

 MEDISEPT	Declaration of Conformity <i>Deklaracja zgodności</i>	F2-I10
		Wersja 2

Manufacturer:

Producent:

MEDI-SEPT sp. z o.o.
21-030 Motycz,
Konopnica 159c, Poland

We declare under our sole responsibility that the medical device
Deklarujemy na swoją wyłączną odpowiedzialność, że wyrób medyczny:

Quatrodos Forte – 1L, 5L – Concentrate for cleaning and disinfection of surfaces

Quatrodos Forte – 1L, 5L – Koncentrat do mycia i dezynfekcji powierzchni sprzętu medycznego

of class: **Ila**; rule **15** according to Annex IX of 93/42/EEC Directive
został zakwalifikowany, jako klasa Ila; reguła 15 zgodnie z Rozporządzeniem Ministra Zdrowia z dnia 5 listopada 2010 w sprawie sposobu klasyfikowania wyrobów medycznych

covered by the Technical Documentation TD PW – II a rev.11, dated 05.02.2018
opisany w Dokumentacji Technicznej TD PW - II a, wydanie 11, opracowanej dnia 05.02.2018 r.,

meets all provisions of the directive 93/42/EEC which apply to it.
spełniają wszystkie wymagania Ustawy z dnia 20 maja 2010 roku o Wyrobach Medycznych (Dz. U. nr 107, poz 679).

All applicable harmonized standards required by the directive 93/42/EEC – the detailed list in the Technical Documentation
Wszystkie mające zastosowanie normy zharmonizowane z wymaganiami Dyrektywy 93/42/EWG - znajdują się w Dokumentacji Technicznej

Conformity assessment procedure: Annex II excepting section 4 of 93/42/EEC Directive
Procedura oceny zgodności: zgodnie z Załącznikiem 2 Rozporządzenia Ministra Zdrowia z dnia 12.01.2011 w sprawie wymagań zasadniczych oraz procedur oceny zgodności wyrobów medycznych.

Evaluation conducted by Notified Body:
Ocenę przeprowadziła Jednostka Notyfikowana:

TÜV Nord Polska Sp. z o.o.
 ul. Mickiewicza 29
 40-085 KATOWICE / Poland

Certificate No. / Numer certyfikatu WE: TNP/MDD/0131/4125/2015
 Expiry date / Data ważności: 01.02.2021
 Konopnica, dnia 05.02.2018

Waldemar Ferschke
 V-ce Prezes Zarządu

CE 2274



CERTYFIKAT WE / EC CERTIFICATE

zgodny z 93/42/EWG Załącznik II (b.p. 4) / acc. 93/42/EEC Annex II (w.o. 4)

Niniejszym zaświadcza się, że firma / This certifies, that the company

Medi - Sept Sp. z o.o
ul. Konopnica 159c, PL / 21-030 Motycz


Medi-SEPT Sp. z o.o.
Konopnica 159c
21-030 Motycz, woj. lubelskie
Via Process Zarys
lek. med. Waldemar Ferschlke

dla kategorii wyrobów IIa, IIb / for the product category class IIa, IIb
 (Lista wyrobów patrz załącznik 1 / List of products see annex 1)

Wyroby medyczne do dezynfekcji. / Medical devices for disinfection.

stosuje system zapewnienia jakości w projektowaniu, produkcji i kontroli końcowej wymienionych wyrobów zgodny z wymaganiami Załącznika II (z wyłączeniem sekcji 4) dyrektywy 93/42/EWG. Dodatkowo, przy znaku CE musi zostać naniesiony numer identyfikacyjny jednostki notyfikowanej. Ważność tego certyfikatu zależy od utrzymania systemu zapewnienia jakości zgodnego z wymaganiami dyrektywy i jego nadzorowania przez jednostkę notyfikowaną zgodnie z Załącznikiem II, rozdział 5. Certyfikat nie może być przenoszony pod żadnym warunkiem.

has established a quality system for design, production and final testing acc. to the requirements of Annex II (excluding section 4) of the directive 93/42/EEC. Additional to the CE-marking the notification number of the Notified Body has to be affixed. The validity of this certificate is based on the maintenance of the quality system in accordance with the requirements of the directive and its surveillance by the Notified Body according Annex II section 5. The certificate may not be transferred under any circumstances.

Nr rej. / Reg.-No. TNP/MDD/0131/4125/2015

Raport nr / Report No.: PL4125/2017-05

Ważny od / Valid from **02-02-2015**

Ważny do / Valid until **01-02-2018**


 Jednostka Certyfikująca Wyroby Medyczne /
 Certification body for medical devices

Katowice, 31-05-2017

Jednostka notyfikowana Numer identyfikacyjny 2274
 Notified Body ID, No. 2274

TUV NORD Polska Sp. z o.o.
 ul. Mickiewicza 29, PL / 40-085 Katowice

+48 32 786 46 46, Fax +48 32 786 46 01
 www.tuv-nord.pl, biuro@tuv-nord.pl

Dopuszcza się kopiowanie certyfikatu tylko w niezminionej postaci. / Copies of this certificate only without changes.



