

FORMULARZ OFERTY

Nazwa Wykonawcy¹: **MEDISEPT Sp. z o.o.**.....
Siedziba Wykonawcy: **Konopnica 159C, 21-030 Motycz.. woj.Lubelskie**.....
REGON: **430566102**..... NIP: **9460010016**.....
Wykonawca wpisany do Rejestru **Krajowego Rejestru Sądowego**.....
pod Nr **0000020407**.....
Telefon kontaktowy **81 535 22 98**.... fax: **81 535 22 37**.... e-mail: **m.malm@medisept.pl**...
Osoba/y, które będą podpisywać umowę **p. Agnieszka Grochulska**.....
Osoba/osoby wpisane w dokumencie rejestracyjnym firmy uprawniona/ne do reprezentowania firmy:
..... **p. Przemysław Marek Śnieżyński, p. Waldemar Ferschke**.....
Rodzaj Przedsiębiorstwa jakim jest Wykonawca*: UWAGA: niepotrzebne skreślić

- ~~Mikroprzedsiębiorstwo~~
- ~~Małe Przedsiębiorstwo~~
- Średnie Przedsiębiorstwo
- ~~Inne~~

Zamawiający: „Kutnowski Szpital Samorządowy” Spółka z o. o., ul. Kościuszki 52, 99-300 Kutno,
Nr postępowania: ZP/10/22

Przystępując do postępowania o udzielenie zamówienia publicznego prowadzonego w trybie podstawowym pn.: „Środki dezynfekcyjne, dezynsekcyjne i deratyzacyjne” oferujemy wykonanie przedmiotu zamówienia zgodnie ze Specyfikacją Warunków Zamówienia, w podziale na poszczególne Pakiety:

Pakiet Nr 4 - wartość netto: **891,00 zł**, wartość brutto **1 095,93 zł****
Pakiet Nr 6 - wartość netto: **25 200,00 zł**, wartość brutto **27 216,00 zł****
Pakiet Nr 10 - wartość netto: **10 050,00 zł**, wartość brutto: **10 854,00 zł****

1. Zobowiązujemy się dostarczyć przedmiot zamówienia w terminie:
 - **do 1 dni roboczych***** od złożenia danego zamówienia – dotyczy Pakietów Nr: **1, 2, 3, 4, 5, 8, 9, 10, 11, 15, 16, 17, 18, 19, 21, 22, 23, 24, 25, 26, 27,**
 - **do 3 dni roboczych** od złożenia danego zamówienia – dotyczy Pakietów Nr: **6, 7, 12, 13, 14, 20.**
2. Wyrażamy zgodę na termin płatności: **60 dni (45 dni/60 dni)****** od dnia przedłożenia prawidłowej pod względem księgowym i finansowym faktury VAT w siedzibie Zamawiającego.
3. Należność będzie wplacana przelewem na rachunek bankowy (rozliczeniowy) Wykonawcy, który jest zgodny(*): UWAGA: niepotrzebne skreślić
 - z numerem rachunku bankowego (rozliczeniowego) wprowadzonego do wykazu podatników VAT tzw. biała lista - w przypadku podatników VAT
 - z numerem rachunku bankowego (rozliczeniowego) zgłoszonym przez Wykonawcę do Urzędu Skarbowego w związku z prowadzoną działalnością - w przypadku innych podatników
4. **OŚWIADCZAMY, że:**

* niepotrzebne skreślić.

** wypełnić tylko w zakresie składanej oferty.

*** wpisać termin dostawy

**** wpisać termin płatności

¹ w przypadku składania oferty przez podmioty występujące wspólnie, należy podać nazwy (firmy) i adresy wszystkich podmiotów składających wspólną ofertę.

- 1) zapoznaliśmy się ze Specyfikacją Warunków Zamówienia i uznajemy się za związanych określonymi w niej zasadami postępowania;
- 2) przedmiot zamówienia dostarczymy na swój koszt i ryzyko;
- 3) uważamy się za związanych niniejszą ofertą na czas wskazany w Specyfikacji Warunków Zamówienia;
- 4) zamierzamy / nie zamierzamy* powierzyć realizację następujących części zamówienia podwykonawcom*: UWAGA: niepotrzebne skreślić

Lp.	Opis części zamówienia, którą Wykonawca zamierza powierzyć do realizacji przez Podwykonawcę	Nazwa Podwykonawcy

- 5) zapoznaliśmy się z projektowanymi postanowieniami umowy w sprawie zamówienia publicznego, które zostały zawarte w Specyfikacji Warunków Zamówienia i zobowiązujemy się, w przypadku wyboru naszej oferty, do zawarcia umowy na zawartych tam warunkach, w miejscu i terminie wyznaczonym przez Zamawiającego;
 - 6) wypełniliśmy obowiązki informacyjne przewidziane w art. 13 lub art. 14 RODO² wobec osób fizycznych, od których dane osobowe bezpośrednio lub pośrednio pozyskaliśmy w celu ubiegania się o udzielenie zamówienia publicznego w niniejszym postępowaniu³.
6. **OŚWIADCZAMY**, że wybór naszej oferty*: UWAGA: niepotrzebne skreślić

nie będzie prowadzić u Zamawiającego do powstania obowiązku podatkowego zgodnie z ustawą z dnia 11 marca 2014 r. o podatku od towarów i usług (t.j. Dz. U. z 2020r. poz. 106)

będzie prowadzić u Zamawiającego do powstania obowiązku podatkowego zgodnie z ustawą z dnia 11 marca 2014 r. o podatku od towarów i usług (t.j. Dz. U. z 2020r. poz. 106), wobec czego wskazujemy nazwę (rodzaj) towaru lub usługi, których dostawa lub świadczenie będzie prowadzić do obowiązku jego powstania oraz ich wartość bez kwoty podatku:

Lp.	Nazwy (rodzaje) towaru lub usługi, których dostawa lub świadczenie będą prowadziły do powstania obowiązku podatkowego	Wartość towaru lub usługi objętego obowiązkiem podatkowym Zamawiającego, bez kwoty podatku	Stawka podatku od towarów i usług, która zgodnie z wiedzą Wykonawcy, będzie miała zastosowanie

* niepotrzebne skreślić

² rozporządzenie Parlamentu Europejskiego i Rady (UE) 2016/679 z dnia 27 kwietnia 2016 r. w sprawie ochrony osób fizycznych w związku z przetwarzaniem danych osobowych i w sprawie swobodnego przepływu takich danych oraz uchylenia dyrektywy 95/46/WE (ogólne rozporządzenie o ochronie danych) (Dz. Urz. UE L 119 z 04.05.2016, str. 1).

³ w przypadku gdy Wykonawca nie przekazuje danych osobowych innych niż bezpośrednio jego dotyczących lub zachodzi wyłączenie stosowania obowiązku informacyjnego, stosownie do art. 13 ust. 4 lub art. 14 ust. 5 RODO treści oświadczenia Wykonawca nie składa (np. przez jego wykreślenie/usunięcie z treści oferty).

MEDISEPT Sp. z o.o.
KONOPNICA 159 C
21-030 MÓTYCZ, WOJ.LUBELSKIE

7. **WSZELKĄ KORESPONDENCJĘ** w sprawie niniejszego postępowania należy kierować do:

Imię i nazwisko	Małgorzata Malm
Adres	Konopnica 159C, 21-030 Motycz
Telefon	81 535 22 98
e-mail	m.malm@medisept.pl

8. Oferta została złożona w 2 plikach podpisanych i kolejno ponumerowanych od nr 1 do nr 2.

~~9. Niniejszym informujemy, że informacje składające się na ofertę, zawarte w pliku nr pod nazwą, stanowią tajemnicę przedsiębiorstwa w rozumieniu przepisów ustawy z dnia 16.04.1993 r. o zwalczaniu nieuczciwej konkurencji (Dz.U. 2020 r., poz. 1913, tj. ze zm.) i jako takie nie mogą być ogólnodostępne.~~

~~**Wykazanie, iż zastrzeżone informacje stanowią tajemnicę przedsiębiorstwa znajduje się w pliku pn.**~~

10. Załącznikami do oferty, stanowiącymi jej integralną część, są:

1. Ulotki
2. Karty charakterystyki
3. Oświadczenia Wykonawcy będące częścią podmiotowych środków dowodowych
 - a. Oświadczenie o zgłoszeniu do CPNP,
 - b. Dopuszczenie do obrotu preparatu biobójczego,
 - c. Oświadczenie – Viruton Pulver
 - d. Oświadczenie o przydatności preparatów na oddziałach noworodkowych
 - e. Oświadczenie Wykonawcy o niezbędnej dokumentacji
 - f. Oświadczenie Wykonawcy o zobowiązaniu się do przekazania niezbędnej dokumentacji – karty charakterystyki. *g) wykaz próbek*
4. Wyciąg z KRS
5. Upoważnienie do podpisu oferty

MEDISEPT Sp. z o.o.
KONOPNICA 159 C
21-030 MOTYCZ, WOJ. LUBELSKIE

Pakiet nr 4 Preparat do pielęgnacji rąk									
Lp.	Rodzaj środka dezynfekcyjnego	Zapotrzebowanie koncentratu na rok	Wielkość opakowania koncent.	Cena jednostkowa netto koncentratu w PLN	VAT w %	Cena jednostkowa brutto koncentratu w PLN	Wartość netto w PLN	Wartość brutto w PLN	Informacje o preparacie: Nazwa handlowa Nr katalogowy
1.	Preparat przeznaczony do pielęgnacji rąk, przeznaczony dla osób narażonych na wysuszenie i macerację skóry w wyniku częstego mycia i używania rękawic ochronnych. Zawierający w składzie min. glicerynę, witaminę E, prowitaminę B5. Posiadający badania dermatologiczne. Kosmetyk	135,00szt	op. 500 ml. z pompką	6,60 zł	23%	8,12 zł	891,00 zł	1 095,93 zł	Velodes Cream 500ML MS-CHE-ML548-500ML
Ogółem:							891,00 zł	1 095,93 zł	

MEDISEPT Sp. z o.o.
KONOPNICA 159 C
21-030 MOTYCZ, WOLUBELSKIE

Pakiet nr 6 Preparat do mycia i dezynfekcji narzędzi, urządzeń anesteziologicznych, inkubatorów (zamiast tego wymagane są opakowania wyposażone były w miarę kalibracyjnej)									
L.p.	Rodzaj środka dezynfekcyjnego	Zapotrzebowanie koncentratu na rok	Wielkość opakowania koncentratu	Cena jednostkowa netto koncentratu w PLN	VAT w %	Cena jednostkowa brutto koncentratu w PLN	Wartość netto w PLN	Wartość brutto w PLN	Informacje o preparacie: Nazwa handlowa Nr katalogowy
1	Preparat w proszku, na bazie nadwęglanu sodu i TEAED, zawierający kwas adykinowy i enzymy (proteaza, amylaza, lipaza, mannaza)Przeznaczony do mycia i dezynfekcji narzędzi medycznych, (instrumentów chirurgicznych, endoskopów, urządzeń anesteziologicznych). Możliwość dezynfekcji sprzętów medycznych min. inkubatorów. potwierdzona przez Tbc (M.tetrae, M.avium, V (adeno, polio, noro), C.Difficile 2% w 10 min., B. subtilis- 1% w 30 min. Nie wymaga dodatku aktywatora. Wyrób medyczny kl II	126,00op	op, 5 kg				25 200,00 zł	27 216,00 zł	Viruton Pulver 5kg - proszek SSE-GOT-ML-225
							25 200,00 zł	27 216,00 zł	

Ogółem:

MEDISEPT SP. Z O.O.
KONOPNICA 159 C
21-030 MOTYCZ, WOJEWÓDZKA

Pakiet nr 10 Preparat do mycia i dezynfekcji powierzchni i sprzętu medycznego (zawiający wymaga, aby opakowania wyposażone były w porębkę dozajującą)									
L.p.	Rodzaj środka dezynfekcyjnego	Zapotrzebowanie koncentratu na rok	Wielkość opakowania koncentr.	Cena jednostkowa netto koncentratu w PLN	VAT w %	Cena jednostkowa brutto koncentratu w PLN	Wartość netto w PLN	Wartość brutto w PLN	Informacje o preparacie: Nazwa handlowa Nr katalogowy
	<p>Koncentrat na bazie aminy QAV do mycia i dezynfekcji sprzętu medycznego, dużych powierzchni (ścian, podłóg, łóżek, blatów). Produkt o wysokiej tolerancji materiałowej, możliwość użycia do dezynfekcji materiałów obciętowych, tworzywa ABS, szkła, porcelany, gumy, siatek szlachetnej, aluminium, niklu, chromu. Bez zawartości aldehydów i fenoli. Możliwość użycia na oddziałach dziecięcych. Możliwość dezynfekcji powierzchni mających kontakt z żywnością. Spektrum działania: B, MRSA, F, Calicivirus, 0,25% w 15 min, Tbc (M. tuberculosis), V (HIV, HBV, HCV, BVD, Vaccinia, Ebola), wirus adeno-0,5% w 15 min, Wirus Polio- 1% w 15 min. Spektrum potwierdzone badaniami wg norm EN 14885.</p> <p>Wyrob medyczny i produkt biobójczy</p>	67,00op	op. 5l	150	8%	162,00 zł	10 050,00 zł	10 854,00 zł	Quatros Extra 5L - plyn SSE-GOT-ML351
	Ogółem:						10 050,00 zł	10 854,00 zł	

MEDISEPT Sp. z o.o.
KONOPNICA 159 C
21-030 MOTYCZ, WOJ. LUBELSKIE

Nr postępowania: ZP/10/22

Zamawiający:
 „Kutnowski Szpital Samorządowy”
 Spółka z o.o.
 ul. Kościuszki 52, 99-300 Kutno
 NIP: 7752631681, REGON: 100974785

Wykonawca: **MEDISEPT Sp. z o.o., Konopnica 159C 21-030 Motycz**

NIP: 9460010016, KRS: 0000020407

(pełna nazwa/firma, adres, w zależności od podmiotu: NIP/PESEL, KRS/CEIDG)

reprezentowany przez:

**Agnieszka Grochulską, Kierownika Działu ds. Wsparcia Sprzedaży Rynku Szpitalnego – pisemne
 upoważnienie Zarządu MEDISEPT Sp. z o.o.**
 (imię, nazwisko, stanowisko/podstawa do reprezentacji)

Oświadczenie Wykonawcy

składane na podstawie art. 125 ust. 1 ustawy z dnia 11 września 2019 r. Prawo zamówień publicznych
 (Dz. U. 2019, poz. 2019 t) ze zm.) (dalej jako: ustawa Pzp), dotyczące

PRZESŁANEK WYKLUCZENIA Z POSTĘPOWANIA

Na potrzeby postępowania o udzielenie zamówienia publicznego prowadzonego przez „Kutnowski Szpital Samorządowy” Sp. z o.o. pn.: **ŚRODKI DEZYNFEKCYJNE, DEZYNSEKCYJNE I DERATYZACYJNE**

Oświadczam/(-my), co następuje:

- Oświadczam, że nie podlegam wykluczeniu z postępowania na podstawie art. 7 ust 1 ustawy z dnia 13 kwietnia 2022 r. o szczególnych rozwiązaniach w zakresie przeciwdziałania wspieraniu agresji na Ukrainę oraz służących ochronie bezpieczeństwa narodowego (Dz. U. 2022, poz. 835).
- Oświadczam, że nie podlegam wykluczeniu z postępowania na podstawie art. 108 ust 1 ustawy Pzp.*
- ~~Oświadczam, że zachodzą w stosunku do mnie podstawy wykluczenia z postępowania na podstawie art. ustawy Pzp (podać mającą zastosowanie podstawę wykluczenia z art. 108 ust. 1 ustawy Pzp). Jednocześnie oświadczam, że w związku z ww. okolicznością, na podstawie art. 110 ust. 2 ustawy Pzp podjąłem następujące środki naprawcze*:~~

Oświadczam, że wszystkie informacje podane w powyższych oświadczeniach są aktualne i zgodne z prawdą oraz zostały przedstawione z pełną świadomością konsekwencji wprowadzenia Zamawiającego w błąd przy przedstawianiu informacji.

* niepotrzebne skreślić

MEDISEPT Sp. z o.o.
 KONOPNICA 159 C
 21-030 MOTYCZ, WOJ. LUBELSKIE

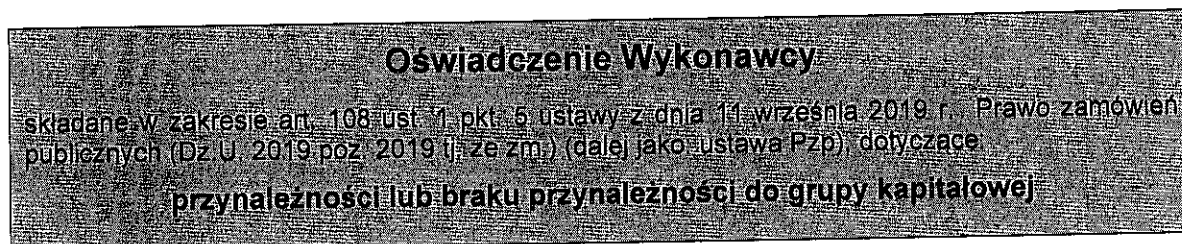
Nr postępowania: ZP/10/22

Wykonawca: **MEDISEPT Sp. z o.o., Konopnica 159C 21-030 Motycz, NIP: 9460010016, KRS: 0000020407**

(pełna nazwa/firma, adres, w zależności od podmiotu: NIP/PESEL, KRS/CEIDG)

reprezentowany przez: **Agnieszkę Grochulską, Kierownika Działu ds. Wsparcia Sprzedaży Rynku Szpitalnego – pisemne upoważnienie Zarządu MEDISEPT Sp. z o.o.**

(imię, nazwisko, stanowisko/podstawa do reprezentacji)



Na potrzeby postępowania o udzielenie zamówienia publicznego, pn.:

ŚRODKI DEZYNFEKCYJNE, DEZYNSEKCYJNE I DERATYZACYJNE

oświadczam/(-my), co następuje:

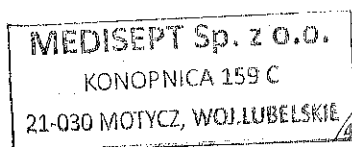
nie przynależę¹ do tej samej grupy kapitałowej, w rozumieniu ustawy z dnia 16 lutego 2007 r. o ochronie konkurencji i konsumentów (Dz. U. z 2020 r. poz. 1076 i 1086), z innym Wykonawcą, który złożył odrębną ofertę w niniejszym postępowaniu.

~~przynależę~~¹ do tej samej grupy kapitałowej, w rozumieniu ustawy z dnia 16 lutego 2007 r. o ochronie konkurencji i konsumentów (Dz. U. z 2020 r. poz. 1076 i 1086), z innym Wykonawcą, który złożył odrębną ofertę w niniejszym postępowaniu:

Lp.	Nazwa podmiotu	Adres podmiotu
1		
2		

Uwaga

Wykonawca może przedstawić dokumenty lub informacje potwierdzające przygotowanie oferty niezależnie od innego Wykonawcy należącego do tej samej grupy kapitałowej.



¹ Niepotrzebne skreślić

Nr postępowania: ZP/10/22

Wykonawca: **MEDISEPT Sp. z o.o., Konopnica 159C 21-030 Motycz, NIP: 9460010016, KRS: 0000020407**

(pełna nazwa/firma, adres, w zależności od podmiotu: NIP/PESEL, KRS/CEIDG)
reprezentowany przez: **Agnieszka Grochulską, Kierownika Działu ds. Wsparcia Sprzedaży
Rynku Szpitalnego – pisemne upoważnienie Zarządu MEDISEPT Sp. z o.o.**

(imię, nazwisko, stanowisko/podstawa do reprezentacji)

Oświadczenie Wykonawcy

Na potrzeby postępowania o udzielenie zamówienia publicznego, pn.:

ŚRODKI DEZYNFEKCYJNE, DEZYNSEKCYJNE I DERATYZACYJNE

oświadczam/(-my), co następuje:

Oferowany przez nas przedmiot zamówienia posiada wszystkie wymagane aktualne dokumenty (deklaracja zgodności wyrobu z wymaganiami zasadniczymi wystawiona przez producenta, certyfikat zgodności jednostki notyfikowanej, jeżeli brała udział w ocenie zgodności i zgłoszenie/powiadomienie do Prezesa Urzędu Rejestracji Produktów Leczniczych, Wyrobów Medycznych i Produktów Biobójczych) dopuszczające do obrotu i stosowania zgodnie z przepisami ustawy z dn. 20 maja 2010r. o wyrobach medycznych (Dz. U. 2021, poz. 1556 z późn. zm.) lub w przypadku wyrobów nie medycznych inne wymagane dokumenty, zgodnie z obowiązującymi przepisami i zobowiązujemy się do ich przekazania na każde żądanie Zamawiającego.

MEDISEPT Sp. z o.o.
KONOPNICA 159 C
21-030 MOTYCZ, WOJ. LUBELSKIE



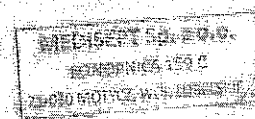
MEDISEPT

Prawdziwa dezynfekcja

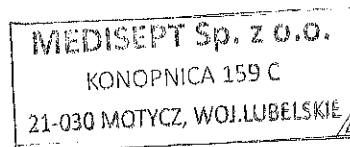
Lublin, 20.01.2022 r.

OŚWIADCZENIE

Firma Medisept Sp. z o.o. z siedzibą w Konopnicy 159 c, 21-030 Motycz, jako wytwórca produktu o nazwie Velodes Cream, niniejszym zaświadcza, że preparat Velodes Cream posiada zgłoszenie do CPNP o numerze referencyjnym 1809364. Zgodnie z Ustawą o kosmetykach z 30 marca 2001 roku, produkty zarejestrowane jako kosmetyk nie wymagają karty charakterystyki.



