



 Ι Υ

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

Αθήνα 5-10-2017
 Αριθ. πρωτ.: 7342/71506

Ταχ. Δ/ση: Λ. Συγγρού 150
 Ταχ. Κώδικας: 176 71 – ΑΘΗΝΑ
 TELEFAX: 210 92 12 090
 Πληροφορίες: Β. Βάγιας-Δ. Μασέλου
 Τηλέφωνο: 210 928 72 41-210 928 71 66

ΠΡΟΣ: Sumitomo Chemicals Agro Europe S.A.S.
 Parc d'affaires de Crécy
 10A rue de la Voie Lactée
 69370 Saint Didier au Mont d'Or
 Γαλλία

BASF ΕΛΛΑΣ ΑΒΕΕ
 Παραδείσου 2 & Κηφισίας,
 151 25 Μαρούσι

ΘΕΜΑ: «Χορήγηση οριστικής έγκρισης
 διάθεσης στην αγορά του
 βιοκτόνου (εντομοκτόνο)
 σκευάσματος VECTOBAC G»

ΑΠΟΦΑΣΗ
Ο 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. 34/2012 (ΦΕΚ72/Α/5-4-2012) «Τροποποίηση και συμπλήρωση διατάξεων του π.δ. 205/2001(Α' 160) «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 2011/10/ΕΕ, 2011/11/ΕΕ, 2011/12/ΕΕ, 2011/13/ΕΕ, 2011/66/ΕΕ, 2011/67/ΕΕ, 2011/69/ΕΕ, 2011/71/ΕΕ, 2011/78/ΕΕ, 2011/79/ΕΕ, 2011/80/ΕΕ, 2011/81/ΕΕ της Επιτροπής» σύμφωνα με το οποίο καταχωρήθηκε στα Παραρτήματα Ι και ΙΑ του Π.Δ. 205/2001 η δραστική ουσία *Bacillus thuringiensis* υποείδος *israelensis* ορότυπος Η14, στέλεχος ΑΜ65-52.

5. Την έγκριση του προϊόντος **VECTOBAC G** που έλαβε στη Σουηδία με αριθμό **4889/01-05-2015 (R4BP3 ASSET No: SE-0009277-0000)**, σύμφωνα με τις διατάξεις του άρθρου 29 του Κανονισμού (ΕΕ) αριθ. 528/2012 όπως τροποποιήθηκε με την 5.1.3-B17-00374/11-09-2017 απόφαση της Σουηδίας.
6. Το Π.Δ. 70 (ΦΕΚ 114/Α/22-9-2015) και ειδικότερα το αρθρ. 4 «Σύσταση Υπουργείου Αγροτικής Ανάπτυξης και Τροφίμων»
7. Το Π.Δ. 73 (ΦΕΚ 116/Α/23-9-2015) «Διορισμός Αντιπροέδρου της Κυβέρνησης, Υπουργών, Αναπληρωτών Υπουργών και Υφυπουργών».
8. Τη με αριθ. 1606/16641 (ΦΕΚ 629/Β/1-03-2017) Απόφαση του Υπουργού και Υφυπουργού ΥΠΑΑΤ «Μεταβίβαση του δικαιώματος υπογραφής «με εντολή Υπουργού και Υφυπουργού» στους: Γενικό Γραμματέα, Γενικό Γραμματέα Αγροτικής Πολιτικής και Διαχείρισης Κοινοτικών Πόρων, Προϊσταμένου Γενικής Διεύθυνσης, Προϊσταμένου Διεύθυνσης, Προϊσταμένου Τμήματος και Υπεύθυνους Γραφείου του Υπουργείου Αγροτικής Ανάπτυξης και Τροφίμων».
9. Τις υπ' αριθ πρωτ. 7342/71506/3-7-2017 και 10791/104291/4-10-2017 αιτήσεις για αμοιβαία αναγνώριση της ενδιαφερόμενης εταιρίας.

