Luxembourg, le 15/06/2018

### LA MINISTRE DE L'ENVIRONNEMENT

Vu le règlement (UE) N° 528/2012 du Parlement Européen et du Conseil du 22 mai 2012 concernant la mise à disposition sur le marché et l'utilisation des produits biocides ;

Vu la loi du 4 septembre 2015 relative aux produits biocides :

Vu le règlement délégué (UE) N° 492/2014 de la Commission du 7 mars 2014 complétant le règlement (UE) N° 528/2012 du Parlement européen et du Conseil en ce qui concerne les modalités de renouvellement des autorisations des produits biocides soumises à la reconnaissance mutuelle ;

Vu la procédure de renouvellement BC-AP030217-45 dans l'Etat membre de référence Royaume-Uni, relative à l'autorisation N° UK-2011-0050 (UK-0000615-0000) du produit biocide dénommé «RODILON TRIO» ;

Conformément au rapport d'évaluation et au résumé des caractéristiques du produit biocide y relatifs ;

Vu l'autorisation du 02/12/2011, portant autorisation de mise sur le marché du produit biocide dénommé «Rodilon Trio»; N° d'autorisation: 151/11/L-000.

Considérant la demande présentée le 04/11/2013 par LIPHATECH S.A.S., BONNEL CS 10005, F-47480 PONT DU CASSE, France, enregistrée sous le numéro de procédure BC-BV001172-43, en vue de renouveler l'autorisation de mise sur le marché N° 151/11/L-000 pour le(s) produit(s) biocide(s) dénommé(s) «Rodilon Trio» ;

#### Arrête:

**Art.** 1<sup>er</sup> – En application de l'article 5 du Règlement délégué (UE) N° 492/2014, ainsi que de l'article 19, paragraphes (1) à (5) du Règlement (EU) N° 528/2012, l'autorisation du produit biocide «**Rodilon Trio**» est renouvelée conformément au dossier produit à l'appui de la demande de renouvellement. Ce dossier fait partie intégrante de la présente autorisation.

L'autorisation porte le N° **151/11/L-000** et couvre la mise sur le marché sous les noms commerciaux:

Rodilon Trio; FRAP GRAINS; MS RODETOX THRIALON

Elle annule et remplace l'autorisation prolongée 151/11/L-000 du 02/12/2011.

- Art.2 Conformément à l'article 23 du règlement (UE) N° 528/2012, la période de validité de l'autorisation N° 151/11/L-000 prend fin le 29/04/2023.
- Art.3 La mise sur le marché et l'utilisation du produit biocide sont soumises aux conditions et restrictions énoncées par le résumé des caractéristiques du produit annexé (RCP). Le RCP annexé remplace toute version d'RCP antérieure.

La classification, l'étiquetage et, s'il y a lieu, la notice explicative doivent répondre aux exigences de l'article 69 du règlement (UE) N° 528/2012<sup>1</sup>. Les langues officielles éligibles sont les langues allemande ou française. L'étiquetage, l'emballage et, s'il y a lieu, la notice explicative doivent en particulier porter les mentions figurant à l'annexe, qui fait partie intégrante de la présente autorisation.

Art.4 – Le cas échéant, le dossier de demande doit être complété par la soumission d'études complémentaires, postérieures à l'autorisation, conformément aux conditions énoncées par l'Etat membre de référence.

Le détenteur de l'autorisation doit fournir la preuve que les susdites données, requises par l'Etat membre de référence, ont été introduites dans les délais prédéfinis et doit informer l'autorité compétente luxembourgeoise du résultat de l'évaluation de ces données.

Art.5 – Les produits dont les conditions de mise sur le marché sont modifiées par la présente autorisation ne peuvent plus être mis à disposition sur le marché six mois après la date de la présente autorisation.

Leur utilisation est interdite douze mois après la date de la présente autorisation.

Art.6 – Une demande de renouvellement d'une autorisation doit être présentée auprès de l'autorité compétente au moins 550 jours avant l'expiration de l'autorisation.

Art.7 – Le titulaire de l'autorisation effectue la déclaration des données pertinentes au Centre Antipoisons<sup>2</sup> préalablement à la mise à disposition du produit sur le marché et conformément aux instructions jointes en annexe.

