

Resumé af et biocidholdigt produkts egenskaber

Produkt navn: Nocodor range

Produkttype(r): PT02 - Produkter til desinfektionsmidler og algedræbende midler, som ikke er beregnet til direkte anvendelse på mennesker eller dyr

Godkendelsesnummer: EU-0029752-0000

Referencenummer på emne i R4BP 3: EU-0029752-0006

Indholdsfortegnelse

Administrative oplysninger	1
1.1. Produktets handelsnavn	1
1.2. Godkendelsesindehaver	1
1.3. Producent(er) af de biocidholdige produkter	1
1.4. Producent(er) af aktivstoffet (aktivstofferne)	2
2. Produktets sammensætning og formulering	2
2.1. Kvalitative og kvantitative oplysninger om sammensætningen af det biocidholdige produkt	2
2.2. Formuleringstype	2
3. Faresætninger og sikkerhedssætninger	2
4. Godkendt(e) anvendelse(r)	3
5. Generelle anvisninger til brug	5
5.1. Brugsanvisning	5
5.2. Risiko reducerende foranstaltninger	6
5.3. Førstehjælps instruktioner og sikkerheds foranstaltninger for at beskytte miljøet ved risiko for direkte eller indirekte effekter	6
5.4. sikkerhedsinstruktion ang. Affaldshåndtering af produkt og emballage	6
5.5. opbevaringsregler for lagring af produktet under normale omstændigheder.	6
6. Andre oplysninger	6

Administrative oplysninger

1.1. Produktets handelsnavn

Nocolyse One Shot nocodor
Nocolyse + nocodor
Glosair 600 nocodor

1.2. Godkendelsesindehaver

Godkendelsesindehaverens navn og adresse	Navn	OXY'PHARM
	Adresse	rue Marcel Paul 829 94500 Champigny-sur-Marne Frankrig
Godkendelsesnummer	EU-0029752-0000 1-2	

Referencenummer på emne i R4BP 3

EU-0029752-0006

Godkendelsesdato

03/10/2023

Godkendelsens udløbsdato

30/09/2032

1.3. Producent(er) af de biocidholdige produkter

Producentens navn	OXY'PHARM
Adressen på fabrikanten	Rue Marcel Paul, 829 94500 Champigny-sur-Marne Frankrig
Placering af produktionsanlæg	Rue Marcel Paul, 829 94500 Champigny-sur-Marne Frankrig

1.4. Producent(er) af aktivstoffet (aktivstofferne)

Aktivstof	1315 - hydrogenperoxid
Producentens navn	Evonik Resource Efficiency GmbH
Adressen på fabrikanten	Rellinghauser Straße 1—11 45128 Essen Tyskland
Placering af produktionsanlæg	Evonik Industries AG / BL Active Oxygens, Untere Kanalstrasse 3 79618 Rheinfelden Tyskland

2. Produktets sammensætning og formulering

2.1. Kvalitative og kvantitative oplysninger om sammensætningen af det biocidholdige produkt

Almindeligt navn	IUPAC-navn	Funktion	CAS-nummer	EF-nummer	Indhold (%)
hydrogenperoxid		Aktivstof	7722-84-1	231-765-0	12
Sølv		Ikke-aktivt stof	7440-22-4	231-131-3	0,0017

2.2. Formuleringstype

AL - Opløsning til brug ufortyndet

3. Faresætninger og sikkerhedssætninger

Faresætninger	Kan forstærke brand, brandnærende. Forårsager alvorlig øjenskade. Skadelig for vandlevende organismer, med langvarige virkninger.
Sikkerhedssætninger	Holdes væk fra varme, varme overflader, gnister, åben ild og andre antændelseskilder. – Rygning forbudt. Holdes væk fra beklædningsgenstande og andre brændbare materialer. Undgå udledning til miljøet. Bær øjenbeskyttelse.

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 .

Ring omgående til en læge.

Indholdet bortskaffes i på et indsamlingssted for farligt eller specielt affald i henhold til national lovgivning.

beholderen bortskaffes i på et indsamlingssted for farligt eller specielt affald i henhold til national lovgivning.