ZAŁĄCZNIK nr 1, strona 2 z 2 / ANNEX No. 1, page 2 of 2

do certyfikatu numer rejestracyjny / to Certificate Registration No.: **TNP/MDD/0131/4125/2015**

Raport nr / Report No.: **PL4125/2017-05**

Ważny od / Valid from **02-02-2015**

Ważny do / Valid until **01-02-2018**

Typ / Type	Wyroby / Products	Klasa / Class	UMDN
Wyroby medyczne do dezynfekcji / medical devices for disinfection	Effective Suck	Ila	16748
	Effective Suck NF	Ila	16748
	Effective Wipes	Ila	18776
	Effective Instru	Iib	16748
	Viruton Bohr	Iib	16748
	Viruton Pra	Iib	16748
	Viruton Forte	Iib	16748
	Viruton Extra	Iib	16748
	Viruton Classic	Iib	16748
	Viruton Strong	Iib	16748
	Viruton Pulver	Iib	16748
	Dr. Mayer Hydra Forte	Ila	16748
	Dr. Mayer Ezo Forte	Iib	16748
	Dr. Mayer Sonic neutral	Ila	16748
	Dr. Mayer Sonic grapefruit	Ila	16748
	Dr. Mayer Energy	Ila	18776
	Dr. Mayer KeraSept	Iib	16748

MEDI-SEPT Sp. z o.o.
Kamogalca 159c
21-050 Mewoc, woj. lubuskie

Waldemar Ferschke
Lec. med. Waldemar Ferschke

J. Jędrzejak
Jednostka Certyfikująca Wyroby Medyczne /
Certification body for medical devices

Jednostka notyfikowana Numer identyfikacyjny 2274
Notified Body ID. No. 2274

TUV NORD Polska Sp. z o.o.
ul. Mickiewicza 29 40-005 Katowice

Katowice, 31-05-2017



+48 32 786 46 46, Fax +48 32 786 48 01
www.tuv-nord.pl, biuro@tuv-nord.pl

F2-I10	Wersja 1	Declaration of Conformity <i>Deklaracja zgodności</i>	Strona: 1 z 1
--------	----------	---	---------------

Manufacturer:*Producent:*

MEDI-SEPT sp. z o.o.
21-030 Motycz,
Konopnica 159c, Poland

We declare under our sole responsibility that the medical device
Deklarujemy na swoją wyłączną odpowiedzialność, że wyrób medyczny:

Viruton Pulver – 20 g, 1kg, 5kg – Powder for cleaning and disinfecting tools, endoscopes, incubators and other surfaces of medical devices
Viruton Pulver – 20g, 1kg, 5kg – Proszek do mycia i dezynfekcji narzędzi, endoskopów, inkubatorów i innych powierzchni wyrobów medycznych

of class: **IIb**; rule **15** according to Annex IX of 93/42/EEC Directive
został zakwalifikowany, jako klasa IIb; reguła 15 zgodnie z Rozporządzeniem Ministra Zdrowia z dnia 5 listopada 2010 w sprawie sposobu klasyfikowania wyrobów medycznych

covered by the Technical Documentation TD PW – IIb, rev.5, dated 14.04.2017
opisany w Dokumentacji Technicznej TD PW - IIb, wydanie 5, opracowanej dnia 14.04.2017 r.,

meets all provisions of the directive 93/42/EEC which apply to it.
spełniają wszystkie wymagania Ustawy z dnia 20 maja 2010 roku o Wyrobach Medycznych (Dz. U. nr 107, poz 679).

All applicable harmonized standards required by the directive 93/42/EEC – the detailed list in the Technical Documentation
Wszystkie mające zastosowanie normy zharmonizowane z wymaganiami Dyrektywy 93/42/EWG - znajdują się w Dokumentacji Technicznej

Conformity assessment procedure: Annex II excepting section 4 of 93/42/EEC Directive
Procedura oceny zgodności: zgodnie z Załącznikiem 2 Rozporządzenia Ministra Zdrowia z dnia 12.01.2011 w sprawie wymagań zasadniczych oraz procedur oceny zgodności wyrobów medycznych.

Evaluation conducted by Notified Body:
Ocenę przeprowadziła Jednostka Notyfikowana:

TÜV Nord Polska Sp. z o.o.
ul. Mickiewicza 29
40-085 KATOWICE / Poland

Certificate No. / Numer certyfikatu WE: TNP/MDD/0131/4125/2015
Expiry date / Data ważności: 01.02.2018