Les appelants à partir du Luxembourg peuvent joindre le Centre Antipoisons 24 heures sur 24 et 7 jours sur 7 sous le numéro de téléphone (+352) 8002 5500. Ce numéro doit normalement aussi apparaître sous la section 1.4 «Numéro de téléphone d'appel d'urgence» de la fiche de données de sécurité du produit.

**Art.8** – L'autorisation pourra être retirée en cas du non-respect des dispositions de la présente autorisation. Les conditions afférentes à la présente autorisation pourraient être changées suivant les conclusions relatives aux études requises.

#### Informations:

- Depuis le 1<sup>er</sup> septembre 2015, aucun produit biocide ne peut être mis à disposition sur le marché européen si le fabricant ou l'importateur de chaque substance active contenue dans le produit ou, le cas échéant, l'importateur du produit biocide, n'est inscrit sur la liste visée à l'article 95 du Règlement UE n° 528/2012.

Règlement (UE) N° 528/2012 du Parlement Européen et du Conseil du 22 mai 2012 concernant la mise à disposition sur le marché et l'utilisation des produits biocides

<sup>&</sup>lt;sup>2</sup> Selon l'article 73 du règlement (UE) N° 528/2012, l'article 45 du règlement (CE) N° 1272/2008<sup>2</sup> s'applique aux produits qui tombent sous l'égide du règlement (UE) N° 528/2012. Au Luxembourg, la mise en œuvre du susdit article 45 est une compétence du Ministère de la Santé. Ce dernier a confié l'exécution des tâches découlant de l'article 45 au *Centre Antipoisons de Bruxelles* par le biais d'une convention.

- En vertu de la loi du 4 septembre 2015, une obligation d'enregistrement s'applique aux vendeurs de produits biocides dont l'usage est réservé à l'utilisateur professionnel. Cette obligation s'applique aussi bien aux vendeurs de produits biocides sis au Luxembourg, qu'aux vendeurs étrangers qui vendent de tels produits biocides directement à l'utilisateur final luxembourgeois à partir de l'étranger.

La déclaration peut être introduite moyennant un formulaire disponible sur simple demande à l'adresse : biocides@aev.etat.lu. Toutes questions peuvent également être adressées à cette adresse e-mail. Le titulaire d'autorisation est prié de diffuser la présente information en aval de sa chaîne de distribution.

Pour la Ministre de l'Environnement

Madame Joëlle Welfring

directrice-adjointe de l'Administration de l'environnement

Rodilon Trio , 151/11/L-000	
Autorisé le :	02/12/2011
Renvouvelé le:	15/06/2018

### Annexe(s):

- 1) résumé des caractéristiques d'un produit biocide
- 2) instructions pour la déclaration auprès du centre Antipoisons

Un recours contre la présente décision peut être introduit par ministère d'avocat auprès du Tribunal administratif dans un délai de 40 jours à partir de la notification de la présente.

## Annexe à l'autorisation ministérielle N° 151/11/L-000 du 15/06/2018

### RESUME DES CARACTERISTIQUES D'UN PRODUIT BIOCIDE

### Rodilon Trio; FRAP GRAINS; MS RODETOX THRIALON

Type de produit(s): 14

N° d'autorisation : 151/11/L-000

R4BP Asset number: LU-0001098-0000

1.	Informations administratives	
	1.1. Nom commercial du produit	
	1.2. Détenteur de l'autorisation	3
	1.3. Fabricant(s) du produit	
	1.4. Fabricant(s) de la substance active	3
2.	Composition et formulation du produit	
	2.1. Informations qualitatives et quantitatives sur la composition du produit	4
	2.2. Type de formulation	
3.	Mentions de danger et conseils de prudence	4
4.	Utilisation(s) autorisée(s)	
	4.1. Descriptions de l'utilisation N°1	4
	4.1.2. Mesures de gestion du risque spécifiques à l'utilisation N° 1:	6
	4.1.3. Si spécifique à l'utilisation N° 1: Indications des effets directs et indirects possibles,	
	instructions de premiers soins et mesures d'urgence à prendre pour protéger	
	l'environnement	6
	4.1.4. Si spécifique à l'utilisation N° 1: Instructions en vue d'une élimination sans danger du	
	produit et de son emballage	<del>6</del>
	4.1.5. Si spécifique à l'utilisation N°1: Conditions de stockage et durée de conservation du	
	produit dans des conditions de stockage normales	е
	4.2. Descriptions de l'utilisation N°2	б
	4.2.2. Mesures de gestion du risque spécifiques à l'utilisation N° 2:	٤
	4.2.3. Si spécifique à l'utilisation N° 2: Indications des effets directs et indirects possibles,	
	instructions de premiers soins et mesures d'urgence à prendre pour protéger	
	l'environnement	8
	4.2.4. Si spécifique à l'utilisation N° 2: Instructions en vue d'une élimination sans danger du	
	produit et de son emballage	8
	4.2.5. Si spécifique à l'utilisation N°2: Conditions de stockage et durée de conservation du	
	produit dans des conditions de stockage normales	
	4.3. Descriptions de l'utilisation N°3	
	4.3.2. Mesures de gestion du risque spécifiques à l'utilisation N° 3:	10
	4.3.3. Si spécifique à l'utilisation N° 3: Indications des effets directs et indirects possibles,	
	instructions de premiers soins et mesures d'urgence à prendre pour protéger	
	l'environnement	10
	4.3.4. Si spécifique à l'utilisation N° 3: Instructions en vue d'une élimination sans danger du	

