

Τύπος προϊόντος	Τρωκτικοκτόνο ΤΠ14
Όπου είναι σχετικό, ακριβής περιγραφή της εγκεκριμένης χρήσης	Μέσα και γύρω από τα κτίρια, γύρω από τις υποδομές, σε χωματερές και χώρους υγειονομικής ταφής για τους επαγγελματίες χρήστες
Στόχος (συμπεριλαμβανομένου και του σταδίου ανάπτυξης)	Ποντικοί (<i>Mus musculus</i>) Αρουραίοι (<i>Rattus rattus</i> , <i>R. norvegicus</i>)
Πεδίο εφαρμογής	Εσωτερικοί και εξωτερικοί χώροι
Μέθοδος (οι) εφαρμογής	Δολωματική εφαρμογή
Δόση και συχνότητα εφαρμογής	Ποντικοί: 30 γρ ανά θέση δόλωσης κάθε 1 μέτρο (Έντονη προσβολή) 30 γρ ανά θέση δόλωσης κάθε 2 μέτρα (Μέτρια ή Χαμηλής έντασης προσβολή) Αρουραίοι: 180 γρ ανά θέση δόλωσης κάθε 5 μέτρα (Έντονη προσβολή) 180 γρ ανά θέση δόλωσης κάθε 10 μέτρα (Μέτρια ή Χαμηλής έντασης προσβολή)
Κατηγορία (ες) χρηστών	Επαγγελματίες χρήστες
Μέγεθος και είδος συσκευασίας	Ετοιμόχρηστο δόλωμα σε χαρτί από διηθητικό χαρτί που περιέχει 10 γρ. δολώματος. Τα δολώματα είναι συσκευασμένα σε κουτιά από χαρτόνι ή εντός δοχείων από λουστραρισμένο σίδηρο. Μέγεθος συσκευασίας: 100γρ, 200γρ, 300 γρ, 400γρ, 500 γρ. 600γρ, 1 κιλό και 1,5 κιλά Ετοιμόχρηστο δόλωμα σε χαρτί από διηθητικό χαρτί που περιέχει 10 γρ. δολώματος. Τα δολώματα είναι συσκευασμένα σε σακούλες από πολυαιθυλένιο. Μέγεθος συσκευασίας: 100γρ, 200γρ, 300 γρ, 400γρ, 500 γρ., 600 γρ, 1 κιλό και 1,5 κιλά Ετοιμόχρηστο δόλωμα σε χαρτί από διηθητικό χαρτί που περιέχει 10 γρ. δολώματος. Τα δολώματα είναι συσκευασμένα σε κάδους από πολυπροπυλένιο. Μέγεθος συσκευασίας: 100γρ, 200γρ, 300 γρ, 400γρ, 500 γρ., 600 γρ, 1 κιλό και 1,5 κιλά Ετοιμόχρηστο δόλωμα σε χαρτί από διηθητικό χαρτί που περιέχει 10 γρ. δολώματος. Τα δολώματα είναι συσκευασμένα

	σε κάδους από πολυπροπυλένιο. Μέγεθος συσκευασίας: 5 κιλά, 10 κιλά, 15 κιλά, 18 κιλά Ετοιμόχρηστο δολώμα σε χαρτί από διηθητικό χαρτί που περιέχει 10 γρ. δολώματος. Τα δολώματα είναι συσκευασμένα σε κουτιά από χαρτόνι. Μέγεθος συσκευασίας: 5 κιλά, 10 κιλά, 15 κιλά, 18 κιλά
--	---

4. Δηλώσεις επικινδυνότητας και προφύλαξης

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

Ταξινόμηση	
Κατηγορία κινδύνου	-
Δήλωση επικινδυνότητας	-
Επισήμανση	
Προειδοποιητική λέξη	-
Δηλώσεις επικινδυνότητας	Δεν ταξινομείται σύμφωνα με το 1272/2008
Δηλώσεις προφύλαξης	P102 Μακριά από παιδιά P103 Διαβάστε την ετικέτα πριν από τη χρήση P234 Να διατηρείται μόνο στον αρχικό περιέκτη P270 Μην τρώτε, πίνετε ή καπνίζετε, όταν χρησιμοποιείτε αυτό το προϊόν P301+P310 ΣΕ ΠΕΡΙΠΤΩΣΗ ΚΑΤΑΠΟΣΗΣ: Καλέστε αμέσως το ΚΕΝΤΡΟ ΔΗΛΗΤΗΡΙΑΣΕΩΝ ή ένα γιατρό P314 Συμβουλευθείτε / Επισκεφθείτε γιατρό εάν αισθανθείτε αδιαθεσία P401 Αποθηκεύεται μακριά από τρόφιμα και ποτά P501 Διάθεση του περιεχομένου/περιέκτη σύμφωνα με τους τοπικούς/ διεθνείς κανονισμούς
Παρατήρηση	