Konopnica, dnia 14.04.2017

Waldemar Ferschke
V-ce Prezes Zarządu

CE 2274

Waldemar Ferschke
lek. med. Waldemar Ferschke

MEDI-SEPT Sp. z o.o.
Konopnica 159c
21-030 Motycz, woj. wielkopolskie



REGISTRUL DE STAT AL DISPOZITIVELOR MEDICALE

MEDICAMENTULUI
TIIVELOR MEDICALE

Nr	Denumire	Descriero	Model	Nr. catalog	Tara	Prodicator	Representant	Ordin
DM00003771	DEZINFECTANT PENTRU INSTRUMENTELE DISPOZITIVELOR MEDICALE	VELOX® WIPES NA	ȘERVETILE		Polonia	MEDI-SEPT SP. Z O.O.	M-INTER	A07-FS-01.Rg04-212
DM00003775	DEZINFECTANT PENTRU INSTRUMENTAR STOMATOLOGIC	VIRUTON® BOHR	5 L, CANISTRĂ		Polonia	MEDI-SEPT SP. Z O.O.	M-INTER-FARMA S.A.	A07-PS-01.Rg04-261
DM00003775	DEZINFECTANT PENTRU INSTRUMENTAR MEDICAL ȘI CHIRURGICAL	VIRUTON® BOHR	1 L, FLACON CU DOZATOR		Polonia	MEDI-SEPT SP. Z O.O.	M-INTER-FARMA S.A.	A07-PS-01.Rg04-261
DM00003775	DEZINFECTANT PENTRU INSTRUMENTAR MEDICAL ȘI CHIRURGICAL	VIRUTON® EXTRA	5 L, CANISTRĂ		Polonia	MEDI-SEPT SP. Z O.O.	M-INTER-FARMA S.A.	A07-PS-01.Rg04-261
DM00003775	DEZINFECTANT PENTRU INSTRUMENTAR MEDICAL ȘI CHIRURGICAL	VIRUTON® EXTRA	1 L, FLACON CU DOZATOR		Polonia	MEDI-SEPT SP. Z O.O.	M-INTER-FARMA S.A.	A07-PS-01.Rg04-261
DM00003777	DEZINFECTANT PENTRU INSTRUMENTAR CHIRURGICAL	VIRUTON® FORTE	5 L, CANISTRĂ		Polonia	MEDI-SEPT SP. Z O.O.	M-INTER-FARMA S.A.	A07-PS-01.Rg04-261
DM00003777	DEZINFECTANT PENTRU INSTRUMENTAR CHIRURGICAL	VIRUTON® FORTE	1 L		Polonia	MEDI-SEPT SP. Z O.O.	M-INTER-FARMA S.A.	A07-PS-01.Rg04-261
DM00003776	DEZINFECTANT PENTRU INSTRUMENTAR MEDICAL, ENDOSCOAPE, INCUBATOARE ȘI ALTE SUPRAFETE A DISPOZITIVELOR MEDICALE	VIRUTON® PULVER	20 GR.		Polonia	MEDI-SEPT SP. Z O.O.	M-INTER-FARMA S.A.	A07-PS-01.Rg04-261
DM00003777	DEZINFECTANT PENTRU INSTRUMENTAR MEDICAL, ENDOSCOAPE, INCUBATOARE ȘI ALTE SUPRAFETE A DISPOZITIVELOR MEDICALE	VIRUTON® PULVER	1 KG		Polonia	MEDI-SEPT SP. Z O.O.	M-INTER-FARMA S.A.	A07-PS-01.Rg04-261
DM00003777	DEZINFECTANT PENTRU INSTRUMENTAR MEDICAL, ENDOSCOAPE, INCUBATOARE ȘI ALTE SUPRAFETE A DISPOZITIVELOR MEDICALE	VIRUTON® PULVER	5 KG		Polonia	MEDI-SEPT SP. Z O.O.	M-INTER-FARMA S.A.	A07-PS-01.Rg04-261



REGISTRUL DE STAT AL DISPOZITIVELOR MEDICALE

Nr	Denumire	Denumire	Modul	Nr. catalog	Tara	Productator	Reprezentant	Ciudin
DM00001222	FILM RADIOGRAFIC DEBITAR	BERMEDI IDENT XE	3 X 4 CM, 150 PCS.		Germania	BERMEDI MEDICAL SOLUTIONS GMBH	M-INTER	A07.PS-01.Rg04-254
DM00003779	DEZINFECTANT PENTRU SUPRAFETELE DISPOZITIVELOR MEDICALE	MEDI@ SPRAY	5 L, CANISTRĂ		Polonia	MEDI-SEPT SP. Z O.O.	M-INTER-FARMA S.A.	A07.PS-01.Rg04-212
DM00003779	DEZINFECTANT PENTRU SUPRAFETELE DISPOZITIVELOR MEDICALE	MEDI@ SPRAY	1 L, SPRAY		Polonia	MEDI-SEPT SP. Z O.O.	M-INTER-FARMA S.A.	A07.PS-01.Rg04-212
DM00003780	DEZINFECTANT PENTRU SUPRAFETELE DISPOZITIVELOR MEDICALE	QUATRODES@ EXTRA	1 L, FLACON CU DOZATOR		Polonia	MEDI-SEPT SP. Z O.O.	M-INTER-FARMA S.A.	A07.PS-01.Rg04-212
DM00003780	DEZINFECTANT PENTRU SUPRAFETELE DISPOZITIVELOR MEDICALE	QUATRODES@ EXTRA	5 L, CANISTRĂ		Polonia	MEDI-SEPT SP. Z O.O.	M-INTER-FARMA S.A.	A07.PS-01.Rg04-212
DM00014504	DEZINFECTANT PENTRU SUPRAFETELE DISPOZITIVELOR MEDICALE	QUATRODES@ FORTE	1 L		Polonia	MEDI-SEPT SP. Z O.O.	M-INTER-FARMA S.A.	A07.PS-01.Rg04-212
DM00014504	DEZINFECTANT PENTRU SUPRAFETELE DISPOZITIVELOR MEDICALE	QUATRODES@ FORTE	5 L		Polonia	MEDI-SEPT SP. Z O.O.	M-INTER-FARMA S.A.	A07.PS-01.Rg04-212
DM00003780	DEZINFECTANT PENTRU INSTRUMENTAR STOMATOLOGIC	QUATRODES@ PRESS	1 L, FLACON CU DOZATOR		Polonia	MEDI-SEPT SP. Z O.O.	M-INTER-FARMA S.A.	A07.PS-01.Rg04-212
DM00003780	DEZINFECTANT PENTRU INSTRUMENTAR STOMATOLOGIC	QUATRODES@ PRESS	5 L, CANISTRĂ		Polonia	MEDI-SEPT SP. Z O.O.	M-INTER-FARMA S.A.	A07.PS-01.Rg04-212
DM00014505	DEZINFECTANT PENTRU INSTRUMENTAR STOMATOLOGIC	QUATRODES@ UNIT NF	5 L		Polonia	MEDI-SEPT SP. Z O.O.	M-INTER-FARMA S.A.	A07.PS-01.Rg04-212



