

Περίληψη των χαρακτηριστικών του προϊόντος για βιοκτόνο

Όνομασία προϊόντος: Nocodor range

Τύπος(οι) προϊόντος: ΡΤ02 - Απολυμαντικά και φυκοκτόνα που δεν προορίζονται για άμεση εφαρμογή στους ανθρώπους ή τα ζώα

Αριθμός άδειας: EU-0029752-0000

Αριθ. αναφ. στοιχείου στο μητρώο βιοκτόνων R4BP 3: EU-0029752-0003

Πίνακας περιεχομένων

Διοικητικές πληροφορίες	1
1.1. Εμπορική ονομασία του προϊόντος	1
1.2. Κάτοχος άδειας	1
1.3. Παρασκευαστής(ές) βιοκτόνων	1
1.4. Παρασκευαστής/-ές της δραστικής ουσίας/-ών	1
2. Σύνθεση και τυποποίηση προϊόντος	2
2.1. Ποιοτικές και ποσοτικές πληροφορίες για τη σύνθεση του βιοκτόνου	2
2.2. Είδος τυποποίησης	2
3. Δηλώσεις επικινδυνότητας και προφύλαξης	2
4. Εγκεκριμένες χρήσεις	3
5. Γενικές οδηγίες χρήσης	5
5.1. Οδηγίες χρήσης	5
5.2. Μέτρα μετριασμού κινδύνου	6
5.3. Ειδικές πιθανές άμεσες ή έμμεσες επιδράσεις και οδηγίες α' βοήθειών	6
5.4. Οδηγίες για την ασφαλή διάθεση του προϊόντος και του περιέκτη του	6
5.5. Συνθήκες αποθήκευσης και διάρκειας ζωής του προϊόντος σε κανονικές συνθήκες αποθήκευσης	6
6. Άλλες πληροφορίες	7

Διοικητικές πληροφορίες

1.1. Εμπορική ονομασία του προϊόντος

Nocolyse nocodor
Glosair 400 nocodor

1.2. Κάτοχος άδειας

Επωνυμία και διεύθυνση του κατόχου άδειας	Επωνυμία	OXY'PHARM
	Διεύθυνση	rue Marcel Paul 829 94500 Champigny-sur-Marne Γαλλία
Αριθμός άδειας	EU-0029752-0000 1-1	

Αριθ. αναφ. στοιχείου στο μητρώο βιοκτόνων R4BP 3

EU-0029752-0003

Ημερομηνία έκδοσης της άδειας

03/10/2023

Ημερομηνία λήξης της άδειας

30/09/2032

1.3. Παρασκευαστής(ές) βιοκτόνων

Όνομα του παρασκευαστή	OXY'PHARM
Διεύθυνση του παρασκευαστή	Rue Marcel Paul, 829 94500 Champigny-sur-Marne Γαλλία
Τοποθεσία των εγκαταστάσεων παραγωγής	Rue Marcel Paul, 829 94500 Champigny-sur-Marne Γαλλία

1.4. Παρασκευαστής/-ές της δραστικής ουσίας/-ών

Δραστικής ουσίας	1315 - Υπεροξείδιο του υδρογόνου
Όνομα του παρασκευαστή	Evonik Resource Efficiency GmbH
Διεύθυνση του παρασκευαστή	Rellinghauser Straße 1—11 45128 Essen Γερμανία
Τοποθεσία των εγκαταστάσεων παραγωγής	Evonik Industries AG / BL Active Oxygens, Untere Kanalstrasse 3 79618 Rheinfelden Γερμανία

2. Σύνθεση και τυποποίηση προϊόντος

2.1. Ποιοτικές και ποσοτικές πληροφορίες για τη σύνθεση του βιοκτόνου

Κοινή ονομασία	Όνομασία κατά IUPAC	Λειτουργία	Αριθμός CAS	Αριθμός ΕΚ	Περιεκτικότητα (%)
Υπεροξείδιο του υδρογόνου		Δραστική Ουσία	7722-84-1	231-765-0	6
Άργυρος.		Μη δραστική ουσία	7440-22-4	231-131-3	0,0017