Kierownik
Działu Badań i Rozwoju
Patrycja Brewczak
Patrycja Brewczak



MEDISEPT Sp. z o.o.
Konopnica 159 C
21-030 Motycz

tel.: +48 81 535 22 22
fax: +48 81 535 22 27
zamówienia fax: +48 801 356 455

infolinia: +48 801 535 220
info@medisept.com.pl
www.medisept.pl

Numer KRS: 0000020407, NIP 946-00-10-016, Wysokość Kapitału Zakładowego: 622 000,00 PLN, Sąd Rejonowy Lublin-Wschód w Lublinie z siedzibą w Świdniku VI Wydział Gospodarczy - Krajowy Rejestr Sądowy, ul. Kardynała Stefana Wyszyńskiego 18, 21-040 Świdnik

MEDISEPT Sp. z o.o.
KONOPNICA 159 C
21-030 MOTYCZ, WOIW. LUBELSKIE



**Urząd Rejestracji
Produktów Leczniczych, Wyrobów Medycznych i Produktów Biobójczych**

Al. Jerozolimskie 181C, 02-222 Warszawa tel. +48 22 492-11-00, fax +48 22 492-11-09
NIP 521-32-14-182 REGON 015249601

Departament Rejestracji i Oceny Dokumentacji
Produktów Biobójczych

Warszawa, 2015-01-22

UR.DRB.RBN.420.0200.2014.AF.7

Pani Joanna Stąsik
pełnomocnik firmy:
Medi-Sept Sp. z o.o.
Konopnica 159 C
21-030 Motycz

W związku z decyzją Prezesa Urzędu Rejestracji Produktów Leczniczych, Wyrobów Medycznych i Produktów Biobójczych, dotyczącą pozwolenia na obrót produktem biobójczym

o nazwie: Protect Extra

nazwa substancji czynnej oraz nazwa i adres jej wytwórcy:

Substancja czynna:	Wytwórca
Chlorek didecyloдимetyloamoni (DDAC), CAS: 7173-51-5 [zaw. 1,25 g/100g]	• Lonza Group Ltd., v Muenchensteinerstrasse 38, 4002 Base, Szwajcaria
N-(3-aminopropylo)-N-dodecylopropano-1,3-diamina, CAS: 2372-82-9 [zaw. 11,5 g/100g]	• Lonza Group Ltd., v Muenchensteinerstrasse 38, 4002 Base, Szwajcaria
Poli(oksy-1,2-etanodilo), alfa-[2-(didecyloamino)etylo]-omega-hydroksy-, propanian (sól) (Bardap 26), CAS: 94667-33-1 [zaw. 3,12 g/100g]	• Lonza Group Ltd., v Muenchensteinerstrasse 38, 4002 Base, Szwajcaria

podmiot odpowiedzialny:
Medi-Sept Sp. z o.o., Konopnica 159 C, 21-030 Motycz

Departament Rejestracji i Oceny Dokumentacji Produktów Biobójczych przesyła w załączeniu przedmiotowe pozwolenie nr 6046/15 z dnia 2015-01-22 roku wraz z zatwierdzoną treścią oznakowania opakowania.

z upoważnienia Prezesa
ZASTĘPCA DYREKTORA
Departamentu Informacji o Produktach Biobójczych
i Wyrobach Poddanych Działaniu Produktów Biobójczych
E. Buchmiej
Elżbieta Buchmiej

Do wiadomości:
1. Strona
2. a/a



PREZES

Urzędu Rejestracji Produktów Leczniczych,
Wyrobów Medycznych i Produktów Biobójczych

Warszawa, 2015 -01- 2 2

Nr UR.PB.6046.15

Medi-Sept Sp. z o.o.
Konopnica 159 C
21-030 Motycz

DECYZJA

Na podstawie art. 54 ust. 1a, ust. 2 i ust. 5 ustawy z dnia 13 września 2002 r. o produktach biobójczych (Dz. U. z 2007r. Nr 39, poz. 252, ze zm.), w związku z art. 1 rozporządzenia delegowanego Komisji (UE) nr 736/2013 z dnia 17 maja 2013 r. zmieniającego rozporządzenie Parlamentu Europejskiego i Rady nr 528/2012 w odniesieniu do czasu trwania programu prac polegających na ocenie istniejących biobójczych substancji czynnych, wydaje się

**pozwolenie nr 6046/15 na obrót produktem biobójczym
Protect Extra**

1. Nazwa produktu biobójczego:

Protect Extra

2. Rodzaj i postać użytkowa produktu biobójczego i jego przeznaczenie:

kat. 1, gr. 2, kat. 1, gr. 4 wg załącznika V do rozporządzenia Parlamentu Europejskiego i Rady (UE) nr 528/2012 z dnia 22 maja 2012 r. w sprawie udostępniania na rynku i stosowania produktów biobójczych, (Dz. U. UE L 167):

płyn, koncentrat do dezynfekcji i mycia powierzchni w obszarze medycznym (pozaklinicznym), w domach opieki, sanatoriach, salonach fitness i SPA, salonach fryzjerskich, kosmetycznych, solariach, gabinetach masazu i tatuażu, przedszkolach, szkołach oraz do dezynfekcji i mycia powierzchni mających kontakt z żywnością. Preparat można stosować na wszelkie powierzchnie podłogowe, ściany, drzwi, blaty, leżanki, fotele oraz do mycia i dezynfekcji akcesoriów fryzjerskich. Produkt posiada działanie bakteriobójcze, prątkobójcze, drożdżakobójcze i wirusobójcze.

3. Imię i nazwisko lub nazwa oraz adres lub siedziba podmiotu odpowiedzialnego:

Medi-Sept Sp. z o.o., Konopnica 159 C, 21-030 Motycz

4. Chemiczna nazwa substancji czynnej (lub inna pozwalająca na ustalenie tożsamości substancji czynnej), jej zawartość w produkcie biobójczym oraz nazwa i adres wytwórcy:

Substancja czynna:

Chlorek didecyldimetyloamoni (DDAC),
CAS: 7173-51-5 [zaw. 1,25 g/100g]

N-(3-aminopropylo)-N-dodecylopropano-
1,3-diamina, CAS: 2372-82-9

Wytwórca:

• Lonza Group Ltd., v Muenchensteinerstrasse
38, 4002 Base, Szwajcaria

• Lonza Group Ltd., v Muenchensteinerstrasse
38, 4002 Base, Szwajcaria

[zaw. 11,50 g/100g]

Poli(oksy-1,2-etanodilo), alfa-[2-(didecylmetyloamino)etylo]-omega-hydroksy-, propanian (sól) (Bardap 26),
CAS: 94667-33-1 [zaw. 3,12 g/100g]

• Lonza Group Ltd., v Muenchensteinerstrasse
38, 4002 Base, Szwajcaria

5. Nazwa i adres wytwórcy produktu biobójczego:

Medi-Sept Sp. z o.o., Konopnica 159 C, 21-030 Motycz

6. Rodzaj opakowania:

butelka (polietylen wysokiej gęstości (HDPE))
kanister (polietylen wysokiej gęstości (HDPE))

7. Okres ważności produktu biobójczego:

2 lata od daty produkcji

8. Zakres i warunki obrotu i stosowania:

Produkt nie jest przeznaczony do powszechnego stosowania

9. Inne postanowienia decyzji:

Treść oznakowania opakowania stanowi załącznik do niniejszej decyzji.

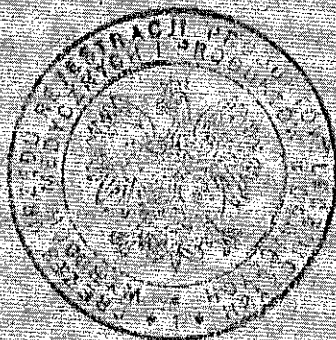
Pozwolenie zachowuje ważność do dnia 2024-12-31

UZASADNIENIE

Od uzasadnienia niniejszej decyzji odstąpiono na podstawie art. 107 § 4 Kodeksu postępowania administracyjnego (Dz. U. z 2013 r., poz. 267 ze zm.), ponieważ uwzględnia ona w całości żądanie strony.

Pouczenie:

Od niniejszej decyzji, na podstawie art. 127 § 3 i art. 129 § 2 ustawy z dnia 14 czerwca 1960 r. Kodeks postępowania administracyjnego (Dz. U. z 2013 r., poz. 267 ze zm.), stronie służy prawo do wniesienia wniosku o ponowne rozpatrzenie sprawy do Prezesa Urzędu Rejestracji Produktów Leczniczych, Wyrobów Medycznych i Produktów Biobójczych, w terminie 14 dni od dnia doręczenia decyzji.



[Handwritten signature]
Przewodniczący
Urząd Rejestracji Produktów Leczniczych,
Wyrobów Medycznych i Produktów Biobójczych

Załączniki:

1. Treść oznakowania opakowania
2. Uloika informacyjna

Otrzymują:

1. Strona reprezentowana przez pełnomocnika: Joanna Słasiak, Konopnica 159 C, 21-030 Motycz
2. a/a

MEDISEPT Sp. z o.o.
KONOPNICA 159 €
21-050 MOTYCZ, WODOLIMBIEJSKIE

otect Extra

Koncentrat do dezynfekcji i mycia powierzchni

Płynny koncentrat do jednoczesnego mycia i dezynfekcji powierzchni w obszarze medycznym (pozaklinicznym), domach opieki, sanatoriach, siłowniach, salonach fitness i SPA, salonach fryzjerskich, kosmetycznych, solarjach, gabinetach masażu i tatuażu, przedszkolach, szkołach oraz do dezynfekcji i mycia powierzchni mających kontakt z żywnością. Produkt posiada działanie bakteriobójcze, prątkobójcze, drożdżakobójcze i wirusobójcze. Preparat można stosować na wszelkie powierzchnie podłogowe i ponad podłogowe (ściany, drzwi, blaty, szafki, stoły, leżanki, fotele) oraz do mycia i dezynfekcji akcesoriów fryzjerskich. Preparat nadaje się do dezynfekcji łóżek do opalania (szkło akrylowe).

Sposób użycia:

Przygotować roztwór roboczy środka poprzez rozcieńczenie z wodą w odpowiedniej proporcji. Wybór stężenia zależy od pożądanego spektrum i czasu działania. W celu otrzymania stężenia 0,5% należy 5 ml koncentratu rozpuścić w 995 ml wody. Powierzchnia po dezynfekcji nie wymaga zmycia wodą. W przypadku dezynfekcji powierzchni mających kontakt z żywnością należy spłukać ją wodą pitną. Nie łączyć z innymi środkami czyszczącymi lub dezynfekującymi. Przed użyciem przeczytać ulotkę informacyjną.

Skuteczność mikrobiologiczna (wg EN 14885):

Bakterie wg normy:	EN 13727:	0,5% - 15 min., warunki czyste i brudne
	EN 14561:	1% - 15 min., warunki brudne, 0,5% - 30 min., warunki brudne
Drożdżaki wg normy:	EN 13624:	0,5% - 15 min., warunki czyste i brudne
	EN 14562:	1% - 15 min., warunki brudne, 0,5% - 30 min., warunki brudne
Prątki gruźlicy wg normy:	EN 14348:	0,5% - 30 min., warunki brudne, 1% - 15 min., warunki czyste i brudne
	EN 14563:	0,5% - 30 min., warunki brudne, 2% - 15 min., warunki brudne
Wirus BVDV wg normy:	EN 14476:	0,5% - 15 min., warunki czyste i brudne
Wirus Vaccinia wg normy:	EN 14476:	0,5% - 15 min., warunki czyste i brudne
Wirus Polio wg normy:	EN 14476:	1% - 15 min., warunki czyste i brudne, 0,5% - 30 min., warunki czyste
Wirus Adeno wg normy:	EN 14476:	1% - 15 min., warunki czyste, 0,5% - 30 min., warunki czyste i brudne

Substancja czynna w 100 g produktu:

11,50 g N-(3-aminopropyl)-N-dodecylopropano-1,3-diamina (CAS: 2372-82-9)
3,12 g Pol(oksy-1,2-etanolilo), alfa-[2-(didecylmetyloamino)etylo]-omega-hydroksy-,propanian(sól) (CAS: 94667-33-1)
1,25 g Chlorek didecyldimetyloamoni (CAS: 7173-51-5)

Środki ostrożności:

Powoduje poważne oparzenia. Działa szkodliwie po połknięciu; stwarza poważne zagrożenie zdrowia w następstwie długotrwałego narażenia. Produkt działa bardzo toksycznie na organizmy wodne, może powodować długo utrzymujące się niekorzystne zmiany w środowisku wodnym. Przechowywać w chłodnym suchym, dobrze wentylowanym pomieszczeniu w prawidłowo oznakowanym, szczelnie zamkniętym opakowaniu. Unikać bezpośredniego działania promieni słonecznych i źródeł ciepła, gorących powierzchni i otwartego ognia. Chronić przed dziećmi. Zadbaj o odpowiednią wentylację, unikać bezpośredniego kontaktu z oczami i skórą, unikać wdychania par produktu. Nie przechowywać w pobliżu źródeł zapłonu — nie palić tytoniu. Nosić odpowiednią odzież ochronną, odpowiednio rękawice ochronne i okulary lub ochronę twarzy. Nie spożywać pokarmów ani napojów, nie palić w miejscu pracy. Myć ręce po użyciu. Usuwać produkt i jego opakowanie w sposób bezpieczny. Zawiera <5% niejonowych środków powierzchniowo czynnych. Środki powierzchniowo czynne spełniają wymagania biodegradacji zgodne z Rozp. 648/2004. Produkt przeznaczony do profesjonalnego stosowania.

Pierwsza pomoc:

W przypadku kontaktu ze skórą: Umyć zabrudzoną skórę wodą z mydłem, spłukać dokładnie wodą, w razie wystąpienia podrażnień, zaczerwienienia skontaktować się z lekarzem. Rany oparzeniowe opatrzyć jałowym opatrunkiem. **W przypadku kontaktu z oczami:** Przepłukać oczy przez kilkanaście minut (ok. 15) dużą ilością wody, trzymając powieki szeroko rozwarste. Unikać silnego strumienia, ze względu na niebezpieczeństwo uszkodzenia rogówki, natychmiast skontaktować się z lekarzem. **Narażenie inhalacyjne:** W razie zawrotów głowy lub nudności wyprowadzić poszkodowanego na świeże powietrze, w razie braku szybkiej poprawy zasięgnąć porady lekarza. **W przypadku połknięcia:** Nie wywoływać wymiotów. Przepłukać usta wodą. Podać do wypicia szklanke wody. Natychmiast skontaktować się z lekarzem.

Możliwe bezpośrednie i pośrednie skutki uboczne:

Kontakt ze skórą: zaczerwienienia, rany oparzeniowe, ból, pieczenie.
Kontakt z oczami: silne podrażnienia, poparzenia chemiczne, ryzyko trwałego uszkodzenia.
Układ oddechowy: wdychanie stężonych par produktu powoduje silne podrażnienia błon śluzowych nosa, gardła i dalszych odcinków układu oddechowego.
Przewód pokarmowy: objawy zatrucia pokarmowego, bóle brzucha, nudności, wymioty. Symptomy zatrucia mogą wystąpić dopiero po kilku godzinach, dlatego kontrola lekarska niezbędna jest co najmniej przez 48 godzin po wypadku.

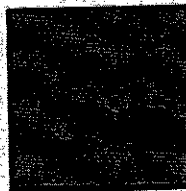
Postępowanie z odpadami:

Odpady usuwać zgodnie z przepisami krajowymi. Pozostałość składować w oryginalnych pojemnikach. Puste, oczyszczone opakowania należy wrzucać do pojemników na odpady komunalne. Niezużyty lub przeterminowany produkt należy przekazać do utylizacji przez wyspecjalizowane firmy. Preparat w stężeniu od 0,5% do 1% nie wymaga utylizacji przez wyspecjalizowane firmy. Po użyciu może być wprowadzony do kanalizacji.

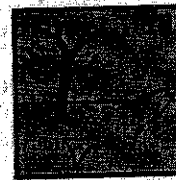
Centrum Informacji Toksykologicznej w Warszawie – tel.: 22 619 66 54

Numer pozwolenia:

Podmiot odpowiedzialny:
Medi-Sept Sp. z o.o.
Konopnica 159 c
21-030 Motycz, Polska
tel. +48 81 535 22 22
www.medisept.pl



Produkt żrący



Produkt niebezpieczny
dla środowiska

Data produkcji:
Numer serii:
Data ważności:

Urząd Rejestracji Produktów Leczniczych,
Wyrobów Medycznych i Produktów Biobójczych
Al. Jerozolimskie 181C, 02-222 Warszawa
NIP: 521-32-14-182 REGON: 016249991

Urząd Rejestracji Produktów Leczniczych,
Wyrobów Medycznych i Produktów Biobójczych

2015-01-22

otect Extra

Koncentrat do dezynfekcji i mycia powierzchni

Płynny koncentrat do jednoczesnego mycia i dezynfekcji powierzchni w obszarze medycznym (pozaklinicznym), domach opieki, sanatoriach, siłowniach, salonach fitness i SPA, salonach fryzjerskich, kosmetycznych, solarjach, gabinetach masażu i tatuażu, przedszkolach, szkołach oraz do dezynfekcji i mycia powierzchni mających kontakt z żywnością. Produkt posiada działanie bakterioobójcze, prątkobójcze, drożdżakobójcze i wirusobójcze. Preparat można stosować na wszelkie powierzchnie podłogowe i ponad podłogowe (ściany, drzwi, blaty, szafki, stoły, leżanki, fotele) oraz do mycia i dezynfekcji akcesoriów fryzjerskich. Preparat nadaje się do dezynfekcji łóżek do opalania (szkło akrylowe).

Sposób użycia:

Przygotować roztwór roboczy środka poprzez rozcieńczenie z wodą w odpowiedniej proporcji. Wybór stężenia zależy od pożądanego spektrum i czasu działania. W celu otrzymania stężenia 0,5% należy 5 ml koncentratu rozpuścić w 995 ml wody. Powierzchnia po dezynfekcji nie wymaga zmycia wodą. W przypadku dezynfekcji powierzchni mających kontakt z żywnością należy spłukać je wodą pitną. Nie łączyć z innymi środkami czyszczącymi lub dezynfekującymi.

Skuteczność mikrobiologiczna (wg EN 14885):

Bakterie wg normy:	EN 13727:	0,5% - 5 min.
Drożdżaki wg normy:	EN 13624:	0,5% - 5 min.
Prątki gruźlicy wg normy:	EN 14348:	0,5% - 30 min., 1% - 15 min.
Wirus BVDV wg normy:	EN 14476:	0,5% - 15 min.
Wirus Vaccinia wg normy:	EN 14476:	0,5% - 15 min.
Wirus Polio wg normy:	EN 14476:	1% - 15 min., 0,5% - 30 min.
Wirus Adeno wg normy:	EN 14476:	1% - 15 min., 0,5% - 30 min.

100 g preparatu zawiera:

- 11,50 g N-(3-aminopropyl)-N-dodecylopropano-1,3-diamina
- 3,12 g Poli(oksy-1,2-etanodilo), alfa-[2-(didecylmetyloamino)etylo]-omega-hydroksy-,propanian(sól)
- 1,25 g Chlorek didecyldimetyloamoniowy

Środki ostrożności:

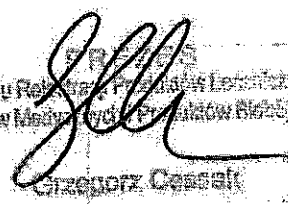
Powoduje poważne oparzenia. Działa szkodliwie po połknięciu; stwarza poważne zagrożenie zdrowia w następstwie długotrwałego narażenia. Produkt działa bardzo toksycznie na organizmy wodne, może powodować długo utrzymujące się niekorzystne zmiany w środowisku wodnym. Przechowywać w chłodnym suchym, dobrze wentylowanym pomieszczeniu w prawidłowo oznakowanym, szczelnie zamkniętym opakowaniu. Unikać bezpośredniego działania promieni słonecznych i źródeł ciepła, gorących powierzchni i otwartego ognia. Chronić przed dziećmi. Zadbać o odpowiednią wentylację, unikać bezpośredniego kontaktu z oczami i skórą, unikać wdychania par produktu. Nie przechowywać w pobliżu źródeł zapłonu — nie palić tytoniu. Nosić odpowiednią odzież ochronną, odpowiednie rękawice ochronne i okulary lub ochronę twarzy. Nie spożywać pokarmów ani napojów, nie palić w miejscu pracy. Myć ręce po użyciu. Usuwać produkt i jego opakowanie w sposób bezpieczny. Zawiera <5% niejonowych środków powierzchniowo czynnych. Środki powierzchniowo czynne spełniają wymogi biodegradacji zgodne z Rozp. 648/2004. Produkt przeznaczony do profesjonalnego stosowania.

