

# Resumo das características do produto biocida (SPC BP)

**Nome do produto:** Nocodor range

**Tipo(s) do produto:** TP 02 - Desinfetantes e algicidas não destinados a aplicação direta em seres humanos ou animais

**Número da autorização:** EU-0029752-0000

**Número de referência do ativo  
R4BP 3:** EU-0029752-0006

## Índice

Informação administrativa	1
1.1. Nome comercial do produto	1
1.2. Titular da Autorização	1
1.3. Fabricante(s) dos produtos biocidas	1
1.4. Fabricante(s) da(s) substância(s) ativa(s)	2
2. Composição e formulação do produto	2
2.1. Informações qualitativas e quantitativas sobre a composição do produto biocida	2
2.2. Tipo de formulação	2
3. Advertências de perigo e recomendações de prudência	2
4. Utilização(ões) autorizada(s)	3
5. Orientações gerais para a utilização	6
5.1. Instruções de utilização	6
5.2. Medidas de redução do risco	6
5.3. Detalhes sobre os efeitos diretos ou indiretos prováveis, instruções de primeiros socorros e medidas de emergência para proteger o ambiente	6
5.4. Instruções para a eliminação segura do produto e da sua embalagem	7
5.5. Condições de armazenamento e prazo de validade do produto em condições normais de armazenamento	7
6. Outras informações	7

## Informação administrativa

### 1.1. Nome comercial do produto

Nocolyse One Shot nocodor
Nocolyse + nocodor
Glosair 600 nocodor

### 1.2. Titular da Autorização

<b>Nome e endereço do titular da autorização</b>	Nome	OXY'PHARM
	Endereço	rue Marcel Paul 829 94500 Champigny-sur-Marne França
<b>Número da autorização</b>	EU-0029752-0000 1-2	

<b>Número de referência do ativo R4BP 3</b>	EU-0029752-0006
<b>Data da autorização</b>	03/10/2023
<b>Data de caducidade da autorização</b>	30/09/2032

### 1.3. Fabricante(s) dos produtos biocidas

<b>Nome do fabricante</b>	OXY'PHARM
<b>Endereço do fabricante</b>	Rue Marcel Paul, 829 94500 Champigny-sur-Marne França
<b>Localização das instalações de fabrico</b>	Rue Marcel Paul, 829 94500 Champigny-sur-Marne França

#### 1.4. Fabricante(s) da(s) substância(s) ativa(s)

<b>Substância ativa</b>	1315 - Peróxido de hidrogénio (água oxigenada) mesmo solidificado com ureia
<b>Nome do fabricante</b>	Evonik Resource Efficiency GmbH
<b>Endereço do fabricante</b>	Rellinghauser Straße 1—11 45128 Essen Alemanha
<b>Localização das instalações de fabrico</b>	Evonik Industries AG / BL Active Oxygens, Untere Kanalstrasse 3 79618 Rheinfelden Alemanha

## 2. Composição e formulação do produto

### 2.1. Informações qualitativas e quantitativas sobre a composição do produto biocida

Denominação comum	Nome IUPAC	Função	Número CAS	Número CE	Teor (%)
Peróxido de hidrogénio (água oxigenada) mesmo solidificado com ureia		Substância ativa	7722-84-1	231-765-0	12
Prata		Substância não ativa	7440-22-4	231-131-3	0,0017

### 2.2. Tipo de formulação

AL - Qualquer outro líquido
-----------------------------

## 3. Advertências de perigo e recomendações de prudência

<b>Advertências de perigo</b>	<p>Pode agravar incêndios; comburente.</p> <p>Provoca lesões oculares graves.</p> <p>Nocivo para os organismos aquáticos com efeitos duradouros.</p>
<b>Recomendações de prudência</b>	<p>Manter afastado do calor, superfícies quentes, faísca, chama aberta e outras fontes de ignição. – Não fumar.</p> <p>Manter afastado da roupa e de outras matérias combustíveis.</p> <p>Evitar a libertação para o ambiente.</p> <p>Usar proteção ocular.</p>

SE ENTRAR EM CONTACTO COM OS OLHOS:Enxaguar cuidadosamente com água durante vários minutos.Se usar lentes de contacto, retire-as, se tal lhe for possível. Continue a enxaguar.

Contacte imediatamente um CENTRO DE INFORMAÇÃO ANTIVENENOS.

Contacte imediatamente um médico.

Eliminar o conteúdo em num ponto de recolha de resíduos perigosos ou especiais, em conformidade com a regulamentação nacional..

Eliminar o recipiente em num ponto de recolha de resíduos perigosos ou especiais, em conformidade com a regulamentação nacional..

