

Charakterystyka produktu biobójczego

Nazwa produktu: INDAL IOFOAM

Grupa produktowa: Gr. 03 - Higiena weterynaryjna

Gr. 03 - Higiena weterynaryjna

Gr. 03 - Higiena weterynaryjna

Numer pozwolenia: PB/PL/2022/0506/MR/BPF

Numer referencyjny w R4BP 3: PL-0014154-0002

Spis treści

Informacje administracyjne	1
1.1. Nazwa handlowa produktu	1
1.2. Posiadacz pozwolenia	1
1.3. Producent (-ci) produktów biobójczych	1
1.4. Producent (-ci) substancji czynnych	2
2. Skład i postać użytkowa produktu	2
2.1. Informacje jakościowe i ilościowe o składzie produktu biobójczego	2
2.2. Rodzaj postaci użytkowej	3
3. Zwroty wskazujące rodzaj zagrożenia i środki ostrożności	3
4. Zastosowanie (zastosowania) objęte zezwoleniem	3
5. Ogólne wskazówki dotyczące stosowania	10
5.1. Instrukcje stosowania	10
5.2. Środki zmniejszające ryzyko	10
5.3. Szczegóły dotyczące prawdopodobnych, bezpośrednich lub pośrednich działań niepożądanych, instrukcje w zakresie pierwszej pomocy oraz środki ochrony środowiska w nagłych wypadkach	10
5.4. Instrukcje w zakresie bezpiecznego usuwania produktu i jego opakowania	10
5.5. Warunki przechowywania oraz długość okresu przechowywania produktów biobójczych w normalnych warunkach przechowywania	11
6. Inne informacje	11

Informacje administracyjne

1.1. Nazwa handlowa produktu

INDAL IOFOAM

1.2. Posiadacz pozwolenia

Nazwa i adres posiadacza pozwolenia	Nazwa	QUARON SAS
	Adres	3 rue de la Buhotière 35091 RENNES Francja
Numer pozwolenia	PB/PL/2022/0506/MR/BPF 1-1	
Numer referencyjny w R4BP 3	PL-0014154-0002	
Data udzielenia pozwolenia	25/05/2022	
Data ważności pozwolenia	12/06/2029	

1.3. Producent (-ci) produktów biobójczych

Nazwa producenta substancji czynnej	QUARON
Adres producenta substancji czynnej	3, rue de la Buhotière - Z.I. de la Haie des Cognets 35136 Saint-Jacques de la Lande Francja
Lokalizacja zakładów produkcyjnych	Route de Criquier 60220 Formerie Francja
	3, rue de la Buhotière Z.I. de la Haie des Cognets 35 136 Saint-Jacques de la Lande Francja

1.4. Producent (-ci) substancji czynnych

Substancja czynna	1349 - Polyvinylpyrrolidone iodine
Nazwa producenta substancji czynnej	Ashland Service BV
Adres producenta substancji czynnej	Affiliate of Ashland Inc. Pesetastraat 5 - 2991 XT Barendrecht - Postbus 8619 3009 AP Rotterdam Holandia
Lokalizacja zakładów produkcyjnych	Cosayach Nitratos S.A. Oficina Cala Cala S/N Pozo almonte Iquique Chile
	SQM - Los Militares 4290 Piso 3 Las Conde-Santiago Chile
	Algorta Norte Ex-Oficina Ercilla s/n Ruta B-330 Km.28,2 Comuna de Sierra Gorda Antofagasta Chile

Substancja czynna	1349 - Polyvinylpyrrolidone iodine
Nazwa producenta substancji czynnej	Pantheon FZE (DMCC Branch)
Adres producenta substancji czynnej	403, Reef Tower, Jumeira Lake Tower Shaikh Zayed Road -- Dubai Zjednoczone Emiraty Arabskie
Lokalizacja zakładów produkcyjnych	Cosayach Nitratos S.A. Oficina Cala Cala S/N Pozo almonte Iquique Chile

Substancja czynna	1349 - Polyvinylpyrrolidone iodine
Nazwa producenta substancji czynnej	BASF SE
Adres producenta substancji czynnej	- 67056 Ludwigshafen Niemcy
Lokalizacja zakładów produkcyjnych	BASF SE 67056 Ludwigshafen Niemcy