Denumire
 Certificat CE
 de conformitate
 de conformitate
 CE
 Certificat CE

REGISTRUL DE STAT AL DISPOZITIVELOR MEDICALE

MEDICAMENTULUI
TIVELOR MEDICALE

Nr	Denumire	Dep.comerc.	Model	Nr. catalog	Tara	Productator	Reprezentant	Grupa
DM00014505	DEZINFECTANT PENTRU INSTRUMENTAR STOMATOLOGIC	QUATRODES@UNITNF	1 L		Polonia	MEDI-SEPT SP. Z O.O.	M-INTER	A07.PS-01.Rg04-212
DM00014505	DEZINFECTANT PENTRU SUPRAFETELE DISPOZITIVELOR MEDICALE	VELODES@SILK	250 ML		Polonia	MEDI-SEPT SP. Z O.O.	M-INTER-FARMA S.A.	A07.PS-01.Rg04-212
DM00014505	DEZINFECTANT PENTRU SUPRAFETELE DISPOZITIVELOR MEDICALE	VELODES@SILK	15 ML		Polonia	MEDI-SEPT SP. Z O.O.	M-INTER-FARMA S.A.	A07.PS-01.Rg04-212
DM00014505	DEZINFECTANT PENTRU SUPRAFETELE DISPOZITIVELOR MEDICALE	VELODES@SILK	50 ML		Polonia	MEDI-SEPT SP. Z O.O.	M-INTER-FARMA S.A.	A07.PS-01.Rg04-212
DM00014505	DEZINFECTANT PENTRU SUPRAFETELE DISPOZITIVELOR MEDICALE	VELODES@SILK	5 L		Polonia	MEDI-SEPT SP. Z O.O.	M-INTER-FARMA S.A.	A07.PS-01.Rg04-212
DM00014505	DEZINFECTANT PENTRU SUPRAFETELE DISPOZITIVELOR MEDICALE	VELODES@SILK	500 ML		Polonia	MEDI-SEPT SP. Z O.O.	M-INTER-FARMA S.A.	A07.PS-01.Rg04-212
DM00014505	DEZINFECTANT PENTRU SUPRAFETELE DISPOZITIVELOR MEDICALE	VELODES@SILK	1 L		Polonia	MEDI-SEPT SP. Z O.O.	M-INTER-FARMA S.A.	A07.PS-01.Rg04-212
DM00003779	DEZINFECTANT PENTRU SUPRAFETELE DISPOZITIVELOR MEDICALE	VELOX@FOAM EXTRA	5 L, CANISTRĂ		Polonia	MEDI-SEPT SP. Z O.O.	M-INTER-FARMA S.A.	A07.PS-01.Rg04-212
DM00003781	DEZINFECTANT PENTRU SUPRAFETELE DISPOZITIVELOR MEDICALE	VELOX@FOAM EXTRA	1 L, SPRAY		Polonia	MEDI-SEPT SP. Z O.O.	M-INTER-FARMA S.A.	A07.PS-01.Rg04-212
DM00014505	DEZINFECTANT PENTRU SUPRAFETELE DISPOZITIVELOR MEDICALE	VELOX@WIPES	ȘERVIJELE, N100		Polonia	MEDI-SEPT SP. Z O.O.	M-INTER-FARMA S.A.	A07.PS-01.Rg04-212



Dezinfectant universal clorigen sub formă de tablete
Bactericid, incl. Salmonella, fungicid, tuberculocid, micobactericid
(M.Terrae, M.Avium), virucid (HBV / HCV / HIV / Vaccinia virus,
Adenovirus, Poliovirus) Sporocid.

JACLOR®

Conform Regulament 1907/2006 și 1272/2008

Pagina 1 din 10

1.IDENTIFICAREA SUBSTANȚEI/AMESTECULUI ȘI A SOCIETĂȚII / ÎNTREPRINDERII**1.1 Elemente de identificare a produsului**

JACLOR®

1.2 Utilizări relevante identificate ale substanței sau amestecului și utilizari contraindicate

- dezinfecția suprafețelor, instrumentarului, ustensilelor, lenjeriei din spitale, cabinete, clinici și unități din domeniul sanitar, inclusiv grupuri sanitare.
- dezinfecția suprafețelor care vin în contact cu alimentele (pe care se procesează alimentele), echipamentelor, recipientelor, veselei și a tacâmurilor, în bucătării și oficii alimentare din spitale, unități de alimentație publică și colectivă.
- suprafețelor și ustensilelor din cabinetele de înfrumusețare;
- dezinfecția echipamentelor, recipientelor, ustensilelor, suprafețelor sau conductelor aferente producției, transportului, depozitării sau consumului de produse alimentare, furaje, băuturi (inclusiv apă potabilă) pentru oameni și animale.

Domeniul de utilizare al preparatului: spații private și zone de sănătate publică (dezinfectant medical) bucătării și oficii alimentare din spitale, unități de alimentație publică și colectivă

1.3 Detalii privind furnizorul fișei cu date de securitate

Producător: S.C. ROMDEZIMED PRODUCTION SRL

Persoana responsabilă cu fișa cu date de securitate în România: Cornelia Bădescu

Adresa: Romania, Bucuresti, str. Sg. Maj. Vasile Topliceanu nr.16, bl.P42a, sc.4, ap.100

Telefon / Fax: 021/411.91.17, 0268/27.45.53; Email: romdezimed@yahoo.com; www.romdezimed.ro

Disponibil numai în timpul următoarelor ore de lucru: 09 - 16

1.4 Număr de telefon care poate fi apelat în caz de urgență:**Institutul Sănătate Publică București Centru Toxicologie: 021/318.36.06**

Disponibil numai în timpul următoarelor ore de lucru: 08 - 15

Vă rugăm să verificați numerele de mai sus în mod regulat deoarece acestea se pot schimba.