5. Οδηγίες για τη χρήση

5.1 Οδηγίες χρήσης

Χρήση #1 Επαγγελματική χρήση

Η χρήση των δολωμάτων προορίζεται για εσωτερικούς χώρους κτιρίων, γύρω από κτίρια αστικών ή αγροτικών περιοχών

Πριν την εφαρμογή πρέπει να καθαρίζεται ο χώρος από τις διάφορες τροφές των τρωκτικών. Οι θέσεις δόλωσης θα πρέπει να είναι προφυλαγμένες και μη προσιτές από ανθρώπους, κατοικίδια ζώα και πτηνά.

Κατά την τοποθέτηση των δολωμάτων θα πρέπει να λαμβάνεται μέριμνα ώστε να ελαχιστοποιείται ο κίνδυνος κατάποσης τους από παιδιά ή κατοικίδια ζώα. Όπου είναι εφικτό, τα δολώματα θα πρέπει να ασφαρίζονται με τρόπο ώστε να μην μπορούν να τραβηχτούν προς τα έξω. Στην περίπτωση όπου χρησιμοποιούνται δολωματικοί σταθμοί ασφαλείας (tamper resistant) θα πρέπει να αναφέρουν ευκρινώς επί της συσκευασίας τους ότι περιέχουν δόλωμα, ώστε να μην συγχέονται με άδειους δολωματικούς σταθμούς.

Η δόλωση αρχίζει όταν φανούν τα πρώτα σημάδια από την παρουσία τρωκτικών.

Οι θέσεις δόλωσης πρέπει να αλλάζουν περιοδικά.

Η τοποθέτηση των δολωμάτων γίνεται χωρίς να έρθουν σε επαφή με τα χέρια.

Τα δολώματα πρέπει να επιθεωρούνται ανά τακτά χρονικά διαστήματα (κατά προτίμηση την 4^η και 7^η ημέρα μετά την πρώτη εφαρμογή και ακολούθως ανά 7 ημέρες) και να αναπληρώνονται μέχρι να σταματήσουν να τρώγονται από τα τρωκτικά.

Θα πρέπει να αποφεύγεται η χρήση αντιπηκτικών δραστικών ουσιών σε μέρη όπου υπάρχουν ενδείξεις ανάπτυξης ανθεκτικότητας των τρωκτικών σε αυτές τις δραστικές ουσίες. Για να ελεγχθεί η εξάπλωση της ανθεκτικότητας, συνίσταται να γίνεται εναλλαγή των δολωμάτων, χρησιμοποιώντας διαφορετικές αντιπηκτικές δραστικές ουσίες κάθε φορά.

Όταν τα δολώματα χρησιμοποιούνται σε δημόσιους χώρους, οι περιοχές στις οποίες έχουν τοποθετηθεί δολώματα θα πρέπει να επισημαίνονται για όλο το χρονικό διάστημα που υπάρχουν δολώματα. Επίσης θα πρέπει να υπάρχει σχετική ειδοποίηση στην οποία να αναφέρεται ο κίνδυνος πρωτογενούς και δευτερογενούς δηλητηρίασης από αντιπηκτικό τρωκτικοκτόνο, ενώ κατά μήκος των περιοχών τοποθέτησης δολωμάτων θα πρέπει να αναφέρονται και οι πρώτες βοήθειες σε περίπτωση δηλητηρίασης.

Τα δολώματα θα πρέπει να παρέχονται στο χρήστη εντός συσκευασίας. Σε κάθε συσκευασία θα πρέπει να περιέχεται ποσότητα δολώματος που να είναι ικανή να χρησιμοποιηθεί για μια θέση δόλωσης (ποντικίου ή αρουραίου).

Οι δολωματικοί σταθμοί θα πρέπει να τοποθετούνται στα σημεία όπου ζουν, διέρχονται ή τρέφονται τα τρωκτικά και κατά προτίμηση θα πρέπει να είναι στερεωμένοι στο έδαφος.

