

Biosidivalmisteen ominaisuuksia koskeva yhteenveto (SPC)

Valmisteen nimi: Synodex

Valmisteryhmä(t): PT03 - Eläinten hygienia

PT03 - Eläinten hygienia

Lupnumero: EU-0030143-0000

R4BP-viitenumero: EU-0030143-0001

Sisällysluettelo

Hallinnollisia tietoja	1
1.1. Valmisteen kauppanimet	1
1.2. Luvanhaltija	1
1.3. Biosidivalmisteiden valmistaja(t)	2
1.4. Tehoaineen/tehoaineiden valmistaja(t)	2
2. Valmisteen koostumus ja formulaatio	2
2.1. Laadulliset ja määrälliset tiedot biosidivalmisteen koostumuksesta	2
2.2. Valmistetyyppi	3
3. Vaara- ja turvalausekkeet	3
4. Hyväksytty käyttö / hyväksytyt käytöt	3
5. Yleiset käyttöohjeet	6
5.1. Käyttöohjeet	7
5.2. Riskinhallintatoimet	7
5.3. Mahdolliset suorat tai epäsuorat haittavaikutukset, ensiapuohjeet sekä kiireelliset toimenpiteet ympäristön suojelemiseksi	7
5.4. Ohjeet valmisteen ja sen pakkausten turvallisesta hävittämisestä	7
5.5. Varastointiolosuhteet ja säilyvyysaika normaaleissa säilytysolosuhteissa	7
6. Muut tiedot	8

Hallinnollisia tietoja

1.1. Valmisteen kaupanimet

Synodex
Lactopost
Lactopost Y
Lactopost Plus
Lactopost Extra
Synodex Y
Synodex Extra
Synodex Plus
Udder X
Teat Care
Lacto Gold
Lacto Extra
Lactogold
Lacto Spray

1.2. Luvanhaltija

Luvanhaltijan nimi ja osoite

Nimi	Arrow Regulatory (Ireland) Limited
Osoite	The Black Church St. Mary's Place D07 P4AX Dublin Irlanti

Lupnumero

EU-0030143-0000 1-1

R4BP-viitenumero

EU-0030143-0001

Luvan myöntämispäivä

03/10/2023

**Luvan voimassaolon
päättymispäivä**

30/09/2033

1.3. Biosidivalmisteiden valmistaja(t)

Valmistajan nimi	Quat-Chem Ltd. A Neogen Company
Valmistajan osoite	1-4 Sandfield Industrial Park, Dodgson Street, Rochdale OL16 5SJ Lancashire Yhdistynyt kuningaskunta
Valmistuspaikkojen sijainti	1-4 Sandfield Industrial Park, Dodgson Street, Rochdale OL16 5SJ Lancashire Yhdistynyt kuningaskunta

1.4. Tehoaineen/tehoaineiden valmistaja(t)

Tehoaine	1322 - L-(+)-maitohappo
Valmistajan nimi	Purac Biochem bv
Valmistajan osoite	Arkelsedijk 46 4206 AC Gorinchem Alankomaat
Valmistuspaikkojen sijainti	Arkelsedijk 46 4206 AC Gorinchem Alankomaat

Tehoaine	1322 - L-(+)-maitohappo
Valmistajan nimi	Jungbunzlauer S. A
Valmistajan osoite	Z.I. et Portuaire, B.P. 32 FR-67390 Marckolsheim Ranska
Valmistuspaikkojen sijainti	Z.I. et Portuaire, B.P. 32 FR-67390 Marckolsheim Ranska

2. Valmisteen koostumus ja formulaatio

2.1. Laadulliset ja määrälliset tiedot biosidivalmisteen koostumuksesta

Yleisnimi	IUPAC-nimi	Käyttötarkoitus	CAS-numero	EY-numero	Pitoisuus (%)
L-(+)-maitohappo		Tehoaine	79-33-4	201-196-2	4

2.2. Valmistetyyppi

AL - Kaikki muut nesteet

3. Vaara- ja turvalausekkeet

Vaaralausekkeet

Ärsyttää ihoa.
Vaurioittaa vakavasti silmiä.

