



REGOLAMENT TA' IMPLIMENTAZZJONI TAL-KUMMISSJONI (UE) 2024/2199

tal-4 ta' Settembru 2024

li jemenda r-Regolament ta' Implementazzjoni (UE) 2021/1044 fir-rigward ta' bidliet amministrattivi u minuri fl-awtorizzazzjoni tal-Unjoni ghall-prodott bijoċidali uniku "Pesguard® Gel"

(Test b'rilevanza għaż-ŻEE)

IL-KUMMISSJONI EWROPEA,

Wara li kkunsidrat it-Trattat dwar il-Funzjonament tal-Unjoni Ewropea,

Wara li kkunsidrat ir-Regolament (UE) Nru 528/2012 tal-Parlament Ewropew u tal-Kunsill tat-22 ta' Mejju 2012 dwar it-tqegħid fis-suq u l-użu tal-prodotti bijoċidali (¹), u b'mod partikolari l-Artikolu 50(2) tieghu,

Billi:

- (1) Fit-22 ta' Ĝunju 2021, ingħatat awtorizzazzjoni tal-Unjoni bin-numru tal-awtorizzazzjoni EU-0024951-0000 lil Sumitomo Chemical Agro Europe SAS għat-tqegħid fis-suq u ghall-użu tal-prodott bijoċidali uniku "Pesguard® Gel" permezz tar-Regolament ta' Implementazzjoni tal-Kummissjoni (UE) 2021/1044 (²). L-Anness ta' dak ir-Regolament ta' Implementazzjoni jipprovi s-sommarju tal-karakteristiċi tal-prodott ("SPC") għall-prodott bijoċidali uniku "Pesguard® Gel" f'konformità mal-Artikolu 22 tar-Regolament (UE) Nru 528/2012.
- (2) Ir-Regolament ta' Implementazzjoni tal-Kummissjoni (UE) Nru 354/2013 (³) jistabbilixxi r-regoli procedurali għall-kategorji differenti ta' bidliet imsemmija fl-Artikolu 50(3) tar-Regolament (UE) Nru 528/2012. Malli tirċievi opinjoni mill-Aġenzja Ewropea għas-Sustanzi Kimiċi ("l-Aġenzja") dwar applikazzjoni minn detentur ta' awtorizzazzjoni tal-Unjoni, li titlob biex tinbidel kwalunkwe informazzjoni sottomessa fl-applikazzjoni inizjali għall-awtorizzazzjoni, il-Kummissjoni trid tiddeċiedi jekk il-kundizzjonijiet tal-Artikolu 19 jew, fejn rilevanti, tal-Artikolu 25 tar-Regolament (UE) Nru 528/2012, għadhomx issodisfati u jekk hemmx il-htiega li t-termini u l-kundizzjonijiet tal-awtorizzazzjoni jiġu emendati.
- (3) Fit-8 ta' April 2022, Sumitomo Chemical Agro Europe SAS issottomettiapplikazzjoni lill-Aġenzja għal bidla minuri fl-awtorizzazzjoni tal-Unjoni għall-prodott bijoċidali uniku "Pesguard® Gel" f'konformità mal-Artikolu 12(1) tar-Regolament ta' Implementazzjoni (UE) Nru 354/2013, irregistrata fir-registro għall-prodotti bijoċidali ("ir-Registru") bin-numru tal-każ BC-BL074962-31, għaż-żieda tal-konċentrazzjoni ta' żewġ sustanzi ta' thassib fil-prodott. Barra minn hekk, id-detentur tal-awtorizzazzjoni nnotifika l-bidliet fis-sit ta' manifattura u d-dettalji amministrattivi tal-manifatturi tas-sustanzi attivi skont l-Artikolu 11(1) ta' dak ir-regolament.
- (4) Fil-31 ta' Lulju 2023, Sumitomo Chemical Agro Europe SAS issottometti notifika ta' bidla amministrativa ulterjuri lill-Aġenzja biex iżżejjid isem kummerċjali mal-awtorizzazzjoni tal-Unjoni ghall-prodott bijoċidali uniku "Pesguard® Gel", f'konformità mal-Artikolu 11(1) tar-Regolament ta' Implementazzjoni (UE) Nru 354/2013, irregistrata fir-Registru bin-numru tal-każ BC-RB088051-50.

