



2025/2034

10.10.2025

REGOLAMENTO DI ESECUZIONE (UE) 2025/2034 DELLA COMMISSIONE

del 9 ottobre 2025

che modifica il regolamento di esecuzione (UE) 2024/2189 per quanto riguarda modifiche amministrative dell'autorizzazione dell'Unione per il biocida singolo «ClearKlens wipes based on IPA»

(Testo rilevante ai fini del SEE)

LA COMMISSIONE EUROPEA,

visto il trattato sul funzionamento dell'Unione europea,

visto il regolamento (UE) n. 528/2012 del Parlamento europeo e del Consiglio, del 22 maggio 2012, relativo alla messa a disposizione sul mercato e all'uso dei biocidi ⁽¹⁾, in particolare l'articolo 50, paragrafo 2,

considerando quanto segue:

- (1) Il 3 settembre 2024, con regolamento di esecuzione (UE) 2024/2189 della Commissione ⁽²⁾, è stata rilasciata alla società Diversey Europe Operations B.V. un'autorizzazione dell'Unione con il numero EU-0032009-0000 per la messa a disposizione sul mercato e l'uso del biocida singolo «ClearKlens wipes based on IPA». L'allegato di tale regolamento di esecuzione contiene il sommario delle caratteristiche del biocida per detto biocida singolo.
- (2) Conformemente all'articolo 11, paragrafo 1, del regolamento di esecuzione (UE) n. 354/2013 della Commissione ⁽³⁾, il 24 marzo 2025 la società Diversey Europe Operations B.V. ha presentato all'Agenzia europea per le sostanze chimiche («Agenzia») una notifica in merito a modifiche amministrative dell'autorizzazione dell'Unione per il biocida singolo «ClearKlens wipes based on IPA» di cui all'allegato, titolo 1, di tale regolamento. La notifica è stata iscritta nel registro per i biocidi («registro») con il numero BC-KA104994-50. Le proposte di modifiche notificate dell'autorizzazione riguardano la modifica dell'indirizzo del titolare dell'autorizzazione e la modifica dell'indirizzo di uno dei fabbricanti del biocida.
- (3) Conformemente all'articolo 11, paragrafo 3, del regolamento di esecuzione (UE) n. 354/2013, l'11 aprile 2025 l'Agenzia ha trasmesso alla Commissione un parere ⁽⁴⁾ in merito alle modifiche amministrative notificate relative all'autorizzazione dell'Unione per il biocida singolo «ClearKlens wipes based on IPA». Nel parere l'Agenzia conclude che le modifiche proposte sono modifiche amministrative, ai sensi dell'articolo 50, paragrafo 3, lettera a), del regolamento (UE) n. 528/2012 e come specificato nell'allegato, titolo 1, sezioni 1 e 2, del regolamento di esecuzione (UE) n. 354/2013, e che, dopo l'attuazione delle modifiche, le condizioni di cui all'articolo 19 del regolamento (UE) n. 528/2012 continueranno a essere soddisfatte.
- (4) L'11 aprile 2025 l'Agenzia ha trasmesso alla Commissione la revisione del sommario delle caratteristiche del biocida concernente l'autorizzazione dell'Unione per il biocida singolo «ClearKlens wipes based on IPA» in tutte le lingue ufficiali dell'Unione, contenente le modifiche amministrative richieste, conformemente all'articolo 11, paragrafo 6, del regolamento di esecuzione (UE) n. 354/2013.

⁽¹⁾ GU L 167 del 27.6.2012, pag. 1, ELI: <http://data.europa.eu/eli/reg/2012/528/oj>.

⁽²⁾ Regolamento di esecuzione (UE) 2024/2189 della Commissione, del 3 settembre 2024, che rilascia un'autorizzazione dell'Unione per il biocida singolo «ClearKlens wipes based on IPA» conformemente al regolamento (UE) n. 528/2012 del Parlamento europeo e del Consiglio (GU L, 2024/2189, 4.9.2024, ELI: http://data.europa.eu/eli/reg_impl/2024/2189/oj).

⁽³⁾ Regolamento di esecuzione (UE) n. 354/2013 della Commissione, del 18 aprile 2013, sulle modifiche dei biocidi autorizzati a norma del regolamento (UE) n. 528/2012 del Parlamento europeo e del Consiglio (GU L 109 del 19.4.2013, pag. 4, ELI: http://data.europa.eu/eli/reg_impl/2013/354/oj).

