

Bilaga 2 med ytterligare villkor för produkten Fentrol Bait Blocks (reg nr 5055)

Villkor som riktar sig till innehavaren av godkännandet

De riskbegränsande åtgärder som antagits i riskbedömningen av produkten framgår av produktrapporten (2012-04-26). Dessa åtgärder eller motsvarande ska tydligt framgå av märkningen och säkerhetsdatablad. Omfattar åtgärderna användning av personlig skyddsutrustning ska typ och material specificeras.

Övriga villkor som ska framgå av märkningen

| Organism | Dosering |
|----------|--|
| Råttor | Anpassa dosering utifrån populationens storlek och alternativa födokällor. |
| Mus | |

Produkten får endast användas som en sista utväg för bekämpning av råttor och möss.

Produkten får inte användas för att skydda växter från råttor och möss.

Vid användning omkring byggnader ska betet inte placeras längre bort från den behandlade byggnaden än 50 meter.

Betet får, med undantag för avloppssystem, endast läggas ut i åverkanssäkra betesstationer på sådant sätt att barn, husdjur, fåglar och annat vilt inte kan komma åt det. I avloppssystem ska beten läggas ut i skyddande betesstationer med undantag för de fall detta bedöms vara olämpligt.

Förvaras oåtkomligt för barn och djur.

Leta regelbundet upp och avlägsna döda råttor och möss under behandlingstiden, minst så ofta som betet kontrolleras och/eller fylls på.

Döda råttor och möss är farligt avfall som ska omhändertas i enlighet med gällande regler på området.

Avlägsna allt bete och alla förbrukade engångsbetesstationer efter behandlingen och bortskaffa dem som farligt avfall i enlighet med gällande regler på området.

Lämplig information som visar på bibehållen smaklighet för råttor och möss av Fentrol Bait Blocks som har förvarats så länge som den längsta hävdade hållbarheten ska efter godkännandet, samtidigt som den skickas in till Health and Safety Executive, skickas in till Kemikalieinspektionen.

Krav på information vid behandling

Dessa krav ska delges användaren via märkningen av produkten eller via ett separat informationsblad.

Information om behandlingen ska ske med väl synliga anslag. Anslagen ska vara av minst A5-format och av väderbeständigt material. Anslagen ska innehålla

- Datum för utläggande av betet
- Kontaktuppgifter till ansvarig för behandlingen
- Medlets namn och registreringsnummer
- Uppgift om verksamt ämne
- Upplysning om att försiktighet ska iakttagas så att barn och husdjur inte kommer åt betet
- Hänvisning till Giftinformation samt information om motgift

Anslagen ska tas bort efter avslutad behandling.