Opakowanie:

Numer pozwolenia:

Podmiot odpowiedzialny:
Medi-Sept Sp. z o.o.
Konopnica 159 c
21-030 Motycz, Polska
tel. +48 81 535 22 22
www.medisept.pl

Urząd Rejestracji Produktów Leczniczych,
Wyrobów Medycznych i Produktów Biobójczych
Al. Jerozolimskie 181C, 02-222 Warszawa
NIP: 521-32-14-182 REGON: 015249801



Krzysztof Cessał

Data opracowania: 10.2014

2015 -01- 22



MEDISEPT Sp. z o.o.
KONOPNICA 159 C
21-030 MOTYCZ, WOJ. LUBUSKIE

**Urząd Rejestracji
Produktów Leczniczych, Wyrobów Medycznych i Produktów Biobójczych**

Al. Jerozolimskie 181C, 02-222 Warszawa tel. +48 22 492-11-00, fax +48 22 492-11-09
NIP 521-32-14-182 REGON 013249601

**DEPARTAMENT REJESTRACJI OCENY
DOKUMENTACJI PRODUKTÓW BIOBÓJCZYCH**

Warszawa, 2018-07-11

UR.DRB.RBR.421.0018.2018.AK2.4

**Medi-Sept Sp. z o.o.
Konopnica 159 C
21-030 Motycz**

Strona reprezentowana przez pełnomocnika:
Tomasz Rząd

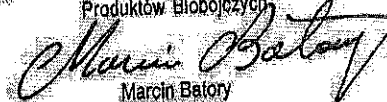
W związku z decyzją Prezesa Urzędu Rejestracji Produktów Leczniczych, Wyrobów Medycznych i Produktów Biobójczych, dotyczącą zmiany danych objętych pozwoleniem na obrót produktem biobójczym

o nazwie: **Quatrodex Extra**

podmiot odpowiedzialny: **Medi-Sept Sp. z o.o., Konopnica 159 C, 21-030 Motycz**

Departament Rejestracji i Oceny Dokumentacji Produktów Biobójczych przesyła w załączeniu przedmiotową decyzję, dotyczącą zmiany danych objętych pozwoleniem nr 6046/15 z dnia.....**2018-07-11**

ZASTĘPCA DYREKTORA
Departamentu Rejestracji i Oceny Dokumentacji
Produktów Biobójczych


Marcin Batory

Otrzymują:
1. Strona:
2. a/a



MEDISEPT Sp. z o.o.
KONOPNICA 159 C
21-030 MOTYCZ, WOJ. LUBELSKIE

PREZES

Urzędu Rejestracji Produktów Leczniczych,
Wyrobow Medycznych i Produktów Biobójczych

Warszawa 2018-07-11

Nr UR.PB.6046.15.zl.138.2018

Medi-Sept Sp. z o.o.
Konopnica 159 C
21-030 Motycz

DECYZJA

Na podstawie art. 27 ust. 1 i art. 16 ust. 2 ustawy z dnia 9 października 2015 r. o produktach biobójczych (Dz. U. z 2018 r., poz. 122 i 138) w związku z art. 52 rozporządzenia Parlamentu Europejskiego i Rady (UE) nr 528/2012 z dnia 22 maja 2012 r. w sprawie udostępniania na rynku i stosowania produktów biobójczych (Dz. U. UE L 167 z 27.06.2012 r., str. 1, z późn. zm.) i art. 62 rozporządzenia Parlamentu Europejskiego i Rady (WE) nr 1272/2008 z dnia 16 grudnia 2008 r. w sprawie klasyfikacji, oznakowania i pakowania substancji i mieszanin, zmieniające i uchylające dyrektywy 67/548/EWG i 1999/45/WE oraz zmieniające rozporządzenie (WE) nr 1907/2006 (Dz. Urz. UE L 353 z 31.12.2008 r., str. 1)

1) dokonuje się zmiany danych objętych pozwoleniem nr 6046/15 z dnia 22.01.2015 r. na obrót produktem Quatrodes Extra

w zakresie:

- nazwa produktu biobójczego:

z:	Protect Extra
na:	Quatrodes Extra

- grupa produktowa, postać użytkowa produktu biobójczego i jego przeznaczenie:

z:	kat. 1, gr. 2, kat. 1, gr. 4 wg załącznika V do rozporządzenia Parlamentu Europejskiego i Rady (UE) nr 528/2012 z dnia 22 maja 2012 r. w sprawie udostępniania na rynku i stosowania produktów biobójczych, (Dz. Urz. UE L 167); Płyn, koncentrat do dezynfekcji i mycia powierzchni w obszarze medycznym (pozaklinicznym), w domach opieki, sanatoriach, salonach fitness i SPA, salonach fryzjerskich, kosmetycznych, solariach, gabinetach masażu i tatuazu, przedszkolach, szkołach oraz do dezynfekcji i mycia powierzchni mających kontakt z żywnością. Preparat można stosować na wszelkie powierzchnie podłogowe, ściany, drzwi, blaty, leżanki, fotele oraz do mycia i dezynfekcji akcesoriów fryzjerskich. Produkt posiada działanie bakteriobójcze, prątkobójcze, drożdżakobójcze i wirusobójcze.
na:	kat. 1, gr. 2, kat. 1, gr. 4 wg załącznika V do rozporządzenia Parlamentu Europejskiego i Rady (UE) nr 528/2012 z dnia 22 maja 2012 r. w sprawie udostępniania na rynku i stosowania produktów biobójczych, (Dz. Urz. UE L 167 z 27.06.2012 r., str. 1, z późn. zm.); Płyn, koncentrat do jednoczesnego mycia i dezynfekcji powierzchni w obszarze medycznym, w gastronomii, domach opieki, sanatoriach, siłowniach, salonach fitness i SPA, salonach fryzjerskich, kosmetycznych, solariach (do dezynfekcji łóżek do opalania), gabinetach masażu i tatuazu, przedszkolach, szkołach oraz

UR.DRB.RBR.421.0018.2018.AK2

do dezynfekcji powierzchni mających kontakt z żywnością. Produkt posiada działanie bakteriobójcze, prątkobójcze, drożdżakobójcze i wirusobójcze. Preparat można stosować na wszelkie powierzchnie podłogowe i ponad podłogowe (ściany, drzwi, blaty, szafki, stoly, leżanki, fotele) oraz do mycia i dezynfekcji akcesoriów fryzjerskich.

- rodzaj opakowania:

z:	butelka (polietylen wysokiej gęstości (HDPE)) kanister (polietylen wysokiej gęstości (HDPE))
na:	butelka (polietylen wysokiej gęstości (HDPE)) kanister (polietylen wysokiej gęstości (HDPE)) paletopojemnik DPPL (polietylen wysokiej gęstości (HDPE))

- okres ważności produktu biobójczego:

z:	2 lata od daty produkcji
na:	36 miesięcy od daty produkcji

oraz aktualizacji zapisów dotyczących treści oznakowania opakowania

- 2) w zakresie zmian innych niż wynikające z rozporządzenia Parlamentu Europejskiego i Rady (WE) nr 1272/2008 z dnia 16 grudnia 2008 r. w sprawie klasyfikacji, oznakowania i pakowania substancji i mieszanin, zmieniające i uchylające dyrektywy 67/548/EWG i 1999/45/WE oraz zmieniające rozporządzenie (WE) nr 1907/2006 (Dz. Urz. UE L 353 z 31.12.2008, str. 1), wyznacza się okres na zużycie istniejących zapasów produktu biobójczego:
- I. 180 dni od daty wydania niniejszej decyzji – w przypadku udostępniania na rynku,
 - II. dodatkowych 180 dni – w przypadku wykorzystywania istniejących zapasów produktu biobójczego.

Treść oznakowania opakowania stanowi załącznik do niniejszej decyzji.

UZASADNIENIE

Zmiana danych objętych pozwoleniem nr 6046/15 w zakresie aktualizacji zapisów dotyczących danych: nazwa produktu biobójczego, grupa produktowa, postać użytkowa produktu biobójczego i jego przeznaczenie, rodzaj opakowania, okres ważności produktu biobójczego oraz aktualizacji zapisów dotyczących treści oznakowania opakowania uwzględnia w całości żądanie strony.

Zgodnie z artykułem 52 rozporządzenia Parlamentu Europejskiego i Rady (UE) nr 528/2012 w sprawie udostępniania na rynku i stosowania produktów biobójczych (Dz. Urz. UE L 167 z 27.06.2012 r., str. 1, z późn. zm.) „*Niezależnie od art. 89, jeżeli właściwy organ lub – w przypadku produktu biobójczego, na który udzielono pozwolenia na poziomie Unii – Komisja unieważnia lub zmienia pozwolenie lub postanawia go nie odnawiać, to wówczas przyznaje okres na udostępnienie na rynku i wykorzystanie istniejących zapasów, z wyjątkiem sytuacji, w których dalsze udostępnianie na rynku lub stosowanie produktu biobójczego stwarzałoby niedopuszczalne ryzyko dla zdrowia ludzi, zdrowia zwierząt lub dla środowiska. Okres na zużycie zapasów nie może przekraczać 180 dni w przypadku udostępniania na rynku, a w przypadku wykorzystywania istniejących zapasów danych produktów biobójczych – maksymalnie dodatkowych 180 dni.*”

Zgodnie z art. 62 rozporządzenia Parlamentu Europejskiego i Rady (WE) nr 1272/2008 z dnia 16 grudnia 2008 r. w sprawie klasyfikacji, oznakowania i pakowania substancji i mieszanin, zmieniające i uchylające dyrektywy 67/548/EWG i 1999/45/WE oraz zmieniające rozporządzenie (WE) nr 1907/2006, akapit drugi tytuły II, III i IV niniejszego rozporządzenia mają zastosowanie w odniesieniu do substancji od dnia 1 grudnia 2010 r., a w odniesieniu do mieszanin – od dnia 1 czerwca 2015 r.
Mając na uwadze powyższe orzeka się jak w sentencji.

Pouczenie:

Od niniejszej decyzji, na podstawie art. 127 § 3 i art. 129 § 2 ustawy z dn. 14 czerwca 1960 r. Kodeks postępowania administracyjnego (Dz. U. z 2017 r., poz. 1257, dalej: kpa), stronie służy prawo do wniesienia wniosku o ponowne rozpatrzenie sprawy do Prezesa Urzędu Rejestracji Produktów Leczniczych Wyrobów Medycznych i Produktów Biobójczych, w terminie 14 dni od dnia doręczenia decyzji.

Jeżeli strona nie chce skorzystać z prawa do zwrócenia się z wnioskiem o ponowne rozpatrzenie sprawy może, na podstawie art. 52 § 3 w zw. art. 53 § 1 ustawy z dnia 30 sierpnia 2002 r. Prawo o postępowaniu przed sądami administracyjnymi (Dz. U. z 2017 r., poz. 1369 ze zm., dalej: p.p.s.a.), wnieść do Wojewódzkiego Sądu Administracyjnego w Warszawie skargę na decyzję w terminie 30 dni od dnia doręczenia decyzji. Skargę, na podstawie art. 54 § 1 p.p.s.a. wnosi się za pośrednictwem Prezesa Urzędu Rejestracji Produktów Leczniczych Wyrobów Medycznych i Produktów Biobójczych. Wpis od skargi wynosi 200 złotych. Na podstawie art. 243 § 1 w zw. z art. 244 § 1 p.p.s.a. strona może złożyć wniosek do Wojewódzkiego Sądu Administracyjnego o przyznanie prawa pomocy w zakresie zwolnienia od kosztów sądowych oraz ustanowienia adwokata, rady prawnej. Na podstawie art. 127a § 1 i 2 w zw. z art. 127 § 3 kpa w trakcie biegu terminu do wniesienia wniosku o ponowne rozpatrzenie sprawy strona może zrzec się prawa do wniesienia wniosku o ponowne rozpatrzenie sprawy. Z dniem doręczenia organowi administracji publicznej oświadczenia o zrzeczeniu się prawa do wniesienia wniosku o ponowne rozpatrzenie sprawy, decyzja staje się ostateczna i prawomocna.



Z upoważnienia Prezesa
WICEPREZES
ds. Produktów Biobójczych

Barbara Jaworska-Luczak

Załączniki:

1. Treść oznakowania opakowania w języku polskim

Otrzymują:

1. Strona reprezentowana przez pełnomocnika; Tomasz Rząd.
2. a/a



Profesjonalne systemy utrzymania higieny

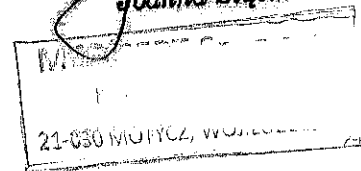
MEDI-SEPT Sp. z o.o.
21-030 Motycz, Konopnica 159 c
tel. (81) 535 22 22, fax (81) 535 22 37
zamówienia fax: 0 801 35 64 55
infolinia: 0 801 53 52 20
e-mail: info@medi-sept.com.pl
www.medisept.pl

Konopnica, 29.09.2016 r.

OŚWIADCZENIE

Firma Medi-Sept Sp. z o.o. z siedzibą w Konopnicy 159 c, 21-030 Motycz, jako wytwórca wyrobu medycznego klasy II a o nazwie handlowej Quatrodes Extra pod marką MEDI-line niniejszym zaświadcza, że preparat ten w postaci przygotowanego roztworu użytkowego zachowuje aktywność biobójczą deklarowaną w materiałach informacyjnych przez okres do 14 dni od momentu przygotowania roztworu. Warunkiem zachowania właściwości biobójczych jest przechowywanie nieużywanego roztworu w szczelnie zamkniętym opakowaniu.

Kierownik Biura Marketingu
Joanna Stąsik
Joanna Stąsik





MEDISEPT

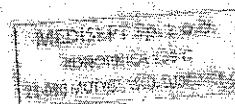
Prawdziwa dezynfekcja

Lublin, 23.02.2022 r.

OŚWIADCZENIE

Firma Medisept Sp. z o.o. z siedzibą w Konopnicy 159c, 21-030 Motycz jako wytwórca preparatów do dezynfekcji niniejszym zaświadcza, że preparat Viruton Pulver przeznaczony do mycia i dezynfekcji narzędzi i instrumentarium medycznego może być stosowany do mycia i dezynfekcji inkubatorów. Po dezynfekcji inkubator należy przemyć sterylną gazą nasączoną wodą destylowaną w celu usunięcia śladów ilości preparatu pozostających po wewnętrznej stronie inkubatora.

Podczas stosowania produktu należy przestrzegać zaleceń dotyczących sposobu użytkowania podanych w materiałach informacyjnych produktu oraz w karcie charakterystyki.



Kierownik
Działu Badań i Rozwoju
Patrycja Brewczak
Patrycja Brewczak

MEDISEPT Sp. z o.o.
Konopnica 159 C
21-030 Motycz

tel.: +48 81 535 22 22
fax: +48 81 535 22 27
zamówienia fax: +48 801 356 455

infolinia: +48 801 535 220
info@medisept.com.pl
www.medisept.pl

Numer KRS: 0000020407, NIP 946-00-10-016, Wysokość Kapitału Zakładowego: 622 000,00 PLN, Sąd Rejonowy Lublin-Wschód w Lublinie z siedzibą w Świdniku VI Wydział Gospodarczy - Krajowy Rejestr Sądowy, ul. Kardynała Stefana Wyszyńskiego 18, 21-040 Świdnik



MEDISEPT

Prawdziwa dezynfekcja

OŚWIADCZENIE

Firma Medisept Sp. z o.o. z siedzibą w Konopnicy 159 c, 21-030 Motycz, jako wytwórca produktów o nazwie Quatroles Extra – wyrobu medycznego klasy II a oraz Viruton Pulver – wyrobu medycznego klasy II b, niniejszym zaświadcza, że preparaty mogą być stosowane na oddziałach noworodkowych i dziecięcych oraz w oddziale neonatologicznym jak również do mycia i dezynfekcji inkubatorów.

Podczas stosowania produktu należy przestrzegać zaleceń dotyczących sposobu użytkowania podanych w materiałach informacyjnych produktu oraz w karcie charakterystyki

Monika Baka

MEDISEPT Sp. z o.o.
KONOPNICA 159 C
21-030 MOTYCZ, WÓJ. LUBELSKIE

MEDISEPT Sp. z o.o.
Konopnica 159 C
21-030 Motycz

tel. +48 535 22 22
fax: +48 81 535 22 37
zamówienia fax: +48 801 356 455

Infolinia: +48 801 535 220
info@medisept.pl
www.medisept.pl

Konopnica, 05.05.2022



MEDISEPT

Prawdziwa dezynfekcja

**Kutnowski Szpital Samorządowy Sp. z o.o.
Ul. Kościuszki 52
99-300 Kutno**

Dot. postępowania na:
Środki dezynfekcyjne, dezynsekcyjne i deratyzacyjne
Numer postępowania: ZP/10/22

W związku ze złożoną ofertą w postępowaniu numer ZP/10/22 prowadzonego przez Kutnowski Szpital Samorządowy w imieniu firmy MEDISEPT Sp. z o.o. (zwanym dalej Wykonawcą) oświadczamy, że Wykonawca zobowiązuje się do przekazania wszystkich wymaganych dokumentów, tj. Kart Charakterystyk dla preparatów zarejestrowanych jako wyroby medyczne oraz produkty biobójcze – zgodnie z punktem 8 SWZ.

MEDISEPT Sp. z o.o.
KONOPNICA 159 C
21-030 MOTYCZ, WOJ. LUBELSKIE

Z poważaniem,

MEDISEPT Sp. z o.o.
Konopnica 159 C
21-030 Motycz

tel. +48 535 22 22
fax: +48 81 535 22 37
zamówienia fax: +48 801 356 455

infolinia: +48 801 535 220
info@medisept.pl
www.medisept.pl



Konopnica, 05.05.2022 r.

MEDISEPT

Prawdziwa dezynfekcja

**Kutnowski Szpital Samorządowy
Ul. Kościuszki 52
99-300 Kutno**

Dot. postępowania na
„Środki dezynfekcyjne, dezynsekcyjne i deratyzacyjne”
Numer postępowania: ZP/10/22

Wykaz próbek

Próbki w zakresie:

- Pakiet nr 6 – pozycja nr 1 – Viruton Pulver 1kg

MEDISEPT Sp. z o.o.
KONOPNICA 159 C
21-030 MOTYCZ, WOJ.LUBELSKIE

MEDISEPT Sp. z o. o.
Konopnica 159 C
21-030 Motycz

tel.: +48 81 535 22 22
fax: +48 81 535 22 27
zamówienia fax: +48 801 356 455

infolinia: +48 801 535 220
info@medisept.com.pl
www.medisept.pl

Numer KRS: 0000020407, NIP 946-00-10-016, Wysokość Kapitału Zakładowego: 622 000,00 PLN, Sąd Rejonowy Lublin-Wschód w Lublinie z siedzibą w Świdniku VI Wydział Gospodarczy - Krajowy Rejestr Sądowy, ul, Kardynała Stefana Wyszyńskiego 18, 21-040 Świdnik



MEDISEPT

Prawdziwa dezynfekcja

**Kutnowski Szpital Samorządowy Sp. z o.o.
Ul. Kościuszki 52
99-300 Kutno**

Dot. postępowania na:
Środki dezynfekcyjne, dezynsekcyjne i deratyzacyjne
Numer postępowania: ZP/10/22

W związku ze złożoną ofertą w postępowaniu numer ZP/10/22 prowadzonego przez Kutnowski Szpital Samorządowy w imieniu firmy MEDISEPT Sp. z o.o. (zwanym dalej Wykonawcą) oświadczamy, że Wykonawca posiada wszelkie niezbędne dokumenty potwierdzające przydatność preparatów do dezynfekcji powierzchni oraz narzędzi do stosowania w obszarze medycznym i posiadają niezbędne badania mikrobiologiczne odpowiadające Normom Europejskim, wykonane w opiniotwórczych laboratoriach na terenie Unii Europejskiej.

Z poważaniem,

MEDISEPT Sp. z o.o.
KONOPNICA 159 C
21-030 MOTYCZ, WOJ. LUBELSKIE

MEDISEPT Sp. z o.o.
Konopnica 159 C
21-030 Motycz

tel. +48 535 22 22
fax: +48 81 535 22 37
zamówienia fax: +48 801 356 455

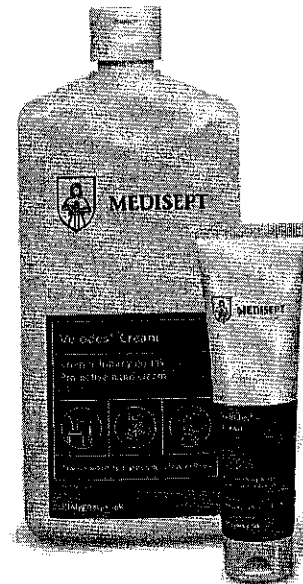
infolinia: +48 801 535 220
info@medisept.pl
www.medisept.pl

dot. pakiet nr 4



MEDISEPT

Prawdziwa dezynfekcja



Velodes® Cream

Krem ochronny do rąk

Zastosowanie:

Velodes® Cream to delikatny krem do pielęgnacji skóry rąk i ciała. Działa ochronnie, nawilżająco i regenerująco. Pielęgnuje przesuszoną, podrażnioną i szorstką skórę dłoni. Zalecany jest do codziennego stosowania po częstym myciu rąk oraz po higienicznej dezynfekcji. Szczególnie zalecany dla personelu medycznego oraz osób narażonych na wysuszenie i macerację skóry w wyniku częstego mycia i noszenia rękawic. Zapewnia dłoniom jedwabistą miękkość. Szybko się wchłania przynosząc natychmiastowe uczucie komfortu. Nie zawiera parabenów. Przebadany dermatologicznie.

Sposób użycia:

Nanieść niewielką ilość kremu na czystą, suchą skórę rąk. Delikatnie wmasować w dłonie i paznokcie. Czynność powtarzać po każdym myciu rąk.

Skład:

Aqua, Cetearyl Alcohol, Glycerin, Glyceryl Stearate SE, Isopropyl Palmitate, Cetearth-20, Cyclopentasiloxane, Paraffinum Liquidum, Phenoxyethanol, DMDM Hydantoin, Carbomer, Parfum, Citric Acid, BHT, Olea Europaea Olive Fruit Oil, Tocopheryl Acetate, Triethanolamine, Ethylhexylglycerin, Linalool, Citronellol, Alpha-Isomethyl Ionone, Geraniol, Limonene, Hexyl Cinnamal.

Cechy produktu:

- Delikatny krem do pielęgnacji skóry rąk i ciała.
- Działa ochronnie, nawilżająco i regenerująco.
- Pielęgnuje przesuszoną, podrażnioną i szorstką skórę dłoni.
- Zalecany jest do codziennego stosowania po częstym myciu rąk oraz po higienicznej dezynfekcji.
- Szczególnie zalecany dla personelu medycznego oraz osób narażonych na wysuszenie i macerację skóry w wyniku częstego mycia i noszenia rękawic.
- Zapewnia dłoniom jedwabistą miękkość.
- Szybko się wchłania przynosząc natychmiastowe uczucie komfortu.
- Zawiera witaminę E, glicerynę i oliwę z oliwek.
- Nie zawiera parabenów.
- Przebadany dermatologicznie.