		produit et de son emballage	10
	4.3.5.	Si spécifique à l'utilisation N°3. Conditions de stockage et durée de conservation du	
		produit dans des conditions de stockage normales	10
5.	Instru	ctions d'utilisation générales	11
	5.1.	Consignes d'utilisation	11
	5.2.	Mesures de gestion des risques	12
	5.3.	Indications des effets directs et indirects possibles, instructions de premiers soins et	
		mesures d'urgence à prendre pour protéger l'environnement	12
	5.4.	Instructions en vue d'une élimination sans danger du produit et de son emballage	13
	5.5.	Conditions de stockage et durée de conservation du produit dans des conditions de	
		stockage normales	13
6.	Autres	s informations	

### 1. Informations administratives

### 1.1. Nom commercial du produit

Rodilon Trio
FRAP GRAINS
MS RODETOX THRIALON

### 1.2. Détenteur de l'autorisation

Nom et adresse du détenteur d'autorisation	LIPHATECH S.A.S. BONNEL CS 10005 F-47480 PONT DU CASSE France	
Numéro d'autorisation	151/11/L-000	
R4BP Asset number	LU-0001098-0000	
Date de l'autorisation	15/06/2018	
Date d'expiration de l'autorisation	29/04/2023	

### 1.3. Fabricant(s) du produit

Nom du fabricant	LIPHATECH S.A.S.  BONNEL CS 10005  F-47480 PONT DU CASSE  France	
Adresse du fabricant		
Adresse du site de production	Liphatech S.A.S - Production centre Av Jean Serres, ZA Malère, F-47480 Pont du Casse France	

### 1.4. Fabricant(s) de la substance active

Substance active	Diféthialone	
Nom du fabricant	LIPHATECH S.A.S. BONNEL CS 10005	
Adresse du fabricant	F-47480 PONT DU CASSE France	
	LIPHATECH S.A.S at AlzChem Trostberg GmbH	
Adresse du site de production	Dr Albert Frank Strasse 32 83308 Trostberg Allemagne	

### 2. Composition et formulation du produit

### 2.1. Informations qualitatives et quantitatives sur la composition du produit

Nom commun	Nom IUPAC	Fonction	Numéro CAS	Numéro EC	Teneur
Diféthialone	3-[3-(4'-bromo[1,1'biphenyl]-4-yl)-1,2,3,4-tetrahydronaphth-1-yl]-4-hydroxy-2H-1-benzothio pyran-2-one	Substance active	104653-34-1		0.0025 % m/m

### 2.2. Type de formulation

appât prêt à l'emploi	

### 3. Mentions de danger et conseils de prudence

Mentions de danger	H373- Risque présumé d'effets graves pour les organes (sang) à la suite d'expositions répétées ou d'une exposition prolongée.  H412- Nocif pour les organismes aquatiques, entraîne des effets néfastes à long terme.
Conseils de prudence	P260- Ne pas respirer les poussières. P273- Éviter le rejet dans l'environnement. P314- Consulter un médecin en cas de malaise. P501- Éliminer le contenu/récipient dans le respect de la législation nationale (centre de recyclage).

