Sommario delle caratteristiche del prodotto biocida

Nome del prodotto: Menthe range

Tipo/i di prodotto: Tipo di prodotto 02 - Disinfettanti e alghicidi non destinati all'applicazione diretta sull'uomo o animali

Numero di autorizzazione: EU-0029752-0000

Numero di riferimento dell'approvazione nel registro per i biocidi (R4BP 3):

EU-0029752-0002

Indice

Informazioni amministrative	1
1.1. Denominazione commerciale del prodotto	1
1.2. Titolare dell'autorizzazione	1
1.3. Fabbricante/i dei biocidi	1
1.4. Fabbricante/i del/i principio/i attivo/i	2
2. Composizione e formulazione	2
2.1. Informazioni qualitative e quantitative sulla composizione del biocida	2
2.2. Tipo di formulazione	2
3. Indicazioni di pericolo e consigli di prudenza	2
4. Uso/i autorizzato/i	3
5. Indicazioni generali per l'uso	5
5.1. Istruzioni d'uso	5
5.2. Misure di mitigazione del rischio	5
5.3. Dettagli dei probabili effetti negativi, diretti o indiretti e le istruzioni per interventi di pronto soccorso e le misure di emergenza per la tutela dell'ambiente	6
5.4. Istruzioni per lo smaltimento sicuro del prodotto e del suo imballaggio	6
5.5. Condizioni di stoccaggio e durata di conservazione del prodotto in condizioni normali di stoccaggio	6
6. Altre informazioni	7

Informazioni amministrative

1.1. Denominazione commerciale del prodotto

Nocolyse menthe		
Glosair 400 menthe		

1.2. Titolare dell'autorizzazione

Nome e indirizzo del titolare dell'autorizzazione

Nome	OXY'PHARM
Indirizzo	rue Marcel Paul 829 94500 Champigny-sur-Marne Francia

Numero di autorizzazione

EU-0029752-0000 1-1

Numero di riferimento dell'approvazione nel registro per i biocidi (R4BP 3) Data di rilascio dell'autorizzazione

EU-0029752-0002

Data di scadenza dell'autorizzazione

03/10/2023

30/09/2032

1.3. Fabbricante/i dei biocidi

Nome del produttore

OXY'PHARM

Indirizzo del fabbricante

Rue Marcel Paul, 829 94500 Champigny-sur-Marne Francia

Ubicazione dei siti produttivi

Rue Marcel Paul, 829 94500 Champigny-sur-Marne Francia

1.4. Fabbricante/i del/i principio/i attivo/i

Principio attivo

Nome del produttore

Evonik Resource Efficiency GmbH

Indirizzo del fabbricante

Rellinghauser Straße 1—11 45128 Essen Germania

Evonik Industries AG / BL Active Oxygens, Untere Kanalstrasse 3 79618 Rheinfelden Germania

2. Composizione e formulazione

2.1. Informazioni qualitative e quantitative sulla composizione del biocida

Nome comune	Nomenclatura IUPAC	Funzione	Numero CAS	Numero CE	Contenuto (%)
Perossido di idrogeno		Principio attivo	7722-84-1	231-765-0	6
Argento		Sostanza non attiva	7440-22-4	231-131-3	0,0017

2.2. Tipo di formulazione

AL - Altri liquidi

3. Indicazioni di pericolo e consigli di prudenza

Indicazioni di pericolo	Provoca grave irritazione oculare. Nocivo per gli organismi acquatici con effetti di lunga durata.
Consigli di prudenza	Lavare le mani accuratamente dopo l'uso. Non disperdere nell'ambiente. Indossare occhiali protettivi. 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. Se l'irritazione degli occhi persiste:Consultare un medico.

Smaltire il prodotto in un punto di raccolta di rifiuti pericolosi o speciali in conformità con la normativa nazionale..

Smaltire il recipiente in un punto di raccolta di rifiuti pericolosi o speciali in conformità con la normativa nazionale..