2. Skład i postać użytkowa produktu

2.1. Informacje jakościowe i ilościowe o składzie produktu biobójczego

Nazwa zwyczajowa	Nazwa IUPAC	Funkcja	Numer CAS	Numer WE	Zawartość (%)
Polyvinylpyrrolidone iodine		Substancja czynna	25655-41-8		2,9
Laurylosiarczan sodu	Dodecylosiarczan sodu	Substancja niebędąca substancją czynną	68891-38-3		0,54

2.2. Rodzaj postaci użytkowej

AL - Liquide prêt à l'emploi

3. Zwroty wskazujące rodzaj zagrożenia i środki ostrożności

Zwroty wskazujące rodzaj zagrożenia

Działa drażniąco na oczy.

Działa szkodliwie na organizmy wodne, powodując długotrwałe skutki.

Zwroty wskazujące środki ostrożności

Dokładnie umyć ręce po użyciu.

Unikać uwolnienia do środowiska.

Stosować rękawice ochronne.

Stosować odzież ochronną.

Stosować ochronę oczu.

Stosować ochronę twarzy.

W PRZYPADKU DOSTANIA SIĘ DO OCZU: Ostrożnie płukać wodą przez kilka minut. Wyjąć soczewki kontaktowe, jeżeli są i można je łatwo usunąć. Nadal płukać.

W przypadku utrzymywania się działania drażniącego na oczy: Zasięgnąć porady.

W przypadku utrzymywania się działania drażniącego na oczy: Zasięgnąć zgłosić się pod opiekę lekarza.

Usuwać zawartość do uprawnionych firm utylizacji odpadów..

Usuwać pojemnik do uprawnionych firm utylizacji odpadów..

4. Zastosowanie (zastosowania) objęte zezwoleniem

4.1 Opis użycia

Zastosowanie 1 - Zastosowanie 1: Dezynfekcja strzyków zwierząt mlecznych: Przedudojowa dezynfekcja strzyków metodą zanurzenia ręcznego przez użytkownika profesjonalnego

Grupa produktowa

Gr. 03 - Higiena weterynaryjna

W stosownych przypadkach, dokładny opis zastosowania objętego pozwoleniem

brak

Zwalczany(-e) organizm(-y) (w tym etap rozwoju)

Nazwa naukowa: --
Nazwa zwyczajowa: bakterie
Etap rozwoju: --

Nazwa naukowa: E.cloacae
Nazwa zwyczajowa: dodatkowe szczepy
Etap rozwoju: --

Nazwa naukowa: L.brevis
Nazwa zwyczajowa: dodatkowe szczepy
Etap rozwoju: --

Nazwa naukowa: P.vulgaris
Nazwa zwyczajowa: dodatkowe szczepy
Etap rozwoju: --

Nazwa naukowa: P.aeruginosa
Nazwa zwyczajowa: dodatkowe szczepy
Etap rozwoju: --

Nazwa naukowa: S.Typhimurium
Nazwa zwyczajowa: dodatkowe szczepy
Etap rozwoju: --

Nazwa naukowa: --
Nazwa zwyczajowa: drożdże
Etap rozwoju: --

Nazwa naukowa: --
Nazwa zwyczajowa: bakteriofagi
Etap rozwoju: --

Obszar zastosowania

Wewnątrz

Wewnątrz pomieszczeń
Dezynfekcja strzyków zwierząt mlecznych (bydła mlecznego) do zastosowania przed udojem.

Sposób (-oby) nanoszenia

metoda: --
Szczegółowy opis:
Zanurzanie ręczne za pomocą kubka zanurzeniowego

Dawka (-i) i częstość nanoszenia

Stosowana dawka: -
Rozcieńczenie (%): -
Liczba i harmonogram aplikacji:

Zanurzanie ręczne za pomocą kubka zanurzeniowego
Produkt gotowy do użycia nakładać 2 razy dziennie przed każdym udojem.

Warunki czyste

Czas kontaktu: 1 minuta

Kategoria (-e) użytkowników

Profesjonalny

Wielkości opakowań i materiały opakowaniowe

Pojemnik nieprzezroczysty (PEHD) o masie: 10 kg, 20 kg, 60 kg, 200 kg, 1000 kg.

