



Bilag 1.3 (Meta-SPC 3)

Oplysninger til etiket og brugsanvisning for Christeysn's Propan-1/2-ol BPF, BPR-reg. nr. 944-1-3-x¹.

I. Etiketten skal udformes i overensstemmelse med det godkendte resumé af det biocidholdige produkts egenskaber, jf. artikel 69, stk. 1, i biocidforordningen (Forordning (EU) nr. 528/2012), og CLP-Forordningen ².

II. Det er udelukkende ansøgers/godkendelsesindehaverens ansvar, at etiket, mærkning og pakning lever op til lovens krav, jf. biocidforordningen artikel 69. Etiket og mærkning skal være på dansk.

Nedstående tekst i afsnit III er bidrag til overholdelsen af reglerne og således kun en del af de krav, som stilles til blandt andet etiketten.

III. Etiketten skal indeholde nedenstående oplysninger. Oplysninger i citationstegn skal angives ordret:

1) I hovedfeltet:

”Desinfektionsmiddel

Må kun anvendes som desinfektionsmiddel til bekæmpelse af bakterier, mykobakterier, gær, svampe og virus på overflader samt ved dypning af objekter. Kun til erhvervsmæssig brug.”

2) I advarselsfeltet:

”FARE

Forårsager alvorlig øjenskade (H318).

Kan forårsage sløvhed eller svimmelhed (H336).

Brandfarlig væske og damp (H226).

Gentagen kontakt kan give tør eller revnet hud.

Undgå indånding af damp/spray.

¹ x” skal erstattes med et tal som angivet i godkendelsesbrevets bilag 4.

² Europa-Parlamentets og Rådets forordning (EF) Nr. 1272/2008 af 16. december 2008 om klassificering, mærkning og emballering af stoffer og blandinger og om ændring og ophævelse af direktiv 67/548/EØF og 1999/45/EF og om ændring af forordning (EF) nr. 1907/2006



Brug kun udendørs eller i et rum med god udluftning.

Vask huden grundigt efter brug.

Bær øjenbeskyttelse, ansigtsbeskyttelse og kemisk resistente beskyttelseshandsker ved brug af produktet.”

Handskematerialet og udformning af øjen- og ansigtsbeskyttelse skal angives af godkendelsesindehaveren i produktdatabladet.

”Ved lavtrykssprøjtning skal bæres en beskyttende heldragt som er uigennemtrængelig for det biocidholdige produkt”

Heldragens materiale skal specificeres af indehaveren af godkendelsen i produktinformationen.

”Det er obligatorisk at bruge åndedrætsværn ved brug af produktet i uspecificerede rum, cleanrooms, laboratorier, bioteknologiske faciliteter, farmaceutiske og kosmetiske produktionsfaciliteter og i institutionskøkkener og –kantiner.”

Beskyttelsesfaktoren skal angives af godkendelsesindehaveren i produktdatabladet).

”Udluft behandlede områder grundigt, inden de tages i brug igen.

Overtrædelse af nedenstående særligt fremhævede forskrifter kan medføre straf:

Må kun anvendes som desinfektionsmiddel til bekæmpelse af bakterier, mykobakterier, gær, svampe og virus på overflader samt ved dypning af objekter. Kun til erhvervsmæssig brug.

Må ikke anvendes mod andre skadevoldere og ikke i højere doseringer end de i brugsanvisningen nævnte.

Holdes væk fra gnister, åben ild og varme overflader. Rygning forbudt.

Må kun anvendes i områder, der er utilgængelige for offentligheden.

Ubeskyttede personer og dyr skal holdes væk fra de behandlede områder under anvendelsen.

Produktet må kun anvendes en gang om dagen.

Opbevares utilgængeligt for børn.

Må ikke opbevares sammen med fødevarer, drikkevarer og foderstoffer.

Levnedsmidler og foderstoffer må ikke forurenes.

Ved lavtrykssprøjtning må produktet kun anvendes på et område på maksimalt 8 m² i uspecificerede rum og maksimalt 10 m² i cleanrooms, laboratorier, bioteknologiske faciliteter, farmaceutiske og kosmetiske



produktionsfaciliteter, institutionskøkkener og -kantiner, industrielle køkkener og produktionsrum.”

Farepiktogrammerne GHS02, GHS05, og GHS07.

Miljøstyrelsen henleder opmærksomheden på, at godkendelsesindehaver skal anføre oplysninger om førstehjælp, herunder:

VED INDÅNDING: Flyt personen til et sted med frisk luft og sørg for, at vejrtrækningen lettes.

VED KONTAKT MED ØJNENE: Skyl forsigtigt med vand i flere minutter. Fjern eventuelle kontaktlinser, hvis dette kan gøres let. Fortsæt skylning.

Ring omgående til en GIFTINFORMATION/læge.

3) I deklarationsfeltet:

a) Teksten ”Desinfektionsmiddel, BPR-reg. nr. 944-1-3-x³. Aktivstoffer og biocidholdigt produkt er godkendt efter biocidforordningen (Forordning (EU) nr. 528/2012)”.

b) Oplysning om præparattype: ”væske” for dette præparat.

c) Indholdet af aktivstoffer i vægtprocent (% w/w) og g/L ved 20 °C.

d) Udløbsdatoen skal anføres. Denne dato må højst være to år efter produktionsdatoen. Etikettens dato kan udformes som en henvisning til en produktionsdato andetsteds på emballagen.

e) Batchnummer eller – betegnelse skal anføres.

f) Pakningsstørrelse i L

g) Godkendelsesindehavers navn og adresse.

4) Brugsanvisningen:

Oplysninger om skadevoldere, anvendelsesområde og doseringer.

Det skal fremgå at produktet kun må anvendes på rene overflader

Følgende retningslinjer gælder i forhold til bortskaffelse.

Der skal mærkes med sikkerhedssætning P501: ”Rester og emballage bortskaffes som farligt affald.”

Følgende sætning skal anføres under sikkerhedssætning P501: ”Ovenstående sætning er Miljøstyrelsens vejledning om affaldshåndtering af dette produkt. Følg altid kommunens affaldsregulativ og forhør dig hos kommunen, hvis du er i tvivl.”

³ x” skal erstattes med et tal som angivet i godkendelsesbrevets bilag 4.