

Traducir  Está usted en: > Registro de plaguicidas no agrícolas o biocidas

- Ciudadanos
- Profesionales

Registro de plaguicidas no agrícolas o biocidas

2 filas, mostrando todas.1

Nombre Comercial	Número de Inscripción	Finalidad	Usos autorizados	Composición	Provincia del titular del producto	Resolución de autorización
SWIRR 2MG HORMIGAS (Permitida la comercialización hasta su inscripción en el Registro Oficial de Biocidas)	19-30-06291	Insecticida para insectos rastreros	Uso por el público en general. Uso ambiental. Aplicación exclusivamente por personal especializado	Acetamiprid: 0.2%, Sustancia de sabor amargo: 0.002% y Excipientes c.s.p. 100%	Lérida	
SWIRR 2MG HORMIGAS (Permitida la comercialización hasta su inscripción en el Registro Oficial de Biocidas)	19-30-06291-HA	Insecticida para insectos rastreros	Uso en la industria alimentaria. Aplicación exclusivamente por personal especializado	Acetamiprid: 0.2%, Sustancia de sabor amargo: 0.002% y Excipientes c.s.p. 100%	Lérida	

Volver



60/CC/EM

Nº Registro: 19-30-06291

**RESOLUCIÓN DE INSCRIPCIÓN
EN EL REGISTRO DE PLAGUICIDAS**

Haciendo uso de las atribuciones que me están conferidas y, en cumplimiento del Real Decreto 3349/1983, de 30 de noviembre, modificado por el Real Decreto 162/1991, de 8 de febrero, y 443/1994, de 11 de marzo, se renueva en el Registro de Plaguicidas de la Dirección General de Salud Pública el siguiente plaguicida, en las condiciones que a continuación se detallan:

1. **NOMBRE COMERCIAL:** SWIRR 2MG HORMIGAS
2. **Nº DE INSCRIPCIÓN EN EL REGISTRO:** 19-30-06291
3. **FINALIDAD DEL PRODUCTO:** Insecticida para insectos rastreros.
4. **RESPONSABLE DE LA PUESTA EN EL MERCADO:**
 - 4.1 **Nombre y apellidos o denominación de la empresa, DNI o CIF:**
DevReg Consulta, s.l.u. B-25566613
 - 4.2 **Domicilio:** C/ Sant Lluís 127
 - 4.3 **Teléfono:** 973447673
 - 4.4 **Población:** 25600 Balaguer
Provincia: Lleida
 - 4.5 **Nº Inscripción en el Registro de Establecimientos y Servicios Plaguicidas:** L-0075-S
5. **FABRICANTES:**
 - 5.1 **Primer fabricante:**
 - 5.1.1 **Nombre y apellidos o denominación de la empresa, DNI o CIF:**
Kwizda-France SAS
 - 5.1.2 **Domicilio:** Avenue de l'Almiral Lemonnier, 30
 - 5.1.3 **Población:** 78160 Marly le Roi
 - 5.1.4 **País:** Francia
 - 5.1.5 **Nº Inscripción en el Registro de Establecimientos y Servicios Plaguicidas:** ----
 - 5.2 **Segundo fabricante:**
 - 5.2.1 **Nombre y apellidos o denominación de la empresa, DNI o CIF:**
Kwizda Agro GmbH, S.A.U.

SWIRR 2MG HORMIGAS
19-30-06291

Página 1 de 6



60/CC/EM

Nº Registro: 19-30-06291

- 5.2.2 Domicilio: Universitätsring 6
- 5.2.3 Población: A-1010 Viena
- 5.2.4 País: Austria
- 5.2.5 Nº Inscripción en el Registro de Establecimientos y Servicios Plaguicidas: ----

6. TIPO DE FORMULACIÓN: Sólido microgranulado

7. FORMATOS DE PRESENTACIÓN:

Envases de 200, 250, 300, 400 y 500 g y de 1, 2 y 5 kg.