Opakowania handlowe: tuba 100 ml, butelka 500 ml



Krem




Nawilża, chroni
i pielęgnuje



Zawiera
oliwę z oliwek

Zawiera
witaminę E,
glicerynę

 **MEDISEPT Sp. z o.o.**
Konopnica 159 c
21-030 Motycz

tel.: + 48 81 535 22 22
info@medisept.pl
www.medisept.pl

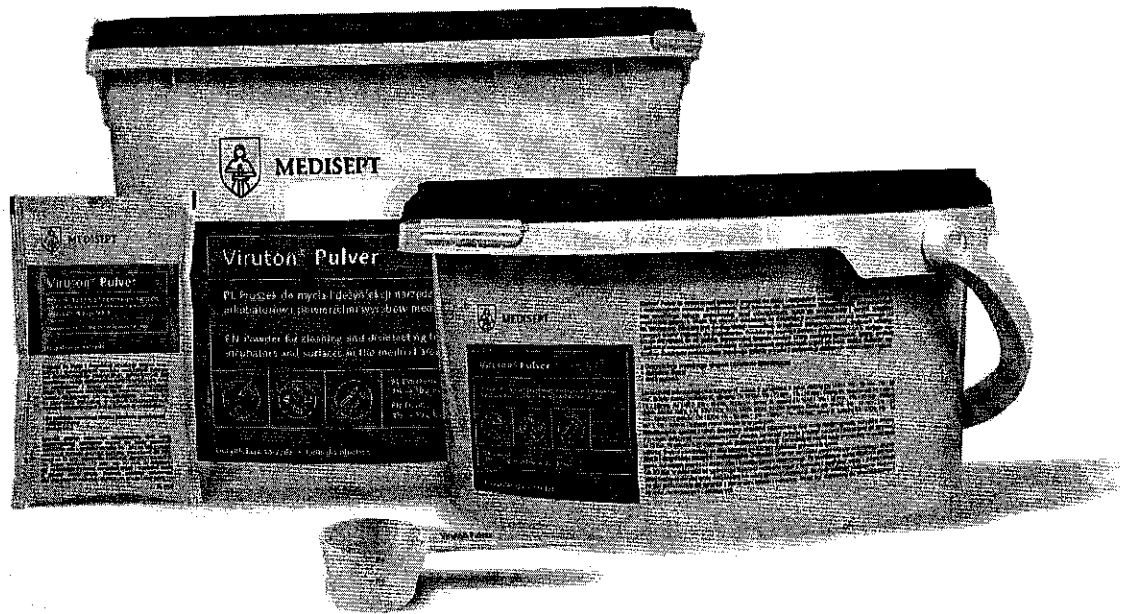
Data opracowania: 02.2022

dol. pakiet nr 6



MEDISEPT

Prawdziwa dezynfekcja



Viruton® Pulver

Proszek do mycia i dezynfekcji narzędzi, endoskopów, inkubatorów i powierzchni wyrobów medycznych

Viruton® Pulver to nowoczesnej generacji preparat do mycia i dezynfekcji wysokiego stopnia inwazyjnych i nieinwazyjnych wyrobów medycznych. Jest zalecany do instrumentów chirurgicznych, dentystycznych oraz wszelkiego rodzaju endoskopów, sond chirurgicznych, rurek do respiratorów i innych urządzeń anestetycznych.

Cechy produktu:

- Aktywne mycie dzięki zawartości 4 enzymów.
- Do myjek ultradźwiękowych i endoskopów.
- Dezynfekcja wysokiego stopnia (działanie sporobójcze).
- Brak pylenia.
- Nie wymaga aktywatora.
- Wykazuje właściwości antykorozyjne i wysoką tolerancję materiałową - opinia producenta narzędzi Chirmed.
- Działa w stężeniu 1% w 30 min.

Korzyści dla użytkownika:

- Możliwość zastosowania do wielu wrażliwych materiałów.
- Zabezpieczenie przed korozją i uszkodzeniem instrumentów.
- Gwarancja skuteczności i bezpieczeństwa stosowania.
- Wysoka redukcja ryzyka zakażenia.
- Skutecznie usuwa zaschnięte zabrudzenia organiczne.
- Szybkość i wygoda użytkowania.



Brak pylenia



Działa na Polio,
Adeno, Noro,
Spory



Aktywne
mycie



Stężenie
już od 1%
w 30 min.

Viruton® Pulver

Zastosowanie:

Viruton® Pulver to nowoczesnej generacji preparat do mycia i dezynfekcji wysokiego stopnia inwazyjnych i nieinwazyjnych wyrobów medycznych. Jest zalecany do instrumentów chirurgicznych, dentystycznych oraz wszelkiego rodzaju endoskopów, sond chirurgicznych, rurek do respiratorów i innych urządzeń anestetycznych. Może być również stosowany do dezynfekcji powierzchni sprzętu medycznego jak np. inkubatory. Zalecany jest do dezynfekcji manualnej, w myjkach ultradźwiękowych, myjniach automatycznych oraz w myjkach do endoskopów. Produkt nie wymaga dodania aktywatora. Czysty roztwór wykazuje aktywność do 30 godzin. Innowacyjna formuła zawiera cztery enzymy (proteazę, lipazę, amylazę i mannazę) odpowiedzialne za usuwanie zanieczyszczeń organicznych takich jak krew, białko, tłuszcze, wydzieliny. Zawartość surfaktantów zapobiega pyleniu proszku i gwarantuje doskonale właściwości myjące.

Spektrum	Norma wg EN 14885	Czas			
		10 min.	15 min.	30 min.	60 min.
Bakterie (<i>S. aureus</i> , <i>P. aeruginosa</i> , <i>E. hirae</i> , MRSA)	EN 13727		0,5%		
	EN 14561	1%		0,5%	
	EN 13697			0,5%	
Grzyby (<i>C. albicans</i>)	EN 13624			0,5%	
	EN 14562	1%		0,5%	
Grzyby (<i>A. Brasiliensis</i>)	EN 13624	1%			0,5%
	EN 14562	2%	1,5%	1%	
Prątki gruźlicy (<i>M. terrae</i> , <i>M. avium</i>)	EN 14348		0,5%		
Prątki gruźlicy (<i>M. terrae</i>)	EN 14563	1%			0,5%
Prątki gruźlicy (<i>M. avium</i>)	EN 14563	1%			
Wirusy (Polio, Adeno, Noro, Rota, HIV, HBV, HCV, wirus grypy A, B, C, Vaccina, BVDV, SARS-CoV-2, Herpes simplex, Ebola)	EN 14476	2%		1%	
Spory (<i>C. difficile</i>)	EN 13704	1%*, 2%		0,5%	
Spory (<i>B. subtilis</i>)	EN 13704	1%*		0,5%	
Spory (<i>Cl. sporogenes</i>)	EN 13704	2%			
Spory (<i>Cl. difficile</i> R027)	EN 17126	1%*, 2%			

*warunki czyste

Sposób użycia:

Zgodnie z tabelą dozowania odmierzyć odpowiednią ilość wody wodociągowej, następnie wsypać przy użyciu dołączonej miarki właściwą ilość proszku, zamieszać roztwór, przykryć naczynie i pozostawić do aktywacji na 15 min. Po upływie tego czasu roztwór ponownie zamieszać. Zastosowanie ciepłej wody przyspieszy rozpuszczanie proszku. Drobne pozostałości na dnie naczynia gwarantują stabilność roztworu w czasie. Chronić przed wilgocią. Szczelnie zamknąć pojemnik po użyciu. Nie zanurzać mokrych narzędzi w proszku. Nie stosować na instrumentach jednorazowych. Należy przestrzegać wskazówek producenta narzędzi i sprzętu. Nie należy używać produktu, jeśli opakowanie jest uszkodzone. Przechowywać w temperaturze poniżej 25°C. Mycie i dezynfekcja narzędzi i endoskopów: dokładnie zanurzyć narzędzia przestrzegając całkowitego wypełnienia roztworem wszystkich elementów i kanałów sprzętu medycznego. Po określonym czasie działania (10 min. lub 30 min. w zależności od wybranego stężenia) narzędzia wyjąć z roztworu i wypłukać wodą o jakości wody pitnej (najlepiej sterylą wodą destylowaną lub wodą zdemineralizowaną). Nie przekraczać zalecanego czasu dezynfekcji narzędzi. Roztwór zmieniać codziennie. Preparat nie jest przeznaczony do narzędzi z aluminium, miedzi i mosiądzu. Może być stosowany do nieuszkodzonych narzędzi chromowanych i niklowanych. Mycie i dezynfekcja powierzchni: powierzchnie sprzętu medycznego spryskać roztworem 0,5% lub przetrzeć ściereczką i pozostawić do działania na 30 min. Mycie i dezynfekcja inkubatorów: dostępna szczegółowa instrukcja dezynfekcji inkubatorów.

Dozowanie:

Naczynie	Stężenie	Ilość wody	Ilość proszku	Stężenie	Ilość wody	Ilość proszku
1 l	1%	990 ml	10 g	2%	980 ml	20 g
2 l	1%	1980 ml	20 g	2%	1960 ml	40 g
3 l	1%	2970 ml	30 g	2%	2940 ml	60 g

Skład: substancje czynne w 100 g preparatu:

44 g nadwęglan sodu (CAS: 15630-89-4), 26 g TAED (CAS: 10543-57-4), enzymy, kwasy organiczne, niejonowe środki powierzchniowo czynne, inhibitory korozji

Paski testowe



Opakowania handlowe:

opakowanie zbiorcze 20 x 20 g saszetka,
1 kg z miarką,
5 kg z miarką



Wyrób medyczny klasy II b w rozumieniu Ustawy o Wyrobach Medycznych. Przeznaczony do dezynfekcji inwazyjnych wyrobów medycznych.

Karta charakterystyki oraz arkusz danych składników dostępne na stronie www.medisept.pl

CE 2274

Wytwórca:
MEDISEPT Sp. z o.o.
Konopnica 159 c
21-030 Motycz

tel.: + 48 81 535 22 22
info@medisept.pl
www.medisept.pl

Data opracowania: 01.2020

dol. pakiet nr 10



MEDISEPT

Prawdziwa dezynfekcja



Quatroles® Extra

Koncentrat do mycia i dezynfekcji powierzchni

Quatroles® Extra to płynny koncentrat do jednoczesnego mycia i dezynfekcji powierzchni w obszarze medycznym (unity, łóżka i fotele zabiegowe, stoły operacyjne, aparatura medyczna, podłogi, ściany), w gastronomii, domach opieki, sanatoriach, siłowniach, salonach fitness i SPA, salonach fryzjerskich, kosmetycznych, solarjach (do dezynfekcji łóżek do opalania), gabinetach masażu i tatuażu, przed-szkolach, szkołach oraz do dezynfekcji powierzchni mających kontakt z żywnością.

Cechy produktu:

- Stężenie już od 0,5% w 15 min.
- Działa na bakterie, grzyby, prątki gruźlicy, wirusy otoczkowe (m.in. Vaccinia, BVDV, SARS-Cov-2), Adeno, Polio.
- Zalecany do sprzętu stomatologicznego i medycznego z ABS i akrylu, unitów, materiałów obiciowych i poręczy, łóżek i foteli zabiegowych, blatów, podłóg.
- Wysoka tolerancja materiałowa na tworzywo ABS i materiały obciowe - opinia Famed.
- Nie zawiera aldehydu i fenolu, dzięki czemu nie odbarwia dezynfekowanych powierzchni.
- 1 l koncentratu = 200 l r. roboczego.
- Rejestracja: wyrób medyczny i produkt biobójczy.

Korzyści dla użytkownika:

- Gwarancja skuteczności i bezpieczeństwo stosowania.
- Wysoka redukcja ryzyka zakażenia.
- Szybki efekt czystej i zdezynfekowanej powierzchni.
- Możliwość zastosowania do wielu wrażliwych materiałów.
- Uniwersalny, o podwójnym zastosowaniu do powierzchni medycznych i pozamedycznych.
- Ekonomiczny w użyciu.
- Szybkość i wygoda w sporządzaniu roztworu.



Koncentrat



Działa na
B, F, V, Tbc,
Adeno, Polio



Powierzchnie
medyczne
i pozamedyczne



Stężenie
już od 0,5%
w 15 min.

Quatrodex® Extra

Zastosowanie:

Quatrodex® Extra to płynny koncentrat do jednoczesnego mycia i dezynfekcji powierzchni w obszarze medycznym (unity, łóżka i fotele zabiegowe, stoły operacyjne, aparatura medyczna, podłogi, ściany), w gastronomii, domach opieki, sanatoriach, siłowniach, salonach fitness i SPA, salonach fryzjerskich, kosmetycznych, solarjach (do dezynfekcji łóżek do opalania), gabinetach masażu i tatuażu, przedszkolach, szkołach oraz do dezynfekcji powierzchni mających kontakt z żywnością. Preparat można stosować na wszelkie powierzchnie podłogowe i ponad podłogowe (drzwi, blaty, szafki, stoły) oraz do mycia i dezynfekcji akcesoriów fryzjerskich.

Spektrum	Norma wg EN 14885	Czas	
		15 min.	30 min.
Bakterie (w tym MRSA)	EN 13727	0,25%*, 0,5%	
	EN 14561	1%	0,5%
Grzyby (<i>C. albicans</i>)	EN 13624	0,25%*, 0,5%	
	EN 14562	1%	0,5%
Prątki gruźlicy (<i>M. terrae</i> , <i>M. avium</i>)	EN 14348	0,5%*, 1%	0,5%
	EN 14563	1%*, 2%	0,5%
Wirusy osłonkowe (w tym HBV, HIV, HCV, Vaccinia, BVDV, Herpes simplex, wirus grypy A, B, C, Ebola, SARS-Cov-2)	EN 14476	0,5%	
Wirus Adeno	EN 14476	0,5%*	0,5%
Wirus Polio	EN 14476	1%	0,5%*

*warunki czyste

Sposób użycia:

Przygotować roztwór roboczy środka poprzez rozcieńczenie z wodą w odpowiedniej proporcji. Wybór stężenia zależy od pożądanego spektrum i czasu działania. W celu otrzymania stężenia 0,5% należy 5 ml koncentratu rozpuścić w 995 ml wody. Powierzchnia po dezynfekcji nie wymaga zmycia wodą. W przypadku dezynfekcji powierzchni mających kontakt z żywnością należy spłukać je wodą pitną. Nie łączyć z innymi środkami czyszczącymi lub dezynfekującymi. Przed użyciem przeczytać ulotkę informacyjną. Nie łączyć z innymi środkami czyszczącymi lub dezynfekującymi. Wyrób przeznaczony do zastosowania przez profesjonalnego użytkownika.

Skład: substancja czynna w 100 g produktu:

11,5 g N-(3-aminopropyl)-N-dodecylpropano-1,3-diamina (CAS: 2372-82-9), 3,12 g Poli(oksy-1,2-etanodilo), alfa-[2-(didecylmetyloamino)etylo]-omega-hydroksy-,propanian(sól) (CAS: 94667-33-1), 1,25 g Chlorek didecylodimetyloamonu (CAS: 7173-51-5)

Opakowania handlowe:

butelka 1 l z dozownikiem,
kanister 5 l




Numer pozwolenia na obrót produktem biobójczym: 6046/15

Wyrób medyczny klasy II a w rozumieniu Ustawy o Wyrobach Medycznych. Przeznaczony do dezynfekcji nieinwazyjnych wyrobów medycznych.

Karta charakterystyki oraz arkusz danych składników dostępne na stronie www.medisept.pl

CE 2274

 Podmiot odpowiedzialny
MEDISEPT Sp. z o.o.
Konopnica 159 c
21-030 Motycz

tel.: + 48 81 535 22 22
info@medisept.pl
www.medisept.pl

Data opracowania: 03.2020



Data sporządzenia: 06.08.2017 Aktualizacja: 05.08.2021 Wersja: 6 (zastępuje 5)

SEKCJA 3 SKŁAD INFORMACJA O SKŁADNIKACH I OGRANICZENIA

- 1.1** Identyfikator produktu:
Imię sposobu identyfikacji:
Wyrób medyczny klasy II b w rozumieniu Ustawy o Wyrobach Medycznych. Przeznaczony do dezynfekcji inwazyjnych wyrobów medycznych.
- 1.2** Imitacje zidentyfikowane zastosowania substancji lub mieszaniny oraz zastosowania odrabiane:
Zastosowanie zalecane: Środek czyszczący dezynfekujący. Wyjątkowo dla użytkownika profesjonalnego
Proszek do mycia i dezynfekcji narzędzi, endoskopów, inkubatorów i powierzchni wyrobów medycznych
Zastosowanie odrabiane: Każdy rodzaj zastosowania nie wymieniony powyżej oraz w punkcie 7.3
- 1.3** Dane dotyczące dostawcy karty charakterystyki:
MEDISEPT Sp. z o.o.
Konopnica 159C
21-030 Motycz - Iłubelskie - Polska
Tel.: +48 81 535 22 92
g.gramadki@medisept.pl
https://medisept.pl/
8DO: 000001634
- 1.4** Numer telefonu alarmowego: 81 535 22 92 w godz. 8.00 – 16.00
112 (ogólny telefon alarmowy)
998 (straż pożarna)
999 (pogotowie medyczne)

SEKCJA 4 IDENTYFIKACJA ZAGROZENI

- 2.1** Klasyfikacja substancji lub mieszaniny:
Rozporządzenie nr 1272/2008 (CLP):
Klasyfikacja tego produktu została przeprowadzona zgodnie z Rozporządzeniem nr 1272/2008 (CLP).
Acute Tox. 4: Tokyczność ostra (droga pokarmowa), kategoria zagrożenia 4, H302
Eye Dam. 1: Powazne uszkodzenie oczu / działanie drażniące na oczy, kategoria zagrożenia 1, H318
- 2.2** Elementy oznakowania:
Rozporządzenie nr 1272/2008 (CLP):
Niebezpieczeństwo

- 2.3** Zwróty wskazujące rodzaj zagrożenia:
Acute Tox. 4: H302 - Działa szkodliwie po połknięciu.
Eye Dam. 1: H318 - Powoduje powazne uszkodzenie oczu.
Zwróty wskazujące środki ostrożności
P270: Nie jeść, nie pić i nie palić podczas używania produktu.
P301+P312: W PRZYPADKU POŁKNIECIA: W przypadku zżego samopoczucia skontaktować się z OŚRODKIEM ZATRUĆ/lekarzem.
P305+P351+P338: W PRZYPADKU DOSTANIA SIĘ DO OCZU: Oczuścić płukaczką wodą przez kilka minut. Wyjąć soczewki kontaktowe, jeżeli są i można je łatwo usunąć. Nadal płukać.
P310: Natychmiast skontaktować się z OŚRODKIEM ZATRUĆ/lekarzem.
Inne zagrożenia:
Produkt nie spełnia kryteriów PBT/vPvB.

** Zmiany w stosunku do wersji poprzedniej

- 3.1** Substancje:
Nie dotyczy

- Kontynuacja na następnej stronie -



Data sporządzenia: 06.03.2017 Aktualizacja: 05.08.2021 Wersja: 6 (zastępuje 5)

SEKCJA 3 SKŁAD INFORMACJA O SKŁADNIKACH I OGRANICZENIA

3.2 Mieszaniny: Nautlenis, nieorganiczne

Składniki:
Zgodnie z Załącznikiem II do Rozporządzenia (WE) nr 1907/2006 (punkt 3). Produkt zawiera:

Wzrost (kolumny): Związek z mianem wiodącym (2-3)	Klas. dost.
CAS: 15631-93-4 Indec: Nie dotyczy REACH: 01-2119457268-30-XXXX	25-50% Klas. dost.
CAS: 124-04-3 EC: 204-673-3 Indec: 071444059 REACH: 01-2119457268-30-XXXX	10-25% ATP CLP0 Klas. dost.
CAS: 65784-08-9 EC: 014-206-4 Indec: Nie dotyczy REACH: 01-2119456977-20-XXXX	25-10% Klas. dost.
CAS: 3794-83-0 EC: 204-673-3 Indec: Nie dotyczy REACH: 01-2119457268-30-XXXX	25-10% Klas. dost.
CAS: 49713-9 EC: 207-838-8 Indec: 01-005-00-2 REACH: 01-2119457268-30-XXXX	1-25% ATP CLP0 Klas. dost.
CAS: 7031-54-9 EC: 201-500-6 Indec: Nie dotyczy REACH: 01-2119456980-52-XXXX	1-25% Klas. dost.

* Substancja stanowi zagrożenie dla zdrowia lub środowiska, spełnia kryteria określone w Rozporządzeniu Komisji (UE) nr 2015/830

Więcej informacji nt. zagrożeń stwarzanych przez substancje – patrz sekcja 11, 12 i 16

SEKCJA 4 ŚRODKI PIERSZEJ POMOCY

- 4.1** Opis środków pierwszej pomocy:
Objawy w wyniku zatrudzenia mogą wystąpić dopiero po narażeniu, w związku z czym w razie wątpliwości, bezpośredniego narażenia na produkt chemiczny lub przeciagającego się zżego samopoczucia należy skonsultować się z lekarzem i pokazać mu Kartę Charakterystyki produktu.
Przez wdychanie:
Produkt nie został sklasyfikowany jako niebezpieczny w przypadku łęgo wdychania, ale pomimo to w razie stwierdzenia objawów zatrudzenia zaleca się usunąć uszkodzowanego z miejsca narażenia oraz zapewnić mu dostęp świeżego powietrza i spokój. Jeżeli objawy nie ustąpią, należy wezwać pomoc lekarską.
Przez kontakt ze skórą:
Produkt nie został sklasyfikowany jako niebezpieczny w kontakcie ze skórą. Pomimo to, w razie kontaktu ze skórą zaleca się zdjąć zanieczyszczoną odzież i ubiór, oczyścić skórę i umyć uszkodzonego pod przysiężeniem mydłem neutralnym a następnie obficie spłukać wodą. W razie wyraźnych dolegliwości skonsultować się z lekarzem.
Przez kontakt z oczami:
Objawy: płukaczką oczy wodą o temperaturze pokojowej przez 15 minut. Nie dopuścić do tego, aby uszkodzony tart lub zamykał oczy. Jeżeli uszkodzony nosi soczewki kontaktowe, należy je usunąć o ile nie są przyklejone do oka. W razie urazy przynależności nie podawać nic drogą usną aż do konsultacji z lekarzem. Płukać usta i gardło, ponieważ najprawdopodobniej zostają zanieczyszczone przy połknięciu. Zapewnić poszkodowanemu spokój.
Najważniejsze ostre i opóźnione objawy oraz środki narażenia:
Najcięższe objawy: Narażenia

- Kontynuacja na następnej stronie -



Data sporządzenia: 06.03.2017 Aktualizacja: 05.08.2021 Wersja: 6 (zastępuje 5)

SEKCJA 4 - ŚRODKI PIERWSZEJ POMOCY (Ciąg dalszy)

- 4.3 Ostre i opóźnione skutki narazenia produktem, podane w sekcji 2.1.11.
Wskazania dotyczące wszelkiej natychmiastowej pomocy lekarskiej i szczególnego postępowania z poszkodowanymi:
Brak danych

SEKCJA 5 - ŚRODKI PIERWSZEJ POMOCY (Ciąg dalszy)

- 5.1 Środki gaśnicze:
Odpowiednie środki gaśnicze:
Produkt niepalny w normalnych warunkach postępowania, magazynowania i użytkowania. Najlepiej używać wody.
Nieważowe środki gaśnicze:
Chemiczne gaśnica lub pianka.
Szczególne zagrożenia związane z substancją lub mieszaniną:
W wyniku spalania lub rozkładu termicznego powstają subprodukty reakcji, które mogą być wysoko toksyczne i w konsekwencji mogą stanowić poważne zagrożenie dla zdrowia.
Informacje dla antyżuźni:
W zależności od rozmiarów pożaru może się okazać konieczne zastosowanie kompletnej odzieży ochronnej i autonomicznego sprzętu do oddychania. Należy mieć do dyspozycji minimalny zasób urządzeń awaryjnych i środków udzielania (koce przeciwpożarowe, poduszka apteczka) zgodnie z Dyrektywą 89/654/EC.
Dodatkowe postanowienia:
Działa zgodnie z Wewnętrzny Planem Awaryjnym i ulotkami informacyjnymi opiewającymi postępowanie w razie wypadków i innych sytuacji awaryjnych. Unieszkodliwić wszystkie źródła zapaleni. W razie pożaru, schodzić naciągając zbiorniki strącas do przechowywania produktów podanych na zapalenie, wybuch lub wybuch BLEVE na skutek wysokiej temperatury. Nie dopuścić, aby produkty wykorzystane do gaszenia pożaru dostały się do zbiornika z wodą.