### 4. Utilisation(s) autorisée(s)

### 4.1. Descriptions de l'utilisation N°1

Tableau 1: PROFESSIONNELS FORMES

Type de produit	PT14-Rodenticides
Le cas échéant, description détaillée de l'utilisation autorisée	
Organismes cibles (si pertinent, inclure le stade de développement)	Rat brun ( <i>Rattus norvegicus</i> ) Rat noir ( <i>Rattus rattus</i> ) Souris domestique ( <i>Mus musculus</i> ) Tous les stades
Domaine d'utilisation	Intérieur

	Extérieur autour de bâtiments
Méthode d'application	- Appât prêt à l'emploi à utiliser dans des postes d'appât sécurisés
	- Points d'appâts couverts et protégés
AND SOMEON SOMEON AS A SOMEON	50 - 200 g
	Souris:
	- Forte infestation: jusqu'à 50 g d'appât par point d'appât tous les 1 à 1.5 mètres
Dose prescrite et fréquence d'application	- Faible infestation: jusqu'à 50 g d'appât par point d'appât tous les 2 à 3 mètres
	Rats:
	- Forte infestation: jusqu'à 200 g d'appât par point d'appât tous les 4 à 5 mètres
	- Faible infestation: jusqu'à 200 g d'appât par point d'appât tous les 8 à 10 mètres
Catégorie(s) d'utilisateurs	Professionnel qualifié
	Conditionnement minimum de 3 kg.
	Le produit en vrac se présente uniquement sous la forme de sachets distincts d'une contenance maximale de 10 kg.
	Seau en plastique (PP) (appât en vrac ou sachets (papier ou PP) de 20 à 100 g) - Jusqu'à 25 kg.
	Carton (appât en vrac avec sac en plastique intégré (PE) ou sachets (papier ou PP) de 20 à 100 g) - Jusqu'à 25 kg.
Emballages et Conditionnements	Récipient en plastique (appât en vrac ou sachets (papier ou PP) de 20 à 100 g) - Jusqu'à 4 kg.
	Sachet plastique (PE ou PP) (appât en vrac ou sachets (papier ou PP) de 20 à 100 g) - Jusqu'à 4 kg.
	Sachet en papier plastifié (appât en vrac ou sachets (papier ou PP) de 20 à 100 g) - Jusqu'à 25 kg.
	Postes d'appât pré remplis PP ou HDPE ou PS (sachets (papier ou PP) de 20 à 100 g) / boîte en carton - jusqu'à 60 stations d'appât.

### 4.1.1. Consignes d'utilisation spécifiques à l'utilisation N° 1:

- Retirer tout produit restant au terme de la période de traitement. Extérieur autour de bâtiments:

- Remplacer tout appât dans les points d'appât qui a été altéré par l'eau ou contaminé par des saletés.

- Protéger l'appât des conditions atmosphériques. Placer les points d'appât dans des endroits qui ne risquent pas d'être inondés.
- Les points d'appâtage doivent être couverts et placés dans des sites stratégiques pour minimiser l'exposition aux espèces non cibles.

### 4.1.2. Mesures de gestion du risque spécifiques à l'utilisation N° 1:

- Si possible, avant tout traitement, informer les passants éventuels (par exemple, les usagers de la zone traitée et ses environs) de la campagne de dératisation [conformément au code de bonnes pratiques en vigueur, le cas échéant].
- Envisager l'adoption de mesures de lutte préventives (combler les trous, retirer autant que possible les aliments et boissons éventuels, etc.) pour améliorer l'ingestion du produit et réduire le risque de nouvelle infestation.
- Pour réduire le risque d'empoisonnement secondaire, chercher et retirer régulièrement les cadavres de rongeurs pendant la période de traitement [conformément aux recommandations formulées par le code de bonnes pratiques applicable, le cas échéant].
- Ne pas utiliser le produit en guise d'appât permanent pour éviter l'invasion de rongeurs ou surveiller les activités des rongeurs.
- Ne pas utiliser le produit dans le cadre de traitements par appâtage pulsé.
- Ne placer pas directement ce produit dans les terriers.
  - 4.1.3. Si spécifique à l'utilisation N° 1: Indications des effets directs et indirects possibles, instructions de premiers soins et mesures d'urgence à prendre pour protéger l'environnement
- Lorsque des postes d'appâtage sont placés à proximité d'eaux de surface (par exemple, de rivières, d'étangs, de cours d'eau, de digues ou de canaux d'irrigation) ou de systèmes d'évacuation des eaux, s'assurer que l'appât n'entre pas en contact avec l'eau.
  - 4.1.4. Si spécifique à l'utilisation N° 1: Instructions en vue d'une élimination sans danger du produit et de son emballage

Voir point 5.4.