Αποφασίζουμε

- I. Χορηγούμε οριστική έγκριση με αριθμό **ΤΠ18-0293** στο βιοκτόνο (εντομοκτόνο) με τα ακόλουθα στοιχεία:

1. Εμπορικό όνομα: VECTOBAC G

2. Μορφή: Κόκκοι-GR

3. Εγγυημένη σύνθεση: *Bacillus thuringiensis* (serotype H-14) 2,8% β/β

Βοηθητικές ουσίες: 97,2 % β/β

4. Ελάχιστη περιεκτικότητα της τεχνικά καθαρής δραστικής ουσίας, σε καθαρή δραστική ουσία: 8769 ITU/mg έως 10623 ITU/mg

5. Παρασκευαστής της δ.ο : Valent BioSciences Corporation, Ηνωμένες Πολιτείες.

6. Κάτοχος της έγκρισης: Sumitomo Chemicals Agro Europe S.A.S., Γαλλία

7. Παρασκευαστής του σκευάσματος: Valent BioSciences Corporation, Ηνωμένες Πολιτείες

8. Εργοστάσιο παρασκευής του σκευάσματος: A-Z Drying, Osage, Ηνωμένες Πολιτείες

10.Εργοστάσιο συσκευασίας του σκευάσματος: A-Z Drying, Osage, Ηνωμένες Πολιτείες

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

III. Καταστήματα πώλησης

Επιτρέπεται η πώληση μόνο από καταστήματα εμπορίας γεωργικών φαρμάκων.

Το προϊόν θα πρέπει να πωλείται μόνο σε συνεργεία απεντομώσεων-μυοκτονιών που έχουν άδεια από το Υπ. Αγροτικής Ανάπτυξης και Τροφίμων.

IV. ΗΜ . ΛΗΞΗΣ – ΟΡΟΙ ΑΝΑΚΛΗΣΗΣ – ΠΡΟΣΤΑΣΙΑ ΔΕΔΟΜΕΝΩΝ

α. Η παρούσα έγκριση ισχύει μέχρι **30-04-2025**.

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 οποιοσδήποτε 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).

**Ο ΠΡΟΪΣΤΑΜΕΝΟΣ ΤΗΣ
Δ/ΝΣΗΣ**

Σ. ΖΩΓΡΑΦΟΣ

**Περίληψη Χαρακτηριστικών Προϊόντος
VECTOBAC G**

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

Εμπορική ονομασία	Χώρα (κατά περίπτωση)
VECTOBAC G	Ελλάδα

1.2 Κάτοχος της άδειας

Όνομα και διεύθυνση του κατόχου της έγκρισης	Όνομα	Sumitomo Chemicals Agro Europe S.A.S.
	Διεύθυνση	Parc d'affaires de Crécy 10A rue de la Voie Lactée 69370 Saint Didier au Mont d'Or, Γαλλία
Αριθμός έγκρισης	ΤΠ18-0293	
Ημερομηνία έκδοσης	5-10-2017	
Ημερομηνία λήξης έγκρισης	30-04-2025	

1.3 Παρασκευαστής του προϊόντος

Όνομα παρασκευαστή	Valent BioSciences Corporation
Διεύθυνση παρασκευαστή	870 Technology Way 60048 Libertyville, Illinois, Ηνωμένες Πολιτείες
Διεύθυνση εργοστασίου παρασκευής	A-Z Drying, Osage, 1000 Wallace Road, Iowa, Ηνωμένες Πολιτείες

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

Δραστική ουσία	<i>Bacillus thuringiensis</i> , υποείδος israelensis, ορότυπος H14, στέλεχος AM65-52
Όνομα παρασκευαστή	Valent BioSciences Corporation
Διεύθυνση παρασκευαστή	870 Technology Way 60048 Libertyville, Illinois, Ηνωμένες Πολιτείες
Διεύθυνση εργοστασίου παρασκευής	1. Abbvie Inc. 1401 Sheridan Road 60064 North Chicago, Illinois Ηνωμένες Πολιτείες 2. Valent BioSciences Corporation, 2142 350th Street, Osage, Iowa 50461, Ηνωμένες Πολιτείες

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 (%)
<i>Bacillus thuringiensis</i> , υποείδος <i>israelensis</i> , ορότυπος H14, στέλεχος AM65-52	-	Δραστική ουσία	-	-	2,8