(¹) GU L 167, 27.6.2012, p. 1, ELI: <http://data.europa.eu/eli/reg/2012/528/oj>.

(²) Ir-Regolament ta' Implementazzjoni tal-Kummissjoni (UE) 2021/1044 tat-22 ta' Ĝunju 2021 li jagħti awtorizzazzjoni tal-Unjoni għall-prodott bijoċidali uniku "Pesguard® Gel" (GU L 225, 25.6.2021, p. 54, ELI: http://data.europa.eu/eli/reg_impl/2021/1044/oj).

(³) Ir-Regolament ta' Implementazzjoni tal-Kummissjoni (UE) Nru 354/2013 tat-18 ta' April 2013 dwar bidliet tal-prodotti bijoċidali awtorizzati skont ir-Regolament (UE) Nru 528/2012 tal-Parlament Ewropew u tal-Kunsill (GU L 109, 19.4.2013, p. 4, ELI: http://data.europa.eu/eli/reg_impl/2013/354/oj).

- (5) Fis-7 ta' Settembru 2023, l-Aġenzija ssottomettiet opinjoni⁽⁴⁾ lill-Kummissjoni dwar il-bidla amministrattivi nnotifikata fl-awtorizzazzjoni tal-Unjoni ghall-prodott bijoċidali uniku "Pesguard® Gel" tal-31 ta' Lulju 2023, f'konformità mal-Artikolu 11(3) tar-Regolament ta' Implantazzjoni (UE) Nru 354/2013, flimkien ma' sommarju rivedut tal-SPC. L-opinjoni tikkonkludi li ż-żieda proposta ta' isem kummerċjali ġdid hija bidla amministrattiva f'konformità mal-Artikolu 3(1), il-punt (aa), tar-Regolament (UE) Nru 528/2012 u kif spċifikat fit-Titolu 1 tal-Anness tar-Regolament ta' Implantazzjoni (UE) Nru 354/2013, u li wara l-implimentazzjoni tal-bidla, il-kundizzjonijiet tal-Artikolu 19 tar-Regolament (UE) Nru 528/2012 jibqgħu ssodisfati.
- (6) Fid-9 ta' Ottubru 2023, l-Aġenzija ssottomettiet opinjoni⁽⁵⁾ lill-Kummissjoni dwar l-applikazzjoni għal bidliet minuri fl-awtorizzazzjoni tal-Unjoni ghall-prodott bijoċidali "Pesguard® Gel" tat-8 ta' April 2022, f'konformità mal-Artikolu 12(4) tar-Regolament ta' Implantazzjoni (UE) Nru 354/2013, flimkien ma' SPC riveduta u rapport ta' valutazzjoni rivedut. Din l-opinjoni kkonkludiet li ż-żieda tal-konċentrazzjoni ta' żewġ sustanzi ta' thassib fil-prodott mhijiex bidla minuri f'konformità mal-Artikolu 3(1), il-punt (ab), tar-Regolament (UE) Nru 528/2012 u kif spċifikat fit-Titolu 2 tal-Anness tar-Regolament ta' Implantazzjoni (UE) Nru 354/2013. Madankollu, l-Aġenzija kkonkludiet li l-bidliet relatati maž-żieda ta' sit tal-manifattura ġdid għas-sustanza attiva klotjanid u bidla fl-indirizz tal-manifattur taż-żewġ sustanzi attivi huma bidliet amministrattivi f'konformità mal-Artikolu 3(1), il-punt (aa), tar-Regolament (UE) Nru 528/2012 kif spċifikat fit-Titolu 1 tal-Anness tar-Regolament ta' Implantazzjoni (UE) Nru 354/2013, u li wara l-implimentazzjoni ta' dawk il-bidliet, il-kundizzjonijiet tal-Artikolu 19 tar-Regolament (UE) Nru 528/2012 xorta se jiġu ssodisfati.