2.2. Είδος τυποποίησης

AL - Κάθε άλλο υγρό

3. Δηλώσεις επικινδυνότητας και προφύλαξης

Δηλώσεις επικινδυνότητας	<p>Προκαλεί σοβαρό οφθαλμικό ερεθισμό.</p> <p>Επιβλαβές για τους υδρόβιους οργανισμούς, με μακροχρόνιες επιπτώσεις.</p>
Δηλώσεις προφύλαξης	<p>Πλύνετε χέρια σχολαστικά μετά το χειρισμό.</p> <p>Να αποφεύγεται η ελευθέρωση στο περιβάλλον.</p> <p>Να φοράτε μέσα ατομικής προστασίας για τα μάτια.</p> <p>ΣΕ ΠΕΡΙΠΤΩΣΗ ΕΠΑΦΗΣ ΜΕ ΤΑ ΜΑΤΙΑ: Ξεπλύνετε προσεκτικά με νερό για αρκετά λεπτά. Εάν υπάρχουν φακοί επαφής, αφαιρέστε τους, εφόσον είναι εύκολο. Συνεχίστε να ξεπλένετε.</p> <p>Εάν δεν υποχωρεί ο οφθαλμικός ερεθισμός: Συμβουλευθείτε γιατρό.</p> <p>Διάθεση του περιεχομένου σε σημείο συλλογής επικίνδυνων ή ειδικών αποβλήτων</p>

σύμφωνα με εθνικούς κανονισμούς..

Διάθεση του περιέκτη σε σημείο συλλογής επικίνδυνων ή ειδικών αποβλήτων σύμφωνα με εθνικούς κανονισμούς..

4. Εγκεκριμένες χρήσεις

4.1 Περιγραφή χρήσης

Χρήση 1 - Χρήση 1.1: Απολύμανση σκληρών επιφανειών με 6% εκνέφωση υπεροξειδίου του υδρογόνου (FHP)

Τύπος προϊόντος

PT02 - Απολυμαντικά και φυκοκτόνα που δεν προορίζονται για άμεση εφαρμογή στους ανθρώπους ή τα ζώα

Ακριβής περιγραφή της εγκεκριμένης χρήσης, εάν απαιτείται

-

Οργανισμός(οί)-στόχος(οι) (συμπεριλαμβανομένου του σταδίου ανάπτυξης)

επιστημονική ονομασία: -
Κοινή ονομασία: Βακτήρια
στάδιο ανάπτυξης: -

επιστημονική ονομασία: -
Κοινή ονομασία: Ζυμομύκητες
στάδιο ανάπτυξης: -

επιστημονική ονομασία: -
Κοινή ονομασία: Tuberculosis bacilli
στάδιο ανάπτυξης: -

επιστημονική ονομασία: -
Κοινή ονομασία: Ιοί
στάδιο ανάπτυξης: -

επιστημονική ονομασία: -
Κοινή ονομασία: Μύκητες
στάδιο ανάπτυξης: -

Πεδίο χρήσης

Εσωτερικοί Χώροι

Απολύμανση δωματίου με εκνέφωση υπεροξειδίου του υδρογόνου (FHP) για δωμάτια με όγκους μεταξύ 4-150 m³. Περιλαμβάνει απολύμανση σκληρών μη πορωδών επιφανειών εξοπλισμού και υλικών (με εξαίρεση τα ιατροτεχνολογικά προϊόντα) που υπάρχουν στο επεξεργασμένο δωμάτιο:

- Νοσοκομεία & κλινικές,
- εργαστήρια έρευνας και ανάλυσης (συμπεριλαμβανομένων των εργαστηρίων P3 και των λευκών δωματίων),
- μεταφορά σε υγειονομικούς χώρους,
- φαρμακευτική βιομηχανία,
- βιομηχανικά πλυντήρια,
- κέντρα οδοντιατρικής χειρουργικής και εμφυτευμάτων,
- ξενοδοχεία,
- σχολεία,
- παιδικοί σταθμοί.

Μέθοδος/-οι εφαρμογής

Μέθοδος: Εκνέφωση

Λεπτομερής περιγραφή:

Το προϊόν είναι ένα έτοιμο προς χρήση προϊόν που τοποθετείται μέσα σε μια συσκευή. Η συσκευή προκαλεί αυτόματη εκνέφωση του βιοκτόνου προϊόντος, στον κλειστό χώρο/στο κλειστό δωμάτιο προς απολύμανση, απουσία οποιουδήποτε χρήστη ή παρευρισκόμενου.

