

Sommario delle caratteristiche del prodotto biocida

Nome del prodotto: Laxsan

Tipi di prodotto: Tipo di prodotto 03 - Igiene veterinaria

Tipo di prodotto 03 - Igiene veterinaria

Numero di autorizzazione: EU-0030143-0000

**Numero di riferimento
dell'approvazione nel registro
per i biocidi (R4BP 3):** EU-0030143-0002

Indice

Informazioni amministrative	1
1.1. Denominazione commerciale del prodotto	1
1.2. Titolare dell'autorizzazione	1
1.3. Fabbricante/i dei biocidi	2
1.4. Fabbricante/i del/i principio/i attivo/i	2
2. Composizione e formulazione	2
2.1. Informazioni qualitative e quantitative sulla composizione del biocida	2
2.2. Tipo di formulazione	3
3. Indicazioni di pericolo e consigli di prudenza	3
4. Uso/i autorizzato/i	3
5. Indicazioni generali per l'uso	7
5.1. Istruzioni d'uso	7
5.2. Misure di mitigazione del rischio	7
5.3. Dettagli dei probabili effetti negativi, diretti o indiretti e le istruzioni per interventi di pronto soccorso e le misure di emergenza per la tutela dell'ambiente	7
5.4. Istruzioni per lo smaltimento sicuro del prodotto e del suo imballaggio	8
5.5. Condizioni di stoccaggio e durata di conservazione del prodotto in condizioni normali di stoccaggio	8
6. Altre informazioni	8

Informazioni amministrative

1.1. Denominazione commerciale del prodotto

Laxsan
Hexsan
Lactopost R
Laxsan R
Hexfoam
Deosan LA1
Hexsan Extra
Hexsan Plus
Laxsan Plus
Laxsan Extra
Hexsan R
LA1
Condition Pink

1.2. Titolare dell'autorizzazione

Nome e indirizzo del titolare dell'autorizzazione	Nome	Arrow Regulatory (Ireland) Limited
	Indirizzo	The Black Church St. Mary's Place D07 P4AX Dublin Irlanda
Numero di autorizzazione	EU-0030143-0000 1-1	
Numero di riferimento dell'approvazione nel registro per i biocidi (R4BP 3)	EU-0030143-0002	
Data di rilascio dell'autorizzazione	03/10/2023	
Data di scadenza dell'autorizzazione	30/09/2033	

1.3. Fabbricanti dei biocidi

Nome del produttore	Quat-Chem Ltd. A Neogen Company
Indirizzo del fabbricante	1-4 Sandfield Industrial Park, Dodgson Street, Rochdale OL16 5SJ Lancashire Regno Unito
Ubicazione dei siti produttivi	1-4 Sandfield Industrial Park, Dodgson Street, Rochdale OL16 5SJ Lancashire Regno Unito

1.4. Fabbricanti dei principi attivi

Principio attivo	1322 - Acido L-(+)-lattico
Nome del produttore	Purac Biochem bv
Indirizzo del fabbricante	Arkelsedijk 46 4206 AC Gorinchem Paesi Bassi
Ubicazione dei siti produttivi	Arkelsedijk 46 4206 AC Gorinchem Paesi Bassi

Principio attivo	1322 - Acido L-(+)-lattico
Nome del produttore	Jungbunzlauer S. A
Indirizzo del fabbricante	Z.I. et Portuaire, B.P. 32 FR-67390 Marckolsheim Francia
Ubicazione dei siti produttivi	Z.I. et Portuaire, B.P. 32 FR-67390 Marckolsheim Francia

2. Composizione e formulazione

2.1. Informazioni qualitative e quantitative sulla composizione del biocida

Nome comune	Nomenclatura IUPAC	Funzione	Numero CAS	Numero CE	Contenuto (%)
Acido L-(+)-lattico		Principio attivo	79-33-4	201-196-2	4

2.2. Tipo di formulazione

AL - Altri liquidi

3. Indicazioni di pericolo e consigli di prudenza

Indicazioni di pericolo

Provoca irritazione cutanea.
Provoca gravi lesioni oculari.

Consigli di prudenza

Indossare guanti.
Indossare occhiali protettivi.
Lavare le mani accuratamente dopo l'uso.
IN CASO DI CONTATTO CON GLI OCCHI:Sciacquare accuratamente per parecchi minuti.Togliere le eventuali lenti a contatto se è agevole farlo. Continuare a sciacquare.
Contattare immediatamente un un medico.
IN CASO DI CONTATTO CON LA PELLE:Lavare abbondantemente con acqua.
In caso di irritazione della pelle:Consultare un medico.
In caso di irritazione della pelle:Consultare un medico.
Togliere gli indumenti contaminati.E lavarli prima di indossarli nuovamente.
Smaltire il prodotto in un punto di raccolta di rifiuti pericolosi o speciali, in conformità con le normative nazionali.
Smaltire il recipiente in un punto di raccolta di rifiuti pericolosi o speciali, in conformità con le normative nazionali.