- (7) Fl-10 ta' Novembru 2023, l-Aġenzija bagħtet lill-Kummissjoni l-SPC rivedut tal-awtorizzazzjoni tal-Unjoni tal-prodott bijoċidali uniku "Pesguard® Gel" fil-lingwi ufficjal kollha tal-Unjoni li jkopri l-bidliet amministrattivi kollha li saret applikazzjoni għalihom, f'konformità mal-Artikolu 11(6) tar-Regolament ta' Implantazzjoni (UE) Nru 354/2013.
- (8) Il-Kummissjoni taqbel mal-opinjonijiet tal-Aġenzija u għalhekk tqis li huwa xieraq li tiġi emadata l-awtorizzazzjoni tal-Unjoni ghall-prodott bijoċidali uniku "Pesguard® Gel" biex tintroduci l-bidliet amministrattivi mitluba minn Sumitomo Chemical Agro Europe SAS u appoġġati mill-Aġenzija.
- (9) L-applikazzjoni għaż-żieda tal-konċentrazzjoni ta' żewġ sustanzi ta' thassib fil-prodott ma tistax titqies bħala bidla minuri f'konformità mal-Artikolu 3(1), il-punt (ab), tar-Regolament (UE) Nru 528/2012 u kif spċifikat fit-Titolu 2, il-punt 1 tal-Anness tar-Regolament ta' Implantazzjoni (UE) Nru 354/2013. Bidla bħal din tkun bidla kbira, li għaliha tkun meħtieġa applikazzjoni għal bidla kbira, f'konformità mal-Artikolu 13 tar-Regolament ta' Implantazzjoni (UE) Nru 354/2013, sabiex tiġi żgurata l-evalwazzjoni xierqa tagħha. Minħabba n-nuqqas ta' tali valutazzjoni, il-Kummissjoni ma tistax tiddetermina jekk il-kundizzjonijiet tal-Artikolu 19 tar-Regolament (UE) Nru 528/2012 jibqgħux issodisfati u jekk l-awtorizzazzjoni tistax tiġi emadata. Din il-parti tal-applikazzjoni għaż-żieda tal-konċentrazzjoni ta' żewġ sustanzi ta' thassib għalhekk jenhtieġ li tiġi miċħuda.
- (10) Hlief ghall-emendi rigward il-bidliet amministrattivi, l-informazzjoni l-oħra kollha inkluża fl-SPC ta' "Pesguard® Gel" kif stabbilit fl-Anness tar-Regolament ta' Implantazzjoni (UE) 2021/1044 tibqa' l-istess.
- (11) Sabiex tissaħħah iċ-ċarezza u jiġi ffaċilitat l-aċċess tal-utenti u tal-partijiet interessati għall-verżjoni konsolidata finali tal-SPC li għandha tiġi ppubblikata mill-Aġenzija, jenħtieġ li l-Anness tar-Regolament ta' Implantazzjoni (UE) 2021/1044 jiġi sostitwit fl-intier tiegħu.
- (12) Għalhekk, jenħtieġ li r-Regolament ta' Implantazzjoni (UE) 2021/1044 jiġi emdat skont dan,

⁽⁴⁾ ECHA Opinion on the administrative change of the Union authorisation of the single biocidal product 'Pesguard® Gel' of 7 September 2023, Opinion N° UAD-C-1680571-32-00/F (<https://echa.europa.eu/opinions-on-union-authorisation>).

⁽⁵⁾ Biocidal Products Committee (BPC) opinion on the minor change to the Union authorisation of the single biocidal product 'Pesguard® Gel' of 9 October 2023, ECHA/BPC/395/2023 (<https://echa.europa.eu/opinions-on-union-authorisation>).