SEKCJA 6 - POSTĘPOWANIE W PRZYPADKACH NIEBEZPIECZNEGO UWOLNIENIA DO ŚRODOWISKA

- 6.1 Indywidualne środki ostrożności, wyposażenie ochronne i procedury w sytuacjach awaryjnych:
Dla osób nielocalających do personelu udzielającego pomocy:
Zamieść i zebrać produkt za pomocą łopaty lub innego narzędzia i umieścić go w pojemniku w celu jego bezpiecznego usunięcia.
Dla osób udzielających pomocy:
Patrz sekcja 8.
6.2 Środki ostrożności w zakresie ochrony środowiska:
Produkt nie zostaje sklasyfikowany jako niebezpieczny. Nie dopuścić do skażenia wód gruntowych i powierzchniowych, cieków wodnych, głęb, kanalizacji.
6.3 Metody i materiały zapobiegające rozprzestrzenianiu się skażenia i służące do usuwania skażenia:
Zaleca się:
Zamieść i zebrać produkt za pomocą łopaty lub innego narzędzia i umieścić go w pojemniku w celu jego bezpiecznego usunięcia.
6.4 Odhieszenia do innych sekcji:
Patrz również p.8 i 13.

SEKCJA 7 - POSTĘPOWANIE Z SUBSTANCJAMI I MIESZANINAMI ORAZ CHIMICZNYMI WYKAZANIE

- 7.1 Środki ostrożności dotyczące bezpiecznego postępowania:
A- Środki ostrożności niezbędne dla bezpiecznego obchodzenia się z produktem.
W kwestii zapobiegania zagrożeniom w miejscu pracy należy postępować zgodnie z obowiązującym prawem. Przechowywać opakowania szczelnie zamknięte. Kontrolować wycieki i odpady, usuwając je bezpiecznymi metodami (sekcja 6). Nie dopuścić do samistego uwalniania z pojemników. Zachować porządek i czystość podczas obchodzenia się z niebezpiecznymi produktami.
B- Zalecenia techniczne w kwestii zapobiegania pożarom i wybuchom.



Data sporządzenia: 06.03.2017 Aktualizacja: 05.08.2021 Wersja: 6 (zastępuje 5)

SEKCJA 7 - POSTĘPOWANIE Z SUBSTANCJAMI I MIESZANINAMI ORAZ CHIMICZNYMI WYKAZANIE (Ciąg dalszy)

Ze względu na stopień łatwopalności, produkt nie stanowi zagrożenia dla pożaru w normalnych warunkach przechowywania, postępowania i użytkowania.
C- Zalecenia techniczne zapobiegające zagrożeniom toksykologicznym:
Nie jeść, ani nie pić podczas stykania się z produktem, po zakończeniu czynności umyć ręce odpowiednim środkiem czyszczącym.
D- Zalecenia techniczne zapobiegające zagrożeniom dla środowiska:
Zaleca się przechowywać w pobliżu produktu materiał absorbujący (patrz sekcja 6.3)

7.2 Warunki bezpiecznego magazynowania, w tym informacje dotyczące wszelkich wzajemnych niezgodności:

- A- Techniczne aspekty przechowywania:
Min. temp.: 5 °C
Maks. temp.: 25 °C
Maksymalny czas: 36 miesięcy
B- Ogólne warunki przechowywania:
Unikać zrodzi ciepła, promieniowania i elektrostatyki. Przechowywać z dala od środków spożywczych. Więcej informacji patrz sekcja 10.5.

7.3 Szczególne zastosowanie(-a) kołowce:

Zastosowanie:
Viruton Pulver to nowoczesnej generacji preparat do mycia i dezynfekcji, wysokiego stopnia inwazyjności i nieinwazyjnych wyrobów chirurgicznych. Jest zalecany do instrumentów chirurgicznych, dentystycznych oraz wszelkiego rodzaju endoskopów, sond chirurgicznych, rur do respiratorów i innych urządzeń anestezjologicznych. Może być również stosowany do dezynfekcji powierzchni sprzętu medycznego jak np. inkubatory. Zalecany jest do dezynfekcji manualnej, w myłkach ultradźwiękowych, myjniach automatycznych oraz w myłkach do endoskopów. Produkt nie wymaga dodania aktywatora. Czysty roztwór wykazuje aktywność do 30 godzin. Innowacyjna formuła zawiera cztery enzymy (protease, lipaza, amylaze i mannaze) odpowiedzialne za usuwanie zanieczyszczeń organicznych takich jak krew, białko, tłuszcz, wydziłiny. Zawartość surfaktantów zapobiega pyleniu proszku i gwarantuje doskonałą właściwość myjącą.

SEKCJA 8 - KONTROLA WAPAZENIA ŚRODNI DOCHOWANIA WYKAZANIE

8.1 Parametry dotyczące kontroli:

Wartości graniczne narażenia zawodowego należy kontrolować w odniesieniu do następujących substancji:
Dz.U. 2018 poz. 12986:

Wzrost	170 cm	180 cm	190 cm
Waga	65 kg	75 kg	85 kg
NDS	5 mg/m ³	10 mg/m ³	10 mg/m ³
Maksymalny			

Pyły niesklasyfikowane ze względu na toksyczność (pyły niesklasyfikowane ze względu na toksyczność): NDS-10 mg/m³

DNEL (Pracowników):

Substancja	Wzrost	Waga	NDS	Maksymalny
Wzrost	170 cm	65 kg	5 mg/m ³	10 mg/m ³
Waga	65 kg	75 kg	10 mg/m ³	10 mg/m ³
NDS	5 mg/m ³	10 mg/m ³	10 mg/m ³	10 mg/m ³
Maksymalny				

SEKCJA 8: KONTROLA NARAZENIA ŚRODKI OCHRONY INDYWIDUALNE (C80-08157)

Jako środek zapobiegawczy zaleca się stosowanie odzieży ochronnej oznaczonej „oznakowaniem CE”. Więcej informacji na temat odzieży ochronnej (przeźroczyste, czyszczenie, konserwacja, klasa ochrony...) można uzyskać w broszurze informacyjnej udostępnionej przez producenta odzieży ochronnej. Wskazówki zawarte w tym nieopinia dotyczą czyszczenia produktu. Wskazówki dotyczące produktu rozcieńczonego mogą się różnić w zależności od stopnia rozcieńczenia, zastosowania, metody aplikacji, itd. Przy określaniu obowiązków instalacji matrycy ratunkowych i/lub urządzeń do plukania oczu w magazynach zostaną uwzględnione przepisy dotyczące przechowywania produktów chemicznych. Więcej informacji można znaleźć w sekcji 7.1.17.2.

Wszystkie informacje zawarte w tym punkcie - z uwagi na brak informacji dotyczących wyposażenia ochronnego posiadanego przez firmę - należy traktować jako zalecenie w celu zapobieżenia powstaniu zagrożenia w pracy z produktem

B- Ochrona dróg oddechowych.


W przypadku powstania mgły lub w sytuacji, gdy zostanie przekroczony najwyższe dopuszczalne stężenie konieczne będzie zastosowanie ochrony dróg oddechowych.

C- Szczególna ochrona rąk.


	Reaktywność chemiczna przed innymi substancjami zapobiegawczymi	CE CAT I	Reaktywność należy wyznaczyć w razie wystąpienia fizykochemicznych oznak uszkodzenia. W obszarach dużego narażenia na produkt użytkowników profesjonalnych / przemysłowych zaleca się stosowanie rękawiczek CE III zgodnie z normami EN 420:2004+A1:2010 EN ISO 374-1:2016+A1:2018
---	---	--------------------	--


Ponieważ produkt jest złożony z różnych materiałów, wytrzymałość rękawicy nie można sprawdzić uprzednio w sposób całkowite wtryśnięcie, dlatego też musi być ona sprawdzona przed zastosowaniem.

D- Ochrona oczu i twarzy.


	Okulary pantocentryczne przeciwko rozpryskowi cieczy /lub odryśniętom	CE CAT II	Ciepłota odparowania i rozkładanie dezynfekować zgodnie z zaleceniami producenta. Zaleca się stosowanie w przypadku ryzyka rozprysku cieczy.
---	---	---------------------	--

E- Ochrona ciała.

	Obdukcja robocza	CE CAT I	Wymiar, jest występują pakietek czosól uszkodzone. W przypadku uszkodzenia narażenia na produkt użytkowników profesjonalnych zaleca się WE III, w zgodzie z normami EN ISO 6529:2013, EN ISO 6530:2005, EN ISO 13688:2013, EN 464:1994
---	------------------	--------------------	--

	Obuwie robocze antypoślizgowe	CE CAT II	Wymiar, jest występują pakietek czosól uszkodzone. W przypadku uszkodzenia narażenia na produkt użytkowników profesjonalnych zaleca się WE III, w zgodzie z normami EN ISO 20347:2012
---	-------------------------------	---------------------	---

F- Dodatkowe środki ochrony awaryjnej.

	Przebieg awaryjny	ANSI Z398-1 ISO 3864-1:2011, ISO 3864-4:2011	DIN 12 899 ISO 3864-1:2011, ISO 3864-4:2011
---	-------------------	---	--

Kontrola narażenia środowiska.

Na mocy prawa wspólnotowego dotyczącego ochrony środowiska zaleca się nie dopuszczać do przedostania się produktu oraz jego opakowań do środowiska. Więcej informacji patrz sekcja 7.1.

Ładne związków organicznych.

Zgodnie z wymaganiami Dz. U. 2020, poz. 1860, ten produkt ma następujące właściwości:

- LZO (Zawartość): 0 % masa
- Stężenie LZO 20 °C: Brak danych
- Średnia liczba węgli: Brak danych

- Kontynuacja na następnej stronie -

SEKCJA 8: KONTROLA NARAZENIA ŚRODKI OCHRONY INDYWIDUALNE (C80-08157)

węgiel sodu	Brak danych	Brak danych	Brak danych	Brak danych
CAS: 497-19-8	Brak danych	Brak danych	Brak danych	Brak danych
EC: 207-838-8	Brak danych	Brak danych	Brak danych	Brak danych
Orotofosforan litosodowy	Brak danych	Brak danych	Brak danych	Brak danych
CAS: 7601-54-9	Brak danych	Brak danych	Brak danych	Brak danych
EC: 231-509-8	Brak danych	Brak danych	Brak danych	Brak danych

DNEL (Populacji):

Wiek	Brak danych	Brak danych	Brak danych	Brak danych
Sex	Brak danych	Brak danych	Brak danych	Brak danych
Waga	7,5 mg/kg	7,5 mg/kg	7,5 mg/kg	7,5 mg/kg
Stwierdzony	Brak danych	Brak danych	Brak danych	Brak danych
Przewidywany	Brak danych	Brak danych	Brak danych	Brak danych
Alkohole, C1-15, diugrzeczowe, etoksyfowane	Brak danych	Brak danych	Brak danych	Brak danych
CAS: 63181-40-8	Brak danych	Brak danych	Brak danych	Brak danych
EC: 614-295-4	Brak danych	Brak danych	Brak danych	Brak danych
(1-Hydroksyetyleno)bisfosforan czterosodowy	Brak danych	Brak danych	Brak danych	Brak danych
CAS: 3794-83-0	Brak danych	Brak danych	Brak danych	Brak danych
EC: 223-257-7	Brak danych	Brak danych	Brak danych	Brak danych
węgiel sodu	Brak danych	Brak danych	Brak danych	Brak danych
CAS: 497-19-8	Brak danych	Brak danych	Brak danych	Brak danych
EC: 207-838-8	Brak danych	Brak danych	Brak danych	Brak danych
Orotofosforan litosodowy	Brak danych	Brak danych	Brak danych	Brak danych
CAS: 7601-54-9	Brak danych	Brak danych	Brak danych	Brak danych
EC: 231-509-8	Brak danych	Brak danych	Brak danych	Brak danych

PNEC:

Węgiel diodowy, związek: nadtlenkiem wodoru(2-3)	16,24 mg/L	0,056 mg/L	0,056 mg/L
CAS: 15830-99-4	Brak danych	0,035 mg/L	Brak danych
EC: 239-707-6	Brak danych	Brak danych	Brak danych
Wodny	Brak danych	0,126 mg/L	0,126 mg/L
Wodny	Brak danych	0,013 mg/L	0,013 mg/L
Wodny	Brak danych	0,474 mg/kg	0,474 mg/kg
Wodny	Brak danych	0,047 mg/kg	0,047 mg/kg
Wodny	Brak danych	0,02 mg/L	0,02 mg/L
Alkohole, C1-15, diugrzeczowe, etoksyfowane	9,24 mg/L	0,002 mg/L	0,002 mg/L
CAS: 124-04-9	5,6 mg/kg	0,002 mg/L	0,002 mg/L
EC: 207-838-8	0,0159 mg/L	28,1 mg/kg	28,1 mg/kg
EC: 614-295-4	0,0272 g/kg	2,61 mg/kg	2,61 mg/kg
(1-Hydroksyetyleno)bisfosforian czterosodowy	98 mg/L	0,056 mg/L	0,056 mg/L
CAS: 3794-83-0	14 mg/kg	0,01 mg/L	0,01 mg/L
EC: 223-257-7	Brak danych	193 mg/kg	193 mg/kg
Węgiel sodu	0,0053 g/kg	192 mg/kg	192 mg/kg

Kontrola narażenia:

A- Indywidualne środki ochrony takie jak indywidualne wyposażenie ochronne

- Kontynuacja na następnej stronie -

Średnia masa cząsteczkowa: Brak danych

SEKCJA 9. WŁAŚCIWOŚCI FIZYCZNE I CHEMICZNE

9.1 Informacje na temat podstawowych właściwości fizycznych i chemicznych:
Aby uzyskać pełne informacje patrz arkusz danych produktu.

Wygląd fizyczny:
Stan skupienia 20 °C: Ciepło stałe
Wygląd: Proszek
Kolor: Biały
Zapach: Nieokreślony
Próg zapachu: Brak danych *

Lotność:
Temperatura wrzenia przy ciśnieniu atmosferycznym: Brak danych *
Prężność par 20 °C: Brak danych *
Prężność par 50 °C: Brak danych *
Szybkość parowania: Brak danych *

Charakterystyka produktu:
Gęstość 20 °C: 600 - 700 kg/m³
Gęstość względna 20 °C: 2
Lepkość dynamiczna 20 °C: Brak danych *
Lepkość kinematyczna 20 °C: Brak danych *
Lepkość kinematyczna 40 °C: Brak danych *

Stężenie:
pH: 7,25 - 8,75 (dla roztworu 1 %)
Gęstość pary 20 °C: Brak danych *
Współczynnik podziału n-oktanol/woda 20 °C: Brak danych *
Rozpuszczalność w wodzie 20 °C: Brak danych *
Stopień rozpuszczalności: Brak danych *
Temperatura rozkładu: Brak danych *
Temperatura topnienia/krzepnięcia: Brak danych *

Palność:
Temperatura zapłonu: Nie dotyczy
Palność (ciała stałego, gazu): Brak danych *
Temperatura samozapłonu: 360 °C
Dolna granica palności: Brak danych *
Górną granicę palności: Brak danych *

Wybuchowość:
Dolna granica wybuchowości: Brak danych *
Górną granicę wybuchowości: Brak danych *
Charakterystyka cząsteczek: Mediana ekwiwalentu średnicy: Brak danych *

Inne informacje:
Informacje dotyczące klas zagrożenia fizycznego:
*Brak informacji nt. zagrożeni wywoływanych przez produkt

Właściwości wybuchowe: Brak danych *

Właściwości utleniające: Brak danych *

Substancje powodujące korozję metali: Brak danych *

Ciepło spalania: Brak danych *

Aerozole-ciepłoty udział procentowy (na masę) Brak danych *

Składników łatwopalnych: Brak danych *

Inne właściwości bezpieczeństwa: Brak danych *

Napięcie powierzchniowe 20 °C: Brak danych *

Współczynnik załamania: Brak danych *

*Brak informacji nt. zagrożeni wywoływanych przez produkt

SEKCJA 10. STABILNOŚĆ I REAKTYWNOŚĆ

10.1 Reaktywność:
Produkt niereaktywny w warunkach magazynowania i składowania. Patrz punkt 7.

10.2 Stabilność chemiczna:
Chemicznie stabilny w warunkach magazynowania i użytkowania.

10.3 Możliwość występowania niebezpiecznych reakcji:
Nie występują, jeśli produkt magazynowany i składowany zgodnie z zaleceniami.

10.4 Warunki, których należy unikać:
Stosować i składować w temperaturze pokojowej.

Unikać silnych kwasów	Nie dotyczy	Nie dotyczy	Nie dotyczy	Nie dotyczy	Nie dotyczy
Unikać silnych zasad	Nie dotyczy	Nie dotyczy	Nie dotyczy	Nie dotyczy	Unikać silnych zasad

10.5 Materiały niebezpieczne:
Niebezpieczne produkty rozkładu:
W celu szczegółowego zapoznania się z produktami rozkładu należy przeczytać część 10.3, 10.4 i 10.5 W zależności od warunków rozkładu, w jego wyniku mogą się uwolnić złożone mieszaniny substancji chemicznych: dwiutlenek węgla (CO₂), tlenek węgla i inne związki organiczne. Więcej informacji patrz sekcja 5.

Unikać silnych kwasów	Nie dotyczy	Nie dotyczy	Nie dotyczy	Nie dotyczy	Nie dotyczy
Unikać silnych zasad	Nie dotyczy	Nie dotyczy	Nie dotyczy	Nie dotyczy	Unikać silnych zasad

SEKCJA 11. INFORMACJE TOKSYKOLOGICZNE

11.1 Informacje dotyczące skutków toksykologicznych:
Nie istnieją dane poparte doświadczeniami dotyczące właściwości toksykologicznych dla produktu.

Zagrożenie dla zdrowia:
W razie powtarzającego się, wydłużonego narażenia lub stężeń wyższych od ustalonych ograniczeń narażenia zawodowego, mogą wystąpić skutki uboczne dla zdrowia w zależności od drogi narażenia:

A- Połknięcie (działanie ostre):
- Toksyczność ostra: Połknięcie znacznej dawki produktu może spowodować podrażnienie gardła, bóle brzucha, zawroty i wymioty.

B- Wdychanie (działanie ostre):
- Złoty/Drażniący: W oparciu o dostępne dane, kryteria klasyfikacji nie są spełnione, ale produkt zawiera substancje zaklasyfikowane jako niebezpieczne. Więcej informacji patrz sekcja 3.

C- Kontakt ze skórą i oczami (działanie ostre):
- Toksyczność ostra: W oparciu o dostępne dane, kryteria klasyfikacji nie są spełnione. Produkt nie zawiera substancji zaklasyfikowanych jako niebezpieczne przy wdychaniu. Więcej informacji patrz sekcja 3.

- Złoty/Drażniący: W oparciu o dostępne dane, kryteria klasyfikacji nie są spełnione, ale produkt zawiera substancje zaklasyfikowane jako niebezpieczne przy wdychaniu. Więcej informacji patrz sekcja 3.

- Kontakt ze skórą i oczami (działanie ostre):



Viruton Pulver

Data sporządzenia: 06.03.2017 Aktualizacja: 05.08.2021 Wersja: 6 (zastępuje 5)

SEKCJA 12 INFORMACJE EKOLOGICZNE

Nie istnieją dane poparte dowodami dotyczącymi właściwości ekotoksycznych samej substancji. Zawiera fosforany, padmowy zrzut może powodować eutrofizację.

12.1 Toksyeczność:

Ostra toksyczność:

Table with 2 columns: Test, Wynik. Rows include: węgiel sodu (740 mg/l (95 h) Brak danych), Garbusissa afinis (Brak danych), Daphnia magna (Brak danych).

12.2 Trwałość i zdolność do rozkładu:

Brak danych

12.3 Zdolność do biotransformacji:

Nieokreślony

12.4 Mobilność w glebie:

Table with 2 columns: Test, Wynik. Rows include: Koczkodło (Brak danych), Węgiel aktywny (Brak danych), CAS: 124-04-9 (1,543E-2 N/m CAS1), EC: 204-673-3 (Brak danych).

12.5 Wyniki oceny właściwości PBT i VPvB:

Produkt nie spełnia kryteriów PBT/VPvB.