4. Godkendt(e) anvendelse(r)

4.1 brug beskrivelse

Anvendelse 1 - Brug 2.1: Desinfektion af hårde overflader ved hjælp af 12% tågesprøjtning af hydrogenperoxid (FHP)

Produkttype

PT02 - Produkter til desinfektionsmidler og algedræbende midler, som ikke er beregnet til direkte anvendelse på mennesker eller dyr

Hvis relevant, nøjagtig beskrivelse af den godkendte anvendelse

-

Målorganisme(r) (herunder udviklingsstadie)

videnskabeligt navn: -
Almindeligt navn: Bakterier
udviklingsstadie: -

videnskabeligt navn: -
Almindeligt navn: Gærsvampe
udviklingsstadie: -

videnskabeligt navn: -
Almindeligt navn: Bakteriesporer
udviklingsstadie: -

videnskabeligt navn: -
Almindeligt navn: Tuberculosis bacilli
udviklingsstadie: -

videnskabeligt navn: -
Almindeligt navn: Vira
udviklingsstadie: -

videnskabeligt navn: -
Almindeligt navn: Svampe
udviklingsstadie: -

Anvendelsesområde

indendørs

Rumdesinfektion med FHP af rum med et rumfang mellem 4-150 m³. Det omfatter desinfektion af hårde, ikke-porøse overflader af udstyr og materialer (eksklusiv medicinsk udstyr), der er til stede i de behandlede rum:

- Hospitaler og klinikker,
- forsknings- og analyselaboratorier (herunder P3 laboratorier og hvidrum)
- transport i sundhedssektoren,
- medicinalindustrien,
- industrielle vaskerier,
- tandlægeklinikker,
- hoteller,

	<ul style="list-style-type: none"> - skoler, - vuggestuer.
Anvendelsesmetode(r)	<p>Metode: tågesprøjtning Detaljeret beskrivelse: Produktet er et brugsklart produkt, der anbringes i en anordning. Denne anordning tågesprøjter det biocidholdige produkt i lukkede rum, der skal desinficeres, uden at nogen bruger eller tilstedeværende befinder sig i det.</p>
Anvendelsesmængde(r) og hyppighed	<p>Anvendeshyppighed: - Bakterie-, gærsvampe-, svampe-, spore- og virusdræbende aktivitet: 3 ml produkt/m³ og 2 timers kontakttid. Behandl anden gang med 3 ml produkt/m³ og 2 timers kontakttid. - Tuberkulosedræbende aktivitet: 5 ml produkt/m³ og 2 timers kontakttid. Behandl anden gang med 3 ml produkt/m³ og 2 timers kontakttid. Den anden behandling finder sted lige efter den første. De to behandlinger kan programmeres til at udføres efter hinanden. Dråbestørrelse: 1-15 µm Fortynding: - Antal og timing for ansøgning: Desinficer rum og udstyr, så ofte det kræves af hygiejneprotokollen på stedet.</p>
Brugerkategori(er)	<p>professionel</p>
Pakningsstørrelser og emballagemateriale	<ol style="list-style-type: none"> 1) Højdensitetspolyethylen, hvid (ikke-gennemsigtig) flaske af 1 liter med en afgassende skruelåg. 2) Højdensitetspolyethylen, grå (ikke-gennemsigtig) engangsflaske af 2 liter. 3) Højdensitetspolyethylen, grå (ikke-gennemsigtig) dunk af 5 liter (genfyldningsemballage). 4) Højdensitetspolyethylen, hvid (ikke-gennemsigtig) dunk af 20 liter.

4.1.1 Brugsanvisning for brugere

<p>Overfladerne skal rengøres inden desinfektion. Produktet er brugsklart og skal anvendes uden fortynding. Produktet er beregnet til udstyr såsom Nocospray/Bio-sanitizer/Sanofog/Nocomax/Nocomax Easy/Glosair. Læs instrukserne inden anvendelsen. Anvendes i henhold til følgende protokoller:</p> <ul style="list-style-type: none"> - Bakterie-, gærsvampe-, svampe-, spore- og virusdræbende aktivitet: 3 ml produkt/m³ og 2 timers kontakttid. Behandl anden gang med 3 ml produkt/m³ og 2 timers kontakttid. - Tuberkulosedræbende aktivitet: 5 ml produkt/m³ og 2 timers kontakttid. Behandl anden gang med 3 ml produkt/m³ og 2 timers kontakttid. <p>Den anden behandling finder sted lige efter den første. De to behandlinger kan programmeres til at udføres efter hinanden.</p> <p>Dråbestørrelse: 1-15 µm Relativ fugtighed: 25% - 75% Temperatur: rumtemperatur Overhold kontakttiden. Kontakttiden starter, når den påkrævede mængde af produktet er til stede i rummet.</p>

Brugeren skal altid foretage en mikrobiologisk validering af desinfektionen i de rum, der skal desinficeres (eller i et passende "standardrum", hvis relevant) med de anordninger, der skal bruges, hvorefter der kan udarbejdes en protokol til desinfektion af disse rum, som derefter kan anvendes.

4.1.2 Brugsspecifikke risiko reducerende foranstaltninger

Se den generelle brugsanvisning.

4.1.3 Specifikt anvendelsesformål, oplysningerne om sandsynlige direkte eller indirekte virkninger, førstehjælpsinstruktioner og nødforanstaltninger for at beskytte miljøet

Førstehjælp

VED INDTAGELSE: Skyl omgående munden. Giv den eksponerede person noget at drikke, hvis vedkommende kan synke.