2.IDENTIFICAREA PERICOLELOR**2.1 Clasificarea substanței sau a amestecului****2.1.1 Clasificare în conformitate cu cerințele Regulamentului CE Nr. 1272/2008**

Clase și categorii de pericole	Fraze de pericol	Procedură de clasificare
Toxicitate acută orală categ.4	H 302 Nociv în caz de înghițire	Clasificare armonizată
Iritație oculară categ. 2	H 319 Provoacă o iritare gravă a ochilor	Clasificare armonizată
STOT SE categ. 3	H 335 Poate provoca iritarea căilor respiratorii	Clasificare armonizată
Acvatic Acut categ. 1	H 400 Foarte toxic pentru mediul acvatic	Clasificare armonizată
Acvatic Cronic categ.1	H 410 Poate provoca efecte adverse pe termen lung asupra mediului acvatic	Clasificare armonizată



FIȘĂ CU DATE DE SECURITATE

Versiunea 11/15.03.2018 înlocuiește v.10.2/06.06.2016

Dezinfectant universal clorigen sub formă de tablete
 Bactericid, incl. Salmonella, fungicid, tuberculocid, micobactericid
 (M.Terrae, M.Avium), virucid (HBV / HCV / HIV / Vaccinia virus,
 Adenovirus, Poliovirus) Sporicid.

JACLOR®

Conform Regulament 1907/2006 și 1272/2008

Pagina 3 din 10

2.3 Alte pericole

Pentru rezultatele evaluării PBT și vPvB a se vedea secțiunea 12.5

3. COMPOZIȚIA / INFORMAȚII PRIVIND COMPONENTII**3.1 Substanțe**

Acest produs este un amestec. (va rugăm să citiți secțiunea 3.2).

3.2 Amestecuri**3.2.1 Ingrediente periculoase. Clasificare conform Regulamentului CE Nr. 1272/2008**

Nume	Nr. CAS	Nr. CE	Nr. Index	Nr. REACH	Clase și categorii de pericole	Fraze de pericol	Concentrație
Sare de sodiu a acidului diclorizocianuric dihidrat	51580-86	220-767-7	613-030-01-7	02-2119752420-48-0000	Toxicitate acută 4	H302	78%
					Iritație oculară 2	H319	
					STOT SE 3	H335	
					Acvatic Acut 1	H400	
					Acvatic Cronic 1	H410	
Acid citric monohidrat	5949-29-1	201-069-1	n.a.	01-2119457026-42-xxxx	Iritație oculară 2	H319	8%

3.2.2 Informații suplimentare.

Pentru textul complet al frazelor H se va consulta paragraful 16.

4. MĂSURI DE PRIM AJUTOR**4.1. Descrierea măsurilor de prim ajutor.****4.1.1 Instrucțiuni generale**

Ca regulă generală, în caz de îndoială sau dacă simptomele persistă, trebuie consultat medicul.
 În caz de pierdere a conștiinței sau în caz de pericol de pierdere a cunoștinței, solicitați imediat îngrijiri medicale și acordați primul ajutor. Atenție! Orice persoană inconștientă trebuie așezată în poziția laterală de recuperare. Atunci când solicitați îngrijiri medicale, prezentați datele din această fișă de date de securitate. Simptome de intoxicație pot să nu apară decât după câteva ore. Se va ține sub control medical timp de cel puțin 48 de ore.

4.1.2 După inhalare:

Mutați persoana implicată într-o zonă cu aer curat.

Dezinfectant universal clorigen sub formă de tablete
Bactericid, incl. Salmonella, fungicid, tuberculocid, micobactericid (M.Terrae, M.Avium), virucid (HBV / HCV / HIV / Vaccinia virus, Adenovirus, Poliovirus) Sporicid.

JACLOR®

Conform Regulament 1907/2006 și 1272/2008

Pagina 5 din 10

6. MĂSURI DE LUAT ÎN CAZ DE DISPERSIE ACCIDENTALĂ**6.1 Precauții personale, echipament de protecție și proceduri de urgență:**

Măsuri de precauție pentru protecția personală: Se va purta echipament individual de protecție. A se asigura o ventilație corespunzătoare.. Se va evita contactul cu pielea și ochii. A nu se inspira praful. A nu se inspira vaporii.. Consultați măsurile de protecție menționate la capitolele 7 și 8.

6.2 Precauții pentru mediul înconjurător:

Nu se va deversa în apele de suprafață sau în sistemul de canalizare. Se va evita penetrarea produsului în subsol. Dacă produsul contaminează râurile, lacurile sau sistemul de canalizare se vor anunța autoritățile competente conform cu dispozițiile legale în vigoare.

6.3 Metode și materiale pentru izolarea incendiilor și pentru curățenie:

Se va evita formarea de praf. Nu se va clăti cu apă. Se mătură și se colectează produsul împrăștiat. Se depozitează în containere bine închise și nu se amestecă cu alte deșeuri. Produsul împrăștiat nu se pune în recipientul original cu intenția de a-l refolosi.

6.4 Trimiteri către alte secțiuni

Pentru informații de urgență vedeți datele din capitolul 1.