4. Uso/i autorizzato/i

4.1 Descrizione dell'uso

Uso 1 - Uso #1.1: Disinfezione delle superfici dure per Nebulizzazione del Perossido di idrogeno 6% (FHP)

Tipo di prodotto

Tipo di prodotto 02 - Disinfettanti e alghicidi non destinati all'applicazione diretta sull'uomo o animali

Descrizione esatta dell'uso autorizzato (se pertinente)

Organismo/i bersaglio (compresa la fase di sviluppo)

Nome scientifico: -Nome comune: Batteri Fase di sviluppo: -

Nome scientifico: -Nome comune: Lieviti Fase di sviluppo: -

Nome scientifico: -Nome comune: Tuberculosis bacilli

Fase di sviluppo:

Nome scientifico: -Nome comune: Virus Fase di sviluppo: -

Nome scientifico: -Nome comune: Funghi Fase di sviluppo: -

Campo di applicazione

In ambiente chiuso

Disinfezione ambientale tramite nebulizzazione di perossido di idrogeno (FHP) per locali con volumi compresi tra 4-150 m³. Include la disinfezione delle superfici dure non porose di apparecchi e attrezzatura (esclusi i dispositivi medici) presenti nel locale trattato:

- Ospedali e cliniche,
- laboratori di ricerca e analisi (tra cui laboratori P3 e camere bianche),
- mezzi di trasporto sanitario,
- industria farmaceutica,
- lavanderie industriali,
- centri di chirurgia dentale e implantologia,
- alberghi,
- scuole,
- asili nido.

Metodi di applicazione

Metodo: Nebulizzazione Descrizione dettagliata:

Il prodotto è un biocida pronto all'uso inserito in un dispositivo nebulizzatore. Questo nebulizza automaticamente il biocida, nello spazio/locale chiuso da disinfettare, in assenza di un utilizzatore o di qualunque astante all'interno.

Dosi di impiego e frequenze

Tasso di domanda: - Attività battericida, levuricida, fungicida, tubercolicida e virucida: 5 ml prodotto/m³ con tempo di contatto di 2 ore. Effettuare una seconda applicazione con 5 ml product/m³ e un tempo di contatto di 2 ore. Il secondo trattamento avviene subito dopo il primo. I due trattamenti possono essere programmati per essere eseguiti in sequenza. Dimensione delle goccioline: 1-15 μ m

Diluizione (%): -

Numero e tempi di applicazione:

Disinfettare i locali e l'attrezzatura con la frequenza richiesta dal protocollo di igiene in vigore.

Categoria/e di utilizzatori

Utilizzatore professionale

Dimensioni e materiale dell'imballaggio

- 1) Flacone in polietilene ad alta densità HDPE bianco (non trasparente) da 1 litro con tappo a vite per degasaggio.
- 2) Flacone monouso in HDPE, grigio (non trasparente) da 2 litri.
- 3) Tanica in HDPE, bianca (non trasparente) da 5 litri (confezione di ricarica).
- 3) Tanica in HDPE, bianca (non trasparente) da 20 litri.

4.1.1 Istruzioni d'uso specifiche per l'uso

Le superfici vanno pulite prima della disinfezione. Il prodotto è pronto all'uso e va utilizzato senza diluirlo. Il prodotto è progettato per apparecchiature come Nocospray/Bio-sanitizer/Sanofog/Nocomax/Nocomax Easy/Glosair. Leggere le istruzioni prima dell'uso. Usare secondo i seguenti protocolli:

- Attività battericida, levuricida, fungicida, tubercolicida e virucida: 5 ml prodotto/m³ con tempo di contatto di 2 ore. Effettuare una seconda applicazione con 5 ml product/m³ e un tempo di contatto di 2 ore.

Il secondo trattamento avviene subito dopo il primo. I due trattamenti possono essere programmati per essere eseguiti in sequenza. Dimensione delle goccioline: 1-15 µm

Umidità relativa: 25% - 75%

Temperatura: temperatura ambiente

Rispettare il tempo di contatto indicato. Il tempo di contatto decorre dal momento in cui nel locale vi è la quantità di prodotto richiesta.

L'utilizzatore deve sempre effettuare una convalida microbiologica della disinfezione nei locali da disinfettare (o eventualmente in un'idonea "camera standard") con i dispositivi da usare, dopo la quale potrà elaborare e applicare un protocollo per la disinfezione dei suddetti locali.

4.1.2 Misure di mitigazione del rischio specifiche per l'uso

Consultare le istruzioni generali d'uso di questo Meta SPC.