Fremkald IKKE opkastning. Ring 112/ambulance for lægehjælp.

VED KONTAKT MED HUDEN: Vask omgående huden med rigeligt vand. Tag derefter alt tilsmudset tøj af, og vask det, før det kan anvendes igen. Fortsæt med at vaske huden med vand i 15 minutter. Ring til GIFTLINJEN eller en læge.

VED INDÅNDING: Hvis der opstår symptomer, skal du ringe til GIFTLINJEN eller en læge.

VED KONTAKT MED ØJNENE: Skyl omgående med vand i flere minutter. Fjern eventuelle kontaktlinser, hvis dette kan gøres let. Fortsæt skylningen i mindst 15 minutter. Ring 112/ambulance for lægehjælp.

Sandsynlige direkte eller indirekte virkninger
Forårsager alvorlig øjenirritation.

4.1.4 Specifikt anvendelsesformål, de instrukser for sikker bortskaffelse af produktet og emballagen

Se den generelle brugsanvisning.

4.1.5 Specifikt anvendelsesformål, de betingelser for opbevaring og holdbarhed af produktet under normale betingelser for opbevaring

Se den generelle brugsanvisning.

5. Generelle anvisninger til brug

5.1. Brugsanvisning

-

5.2. Risiko reducerende foranstaltninger

Hold rummet lukket i løbet af diffusionen, og gå ikke ind i det. Behandlingen skal foregå, uden at mennesker og dyr er til stede. Alle åbninger i rummet (for eksempel vindueskarme), hvorfra tågen kan sive ud, skal forsegles før diffusionen. Sørg for, at der nægtes adgang til det tågesprøjtningbehandlede område under hele proceduren med et advarselsskilt. Ingen adgang til det behandlede område er tilladt, før koncentrationen af hydrogenperoxid er faldet til $\leq 0,9$ ppm ($1,25 \text{ mg/m}^3$) eller en lavere relevant national referenceværdi.

Den professionelle bruger må kun gå ind i rummet i nødsituationer, når hydrogenperoxidniveauet er faldet til under 36 ppm (50 mg/m^3), og iført følgende obligatoriske personlige værnemidler (PV): Åndedrætsværn klassificeret i henhold til EN 14387 eller tilsvarende med en tildelt beskyttelsesfaktor 40 (Typen af åndedrætsværn specificeres af godkendelsesindehaveren i produktinformationen) og egnede værnemidler (handsker klassificeret i henhold til den europæiske standard EN 374 eller tilsvarende, øjenværn i overensstemmelse med den europæiske standard EN ISO 16321 eller tilsvarende, heldragt). Handskernes og heldragtens materiale specificeres af godkendelsesindehaveren i produktinformationen. Se afsnit 6 for hovedtitlerne i EN-standarderne.

Der skal anvendes et måleapparat til at sikre, at koncentrationen af hydrogenperoxid er faldet til under 0,9 ppm eller en lavere relevant national referenceværdi. Dyr/personer uden værnemidler må kun vende tilbage til det behandlede rum, efter at hydrogenperoxid-koncentrationen i luften er faldet til under $1,25 \text{ mg/m}^3$ ($0,9 \text{ ppm}$) eller en lavere relevant national referenceværdi.

Personlige værnemidler:

Bær kemikalieresistente beskyttelsesbriller i henhold til den europæiske standard EN ISO 16321 eller tilsvarende som øjenbeskyttelse under blanding og påfyldning af produktet i den emballage/beholder, som anvendes direkte i tågesprøjtningens anordning (såsom Nocomax Easy, Bio-sanitizer, Standard, Nocomax eller Nocomax Easy).

5.3. Førstehjælps instruktioner og sikkerheds foranstaltninger for at beskytte miljøet ved risiko for direkte eller indirekte effekter

-

5.4. sikkerhedsinstruktion ang. Affaldshåndtering af produkt og emballage

I slutningen af behandlingen bortskaffes det ubrugte produkt og emballagen i overensstemmelse med lokale bestemmelser. Det brugte produkt i anordningen kan skylles ud i kommunale kloaker eller bortskaffes i gylledeponeringen afhængigt af lokale bestemmelser. Undgå at udlede det i et enkelt spildevandsrensningsanlæg.

5.5. opbevaringsregler for lagring af produktet under normale omstændigheder.

- Holdbarhed: 2 år.

6. Andre oplysninger

Titlerne på de EN-standarder, der er nævnt i afsnit 5.2, er angivet nedenfor:
EN 374 – Beskyttelseshandsker mod farlige kemikalier og mikroorganismer
EN ISO 16321 – Øjen- og ansigtsværn til erhvervsmæssig brug
EN 14387 – Åndedrætsværn – Gasfiltre og kombinerede filtre – Krav, prøvning, mærkning