## 4. Utilização(ões) autorizada(s)

### 4.1 Descrição do uso

#### Utilização 1 - Utilização #2.1: Desinfecção de superfícies duras através de 12% Nebulização de Peróxido de Hidrogénio (FHP)

##### Tipo de produto

TP 02 - Desinfetantes e algicidas não destinados a aplicação direta em seres humanos ou animais

##### Se aplicável, uma descrição exata da utilização autorizada

-

##### Organismo(s) alvo (incluindo o estágio de desenvolvimento)

Nome científico: -  
Nome comum: Bactérias  
Estadio de desenvolvimento: -

Nome científico: -  
Nome comum: Leveduras  
Estadio de desenvolvimento: -

Nome científico: -  
Nome comum: esporos bacterianos  
Estadio de desenvolvimento: -

Nome científico: -  
Nome comum: Tuberculosis bacilli  
Estadio de desenvolvimento: -

Nome científico: -  
Nome comum: Viruses  
Estadio de desenvolvimento: -

Nome científico: -  
Nome comum: Fungos  
Estadio de desenvolvimento: -

##### Campos de utilização

Interior

Desinfecção de salas com FHP (Fogging Hydrogen Peroxide) para salas com volumes entre 4-150 m<sup>3</sup>. Envolve a desinfecção de superfícies duras não porosas de equipamentos e materiais (excluindo dispositivos médicos) presentes na sala tratada:

- Hospitais e clínicas,
- laboratórios de pesquisa e análise (incluindo laboratórios P3 e salas limpas),
- transporte em cuidados de saúde,
- indústria farmacêutica,
- lavandarias industriais,
- centros de cirurgia dentária e implantologia,

	<ul style="list-style-type: none"> <li>- hotéis,</li> <li>- escolas,</li> <li>- creches.</li> </ul>
<b>Método(s) de aplicação</b>	<p>Método: Nebulização  Descrição detalhada:  O produto encontra-se pronto a usar, sendo colocado num dispositivo. Este dispositivo nebuliza automaticamente o produto biocida, no espaço/quarto fechado para ser desinfetado, não devendo encontra-se qualquer utilizador ou outra pessoa no seu interior.</p>
<b>Frequência de aplicação e dosagem</b>	<p>Taxa de aplicação: - Actividade bactericida, leveduricida, fungicida, esporicida e virucida: 3 ml de produto/m<sup>3</sup> e 2 horas de tempo de contacto. Tratar uma segunda vez com 3 ml de produto/m<sup>3</sup> e 2 horas de tempo de contacto. - Actividade tuberculicida : 5 ml de produto/m<sup>3</sup> e 2 horas de tempo de contacto. Tratar uma segunda vez com 3 ml de produto/m<sup>3</sup> e 2 horas de tempo de contacto. O segundo tratamento tem lugar logo após o primeiro. Os dois tratamentos podem ser programados de forma a serem realizados sequencialmente. Dimensão das gotas: 1-15 µm  Diluição (%): -  Número e calendário da aplicação:  Desinfete salas e equipamentos com a frequência exigida pelo protocolo de higiene em vigor.</p>
<b>Categoria(s) de utilizadores</b>	<p>Profissional</p>
<b>Capacidade e material da embalagem</b>	<ol style="list-style-type: none"> <li>1) PEAD, garrafa branca (não transparente) de 1 litro com uma tampa de rosca degaseificadora.</li> <li>2) PEAD, garrafa de utilização única de cor cinza (não transparente) de 2 litros.</li> <li>3) PEAD, Jerricã branco (não-transparente) de 5 litros (embalagem de recarga).</li> <li>4) PEAD, Jerricã branco (não-transparente) de 20 litros.</li> </ol>

#### 4.1.1 Instruções específicas de utilização

As superfícies devem ser limpas antes da desinfecção. O produto encontra-se pronto a usar e deve ser utilizado sem diluição. O produto é concebido para equipamentos como Nocospray/Bio-sanitizer/Sanofog/Nocomax/Nocomax Easy/Glosair. Leia as instruções antes de utilizar. Utilizar de acordo com os seguintes protocolos:

- Actividade bactericida, leveduricida, fungicida, esporicida e virucida: 3 ml de produto/m<sup>3</sup> e 2 horas de tempo de contacto. Tratar uma segunda vez com 3 ml de produto/m<sup>3</sup> e 2 horas de tempo de contacto.
- Actividade tuberculicida : 5 ml de produto/m<sup>3</sup> e 2 horas de tempo de contacto. Tratar uma segunda vez com 3 ml de produto/m<sup>3</sup> e 2 horas de tempo de contacto.

O segundo tratamento tem lugar logo após o primeiro. Os dois tratamentos podem ser programados de forma a serem realizados sequencialmente.

Dimensão das gotas: 1-15 µm  
Humidade relativa: 25% - 75%  
Temperatura: temperatura da sala  
Respeite o tempo de contacto. O tempo de contacto começa quando a quantidade necessária de produto está presente na sala.

O utilizador deve sempre efetuar uma validação microbiológica da desinfeção das salas a serem desinfetadas (ou numa "sala padrão" adequada, se aplicável) com os dispositivos a serem utilizados, após o que pode ser feito um protocolo de desinfeção destas salas para ser utilizado posteriormente.

#### 4.1.2 Medidas de mitigação do risco específicas

Por favor consulte as instruções gerais de utilização deste Meta SPC.