Δόση και συχνότητα εφαρμογής

Δόση εφαρμογής: - Βακτηριοκτόνος, ζυμοκτόνος, μυκητοκτόνος, φυματοκτόνος και ιοκτόνος δράση: 5 ml προϊόντος/m³ και χρόνος επαφής 2 ώρες. Επεξεργαστείτε για δεύτερη φορά με 5 ml προϊόντος/m³ και χρόνο επαφής 2 ώρες. Η δεύτερη επεξεργασία λαμβάνει χώρα αμέσως μετά την πρώτη. Οι δύο επεξεργασίες μπορούν να προγραμματιστούν έτσι ώστε να πραγματοποιούνται διαδοχικά. Μέγεθος σταγονιδίου: 1-15 μm
Αραίωση (%): -
Αριθμός εφαρμογών και χρόνος εφαρμογής:
Απολυμάνετε δωμάτια και εξοπλισμό όσο συχνά απαιτείται από το ισχύον πρωτόκολλο υγιεινής.

Κατηγορία/-ες χρηστών

Επαγγελματίες

Μεγέθη συσκευασίας και υλικό συσκευασίας

- 1) Πολυαιθυλένιο υψηλής πυκνότητας, λευκή (αδιαφανής) φιάλη 1 λίτρο με ελικωτό κάλυμμα εξαερισμού.
- 2) Πολυαιθυλένιο υψηλής πυκνότητας, γκρι (αδιαφανής) φιάλη μίας χρήσης των 2 λίτρα.
- 3) Πολυαιθυλένιο υψηλής πυκνότητας, λευκό (αδιαφανές) μπιτόνι των 5 λίτρα (συσκευασία επαναπλήρωσης).
- 4) Πολυαιθυλένιο υψηλής πυκνότητας, λευκό (αδιαφανές) μπιτόνι των 20 λίτρα.

4.1.1 Οδηγίες χρήσης ανά χρήση

Οι επιφάνειες πρέπει να καθαρίζονται πριν από την απολύμανση. Το προϊόν είναι έτοιμο προς χρήση και θα πρέπει να χρησιμοποιείται χωρίς αραίωση. Το προϊόν έχει σχεδιαστεί για εξοπλισμό όπως οι συσκευές Nocospray/Bio-sanitizer/Sanofog/Nocomax/Nocomax Easy/Glosair. Διαβάστε τις οδηγίες πριν από τη χρήση. Να χρησιμοποιείται σύμφωνα με τα εξής πρωτόκολλα:

- Βακτηριοκτόνος, ζυμοκτόνος, μυκητοκτόνος, φυματοκτόνος και ιοκτόνος δράση: 5 ml προϊόντος/m³ και χρόνος επαφής 2 ώρες. Επεξεργαστείτε για δεύτερη φορά με 5 ml προϊόντος/m³ και χρόνο επαφής 2 ώρες.

Η δεύτερη επεξεργασία λαμβάνει χώρα αμέσως μετά την πρώτη. Οι δύο επεξεργασίες μπορούν να προγραμματιστούν έτσι ώστε να πραγματοποιούνται διαδοχικά.
Μέγεθος σταγονιδίου: 1-15 μm

Σχετική υγρασία: 25% - 75%
Θερμοκρασία: θερμοκρασία δωματίου

Σεβαστείτε τον συνιστώμενο χρόνο επαφής. Ο χρόνος επαφής ξεκινά όταν στο δωμάτιο υπάρχει η απαιτούμενη ποσότητα προϊόντος.

Ο/η χρήστης θα διεξάγει πάντα μικροβιολογική επικύρωση της απολύμανσης στο δωμάτιο που πρόκειται να απολυμανθεί (ή σε ένα κατάλληλο «πρότυπο δωμάτιο», κατά περίπτωση) με τις συσκευές που πρόκειται να χρησιμοποιηθούν, μετά την οποία μπορεί να δημιουργηθεί ένα πρωτόκολλο για την απολύμανση αυτών των δωματίων και να χρησιμοποιείται από κει κι έπειτα.

4.1.2 Μέτρα μετριασμού κινδύνου ανά χρήση

Ανατρέξτε στις γενικές οδηγίες χρήσης αυτού του Meta SPC.