12.6 Inne szkodliwe skutki działania:

Nie podano

SEKCJA 9 POSTĘPOWANIE Z ODPADAMI

13.1 Metody unieszkodliwiania odpadów:

Table with 2 columns: Kod, opis. Row: 20 01 22* dopalony zawierające substancje niebezpieczne, Niebezpieczny

Typ odpadu (rozporządzenie Komisji (UE) nr 1357/2014):

HP6 Ostra toksyczność, HP4 Drażniące – działanie drażniące na skórę i powodujące uszkodzenie oczu

Administracja odpadami (ustawienie i ocena):

Należy przekazać wyspecjalizowanemu przedsiębiorstwu do utylizacji upoważnionemu do oceny i usunięcia odpadu zgodnie z Aneksem 1 I Aneksem 2 (Dyrektywa Parlamentu Europejskiego i Rady 2008/98/WE) i Dz.U. 2021 poz. 779. Zgodnie z kodem 15 01 (2014/953/UE), jest pojemnik znajduje się w bezpośrednim kontakcie z produktem, należy obchodzić się z nim tak samo jak z zrzut do olejków wodnych. Zobacz podpunkt 6.2.

Postanowienia dotyczące administracji odpadami:

Zgodnie z Aneksem II Rozporządzenia (WE) nr 1907/2006 (REACH) zostały przyjęte postanowienia wspólnotowe lub krajowe związane z administracją odpadami.

Prawo wspólnotowe: Dyrektywa 2008/98/WE, 2014/953/UE, Rozporządzenie Komisji (UE) nr 1357/2014

Prawo krajowe:

Ustawa z dnia 13 czerwca 2013 r. o gospodarce opakowaniami i odpadami opakowaniowymi (t.j. Dz.U. 2021 poz. 1114).

Ustawa z dnia 14 grudnia 2012r. o odpadach (t.j. Dz.U. 2021 poz. 779).

SEKCJA 14 INFORMACJE DOTYCZĄCE TRANSPORTU

Transport niezmierny niebezpiecznych towarów:

Zgodnie z wytycznymi ADR 2021 i RID 2021:

** Zmiany w stosunku do wersji poprzedniej

- Kontynuacja na następnej stronie -



Viruton Pulver

Data sporządzenia: 06.03.2017 Aktualizacja: 05.08.2021 Wersja: 6 (zastępuje 5)

SEKCJA 11 INFORMACJE TOKSYKOLOGICZNE (C99-0382)

- Kontakt ze skórą: W oparciu o dostępne dane, kryteria klasyfikacji nie są spełnione, ale produkt zawiera substancję zaklasyfikowaną jako niebezpieczną przy kontakcie ze skórą. Więcej informacji patrz sekcja 3.

- Kontakt z oczami: Przy kontakcie z oczami powoduje poważne uszkodzenia

D- Efekty CMR (rakotwórczość, mutagenność i szkodliwe działanie na rozrodczość):

- Rakotwórczość: W oparciu o dostępne dane, kryteria klasyfikacji nie są spełnione. Produkt nie zawiera substancji zaklasyfikowanych jako niebezpieczne. Więcej informacji patrz sekcja 3.

- Mutagenność: W oparciu o dostępne dane, kryteria klasyfikacji nie są spełnione. Produkt nie zawiera substancji zaklasyfikowanych jako niebezpieczne. Więcej informacji patrz sekcja 3.

- Szkodliwe działanie na rozrodczość: W oparciu o dostępne dane, kryteria klasyfikacji nie są spełnione. Produkt nie zawiera substancji zaklasyfikowanych jako niebezpieczne. Więcej informacji patrz sekcja 3.

- Możliwość powstania wady genetycznej: W oparciu o dostępne dane, kryteria klasyfikacji nie są spełnione. Produkt nie zawiera substancji zaklasyfikowanych jako niebezpieczne. Więcej informacji patrz sekcja 3.

- Możliwość szkodliwego nie-rodności: W oparciu o dostępne dane, kryteria klasyfikacji nie są spełnione. Produkt nie zawiera substancji zaklasyfikowanych jako niebezpieczne. Więcej informacji patrz sekcja 3.

- Substancja zaklasyfikowana jako niebezpieczna. Więcej informacji patrz sekcja 3.

- Substancja zaklasyfikowana jako niebezpieczna. Więcej informacji patrz sekcja 3.

- Substancja zaklasyfikowana jako niebezpieczna. Więcej informacji patrz sekcja 3.

- Substancja zaklasyfikowana jako niebezpieczna. Więcej informacji patrz sekcja 3.

- Substancja zaklasyfikowana jako niebezpieczna. Więcej informacji patrz sekcja 3.

- Substancja zaklasyfikowana jako niebezpieczna. Więcej informacji patrz sekcja 3.

- Substancja zaklasyfikowana jako niebezpieczna. Więcej informacji patrz sekcja 3.

- Substancja zaklasyfikowana jako niebezpieczna. Więcej informacji patrz sekcja 3.

- Substancja zaklasyfikowana jako niebezpieczna. Więcej informacji patrz sekcja 3.

- Substancja zaklasyfikowana jako niebezpieczna. Więcej informacji patrz sekcja 3.

- Substancja zaklasyfikowana jako niebezpieczna. Więcej informacji patrz sekcja 3.

- Substancja zaklasyfikowana jako niebezpieczna. Więcej informacji patrz sekcja 3.

- Substancja zaklasyfikowana jako niebezpieczna. Więcej informacji patrz sekcja 3.

- Substancja zaklasyfikowana jako niebezpieczna. Więcej informacji patrz sekcja 3.

- Substancja zaklasyfikowana jako niebezpieczna. Więcej informacji patrz sekcja 3.

- Substancja zaklasyfikowana jako niebezpieczna. Więcej informacji patrz sekcja 3.

- Substancja zaklasyfikowana jako niebezpieczna. Więcej informacji patrz sekcja 3.

- Substancja zaklasyfikowana jako niebezpieczna. Więcej informacji patrz sekcja 3.

- Substancja zaklasyfikowana jako niebezpieczna. Więcej informacji patrz sekcja 3.

- Substancja zaklasyfikowana jako niebezpieczna. Więcej informacji patrz sekcja 3.

- Substancja zaklasyfikowana jako niebezpieczna. Więcej informacji patrz sekcja 3.

- Substancja zaklasyfikowana jako niebezpieczna. Więcej informacji patrz sekcja 3.

- Substancja zaklasyfikowana jako niebezpieczna. Więcej informacji patrz sekcja 3.

- Substancja zaklasyfikowana jako niebezpieczna. Więcej informacji patrz sekcja 3.

- Substancja zaklasyfikowana jako niebezpieczna. Więcej informacji patrz sekcja 3.

- Substancja zaklasyfikowana jako niebezpieczna. Więcej informacji patrz sekcja 3.

- Substancja zaklasyfikowana jako niebezpieczna. Więcej informacji patrz sekcja 3.

- Substancja zaklasyfikowana jako niebezpieczna. Więcej informacji patrz sekcja 3.

- Substancja zaklasyfikowana jako niebezpieczna. Więcej informacji patrz sekcja 3.

- Substancja zaklasyfikowana jako niebezpieczna. Więcej informacji patrz sekcja 3.

- Substancja zaklasyfikowana jako niebezpieczna. Więcej informacji patrz sekcja 3.

- Substancja zaklasyfikowana jako niebezpieczna. Więcej informacji patrz sekcja 3.

- Substancja zaklasyfikowana jako niebezpieczna. Więcej informacji patrz sekcja 3.

- Substancja zaklasyfikowana jako niebezpieczna. Więcej informacji patrz sekcja 3.

- Substancja zaklasyfikowana jako niebezpieczna. Więcej informacji patrz sekcja 3.

- Substancja zaklasyfikowana jako niebezpieczna. Więcej informacji patrz sekcja 3.

- Substancja zaklasyfikowana jako niebezpieczna. Więcej informacji patrz sekcja 3.

- Substancja zaklasyfikowana jako niebezpieczna. Więcej informacji patrz sekcja 3.

- Substancja zaklasyfikowana jako niebezpieczna. Więcej informacji patrz sekcja 3.

- Substancja zaklasyfikowana jako niebezpieczna. Więcej informacji patrz sekcja 3.

- Substancja zaklasyfikowana jako niebezpieczna. Więcej informacji patrz sekcja 3.

- Substancja zaklasyfikowana jako niebezpieczna. Więcej informacji patrz sekcja 3.

- Substancja zaklasyfikowana jako niebezpieczna. Więcej informacji patrz sekcja 3.

- Substancja zaklasyfikowana jako niebezpieczna. Więcej informacji patrz sekcja 3.

- Substancja zaklasyfikowana jako niebezpieczna. Więcej informacji patrz sekcja 3.

- Substancja zaklasyfikowana jako niebezpieczna. Więcej informacji patrz sekcja 3.

- Substancja zaklasyfikowana jako niebezpieczna. Więcej informacji patrz sekcja 3.

- Substancja zaklasyfikowana jako niebezpieczna. Więcej informacji patrz sekcja 3.

- Substancja zaklasyfikowana jako niebezpieczna. Więcej informacji patrz sekcja 3.

- Substancja zaklasyfikowana jako niebezpieczna. Więcej informacji patrz sekcja 3.

- Substancja zaklasyfikowana jako niebezpieczna. Więcej informacji patrz sekcja 3.

- Substancja zaklasyfikowana jako niebezpieczna. Więcej informacji patrz sekcja 3.

- Substancja zaklasyfikowana jako niebezpieczna. Więcej informacji patrz sekcja 3.

- Substancja zaklasyfikowana jako niebezpieczna. Więcej informacji patrz sekcja 3.

- Substancja zaklasyfikowana jako niebezpieczna. Więcej informacji patrz sekcja 3.

- Substancja zaklasyfikowana jako niebezpieczna. Więcej informacji patrz sekcja 3.

Inne informacje:

Brak danych

Szczegółowa informacja toksykologiczna o substancjach:

Table with 2 columns: Węgiel sodowy, związek z tautleniem wodoru (2) and (1-Hydroksyetyleno)bisfosforian czterosiowy. Rows include: CAS: 15620-90-4 (Brak danych), EC: 239-707-6 (Brak danych), Węgiel sodu (2800 mg/kg), CAS: 497-19-8 (Brak danych), EC: 207-888-8 (Brak danych), (1-Hydroksyetyleno)bisfosforian czterosiowy (1219 mg/kg), CAS: 3794-83-0 (Brak danych), EC: 223-267-7 (Brak danych)

- Kontynuacja na następnej stronie -



Data sporządzenia: 06.03.2017 Aktualizacja: 05.08.2021 Wersja: 6 (zastępuje 5)

SEKCJA 4. INFORMACJE DOTYCZĄCE TRANSPORTU (ADR 33/2011)

- 14.1 Numer UN (numer ONZ): Brak danych
- 14.2 Prawidłowa nazwa przewozowa: Brak danych
- 14.3 Klasyfikacja zagrożenia w transporcie: Brak danych
- Należy: Brak danych
- 14.4 Grupa pakowania: Brak danych
- 14.5 Zagrożenia dla środowiska: Nie
- 14.6 Szczególne środki ostrożności dla użytkowników: Brak danych
- Przepisy szczególne: Brak danych
- Kod ograniczeń przewozu przez tunele: Brak danych
- Właściwości fizykochemiczne: patrz sekcja 9
- Ilość ograniczona: Brak danych
- 14.7 Transport luzem zgodnie z załącznikiem II do konwencji MARPOL i kodeksem IBC: Brak danych

Transport morski niebezpiecznych towarów:

Zgodnie z wymogami IMDG 39-18:

- 14.1 Numer UN (numer ONZ): UN1479
- 14.2 Prawidłowa nazwa przewozowa: MATERIAŁ UTILENIAJĄCY STAŁY I.N.O (Węgiel disodowy, związek z nadlenkiem wodoru(2: 3))
- 14.3 Klasyfikacja zagrożenia w transporcie: 5.1
- Należy: 5.1
- 14.4 Grupa pakowania: II
- 14.5 Zanieczyszczenie można: Nie
- 14.6 Szczególne środki ostrożności dla użytkowników: Nie
- Przepisy szczególne: 274, 900
- Kod EtnS: F-A, S-Q
- Właściwości fizykochemiczne: patrz sekcja 9
- Ilość ograniczona: 1 kg
- Grupa segregacji: Brak danych
- 14.7 Transport luzem zgodnie z załącznikiem II do konwencji MARPOL i kodeksem IBC: Brak danych



Transport powietrzny niebezpiecznych towarów:

Zgodnie z wymogami IATA/ICAO 2021:

- 14.1 Numer UN (numer ONZ): UN1479
- 14.2 Prawidłowa nazwa przewozowa: OXIDIZING SOLID, N.O.S. (Węgiel disodowy, związek z nadlenkiem wodoru(2: 3))
- 14.3 Klasyfikacja zagrożenia w transporcie: 5.1
- Należy: 5.1
- 14.4 Grupa pakowania: II
- 14.5 Zagrożenia dla środowiska: Nie
- 14.6 Szczególne środki ostrożności dla użytkowników: Nie
- Właściwości fizykochemiczne: patrz sekcja 9
- 14.7 Transport luzem zgodnie z załącznikiem II do konwencji MARPOL i kodeksem IBC: Brak danych



*Zmiany w stosunku do wersji poprzedniej



Data sporządzenia: 06.03.2017 Aktualizacja: 05.08.2021 Wersja: 6 (zastępuje 5)

SEKCJA 5. INFORMACJE DOTYCZĄCE PRZEPISÓW PRAWNYCH

- 16.1 Przepisy prawne dotyczące bezpieczeństwa, zdrowia i ochrony środowiska specyficzne dla substancji lub mieszaniny: Substancje karbowane do autoryzacji zgodnie z rozporządzeniem (WE) 1907/2006(REACH); Brak danych
- Substancje obecne w Załączniku XIV REACH (lista zezwoleń) i data ważności: Brak danych
- Rozporządzenie (WE) nr 1005/2009 w sprawie substancji zabójczych warstwy ozonowej: Brak danych
- Artykuł 95, ROZPORZĄDZENIE PARLAMENTU EUROPEJSKIEGO I RADY (UE) NR 528/2012: Brak danych
- ROZPORZĄDZENIE (UE) NR 648/2012, dotyczące wywozu i przywozu niebezpiecznych chemikaliów Brak danych
- Rozporządzenie (WE) nr 648/2004 w sprawie detergentów z późniejszymi zmianami: Zgodnie z tym rozporządzeniem produkt spełnia następujące kryteria:
- Zgodnie z tym rozporządzeniem spełnia kryterium biodegradowalności z Rozporządzenia (WE) nr 648/2004 o surfaktantach zawarte w tej mieszaninie spełniają kryterium biodegradowalności z Rozporządzenia (WE) nr 648/2004 o detergentach. Dane, które potwierdzają to stwierdzenie są do dyspozycji odpowiednich władz krajów członkowskich i zostaną im udostępnione na bezpośrednie życzenie lub na życzenie producenta środków czystości.

Ornamenty dotyczące zawartości:

Związków wydzielających na bieżąco	% (m/m) >= 30
Niejonowe środki powierzchniowo czynne	% (m/m) <= 5
Fosforany	% (m/m) <= 5
Fenole	% (m/m) <= 5

Seweso III:

Brak danych

Ograniczenia w sprzedaży i stosowaniu niektórych niebezpiecznych substancji i mieszanin (Załącznika XVII REACH, etc.):

Brak danych

Szczegółowe postanowienia dotyczące ochrony ludzi lub środowiska:

Zaleca się wykorzystać informacje zebrane w niniejszej karcie charakterystyki jako wstępne dane służące do oszacowania miejscowego zagrożenia w celu podjęcia niezbędnych kroków zapobiegających wystąpieniu ryzyka związanego z obchodzeniem się z tym produktem, a także z jego stosowaniem, przechowywaniem i usuwaniem.

Inne przepisy:

SEKCJA 15. INFORMACJE DOTYCZĄCE PRZEPIŚCÓW PRAWNYCH OGRANICZEŃ

Rozporządzenie (WE) nr 1907/2006 Parlamentu Europejskiego i Rady z dnia 18 grudnia 2006 r. w sprawie rejestracji, oceny, udzielenia zezwoleń i stosowania ograniczeń w zakresie chemikaliów (REACH), utworzenia Europejskiej Agencji Chemikaliów, zmiany dyrektywy 1999/45/WE oraz uchylające rozporządzenie Rady (EWG) nr 793/93 i Rozporządzenie Komisji (WE) nr 1488/94, jak również dyrektywę Rady 76/1769/EWG i dyrektywę Komisji 91/155/EWG, 93/105/WE i 2000/217/WE z późniejszymi zmianami

Rozporządzenie Parlamentu Europejskiego i Rady (WE) nr 1272/2008 z dnia 16 grudnia 2008 r. w sprawie klasyfikacji, oznakowania i pakowania substancji i mieszanin, zmieniającej dyrektywę 67/548/EWG i 1999/45/WE oraz zmieniająca rozporządzenie (WE) nr 1907/2006 z późniejszymi zmianami

Ustawa z dnia 25 lutego 2011 r. o substancjach chemicznych i ich mieszaninach (t.j. Dz.U. 2020, poz. 2289)

Obwieszczenie Ministra Gospodarki, Pracy i Polityki Społecznej z dnia 28 sierpnia 2003 r. w sprawie ogłoszenia jednolitego tekstu rozporządzenia Ministra Pracy i Polityki Społecznej w sprawie ogólnych przepisów bezpieczeństwa i higieny pracy (Dz.U. 2003 nr 169, poz. 1650 z późniejszymi zmianami)

Rozporządzenie Ministra Zdrowia z dnia 2 lutego 2011 r. w sprawie badań i pomiarów czynników szkodliwych dla zdrowia w środowisku pracy (Dz.U. Nr 33, poz. 166 z 2011 r.)

Ustawa z dnia 14 grudnia 2012r. o odpadach (t.j. Dz.U. 2021, poz. 779).

Ustawa z dnia 14 października 2015r. o produktach biobójczych (t.j. Dz.U. 2021, poz. 24).

Dyrektywa Komisji 2000/39/WE z dnia 8 czerwca 2000 r. ustanawiająca plewuszą listę substancji biobójczych (t.j. Dz.U. 2021, poz. 24).

Ustawa z dnia 15 maja 2015 r. o substancjach zubożających warstwę ozonową oraz o niektórych fluorowanych gazach cieplarnianych (t.j. Dz.U. 2020, poz. 2065)

Rozporządzenie Ministra Zdrowia z dnia 30 grudnia 2004 r. w sprawie bezpieczeństwa i higieny pracy związanej z występowaniem w miejscu pracy czynników chemicznych (t.j. Dz.U. 2016 nr 0, poz. 1488)

Ustawa z dnia 29 lipca 2005 r. o przeciwdziałaniu narkomanii (t.j. Dz.U. 2020, poz. 2050)

Rozporządzenie Ministra Zdrowia z dnia 24 lipca 2012 r. w sprawie substancji chemicznych, ich mieszanin, czynników lub procesów technologicznych o działaniu rakotwórczym lub mutagennym w środowisku pracy (t.j. Dz.U. 2016, nr 0, poz. 1117 z późniejszymi zmianami)

Rozporządzenie Ministra Rodziny, Pracy i Polityki Społecznej z dnia 12 czerwca 2018 r. w sprawie najwyższych dopuszczalnych stężeń i natężeń czynników szkodliwych dla zdrowia w środowisku pracy (Dz.U. 2018, poz. 1286 z późniejszymi zmianami)

Ocena bezpieczeństwa chemicznego:
Ocena bezpieczeństwa chemicznego nie została wykonana

152

SEKCJA 18. INNE INFORMACJE OGRANICZEŃ

Przeplisy dotyczące Kart Charakterystyki
Niniejsza karta charakterystyki powstała zgodnie z ANEKSEM II-Proradnik dla osób sporządzających Karty Charakterystyki do Rozporządzenia (WE) Nr 1907/2006 (Rozporządzenia (UE) Nr 2015/830)

Zmiany w stosunku do poprzedniej karty bezpieczeństwa wpływające na zarządzanie ryzykiem:
Substancje, które mają wpływ na klasyfikację (SEKCJA 2):
- Substancje wycofane
- Według dysosodowy związek z nadlenkiem wodoru (2-3) (15630-89-4)
- (1-Hydroksyetyleno)bisofonian czterosodowy (3794-83-0)
- Alkohol, C11-15, drugorzędowe, etoksylowane (68131-40-8)

Rozporządzenie nr 1272/2008 (CLP) (SEKCJA 2, SEKCJA 16):
- Pliksozany
- Zmiany wskazujące rodzaj zagrożenia
INFORMACJE DOTYCZĄCE TRANSPORTU (SEKCJA 14):
- Numer UN (numer OXZ)
- Grupa pakowania

Telexy z rozporządzenia wspomnianego w sekcji 2:
H302: Działa szkodliwie po połknięciu.
H318: Powoduje poważne uszkodzenie oczu.
H319: Działa drażniąco na skórę.

Telexy z rozporządzenia wspomnianego w sekcji 3:
Podane zwroty nie dotyczą samego produktu, skrzą wyłączenie do celów informacyjnych i odnoszą się do poszczególnych składników, pojawiających się w rozdziale 3.

Rozporządzenie nr 1272/2008 (CLP):
Acute Tox. 4: H302 - Działa szkodliwie po połknięciu.
Eye Irrit. 1: H318 - Powoduje poważne uszkodzenie oczu.
Eye Irrit. 2: H319 - Działa drażniąco na oczy.
Dk. Sol. 2: H272 - Może intensyfikować pożar, utleniając.
Skin Irrit. 2: H315 - Działa drażniąco na skórę.
STOT SE 3: H335 - Może powodować podrażnienie dróg oddechowych.

Rady dotyczące wykształcenia personelu:
Zaleca się aby personel, który będzie miał styczność z tym produktem został przeszkolony w stopniu podstawowym w zakresie bezpieczeństwa pracy w celu uławnienia zrozumienia i interpretacji karty charakterystyki oraz etykiety produktu.