⁽⁴⁾ Parere dell'ECHA UAD-C-1816018-33-00/F, dell'11 aprile 2025, sulle modifiche amministrative dell'autorizzazione dell'Unione per il biocida singolo «ClearKlens wipes based on IPA», https://echa.europa.eu/documents/10162/95571017/ua_adc_echa-opinion_bc_ka104994-50_en.pdf/2fbd4613-be26-677d-bd13-126bc0f613f5?t=1744701310955.

- (5) La Commissione concorda con il parere dell'Agenzia e ritiene pertanto opportuno modificare l'autorizzazione dell'Unione per il biocida singolo «ClearKlens wipes based on IPA» al fine di introdurre le modifiche amministrative richieste dalla società Diversey Europe Operations B.V.
- (6) Fatta eccezione per le modifiche amministrative, tutte le altre informazioni incluse nel sommario delle caratteristiche del biocida «ClearKlens wipes based on IPA» di cui all'allegato del regolamento di esecuzione (UE) 2024/2189 restano invariate.
- (7) Ai fini di maggiore chiarezza e per agevolare l'accesso degli utilizzatori e delle parti interessate alla versione consolidata del sommario delle caratteristiche del biocida che deve essere pubblicata dall'Agenzia, è opportuno sostituire integralmente l'allegato del regolamento di esecuzione (UE) 2024/2189. A causa di una modifica del formato utilizzato per generare il sommario delle caratteristiche del biocida nel registro per i biocidi, introdotta nel febbraio 2024, è opportuno includere nel sommario delle caratteristiche del biocida contenuto in tale allegato anche alcune modifiche minori redazionali e di layout.
- (8) È pertanto opportuno modificare di conseguenza il regolamento di esecuzione (UE) 2024/2189,

HA ADOTTATO IL PRESENTE REGOLAMENTO:

Articolo 1

L'allegato del regolamento di esecuzione (UE) 2024/2189 è sostituito dal testo che figura nell'allegato del presente regolamento.

Articolo 2

Il presente regolamento entra in vigore il ventesimo giorno successivo alla pubblicazione nella *Gazzetta ufficiale dell'Unione europea*.

Il presente regolamento è obbligatorio in tutti i suoi elementi e direttamente applicabile in ciascuno degli Stati membri.

Fatto a Bruxelles, il 9 ottobre 2025

Per la Commissione
La presidente
Ursula VON DER LEYEN

ALLEGATO

RIASSUNTO DELLE CARATTERISTICHE DEL PRODOTTO BIOCIDA

ClearKlens wipes based on IPA

Tipo/i di prodotto

Tipo di prodotto 2: Disinfettanti e alghicidi non destinati all'applicazione diretta sull'uomo o su animali

Numero di autorizzazione: EU-0032009-0000

Numero dell'approvazione del R4BP: EU-0032009-0000

Capitolo 1. INFORMAZIONI AMMINISTRATIVE

1.1. Denominazione/i commerciale/i del prodotto

Denominazione/i commerciale/i	ClearKlens IPA 70% non sterile WW ClearKlens IPA 70% v/v wipes ClearKlens IPA 70% wipes ClearKlens IPA 70% wipes non sterile ClearKlens IPA 70% wipes non sterile VH1 ClearKlens IPA 70% wipes VH1 ClearKlens IPA 70% WW ClearKlens IPA 70% WW VH1 ClearKlens IPA 70% non sterile wipes ClearKlens IPA 70% non sterile wipes VH1 ClearKlens IPA wipe ClearKlens IPA Wipes ClearKlens IPA WW Divodes IPA WW IPA 70% v/v WW IPA 70% wipes IPA 70% WW IPA 70% WW VH1 IPA wipes IPA WW Divodes IPA Wipes Soft Care IPA Desinfection Wipes TASKI Sprint IPA Wipes TASKI Sani IPA Wipes TASKI Jontec IPA Wipes TechniSat® DES TexVantage™ DES PolySat® DES AlphaSat™ DES ThermaSat DES TechniScrub™ DES HoneyComb® DES AlphaSat™ 10 DES ClearKlens IPA 70% v/v WW Suma IPA Wipes Vectra Honeycomb 10 TechniSat DCO TechniSat MDC TexVantage DCO TexVantage MDC PolySat DCO PolySat MDC AlphaSat DCO
-------------------------------	---