Η χρήση του προϊόντος θα πρέπει να γίνεται σύμφωνα με τα όσα αναγράφονται στην ετικέτα του.

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

Η διφενακούμη (difenacoum) αποτελεί ένα αντιπηκτικό που ενδεχομένως να προκαλέσει αιμορραγία (η έναρξη της αιμορραγίας μπορεί να καθυστερήσει για αρκετές ημέρες μετά την έκθεση). Αν δεν υπάρχει ενεργή αιμορραγία, θα πρέπει να καταμετρηθεί ο χρόνος προθρομβίνης (INR) στην εμφάνιση του περιστατικού ακόμη και σε 48-72 ώρες μετά την έκθεση. Αν ο χρόνος προθρομβίνης είναι μεγαλύτερος από 4, χορηγήστε 5-10 mg βιταμίνης K1 (φυτομεναδιόνη) μέσω αργής ενδοφλέβιας έγχυσης (100 μg/kg σωματικού βάρους για παιδιά). Ενδεχομένως να χρειαστεί θεραπεία με βιταμίνη K1 (από το στόμα ή ενδοφλεβίως) για αρκετές εβδομάδες.

- Σε περίπτωση επαφής με τα μάτια, κρατήστε τα μάτια ανοιχτά και ξεπλύνετε αργά και απαλά με νερό για 15-20 λεπτά της ώρας. Αφαιρέστε τους φακούς επαφής –αν υπάρχουν- μετά από τα πρώτα 5 λεπτά και συνεχίστε να ξεπλένετε τα μάτια. Παρακολουθήστε τον ασθενή για συμπτώματα δηλητηρίασης (ρινορραγίες, αίμα στα

- ούλα, αιμόπτυση, ξαφνικός και ασυνήθιστος πόνος στην κοιλιακή χώρα, αίμα στα ούρα, αύξηση χρόνου πήξεως του αίματος).
- Σε περίπτωση επαφής με το δέρμα, αφαιρέστε τα μολυσμένα ρούχα και πλύνετε τα πριν την επόμενη χρήση τους. Παρακολουθήστε τον ασθενή για συμπτώματα δηλητηρίασης όμοια με τα παραπάνω.
 - Σε περίπτωση κατάποσης, ξεπλύνετε το στόμα με άφθονο νερό και αναζητήστε ιατρική συμβουλή δείχνοντας την ετικέτα. Μην προκαλείτε εμετό εκτός και αν συμβουλευθείτε σχετικά από ιατρό ή το κέντρο δηλητηριάσεων. Μη χορηγείτε τίποτα από το στόμα σε άτομα που έχουν χάσει τις αισθήσεις τους.
 - Η χρήση του να γίνεται με ιδιαίτερη προσοχή από τα άτομα που ακολουθούν αντιπηκτική αγωγή.

Αντίδοτο: Βιταμίνη K1 (υπό ιατρική παρακολούθηση).

Τηλέφωνο Κέντρου Δηλητηριάσεων: 210 77 93 777

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

Αναζητείστε τους νεκρούς αρουραίους ή ποντίκια και θάψτε τα ή κάψτε τα μαζί με τυχόν υπόλοιπο δολώματος που δεν χρησιμοποιήθηκε ή που δεν έχει φαγωθεί από τα τρωκτικά

Τα αντιπηκτικά τρωκτικοκτόνα δεν θα πρέπει να χρησιμοποιούνται ως μόνιμα δολώματα.

Τα δολώματα δεν θα πρέπει να επαναχρησιμοποιούνται ή να ανακυκλώνονται. Μη φαγωμένα δολώματα θα πρέπει να απορρίπτονται μέσω καύσης.

Τα κενά μέσα συσκευασίας δεν θα πρέπει να επαναχρησιμοποιούνται για άλλο σκοπό και θα πρέπει να καταστρέφονται με σχίσιμο και να εναποτίθενται σε σημεία συλλογής για ανακύκλωση ή ανάκτηση ενέργειας

5.4 Συνθήκες αποθήκευσης και χρόνος ζωής του προϊόντος υπό κανονικές συνθήκες αποθήκευσης

Στην αρχική, κλειστή συσκευασία του, σε ξηρό και δροσερό μέρος, μακριά από παιδιά και κατοικίδια ζώα. Παραμένει σταθερό για 2 χρόνια από την ημερομηνία παραγωγής. Μακριά από ποτά, τρόφιμα, και ζωοτροφές.

6. Άλλες πληροφορίες