8. COMPOSICIÓN CUANTITATIVA DE LOS INGREDIENTES ACTIVOS Y DE OTRAS SUSTANCIAS QUE DEBEN FIGURAR EN LA ETIQUETA:

Acetamiprid	0,20%
Sustancia de sabor amargo.....	0,002%
Excipientes c.s.p.	100,00%

9. CLASE Y CATEGORÍA DE PELIGRO, PICTOGRAMA Y PALABRA DE ADVERTENCIA:

Irritación ocular, categoría 2

GHS07 Signo de exclamación

Palabra de advertencia: ATENCIÓN

10. INDICACIONES DE PELIGRO:

H319 Provoca irritación ocular grave.

11. CONSEJOS DE PRUDENCIA:

La etiqueta de uso por el público en general llevará las frases:

- P102 Mantener fuera del alcance de los niños.
- P280+P264 Llevar guantes/prendas/gafas/máscara de protección. Lavarse concienzudamente tras la manipulación.

La etiqueta de uso por personal especializado llevará la frase:

- P280 Llevar guantes/prendas/gafas/máscara de protección.



60/CC/EM

Nº Registro: 19-30-06291

12. RECOMENDACIONES PARA CASOS DE INTOXICACIÓN O ACCIDENTE:

- Las manifestaciones clínicas que se pueden producir en caso de exposición y/o contacto son:
 - Irritación ojos y tracto respiratorio.
- Medidas básicas de actuación:
 - En contacto con los ojos, lavar con agua abundante al menos durante 15 minutos. No olvide retirar las lentillas.
 - En contacto con la piel, lavar con agua abundante y jabón sin frotar.
 - Si es necesario traslade al accidentado a un centro sanitario y siempre que sea posible lleve la etiqueta o el envase.

NO DEJE SOLO AL INTOXICADO EN NINGUN CASO.

- Consejos terapéuticos para médicos y personal sanitario:
 - Tratamiento sintomático y de soporte.

SI SE NECESITA CONSEJO MÉDICO, MANTENGA A MANO LA ETIQUETA O EL ENVASE Y CONSULTAR AL SERVICIO DE INFORMACIÓN TOXICOLÓGICA **Teléfono 91 562 04 20**

13. APLICACIONES Y USOS AUTORIZADOS:

Uso por el público en general.

Uso ambiental. Aplicación exclusivamente por personal especializado.

14. MODO DE EMPLEO, INCLUYENDO PLAZO DE SEGURIDAD Y DEMÁS INSTRUCCIONES PRECISAS PARA SU CORRECTA UTILIZACIÓN Y ETIQUETADO:

- Antes de usar el producto léase detenidamente la etiqueta.
- No aplicar sobre alimentos ni utensilios de cocina. No podrá aplicarse sobre superficies donde se manipulen, preparen o hayan de servirse o consumirse alimentos.
- No realizar la aplicación en presencia de personas y/o animales domésticos.
- **Modo de empleo (uso por el público en general):** Aplicación mediante espolvoreo localizado dirigido a zócalos y suelos. No podrá aplicarse de forma aérea.
- **Modo de empleo (uso por personal especializado):** Aplicación mediante espolvoreo o pulverización del producto disuelto en agua, dirigida a zócalos y suelos. No podrá aplicarse de forma aérea.



60/CC/EM

Nº Registro: 19-30-06291

- Si el producto se aplica disuelto en agua por pulverización, el plazo de seguridad recomendado será de 12 horas, ventilándose adecuadamente antes de entrar en el recinto donde se realiza la aplicación.
- Evitar el contacto con superficies tratadas o expuestas.
- No aplicar en zonas de juegos de niños, guarderías y colegios infantiles donde exista una presencia constante y continuada de niños.
- No aplicar en zonas visibles ni accesibles.
- No aplicar en zonas visibles ni accesibles a los niños ni a los animales domésticos.
- No mezclar con otros productos químicos.
- En el etiquetado deberá figurar la siguiente información relativa a la gestión de envases:
 - No tirar en suelos no pavimentados, en cursos de agua, en el fregadero o en el desagüe.

Además:

En la etiqueta de uso por el público en general, se añadirá lo siguiente:

- Envases vacíos, restos de producto y otros residuos generados durante la aplicación son considerados residuos peligrosos. Elimine dichos residuos de acuerdo con la normativa vigente.

