

FITOP 80

Fitoregolatore ad azione polivalente

Composizione:

- NAA puro g. 8
- Coadiuvanti ed inerti: quanto basta a g. 100

Titolare della registrazione:

Nufarm Italia S.r.l. – Viale Luigi Majno, 17/A Milano.
Sede amm.va Via Guelfa, 5 Bologna Tel 051 0394022

Distribuito da: Gowan Italia S.p.A., via Morgagni 68 – Faenza (RA)

Autorizzazione Ministero della Salute
n. 5980 del 26/07/1984

Officina di produzione:

- NUFARM S.A.S. – Gaillon – Francia
- Torre S.r.l. – Torrenieri (SI)
- ALTHALLER ITALIA Srl – S.Colombano al Lambro (MI)
- Kollant S.p.A – Vigonovo (VE)
- Sipcam Inagra, S.A. – Valencia - Spagna

Taglie: ml 100-200-250-500; L 1-2,5-5-10-20

Partita n.:

INDICAZIONI DI PERICOLO:

H302 – Nocivo se ingerito. H318 – Provoca gravi lesioni oculari.

CONSIGLI DI PRUDENZA:

P264 – Lavare accuratamente dopo l'uso. P270 – Non mangiare, né bere, né fumare durante l'uso. P301 + P312 – In caso di ingestione accompagnata da malessere: contattare un centro antiveneni o un medico. P330 – Sciacquare la bocca. P501 – Smaltire il prodotto / recipiente in conformità alle norme locali / nazionali vigenti. P280 – Indossare guanti / indumenti protettivi / Proteggere gli occhi / il viso. P305 + P310 - In caso di contatto con gli occhi: Contattare immediatamente un centro antiveneni o un medico. P305 + P351 + P338 – In caso di contatto con gli occhi: sciacquare accuratamente per parecchi minuti. Togliere le eventuali lenti a contatto se è agevole farlo. Continuare a sciacquare.

INFORMAZIONI SUPPLEMENTARI SUI PERICOLI:

EUH401 – Per evitare rischi per la salute umana e per l'ambiente, seguire le istruzioni per l'uso.



PERICOLO



ATTENZIONE

Controindicazioni: -----

AVVERTENZA: consultare un Centro Antiveneni.

CARATTERISTICHE:

Il prodotto è un fitoregolatore ad azione polivalente che trova impiego su diverse colture e consente di ottenere effetti diversificati in funzione della dose e del periodo di applicazione.

Si impiega come anticascola per melo e pero, diradante per il melo e per il controllo dell'emissione dei germogli laterali per le pomacee.

MODALITA' D'IMPIEGO

Azione anticascola

Melo: eseguire l'intervento da 7 a 20 giorni prima della raccolta e su varietà tardive ripetere il trattamento.

Per varietà precoci utilizzare dosi di 20–25 ml/hl, per varietà estive 25-30 ml/hl, per varietà autunnali 30-35 ml/hl, per varietà invernali 30-50 ml/hl. Le dosi si riferiscono ad un consumo medio di 15 hl/ha.

Pero: eseguire l'intervento da 10 a 15 giorni prima della raccolta e su varietà tardive ripetere il trattamento.

Per varietà precoci utilizzare dosi di 20 ml/hl, per varietà estive 25 ml/hl, per varietà autunnali 30 ml/hl, per varietà invernali 30-40 ml/hl. Le dosi si riferiscono ad un consumo medio di 12 hl/ha.

Azione diradante

Melo: eseguire l'intervento quando il frutticino centrale del mazzetto ha raggiunto il diametro di circa 10 – 12 mm alla dose di 15 - 20 ml/hl. Si sconsiglia l'utilizzo su varietà Red Delicious e Gloster

Controllo dell'emissione dei germogli laterali

Melo e Pero: nel caso di grossi tagli di potatura, miscelare 100 ml di prodotto con circa 1 kg di Cerafix Plus (pasta cicatrizzante) e spalmare accuratamente sul taglio.

Avvertenza: usare il prodotto da solo, con recipienti pulitissimi ed effettuare i trattamenti verso sera.

Sospendere i trattamenti 7 giorni prima del raccolto.

Attenzione: da impiegarsi esclusivamente in agricoltura nelle epoche e per gli usi consentiti. Ogni altro uso è pericoloso. Chi impiega il prodotto è responsabile degli eventuali danni che possono derivare da un uso improprio del preparato.

Da non applicare con i mezzi aerei.

Per evitare rischi per l'uomo e per l'ambiente seguire le istruzioni per l'uso.

Non contaminare altre colture, alimenti, bevande e corsi d'acqua.

Da non vendersi sfuso.

Smaltire le confezioni secondo le norme vigenti.

Il contenitore completamente svuotato non deve essere disperso nell'ambiente.

Non operare contro vento.

Il contenitore non può essere riutilizzato.

INFORMAZIONI PER IL MEDICO

Sintomi: nell'animale da esperimento depressione del SNC, bradicardia e dispnea.

Terapia: sintomatica.

Etichetta autorizzata con D.D. del 25/02/2014 e modificata ai sensi del Reg. 1272/2008, secondo la procedura prevista dall'art. 7, comma 1, D.P.R. n. 55/2012, con validità dal 29/07/2014.