4.1.5. Si spécifique à l'utilisation N°1: Conditions de stockage et durée de conservation du produit dans des conditions de stockage normales

Voir point 5.5.

### 4.2. Descriptions de l'utilisation N°2

### Tableau 2: PROFESSIONNELS

Type de produit	PT14-Rodenticides
Le cas échéant, description détaillée de l'utilisation autorisée	/
Organismes cibles (si pertinent, inclure le stade de	Rat brun ( <i>Rattus norvegicus</i> ) Rat noir ( <i>Rattus rattus</i> )

développement)	Souris domestique (Mus musculus)
	the state of the s
AT ATRICULAR III CONTRACTOR OF THE CONTRACTOR	Tous les stades
Domaine d'utilisation	Intérieur Extérieur autour de bâtiments
Méthode d'application	- Appât prêt à l'emploi à utiliser dans des postes d'appât sécurisés
Dose prescrite et fréquence d'application	50 - 200 g  Souris:  jusqu'à 50 g d'appât par postes d'appâtage. Si plusieurs postes d'appâtage sont nécessaires, la distance minimale séparant deux postes doit être de 1-1.5 mètres.  Rats:  jusqu'à 200 g d'appât par postes d'appâtage. Si plusieurs postes d'appâtage sont nécessaires, la distance minimale séparant deux postes doit être de 4-5 mètres.
Catégorie(s) d'utilisateurs	Professionnel
	Conditionnement minimum de 3 kg. Le produit en vrac se présente uniquement sous la forme de sachets distincts d'une contenance maximale de 10 kg.
	Seau en plastique (PP) (appât en vrac ou sachets (papier ou PP) de 20 à 100 g) - Jusqu'à 25 kg.
Emballages et Conditionnements	Carton (appât en vrac avec sac en plastique intégré (PE) ou sachets (papier ou PP) de 20 à 100 g) - Jusqu'à 25 kg.
	Récipient en plastique (appât en vrac ou sachets (papier ou PP) de 20 à 100 g) - Jusqu'à 4 kg.
	Sachet plastique (PE ou PP) (appât en vrac ou sachets (papier ou PP) de 20 à 100 g) - Jusqu'à 4 kg.
	Sachet en papier plastifié (appât en vrac ou sachets (papier ou PP) de 20 à 100 g) - Jusqu'à 25 kg.
	Postes d'appât pré remplis PP ou HDPE ou PS (sachets (papier ou PP) de 20 à 100 g) / boîte en carton - jusqu'à 60 stations d'appât.

### 4.2.1. Consignes d'utilisation spécifiques à l'utilisation N° 2:

- Retirer tout produit restant au terme de la période de traitement.

### Extérieur autour de bâtiments:

- Remplacer tout appât dans les points d'appât qui a été altéré par l'eau ou contaminé par des saletés.
- Protéger l'appât des conditions atmosphériques. Placer les points d'appât dans des endroits qui ne risquent pas d'être inondés.
- Les points d'appâtage doivent être couverts et placés dans des sites stratégiques pour minimiser l'exposition aux espèces non cibles.

### 4.2.2. Mesures de gestion du risque spécifiques à l'utilisation N° 2:

- Si possible, avant tout traitement, informer les passants éventuels (par exemple, les usagers de la zone traitée et ses environs) de la campagne de dératisation [conformément au code de bonnes pratiques en vigueur, le cas échéant].
- Envisager l'adoption de mesures de lutte préventives (combler les trous, retirer autant que possible les aliments et boissons éventuels, etc.) pour améliorer l'ingestion du produit et réduire le risque de nouvelle infestation.
- Pour réduire le risque d'empoisonnement secondaire, chercher et retirer régulièrement les cadavres de rongeurs pendant la période de traitement [conformément aux recommandations formulées par le code de bonnes pratiques applicable, le cas échéant].
- Ne pas utiliser le produit en guise d'appât permanent pour éviter l'invasion de rongeurs ou surveiller les activités des rongeurs.
- Ne pas utiliser le produit dans le cadre de traitements par appâtage pulsé.
- Ne placer pas directement ce produit dans les terriers.
  - 4.2.3. Si spécifique à l'utilisation N° 2: Indications des effets directs et indirects possibles, instructions de premiers soins et mesures d'urgence à prendre pour protéger l'environnement
- Lorsque des postes d'appâtage sont placés à proximité de systèmes d'évacuation des eaux, s'assurer que l'appât n'entre pas en contact avec l'eau.
  - 4.2.4. Si spécifique à l'utilisation N° 2: Instructions en vue d'une élimination sans danger du produit et de son emballage