2.2 Τύπος σκευάσματος

GR – Κοκκώδεις

3. Εγκεκριμένες χρήσεις

Πίνακας 1. Εφαρμογή στο έδαφος

Τύπος προϊόντος	ΤΠ18 – Εντομοκτόνα, ακαρεοκτόνα και προϊόντα που χρησιμοποιούνται για την καταπολέμηση άλλων αρθρόποδων.
Όπου είναι σχετικό, ακριβής περιγραφή της εγκεκριμένης χρήσης	Το VECTOBAC G χρησιμοποιείται για τον έλεγχο προνυμφών κουνουπιών σε υδροβιότοπους.
Στόχος (συμπεριλαμβανομένου και του σταδίου ανάπτυξης)	Culcidae: <i>Aedes sp.</i> , <i>Anopheles sp.</i> , <i>Culex sp.</i> , <i>Culiseta sp.</i> , <i>Ochlerotatus sp.</i> <u>Στάδιο Ανάπτυξης:</u> Προνύμφες
Πεδίο εφαρμογής	Υδροβιότοποι Το προϊόν εφαρμόζεται σε υδάτινους όγκους που αποτελούν εστίες ανάπτυξης των εντόμων (επιφανειακά ύδατα, δεξαμενές νερού, στραγγιστικά δίκτυα, υπόνομοι, ορυζώνες, κ.α.).
Μέθοδος εφαρμογής (οι)	Με διασκορπισμό Το σκεύασμα είναι ετοιμόχρηστο. Το σκεύασμα διασκορπίζεται αδιάλυτο στην επιφάνεια υδάτινων όγκων, με τη χρήση χειροκίνητου ψεκαστήρα, ψεκαστήρα πλάτης, απλού ψεκαστήρα, πνευματικού ψεκαστήρα που βρίσκεται εγκατεστημένος σε τροχήλατα οχήματα ή χειροκίνητου ψεκαστήρα ροής (μπεκ).
Δόση και συχνότητα εφαρμογής	0,25-1,5 kg/στρέμμα αναλόγως την πυκνότητα του πληθυσμού και την ποιότητα του νερού του υδροβιότοπου.

	Έως 8 εφαρμογές ανά έτος. Πρέπει να λαμβάνεται υπόψη διάστημα τουλάχιστον μίας εβδομάδας, μεταξύ των εφαρμογών.
Κατηγορία (ες) χρηστών	Επαγγελματίες χρήστες.
Μέγεθος και είδος συσκευασίας	- Σάκκος, Πλαστικό/ΡΕ συμπαγές - Σακούλα από φύλα πολυστρωματικού αλουμινίου σε πολυεστέρα και νάιλον. Ελάχιστη Συσκευασία: 18 κιλά

Χρήση 2: Εφαρμογή από αέρος

Τύπος προϊόντος	ΤΠ18 – Εντομοκτόνα, ακαρεοκτόνα και προϊόντα που χρησιμοποιούνται για την καταπολέμηση άλλων αρθρόποδων.
Όπου είναι σχετικό, ακριβής περιγραφή της εγκεκριμένης χρήσης	Το VECTOBAC G χρησιμοποιείται για τον έλεγχο προνυμφών κουνουπιών σε υδροβιότοπους.
Στόχος (συμπεριλαμβανομένου και του σταδίου ανάπτυξης)	Culcidae: <i>Aedes sp.</i> , <i>Anopheles sp.</i> , <i>Culex sp.</i> , <i>Culiseta sp.</i> , <i>Ochlerotatus sp.</i> <u>Στάδιο Ανάπτυξης:</u> Προνύμφες
Πεδίο εφαρμογής	Υδροβιότοποι Το προϊόν εφαρμόζεται σε υδάτινους όγκους που αποτελούν εστίες ανάπτυξης των εντόμων (επιφανειακά ύδατα, δεξαμενές νερού, στραγγιστικά δίκτυα, υπόνομοι, ορυζώνες, κ.α.).
Μέθοδος εφαρμογής (οι)	Διασπορά Από αέρος εφαρμογή με αεροσκάφος Το σκεύασμα είναι έτοιμο προς χρήση
Δόση και συχνότητα εφαρμογής	0,25-1,5 kg/στρέμμα αναλόγως την πυκνότητα του πληθυσμού και την ποιότητα του νερού του οικοτόπου. Έως 4 εφαρμογές ανά έτος. Πρέπει να λαμβάνεται υπόψη διάστημα τουλάχιστον δυο εβδομάδων, μεταξύ των εφαρμογών.
Κατηγορία (ες) χρηστών	Επαγγελματίες χρήστες.
Μέγεθος και είδος συσκευασίας	- Σάκκος, Πλαστικό/ΡΕ συμπαγές - Σακούλα από φύλα πολυστρωματικού αλουμινίου σε πολυεστέρα και νάιλον. Ελάχιστη Συσκευασία: 18 κιλά