ADOTTAT DAN IR-REGOLAMENT:

Artikolu 1

L-Anness tar-Regolament ta' Implementazzjoni (UE) 2021/1044 huwa sostitwit bit-test tal-Anness ta' dan ir-Regolament.

Artikolu 2

Dan ir-Regolament għandu jidhol fis-sehh fl-ghoxrin jum wara dak tal-publikazzjoni tiegħu f'*Il-Ġurnal Ufficijali tal-Unjoni Ewropea*.

Dan ir-Regolament għandu jorbot fl-intier tiegħu u japplika direttament fl-Istati Membri kollha.

Magħmul fi Brussell, l-4 ta' Settembru 2024.

Għall-Kummissjoni

Il-President

Ursula VON DER LEYEN

ANNESS

SOMMARJU TAL-KARATTERISTIČI TAL-PRODOTT GHAL PRODOTT BIJOČIDALI

Pesguard® Gel

Tip(i) ta' prodott

PT18: Insetticidi, akaričidi u prodotti ghall-kontroll ta' artropodi oħra

Numru tal-awtorizzazzjoni: EU-0024951-0000**Numru tal-assi R4BP:** EU-0024951-0000**1. INFORMAZZJONI AMMINISTRATTIVA****1.1. Isem/ismijiet kummerċjali tal-prodott**

Isem/Ismijiet kummerċjali	Pesguard® Gel GOLIATH® GEL NEW
---------------------------	-----------------------------------

1.2. Detentur tal-awtorizzazzjoni

Isem u indirizz tad-detentur ta' awtorizzazzjoni	Isem Indirizz	Sumitomo Chemical Agro Europe SAS 10A, rue de la Voie Lactée 69370 Saint Didier au Mont d'Or, Franzia
Numru tal-awtorizzazzjoni	EU-0024951-0000	
Numru tal-assi R4BP	EU-0024951-0000	
Data tal-awtorizzazzjoni	Il-25 ta' Settembru 2024	
Data ta' skadenza tal-awtorizzazzjoni	It-30 ta' Ġunju 2026	

1.3. Manifattur(i) tal-prodott

Isem tal-manifattur	McLaughlin Gormley King Company (MGK)
Indirizz tal-manifattur	8810 10th Avenue North MN 55427, Minneapolis, L-Istati Uniti
Post ta' siti ta' manifattura	McLaughlin Gormley King Company (MGK) site 1 McLaughlin Gormley King Company, 4001 Peavey Road MN 55318, Chaska, L-Istati Uniti

1.4. Manifattur(i) tas-sustanza(i) attiva(i)

Sustanza attiva	(E)-1-(2-Kloro- 1,3-tijażol-5-ilmetil)-3-metil-2-nitrogwandinina (Klotijanidin)
Isem tal-manifattur	Sumitomo Chemical Co. Ltd.
Indirizz tal-manifattur	7-1, Nihonbashi 2-chome, Chuo-ku 103-6020 Tokyo, Il-Gappu

Post ta' siti ta' manifattura	Sumitomo Chemical Co. Ltd. site 1 Sumitomo Chemical Company LTD, Oita Works, 2200, Tsurusaki, Oita City, 870-0106 Oita, Il-Ġappun Sumitomo Chemical Co. Ltd. site 2 Jiangsu Flag Chemical Industry Co., Ltd., No.309, Changfenghe Road, Nanjing Chemical, Industry Park 210047 Nanjing, Iċ-Ċina
-------------------------------	--

Sustanza attiva	Piriprossifen
Isem tal-manifattur	Sumitomo Chemical Co. Ltd.
Indirizz tal-manifattur	7-1, Nihonbashi 2-chome, Chuo-ku 103-6020 Tokyo Il-Ġappun
Post ta' siti ta' manifattura	Sumitomo Chemical Co. Ltd. site 1 Sumitomo Chemical Company LTD, Misawa Works, Aza-Sabishirotaira, Oaza-Misawa, Misawa, 033-0022 Aomori, Il-Ġappun