	AlphaSat MDC ThermaSat DCO ThermaSat MDC TechniScrub DCO TechniScrub MDC HoneyComb DCO HoneyComb MDC AlphaSat 10 DCO AlphaSat 10 MDC
--	--

1.2. Titolare dell'autorizzazione

Nome e indirizzo del titolare dell'autorizzazione	Nome	Diversey Europe Operations B.V.
	Indirizzo	De Corridor 4 (Regulatory team) 3621 ZB Breukelen NL
Numero di autorizzazione	EU-0032009-0000	
<i>Numero dell'approvazione del R4BP</i>	EU-0032009-0000	
Data di rilascio dell'autorizzazione	24.9.2024	
Data di scadenza dell'autorizzazione	31.8.2034	

1.3. Fabbricante/i del prodotto

Nome del fabbricante	Diversey Europe Operations B.V.
Indirizzo del fabbricante	De Corridor 4 (Regulatory team) 3621 ZB Breukelen Paesi Bassi
Ubicazione dei siti di fabbricazione	Diversey Europe Operations B.V. site 1 Avenida Conde Duque 5, 7 y 9 ; Poligono Industrial La Postura 28343 Valdemoro (Madrid) Spagna Diversey Europe Operations B.V. site 2 Strada Statale 235 26010 Bagnolo Cremasco (CR) Italia Diversey Europe Operations B.V. site 3 Cotes Park Industrial Estate DE55 4PA Somercotes Alfreton Regno Unito di Gran Bretagna e Irlanda del Nord Diversey Europe Operations B.V. site 4 Rembrandtlaan 414 7545 ZW Enschede Paesi Bassi Diversey Europe Operations B.V. site 5 Morschheimer Strasse 12 D-67292 Kirchheimbolanden Germania

Nome del fabbricante	Flexible Medical Packaging Ltd
Indirizzo del fabbricante	Unit 8, Hightown, White Cross Industrial Estate LA1 4XS Lancanter, Lancashire Regno Unito di Gran Bretagna e Irlanda del Nord
Ubicazione dei siti di fabbricazione	Flexible Medical Packaging Ltd site 1 Unit 8, Hightown, White Cross Industrial Estate LA1 4XS Lancanter, Lancashire Regno Unito di Gran Bretagna e Irlanda del Nord
Nome del fabbricante	Ardepharm
Indirizzo del fabbricante	Les Iles Ferays 07300 Tournon-sur-Rhône Francia
Ubicazione dei siti di fabbricazione	Ardepharm site 1 Les Iles Ferays 07300 Tournon-sur-Rhône Francia
Nome del fabbricante	Entegris Cleaning Process (ECP) S.A.S
Indirizzo del fabbricante	395 rue Louis Lépine 34000 Montpellier Francia
Ubicazione dei siti di fabbricazione	Entegris Cleaning Process (ECP) S.A.S site 1 395 rue Louis Lépine 34000 Montpellier Francia
Nome del fabbricante	Pluswipes Ltd
Indirizzo del fabbricante	Pywell Rd, Willowbrook East Industrial Estate NN17 5XJ Corby Regno Unito di Gran Bretagna e Irlanda del Nord
Ubicazione dei siti di fabbricazione	Pluswipes Ltd site 1 Pywell Rd, Willowbrook East Industrial Estate NN17 5XJ Corby Regno Unito di Gran Bretagna e Irlanda del Nord
Nome del fabbricante	ITW Contamination Control BV
Indirizzo del fabbricante	Saffierlaan 5 2132 VZ Hoofddorp Paesi Bassi
Ubicazione dei siti di fabbricazione	ITW Contamination Control BV site 1 Saffierlaan 5 2132 VZ Hoofddorp Paesi Bassi

Nome del fabbricante	ITW Texwipe
Indirizzo del fabbricante	1210 South Park Drive 27284 North Caroline Kernersville Stati Uniti
Ubicazione dei siti di fabbricazione	ITW Texwipe site 1 1210 South Park Drive 27284 North Caroline Kernersville Stati Uniti
Nome del fabbricante	ITW Contamination Control (Wujiang) Co., LTD
Indirizzo del fabbricante	No. 4660 Pangjin Road Wujiang Economic & Technological Development Zone Suzhou, Jiangsu province 215021 Suzhou Cina
Ubicazione dei siti di fabbricazione	ITW Contamination Control (Wujiang) Co., LTD site 1 No. 4660 Pangjin Road Wujiang Economic & Technological Development Zone Suzhou, Jiangsu province 215021 Suzhou Cina