#### 4.1.3 Quando aplicável, as indicações de efeitos diretos ou indiretos prováveis, instruções de primeiros socorros e medidas de emergência para proteger o ambiente

##### Primeiros socorros

EM CASO DE INGESTÃO: Enxaguar a boca de imediato. Dar algo para beber, se a pessoa exposta for capaz de engolir. NÃO provocar o vômito. Chamar o 112/ambulância para assistência médica.

SE ENTRAR EM CONTACTO COM A PELE: Enxaguar a pele com água abundantes. Depois disso, retire todo o vestuário contaminado e lave-o antes de o reutilizar. Continuar a lavar a pele com água durante 15 minutos. Contacte um CENTRO ANTI-VENENOS ou um médico.

EM CASO DE INALAÇÃO: Se ocorrerem sintomas contacte um CENTRO ANTI-VENENOS ou um médico.

SE ENTRAR EM CONTACTO COM OS OLHOS: Lavar imediatamente com água durante vários minutos. Se usar lentes de contacto, retire-as, se tal lhe for possível. Continue a enxaguar durante pelo menos 15 minutos. Chamar o 112/ambulância para assistência médica.

Efeitos prováveis directos e indirectos  
Provoca irritação ocular grave.

#### 4.1.4 Quando aplicável, as instruções relativas à eliminação segura do produto e da sua embalagem

Por favor consulte as instruções gerais de utilização deste Meta SPC.

#### 4.1.5 Quando aplicável, as condições de armazenamento e o prazo de validade do produto em condições normais de armazenamento

Por favor consulte as instruções gerais de utilização deste Meta SPC.

## 5. Orientações gerais para a utilização

### 5.1. Instruções de utilização

-

### 5.2. Medidas de redução do risco

Durante a difusão, mantenha a sala fechada e não entre. O tratamento deve ser conduzido sem a presença de seres humanos ou animais.

Antes da difusão, devem ser vedadas todas as aberturas existentes na sala (por exemplo, caixilhos de janelas) por onde possa haver fuga da névoa.

Assegure-se de que o acesso à área tratada com nebulização está proibido durante todo o procedimento com um sinal de aviso. O acesso à área tratada não deve ser permitido até que a concentração de peróxido de hidrogénio seja  $\leq 0,9$  ppm (1,25 mg/m<sup>3</sup>) ou um valor de referência nacional relevante inferior.

O utilizador profissional só pode entrar na sala em situações de emergência, quando o nível de peróxido de hidrogénio tiver descido abaixo de 36 ppm (50 mg/m<sup>3</sup>), usando obrigatoriamente os seguintes Equipamentos de Protecção Individual (EPI): Equipamento de protecção respiratória (EPR) classificado em conformidade com a norma EN 14387 ou equivalente, com um factor de protecção atribuído (APF) 40 (o tipo de EPR deve ser especificado pelo titular da autorização na informação sobre o produto) e equipamento de protecção adequado (luvas classificadas de acordo com a Norma Europeia EN 374 ou equivalente, protecção ocular de acordo com a Norma Europeia EN ISO 16321 ou equivalente, fato-macaco). O material das luvas e do fato-macaco protetor deve ser especificado pelo detentor da autorização na informação do produto. Ver secção 6 para os títulos completos das normas EN.

Deve ser utilizado um dispositivo de medição para garantir que a concentração de peróxido de hidrogénio desceu abaixo de 0,9 ppm ou de um valor de referência nacional relevante inferior. Os animais ou pessoas sem equipamento de protecção só podem voltar a entrar na sala tratada depois da concentração de peróxido de hidrogénio no ar ter diminuído para menos de 1,25 mg/m<sup>3</sup> (0,9 ppm) ou para um valor de referência nacional relevante mais baixo.

Equipamento de Protecção Individual:

Utilizar óculos de protecção resistentes a produtos químicos, em conformidade com a Norma Europeia EN ISO 16321 ou equivalente, para protecção dos olhos durante a mistura e o enchimento do produto na embalagem ou no recipiente que é diretamente utilizado no dispositivo de nebulização (como o Nocospray, o Bio-sanitizer, o Sanofog, o Nocomax ou o Nocomax Easy).

### 5.3. Detalhes sobre os efeitos diretos ou indiretos prováveis, instruções de primeiros socorros e medidas de emergência para proteger o ambiente

-



#### 5.4. Instruções para a eliminação segura do produto e da sua embalagem

No final do tratamento, eliminar o produto não utilizado e a embalagem, em conformidade com os regulamentos locais. O produto já utilizado pode ser descarregado no esgoto municipal ou eliminado no depósito de estrume, dependendo dos regulamentos locais. Evite a descarga para uma estação de tratamento de águas residuais individual.

#### 5.5. Condições de armazenamento e prazo de validade do produto em condições normais de armazenamento

- Prazo de validade: 2 anos.

#### 6. Outras informações

Os títulos completos das normas EN mencionadas na secção 5.2 são indicados a seguir:

EN 374 - Luvas de proteção contra produtos químicos perigosos e microrganismos

EN ISO 16321 - Proteção dos olhos e da face para utilização profissional

EN 14387 - Dispositivos de proteção respiratória - Filtro(s) anti-gás e filtro(s) misto(s) - Requisitos, ensaios, marcação