4. Δηλώσεις επικινδυνότητας και προφύλαξης

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

Ταξινόμηση	
Κατηγορία κινδύνου	
Επισήμανση	
Προειδοποιητική λέξη	
Δηλώσεις επικινδυνότητας	EUH208: Περιέχει <i>Bacillus thuringiensis</i> . Μπορεί να προκαλέσει αλλεργική αντίδραση.
Δηλώσεις προφύλαξης	P261: Αποφεύγετε να αναπνέετε εκνεφώματα. P280: Να φοράτε προστατευτικά γάντια/προστατευτικά ενδύματα. P302 + P352: ΣΕ ΠΕΡΙΠΤΩΣΗ ΕΠΑΦΗΣ ΜΕ ΤΟ ΔΕΡΜΑ: Πλύνετε με άφθονο νερό και σαπούνι. P363: Πλύνετε τα μολυσμένα ενδύματα πριν τα ξαναχρησιμοποιήσετε. P501: Διάθεση του περιεχομένου/περιέκτη σύμφωνα με τους τοπικούς/περιφερειακούς/εθνικούς/διεθνείς κανονισμούς.
Παρατήρηση	

5. Οδηγίες για τη χρήση**5.1 Οδηγίες χρήσης**

<p>Χρήση 2</p> <ul style="list-style-type: none"> - Η εναέρια εφαρμογή επιτρέπεται μόνο όταν η εφαρμογή από εδάφους δεν είναι εφικτή. - Η εναέρια εφαρμογή επιτρέπεται μόνο σε περιοχές που είναι μεγαλύτερες από 5 στρέμματα. - Το άτομο που είναι υπεύθυνο για τον έλεγχο της εφαρμογής, πρέπει να διασφαλίζει ότι ο εξοπλισμός είναι κατάλληλος για τον τύπο του αεροσκάφους, έχει βαθμονομηθεί σωστά, και ότι η μετατόπιση του ανέμου ελαχιστοποιείται στο σημείο εφαρμογής, προκειμένου να εξασφαλίζεται η σωστή δοσολογία και η αποφυγή εφαρμογής του σκευάσματος σε περιοχές εκτός στόχου. - Το αεροσκάφος πρέπει να είναι εφοδιασμένο με ένα σύστημα επαγγελματικής καθοδήγησης GPS, που επιτρέπει την εφαρμογή του VectoBac G με ακρίβεια.

Ο έλεγχος των κουνουπιών με VectoBac G θα πρέπει να πραγματοποιείται μόνο όταν τα αυγά των ειδών-στόχων εκκολάπτονται σε προνύμφες, κατά τη διάρκεια του 1^{ου} έως το πρώιμο 4^ο στάδιο των προνυμφών.

Ο υπεύθυνος για τον έλεγχο πρέπει να διασφαλίζει ότι το προσωπικό που συμμετέχει στη διαδικασία καταπολέμησης έχει γνώσεις σχετικά με: (1) τα κουνούπια και την παρουσία τους (νύμφες και ενήλικα) (2) τον χειρισμό του εξοπλισμού εφαρμογής, (3) τον υπολογισμό και την ακριβή εφαρμογή της απαιτούμενης δόσης.