Voir	point	5 4
VOIL	point	0.4

4.2.5. Si spécifique à l'utilisation N°2: Conditions de stockage et durée de conservation du produit dans des conditions de stockage normales

Voir po	int 5.5.
---------	----------

### 4.3. Descriptions de l'utilisation N°3

Tableau 3: GRAND PUBLIC

Type de produit	PT14-Rodenticides
Le cas échéant, description détaillée de l'utilisation autorisée	/

Organismes cibles (si pertinent, inclure le stade de développement)	Rat brun (Rattus norvegicus) Rat noir (Rattus rattus) Souris domestique (Mus musculus) Tous les stades
Domaine d'utilisation	Intérieur: Souris / Rats Extérieur autour de bâtiments: Rats
Méthode d'application	- Appât prêt à l'emploi à utiliser dans des postes d'appât sécurisés
Dose prescrite et fréquence d'application	50 - 150 g  Souris (Intérieur): jusqu'à 50 g d'appât par postes d'appâtage. Si plusieurs postes d'appâtage sont nécessaires, la distance minimale séparant deux postes doit être de 1-1.5 mètres.  Rats (Intérieur / Extérieur autour de bâtiments): jusqu'à 150 g d'appât par postes d'appâtage. Si plusieurs postes d'appâtage sont nécessaires, la distance minimale séparant deux postes doit être de 4-5 mètres.
Catégorie(s) d'utilisateurs	Grand Public
	Station d'appât verrouillable en PP ou HDPE ou PS (+ sachets en papier ou PP de 20 à 100 g) dans un emballage en carton - Jusqu'à 150 g d'appât pour rats ou rats et souris et jusqu'à 50 g d'appâts pour les emballages uniquement souris.  Station d'appât verrouillable en PP ou HDPE ou PS (+ sachets en papier ou PP de 20 à 100 g) dans un emballage en plastique (PE ou PP) - Jusqu'à 150 g d'appâts pour rats ou rats et
	souris et jusqu'à 50 g d'appâts pour les emballages uniquement souris.
Emballages et Conditionnements	Seau en plastique (PP) avec couvercle (+ sachets en papier ou PP de 20 à 100 g) - Jusqu'à 150 g d'appât pour rats ou rats et souris et jusqu'à 50 g d'appât pour les emballages uniquement souris.
	Carton ou carton PE (+ sachets en papier ou en PP de 20 à 100 g) - Jusqu'à 150 g d'appât pour rats ou rats et souris et jusqu'à 50 g d'appât pour les emballages uniquement souris.
	Récipient en plastique (PE ou PP) (+ sachets en papier ou en PP de 20 à 100 g) - Jusqu'à 150 g d'appât pour les rats ou les rats et les souris et jusqu'à 50 g d'appât pour les

emballages uniquement souris.

Sachet plastique verrouillable en PE ou en PP (+ sachets en papier ou PP de 20 à 100 g) - Jusqu'à 150 g d'appât pour les rats ou les rats et les souris et jusqu'à 50 g d'appât pour les emballages uniquement souris.

Postes d'appât pré remplis PP ou HDPE ou PS (+ sachets papier ou PP de 20 à 100 g) dans un emballage en carton - Jusqu'à 150g d'appât pour rats ou rats et souris et jusqu'à 50g d'appât pour souris uniquement.

Postes d'appât pré remplis PP ou HDPE ou PS (+ sachets papier ou PP de 20 à 100 g) dans un emballage en plastique (PE ou PP) - Jusqu'à 150g d'appât pour rats et souris et jusqu'à 50g d'appât pour souris uniquement.

### 4.3.1. Consignes d'utilisation spécifiques à l'utilisation N° 3:

- Les postes d'appâtage doivent être inspectés (pour les souris) au minimum tous les 2 à 3 jours au- / (pour les rats) seulement 5 à 7 jours après le- début du traitement, puis au moins une fois par semaine par la suite, dans le but de vérifier si l'appât est accepté et si les postes d'appâtage sont intactes et de retirer les cadavres de rongeurs. Rechargez le poste d'appâtage au besoin.