4.1.1 Instrukcja użytkowania dla danego zastosowania

- Produkt nakładać przy pomocy kubka zanurzeniowego o objętości 300 ml.
- Czysty i suchy kubek zanurzeniowy napełnić do 3/4 objętości (225 ml).
- Kubek zanurzeniowy z produktem ścisnąć (około 3-6 razy) tak, aby płyn podniósł się do poziomu 2/3 objętości.
- Przed udojem zanurzać w płynie każdy strzyk przez około 1 minutę.
- Po dezynfekcji i przed udojem dokładnie wytrzeć strzyki.

4.1.2 Środki ograniczające ryzyko dla danego zastosowania

- W trakcie nalewania płynu do kubka zanurzeniowego, dezynfekcji i wycierania strzyków stosować chemicznie odporne rękawice ochronne (posiadacz pozwolenia powinien określić rodzaj materiału).

4.1.3 Gdy dotyczy danego zastosowania, szczegóły dotyczące prawdopodobnych, bezpośrednich lub pośrednich działań niepożądanych, instrukcje w zakresie pierwszej pomocy oraz środki ochrony środowiska w nagłych wypadkach

patrz sekcja 5.3

4.1.4 Gdy dotyczy danego zastosowania, instrukcje w zakresie bezpiecznego usuwania produktu i jego opakowania

patrz sekcja 5.4

4.1.5 Gdy dotyczy danego zastosowania, warunki przechowywania oraz długość okresu przechowywania produktów biobójczych w normalnych warunkach przechowywania

patrz sekcja 5.5

4.2 Opis użycia

Zastosowanie 2 - Zastosowanie 2: Dezynfekcja strzyków zwierząt mlecznych: Przedudojowa dezynfekcja strzyków ręczną metodą pianową przez użytkownika profesjonalnego

Grupa produktowa	Gr. 03 - Higiena weterynaryjna
W stosownych przypadkach, dokładny opis zastosowania objętego pozwoleniem	brak
Zwalczany(-e) organizm(-y) (w tym etap rozwoju)	<p>Nazwa naukowa: -- Nazwa zwyczajowa: bakterie Etap rozwoju: --</p> <p>Nazwa naukowa: E.cloacae Nazwa zwyczajowa: dodatkowe szczepy Etap rozwoju: --</p> <p>Nazwa naukowa: L.brevis Nazwa zwyczajowa: -- Etap rozwoju: Brak danych</p> <p>Nazwa naukowa: P.vulgaris Nazwa zwyczajowa: dodatkowe szczepy Etap rozwoju: --</p> <p>Nazwa naukowa: P.aeruginosa Nazwa zwyczajowa: dodatkowe szczepy Etap rozwoju: --</p> <p>Nazwa naukowa: S.Typhimurium Nazwa zwyczajowa: dodatkowe szczepy Etap rozwoju: --</p> <p>Nazwa naukowa: -- Nazwa zwyczajowa: drożdże Etap rozwoju: --</p> <p>Nazwa naukowa: -- Nazwa zwyczajowa: bakteriofagi Etap rozwoju: --</p>
Obszar zastosowania	<p>Wewnątrz</p> <p>Wewnątrz pomieszczeń Dezynfekcja strzyków zwierząt mlecznych (bydła mlecznego) do zastosowania przed udojem.</p>
Sposób (-oby) nanoszenia	<p>metoda: -- Szczegółowy opis: Ręczna metoda pianowa za pomocą kubka zanurzeniowego</p>
Dawka (-i) i częstość nanoszenia	<p>Stosowana dawka: - Rozcieńczenie (%): - Liczba i harmonogram aplikacji:</p> <p>Produkt gotowy do użycia nakładać 2 razy dziennie przed każdym udojem.</p> <p>Warunki czyste</p> <p>Czas kontaktu: 1 minuta</p>

Kategoria (-e) użytkowników

Profesjonalny

Wielkości opakowań i materiały opakowaniowe

Pojemnik nieprzezroczysty (PEHD) o masie: 10 kg, 20 kg, 60 kg, 200 kg, 1000 kg.