En la etiqueta de uso por personal especializado, se añadirá lo siguiente:

- Envases vacíos, restos de producto, agua de lavado, contenedores y otros residuos generados durante la aplicación son considerados residuos peligrosos. Entréguese dichos residuos a un gestor autorizado de residuos peligrosos, de acuerdo con la normativa vigente.
- Codifique el residuo de acuerdo a la Decisión 2014/955/UE.

15. OBSERVACIONES Y RESTRICCIONES ESPECIALES:

El nombre comercial del producto que figura en el apartado 1 de la Resolución de Inscripción, deberá figurar de manera clara e inequívoca en la parte principal de la etiqueta.

La etiqueta de uso por el público en general será distinta de la de uso por personal especializado.

Los envases para uso por el público en general tendrán capacidad inferior o igual a 500 g.



60/CC/EM

Nº Registro: 19-30-06291

Público en general son usuarios que no son profesionales y que aplican el producto biocida en el contexto de su vida privada.

La etiqueta que se adjunta en la documentación no forma parte de la autorización, por lo que no se procede a su revisión. El responsable de la puesta en el mercado del producto deberá realizar un correcto etiquetado de los envases que comercializa en función de los usos autorizados y del contenido que figura en esta Resolución, de acuerdo con el artículo 69 del Reglamento (UE) Nº 528/2012 del Parlamento Europeo y del Consejo de 22 de mayo de 2012 relativo a la comercialización y uso de biocidas y de cualquier otra legislación vigente que le sea de aplicación.

Esta resolución solo tendrá validez siempre que se cumpla lo establecido en el artículo 95 del Reglamento 528/2012 y del Reglamento 334/2014 donde se establecen las medidas transitorias relativas al acceso al expediente de una sustancia activa biocida, de tal forma que solo podrán comercializarse aquellos productos biocidas en los que el proveedor de la sustancia activa o el proveedor del biocida figure en la lista del artículo 95 publicada en la página web de la ECHA para el tipo o tipos de producto a los que pertenece el biocida.

Este documento tiene validez hasta el **1 de febrero de 2020**, de acuerdo con el Reglamento de Ejecución (UE) 2018/1129 de la Comisión de 13 de agosto de 2018, por el que se aprueba el uso de acetamiprid como sustancia activa en biocidas del tipo de producto 18, salvo su anulación o suspensión temporal antes de finalizar dicho período.

De acuerdo con el Reglamento (UE) Nº 334/2014 del Parlamento Europeo y del Consejo de 11 de marzo de 2014 por el que se modifica el Reglamento (UE) Nº 528/2012, relativo a la comercialización y el uso de los biocidas, en relación con determinadas condiciones de acceso al mercado, se les comunica que en caso de que no se haya presentado ninguna solicitud de autorización o reconocimiento mutuo de acuerdo a dicho Reglamento el biocida dejará de comercializarse a los 180 días de la fecha de caducidad de la presente resolución y la utilización de las existencias del biocida podrá continuar hasta que hayan transcurrido un máximo de 365 días a partir de la fecha de caducidad de la presente resolución.

Esta autorización anula las concedidas al mencionado producto con anterioridad, en su caso.



MINISTERIO
DE SANIDAD, CONSUMO
Y BIENESTAR SOCIAL

SECRETARÍA GENERAL DE
SANIDAD Y CONSUMO

DIRECCIÓN GENERAL DE
SALUD PÚBLICA, CALIDAD
E INNOVACIÓN

60/CC/EM

Nº Registro: 19-30-06291

El contenido de esta autorización no podrá ser modificado sin previa comunicación a la autoridad competente del Registro, la cual determinará si procede o no nueva autorización.

En cumplimiento del artículo 40 de la Ley del Procedimiento Administrativo Común de las Administraciones Públicas, se notifica que contra este acto, que no agota la vía administrativa, podrá interponerse RECURSO DE ALZADA ante la Secretaría General de Sanidad y Consumo (Paseo del Prado, 18-20, 28014 Madrid), en el plazo de un mes, a contar desde el día siguiente al de su notificación, de conformidad con lo dispuesto en los artículos 121 y 122 de la Ley 39/2015 de 1 de octubre, del Procedimiento Administrativo Común de las Administraciones Públicas.

Madrid

Firmado electrónicamente por María Pilar Aparicio Azcárraga
Directora General de Salud Pública, Calidad e Innovación