4. Usoli autorizzato/i

4.1 Descrizione dell'uso

Usso 1 - Uso 1.1 – Disinfezione post-mungitura dei capezzoli – immersione manuale

Tipo di prodotto

Tipo di prodotto 03 - Igiene veterinaria

Descrizione esatta dell'uso autorizzato (se pertinente)	-
Organismo/i bersaglio (compresa la fase di sviluppo)	<p>Nome scientifico: Batteri Nome comune: Bacteria Fase di sviluppo: -</p> <p>Nome scientifico: Lieviti Nome comune: Yeasts Fase di sviluppo: -</p>
Campo di applicazione	<p>In ambiente chiuso</p> <p>Disinfezione post-mungitura dei capezzoli tramite immersione manuale utilizzando un applicatore a immersione</p>
Metodi di applicazione	<p>Metodo: Immersione manuale utilizzando un applicatore a immersione Descrizione dettagliata:</p> <p>Tempo di contatto per l'immersione a 30 °C in condizioni di sporco: - 5 minuti per batteri e lieviti.</p>
Dosi di impiego e frequenze	<p>Tasso di domanda: da 5 a 10 ml per capezzolo Diluizione (%): Prodotto pronto all'uso Numero e tempi di applicazione: fino a due volte al giorno</p>
Categoria/e di utilizzatori	Utilizzatore professionale
Dimensioni e materiale dell'imballaggio	<p>Contenitore in polietilene ad alta densità (HDPE) da 1000 litri con chiusura in HDPE; Fusto in plastica da 200 litri con chiusura in HDPE; Barilotto in HDPE da 25 litri con tappo a vite in HDPE DIN 61 o equivalente; Barilotto in HDPE da 5 litri con tappo a vite in HDPE DIN 51 o equivalente.</p>

4.1.1 Istruzioni d'uso specifiche per l'uso

Consultare le indicazioni generali di utilizzo.
Prodotto da applicare dopo la mungitura mediante l'utilizzo di un applicatore a immersione.
Pulire preventivamente il capezzolo con una salvietta asciutta, quindi versare il prodotto nel serbatoio dell'applicatore a immersione.
Quando si utilizza l'applicatore a immersione, questo viene applicato ad ogni capezzolo a turno e l'operatore spreme il prodotto dal serbatoio nell'applicatore. L'applicatore è dotato di una valvola di non ritorno che impedisce al prodotto residuo di ritornare nel serbatoio.

4.1.2 Misure di mitigazione del rischio specifiche per l'uso

Consultare le indicazioni generali di utilizzo.

4.1.3 Dove specifico per l'uso, i dettagli dei probabili effetti negativi, diretti o indiretti e le istruzioni per interventi di pronto soccorso e le misure di emergenza per la tutela dell'ambiente

Consultare le indicazioni generali di utilizzo.

4.1.4 Dove specifico per l'uso, le istruzioni per lo smaltimento in sicurezza del prodotto e del relativo imballaggio

Consultare le indicazioni generali di utilizzo.

4.1.5 Dove specifico per l'uso, le condizioni di stoccaggio e la durata di conservazione del prodotto in normali condizioni di stoccaggio.

Consultare le indicazioni generali di utilizzo.

4.2 Descrizione dell'uso

Usò 2 - Uso 1.2 – Disinfezione post-mungitura dei capezzoli - spruzzatura

Tipo di prodotto	Tipo di prodotto 03 - Igiene veterinaria
Descrizione esatta dell'uso autorizzato (se pertinente)	-
Organismo/i bersaglio (compresa la fase di sviluppo)	Nome scientifico: Batteri Nome comune: Bacteria Fase di sviluppo: - Nome scientifico: Lieviti Nome comune: Yeasts Fase di sviluppo: -
Campo di applicazione	In ambiente chiuso Disinfezione post-mungitura dei capezzoli mediante l'utilizzo di un nebulizzatore manuale
Metodi di applicazione	Metodo: Applicazione manuale a spruzzo mediante l'utilizzo di un nebulizzatore manuale Descrizione dettagliata: Tempo di contatto per spruzzatura a 30 °C in condizioni di sporco: - 5 minuti per batteri e lieviti.

Dosi di impiego e frequenze

Tasso di domanda: da 5 a 10 ml per capezzolo
Diluizione (%): Prodotto pronto all'uso
Numero e tempi di applicazione:
fino a due volte al giorno

Categoria/e di utilizzatori

Utilizzatore professionale

Dimensioni e materiale dell'imballaggio

Contenitore in HDPE da 1000 litri con chiusura in HDPE;
Fusto in plastica da 200 litri con chiusura in HDPE;
Barilotto in HDPE da 25 litri con tappo a vite in HDPE DIN 61 o equivalente;
Barilotto in HDPE da 5 litri con tappo a vite in HDPE DIN 51 o equivalente.

4.2.1 Istruzioni d'uso specifiche per l'uso

Consultare le indicazioni generali di utilizzo.
Prodotto da applicare dopo la mungitura mediante l'utilizzo di un nebulizzatore manuale.
Pulire preventivamente il capezzolo con una salvietta asciutta, quindi versare il prodotto nel serbatoio del nebulizzatore. L'operatore spruzzerà ogni animale una volta dopo la mungitura.