Datele despre manipulare/depozitare și echipament personal de protecție se găsesc în capitolele 7 și 8.

Datele privind modul de tratare a deșeurilor se găsesc la capitolul 13.

7. MANIPULAREA ȘI DEPOZITAREA**7.1 Precauții pentru manipularea în condiții de securitate.****7.1.1 Sfaturi de manipulare în condiții de securitate.**

Vă rugăm să citiți cu atenție instrucțiunile înainte de utilizare. Produs de uz extern - nu înghițiți. A se păstra ambalajul închis ermetic. Se va prevedea o ventilație corespunzătoare la locul de muncă. Se va evita contactul cu pielea, ochii și îmbrăcămintea. A nu se inspira praful. În locurile unde este manipulat acest produs vor fi prevăzute instalații pentru spălarea ochilor, în caz de accident.

Sfaturi privind igiena generală la locul de muncă:

A se păstra departe de hrană, băuturi și hrană pentru animale. Fumatul, mâncatul și băutul sunt interzise în spațiul de utilizare. Se vor spăla mâinile înainte de pauze și la sfârșitul programului de lucru. Se recomandă utilizarea unei creme protectoare pentru piele. Îndepărtați imediat echipamentul contaminat.

7.2 Condiții de depozitare în condiții de securitate, inclusiv eventuale incompatibilități**7.2.1 Cerințe spații de depozitare și containere**

A se depozita în recipientul original.

A nu se depozita împreună cu acizii. A nu se depozita împreună cu substanțele alcaline (soluții caustice). A nu se lăsa la îndemâna copiilor și a persoanelor nefamiliarizate cu utilizarea corespunzătoare a produsului. A nu se depăși data de expirare de pe ambalaj. A nu se utiliza ambalajul gol pentru stocarea altor produse sau în alte scopuri decât cel original.

7.2.2 Măsuri de protecție împotriva incendiului și a exploziei:

A se păstra departe de orice flacără sau sursa de scântei. Fumatul interzis. Produsul nu arde, însă, în contact cu substanțele combustibile, poate spori riscul de incendiu și poate alimenta substanțial un incendiu existent.

7.2.3 Informații suplimentare privind condițiile de depozitare

A se păstra preparatul în recipientul închis etanș. Stocați produsul în loc uscat și bine ventilat, la temperatura camerei, departe de sursele de căldură (se va evita o temperatură mai mare de 40°C). Utilizatorul este unic și direct responsabil pentru cunoașterea și aplicarea acestor reglementări.

7.2.3 Măsuri de protecție în cazul depozitării în locuri comune

FIȘĂ CU DATE DE SECURITATE

Versiunea 11/15.03.2013 înlocuiește v.10.2/06.06.2016

Dezinfectant universal clorigen sub formă de tablete
Bactericid, incl. Salmonella, fungicid, tuberculocid, micobactericid
(M.Terrae, M.Avium), virucid (HBV / HCV / HIV / Vaccinia virus,
Adenovirus, Poliovirus) Sporicid.

JACLOR®

Conform Regulament 1907/2006 și 1272/2008

Pagina 7 din 10

Limita superioară de explozie :	nu se aplică
Limita inferioară de explozie :	nu se aplică
Presiunea de vapori :	nu există date
Densitatea de vapori relativă :	nu există date
Densitate :	nedeterminat
Solubilitate în apă :	250g/l (25°C)
Coeficientul de partiție :	nu există date
Temperatura de aprindere :	nu se aplică
Descompunere termică :	>50°C
Vâscozitate dinamică :	nu există date
Explozivitate :	produsul nu este exploziv
Proprietăți oxidante :	agenți oxidanți

10. STABILITATE SI REACTIVITATE**10.1 Reactivitate**

În contact cu acizii, degajă un gaz toxic.

10.2 Stabilitate chimică

Preparatul este stabil din punct de vedere chimic în condiții de utilizare și depozitare recomandate în cap. 7. Preparatul degajă mai puțin de 1% clor după depozitare 1 an la temperatura de 40 °C.

10.3 Posibilitatea de reacții periculoase

Poate degaja clor dacă este amestecat cu soluții acide

10.4 Condiții de evitat:

- umiditate
- temperatură mai mare de 40°C.
- surse directe de căldură, descompunere termică >50°C

10.5 Materiale incompatibile:

Acizii, apa, amoniac, compuși cu amoniu, materiale organice, agenți oxidanți și reducători, hidroxizi, compuși conținând azot, amine, uleiuri, grăsimi și tensioactivi cationici. Preparatul în formă concentrată atacă în general metalele

10.6 Produși de descompunere periculoși:

La temperaturi ridicate sau în combinație cu unele din produsele menționate mai sus pot să apară gaze ca: clorul gazos, acid clorhidric, tricolorura de azot, oxizi de clor, etc.

11. INFORMAȚII TOXICOLOGICE**11.1 Informații privind efectele toxicologice****Toxicitate acută**

Orală: în acest moment furnizorii noștri nu ne-au oferit informații suplimentare.

Inhalare: în acest moment furnizorii noștri nu ne-au oferit informații suplimentare.

Dermic: în acest moment furnizorii noștri nu ne-au oferit informații suplimentare.

Corodare / Iritarea pielii

În acest moment furnizorii noștri nu ne-au oferit informații suplimentare.

Lezarea gravă/iritarea ochilor

În acest moment furnizorii noștri nu ne-au oferit informații suplimentare.

