

Engedélyezési lap

1. **Az irtószer neve:** Deltasect Plus 1,2 ULV szúnyogirtó szer (ideiglenes engedély)
2. **Gyártja:** Sharda Cropchem Ltd. (Mumbai, India)
Corax-Bioner Biotechnológiai Zrt., (1119 Budapest, Etele út 57. I. em.)
3. **Ideiglenes engedély tulajdonosa:** Országos Katasztrófavédelmi Főigazgatóság
(Sharda Hungary Kft., 1147 Budapest, Öv utca 182/B)
4. **Az irtószer engedély száma:** 47799-5/2020/JIF
5. **Terméktípus és minősítés:**
 - 5.1. **Biocid terméktípus:** 18. terméktípus
 - 5.2. **Termék minősítése:** II. forgalmazási kategóriájú irtószer
6. **Hatóanyaga:** 0,135% deltametrin + 0,013% Chrysanthemum cinerariaefolium kivonat
(szuperkritikus széndioxiddal kivonva)
7. **Csomagolás:**
 - 20 liter töltési térfogattal műanyag (PE) kannában;
 - 200 liter töltési térfogattal fémhordóban;
 - 1000 liter töltési térfogattal IBC tartályban kerül forgalomba.
8. **Eltarthatóság és tárolás:**

Eredeti, zárt csomagolásban, napfénytől védett, hűvös (max. 30°C), fagymentes helyen tárolva, a gyártástól számítva 3 évig használható fel.
(A gyártás idejét az egyes csomagolási egységeken fel kell tüntetni!)
9. **Felhasználhatóság kártevők szerint:**

Szabadban, légi úton ULV-eljárással, csípőszúnyogok irtására alkalmas.

Az egészségügyi hatósági és igazgatási tevékenységről szóló 1991. évi XI. törvény 4/A. § (1) bekezdése, és a *fővárosi és megyei kormányhivatal, valamint a járási (fővárosi kerületi) hivatal népegészségügyi feladatai ellátásáról, továbbá az egészségügyi államigazgatási szerv kijelöléséről* szóló 385/2016. (XII. 2.) Korm. rendelet 8. § (1) bekezdés aa) pontja értelmében az irtószer az Országos Tisztifőorvos engedélyével juttatható ki.
10. **Használati utasítás:**

A Deltasect 1,2 ULV szúnyogirtó szer légi úton, ULV-eljárással az alábbi szempontok figyelembe vételével juttatható ki:

Alkalmazási dózisa:
A hígítatlan készítményt, a terepviszonyok (fedettség) függvényében, 0,5-0,8 liter/hektár mennyiségben kell kijuttatni a légi járművön elhelyezett ULV-szórófejekkel.

 - A kezelés megkezdése előtt szükség szerint el kell végezni a szóróberendezés kalibrálását, a fúvóka- és nyomásbeállítást, annak érdekében, hogy a képződő cseppek legalább 90%-a a 40-60 µm közötti tartományba essen.
 - A kezelés indokoltságának és hatásosságának megállapítására a szúnyogsűrűséget, az irtást megelőzően és az irtást követően, a „Tájékoztató az engedélyezett irtószerekről és az egészségügyi kártevők elleni védekezés szakmai irányelveiről” c. kiadvány vonatkozó előírásai szerint fel kell mérni. Amennyiben a felelős szakértő mérései szerint a

hatásosság elmarad a várt eredménytől (sikertelen kártevőirtás vagy gyanított rezisztencia esetén), a hivatkozott kiadvány előírásai szerint szükséges eljárni.