4.1.3 Dove specifico per l'uso, i dettagli dei probabili effetti negativi, diretti o indiretti e le istruzioni per interventi di pronto soccorso e le misure di emergenza per la tutela dell'ambiente

Primo soccorso

IN CASO DI INGESTIONE: Immediatamente sciacquare la bocca. Se l'infortunato è in grado di ingoiare, dare da bere. NON

medico. IN CASO DI CONTATTO CON GLI OCCHI: Risciacquare con acqua. Se è agevole, togliere eventuali lenti a contatto. Continuare
sciacquare per 5 minuti. Contattare un CENTRO ANTIVELENI o un medico. IN CASO DI INALAZIONE: In caso di sintomi consultare un CENTRO ANTIVELENI o un medico. Probabili effetti diretti o indiretti
Provoca grave irritazione oculare.
4.1.4 Dove specifico per l'uso, le istruzioni per lo smaltimento in sicurezza del prodotto e del relativo imballaggio
Consultare le istruzioni generali d'uso di questo Meta SPC .
1
4.1.5 Dove specifico per l'uso, le condizioni di stoccaggio e la durata di conversazione de
prodotto in normali condizioni di stoccaggio.
prodotto in normali condizioni di stoccaggio. Consultare le istruzioni generali d'uso di questo Meta SPC.
Consultare le istruzioni generali d'uso di questo Meta SPC.
Consultare le istruzioni generali d'uso di questo Meta SPC. 5. Indicazioni generali per l'uso
Consultare le istruzioni generali d'uso di questo Meta SPC. 5. Indicazioni generali per l'uso

RIASSUNTO DELLE CARATTERISTICHE DEL PRODOTTO

Durante la nebulizzazione, tenere il locale chiuso e non entrare. Il trattamento va effettuato in assenza di persone o animali.
Qualsiasi fessura presente nella stanza (ad es. telai delle finestre) da cui potrebbe fuoriuscire il vapore va sigillata prima dell'applicazione.
Assicurarsi che non sia consentito l'accesso nell'area trattata durante l'intera procedura di nebulizzazione.
Dev'essere vietato l'accesso nelle aree trattate finché la concentrazione di perossido di idrogeno non è ≤ 0,9 ppm (1,25 mg/m³) o a un eventuale valore di riferimento nazionale più basso.
L'utilizzatore professionale può entrare nel locale solo in situazioni di emergenza quando il livello di perossido di idrogeno è sceso al fi sotto di 36 ppm (50 mg/m³), indossando obbligatoriamente i seguenti Dispositivi di protezione individuale (DPI): Un dispositivo di protezione delle vie respiratorie (RPE) classificato, secondo la norma EN 14387 o norma equivalente, con un fattore di protezione assegnato (FPA) 40 (il tipo di RPE va specificato dal titolare dell'autorizzazione nelle informazioni sul prodotto) e idonei dispositivi di protezione individuale (guanti classificati secondo la norma europea EN 374 o equivalente; dispositivo di protezione oculare conforme alla norma europea EN ISO 16321 o equivalente, tuta). Il materiale dei guanti e della tuta va specificato dal titolare dell'autorizzazione nelle informazioni sul prodotto. Vedere la sezione 6 per i titoli completi delle norme EN.
necessario usare un dispositivo di misurazione per garantire che la concentrazione di perossido di idrogeno sia scesa al di sotto d ,9 ppm o del valore di riferimento nazionale, ove più basso. Persone e animali non protetti possono rientrare nel locale trattato solo opo che la concentrazione di perossido di idrogeno nell'aria è scesa sotto 1,25 mg/m³ (0,9 ppm) o sotto il valore di riferimento azionale, ove più basso.
Dispositivi di protezione individuale: ndossare occhiali protettivi contro gli agenti chimici conformi alla norma EN ISO 16321 o equivalente, durante la miscelazione e il aricamento del prodotto nell'imballaggio/contenitore usato direttamente nel nebulizzatore (come Nocospray, Bio-sanitizer, Sanofog, locomax o Nocomax Easy).
3. Dettagli dei probabili effetti negativi, diretti o indiretti e le istruzioni per interventi di
ronto soccorso e le misure di emergenza per la tutela dell'ambiente
4. Istruzioni per lo smaltimento sicuro del prodotto e del suo imballaggio
Il termine del trattamento, smaltire il prodotto non utilizzato e l'imballaggio in conformità con la normativa locale. Il prodotto residuo el nebulizzatore dopo l'applicazione può essere scaricato nella fognatura comunale o smaltito nel deposito di letame, a seconda ella normativa locale. Non rilasciare in un singolo impianto di trattamento delle acque reflue.
5. Condizioni di stoccaggio e durata di conservazione del prodotto in condizioni normali stoccaggio
Validità: 2 anni.

6. Altre informazioni

I titoli completi delle norme EN menzionate nella sezione 5.2 sono elencati di seguito: EN 374 – Guanti di protezione contro i prodotti chimici pericolosi e i microorganismi

EN ISO 16321 - Protezione degli occhi e del viso per uso professionale

EN 14387 - Dispositivi di protezione delle vie respiratorie - Filtri antigas e filtri combinati - Requisiti, prove, marcatura