Sensibilizarea căilor respiratorii sau a pielii

Dezinfectant universal clorigen sub formă de tablete
Bactericid, incl. Salmonella, fungicid, tuberculocid, micobactericid
(M.Terrae, M.Avium), virucid (HBV / HCV / HIV / Vaccinia virus,
Adenovirus, Poliovirus) Sporicid .

JACLOR®

Conform Regulament 1907/2006 și 1272/2008

Pagina 9 din 10

H.G. Nr. 617/2014 privind stabilirea cadrului instituțional și a unor măsuri pentru punerea în aplicare a Regulamentului (U.E.) nr. 528/2012 al Parlamentului European și al Consiliului din 22.05.2012 privind punerea la dispoziție pe piață și utilizarea produselor biocide.

Legea 278/2013 privind emisiile industriale

O.M.P.A.M. nr. 756/2004 pentru aprobarea Normativului tehnic privind incinerarea deșeurilor

H.G. 349/2005 privind depozitarea deșeurilor

H.G. 856/2002 privind evidența gestiunii deșeurilor și pentru aprobarea listei cuprinzând deșeurile, inclusiv deșeurile periculoase

H.G. 1061/2008 privind transportul deșeurilor periculoase și nepericuloase pe teritoriul României.

Deșeul de produs, în eventualitatea existenței lui trebuie colectat de către societățile autorizate sau trebuie predat la punctele de colectare autorizate pentru eliminare conform legislației în vigoare. Acesta nu trebuie eliminat împreună cu deșeurile normale/gunoii menajere. Soluția gata preparată corect diluată a acestui produs poate fi eliminată prin sistemul centralizat de canalizare.

13.2 Eliminarea ambalajului contaminat

Recipientele goale pot fi încadrate în categoria gunoii menajere sau reciclate după curățarea cu apă. Recipientele se vor manipula în aceleași condiții impuse la manipularea produsului. Este necesar a se lua toate măsurile pentru a colecta ambalajele în conformitate cu reglementările în vigoare privind gestionarea ambalajelor și deșeurilor de ambalaje. Eliminarea ambalajului contaminat se va face în conformitate cu Legea 249 din 28.10.2015 privind modalitatea de gestionare a ambalajelor și a deșeurilor de ambalaje. Utilizatorul este unic responsabil pentru luarea la cunoștință și respectarea acestor reglementări. Se vor respecta prevederile L 211/2011 privind regimul deșeurilor.

14. INFORMAȚII REFERITOARE LA TRANSPORT

14.1 Număr ONU: 3077

14.2 Denumirea corectă ONU pentru expediție:

RID/ADR/IMDG: Substanță periculoasă din punct de vedere al mediului, solidă, N.S.A.

14.3 Clasa(Clasele) de pericol pentru transport

RID/ADR-IMDG: 9

14.4 Grup de ambalaje

ADR/RID/IMDG: III (substanțe care prezintă un pericol redus)

14.4.1. Cantități limitate și exceptate: 5 kg (conform ADR / 2015 – tabel A – Lista mărfurilor periculoase).

14.5 Pericole pentru mediu înconjurător: ADR/RID/IMDG: Nu.

14.6 Precauții speciale pentru utilizatori:

Vă rugăm să consultați secțiunile de la 06 și 08.

14.7 Transport în vrac, în conformitate cu Anexa II la MARPOL 73/78 și CODUL IBC

Acest produs nu este livrat vrac în conformitate cu anexa II a MARPOL 73/78 și a codului IBC

15. INFORMAȚII DE REGLEMENTARE

15.1 Reglementări/legislație specifice în domeniul securității, sănătății și al mediului specifice (specifică) pentru substanța sau amestecul în cauză:

Legea nr. 319/2006 – legea securității și sănătății în muncă

H.G. 1218/2006 privind stabilirea cerințelor minime de securitate și sănătate în muncă pentru asigurarea protecției lucrătorilor împotriva riscurilor legate de prezența agenților chimici.

Regulamentul UE 830/2015 al Comisiei din 28.05.2015 de modificare a Regulamentului CE Nr. 1907/2006 al Parlamentului European și al Consiliului privind înregistrarea, evaluarea, autorizarea și restricționarea substanțelor chimice (REACH).

JACLOR®

Dezinfectant clorigen sub forma de tablete

ROMDEZIMED PRODUCTION

Telefon / Fax: 021/4119117

Punct lucru: Str.Mioriței 6, Săcele, Brașov

Sediu social: Str.Sg.Maj.V.Topliceanu 16, bl.P42a, sc.4, et3, ap.100, S5, București

GRUPA PRINCIPALĂ: 1 TIPUL DE PRODUS: 2 și 4

DOMENIUL DE UTILIZARE: Dezinfectante și algicide care nu sunt destinate aplicării directe la oameni sau animale; Produse alimentare și hrană pentru animale;

ARIA DE APLICARE:

Dezinfecția în unitățile sanitare: suprafețe (pereți lavabili, obiecte sanitare, toalete, băi, zone comune), pardoseli (gresie, linoleum, parchet), sticlărie de laborator (ustensile, pipete), lenjerie (dezinfecție, albire). Dezinfecția în colectivități și cabinete de înfrumusețare, sali de sport și fitness, hoteluri și restaurante, unități militare, penitenciare, cabinete coafură, frizerie. Dezinfecția suprafețelor bazinelor cu apă, piscine și ștranduri, canalizări și conducte pentru apă. Dezinfecția veselei și tacâmurilor (bucătării și oficii alimentare), suprafețe care vin în contact cu alimentele (inclusiv cele pe care se procesează alimentele), echipamente, recipiente, veselă și tacâmuri din cadrul bucătărilor și oficiilor alimentare din spitale, hoteluri, restaurante, unități militare, penitenciare. Dezinfecția în industria alimentară și industria zootehnică.