Główne źródła literatury:
<http://echa.europa.eu>
<http://eur-lex.europa.eu>

Skróty użyte w tekście:



SEKCJA 11. INNE INFORMACJE (Główny tytuł)

Klas. dost.: Klasyfikacja dostawcy
ADR: międzynarodowa konwencja dotycząca drogowego przewozu towarów i ładunków niebezpiecznych
IMDG: Międzynarodowy kodeks ładunków niebezpiecznych
IATA: Międzynarodowe Zrzeszenie Przewoźników Powietrznych
ICAO: Międzynarodowa Organizacja Lotnictwa Cywilnego
GHS: Chemiczne zapotrzebowanie tlenu (ChZT)
BZT: Biochemiczne zapotrzebowanie tlenu (BZTm) w ciągu 5 dób
BCF: współczynnik biokoncentracji
Log POW: logarytm współczynnika podziału oktanol/woda
NDSch: najwyższe dopuszczalne stężenie chwilowe
EC50: stężenie skuteczne (stężenie składnika, przy którym 50% organizmów wykazuje skutek w określonym czasie)
LD50: medianna dawka śmiertelna
LC50: medianne stężenie śmiertelne
EC50: medianne stężenie efektywne
PBT: zdolność toksycznych substancji do bioakumulacji
vPvB: bardzo duża zdolność toksycznych substancji do bioakumulacji
IWD: środki ochrony indywidualnej
STP: oczyszczalnie ścieków
Henry: rozpuszczalność danego składnika w roztworze w zależności od ciśnienia cząstkowego tego składnika nad roztworem
EC: Numer EINECS I ELINCS (patrz również EINECS I ELINCS)
EINECS: Europejski wykaz istniejących substancji o znaczeniu komercyjnym
ELINCS: Europejski wykaz zgłoszonych substancji chemicznych CEN: Europejski Komitet Normalizacyjny
STOT: działania toksyczne na narządy docelowe
Koc: współczynnik podziału normalizowany na zawartość węgla organicznego, określa stopień absorpcji substancji organicznych w glebie
DNEL: pułkowy poziom narażenia niepowodujący zmian
PNEC: przewidywane stężenie niepowodujące zmian w środowisku
BDD: numer rejestrowy Z.Bazy Danych o Odpadach
UFI: niepowtarzalny identyfikator produktu czymnej
IARC: Międzynarodową Agencję Badań nad Rakiem

** Zmiany w stosunku do wersji poprzedniej

Informacji zawista w niniejszej karcie Charakterystyki została oparta na źródłach i wiedzy technicznej oraz obowiązkowym prawie na podstawie przepisów Unii Europejskiej, a jej skuteczność nie może zostać w pełni zapewniona. Nie można traktować niniejszej informacji jako gwarancji skuteczności produktu, jednak sam produkt odpowiada za wszelkie odpowiedzialności użytkowników. Informacje zawarte w tej karcie charakterystyki odnosić się wyłącznie do danego produktu, którego nie wolno stosować w celach innych od tych, które zostały w niej określone.

- Kontenec arkusza danych dotyczących bezpieczeństwa

SEKcja 1 IDENTYFIKACJA SUBSTANCJI I MIESZANINY IDENTYFIKACJA PRZEDSIĘBIORSTWA

- 1.1 Identyfikator produktu:
Inne sposoby identyfikacji:
Brak danych
- 1.2 Numer rejestracji produktu:
6046715
Istotne zidentyfikowane zastosowania substancji lub mieszaniny oraz zastosowania odrzucone:
Zastosowanie zalecane: Środek czyszczący dezynfekujący. Wyłącznie dla użytkownika profesjonalnego
Quatroles Extra - płynny koncentrat do jednoczesnego mycia i dezynfekcji powierzchni w obszarze medycznym, w gastronomii, domach opieki, sanatoriach, siłowniach, salach fitness i SPA, salach fryzjerskich, kosmetycznych, solariumach (do dezynfekcji łóżek do opalania), gablinach masażu i tarazach, przedszkolach, szkołach oraz do dezynfekcji powierzchni znajdujących się w publicznych miejscach. Produkt posiada działanie bakteriobójcze, grzybobójcze, drożdżakobójcze i wirusobójcze. Preparat można stosować na wszelkie powierzchnie podłogowe i ponad podłogowe (ściany, drzwi, blaty, szafki, stoły, leżanki, toalety) oraz do mycia i dezynfekcji akcesoriów fryzjerskich.
Zastosowanie odrzucone: Każdy rodzaj zastosowania nie wymieniony powyżej oraz w punkcie 7.3
- 1.3 Dane dotyczące dostawcy karty charakterystyki:
MEDISEPT Sp. z o.o.
Konopnica 159C
21-030 Motycz - lubelskie - Polska
Tel.: +48 81 535 22 92
g.gromadzki@medisept.pl
https://medisept.pl/
BDO: 000001634
- 1.4 Numer telefonu alarmowego: 81 535 22 92 w godz. 8.00 – 16.00
112 (ogólny telefon alarmowy)
998 (straż pożarna)
999 (pogotowie medyczne)

SEKcja 2 IDENTYFIKACJA ZAGROZENIA

- 2.1 Klasyfikacja substancji lub mieszaniny:
Rozporządzenie nr 1272/2008 (CLP):
Klasyfikacja tego produktu została przeprowadzona zgodnie z Rozporządzeniem nr 1272/2008 (CLP).
Acute Tox. 4: Toksyczność ostra (drogą pokarmową), kategoria zagrożenia 4, H302
Aquatic Chronic 1: H410 - Działania szkodliwe dla środowiska wodnego - zagrożenie ostre, kategoria 1, H400
Aquatic Chronic 2: Szwaryjące zagrożenie dla środowiska wodnego - zagrożenie przewlekłe, kategoria 2, H411
Eye Dam. 1: Poważne uszkodzenie oczu / działanie drażniące na oczy, kategoria zagrożenia 1, H318
Skin Corr. 1B: Działanie żrące / drażniące na skórę, kategoria zagrożenia 1B, H314
STOT RE 2: Działanie toksyczne na narządy docelowe - narazenie powtarzane, kategoria zagrożenia 2, H373
- 2.2 Elementy oznakowania:
Rozporządzenie nr 1272/2008 (CLP):
Niebezpieczeństwo
- Zwroty wskazujące rodzaj zagrożenia:
Acute Tox. 4: H302 - Działania szkodliwe po połknięciu.
Aquatic Chronic 1: H410 - Działania szkodliwe na organizmy wodne, powodujące długotrwałe szkody.
Skin Corr. 1B: H314 - Powoduje poważne oparzenia skóry oraz uszkodzenia oczu.
STOT RE 2: H373 - Może powodować uszkodzenie narządów poprzez długotrwałe lub narazenie powtarzane (listna).
Zwroty wskazujące środki ostrożności:

SEKcja 2 IDENTYFIKACJA ZAGROZENIA (CBP dalszy)

- P273: Unikać uwolnienia do środowiska.
P280: Stosować rękawice ochronne/ochronę oczu/ochronę twarzy.
P301+P330+P331: W PRZYPADKU POŁKNIECIA: Wypłukać usta. NIE wywoływać wymionów.
P303+P361+P353: W PRZYPADKU KONTAKTU ZE SKÓRĄ (lub z miasmami): Natychmiast zdjąć całą zanieczyszczoną odzież.
Spłukać skórę pod strumieniem wody lub przyszluciem.
P305+P351+P338: W PRZYPADKU DOSTANIA SIĘ DO OCZU: Ostrożnie płukać wodą przez kilka minut. Wyjąć soczewki kontaktowe, jeżeli są; można je łatwo usunąć. Nadal płukać.
P310: Natychmiast skontaktować się z OŚRODKIEM ZATRUCI/lekarzem.
P501: Zawartość/pojemnik usunąć do zbiorników zgodnie z prawem dotyczącym odpowiednio odpadów niebezpiecznych lub pojemników i odpadów w pojemnikach.
Informacja uzupełniająca:
EUH208: Zawiera Dipentem. Może powodować wystąpienie reakcji alergicznej.
Substancje, które mają wpływ na klasyfikację
N-(2-amino-propyl)-N-dodecylpiperano-1,3-diamina; Poli(oksy-1,2-etanodiol)-alfa- β -(didecylmetyloamino)etylo)-omega - hydroksy- propolanin (sól) (Barleap 26); Izotridekanol etoksylowany (9 mol EO); Chlorek didecylodimetyloamoniomium
Inne zagrożenia:
2.3 Produkt nie spełnia kryteriów PBT/vPvB.

SEKcja 3 SKŁAD INFORMATYWA O SKŁADNIKACH

Zgodnie z Załącznikiem II do Rozporządzenia (WE) nr 1907/2006 (punkt 3). Produkt zawiera:

Składnik	Składnik	Klas. dest.
N-(2-amino-propyl)-N-dodecylpiperano-1,3-diamina*	Acute Tox. 4: H302; Aquatic Acute 1: H400; Aquatic Chronic 1: H410; Skin Corr. 1B: H314; STOT RE 2: H373 - Niebezpieczeństwo	10 - 05 %
2,2,2-trifluoroetyloamoniol*	Eye Irrit. 2: H319 - Uwaga	25 - 10 %
Poli(oksy-1,2-etanodiol)-alfa- β -(didecylmetyloamino)etylo)-omega - hydroksy- propolanin (sól)	Acute Tox. 4: H302; Aquatic Acute 1: H400; Aquatic Chronic 1: H410; Skin Corr. 1B: H314 - Niebezpieczeństwo	25 - 10 %
Izotridekanol etoksylowany (9 mol EO)*	Acute Tox. 4: H302; Eye Dam. 1: H318 - Niebezpieczeństwo	1 - 0,5 %
Chlorek didecylodimetyloamoniol*	Acute Tox. 4: H302; STOT RE 2: H373 - Uwaga	1 - 0,5 %



SEKCJA 3. SKŁAD I INFORMACJA O SKŁADNIKACH (OBRÓBKA)

Preparat	ATP QLPD
CAS: 138-863	
EC: 203-030-007	
REACH: Nie dotyczy	

Aquatic Acute 1; H400; Aquatic Chronic 1; H410; Hm. 3; H226; Stm. Hm. 2; H315; Stm. Sen. 1; H317; Unogp

* Substancje słabo zagrożone dla zdrowia lub środowiska, zgodnie z wytycznymi Komisji (UE) nr 2015/830

Więcej informacji nt. zagrożeń stwarzanych przez substancje – patrz sekcja 11, 12 i 16

SEKCJA 4. ŚRODKI PIERWSZEJ POMOCY

- 4.1 Opis środków pierwszej pomocy:**

Należy natychmiast wezwać lekarza i pokazać mu Kartę Charakterystyki produktu.
Przez wdychanie:
Produkt nie zawiera substancji zaklasyfikowanych jako niebezpieczne podczas wdychania, ale w razie wystąpienia objawów zatrucia należy wypróżnić poszkodowanego ze strony narządów i zapewnić mu dostęp świeżego powietrza. Skonsultować się z lekarzem, jeśli objawy nie ustąpią lub ulegną nasileniu.
Przez kontakt ze skórą:
Zdejmij zanieczyszczone ubranie i buty, oczyść skórę lub umyć poszkodowanego mydłem naturalnym, splukując obficie zimną wodą. W przypadku powierzchni należy się udać do lekarza. Jeżeli mieszanika spowodowała oparzenia lub odmrowienia, nie wolno zdejmować ubrania z poszkodowanego, gdyż w sytuacji, gdy ubranie jest przylepione do skóry, może to spowodować jeszcze większe obrażenia. Jeśli na skórze pojawiają się pęcherze, nie wolno ich przekłamywać, ponieważ może to zwiększyć ryzyko infekcji.
Przez kontakt z oczami:
Obficie płucz oczy wodą o temperaturze pokojowej przez 15 minut. Nie dopuść do tego, aby poszkodowany tarł lub zamykał oczy. Jeżeli poszkodowany nosi soczewki kontaktowe, należy je usunąć o ile nie są przyklejone do oka, w przeciwnym razie można spowodować dalsze obrażenia. We wszystkich przypadkach, po umyciu poszkodowanego, należy jak najszybciej skonsultować się z lekarzem i pokazać mu Kartę Charakterystyki produktu.
Przez połknięcie / aspirację:
Należy natychmiast wezwać lekarza i pokazać mu Kartę Charakterystyki produktu. Nie wywołuj wymiotów, gdyż wyrzucenie treści żołądka może uszkodzić błonę śluzową górnej sekcji układu pokarmowego, a także może dojść do jej aspiracji. Przypłukaj usta i gardło, ponieważ najprawdopodobniej zostały zanieczyszczone przy połknięciu. W razie urazy przydomności nie podawać nic drogią ustną aż do konsultacji z lekarzem. Zapewnić poszkodowanemu spokój.
4.2 Najważniejsze ostre i opóźnione objawy oraz skutki narządów:
Ostre i opóźnione skutki narządów podano w sekcji 2.1.11.
- 4.3 Wskazania dotyczące wszelkiej medycynistawej pomocy lekarskiej i szpitalnego postępowania z poszkodowanymi:**
Brak danych

SEKCJA 5. POSTĘPOWANIE W PRZYPADKU POŻARU

- 5.1 Środki gaśnicze:**
Odpowiednie środki gaśnicze:
Produkt zawierający substancje łatwopalne, niepalny w normalnych warunkach postępowania, magazynowania i użytkowania. W razie zapalenia na skutek niewłaściwego postępowania, magazynowania lub użytkowania należy raczej stosować gaśnicę proszkową (proszek ABC). Zgodnie z rozporządzeniem w sprawie urządzeń ochrony przeciwpożarowej.
Niewłaściwe środki gaśnicze:
NIE ZAŁEŻA SIĘ używać wody bieżącej jako środka gaśniczego.
- 5.2 Szczególne zagrożenia związane z substancją lub mieszaniną:**
W wyniku spalania lub rozkładu termicznego powstają subprodukty reakcji, które mogą być wysoko toksyczne i w konsekwencji mogą stanowić poważne zagrożenie dla zdrowia.
- 5.3 Informacje dla straży pożarnej:**
W zależności od rozmiarów pożaru może się okazać konieczne zastosowanie kompletnej odzieży ochronnej i autonomicznego sprzętu do oddychania. Należy mieć do dyspozycji minimalny zasób urządzeń awaryjnych i środków działania (Noce przeciwpożarowe, podprężna apteczka) zgodnie z Dyrektywą 89/654/EC.

- Kontynuacja na następnej stronie -

SEKCJA 5. POSTĘPOWANIE W PRZYPADKU POŻARU (OBRÓBKA)

Dodatkowe postanowienia:
Działania z tymi substancjami wewnątrz Placem Awaryjnym i innymi informacjami opisującymi postępowanie w razie wypadków i innych sytuacji awaryjnych. Unieszkodliwić wszystkie źródła zapłonu. W razie pożaru, schłodzić nieczystą i zbiornik służący do przechowywania produktów podanych na zapalenie, wyciągnąć lub wypuch BLEVE na skutek wysokiej temperatury. Nie dopuścić, aby produkty wykorzystane do gaszenia pożaru dostały się do zbiornika z wodą.

SEKCJA 6. POSTĘPOWANIE W PRZYPADKU NIEZAMIERZONEGO UJAWNIENIA DO ŚRODOWISKA

- 6.1 Indywidualne środki ostrożności, wyposażenie ochronne i procedury w sytuacjach awaryjnych:**
Zabezpieczyć uwalnienie produktu, o ile czynność ta nie stanowi zagrożenia dla osób, które ją wykonują. Ewakuować miejsca i usunąć z niego osoby, które nie mają należycy kontaktów ochronny. W razie ewentualnego kontaktu z rozlanym produktem należy obowiązkowo zastosować środki ochrony osobistej (patrz sekcja 8). W pierwszych rzędach należy zapobiec powstaniu łatwopalnych mieszanin powietrza z parami, zarówno poprzez wentylację jak i zastosowanie środków Inertyzującego. Unieszkodliwić wszystkie źródła zapłonu. Wyeliminować ładunki elektrostatyczne poprzez powieszenie uziemienia i wzajemnego połączenia wszystkich przewodzących, na których może powstać elektryczność statyczna.
6.2 Środki ostrożności w zakresie ochrony środowiska:
Produkt został sklasyfikowany jako niebezpieczny dla środowiska. Nie dopuścić do skażenia wód gruntowych, powierzchniowych, cieków wodnych, gleby i kanalizacji. Wchłonięty produkt przechowywać w szczelnie zamkniętych opakowaniach. Powiadomić odpowiednie władze w razie narażenia ogółu społeczeństwa lub środowiska.
6.3 Metody i materiały zapobiegające rozprzestrzenieniu się skażenia i służące do usunięcia skażenia:
Zaleca się:
Wchłonięty rozlany produkt za pomocą piasku lub neutralnego absorbentu i przemieść go w bezpieczne miejsce. Nie używać do wchłaniania trocin lub innych łatwopalnych absorbentów. Wszelkie uwagi dotyczące usuwania produktu można znaleźć w sekcji 13.
6.4 Odnieślenia do innych sekcji:
Patrz również p.8 i 13.

SEKCJA 7. POSTĘPOWANIE Z SUBSTANCJAMI I MIESZANINAMI DRAŻNIĄCYMI

- 7.1 Środki ostrożności dotyczące bezpiecznego postępowania:**
A- Środki ostrożności niezbędne dla bezpiecznego obchodzenia się z produktem.
W kwestii zapobiegania zagrożeniom w miejscu pracy należy postępować zgodnie z obowiązującym prawem. Przechowywać opakowania szczelnie zamknięte. Kontrolować wyciek i odpady, usuwając je bezpiecznymi metodami (sekcja 6). Nie dopuścić do samostopnego uwalniania z pojemników. Zachować porządek i czystość podczas obchodzenia się z niebezpiecznymi produktami.
B- Zalecenia techniczne w kwestii zapobiegania pożarom i wybuchom.
Nie dopuścić do parowania produktu, gdyż zawiera substancje łatwopalne, których pary mogą tworzyć z powietrzem mieszaniny łatwo się zapalające w obecności źródła zapłonu. Kontrolować źródła zapłonu (telefony komórkowe, iskry) i przelanie produktu powoli aby nie doprowadzić do powstania ładunków elektrostatycznych. Informacje na temat warunków i substancji, których należy unikać można znaleźć w sekcji 10.
C- Zalecenia techniczne zapobiegające zagrożeniom toksykologicznym.
Nie jeść, ani nie pić podczas stykania się z produktem, po zakończeniu czynności umyć ręce odpowiednim środkiem czyszczącym.
D- Zalecenia techniczne zapobiegające zagrożeniom dla środowiska.
W związku z zagrożeniem jakie ten produkt stanowi dla środowiska naturalnego, zaleca się nim manipulować w miejscu, które posiada czujniki kontroli zanieczyszczenia w razie jego rozlania, a także przechowywać w jego pobliżu materiał absorbujący.
7.2 Warianty bezpiecznego magazynowania, w tym informacje dotyczące wszelkich wzajemnych niebezpieczeństw:
A- Techniczne aspekty przechowywania.
Min. temp.: 5 °C
Maks. temp.: 25 °C
Maksymalny czas: 36 miesięcy
B- Ogólne warunki przechowywania.
Unikać źródeł ciepła, promieniowania i elektrostatyki. Przechowywać z dala od środków spożywczych. Więcej informacji patrz sekcja 10.5.

- Kontynuacja na następnej stronie -



Data sporządzenia: 11.03.2014 Aktualizacja: 15.04.2021 Wersja: 7 (zastępuje 6)

SEKCJA 7. POSTĘPOWENIE Z SUBSTANCJAMI I IZOLACJĄ WYDZIAŁU WYKONAWCIE (C-10) DALISZ

7.3 Szczególne zastosowanie(-) końcowe:

Przygotować roztwór roboczy środka poprzez rozcieńczenie z wodą w odpowiedniej proporcji. Wybór stężenia zależy od pożądanego spektrum i czasu działania. W celu otrzymania stężenia 0,5% należy 5 ml koncentratu rozpuścić w 995 ml wody. Powierzchnia po dezynfekcji nie wymaga mycia wodą. W przypadku dezynfekcji powierzchni mających kontakt z żywnością należy spłukać je wodą pitną. Nie łączyć z innymi środkami czyszczącymi lub dezynfekującymi. Przed użyciem przeczytać ulotkę informacyjną. Nie łączyć z innymi środkami czyszczącymi lub dezynfekującymi. Wybór przeznaczony do zastosowania przez profesjonalnego użytkownika.

