

EN

ANNEX

SUMMARY OF PRODUCT CHARACTERISTICS FOR A BIOCIDAL PRODUCT

Kenolac Forte W

Product type(s)

PT03: Veterinary hygiene

Authorisation number: EU-0027740-0000 1-8

R4BP asset number: IS-0029946-0009

1. ADMINISTRATIVE INFORMATION	3
1.1. Trade name(s) of the product	3
1.2. Authorisation holder	3
1.3. Manufacturer(s) of the product	3
1.4. Manufacturer(s) of the active substance(s)	3
2. PRODUCT COMPOSITION AND FORMULATION	4
2.1. Qualitative and quantitative information on the composition of the product	4
2.2. Type(s) of formulation	4
3. HAZARD AND PRECAUTIONARY STATEMENTS	5
4. AUTHORISED USE(S)	6
4.1. Use description	6
5. GENERAL DIRECTIONS FOR USE	8
5.1. Instructions for use	8
5.2. Risk mitigation measures	8
5.3. Particulars of likely direct or indirect effects, first aid instructions and emergency measures to protect the environment	8
5.4. Instructions for safe disposal of the product and its packaging	8
5.5. Conditions of storage and shelf-life of the product under normal conditions of storage	8
6. OTHER INFORMATION	9

1. ADMINISTRATIVE INFORMATION

1.1. Trade name(s) of the product

Trade name(s)	Kenolac Forte W
---------------	-----------------

1.2. Authorisation holder

Name and address of the authorisation holder	Name	CID LINES NV
	Address	Waterpoortstraat 2 8900 Ieper Belgium
Authorisation number	EU-0027740-0000 1-8	
<i>R4BP asset number</i>	IS-0029946-0009	
Date of the authorisation	01/09/2022	
Expiry date of the authorisation	31/08/2032	

1.3. Manufacturer(s) of the product

Name of manufacturer	CID LINES NV
Address of manufacturer	Waterpoortstraat 2 8900 Ieper Belgium
Location of manufacturing sites	CID LINES NV site 1
	Waterpoortstraat 2 8900 Ieper Belgium

1.4. Manufacturer(s) of the active substance(s)

Active substance	L-(+)-lactic acid
Name of manufacturer	Purac Biochem bv
Address of manufacturer	Arkelsedijk 46 4206 Gorinchem Netherlands (the)
Location of manufacturing sites	Purac Biochem bv site 1
	Arkelsedijk 46 4206 Gorinchem Netherlands (the)

Active substance	L-(+)-lactic acid
Name of manufacturer	Jungbunzlauer S.A.
Address of manufacturer	Z.I. et Portuaire, B.P. 32 67390 Marckolsheim France
Location of manufacturing sites	Jungbunzlauer S.A. site 1
	Z.I. et Portuaire, B.P. 32 67390 Marckolsheim France

2. PRODUCT COMPOSITION AND FORMULATION

2.1. Qualitative and quantitative information on the composition of the product

Common name	IUPAC name	Function	CAS number	EC number	Content (%)
L-(+)-lactic acid		active substance	79-33-4	201-196-2	7,5
Natríumlárylsúlfat	Brennisteinssýra, mónó-C12-14-alkýl esterar, natrífumsölt	Non-active substance	85586-07-8	287-809-4	1,3
Ísóprópanól	Própan-2-ól	Non-active substance	67-63-0	200-661-7	3

2.2. Type(s) of formulation

AL Any other liquid

3. HAZARD AND PRECAUTIONARY STATEMENTS

Hazard statements	H318: Causes serious eye damage.
Precautionary statements	P280: Wear verndar augu/andlit. P305+P351+P338: IF IN EYES: Rinse cautiously with water for several minutes. Remove contact lenses, if present and easy to do. Continue rinsing. P310: Immediately call a doctor.

4. AUTHORISED USE(S)

4.1. Use description

Table 1. Spenadýfur eftir mjólkurgjöf með því að dýfa

Product type	PT03: Veterinary hygiene
Where relevant, an exact description of the authorised use	Á ekki við
Target organism(s) (including development stage)	Scientific name: önnur: bakteríur Common name: Bacteria Development stage: no data Scientific name: önnur: gær Common name: Yeasts Development stage: no data
Field(s) of use	indoor use Dýralæknir: (Tilbúið til notkunar) RTU eftirdýfa til sóttþreinsunar á spena, eftir mjaltir, án undangengins hreinsunar
Application method(s)	Method: Með því að doppa Detailed description: /
Application rate(s) and frequency	Application Rate: Virkt gegn bakteríum og gersveppum: Tilbúið til notkunar eftir 5 mínútur. Lyfið verður að snúa aftur til RT fyrir notkun. Dilution (%): - Number and timing of application: Virkt gegn bakteríum og gersveppum: RTU (með 3,6 - 7,5 % Mjólkursýra eftir því sem lyfið er talið) Eftir 5 mín. snertitíma Efnið verður að ná "aftur" stofuhita fyrir notkun
Category(ies) of users	professional
Pack sizes and packaging material	1 l, 5 l, 10 l, 20 l, 25 l, 30 l, 60 l, 200 l, 220 l, 600 l, 1000 l, 1100 l 1 kg, 5 kg, 10 kg, 20 kg, 25 kg, 30 kg, 60 kg, 200 kg, 220 kg, 600 kg, 1000 kg, 1100 kg HDPE (háþétni pólýetýlen)

