



Bilag 1.1 (Meta-SPC 1)

Oplysninger til etiket og brugsanvisning for Nopa Nordic, BPR-reg. nr. 927-1-1-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-Forordningen².

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 mod bakterier, gær og svampe på overflader. Ikke til erhvervsmæssig brug.”

2) I advarselsfeltet:

”FARE

Forårsager alvorlig øjenskade (H318).

Forårsager hudirritation (H315).

Kan ætse metaller (H290).

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



Skadelig for vandlevende organismer, med langvarige virkninger (H412).

Advarsel! Må ikke anvendes i forbindelse med andre produkter. Farlige luftarter (klor) kan frigøres.

Vask huden grundigt efter brug.

Undgå øjenkontakt ved brug af koncentratet.

Vask hænder efter opblanding.

Undgå udledning til miljøet.

Overtrædelse af nedenstående særligt fremhævede forskrifter kan medføre straf:

Må kun anvendes som desinfektionsmiddel mod bakterier, gær og svampe på overflader. Ikke til erhvervsmæssig brug.

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

Opbevares utilgængeligt for børn.

Må ikke opbevares sammen med fødevarer, drikkevarer og foderstoffer.

Levnedsmidler og foderstoffer må ikke forurenes.

Hylder, borde og andre flader, hvor levnedsmidler skal ligge eller opbevares, må ikke behandles og skal efter arbejdet omhyggeligt renses for eventuelle stænk og spild.

Må ikke tømmes i kloakfløb.”

Farepiktogrammet GHS05.

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

”Hvis der er brug for lægehjælp, medbring da beholderen eller etiketten.

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.

VED KONTAKT MED HUDEN: Vask med rigeligt vand og sæbe.

Ved hudirritation: Søg lægehjælp.”



3) I deklarationsfeltet:

- a) Teksten ”Desinfektionsmiddel, BPR-reg. nr. 927-1-1-x³. Aktivstof og biocidholdigt produkt er godkendt efter biocidforordningen (Forordning (EU) nr. 528/2012)”.
- b) Oplysning om præparattype: flydende koncentrat for dette præparat.
- c) Indholdet af aktivstof i vægtprocent 2,40 % w/w, svarende til 25,1 g/l til 26,5 g/L ved 20 °C.
- d) Udløbsdatoen skal anføres. Denne dato må højst være 18 måneder efter produktionsdatoen. Etikettens dato kan udformes som en henvisning til en produktionsdato andetsteds på emballagen.
- e) Batchnummer eller – betegnelse skal anføres.
- f) Pakningsstørrelse 0,750 L og 1,5 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.