1.4. **Fabbricante/i del/i principio/i attivo/i**

Principio attivo	Propan-2-olo
Nome del fabbricante	INEOS Solvents Germany GmbH
Indirizzo del fabbricante	Anckelmannplatz D-20537 Hamburg Germania
Ubicazione dei siti di fabbricazione	INEOS Solvents Germany GmbH site 1 Shamrockstrasse 88 D-44623 Herne Germania INEOS Solvents Germany GmbH site 2 Römerstrasse 733 D-47443 Moers Germania
Principio attivo	Propan-2-olo
Nome del fabbricante	Shell Chemicals Europe B.V.
Indirizzo del fabbricante	Postbus 2334 3000 CH Rotterdam Paesi Bassi
Ubicazione dei siti di fabbricazione	Shell Chemicals Europe B.V. site 1 Vondelingenweg 601 3196 KK Rotterdam-Pernis Paesi Bassi
Principio attivo	Propan-2-olo
Nome del fabbricante	Exxon Mobil Chemicals
Indirizzo del fabbricante	Hermeslaan 2 1831 Machelen Belgio

Ubicazione dei siti di fabbricazione	Exxon Mobil Chemicals site 1 4045 Scenic Hailway LA 70805 Baton Rouge Stati Uniti Exxon Mobil Chemicals site 2 Southampton SO45 1TX Hampshire Stati Uniti
Principio attivo	Propan-2-olo
Nome del fabbricante	Novapex
Indirizzo del fabbricante	21 Chemin de la Sauvegarde 21 Écully Park CS 33167 69134 Écully Francia
Ubicazione dei siti di fabbricazione	Novapex site 1 Rue Gaston Monmousseau 38556 Saint Maurice l'Exil Francia

Capitolo 2. **COMPOSIZIONE E FORMULAZIONE**

2.1. **Informazioni qualitative e quantitative sulla composizione del prodotto**

Denominazione comune	Denominazione IUPAC	Funzione	Numero CAS	Numero CE	Contenuto (%)
Propan-2-olo		Principio attivo	67-63-0	200-661-7	63,1 % (p/p)

2.2. **Tipo/i di formulazione**

XX — Salviette umidificate

Capitolo 3. **INDICAZIONI DI PERICOLO E CONSIGLI DI PRUDENZA**

Indicazioni di pericolo	H225: Liquido e vapori facilmente infiammabili. H319: Provoca grave irritazione oculare. H336: Può provocare sonnolenza o vertigini. EUH066: L'esposizione ripetuta può provocare secchezza e screpolature della pelle.
Consigli di prudenza	P210: Tenere lontano da fonti di calore, superfici calde, scintille, fiamme libere o altre fonti di accensione. Non fumare. P261: Evitare di respirare i vapori. P271: Utilizzare soltanto all'aperto o in luogo ben ventilato. P280: Indossare protezione degli occhi/protezione del viso. P304+P340: IN CASO DI INALAZIONE: Trasportare l'infortunato all'aria aperta e mantenerlo a riposo in posizione che favorisca la respirazione.

	<p>P312: Contattare un CENTRO ANTIVELENI in caso di malessere.</p> <p>P305+P351+P338: 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.</p> <p>P337+P313: If eye irritation persists: Get medical advice/attention.</p> <p>P403+P235: Conservare in luogo ben ventilato. Conservare in luogo fresco.</p> <p>P370+P378: In caso di incendio: Estinguere con acqua .</p> <p>P264: Lavare le mani accuratamente dopo l'uso.</p> <p>P501: Smaltire il prodotto in conformità alle normative nazionali..</p> <p>P405: Conservare sotto chiave.</p>
--	--

Capitolo 4. **USO/I AUTORIZZATO/I**

4.1. **Descrizione degli usi**

Tabella 1

Uso #1 PT02: disinfettante per superfici dure — professionali — Pulire con un panno