2. KOMPOŽIZZJONI U FORMULAZZJONI TAL-PRODOTT

2.1. Informazzjoni kwalitattiva u kwantitattiva dwar il-kompožizzjoni tal-prodott

Isem komuni	Isem IUPAC	Funzjoni	Numru CAS	Numru EC	Kontenut (%)
(E)-1-(2-Kloro- 1,3-tijażol-5-ilmetil)-3-metil-2-nitrogwani-dina (Klotijanidin)		sustanza attiva	210880-92-5	433-460-1	0,526
Piriprossifen	4-phenoxyphenyl (RS)-2-(2-pyridyloxy)propyl ether	sustanza attiva	95737-68-1	429-800-1	0,515
Aċidu aċetiku	Aċidu etanoiku	Sustanza mhux attiva	64-19-7	200-580-7	0,3
Sorbit tal-potassju	potassju (E,E)-eż-a- 2,4-dijenoat	Sustanza mhux attiva	24634-61-5	246-376-1	0,5

2.2. Tip(i) ta' formulazzjoni

RB Lixka (lesti ghall-użu)

3. DIKJARAZZJONIJET TA' PERIKLU U TA' PREKAWZJONI

Dikjarazzjonijiet ta' periklu	H317: Jista' jikkawża reazzjoni allerġika tal-ġilda. H410: Tossiku hafna ghall-organiżmi akkwatiċi b'mod li jħalli effetti dejjiema.
-------------------------------	---

Dikjarazzjonijiet ta' prekawzjoni	P302 + P352: JEKK FUQ IL-ĠILDA: Aħsel b'ħafna ilma. P333 + P313: If skin irritation or rash occurs: Get medical advice/attention. P280: Ilbes ingwanti protettivi. P273: Evita r-rilaxx fl-ambjent. P501: Armi l-il-kontenitħur fi ... skont ir-regolamenti lokali. P391: Iġbor it-tixrid.
-----------------------------------	---

4. UŻU/I AWTORIZZATI

4.1. Deskrizzjoni tal-użu

Tabella 1

Użu Professjonal — Lixka RTU

Tip ta' prodott	PT18: Insetticidi, akaricidi u prodotti għall-kontroll ta' artropodi oħra
Fejn rilevanti, deskrizzjoni eżatta tal-użu awtorizzat	Insetticida
Organizmu/i fil-mira (inkluż l-istadju ta' żvilupp)	Isem xjentifiku: Blattella germanica Isem komuni: Wirdiena Germaniża Istadju iżvilupp: nimfi (nymphs) Isem xjentifiku: Blattella germanica Isem komuni: Wirdiena Germaniża Istadju iżvilupp: adulti Isem xjentifiku: Supella longipalpa Isem komuni: Wirdiena brown-banded Istadju iżvilupp: nimfi (nymphs) Isem xjentifiku: Supella longipalpa Isem komuni: Wirdiena brown-banded Istadju iżvilupp: adulti Isem xjentifiku: Blatta orientalis Isem komuni: Wirdiena Orientali Istadju iżvilupp: nimfi (nymphs) Isem xjentifiku: Blatta orientalis Isem komuni: Wirdiena Orientali Istadju iżvilupp: adulti Isem xjentifiku: Periplaneta americana Isem komuni: Wirdiena Amerikana Istadju iżvilupp: nimfi (nymphs) Isem xjentifiku: Periplaneta americana Isem komuni: Wirdiena Amerikana Istadju iżvilupp: adulti
Qasam/Oqsma ta' użu	użu fuq ġewwa Fi qsim u xquq, jew f'postijiet mohbija inaċċessibbli għall-bnедmin jew għall-annimali domestiċi: wara r-refrigeraturi, l-armarji u l-ixxafe, taħt it-taghmir tal-kċina, f'kaxxi tal-kontroll elettriku, fi spazji vojta u kanali u taħt it-taghmir għall-kmamar tal-banju, ecc.