### Extérieur autour de bâtiments:

- Placer les points d'appât dans des endroits qui ne risquent pas d'être inondés.
- Remplacer tout appât dans les points d'appât qui a été altéré par l'eau ou contaminé par des saletés.
  - 4.3.2. Mesures de gestion du risque spécifiques à l'utilisation N° 3:

Voir point 5.2.

4.3.3. Si spécifique à l'utilisation N° 3: Indications des effets directs et indirects possibles, instructions de premiers soins et mesures d'urgence à prendre pour protéger l'environnement

Voir point 5.3.

4.3.4. Si spécifique à l'utilisation N° 3. Instructions en vue d'une élimination sans danger du produit et de son emballage

Voir point 5:4.

4.3.5. Si spécifique à l'utilisation N°3: Conditions de stockage et durée de conservation du produit dans des conditions de stockage normales

Voir point 5.5.

### 5. Instructions d'utilisation générales

### 5.1. Consignes d'utilisation

- Lire et respecter les informations sur le produit ainsi que toutes les informations qui accompagnent le produit ou celles fournies sur le point de vente avant de l'utiliser.
- Ne pas ouvrir les sachets contenant l'appât.
- Les postes d'appâtage doivent, si possible, être fixés au sol ou à d'autres structures.
- Retirer toute nourriture facilement accessible pour les rongeurs (par exemple, des céréales éparpillées ou des déchets alimentaires). Par ailleurs, ne pas nettoyer la zone infestée juste avant le traitement car cela ne fait que perturber la population des rongeurs et rend l'acceptation de l'appât plus difficile.
- Ne pas manger, boire, ni fumer lors de l'utilisation du produit. Se laver les mains et toute zone de la peau directement exposée après avoir utilisé le produit.
- Placer le produit à l'écart des aliments et boissons, y compris ceux pour animaux, ainsi que des ustensiles ou des surfaces entrant en contact avec ces derniers.

### PROFESSIONNELS FORMES / PROFESSIONNELS:

- Avant de placer un appât, faire un diagnostic préalable et une évaluation sur site de la zone infestée pour identifier les espèces de rongeurs, leurs lieux d'activité et déterminer la cause probable ainsi que l'ampleur de l'infestation.
- Le produit ne doit être utilisé que dans le cadre d'un système de lutte intégrée incluant notamment des mesures d'hygiène et, si possible, des méthodes physiques de contrôle.
- Les postes d'appâtage doivent être clairement étiquetés pour indiquer qu'ils contiennent des rodenticides et qu'ils ne doivent être ni déplacés ni ouverts (se reporter à la section 5.3 pour connaître les informations devant figurer sur l'étiquette).
- L'appât doit être sécurisé de façon à ce qu'il ne puisse pas être traîné à l'extérieur du poste d'appâtage.
- Placer le produit hors de la portée des enfants, oiseaux, animaux domestiques, animaux d'élevage et autres animaux non ciblés.
- Si la consommation de l'appât est faible par rapport à l'étendue apparente de l'infestation, envisager de placer des postes d'appâtage à d'autres endroits et d'opter pour une autre formulation d'appât.
- Si, après une période de traitement de 35 jours, les appâts continuent d'être consommés et qu'aucune réduction de l'activité des rongeurs n'est observée, il convient d'en déterminer la cause probable. Si d'autres éléments ont été exclus, il est probable que vous ayez affaire à des rongeurs résistants: dans ce cas, envisager l'utilisation d'un rodenticide non anticoagulant, le cas échéant, ou d'un rodenticide anticoagulant plus puissant. Envisager également l'utilisation de pièges à titre de mesure de contrôle alternative.
- Lorsque le produit est utilisé dans des lieux publics, les zones traitées doivent être signalées pendant la période de traitement et une note expliquant le risque d'empoisonnement primaire ou secondaire par l'anticoagulant ainsi que les premières mesures à adopter en cas d'empoisonnement doit être apposée à proximité des appâts.
- Grains, granulés-pellets en vrac: Placez l'appât dans la station d'appât à l'aide d'un dispositif de dosage. Indiquez comment réduire les émissions de poussière (par exemple, en essuyant à l'aide d'un chiffon humide).
- Le produit doit être placé à proximité immédiate des endroits où une activité de rongeurs a été observée (par exemple, parcours, sites de nidification, parcs d'engraissement, trous, terriers, etc.).