UTILIZARE: Jaclor se utilizează numai dizolvat în apă la concentrațiile specificate de producător.

SPECTRU DE ACȚIUNE:

Bactericid SR EN 13727 (condiții curățenie): 1 tb. la 8 L - 15 min și 1 tb. la 10 L - 30 min;
Bactericid SR EN 13727 (condiții murdărie): 2 tb. la 5 L - 60 min și 2 tb. la 10 L - 60 min;
Bactericid SR EN 13727 MRSA: 3 tb. la 10 L - 60 min;
Bactericid SR EN 1276: Salmonella: 2 tb. la 10 L - 15 min;
Bactericid SR EN 1276: S.aureus, P.aeruginosa, E.coli, E.hirae: 150 ppm - 5 min;
Bactericid, Fungicid și Tuberculocid SR EN 1040, SR EN 1275: 1 tb. la 10 L - 5 și 10 min;
Levuricid SR EN 13697: C. albicans: 1 tb. la 5 L - 15 min și 1 tb. la 10 L - 30 min;
Levuricid EN 1650: C. albicans: 1 tb. la 10 L - 15 min;
Fungicid SR EN 13697: C.albicans, A.brasiliensis: 1 tb. la 10 L - 30 și 60 min;
Fungicid EN 13624: 1 tb. la 5 L - 15 și 30 min, 1 tb. la 10 L - 60 min;
Fungicid EN 1650: C. albicans: 150ppm - 30 min; A.niger: 150ppm - 60 min;
Micobactericid EN 14348 (condiții curățenie): 1 tb. la 2 L - 30 min și 1 tb. la 3 L - 60 min;
Micobactericid EN 14348 (condiții murdărie): 1 tb. la 2 L - 60 min;
Micobactericid EN 14348: 1500ppm - 15 min;
Virucid EN 14476: Adenovirus (condiții curățenie): 1 tb. la 5 L - 15 min;
Virucid EN 14476: Adenovirus (condiții murdărie): 1 tb. la 5 L - 60 min;
Virucid EN 14476: Poliovirus: 1 tb. la 1 L - 5 min și 1 tb. la 5 L - 15 min;
Conform SR EN 14476 inactiveaza virusul Murine Norovirus:: 1 tb. la 5 L - 15, 30 și 60 min;
Inactiveaza virusurile: BVDV+ HBV + HCV + HIV 500 ppm - 1 min; Vaccinia 500 ppm - 1 min. și 125 ppm - 5 min;
Sporicid SR EN 13704: B.subtilis: 3 tb. la 10 L - 30 și 60 min;
Sporicid SR EN 13704: B.cereus și C.sporogenes: 1 tb. la 5 L - 30 min și 3 tb. la 10 L - 60 min;

COMPOZIȚIA: diclorizocianurat de sodiu dihidrat (Nr.CAS. 51580-86-0, Nr.CE. 220-767-7) min. 78%, agenți de efervescentă și stabilizare max. 22%

PROPRIETĂȚI FIZICO-CHIMICE: tablete de culoare albă, masa cca. 3,5 g. conținut în clor activ/tabletă min. 1,5 g. pH soluție 6-7.

INFO.TOXICOLOGICE: Orală: LD50(Diclorizocianurat) : 735mg/kg (șobolan) Inhalare: LC50 (Diclorizocianurat) : >50mg/l (șobolan) Dermică: LC50(Diclorizocianurat): >2000mg/kg (iepure)

CERTIFICARE: Romania: Aviz 4448BIO/02/12.24 și Aviz 1893BIO/04/12.24 Republica Moldova: Aviz 00256/20.04.2016

GARANȚIE: 36 luni (nr. lot și data expirării pe ambalaj)

FRAZE DE RISC ȘI PRUDENȚĂ:

Fraze de pericol: H302-Nociv în caz de înghitare; H319-Provoacă o iritare gravă a ochilor; H335-Poate provoca iritarea căilor respiratorii; H410-Foarte toxic pentru mediul acvatic cu efecte pe termen lung. **Fraze de precauție:** Prevenire: P261-Evitati să inspirați praful/ fumul/ gazul/ ceata/ vaporii/ spray-ul; P264-Spălați-vă mâinile bine după utilizare; P273-Evitati dispersarea în mediu; P391-Colectați scurgerile de produs; P501-Eliminati continutul/recipientul în conformitate cu regulamentele naționale în vigoare. **Răspuns:** P304+P340-În caz de inhalare: transportați victima la aer liber și mențineți-o în stare de repaus, într-o poziție confortabilă pentru respirație; P301+P312-În caz de înghitare: sunați la un centru de informare toxicologică sau un medic, dacă nu vă simțiți bine; P305+P351+P338-În caz de contact cu ochii: clătiți cu atenție cu apă timp de mai multe minute. Scoateți lentilele de contact, dacă este cazul și dacă acest lucru se poate face cu ușurință. Continuați să clătiți. **Etichetare adițională:** EUH031-În contact cu acizii, degajă un gaz toxic.

Informațiile conținute în prezenta sunt considerate corecte și corespund celor mai bune informații disponibile. Totuși, ROMDEZIMED PRODUCTION Romania, nu își poate asuma responsabilitatea că aceste informații sunt prezentate complet.

FPS-04.11 Fisa tehnica

Versiunea 19M din 01.06.2018