Metodu/i ta' applikazzjoni	Metodu: applikazzjoni lixka Deskrizzjoni dettaljata: Lixka b'għell insettiċida lesta għall-użu (RTU) għall-kontroll tal-wirdien fl-iġjene pubblika
Rata/i ta' applikazzjoni u frekwenza	Rata ta' applikazzjoni: Pesguard® Gel għandu jiġi applikat bħala numru ta' tikek b'dijametru ta' madwar 4 mm (kull tikka tħalli lixka ta' madwar 0,032 g). Dilwizzjoni (%): 0 Numru u hin tal-applikazzjoni: F'każżejjiet ta' infestazzjoni severa, fejn hemm speċi akbar ta' wirdien (B. orientalis jew P. americana), f'żoni li huma partikolarmen maħmuġin jew b'ħafna imbarazz jew fejn sorsi alternattivi ta' ikel ma jistgħux jiġu eliminati kompletament, għandha tintuża r-rata oħħla ta' applikazzjoni (eż. 2 tikek minn ħalli ja' kħalli 1 m ² (0,092–0,096 g) tikek kull m ² — Infestazzjoni medja 3–6 (0,096–0,192 g) tikek kull m ² — Infestazzjoni kbira 6–10 (0,192–0,320 g) tikek kull m ² In-numru massimu ta' applikazzjonijiet annwali hu ta' 11.
Kategorija/i ta' utenti	professjonali
Daqsijiet tal-pakkett u materjal tal-imballaġġ	Siringa ta' 30 g Polipropilen (PP) Għatu ta' fuq bil-kamin tal-Polietilen ta' Densità Għolja (HDPE)

4.1.1. Struzzjonijiet specifiki għall-użu sabiex jintużaw

Ara l-istruzzjonijiet ġenerali għall-użu

4.1.2. Mīzuri ta' mitigazzjoni tar-riskji specifiki għall-użu

Ara l-istruzzjonijiet ġenerali għall-użu

4.1.3. Fejn specifiku għall-użu, id-dettalji tal-effetti diretti jew indiretti probabbi, l-istruzzjonijiet tal-ewwel għajnejha u mīzuri ta' emergenza għall-protezzjoni tal-ambjent

Ara l-istruzzjonijiet ġenerali għall-użu

4.1.4. Fejn specifiku għall-użu, l-istruzzjonijiet għar-rimi sikur tal-prodott u l-imballaġġ tiegħi

Ara l-istruzzjonijiet ġenerali għall-użu

4.1.5. Fejn specifiku għall-użu, il-kundizzjonijiet tal-ħzin tal-prodott u kemm dan idum tajjeb qabel ma jinfetah taħt kundizzjonijiet normali tal-ħzin

Ara l-istruzzjonijiet ġenerali għall-użu

5. STRUZZJONIJIET ĠENERALI GHALL-UŻU (¹)

5.1. Struzzjonijiet għall-użu

Dejjem aqra t-tikketta jew il-fuljett qabel l-użu u rrispetta u segwi l-istruzzjonijiet kollha mogħtija.

(¹) L-istruzzjonijiet għall-użu, il-mīzuri ta' mitigazzjoni tar-riskji u struzzjonijiet oħra għall-użu taħt din it-taqṣima huma validi għal kull użu awtorizzat.

Tesponix il-qtar tal-lixka għad-dawl tax-xemx jew għas-shana (eż. radjatur).

Ir-recipjent tal-plastik mimli minn qabel li fih Pesguard® Gel huwa mahsub ghall-użu bil-planġer ipprovdut jew b'apparat spċificu ghall-applikazzjoni tal-lixka li huwa komuni ghall-industrija tal-kontroll tal-pesti. Irreferi ghall-istruzzjonijiet tal-manifattur ġħall-istruzzjonijiet dwar l-użu tal-applikatur.