Συνιστώμενες δόσεις και μεσοδιαστήματα :

- **0,25 kg/στρέμμα - 1 kg/στρέμμα:** Σε υδροβιότοπους με σχετικά καθαρό νερό όπου πολλαπλασιάζονται προνύμφες κουνουπιών, όπως αρδευτικά κανάλια, ταμιευτήρες, λίμνες, ποτάμια, κοίτες ποταμών, ορυζώνες, κανάλια, έλη, λίμνες, λεκάνες αλιευμάτων, αποχετευτικά δίκτυα.
- **1 kg/στρέμμα – 1,5 kg/στρέμμα:**

α) Σε υδροβιότοπους με σχετικά βρώμικο, ρυπασμένο νερό, ή όπου υπάρχει αυξημένη συγκέντρωση οργανικής ύλης, όπου πολλαπλασιάζονται προνύμφες κουνουπιών, όπως ορυζώνες, κοιλάδες ποταμών, το νερό αποβλήτων, αποχετευτικά λύματα και δεξαμενές, σπητικές τάφροι, δεξαμενές ζωικών αποβλήτων, βιότοπους προνυμφών κουνουπιών που καλύπτονται με πυκνή βλάστηση.

β) Σε υδροβιότοπους όπου απαιτείται ψηλότερη δόση για την επαρκή θνησιμότητα τους, είτε το νερό είναι καθαρό είτε βρώμικο, όπου οι συνθήκες είναι ευνοϊκές για ταχύτερη ανάπτυξη των προνυμφών (για παράδειγμα σε χαμηλές θερμοκρασίες νερού, όπου τα νερά έχουν μεγάλο πληθυσμό προνυμφών κουνουπιών και όπου υπερισχύουν οι προνύμφες 4^{ου} προνυμφικού σταδίου).

Για εφαρμογές σε καλλιέργειες με στάσιμα (λιμνάζοντα) ύδατα όπως είναι το ρύζι, το χρονικό διάστημα μεταξύ της τελευταίας εφαρμογής και της συγκομιδής πρέπει να είναι τουλάχιστον 1 μήνας.

Το VectoBac G δεν πρέπει να εφαρμόζεται σε τρόφιμα και νερό που προορίζονται για άμεση κατανάλωση από τον άνθρωπο.

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

Χρήση 1 (Εφαρμογή από εδάφους)

Για διάρκεια κατ' ελάχιστο 48 ωρών, πρέπει να τοποθετούνται προειδοποιητικά σήματα σε όλες τις εισόδους των περιοχών όπου έγινε εφαρμογή, οι οποίες θα ενημερώνουν για την εφαρμογή του προϊόντος και για τις πιθανές ιδιότητές του για ευαισθητοποίηση.

Χρήση 2 (Εφαρμογή από αέρος)

- Το ευρύ κοινό, πρέπει να ενημερώνεται για την επικείμενη εφαρμογή του προϊόντος πριν από αυτήν.
- Μη εμπλεκόμενα (εξουσιοδοτημένα) πρόσωπα, δεν θα πρέπει να παραμένουν ή να εισέρχονται στις περιοχές που εφαρμόζεται το προϊόν κατά τη διάρκεια της από αέρος εφαρμογής.

Κατά τη διάρκεια όλων των σταδίων χειρισμού του προϊόντος με πιθανότητες έκθεσης σε αυτό (συμπεριλαμβανομένης της ανάμιξης/φόρτωσης, εφαρμογής και το μετά την εφαρμογή στάδιο, όπως είναι ο καθαρισμός του εξοπλισμού εφαρμογής): Να φοράτε κατάλληλη αναπνευστική μάσκα (με φίλτρο P3 ή ισοδύναμο) ή αναπνευστήρα, αδιάβροχα γάντια (σύμφωνα με τον EN 374/2), προστατευτική ενδυμασία και γυαλιά, ή τεχνικά μέτρα προστασίας (όπως π.χ. κλειστό τρακτέρ με καμπίνα) που μπορούν να υποκαταστήσουν τα ΜΑΠ (Μέσα Ατομικής Προστασίας), εφόσον παρέχουν τον ίδιο βαθμό προστασίας.