#### PROFESSIONNELS FORMES:

- L'utilisateur détermine lui-même la fréquence des inspections de la zone traitée, à la lumière des résultats de l'étude réalisée au début du traitement. Cette fréquence doit être compatible avec les recommandations contenues dans le code de bonnes pratiques applicable.

### 5.2. Mesures de gestion des risques

- Éliminer les cadavres des rongeurs conformément à la législation nationale (centre de recyclage).

### **PROFESSIONNELS:**

- Ne pas nettoyer les postes d'appâtage à l'eau entre deux applications.

### **PROFESSIONNELS FORMES:**

- Ne pas laver à l'eau les postes d'appâtage ou les ustensiles utilisés dans les postes d'appâtage couverts et protégés, entre les applications.
- Ne pas utiliser dans des zones où l'on peut suspecter une résistance à la substance active.
- Les informations sur le produit (c'est-à-dire, l'étiquette et/ou la brochure) doivent indiquer clairement que le produit ne doit être délivré qu'à des utilisateurs professionnels formés, disposant d'une certification attestant qu'ils respectent les exigences applicables en matière de formation (par exemple «à l'usage des professionnels formés uniquement»).
- Ne pas alterner l'utilisation de différents anticoagulants d'efficacité comparable ou inférieure aux fins de la gestion de la résistance. Pour une utilisation alternée, envisager l'utilisation d'un rodenticide non anticoagulant, si disponible, ou d'un anticoagulant plus puissant.

### PROFESSIONNELS FORMES / PROFESSIONNELS:

- Si possible, avant tout traitement, informer les passants éventuels de la campagne de dératisation [conformément au code de bonnes pratiques en vigueur, le cas échéant].
- Les produits ne doivent pas être utilisés au-delà de 35 jours sans procéder à une évaluation préalable du statut de l'infestation et de l'efficacité du traitement.

# 5.3. Indications des effets directs et indirects possibles, instructions de premiers soins et mesures d'urgence à prendre pour protéger l'environnement

- Ce produit contient une substance anticoagulante. En cas d'ingestion, parmi les symptômes pouvant apparaître, parfois avec un certain retard, figurent des saignements de nez et des saignements gingivaux. Dans certains cas graves, des contusions et la présence de sang dans les selles ou les urines peuvent être observées.
- Antidote: Administration de vitamine K1 par du personnel médical/vétérinaire uniquement.

### - En cas:

- d'exposition cutanée, nettoyer la peau à l'eau puis à l'eau savonneuse;
- d'exposition oculaire, rincer les yeux avec une solution de rinçage oculaire ou de l'eau et garder les paupières ouvertes au moins 10 minutes;
- d'exposition orale, rincer soigneusement la bouche avec de l'eau.

- Ne jamais rien administrer par voie orale à une personne inconsciente.
- Ne pas provoquer de vomissement.
- En cas d'ingestion, consultez immédiatement un médecin et présentez-lui le contenant du produit ou l'étiquette. Contacter un vétérinaire en cas d'ingestion par un animal domestique.
- Chaque poste d'appâtage doit être muni d'une étiquette mentionnant les informations suivantes: «ne pas déplacer ni ouvrir»; «contient un rodenticide»; «nom du produit ou numéro d'autorisation»; «substance(s) active(s)» et «en cas d'incident, contacter un centre antipoison [Tél. : +352 8002 5500]».
- Dangereux pour la faune.

## 5.4. Instructions en vue d'une élimination sans danger du produit et de son emballage

- Une fois le traitement terminé, mettre au rebut l'appât qui n'a pas été mangé ainsi que l'emballage, conformément à la législation nationale (centre de recyclage). Le port de gants est conseillé.

### 5.5. Conditions de stockage et durée de conservation du produit dans des conditions de stockage normales

- Conserver le produit dans un endroit sec, frais et bien ventilé. Maintenir le contenant bien fermé et à l'abri de toute exposition directe au soleil.
- Entreposer le produit hors de la portée des enfants, oiseaux, animaux domestiques et animaux d'élevage.
- Durée de conservation: 2 ANS

### 6. Autres informations

- En raison de leur mode d'action retardé, les rodenticides anticoagulants agissent entre 4 et 10 jours après consommation de l'appât.
- Les rongeurs peuvent être porteurs de maladies. Ne pas toucher les cadavres de rongeurs à mains nues ; porter des gants ou utiliser des instruments tels que des pinces pour les éliminer.
- Ce produit contient un agent amérisant et un colorant.