Injetta l-lixka fi xquq u qsim, fi spazji vojta, jew f'postijiet mohabbija inaċċessibbli ġħall-bnedmin jew ġħall-annimali domestiċi fejn l-inseSSI jistgħu jgħixu, jieklu u jnisslu. Żoni bħal dawn generalment ikunu shan/umdi u mudlama (wara r-refrigeraturi, l-armarji u l-ixxafe, taħt it-tagħmir tal-kċina, fkaxxi tal-kontroll tal-elettriku, fi spazji vojta u kanali u taħt it-tagħmir ġħall-kmamar tal-banju, etc.). Hu rakkommandat li qabel it-trattament, ikun hemm spezzjoni jew qbid biex tiġi kkonfermata l-infestazzjoni. Kun żgur li kwalunkwe sors alternativ tal-ikel jitneħha u t-tqeħġid tal-lixka jiġi kkonċentrat bhala tikek individwali f'siti fejn ikun hemm attivitā ta' wirdien. Il-prodott għandu jiġi applikat biss f'żoni inaċċessibbli ġħat-tfal u ġħall-annimali domestiċi.

Tapplikax Pesguard® Gel fejn jiġi f'kuntatt mal-ilma jew f'żoni li jitnaddfu b'mod regolari. Tipikament il-wirdien imut stit sighat wara għalf wieħed ta' Pesguard Gel. Fil-bini infestat, il-wirdien mejjet normalment jidher fi żmien 24 siegħa mit-trattament.

Nehħi l-ghatu miż-żennuna, miss il-parti ta' fuq tal-wiċċi li jkun se jiġi trattat, u imbotta 'l-isfel fuq il-planġer. Erġa' poġġi l-ghatu fuq id-dispersur wara li jittlesta t-trattament.

Il-lixka teħel ma' uċuħ mhux žejtnej jew mingħajr trab u tibqa' flessibbli u tattira l-wirdien bit-togħma tagħha sakemm ikunu jistgħu jarawha.

Iż-żoni trattati għandhom jiġu eżaminati viżwalment wara ġimġha sa ġimaginej. Fejn l-ewwel infestazzjoni kienet qawwija, jista' jkun hemm bżonn tat-tieni applikazzjoni ta' Pesguard® Gel jekk l-ewwel trattament ikun giekk kkunsmat u jkun ġħad hemm wirdien haj.

Hija rakkomanda t-tieni spezzjoni viżwali tat-tqeħġidin tal-lixka 2-4 ġimġhat wara l-ewwel trattament. Applika mill-ġdid meta l-lixka ma tkunx ġħadha tidher, skont il-livell ta' infestazzjoni (ħafifa, medja jew qawwija). Issostitwixxi l-lixka qabel ma tiġi kkunsmata kompletament biex iżżomm il-wirdien milli jerga' lura.

Informa lid-detentur tar-registrazzjoni jekk it-trattament ma jkunx effettiv.

It-tixrid u r-residwi li fihom il-prodott jeħtieg li jitneħħew bħala skart kimiku.

Għandha tingħata attenzjoni biex jiġi evitat li l-ġell jiġi ddepożit fuq uċuħ esposti. Jekk il-ġell jiġi f'kuntatt ma' wiċċi espost, neħħi l-ġell b'xugaman tal-karta u naddaf iż-żona b'wipes imxarrbin li jintremew wara l-użu.

Matul iż-żjarat ta' segwitu, spezzjona t-tqeħġid tal-lixka u applika mill-ġdid meta jkun meħtieg.

Tpoġġix lixka f'postijiet li jinhasslu regolarment, peress li l-lixka titneħħha bil-ħasil. Tużax dan il-prodott fi jew fuq tagħmir elettriku fejn teżisti l-possibbiltà ta' periklu ta' xokk. Evita l-kuntatt mat-tessuti u l-hwejjieg, peress li l-lixka tista' ttebba'.