Tipo di prodotto	Tipo di prodotto 2: Disinfettanti e alghicidi non destinati all'applicazione diretta sull'uomo o su animali
Descrizione esatta dell'uso autorizzato (se pertinente)	-
Organismo/i bersaglio (compresa la fase di sviluppo)	<p>Denominazione scientifica: nessun dato Denominazione comune: Batteri Fase di sviluppo: nessun dato</p> <p>Denominazione scientifica: nessun dato Denominazione comune: lievito Fase di sviluppo: nessun dato</p>
Campo/i di applicazione	<p>uso al chiuso</p> <p>Salviette umidificate pronte all'uso per la disinfezione di superfici dure non porose pre-pulite in laboratori, camere bianche e impianti di produzione farmaceutica e cosmetica.</p>
Metodo/i di applicazione	<p>Metodo: Pulire con un panno utilizzando salviette umidificate pronte all'uso</p> <p>Descrizione dettagliata: -</p>

Tasso/i e frequenza di applicazione	<p>Tasso di domanda: Utilizzare X per 0,5 m². Dove X é</p> <p>1 salvietta; per salviette di dimensioni 20-46 cm × 38-68 cm 2 salviette; per salviette di dimensioni 15-31 cm × 20-31 cm 3 salviette; per salviette di dimensioni 15 cm × 15 cm 4 salviette; per salviette di dimensioni 10 cm × 10 cm Pronto all'uso</p> <p>Numero e tempi di applicazione: Applicare secondo i protocolli di disinfezione fino a 20 volte al giorno Tempo di contatto: Lasciare agire per almeno 5 minuti.</p>
Categoria/e di utilizzatori	industriale professionale
Dimensioni e materiale dell'imballaggio	<p>Confezione: Sacchetto con cursore Polietilene tereftalato (PET)/ Polietilene a bassa densità (LDPE)/ Polietilene ad alta densità (HDPE) con strato barriera in COEX Busta flessibile Flexpack PET/LDPE/HDPE con strato barriera in COEX Secchio — HDPE barattolo: HDPE Ogni confezione può contenere da 5 a 500 salviette, il secchio (HDPE) può contenere fino a 1000 salviette. Salviette: 100% poliestere 100% polipropilene 50/50% poliestere/cellulosa O 45/55 % poliestere/cellulosa</p>

4.1.1. Istruzioni specifiche per l'uso

Pulire e risciacquare accuratamente la superficie.

Rimuovere l'acqua in eccesso dalla superficie prima della disinfezione.

Piegare la salvietta a mezz'aria in quattro pieghe

Pulisci in una direzione con tratti sovrapposti. Lasciare agire per almeno 5 minuti.

Utilizzare solo salviette umidificate.

Richiudere la confezione dopo l'uso.

Smaltire le salviette usate immediatamente dopo l'applicazione in un contenitore chiuso.

4.1.2. Misure di mitigazione del rischio specifiche per l'uso

Consultare le istruzioni generali per l'uso.

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

Consultare le istruzioni generali per l'uso.

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

Consultare le istruzioni generali per l'uso.

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 istruzioni generali per l'uso.

4.2. Descrizione degli usi

Tabella 2

Uso #2 PT02: disinfettante per superfici dure — professionali — strofinando

Tipo di prodotto	Tipo di prodotto 2: Disinfettanti e alghicidi non destinati all'applicazione diretta sull'uomo o su animali
Descrizione esatta dell'uso autorizzato (se pertinente)	-
Organismo/i bersaglio (compresa la fase di sviluppo)	Denominazione scientifica: nessun dato Denominazione comune: Batteri Fase di sviluppo: nessun dato Denominazione scientifica: nessun dato Denominazione comune: lievito Fase di sviluppo: nessun dato
Campo/i di applicazione	uso al chiuso Salviette umidificate pronte all'uso per la disinfezione in camere bianche con superfici dure non porose pre-pulite e impianti di produzione farmaceutica e cosmetica.
Metodo/i di applicazione	Metodo: pulizia con salviette umidificate pronte all'uso Descrizione dettagliata: -
Tasso/i e frequenza di applicazione	Tasso di domanda: Utilizzare X per 1 m ² . Dove X è 1 salvietta per salviette di dimensioni 25-38 cm × 38-68 cm; 2 salviette per salviette di dimensioni 20-46 cm × 31-46 cm; 3 salviette per salviette di dimensioni 15-23 cm × 20-28 cm; Pronto all'uso Numero e tempi di applicazione: Applicare secondo i protocolli di disinfezione fino a 2 volte al giorno Tempo di contatto: Lasciare agire per almeno 5 minuti.
Categoria/e di utilizzatori	industriale professionale
Dimensioni e materiale dell'imballaggio	Confezione: Sacchetto con cursore Polietilene tereftalato (PET)/ Polietilene a bassa densità (LDPE)/ Polietilene ad alta densità (HDPE) con strato barriera in COEX Busta flessibile Flexpack PET/LDPE/HDPE con strato barriera in COEX Secchio — HDPE barattolo: HDPE Ogni confezione può contenere da 5 a 500 salviette, il secchio (HDPE) può contenere fino a 1 000 salviette. Salviette: 100% poliestere 100% polipropilene 50/50% poliestere/cellulosa O 45/55 % poliestere/cellulosa