4.1.1. Use-specific instructions for use

sjá almennar notkunarleiðbeiningar fyrir Meta SPC 8

4.1.2. Use-specific risk mitigation measures

sjá almennar notkunarleiðbeiningar fyrir Meta SPC 8

4.1.3. Where specific to the use, the particulars of likely direct or indirect effects, first aid instructions and emergency measures to protect the environment

sjá almennar notkunarleiðbeiningar fyrir Meta SPC 8

4.1.4. Where specific to the use, the instructions for safe disposal of the product and its packaging

sjá almennar notkunarleiðbeiningar fyrir Meta SPC 8

4.1.5. Where specific to the use, the conditions of storage and shelf-life of the product under normal conditions of storage

sjá almennar notkunarleiðbeiningar fyrir Meta SPC 8

5. GENERAL DIRECTIONS FOR USE¹

5.1. Instructions for use

Berið efnið á strax eftir hverjar mjaltir, tvisvar til þrisvar sinnum á dag. Gakktu úr skugga um að teygjan sé allt að þrjú fjórðu að lengd. Fyllið á dýfubakkann með tilætluðu magni af efninu en notið ekki meira vökva en nauðsynlegt er. Notið 5 ml fyrir hverja kýr og hverja meðferð. Virtu notkunar tímann, 5 mínútur. Varan verður að ná hærri hita en 20°C fyrir notkun. Til þess að tryggja fullnægjandi sóttþreinsun þarf að láta dýrin standa í að minnsta kosti 5 mínútur.

5.2. Risk mitigation measures

Efnagleraugu þurfa að vera á.

5.3. Particulars of likely direct or indirect effects, first aid instructions and emergency measures to protect the environment

EF Í AUGUM: Skolaðu tafarlaust með vatni í nokkrar mínútur. Fjarlægðu augnlinsur ef til staðar og auðvelt er. Haltu áfram að skola í að minnsta kosti 15 mínútur. Hringdu strax í 112/sjúkrabíl til að fá læknaðstöð.

EF GLEYPT ER: Hreinsaðu munninn strax. Gefið eitthvað að drekka ef einstaklingur sem hefur verið útsett getur gleypt. EKKI valda uppköstum. Hringdu í 112/sjúkrabíl til læknishjálpar

EF Á HÚÐ: Þvoið húðina strax með miklu vatni. Fjarlægðu síðan allt mengað föt og þvoðu það áður en það er notað aftur. Haltu áfram að þvo húðina með vatni í 15 mínútur. Hringdu í Eitrunarmiðstöð, s. 543-2222 eða í 112 eða lækni.

EF INNÖNDUNIN ER: Ef einkenni koma fram skal hringja í Eitrunarmiðstöð, 2. 543-2222 eða í 112 eða lækni.

5.4. Instructions for safe disposal of the product and its packaging

Farga skal umbúðum og innihaldi sem hættulegu úrgangsefni og er förgun á fullri ábyrgð eiganda úrgangsefnisins. Ekki má farga úrgangi í holræsi og vatnssvæði. Fargið á öruggan hátt í samræmi við gildandi reglur á hverjum stað.

5.5. Conditions of storage and shelf-life of the product under normal conditions of storage

Geymið aðeins í upprunalegu ílátinu á kældu, vel loftuðum stað. Geymið ílátið lokað þegar það er ekki í notkun. Geymsluþol efnisins er 2 ár.

¹Instructions for use, risk mitigation measures and other directions for use under this section are valid for any authorised uses.

6. OTHER INFORMATION

The hazard and precautionary statements shall be in Icelandic on the product label.

The Hazard Statements

H318: Veldur alvarlegum augnskaða.

The Precautionary statements

P280: Notið augnhlífur/andlitshlífur.

P305+P351+P338: BERIST EFNID Í AUGU: Skolið varlega með vatni í nokkrar mínútur. Fjarlægið snertilinsur ef það er auðvelt. Skolið áfram.

P310: Hringið umsvifalaust í lækni