5.2. Miżuri ta' mitigazzjoni tar-riskji

Ilbes ingwanti protettivi reżistenti ghall-kimiċi waqt il-faži tal-immaniġġjar tal-prodott (il-materjal tal-ingwanti għandu jiġi spċificat mid-detentur tal-awtorizzazzjoni fl-informazzjoni dwar il-prodott).

Tapplikax lixka f'żoni fejn ikunu ntużaw insettiċidi ripellanti mingħajr ma tnaddaf sew il-wiċċi b'tixju mxarrba li tintrema wara l-użu. Tapplikax insettiċidi ripellanti wara l-applikazzjoni tal-lixka.

Tapplikax direttament fuq jew qrib l-ikel, l-ġħalf jew ix-xorb, jew fuq uċuħ jew għoddha li x'aktarx jiġu f'kuntatt dirett mal-ikel, l-ġħalf, ix-xorb u l-annimali.

Tixrid jew fdal li jkun fis-Sħejja għandu jitneħħha bħala skart kimiku.

Evita li tqiegħed ġell fuq drappijiet jew twapet billi jista' jtebba' xi materjali assorbenti. Sabiex jiġu evitati t-tbajja', il-lixka esposta għandha titnaddaf immedjatament b'wipes imxarrbin li jintremew wara l-użu.

Il-materjal tat-tindif għandu jintrema bħala skart solidu.

5.3. Dettalji tal-effetti diretti jew indiretti, struzzjonijiet tal-ewwel ghajjnuna u miżuri ta' emerġenza għall-protezzjoni tal-ambjent

Dan il-prodott bijoċidali fih clothianidin, li huwa perikoluża għan-naħal.

Effetti diretti jew indiretti probabili

Mhu mistenni l-ebda effett avvers jekk jintuża kif indikat.

Deskrizzjoni tal-miżuri tal-ewwel ghajjnuna

Kuntatt mal-ġilda: Neħħi l-ilbies kontaminat minnufih u ahsel il-ġilda b'sapun u ilma. Fittex attenzjoni medika jekk l-irritazzjoni tippersisti wara l-hasil.

Kuntatt mal-ġħajnejn: Jekk ikun hemm sintomi; laħlaħ bl-ilma. Nehħi l-lentijiet tal-kuntatt, jekk ikun hemm u jkun faċċi biex tneħħihom. Ċempel ĮCENTRU GHAL KONTRA L-VELENU jew tabib.

Inġestjoni: Jekk jinbela': Jekk ikun hemm sintomi, čempel ĮCENTRU GHAL KONTRA L-VELENU jew tabib.

Jekk jingħibed man-nifs: mhux applikabbli.

L-iktar sintomi u effetti importanti, kemm akuti kif ukoll imdewmin

L-ġħajnejn: Jista' jikkawża irritazzjoni temporanja tal-ġħajnejn.

Miżuri ta' emerġenza biex jiġi protett l-ambjent

Evita r-rilaxx tal-prodott fl-ambjent.

5.4. Struzzjonijiet għar-rimi sikur tal-prodott u tal-imballaġġ tiegħu

Il-kontenituri u l-imballaġġ vojt biss għandu jintbagħha għar-riċċiklaġġ.

Dan l-imballaġġ għandu dejjem jintrema skont il-leġiżlazzjoni tar-rimi tal-iskart u kull rekwiżit tal-awtorità lokali reġjonali.

5.5. Il-kundizzjonijiet tal-ħzin tal-prodott u kemm dan idum tajjeb qabel ma jinfetah taħt kundizzjonijiet normali tal-ħzin

Ipprotegi mill-ġlata. Aħżeen 'il bogħod mid-dawl tax-xemx dirett.

Żmien tal-ħzin: Sentejn.

6. INFORMAZZJONI OHRA