4.1.3 Στοιχεία των πιθανών άμεσων ή έμμεσων επιπτώσεων, οδηγίες πρώτων βοηθειών και επείγοντα μέτρα για την προστασία του περιβάλλοντος που σχετίζονται με τη χρήση

Πρώτες βοήθειες

ΣΕ ΠΕΡΙΠΤΩΣΗ ΚΑΤΑΠΟΣΗΣ: Ξεπλύνετε αμέσως το στόμα. Εάν το εκτεθειμένο άτομο μπορεί να καταπιεί, δώστε του κάτι να πιει. ΜΗΝ προκαλέσετε εμετό. Καλέστε το ΚΕΝΤΡΟ ΔΗΛΗΤΗΡΙΑΣΕΩΝ ή ένα γιατρό.

ΣΕ ΠΕΡΙΠΤΩΣΗ ΕΠΑΦΗΣ ΜΕ ΤΟ ΔΕΡΜΑ: Πλύνετε το δέρμα με νερό. Εάν εμφανιστούν συμπτώματα, καλέστε το ΚΕΝΤΡΟ ΔΗΛΗΤΗΡΙΑΣΕΩΝ ή ένα γιατρό.

ΣΕ ΠΕΡΙΠΤΩΣΗ ΕΠΑΦΗΣ ΜΕ ΤΑ ΜΑΤΙΑ: Ξεπλύνετε με νερό. Εάν υπάρχουν φακοί επαφής, αφαιρέστε τους, εφόσον είναι εύκολο. Συνεχίστε να ξεπλένετε για 5 λεπτά. Καλέστε το ΚΕΝΤΡΟ ΔΗΛΗΤΗΡΙΑΣΕΩΝ ή ένα γιατρό.

ΣΕ ΠΕΡΙΠΤΩΣΗ ΕΙΣΠΝΟΉΣ: Εάν εμφανιστούν συμπτώματα, καλέστε το ΚΕΝΤΡΟ ΔΗΛΗΤΗΡΙΑΣΕΩΝ ή ένα γιατρό.

Πιθανές άμεσες ή έμμεσες επιπτώσεις

Προκαλεί σοβαρό οφθαλμικό ερεθισμό.

4.1.4 Οδηγίες για την ασφαλή τελική διάθεση του προϊόντος και της συσκευασίας του που σχετίζονται με τη χρήση

Ανατρέξτε στις γενικές οδηγίες χρήσης αυτού του Meta SPC .

4.1.5 Συνθήκες αποθήκευσης και τη διάρκεια ζωής του προϊόντος υπό κανονικές συνθήκες αποθήκευσης που σχετίζονται με τη χρήση

Ανατρέξτε στις γενικές οδηγίες χρήσης αυτού του Meta SPC.

5. Γενικές οδηγίες χρήσης

5.1. Οδηγίες χρήσης

-

5.2. Μέτρα μετριασμού κινδύνου

Κατά τη διάρκεια της διάχυσης, διατηρείστε το δωμάτιο κλειστό και μην εισέρχεστε. Η επεξεργασία θα πρέπει να διεξάγεται χωρίς την παρουσία ανθρώπων ή ζώων.

Όλα τα κενά που υπάρχουν στο δωμάτιο (π.χ., πλαίσια παραθύρων) από τα οποία ενδέχεται να υπάρξει διαρροή του εκνεφώματος πρέπει να σφραγίζονται πριν από τη διάχυση.

Διασφαλίστε ότι η πρόσβαση στον επεξεργασμένο με εκνέφωση χώρο απαγορεύεται σε όλη της διάρκεια της διαδικασίας με μια προειδοποιητική επιγραφή.

Δεν θα πρέπει να επιτρέπεται η πρόσβαση στην περιοχή χρήσης μέχρι η συγκέντρωση του υπεροξειδίου να γίνει $\leq 0,9$ ppm (1,25 mg/m³) ή μια χαμηλότερη σχετική εθνική τιμή αναφοράς.