Μόνο οι επαγγελματίες χρήστες που φορούν προστατευτικό εξοπλισμό επιτρέπεται να εισέρχονται σε περιοχές που γίνονται εφαρμογές με το προϊόν.

Άτομα με ανοσοποιητικό σύστημα σε καταστολή, δεν πρέπει να έρχονται σε επαφή με το VECTOBAC G.

- Μην πίνετε, τρώτε ή καπνίζετε κατά το χειρισμό του προϊόντος και έως ότου έχουν πλυθεί τα χέρια.
- Ζητήστε ιατρική συμβουλή εάν προκύψουν προβλήματα υγείας μετά από έκθεση.
- Καθαρίστε αμέσως τυχόν διαρροές.
- Σκουπίστε και απορρίψτε τα απόβλητα σύμφωνα με τους τοπικούς κανονισμούς.
- Σε περίπτωση τυχαίας διασποράς μεγάλων ποσοτήτων του προϊόντος, επικοινωνήστε αμέσως με τις υπηρεσίες έκτακτης ανάγκης.

ΠΡΩΤΕΣ ΒΟΗΘΕΙΕΣ:

Σε περίπτωση έκθεσης, ζητήστε ιατρική βοήθεια.

- Σε περίπτωση επαφής με τα μάτια: Ξεπλύντε αμέσως με άφθονο νερό, ανοιγοκλείνοντας τα βλέφαρα. Αναζητήστε ιατρική φροντίδα εάν παρουσιαστεί ερεθισμός.

- Σε περίπτωση εισπνοής: Μεταφέρετε τον παθόντα στον καθαρό αέρα. Ζητήστε ιατρική συμβουλή.

- Σε περίπτωση επαφής με το δέρμα: Ξεπλύνετε το μολυσμένο δέρμα με άφθονο νερό. Αφαιρέστε τα μολυσμένα ρούχα και παπούτσια.

- Σε περίπτωση κατάποσης: Ξεπλύνετε το στόμα με νερό. Μην προκαλείτε εμετό αν το άτομο δεν έχει τις αισθήσεις του. Ζητήστε πάντα ιατρική συμβουλή.

Αντίδοτο: δεν υπάρχει ειδικό.

Γιατροί: Ακολουθήστε συμπτωματική θεραπεία.

Τηλ. Κέντρου Δηλητηριάσεων: 210 7793777

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

Το προϊόν και η συσκευασία του πρέπει να απορρίπτονται ως επικίνδυνα απόβλητα σύμφωνα με τους τοπικούς κανονισμούς.

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

Διατηρείται σταθερό στην αρχική, κλειστή συσκευασία του για 2 χρόνια.

6. Άλλες πληροφορίες

Η επισήμανση του προϊόντος πρέπει να παρέχει πληροφορίες στο χρήστη σχετικά με την ευθύνη του να ακολουθήσει τις τοπικές ισχύουσες απαιτήσεις που αφορούν τη συνεννόηση με την αρμόδια αρχή, πριν την χρήση του VectoBac G σε φυσικούς υγροβιότοπους.

Κατά την εφαρμογή του VectoBac G σε περιοχές που καλύπτονται από το δίκτυο Natura 2000 των προστατευόμενων φυσικών περιοχών, απαιτείται ειδική άδεια.

Κατά την εφαρμογή του VectoBac G από αέρος, μπορεί να απαιτείται ειδική άδεια αναλόγως των εθνικών κανονισμών.

Ο χρήστης πρέπει να τηρεί αρχείο για κάθε χρήση, συμπεριλαμβανομένων των περιοχών στις οποίες έγινε εφαρμογή και τις δόσεις που χρησιμοποιήθηκαν, για τουλάχιστον 10 χρόνια και να παρέχει τις πληροφορίες στις αρχές.

Η συγκέντρωση των ενεργών βακτηρίων είναι κατά μέσο όρο 28 g/kg προϊόντος ή $1,3 \cdot 10^{12}$ CFU/kg ή $1,9 \cdot 10^8$ ITU/kg.