4.2.1. Istruzioni specifiche per l'uso

Pulire e risciacquare accuratamente la superficie.

Rimuovere l'acqua in eccesso dalla superficie prima della disinfezione.

Attaccare la salvietta allo strumento per la pulizia.

Pulire sistematicamente con colpi sovrapposti.

Bagnare completamente la superficie. Lasciare agire per almeno 5 minuti.

Utilizzare solo salviette umidificate.

Richiudere la confezione dopo l'uso.

Smaltire le salviette usate immediatamente dopo l'applicazione in un contenitore chiuso.

4.2.2. Misure di mitigazione del rischio specifiche per l'uso

Consultare le istruzioni generali per l'uso.

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

Consultare le istruzioni generali per l'uso.

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

Consultare le istruzioni generali per l'uso.

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 istruzioni generali per l'uso.

4.3. Descrizione degli usi

Tabella 3

Uso #3 PT02: disinfettante per superfici dure — professionali — Pulire con un panno (attrezzature e piccole superfici)

Tipo di prodotto	Tipo di prodotto 2: Disinfettanti e alghicidi non destinati all'applicazione diretta sull'uomo o su animali
Descrizione esatta dell'uso autorizzato (se pertinente)	-
Organismo/i bersaglio (compresa la fase di sviluppo)	Denominazione scientifica: nessun dato Denominazione comune: Batteri Fase di sviluppo: nessun dato Denominazione scientifica: nessun dato Denominazione comune: lievito Fase di sviluppo: nessun dato
Campo/i di applicazione	uso al chiuso Salviette umidificate pronte all'uso per la disinfezione di attrezzature e piccole superfici dure non porose nelle strutture (compresi ospedali, case di cura e studi medici)

Metodo/i di applicazione	Metodo: Pulire con un panno utilizzando salviette umidificate pronte all'uso Descrizione dettagliata: -
Tasso/i e frequenza di applicazione	Tasso di domanda: Utilizzare X per 0,5 m ² . Dove X é 1 salvietta; per salviette di dimensioni 20-46 cm × 38-68 cm 2 salviette; per salviette di dimensioni 15-31 cm × 20-31 cm 3 salviette; per salviette di dimensioni 15 cm × 15 cm 4 salviette; per salviette di dimensioni 10 cm × 10 cm Pronto all'uso Numero e tempi di applicazione: Applicare secondo i protocolli di disinfezione fino a 20 volte al giorno Tempo di contatto: Lasciare agire per almeno 5 minuti.
Categoria/e di utilizzatori	industriale professionale
Dimensioni e materiale dell'imballaggio	Confezione: Sacchetto con cursore Polietilene tereftalato (PET)/ Polietilene a bassa densità (LDPE)/ Polietilene ad alta densità (HDPE) con strato barriera in COEX Busta flessibile Flexpack PET/LDPE/HDPE con strato barriera in COEX Secchio — HDPE barattolo: HDPE Ogni confezione può contenere da 5 a 500 salviette, il secchio (HDPE) può contenere fino a 1 000 salviette. Salviette: 100% poliestere 100% polipropilene 50/50% poliestere/cellulosa O 45/55 % poliestere/cellulosa

4.3.1. Istruzioni specifiche per l'uso

Pulire e risciacquare accuratamente la superficie.

Rimuovere l'acqua in eccesso dalla superficie prima della disinfezione.

Consultare le istruzioni generali per l'uso e pulisci in una direzione con tratti sovrapposti.

Bagnare completamente la superficie.