4.2.1 Instrukcja użytkowania dla danego zastosowania

- Produkt nakładać przy pomocy kubka zanurzeniowego o objętości 300 ml.
- Czysty i suchy kubek zanurzeniowy napełnić do 3/4 objętości (225 ml).
- Kubek zanurzeniowy z produktem ścisnąć (około 3-6 razy) tak, aby płyn podniósł się do poziomu 2/3 objętości.
- Przed udojem zanurzać w płynie każdy strzyk przez około 1 minutę.
- Po dezynfekcji i przed udojem dokładnie wytrzeć strzyki.

4.2.2 Środki ograniczające ryzyko dla danego zastosowania

- W trakcie nalewania płynu do kubka zanurzeniowego, dezynfekcji i wycierania strzyków stosować chemicznie odporne rękawice ochronne (posiadacz pozwolenia powinien określić rodzaj materiału).

4.2.3 Gdy dotyczy danego zastosowania, szczegóły dotyczące prawdopodobnych, bezpośrednich lub pośrednich działań niepożądanych, instrukcje w zakresie pierwszej pomocy oraz środki ochrony środowiska w nagłych wypadkach

patrz sekcja 5.3

4.2.4 Gdy dotyczy danego zastosowania, instrukcje w zakresie bezpiecznego usuwania produktu i jego opakowania

patrz sekcja 5.4

4.2.5 Gdy dotyczy danego zastosowania, warunki przechowywania oraz długość okresu przechowywania produktów biobójczych w normalnych warunkach przechowywania

patrz sekcja 5.5

4.3 Opis użycia

Zastosowanie 3 - Zastosowanie 3: Dezynfekcja strzyków zwierząt mlecznych: Przedudojowa dezynfekcja strzyków metodą rozpylania automatycznego przez użytkownika profesjonalnego

Grupa produktowa

Gr. 03 - Higiena weterynaryjna

W stosownych przypadkach, dokładny opis zastosowania objętego pozwoleniem

brak

Zwalczany(-e) organizm(-y) (w tym etap rozwoju)

Nazwa naukowa: --
Nazwa zwyczajowa: bakterie
Etap rozwoju: --

Nazwa naukowa: E.cloacae
Nazwa zwyczajowa: dodatkowe szczepy
Etap rozwoju: --

Nazwa naukowa: L.brevis
Nazwa zwyczajowa: dodatkowe szczepy
Etap rozwoju: --

Nazwa naukowa: P.vulgaris
Nazwa zwyczajowa: dodatkowe szczepy
Etap rozwoju: --

Nazwa naukowa: P.aeruginosa
Nazwa zwyczajowa: dodatkowe szczepy
Etap rozwoju: --

Nazwa naukowa: S.Typhimurium
Nazwa zwyczajowa: dodatkowe szczepy
Etap rozwoju: --

Nazwa naukowa: --
Nazwa zwyczajowa: drożdże
Etap rozwoju: --

Nazwa naukowa: --
Nazwa zwyczajowa: bakteriofagi
Etap rozwoju: --

Obszar zastosowania

Wewnątrz

Wewnątrz pomieszczeń
Dezynfekcja strzyków zwierząt mlecznych (bydła mlecznego) do zastosowania przed udojem.

Sposób (-oby) nanoszenia

metoda: --
Szczegółowy opis:
Rozpylanie automatyczne

Dawka (-i) i częstość nanoszenia

Stosowana dawka: -
Rozcieńczenie (%): -
Liczba i harmonogram aplikacji:

	<p>Produkt gotowy do użycia nakładać 2 razy dziennie przed każdym udojem.</p> <p>Warunki czyste</p> <p>Czas kontaktu: 1 minuta</p>
Kategoria (-e) użytkowników	Profesjonalny
Wielkości opakowań i materiały opakowaniowe	Pojemnik nieprzezroczysty (PEHD) o masie: 10 kg, 20 kg, 60 kg, 200 kg, 1000 kg.