- A kezelést esőben, 2 m/sec értéknél nagyobb oldalszél esetén, valamint 15 °C léghőmérséklet alatt nem végezhető el!
- A kezelést, szélcsendes időben, alkonyattól kora hajnalig végezzük el az előzetesen kijelölt területen, figyelembe véve az ártalmat okozó szúnyogfaj(ok) napi aktivitásának csúcsát.
- Amennyiben az érintett területen méhesek találhatók, a szúnyogirtás legkorábban a csillagászati naplemente előtt egy órával kezdhető meg és legkésőbb a csillagászati napkeltét megelőző egy óráig tarthat.
- A kijuttatást végző légi jármű sebessége 100-160 km/óra közötti legyen.
- A légi jármű típusától és sebességtől függően, a kezelhető terület nagyság 400-800 ha/óra.
- Az irtószer az állóvizek és vízfolyások partjától számítva 45 méteres biztonsági távolság betartásával juttatható ki. Ennek értelmében a kezelést végző jármű legfeljebb 45 méterre közeletheti meg a vízpartot (vagyis a szárazföld és a víztükör érintkezési vonalát). El kell kerülni, hogy az elsodródó ködpermet természetes állóvizekbe és vízfolyásokba, valamint ezekkel összeköttetésben lévő vízgyűlemekbe kerüljön. A kezelés teljes időtartama alatt gondoskodni kell az előírt biztonsági távolság betartásáról, a természet védelméről szóló 1996. évi LIII. törvény vonatkozó előírásainak figyelembevételével.

11. Biztonságos felhasználást szolgáló intézkedések:

A készítmény csak a használati utasításnak megfelelően alkalmazható!

A kijuttatás előtt a jogszabály szerinti bejelentéseket meg kell tenni.

A kezelést megelőzően az érintett terület lakosságát értesíteni kell. A lakosság értesítése a kezelést elrendelő, illetve a kezelt terület alapján illetékes települési önkormányzat feladata. Az irtószer kijuttatásáért felelős személy köteles tájékoztatni az illetékes települési önkormányzatot annak értesítési kötelezettségéről. Az értesítés történhet például nyomtatott, sugárzott vagy online kommunikáció útján, de törekedni kell arra, hogy a lakosság minél szélesebb körét elérje. Az értesítés tartalmazza az alábbi információkat:

- a kezelés pontos időpontját,
- a kezelésben érintett település, településrész megjelölését,
- az irtószer és a kijuttatástechnológia nevét
- a lakosság részére javasolt intézkedéseket, az alábbiak szerint: *"A szabadban tárolt gyermekjátékokat, élelmiszereket, evőeszközöket, a szabadban szárított ruhákat a kezelés napján javasolt összegyűjteni vagy letakarni. A kezelés idejére és az azt követő 1 órában javasolt az ablakokat, ajtókat zárva tartani és a külső levegőt bejuttató mesterséges szellőztető berendezéseket kikapcsolni. A kezelt területen termő zöldségeket, gyümölcsöket fogyasztás vagy feldolgozás előtt ajánlott megmosni. A szabadban, fedetlenül tárolt vízgyűjtő edényekben, a különböző tárgyokban megülő esővízben akár egy hét alatt is kifejlődhetnek a szúnyoglárvák. A szúnyogirtó kezelés kiegészítéseként ajánlott, hogy az ingatlan tulajdonosok szüntessék meg, rendszeresen ürítsék vagy takarják le az épületek körüli kisebb, pangó vízgyűlemeket."*

Az irtószer kijuttatásáért felelős személy a kezelés megkezdése előtt köteles beszerezni az illetékes önkormányzat azon nyilatkozatát, miszerint a lakosság tájékoztatása a fent leírt módon megtörtént.

Az irtószer betöltésekor viseljen védőfelszerelést! A készítmény használata után meleg, szappanos vízzel alaposan kezdet kell mosni!

Roszsullét esetén orvoshoz kell fordulni, lenyelés esetén a csomagolóburkolatot és a címkét az orvosnak meg kell mutatni.

A készítmény a 16/2017. (VIII. 7.) EMMI rendelet előírásainak betartásával tárolható és használható fel.

12. Címkefelirat:

Tartalmazza a 47799-5/2020/JIF számú engedélyben rögzített, vonatkozó címkeelemek mellett a jelen dokumentum 1., 2., 3., 4., 5., 6., 8., 9., 10. és 11. pontjait.

Ezen túlmenően a címkének tartalmaznia kell *az anyagok és keverékek osztályozásáról, címkézéséről és csomagolásáról* szóló 1272/2008/EK európai parlamenti és tanácsi rendelet (CLP-rendelet) szerint kötelezően feltüntetendő címkeelemeket.

