

Sommarju tal-karatteristiċi tal-prodott għal prodott bijoċidali

Isem tal-prodott: calgodip Blue Kamille Film

Tip(i) ta' prodott: TP 03 - Iġjene veterinarja

Numru tal-awtorizzazzjoni: EU-0028957-00000

**Numru ta' referenza tal-assi
R4BP 3:** EU-0028957-0003

Werrej

Informazzjoni Amministrattiva	1
1.1. Isem kummerċjali tal-prodott	1
1.2. Detentur tal-awtorizzazzjoni	1
1.3. Manifattur(i) tal-prodotti bijoċidali	1
1.4. Manifattur(i) tas-sustanza(i) attiva(i)	1
2. Kompożizzjoni u formulazzjoni tal-prodott	2
2.1. Informazzjoni kwalitattiva u kwantitattiva dwar il-kompożizzjoni tal-prodott bijoċidali	2
2.2. Tip ta' formulazzjoni	2
3. Dikjarazzjonijiet ta' Periklu u prekawzjoni	2
4. Użu(ijiet) awtorizzati	3
5. Direzzjonijiet ġenerali għall-użu	4
5.1. Istruzzjonijiet għall-użu	4
5.2. Miżuri ta' mitigazzjoni ta' riskju	4
5.3. Partikolaritajiet tal-effetti diretti jew indiretti, l-istruzzjonijiet tal-ewwel għajnuna u l-miżuri ta' emerġenza biex jiproteġu l-ambjent	4
5.4. Istruzzjonijiet għar-rimi sikur tal-prodott u l-ippakkjar tiegħu	5
5.5. Kundizzjonijiet tal-ħażna u l-ħajja fuq l-ixkaffa tal-prodott taħt kundizzjonijiet normali tal-ħżin	5
6. Informazzjoni oħra	5

Informazzjoni Amministrattiva

1.1. Isem kummerċjali tal-prodott

calgodip Blue Kamille Film

1.2. Detentur tal-awtorizzazzjoni

Isem u indirizz tad-detentur ta' awtorizzazzjoni	Isem	CVAS Development GmbH
	Indirizz	Am Hafen 16 68526 Ladenburg Ġermanja
Numru tal-awtorizzazzjoni	EU-0028957-00000 1-1	

Numru ta' referenza tal-assi R4BP 3

EU-0028957-0003

Data tal-awtorizzazzjoni

18/07/2023

Data ta' skadenza tal-awtorizzazzjoni

30/06/2033

1.3. Manifattur(i) tal-prodotti bijoċidali

Isem tal-manifattur	Calvatis GmbH
Indirizz tal-manifattur	Am Hafen 16 68526 Ladenburg Ġermanja
Post ta' 'siti ta' manifattura	Am Hafen 16 68526 Ladenburg Ġermanja

1.4. Manifattur(i) tas-sustanza(i) attiva(i)

Sustanza attiva	1322 - Aċidu L-(+)-lattiku
Isem tal-manifattur	Purac Biochem bv
Indirizz tal-manifattur	Arkelsedijk 46 4206AC Gorinchem Olanda
Post ta 'siti ta' manifattura	Arkelsedijk 46 4206AC Gorinchem Olanda

2. Kompożizzjoni u formulazzjoni tal-prodott

2.1. Informazzjoni kwalitattiva u kwantitattiva dwar il-kompożizzjoni tal-prodott bijoċidali

Isem komuni	Isem IUPAC	Funzjoni	Numru CAS	Numru KE	Kontenut (%)
Aċidu L-(+)-lattiku		Sustanza attiva	79-33-4	201-196-2	1,92
Aċidu metansulfoniku	Aċidu metansulfoniku	Sustanza mhux attiva	75-75-2	200-898-6	0
Aċidu fosforiku	Aċidu fosforiku	Sustanza mhux attiva	7664-38-2	231-633-2	0
Aċidu sulfuriku	Aċidu sulfuriku	Sustanza mhux attiva	7664-93-9	231-639-5	0
Aċidu isononanojku	Aċidu isononanojku	Sustanza mhux attiva	3302-10-1	221-975-0	0

2.2. Tip ta' formulazzjoni

AL - Kwalunkwe likwidu iehor

3. Dikjarazzjonijiet ta' Periklu u Prekawzjoni

Dikjarazzjonijiet dwar Periklu	
Dikjarazzjonijiet dwar Prekawzjoni	

4. Użu(ijiet) awtorizzati

4.1 deskrizzjoni użu

Użu 1 - Uża #1.1 – Diżinfekzjoni tal-bżiežel wara t-taħlib b'tgħaddis manwali jew awtomatizzat

Tip ta' Prodott	TP 03 - Iġjene veterinarja
Meta rilevanti, deskrizzjoni eżatta tal-użu awtorizzat	-
Organizmu/Organizmi fil-mira (inkluż l-istadju ta' żvilupp)	isem xjentifiku: ebda data isem komuni: Bakterja istadju iżvilupp: ebda data isem xjentifiku: ebda data isem komuni: Hmejjer istadju iżvilupp: ebda data
Qasam tal-użu	Indoor Diżinfekzjoni tal-bżiežel wara t-taħlib
Metodu(i) ta' applikazzjoni	Metodu: Tgħaddis Deskrizzjoni dettaljata: Diżinfekzjoni tal-bżiežel wara t-taħlib Tgħaddis manwali bl-użu ta' kikkra tat-tgħaddis Tgħaddis awtomatizzat minn robot
Rata(i) u frekwenza tal-applikazzjoni	Rata ta' Applikazzjoni: Prodott lest għall-użu (RTU), 1.92-1.96% aċidu L-(+)-lattiku Dilwizzjoni (%): - Numru u ħin tal-applikazzjoni: 2-3 darbiet kuljum (wara kull taħlib)
Kategorija(i) tal-utenti	professjonali
Daqsijiet tal-pakkett u materjal tal-imballaġġ	Jerrycan tal-polietilen ta' densità għolja (HDPE): 5-60 kg Tanbur tal-HDPE: 60-200 kg Kontenitur intermedju għal kwantitajiet kbar (IBC) tal-HDPE: 600-1000 kg

4.1.1 Uża speċifiċi istruzzjonijiet għall-użu

Ara d-d-rezzjoni ġenerali dwar l-użu.