Turvalausekkeet

Käytä suojakäsineitä.
Käytä silmiensuojainta.
Pese kädet huolellisesti käsittelyn jälkeen.
JOS KEMIKAALIA JOUTUU SILMIIN:Huuhto huolellisesti vedellä usean minuutin ajan.Poista piilolinssit, jos sen voi tehdä helposti. Jatka huuhtomista.
Ota välittömästi yhteys lääkäriin.
JOS KEMIKAALIA JOUTUU IHOLLE:Pese runsaalla vedellä.
Jos ilmenee ihoärsytystä:Hakeudu lääkäriin.
Riisu saastunut vaatetus.Ja pese ennen uudelleenkäyttöä.
Hävitä sisältö hävitettäväksi vaarallisten tai erikoisjätteiden keruupisteeseen kansallisten säännösten mukaisesti.
Hävitä pakkaus hävitettäväksi vaarallisten tai erikoisjätteiden keruupisteeseen kansallisten säännösten mukaisesti.

4. Hyväksytty käyttö / hyväksytyt käytöt

4.1 Käytön kuvaus

Käyttö 1 - Käyttö # 1.1 – Vetimen desinfiointi lypsyn jälkeen – manuaalinen kastaminen

Valmisteryhmä(t)

PT03 - Eläinten hygienia

Tarvittaessa tarkka kuvaus hyväksytystä käytöstä

-

Kohde-eliöt (myös kehitysvaihe)

Tieteellinen nimi: Bakteerit
Yleisnimi: Bakteerit
Kehitysvaihe: -

Tieteellinen nimi: Hiivat
Yleisnimi: Hiivat
Kehitysvaihe: -

Käyttöalue

sisäkäyttö

Vetimen desinfiointi lypsyn jälkeen manuaalisesti kastamalla vedinkastokuppia käyttäen

Annostelutapa/-tavat

Menetelmä: Manuaalinen kastaminen vedinkastokuppia käyttämällä
Yksityiskohtainen kuvaus:

Kosketusaika kastettaessa 30 °C:ssa likaisissa olosuhteissa:
- 5 minuuttia bakteereille ja hiivoille.

Käyttömäärä ja -taajuus

Käyttömäärä: 5–10 ml vedintä kohden
Laimennus (%): Käyttövalmis valmiste
Annostelukertojen määrä ja ajankohta:
enintään 2 kertaa vuorokaudessa

Käyttäjärühmä(t)

ammattilainen

Pakkauskoot ja pakkausmateriaali

1000 litran suurtiheyspolyeteleeni (HDPE)-säiliö HDPE-sulkimella;
200 litran muovirumpu HDPE-sulkimella;
25 litran HDPE-tyynyri, jossa DIN 61 tai vastaava HDPE-kierrekorkki;
5 litran HDPE-tyynyri, jossa DIN 51 tai vastaava HDPE-kierrekorkki.

4.1.1 Käyttökohtaiset käyttöohjeet

Katso yleiset käyttöohjeet.
Valmiste levitetään lypsyn jälkeen vedinkastokuppia käyttäen.
Esipuhdistusta vedin kuivalla pyyhkeellä, kaada valmiste kastokupin säiliöön. Kastokuppia käytettäessä kuppi asetetaan vuorollaan jokaiseen vetimeen ja käyttäjä puristaa valmisteen säiliöstä kuppiin. Kupissa on takaiskuventtiili, joten valmisteen jäämät eivät pääse takaisin säiliöön.

4.1.2 Käyttökohtaiset riskinhallintatoimet

Katso yleiset käyttöohjeet.

4.1.3 Tarvittaessa tarkemmat tiedot suorista tai epäsuorista vaikutuksista, ensiapuohjeista ja ympäristönsuojeluohjeista

Katso yleiset käyttöohjeet.

