



## Bilag 1.1 (Meta-SPC 1)

### Oplysninger til etiket og brugsanvisning for Christeysn's Propan-1/2-ol BPF, BPR-reg. nr. 944-1-1-x<sup>1</sup>.

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-Forordningen <sup>2</sup>.

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 til bekæmpelse af bakterier og gær på overflader samt ved dypning af objekter. Kun til erhvervmæssig brug.”

2) I advarselsfeltet:

”FARE

Forårsager alvorlig øjenskade (H318).

Kan forårsage sløvhed eller svimmelhed (H336).

Brandfarlig væske og damp (H226).

Gentagen kontakt kan give tør eller revnet hud.

Undgå indånding af damp/spray.

---

<sup>1</sup> x” skal erstattes med et tal som angivet i godkendelsesbrevets bilag 4.

<sup>2</sup> 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



Brug kun udendørs eller i et rum med god udluftning.

Vask huden grundigt efter brug.

Bær øjenbeskyttelse, ansigtsbeskyttelse og kemisk resistente beskyttelseshandsker ved brug af produktet." Handskematerialet og udformning af øjen- og ansigtsbeskyttelse skal angives af godkendelsesindehaveren i produktdatabladet.

"Ved lavtrykssprøjtning skal bæres en beskyttende heldragt som er uigennemtrængelig for det biocidholdige produkt" Heldragtens materiale skal specificeres af indehaveren af godkendelsen i produktinformationen.

"Det er obligatorisk at bruge åndedrætsværn ved brug af produktet i uspecificerede rum, cleanrooms, laboratorier, bioteknologiske faciliteter, farmaceutiske og kosmetiske produktionsfaciliteter og i institutionskøkkener og –kantiner." Beskyttelsesfaktoren skal angives af godkendelsesindehaveren i produktdatabladet).

"Udluft behandlede områder grundigt, inden de tages i brug igen.

Overtrædelse af nedenstående særligt fremhævede forskrifter kan medføre straf:

**Må kun anvendes som desinfektionsmiddel til bekæmpelse af bakterier og gær på overflader samt ved dypning af objekter. Kun til erhvervsmæssig brug.**

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

**Holdes væk fra gnister, åben ild og varme overflader. Rygning forbudt.**

**Må kun anvendes i områder, der er utilgængelige for offentligheden.**

**Ubeskyttede personer og dyr skal holdes væk fra de behandlede områder under anvendelsen.**

**Produktet må kun anvendes en gang om dagen.**

**Opbevares utilgængeligt for børn.**

**Må ikke opbevares sammen med fødevarer, drikkevarer og foderstoffer.**

**Levnedsmidler og foderstoffer må ikke forurennes.**

**Ved lavtrykssprøjtning må produktet kun anvendes på et område på maksimalt 8 m<sup>2</sup> i uspecificerede rum og maksimalt 10 m<sup>2</sup> i cleanrooms, laboratorier, bioteknologiske faciliteter, farmaceutiske og kosmetiske produktionsfaciliteter, institutionskøkkener og -kantiner, industrielle køkkener og produktionsrum."**

Farepiktogrammerne GHS02, GHS05, og GHS07.



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

VED INDÅNDING: Flyt personen til et sted med frisk luft og sørg for, at vejrtrækningen lettes.

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.

3) I deklarationsfeltet:

a) Teksten ”Desinfektionsmiddel, BPR-reg. nr. 944-1-1-x<sup>3</sup>. Aktivstoffer og biocidholdigt produkt er godkendt efter biocidforordningen (Forordning (EU) nr. 528/2012)”.

b) Oplysning om præparattype: ”væske” for dette præparat.

c) Indholdet af aktivstoffer i vægtprocent (% w/w) og g/L ved 20 °C.

d) Udløbsdatoen skal anføres. Denne dato må højst være to år efter produktionsdatoen. Etikettens dato kan udformes som en henvisning til en produktionsdato andetsteds på emballagen.

e) Batchnummer eller – betegnelse skal anføres.

f) Pakningsstørrelse i 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.”

---

<sup>3</sup> x” skal erstattes med et tal som angivet i godkendelsesbrevets bilag 4.