4.2.2 Misure di mitigazione del rischio specifiche per l'uso

Consultare le indicazioni generali di utilizzo.
Durante il processo di disinfezione con applicazione a spruzzo, gli utilizzatori professionali devono assicurarsi che nell'area del trattamento non siano presenti astanti del settore. Qualora sia necessaria la loro presenza, gli utilizzatori professionali devono assicurarsi che anche gli astanti indossino lo stesso tipo di DPI indossati dall'operatore.

4.2.3 Dove specifico per l'uso, i dettagli dei probabili effetti negativi, diretti o indiretti e le istruzioni per interventi di pronto soccorso e le misure di emergenza per la tutela dell'ambiente

Consultare le indicazioni generali di utilizzo.

4.2.4 Dove specifico per l'uso, le istruzioni per lo smaltimento in sicurezza del prodotto e del relativo imballaggio

Consultare le indicazioni generali di utilizzo.

4.2.5 Dove specifico per l'uso, le condizioni di stoccaggio e la durata di conservazione del prodotto in normali condizioni di stoccaggio.

Consultare le indicazioni generali di utilizzo.

5. Indicazioni generali per l'uso

5.1. Istruzioni d'uso

Consultare le istruzioni specifiche per ciascun uso di meta SPC 1.
Leggere sempre l'etichetta o il foglio illustrativo prima dell'uso.
Prima dell'uso il prodotto deve essere portato a temperatura ambiente. La quantità di prodotto applicato per capezzolo dipende dall'animale da trattare. Per mammiferi di grandi dimensioni (mucche, cammelli) - fino a 10 ml per capezzolo; per mammiferi di piccole dimensioni (pecore, capre) - fino a 5 ml per capezzolo. Assicurarsi che i capezzoli siano completamente coperti dal disinfettante. Per garantire un tempo di contatto sufficiente, fare attenzione a non rimuovere il prodotto dopo l'applicazione (ad esempio, mantenere le mucche in piedi per almeno 5 minuti).

5.2. Misure di mitigazione del rischio

Durante la manipolazione del prodotto è obbligatorio l'uso di occhiali di protezione conformi alla norma europea EN ISO 16321 o equivalente.
Evitare il trasferimento da mani a occhi.
Durante la fase di manipolazione del prodotto, indossare guanti protettivi resistenti ai prodotti chimici (guanti in nitrile - classificati secondo le norme europee EN ISO 374 o EN 455 o equivalente).
I titoli completi delle norme europee indicate in questo documento sono disponibili nella sezione 6.

5.3. Dettagli dei probabili effetti negativi, diretti o indiretti e le istruzioni per interventi di pronto soccorso e le misure di emergenza per la tutela dell'ambiente

IN CASO DI CONTATTO CON LA PELLE: Lavare immediatamente con abbondante acqua. Togliere subito tutti gli indumenti contaminati e lavarli prima di indossarli nuovamente. Continuare a lavare la pelle con acqua per 15 minuti. Contattare un CENTRO ANTIVELENI o un medico.
IN CASO DI CONTATTO CON GLI OCCHI: Sciacquare immediatamente con acqua per diversi minuti. Togliere le eventuali lenti a contatto, se è agevole farlo. Continuare a sciacquare per almeno 15 minuti. Chiamare il 112/ambulanza per assistenza medica.
IN CASO DI INALAZIONE: Trasportare l'infortunato all'aria aperta e mantenerlo a riposo in posizione che favorisca la respirazione. In caso di sintomi: Chiamare il 112/ambulanza per assistenza medica. In assenza di sintomi: Contattare un CENTRO ANTIVELENI o un medico.
IN CASO DI INGESTIONE: Sciacquare immediatamente la bocca. Dare qualcosa da bere, se la persona esposta è in grado di deglutire. NON provocare il vomito. Chiamare il 112/ambulanza per assistenza medica.

5.4. Istruzioni per lo smaltimento sicuro del prodotto e del suo imballaggio

Al termine del trattamento, smaltire il prodotto inutilizzato e l'imballaggio secondo le disposizioni locali. Il prodotto usato può essere scaricato nella rete fognaria urbana o smaltito presso un deposito di letame in conformità con i requisiti locali. Evitare il rilascio in un singolo impianto di trattamento delle acque reflue.

5.5. Condizioni di stoccaggio e durata di conservazione del prodotto in condizioni normali di stoccaggio

Tenere fuori dalla portata dei bambini.
Conservare il prodotto ben chiuso nel contenitore originale.
Conservare a una temperatura compresa tra 0 °C e +30 °C.
Periodo di validità: 24 mesi

6. Altre informazioni

I titoli completi delle norme europee di cui alla sezione 5.2 "Misure di mitigazione del rischio" sono:
EN ISO 16321 - Protezione degli occhi e del viso per uso professionale
EN ISO 374 – Guanti di protezione contro prodotti chimici e microorganismi pericolosi

EN 455 - Guanti medicali monouso