Ο/Η επαγγελματίας χρήστης μπορεί να εισέρχεται στο δωμάτιο μόνο σε επείγουσες περιπτώσεις, όταν το επίπεδο του υπεροξειδίου του υδρογόνου έχει πέσει κάτω από 36 ppm (50 mg/m³) φορώντας υποχρεωτικά τον εξής προσωπικό προστατευτικό εξοπλισμό (ΠΠΕ): Εξοπλισμός προστασίας του αναπνευστικού (Respiratory Protective Equipment, RPE) ταξινομημένος σύμφωνα με το EN 14387 ή ισοδύναμος με Εκχωρημένο Παράγοντα Προστασίας (APF) 40 (ο τύπος RPE πρέπει να καθορίζεται από τον κάτοχο της άδειας στις πληροφορίες προϊόντος) και κατάλληλος προστατευτικός εξοπλισμός (προστατευτικά γάντια ταξινομημένα σύμφωνα με το Ευρωπαϊκό Πρότυπο EN 374 ή ισοδύναμα, μέσα ατομικής προστασίας για τα μάτια σύμφωνα με το Ευρωπαϊκό Πρότυπο EN ISO 16321 ή ισοδύναμα, ολόσωμη φόρμα προστασίας). Το υλικό των προστατευτικών γαντιών και της ολόσωμης φόρμας προστασίας πρέπει να καθορίζεται από τον κάτοχο της άδειας στις πληροφορίες προϊόντος. Βλέπε ενότητα 6 για τους πλήρεις τίτλους.

Θα πρέπει να χρησιμοποιείται συσκευή μέτρησης ώστε να διασφαλίζεται ότι η συγκέντρωση του υπεροξειδίου του υδρογόνου έχει μειωθεί κάτω από 0,9 ppm ή μια χαμηλότερη σχετική εθνική τιμή αναφοράς. Ζώα/άτομα χωρίς προστατευτικό εξοπλισμό μπορούν να εισέλθουν ξανά στο δωμάτιο χρήσης μόνο αφού η συγκέντρωση υπεροξειδίου του υδρογόνου στον αέρα μειωθεί κάτω από 1,25 mg/m³ (0,9 ppm) ή μια χαμηλότερη σχετική εθνική τιμή αναφοράς.

Προσωπικός προστατευτικός εξοπλισμός:

Να φοράτε γυαλιά χημικής προστασίας σύμφωνα με το Ευρωπαϊκό Πρότυπο EN ISO 16321 ή ισοδύναμα για τα μέσα ατομικής προστασίας για τα μάτια κατά την ανάμιξη και φόρτωση του προϊόντος στη συσκευασία/περιέκτη που χρησιμοποιείται απευθείας στη συσκευή εκνέφωσης (όπως Nocospray, Bio-sanitizer, Sanofog, Nocomax ή Nocomax Easy).

5.3. Ειδικές πιθανές άμεσες ή έμμεσες επιδράσεις και οδηγίες α' βοήθειών

-

5.4. Οδηγίες για την ασφαλή διάθεση του προϊόντος και του περιέκτη του

Στο τέλος της επεξεργασίας, η διάθεση του μη χρησιμοποιηθέντος προϊόντος και της συσκευασίας να γίνεται σύμφωνα με τους τοπικούς κανονισμούς. Το χρησιμοποιηθέν προϊόν μπορεί να ξεπλυθεί στο δημόσιο σύστημα αποχέτευσης ή να διατεθεί στην εναπόθεση κοπριάς ανάλογα με τους τοπικούς κανονισμούς. Να αποφεύγεται η ελευθέρωση σε μια μεμονωμένη εγκατάσταση επεξεργασίας λυμάτων.

5.5. Συνθήκες αποθήκευσης και διάρκειας ζωής του προϊόντος σε κανονικές συνθήκες αποθήκευσης

- Χρόνος αποθήκευσης: 2 χρόνια.

6. Άλλες πληροφορίες

Οι πλήρεις τίτλοι των προτύπων EN που αναφέρονται στην ενότητα 5.2 παρατίθενται παρακάτω:
EN 374 – Προστατευτικά γάντια έναντι επικίνδυνων χημικών ουσιών και μικροοργανισμών
EN ISO 16321 - Μέσα ατομικής προστασίας για τα μάτια και το πρόσωπο για επαγγελματική χρήση
EN 14387 - Αναπνευστικές συσκευές προστασίας - Φίλτρο/φίλτρα αερίων και φίλτρο/φίλτρα συνδυασμού - Απαιτήσεις, έλεγχος, σήμανση