4.1.4 Tarvittaessa valmisteen ja sen pakkauksen jätehuolto-ohjeet

Katso yleiset käyttöohjeet.

4.1.5 Tarvittaessa valmisteen säilytysolosuhteet ja säilyvyys normaaleissa olosuhteissa

Katso yleiset käyttöohjeet.

4.2 Käytön kuvaus

Käyttö 2 - Käyttö # 1.2 – Vetimen desinfiointi lypsyn jälkeen - ruiskutus

Valmisteryhmä(t)

PT03 - Eläinten hygienia

Tarvittaessa tarkka kuvaus hyväksytystä käytöstä

-

Kohde-eliöt (myös kehitysvaihe)

Tieteellinen nimi: Bakteerit
Yleisnimi: Bakteerit
Kehitysvaihe: -

Tieteellinen nimi: Hiivat
Yleisnimi: Hiivat
Kehitysvaihe: -

Käyttöalue

sisäkäyttö

Vetimen desinfiointi lypsyn jälkeen käsiruiskulla

Annostelutapa/-tavat

Menetelmä: Manuaalinen ruiskutus käsiruiskulla
Yksityiskohtainen kuvaus:

Kosketusaika ruiskutuksessa 30 °C:ssa likaisissa olosuhteissa:
- 5 minuuttia bakteereille ja hiivoille.

Käyttömäärä ja -taajuus

Käyttömäärä: 5–10 ml vedintä kohden
Laimennus (%): käyttövalmis valmiste
Annostelukertojen määrä ja ajankohta:
enintään 2 kertaa vuorokaudessa

Käyttäjärühmä(t)

ammattilainen

Pakkauskoot ja pakkausmateriaali

1000 litran HDPE-säiliö HDPE-sulkimella;
200 litran muovirumpu HDPE-sulkimella;
25 litran HDPE-tyynyri, jossa DIN 61 tai vastaava HDPE-kierrekorkki;
5 litran HDPE-tyynyri, jossa DIN 51 tai vastaava HDPE-kierrekorkki.

4.2.1 Käyttökohtaiset käyttöohjeet

Katso yleiset käyttöohjeet.
Valmiste levitetään lypsyn jälkeen käsiruiskulla.
Esipuhdista vedin kuivalla pyyhkeellä, kaada valmiste ruiskun säiliöön. Käyttäjä käsittelee jokaisen eläimen kerran lypsyn jälkeen.

4.2.2 Käyttökohtaiset riskinhallintatoimet

Katso yleiset käyttöohjeet.
Ammattikäyttäjien on varmistettava, että sivulliset kollegat eivät ole käsittelyalueella ruiskutusdesinfiointin aikana. Jos sivullisten kollegojen läsnäolo on välttämätöntä, ammattikäyttäjien on varmistettava, että myös kollegat käyttävät samantyyppisiä henkilönsuojaimia kuin käyttäjä.

4.2.3 Tarvittaessa tarkemmat tiedot suorista tai epäsuorista vaikutuksista, ensiapuohjeista ja ympäristönsuojeluohjeista

Katso yleiset käyttöohjeet.

4.2.4 Tarvittaessa valmisteen ja sen pakkauksen jätehuolto-ohjeet

Katso yleiset käyttöohjeet.

4.2.5 Tarvittaessa valmisteen säilytysolosuhteet ja säilyvyys normaaleissa olosuhteissa

Katso yleiset käyttöohjeet.

5. Yleiset käyttöohjeet

5.1. Käyttöohjeet

Katso Meta-SPC 1:n käyttökohtaiset käyttöohjeet.

Lue aina etiketti tai esite ennen käyttöä.