4.1.2 Miżuri ta 'mitigazzjoni tar-riskji speċifiċi għall-użu

Ara d-d-rezzjoni ġenerali dwar l-użu.

4.1.3 Fejn speċifika għall-użu, il-partikolaritajiet tal-effetti diretti jew indiretti, l-istruzzjonijiet l-ewwel għajnuna u miżuri ta 'emergenza biex jiproteġu l-ambjent

Ara d-d-rezzjoni ġenerali dwar l-użu.

4.1.4 Fejn speċifika għall-użu, l-istruzzjonijiet għar-rimi sikur tal-prodott u l-ippakkjar tiegħu

Ara d-d-rezzjoni ġenerali dwar l-użu.

4.1.5 Fejn speċifika għall-użu, il-kundizzjonijiet tal-ħażna u l-ħajja fuq l-ixkaffa tal-prodott taħt kundizzjonijiet normali tal-ħżin

Ara d-d-rezzjoni ġenerali dwar l-użu.

5. Direzzjonijiet ġenerali għall-użu

5.1. Istruzzjonijiet għall-użu

Il-prodott għandu jinġiebu f'temperatura bejn 20°C u 30°C qabel jintuża.
L-użu ta' pompa ta' dożaġġ biex il-prodott jimtela' fit-tagħmir ta' applikazzjoni huwa rrakkomandat.
Imla t-tank tal-pompa ta' dożaġġ bil-prodott RTU. Evita l-iskariku ta' fluwidi żejda.
Applika l-prodott permezz ta' tgħaddis manwali jew awtomatizzat. Ara li l-bżiežel ikunu mgħottija kompletament bid-diżinfettant. Il-volumi ta' applikazzjoni għall-baqar u l-bufla - 5 ml/trattament u għan-nagħaġ u l-mogħoż - 3 ml/trattament.
Falli l-prodott fuq il-bżiežel sat-taħlib li jmiss. Żomm l-annimali bilwieqfa għal tal-inqas 5 minuti wara t-trattament.
Wara d-diżinfekzjoni naddaf it-tagħmir tal-applikazzjoni billi tlaħalhu bl-ilma.

5.2. Miżuri ta 'mitigazzjoni ta' riskju

Xejn

5.3. Partikolaritajiet tal-effetti diretti jew indiretti, l-istruzzjonijiet tal-ewwel għajnuna u l-miżuri ta 'emergenza biex jiproteġu l-ambjent

Struzzjonijiet dwar l-ewwel għajnuna

JEKK JINGIBED MAN-NIFS: jekk isehhu xi sintomi sejjaħ ĊENTRU TA' AVVELIMENT jew tabib.

F'KAŻ TA' KUNTATT MAL-GILDA: aħsel il-ġilda bl-ilma. Jekk isehhu xi sintomi sejjaħ ĊENTRU TA' AVVELIMENT jew tabib.

JEKK JIDHOL FL-GĦAJNEJN: jekk isehhu xi sintomi laħlaħ bl-ilma. Nehhi l-lentijiet tal-kuntatt, jekk ikun hemm u jkunu faċli biex tneħħihom. Sejjaħ ĊENTRU TAL-AVVELENAMENTI jew tabib.

JEKK JINBELA': jekk isehhu xi sintomi sejjaħ ĊENTRU TA' AVVELIMENT jew tabib.

Miżuri ta' emerġenza għall-protezzjoni tal-ambjent

Prekawzjonijiet ambjentali: thallix li l-prodott jidhol f'sistemi tad-drenaġġ jew korpi tal-ilma.

Metodi u materjal għall-konteniment u għat-tindif: assorbi b'materjal li jgħaqqad il-likwidi (ramel, diatomit, legant universali). Tużax materjal li jaqbad bħal

serratura. Armi l-materjal miġbur skont ir-regolamenti lokali.

5.4. Istruzzjonijiet għar-rimi sikur tal-prodott u l-ippakkjar tiegħu

Fi tmiem it-trattament armi kull prodott li ma ntużax u l-ippakkjar skont ir-rekwiżiti lokali.

Il-prodott użat jista' jiġi fflaxxjat fid-dranaġġ municijali jew mormi fid-depożitu tad-demel skont ir-rekwiżiti lokali.

5.5. Kundizzjonijiet tal-ħażna u l-ħajja fuq l-ixkaffa tal-prodott taħt kundizzjonijiet normali tal-ħżin

Żmien kemm idum tajjeb il-prodott: 24 xahar

Taħzinx f'temperatura oġhla minn 40°C.

Zomm 'il bogħod mis-sħana u mid-dawl tax-xemx dirett.

Ipproteġi mill-ġlata.

Zomm il-kontenitur magħluq sew.

6. Informazzjoni oħra

Mhux rilevanti