4.3.1 Instrukcja użytkowania dla danego zastosowania

patrz sekcja 5.1

4.3.2 Środki ograniczające ryzyko dla danego zastosowania

patrz sekcja 5.2

4.3.3 Gdy dotyczy danego zastosowania, szczegóły dotyczące prawdopodobnych, bezpośrednich lub pośrednich działań niepożądanych, instrukcje w zakresie pierwszej pomocy oraz środki ochrony środowiska w nagłych wypadkach

patrz sekcja 5.3

4.3.4 Gdy dotyczy danego zastosowania, instrukcje w zakresie bezpiecznego usuwania produktu i jego opakowania

patrz sekcja 5.4

4.3.5 Gdy dotyczy danego zastosowania, warunki przechowywania oraz długość okresu przechowywania produktów biobójczych w normalnych warunkach przechowywania

patrz sekcja 5.5

5. Ogólne wskazówki dotyczące stosowania

5.1. Instrukcje stosowania

- Przed zastosowaniem produktu należy przeczytać etykietę oraz postępować zgodnie z instrukcją.
- Przed dezynfekcją dokładnie umyć strzyki.
- Po dezynfekcji i przed udojem dokładnie wytrzeć strzyki i spód wymiona, używając bawełnianego lub papierowego ręcznika.
- Nie płukać strzyków wodą do momentu podłączenia aparatu udojowego.
- W przypadku gdy konieczna jest przed- i poudojowa dezynfekcja strzyków, po udoju należy zastosować produkt, który nie zawiera jodu.

5.2. Środki zmniejszające ryzyko

patrz sekcja 4.1.2, 4.2.2, 4.3.2.

5.3. Szczegóły dotyczące prawdopodobnych, bezpośrednich lub pośrednich działań niepożądanych, instrukcje w zakresie pierwszej pomocy oraz środki ochrony środowiska w nagłych wypadkach

Skutki uboczne/działania niepożądane: Brak innych niż wynikających z klasyfikacji.

Pierwsza pomoc:

Kontakt z oczami: Natychmiast płukać oczy dużą ilością wody, utrzymując powieki otwarte. Wyjąć soczewki kontaktowe, jeżeli są i można je łatwo usunąć. Nadal płukać ciepłą wodą przez co najmniej 10 minut. W razie wystąpienia podrażnienia lub zaburzenia widzenia, skontaktować się z lekarzem.

Kontakt ze skórą: Zdjąć zanieczyszczoną odzież i obuwie. Umyć skórę wodą z mydłem.

W razie wystąpienia objawów, skontaktować się z ośrodkiem zatruc.

Połknięcie: Wypłukać usta wodą. Skontaktować się z ośrodkiem zatruc. W przypadku wystąpienia objawów lub wypicia dużych ilości produktu natychmiast skontaktować się z lekarzem.

Wdychanie: Poszkodowanego wynieść na świeże powietrze i ułożyć w pozycji umożliwiającej swobodne oddychanie. W przypadku utrzymujących się dolegliwości lub wdychania dużych ilości produktu natychmiast skontaktować się z lekarzem.

W razie utraty przytomności ułożyć poszkodowanego w pozycji bocznej ustalonej i natychmiast wezwać lekarza. Nie podawać niczego do picia i nie wywoływać wymiotów.

Zachować opakowanie lub etykietę produktu.

Środki ochrony środowiska:

- Unikać uwolnienia produktu i jego pozostałości i opakowań po produkcie do gleby, wód powierzchniowych i kanalizacji.

5.4. Instrukcje w zakresie bezpiecznego usuwania produktu i jego opakowania

- Opakowanie po produkcie, pozostałości produktu po zastosowaniu zamknięte w oznakowanym pojemniku należy usunąć w sposób bezpieczny i przekazać firmie posiadającej uprawnienia do odzysku i unieszkodliwiania odpadów niebezpiecznych (np. w spalarni). Nie mieszać ze strumieniem odpadów komunalnych.
- Nie usuwać produktu, jego pozostałości i opakowań po produkcie do gleby, wód powierzchniowych i kanalizacji.

5.5. Warunki przechowywania oraz długość okresu przechowywania produktów biobójczych w normalnych warunkach przechowywania

Produkt przechowywać w oryginalnym, oznakowanym, szczelnie zamkniętym opakowaniu, w temperaturze do 15, w suchym i dobrze wentylowanym miejscu niedostępnym dla dzieci oraz zwierząt. Przechowywać z dala od światła słonecznego. Chronić przed zamarzaniem. Nie przechowywać razem z żywnością, napojami i paszami dla zwierząt.
Długość okresu przechowywania: do 12 miesięcy od daty produkcji, w temperaturze poniżej 15°C

6. Inne informacje

Produkt zawiera pochodne piroolidyny. Nie stosować produktu w przypadku nadwrażliwości na ww. związki.