Lasciare agire per almeno 5 minuti.

Utilizzare solo salviette umidificate.

Richiudere la confezione dopo l'uso.

Smaltire le salviette usate immediatamente dopo l'applicazione in un contenitore chiuso.

4.3.2. Misure di mitigazione del rischio specifiche per l'uso

Consultare le istruzioni generali per l'uso.

Tenere i bambini lontani dalle superfici trattate finché non si asciugano.

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

Consultare le istruzioni generali per l'uso.

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

Consultare le istruzioni generali per l'uso.

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

Consultare le istruzioni generali per l'uso.

Capitolo 5. **INDICAZIONI GENERALI PER L'USO** ⁽¹⁾

5.1. **Istruzioni d'uso**

Vedere le istruzioni specifiche per l'uso.

5.2. **Misure di mitigazione del rischio**

Il prodotto può essere applicato solo in ambienti sufficientemente ventilati. I minimi ricambio d'aria richiesti sono:

- 8/h nei laboratori
- 60/h negli impianti di produzione farmaceutica e cosmetica
- 20/h nelle camere bianche
- 1,5/h in altre zone (compresi ospedali, case di cura e studi medici)

Indossare guanti protettivi resistenti agli agenti chimici coerente con lo standard europeo EN 374 o equivalente durante la fase di manipolazione del prodotto (il materiale dei guanti deve essere specificato dal titolare dell'autorizzazione nelle informazioni sul prodotto). Ciò non pregiudica l'applicazione della direttiva 98/24/CE del Consiglio e di altre normative dell'Unione in materia di salute e sicurezza sul lavoro. Vedere la sezione 6 per i riferimenti completi.

Evitare il contatto con gli occhi.

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

Inalazione: Può provocare sonnolenza o vertigini.

Contatto con gli occhi: Provoca grave irritazione.

IN CASO DI INALAZIONE: spostarsi all'aria aperta e mantenere a riposo in una posizione comoda per la respirazione. Chiamare un CENTRO ANTIVELENI o un medico.

IN CASO DI CONTATTO CON LA PELLE: togliere tutti gli indumenti contaminati e lavarli prima di riutilizzarli. Lavare la pelle con acqua. Se si verifica un'irritazione cutanea: consultare un medico.

SE NEGLI OCCHI: Sciacquare con acqua. Rimuovere le lenti a contatto, se presenti ed è facile da fare. Continuare a risciacquare per 5 minuti. Chiamare un CENTRO ANTIVELENI o un medico.

Precauzioni ambientali:

Non deve essere disperso nel terreno, nei corsi d'acqua, nelle tubazioni e nelle fogne. Non è consentito l'ingresso nel sistema di drenaggio.

Metodi e materiali per il contenimento e per la bonifica. Assorbire con materiale assorbente (sabbia, diatomite, leganti universali, segatura).

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

Il prodotto e il suo contenitore devono essere smaltiti in modo sicuro, in conformità con tutta la legislazione pertinente sullo smaltimento dei rifiuti pericolosi. Eseguire lo smaltimento o l'incenerimento in conformità con la legislazione e i requisiti locali.

⁽¹⁾ Le istruzioni per l'uso, le misure di mitigazione del rischio e altre modalità d'uso di cui alla presente sezione sono valide per tutti gli usi autorizzati.

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

Periodo di conservazione 2 anni a temperatura ambiente.

Conservare solo nella confezione originale.

Conservare lontano dalla luce solare diretta e a temperatura inferiore a 40 °C.

Conservare in un contenitore chiuso

Capitolo 6. ALTRE INFORMAZIONI

La concentrazione del principio attivo espressa come percentuale in volume è pari al 70% v/v.

I titoli completi dei riferimenti nella sezione 5.2 “Misure di mitigazione del rischio” sono: EN 374 – Guanti di protezione contro prodotti chimici e microrganismi pericolosi

Direttiva 98/24/CE del Consiglio, del 7 aprile 1998, sulla protezione della salute e della sicurezza dei lavoratori contro i rischi derivanti da agenti chimici durante il lavoro (quattordicesima direttiva particolare ai sensi dell'articolo 16, paragrafo 1, della direttiva 89/391/ CEE) (GU L 131 del 5.5.1998, pag. 11; ELI: <http://data.europa.eu/eli/dir/1998/24/oj>).