Valmiste on saatettava huoneenlämpöön ennen käyttöä. Vedintä kohden levitettävän valmisteen määrä riippuu hoidettavasta eläimestä. Isoille nisäkkäille (lehmät, kamelit) – enintään 10 ml vedintä kohden ja pienille nisäkkäille (lammas, vuohet) – enintään 5 ml vedintä kohden. Varmista, että vetimet on peitetty desinfiointiaineella kauttaaltaan. Jotta kosketusaika on riittävä, on pidettävä huolta, että valmistetta ei poisteta levityksen jälkeen (lehmä on esim. pidettävä seisomassa vähintään 5 minuutin ajan).

5.2. Riskinhallintatoimet

Eurooppalaisen standardin EN ISO 16321 mukaisen tai vastaavan silmiensuojaimen käyttö on pakollista valmisteen käsittelyn aikana.

Vältä koskemista kädellä silmään.

Käytä kemikaaleja kestäviä suojakäsineitä valmisteen käsittelyvaiheessa (nitrilikäsineet – luokiteltu eurooppalaisten standardien EN ISO 374 tai EN 455 tai vastaavien mukaisesti).

Tässä mainittujen eurooppalaisten standardien täydelliset nimet ovat saatavilla osiosta 6.

5.3. Mahdolliset suorat tai epäsuorat haittavaikutukset, ensiapuohjeet sekä kiireelliset toimenpiteet ympäristön suojelemiseksi

JOS KEMIKAALIA JOUTUU IHOLLE: Pese heti runsaalla vedellä. Riisu saastuneet vaatteet sen jälkeen ja pese ne ennen uudelleenkäyttöä. Jatka ihon huuhtelua vedellä 15 minuutin ajan. Ota yhteys MYRKYTYSTIETOKESKUKSEEN tai lääkäriin.

JOS KEMIKAALIA JOUTUU SILMIIN: Huuhdo heti huolellisesti vedellä usean minuutin ajan. Poista mahdolliset piilolinssit, jos sen voi tehdä helposti. Jatka huuhtelua vähintään 15 minuuttia. Soita 112/ambulanssi saadaksesi lääkinnällistä apua.

JOS KEMIKAALIA ON HENGITETTY: Siirrä raittiiseen ilmaan ja pidä lepoasennossa, jossa on helppo hengittää. Jos ilmenee oireita: Soita 112/ambulanssi saadaksesi lääkinnällistä apua. Jos oireita ei ilmene: Ota yhteys MYRKYTYSTIETOKESKUKSEEN tai lääkäriin.

JOS KEMIKAALIA ON NIELTY: Huuhtele suu välittömästi. Anna jotain juotavaa, jos altistunut henkilö pystyy nielemään. Ei saa oksennuttaa. Soita 112/ambulanssi saadaksesi lääkinnällistä apua.

5.4. Ohjeet valmisteen ja sen pakkausten turvallisesta hävittämisestä

Käsittelyn päätyttyä hävitä käyttämätön valmiste ja sen alkuperäinen pakkaus paikallisten vaatimusten mukaisesti. Käytetty valmiste voidaan huuhdella kunnalliseen viemäriin tai hävittää lannan mukana paikallisten määräysten mukaisesti. Vältä päästämistä erilliseen jätevedenpuhdistamoon.

5.5. Varastointiolosuhteet ja säilyvyysaika normaaleissa säilytysolosuhteissa

Säilytä lasten ulottumattomissa.

Säilytä alkuperäisessä säiliössä tiiviisti suljettuna.

Säilytä 0 °C – + 30 °C lämpötilassa.

Säilyvyysaika: 24 kuukautta

6. Muut tiedot

Kohdassa 5.2 "Riskinhallintatoimet" viitattujen eurooppalaisten standardien täydelliset nimet ovat:

EN ISO 16321 - Ammattikäyttöön tarkoitetut silmien ja kasvojen suojaimet.

EN ISO 374 – Vaarallisilta kemikaaleilta ja mikro-organismeilta suojaavat käsineet

EN 455 - Kertakäyttöiset terveydenhuollon käsineet.