8.1 Parametry dotyczące kontroli:

Wartości graniczne narażenia zawodowego należy kontrolować w odniesieniu do następujących substancji:

Dz.U. 2018 poz. 1286:	Wartość graniczna narażenia zawodowego	Wartość graniczna narażenia zawodowego
2-(2-bromoetoksy)etanol	10 mg/m ³	10 mg/m ³
CAS: 112-34-5 EC: 203-961-6	10 mg/m ³	10 mg/m ³
Etano-1,2-diol	15 mg/m ³	15 mg/m ³
CAS: 107-21-1 EC: 203-473-3	15 mg/m ³	15 mg/m ³

DNEL (Pracowników):

N-(3-aminopropyl)-N-dodecylpropano-1,3-diamina	Brak danych	Brak danych	Brak danych
CAS: 2372-82-9	Brak danych	Brak danych	Brak danych
EC: 219-145-8	Brak danych	1029 mg/m ³	Brak danych
2-(2-bromoetoksy)etanol	Brak danych	Brak danych	Brak danych
CAS: 112-34-5	Brak danych	Brak danych	Brak danych
EC: 203-961-6	Brak danych	101,2 mg/m ³	67,5 mg/m ³
Poliolefin-1,2-etanodiol, alfa-(2-didecylamino)amino-etylolefin-omega-hydroksy, propantan (sol) (Bactap 26)	Brak danych	Brak danych	Brak danych
CAS: 94667-33-1	Brak danych	Brak danych	Brak danych
EC: 619-057-3	Brak danych	Brak danych	Brak danych
Izotridekanol etoksylozony (9 mol EO)	Brak danych	Brak danych	Brak danych
CAS: 69011-36-5	Brak danych	Brak danych	Brak danych
EC: 500-241-6	Brak danych	Brak danych	Brak danych
Etano-1,2-diol	Brak danych	Brak danych	Brak danych
CAS: 107-21-1	Brak danych	Brak danych	Brak danych
EC: 203-473-3	Brak danych	Brak danych	Brak danych

DNEL (Populacji):

N-(3-aminopropyl)-N-dodecylpropano-1,3-diamina	Brak danych	Brak danych	Brak danych
CAS: 2372-82-9	Brak danych	Brak danych	Brak danych
EC: 219-145-8	Brak danych	Brak danych	Brak danych
2-(2-bromoetoksy)etanol	Brak danych	Brak danych	Brak danych
CAS: 112-34-5	Brak danych	Brak danych	Brak danych
EC: 203-961-6	Brak danych	Brak danych	Brak danych
Poliolefin-1,2-etanodiol, alfa-(2-didecylamino)amino-etylolefin-omega-hydroksy, propantan (sol) (Bactap 26)	Brak danych	Brak danych	Brak danych
CAS: 94667-33-1	Brak danych	Brak danych	Brak danych
EC: 619-057-3	Brak danych	Brak danych	Brak danych
Izotridekanol etoksylozony (9 mol EO)	Brak danych	Brak danych	Brak danych
CAS: 69011-36-5	Brak danych	Brak danych	Brak danych
EC: 500-241-6	Brak danych	Brak danych	Brak danych



Data sporządzenia: 11.03.2014 Aktualizacja: 15.04.2021 Wersja: 7 (zastępuje 6)

SEKCJA 8. KONTROLA NARAŻENIA ŚRODKIEM OCHRONY INDYWIDUALNEJ (C-9) DALISZ

Etano-1,2-diol	Brak danych	Brak danych	Brak danych	Brak danych
CAS: 107-21-1	Brak danych	Brak danych	Brak danych	Brak danych
EC: 203-473-3	Brak danych	Brak danych	Brak danych	Brak danych
PNEL:				
N-(3-aminopropyl)-N-dodecylpropano-1,3-diamina	0,18 mg/L	Brak danych	Brak danych	0,001 mg/L
CAS: 2372-82-9	45,34 mg/kg	Brak danych	Brak danych	0 mg/L
EC: 219-145-8	0 mg/L	Brak danych	Brak danych	32 mg/kg
2-(2-bromoetoksy)etanol	200 mg/L	Brak danych	Brak danych	0,13 mg/kg
CAS: 112-34-5	0,32 mg/kg	Brak danych	Brak danych	1,1 mg/L
EC: 203-961-6	11 mg/L	Brak danych	Brak danych	0,11 mg/L
Poliolefin-1,2-etanodiol, alfa-(2-didecylamino)amino-etylolefin-omega-hydroksy, propantan (sol) (Bactap 26)	0,056 g/kg	Brak danych	Brak danych	4,4 mg/kg
CAS: 94667-33-1	0,118 mg/L	Brak danych	Brak danych	0,44 mg/kg
EC: 619-057-3	2,88 mg/kg	Brak danych	Brak danych	0,001 mg/L
Izotridekanol etoksylozony (9 mol EO)	Brak danych	Brak danych	Brak danych	5,3 mg/kg
CAS: 69011-36-5	Brak danych	Brak danych	Brak danych	Brak danych
EC: 500-241-6	1,4 mg/L	Brak danych	Brak danych	0,074 mg/L
Chlorek aldehydodimeyluammonium	0,1 mg/L	Brak danych	Brak danych	0,007 mg/L
CAS: 7173-61-5	0,015 mg/L	Brak danych	Brak danych	0,604 mg/kg
EC: 230-625-2	Brak danych	Brak danych	Brak danych	0,06 mg/kg
Etano-1,2-diol	0,14 mg/L	Brak danych	Brak danych	0,0011 mg/L
CAS: 107-21-1	1,4 mg/kg	Brak danych	Brak danych	0,00071 mg/L
EC: 203-473-3	1,68 mg/kg	Brak danych	Brak danych	61,86 mg/kg
	199,5 mg/L	Brak danych	Brak danych	6,186 mg/kg
	1,68 mg/kg	Brak danych	Brak danych	10 mg/L
	10 mg/L	Brak danych	Brak danych	37 mg/kg
	Brak danych	Brak danych	Brak danych	Brak danych

8.2 Kontrola narażenia:

A- Ogólne środki bezpieczeństwa i higieny w miejscu pracy.

Jako środki zapobiegawcze zaleca się stosowanie odzieży ochronnej oznaczonej „oznakowaniem CE”. Więcej informacji na temat odzieży ochronnej (przechowywanie, stosowanie, czyszczenie, konserwacja, masa ochronna...) można uzyskać w broszurze informacyjnej udostępnionej przez producenta odzieży ochronnej. Wskazówki zawarte w tym miejscu dotyczą czystego produktu. Wskazówki dotyczące produktu rozcieńczonego mogą się różnić w zależności od stopnia rozcieńczenia, zastosowania, metody aplikacji, itd. Przy określaniu obowiązków instalacji natywnych ratunkowych i/lub urządzeń do płukania oczu i mycia twarzy zaleca się zastosowanie wyżej wymienionych przepisów dotyczących przechowywania produktów chemicznych. Więcej informacji można znaleźć w sekcji 7.11.7.2

Wszystkie informacje zawarte w tym punkcie - z uwagi na brak informacji dotyczących wyposażenia ochronnego posiadanego przez firmę - należy traktować jako zalecenie w celu zapobieżenia powstaniu zagrożenia w pracy z produktem





B- Ochrona dróg oddechowych.

W przypadku powstania mgły lub w sytuacji, gdy zostanie przekroczony najwyższe dopuszczalne stężenie konieczne będzie zastosowanie ochrony dróg oddechowych.


C- Szczególna ochrona rąk.

Data sporządzenia: 11.03.2014 Aktualizacja: 15.04.2021 Wersja: 7 (zastępuje 6)


SEKCJA B KONTROLA NARAZENIA ŚRODKI OCHRONY INDYWIDUALNEJ (Ciepły ciecz)

 Obciążenie ochrona rąk	 CE CAT III	EN ISO 374-1:2011/6:41:2018 EN ISO 374-2:2011/6:41:2018 EN 609:2004/4:1:2010	Czas ochronnego działania (Breakthrough Time) połowy przez produkt musi być dłuższy niż czas stosowania produktu. Nie stosować ferrow ochronnych po kontakcie produktu ze skórą.
 Obciążenie ochrona oczu	 CE CAT II	EN 166:2002 EN ISO 407:2018	Czyścić codziennie i regularnie. Kierując się zgodnie z zaleceniami producenta. Zwraca się stosowanie w przypadku ryzyka rozprysku cieczy.

E- Ochrona ciała

 Obciążenie ochrona ciała	 CE CAT I	EN 13030:2005 EN ISO 13682:2013, EN 184:1994	Wymyć, jeśli występuje jakikolwiek kontakt uszkodzenia. W przypadku długotrwałego narażenia na działanie produktu, użytkownikom profesjonalnym przetrzeć go (ISO 6524:2013, EN ISO 6524:2005, EN ISO 13682:2013, EN 184:1994
--	--	---	--

F- Dodatkowe środki ochrony awaryjnej

 Przebieg awaryjny	ANSI Z388-1 ISO 3864-1:2011, ISO 3864-4:2011	DIN 12 899 ISO 3864-1:2011, ISO 3864-4:2011	Przyjąć do punkta oczu
--	---	--	------------------------

Kontrola narazenia środowiska:
Na mocy prawa wspólnotowego dotyczącego ochrony środowiska zaleca się nie dopuszczać do przedostania się produktu oraz
jego opakowań do środowiska. Więcej informacji patrz sekcja 7.1.

Lotne związki organiczne:
Zgodnie z wyznaczeniami Dz. U. 2020, poz. 1860, ten produkt ma następujące właściwości:
LZO (Zawartość): 1,11 % masa
Stężenie LZO 20 °C: 10,88 kg/m³ (10,88 g/l)
Średnia liczba węgli: 6,14
Średnia masa cząsteczkowa: 94,21 g/mol

SEKCJA G WŁAŚCIWOŚCI FIZYCZNE I CHEMICZNE

9.1 Informacje na temat podstawowych właściwości fizycznych i chemicznych:
Aby uzyskać pełne informacje patrz arkusz danych produktu.

Wygląd fizyczny:
Stan skupienia 20 °C: Ciecz
Wygląd: Ciecz
Kolor: Żółtawy
Zapach: Alkoholowy
Próg zapachu: Brak danych *

Łatwość:
Temperatura wrzenia przy ciśnieniu atmosferycznym: 118 °C

*Brak informacji nt. zagrożień wywołanych przez produkt

Data sporządzenia: 11.03.2014 Aktualizacja: 15.04.2021 Wersja: 7 (zastępuje 6)

SEKCJA 9 WŁAŚCIWOŚCI FIZYCZNE I CHEMICZNE (Ciepły ciecz)

Prężność par 20 °C: 2291 Pa
Prężność par 50 °C: 12065,43 Pa (12,07 kPa)
Szybkość parowania: Brak danych *
Charakterystyka produktu:
Gęstość 20 °C: 975 - 985 kg/m³
Gęstość względna 20 °C: 0,99
Lepkość dynamiczna 20 °C: Brak danych *
Lepkość kinematyczna 20 °C: Brak danych *
Lepkość kinematyczna 40 °C: Brak danych *
Stężenie: 11,1 - 11,85
pH: Brak danych *
Współczynnik podziału n-octanol/woda 20 °C: Brak danych *
Rozpuszczalność w wodzie 20 °C: Brak danych *
Stopień rozpuszczalności: Całkowicie mieszalny
Temperatura rozkładu: Brak danych *
Temperatura topnienia/krzepnięcia: Brak danych *
Właściwości wybuchowe: Brak danych *
Właściwości utleniające: Brak danych *
Palność: Niepalny (<60 °C)
Temperatura zapłonu: Brak danych *
Ciepło spalania: Brak danych *
Palność (ciała stałego, gazu): 204 °C
Temperatura samozapłonu: Brak danych *
Górną granicą palności: Brak danych *
Wybuchowość: Brak danych *
Dolną granicą wybuchowości: Brak danych *
Górną granicą wybuchowości: Brak danych *
Inne informacje:
Napięcie powierzchniowe 20 °C: 1,373 - 1,377
współczynnik załamania:
*Brak informacji nt. zagrożeń wywołanych przez produkt
























SEKCJA 10 STABILNOŚĆ I REAKTYWNOŚĆ

10.1 Reaktywność:
Produkt niereaktywny w warunkach magazynowania i składowania. Patrz punkt 7.

10.2 Stabilność chemiczna:
Chemicznie stabilny w warunkach magazynowania i użytkowania.

10.3 Możliwość występowania niebezpiecznych reakcji:
Nie występują, jeśli produkt magazynowany i składowany zgodnie z zaleceniami.

10.4 Warunki, których należy unikać:
Stosować i składować w temperaturze pokojowej.

 Wzrost temperatury	 Kontakt z powietrzem	 Kontakt z innymi substancjami	 Kontakt z innymi substancjami	 Kontakt z innymi substancjami	 Kontakt z innymi substancjami	 Kontakt z innymi substancjami	 Kontakt z innymi substancjami	 Kontakt z innymi substancjami	 Kontakt z innymi substancjami	 Kontakt z innymi substancjami	 Kontakt z innymi substancjami	 Kontakt z innymi substancjami	 Kontakt z innymi substancjami	 Kontakt z innymi substancjami	 Kontakt z innymi substancjami	 Kontakt z innymi substancjami	 Kontakt z innymi substancjami	 Kontakt z innymi substancjami	 Kontakt z innymi substancjami	 Kontakt z innymi substancjami	 Kontakt z innymi substancjami	 Kontakt z innymi substancjami
--	---	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	---	--

*Brak informacji nt. zagrożeń wywołanych przez produkt

SEKCJA 10. STABILNOŚĆ I REAKTYWNOŚĆ (Główny Baza)	
Linkac silnych kwasów	Nie dotyczy
Nie dotyczy	Nie dotyczy
Stwierdzone zanieczyszczenia	Nie dotyczy
Linkac słabych kwasów	Limit: silnych zasad

10.5 Materie niebezpieczne:

10.5 Niebezpieczne produkty rozkładu:

W celu szczegółowego zapoznania się z produktami rozkładu należy przeczytać część 10.3, 10.4 i 10.5 W zależności od warunków rozkładu, jego wyniki mogą się uwalniać złożone mieszaniny substancji chemicznych: dwinitek węgla (CO₂), tlenek węgla i inne związki organiczne. Więcej informacji patrz sekcja 5.

11.1 Informacje dotyczące skutków toksykologicznych:

Nie istnieją dane poparte dowodami dotyczącymi właściwości toksykologicznych dla produktu.
Zawiera glikole, prawdopodobnie wystąpienia skutków niebezpiecznych dla zdrowia, w związku z czym zaleca się nie wdychać jego oparów przez zbyt długi okres czasu.
Zagrożenie dla zdrowia:
W razie powtarzającego się, wydłużonego narażenia lub steżeń wyższych od ustalonych ograniczeń narażenia zawodowego, mogą wystąpić skutki uboczne dla zdrowia w zależności od drogi narażenia:

- A- Polknięcie (działanie ostre):
 - Toksyczność ostra: Połknięcie znacznej dawki produktu może spowodować podrażnienie gardła, bóle brzucha, zawroty i wymioty.
 - Zrący/Drażniący: Produkt korozyjny, po połknięciu wywołuje oparzenia i całkowite niszczy tkanki. Więcej informacji dotyczących skutków ubocznych w wyniku kontaktu produktu ze skórą można znaleźć w sekcji 2.
- B- Wdychanie (działanie ostre):
 - Toksyczność ostra: W oparciu o dostępne dane, kryteria klasyfikacji nie są spełnione. Produkt nie zawiera substancji zaklasyfikowanych jako niebezpieczne przy wdychaniu. Więcej informacji patrz sekcja 3.
 - Zrący/Drażniący: W przypadku długotrwałego wdychania produkt wpływa niszcząco na tkanki błon śluzowych i górnych dróg oddechowych.
- C- Kontakt ze skórą i oczami (działanie ostre):
 - Kontakt ze skórą: Produkt w razie kontaktu ze skórą niszczy tkanki w całości i powoduje oparzenia. Więcej informacji dotyczących skutków ubocznych w wyniku kontaktu produktu ze skórą można znaleźć w sekcji 2.
 - Kontakt z oczami: Przy kontakcie z oczami powoduje poważne uszkodzenia

- D- Efekty CMR (rakotwórczość, mutagenność i szkodliwe działanie na rozrodczość):
 - Rakotwórczość: W oparciu o dostępne dane, kryteria klasyfikacji nie są spełnione. Produkt nie zawiera substancji zaklasyfikowanych jako rakotwórcze. W oparciu o dostępne dane, kryteria klasyfikacji nie są spełnione. Produkt nie zawiera IARC-7-metylo-2-metylofenak-1,6-dien (2B); propan-2-ol (3)
 - Może powodować wady genetyczne: W oparciu o dostępne dane, kryteria klasyfikacji nie są spełnione. Produkt nie zawiera substancji zaklasyfikowanych jako niebezpieczne. Więcej informacji patrz sekcja 3.
 - Może działać szkodliwie na płodność: W oparciu o dostępne dane, kryteria klasyfikacji nie są spełnione. Produkt nie zawiera substancji zaklasyfikowanych jako niebezpieczne. Więcej informacji patrz sekcja 3.

- E- Efekty uzależniające:
 - Oddechowy: W oparciu o dostępne dane, kryteria klasyfikacji nie są spełnione. Produkt nie zawiera substancji zaklasyfikowanych jako niebezpieczne ze względu na ich efekty uzależniające. Więcej informacji patrz sekcja 3.
 - Skóry: W oparciu o dostępne dane, kryteria klasyfikacji nie są spełnione, ale produkt zawiera substancje zaklasyfikowane jako niebezpieczne ze względu na efekty uzależniające. Więcej informacji patrz sekcja 3.

- F- Działanie toksyczne na narządy docelowe (STOT) czas ekspozycji:
 - W oparciu o dostępne dane, kryteria klasyfikacji nie są spełnione. Produkt nie zawiera substancji zaklasyfikowanych jako niebezpieczne. Więcej informacji patrz sekcja 3.

- G- Działanie toksyczne na narządy docelowe (STOT), powtarzające się narażenie:
 - Działanie toksyczne na narządy docelowe (STOT), powtarzające się narażenie: W przypadku wielokrotnego połamienia powoduje skutki uboczne, wpływając negatywnie na układ nerwowy i wywołując bóle głowy, nudności, zawroty głowy, trudności, wymioty, brak jasności umysłu, a w poważnych przypadkach prowadząc do utraty przytomności.
 - Skóra: W oparciu o dostępne dane, kryteria klasyfikacji nie są spełnione. Produkt nie zawiera substancji zaklasyfikowanych jako niebezpieczne. Więcej informacji patrz sekcja 3.

SEKCJA 11. INFORMACJE TOKSYKOLOGICZNE (Główny Baza)		
H- Zagrożenie spowodowane aspiracją:		
W oparciu o dostępne dane, kryteria klasyfikacji nie są spełnione. Produkt nie zawiera substancji zaklasyfikowanych jako niebezpieczne. Więcej informacji patrz sekcja 3.		
Inne informacje:		
Brak danych		
Szczegółowa informacja toksykologiczna o substancjach:		
Polifenole-1,2-estanolil, alfa, 1,2-dichloro(2-hydroksypropyl)-omega-1-hydroksy, propanian (6d) (Bantap 26)	1157 mg/kg	Szczer
EC: 619-057-3	Brak danych	Brak danych
Etano-1,2-diol	500 mg/kg (ATE)	Brak danych
CAS: 107-21-1	Brak danych	Brak danych
EC: 203-473-3	261 mg/kg	Brak danych
N-(3-aminopropyl)-N-dodecylpropano-1,3-diamina	Brak danych	Brak danych
CAS: 2372-82-9	Brak danych	Brak danych
EC: 219-145-8	500 mg/kg (ATE)	Brak danych
Izondekand-2-oksylowy (9 mol EO)	Brak danych	Brak danych
CAS: 59071-86-5	Brak danych	Brak danych
EC: 500-241-6	410 mg/kg	Brak danych
Chlorek niedodecylmetylanionium	Brak danych	Brak danych
CAS: 7179-31-5	Brak danych	Brak danych
EC: 230-822-2	Brak danych	Brak danych

SEKCJA 12. INFORMACJE TOKSYKOLOGICZNE		
Nie istnieją dane poparte dowodami dotyczącymi właściwości ekotoksykologicznych samej mieszaniny		
12.1 Toksyczność:		
N-(3-aminopropyl)-N-dodecylpropano-1,3-diamina	500 mg/L (96 h)	Ryba
CAS: 2372-82-9	501 - 1 mg/L (48 h)	Skorupiak
EC: 219-145-8	501 - 1 mg/L (72 h)	Wodnist
2-(2-autoksybenzyl)etanol	1300 mg/L (96 h)	Ryba
CAS: 112-34-5	2250 mg/L (24 h)	Skorupiak
EC: 203-461-6	50 mg/L (192 h)	Wodnist
Polifenole-1,2-estanolil, alfa, 1,2-dichloro(2-hydroksypropyl)-omega-1-hydroksy, propanian (6d) (Bantap 26)	0,32 mg/L (96 h)	Ryba
CAS: 94667-33-1	0,07 mg/L (48 h)	Skorupiak
EC: 619-057-3	0,15 mg/L (72 h)	Wodnist
Chlorek dodecylodmetylanionium	501 - 1 mg/L (96 h)	Ryba
CAS: 7179-31-5	501 - 1 mg/L (48 h)	Skorupiak
EC: 230-822-2	501 - 1 mg/L (72 h)	Wodnist
Etano-1,2-diol	3300 mg/L (96 h)	Ryba
CAS: 107-21-1	5100 mg/L (48 h)	Skorupiak
EC: 203-473-3	2400 mg/L (168 h)	Wodnist
Dipentan	0,5 mg/L (96 h)	Ryba
CAS: 138-86-3	0,7 mg/L (48 h)	Skorupiak
EC: 205-341-0	1,6 mg/L (48 h)	Wodnist

12.2 Trwałość i zdolność do rozkładu:



Data sporządzenia: 11.03.2014 Aktualizacja: 15.04.2021 Wersja: 7 (zastępuje 6)

SEKCJA 12. INFORMACJE EKOLOGICZNE (GHS)

2-(2-benzotriazolyl)etanol CAS: 112-34-5 EC: 203-961-6	0,25 g 0,02/g 2,08 g 0,07/g 0,12	100 mg/L 28 dni 92 %
Chlorek di(2-dimetylamoniowy)siarcianu CAS: 7173-51-5 EC: 230-525-2	Brak danych Brak danych	100 mg/L 28 dni 0 %
Etanol-1,2-diol CAS: 107-21-1 EC: 203-473-3	0,47 g 0,02/g 1,29 g 0,02/g 0,36	100 mg/L 14 dni 90 %
Dipentem CAS: 138-86-3 EC: 205-341-0	Brak danych Brak danych	100 mg/L 14 dni 69 %

12.3 Zdatność do biokumulacji:

2-(2-benzotriazolyl)etanol CAS: 112-34-5 EC: 203-961-6	0,46 0,56	Niska
Poli(oksyl-2-etanolol), alfa-[2-(di(2-metylamino)etylo)-omega-1-hydroksy, propantion (sol) (bardzo cz.)] CAS: 94667-33-1 EC: 619-957-3	81	Średni
Chlorek di(2-dimetylamoniowy)siarcianu CAS: 7173-51-5 EC: 230-525-2	71 2,59	Średni
Etanol-1,2-diol CAS: 107-21-1 EC: 203-473-3	10 1,26	Niska
Dipentem CAS: 138-86-3 EC: 205-341-0	600 4,57	Wysoki

12.4 Mobilność w glebie:

2-(2-benzotriazolyl)etanol CAS: 112-34-5 EC: 203-961-6	48 Bardzo wysoki 3,99E-2 N/m (25 °C)	Średni Średni Niska
Poli(oksyl-2-etanolol), alfa-[2-(di(2-metylamino)etylo)-omega-1-hydroksy, propantion (sol) (bardzo cz.)] CAS: 94667-33-1 EC: 619-957-3	497805 Nieruchome Brak danych 0	Brak danych Brak danych Brak danych
Etanol-1,2-diol CAS: 107-21-1 EC: 203-473-3	Wysoki Bardzo wysoki 4,99E-2 N/m (25 °C)	Nie Niska
Dipentem CAS: 138-86-3 EC: 205-341-0	1300 Niska Brak danych	Tak Tak

12.5 Wyniki oceny właściwości PBT i vPvB:

Produkt nie spełnia kryteriów PBT/vPvB.
Inne szkodliwe skutki działania:
Nie podano



Data sporządzenia: 11.03.2014 Aktualizacja: 15.04.2021 Wersja: 7 (zastępuje 6)

SEKCJA 13. POSTĘPOWANIE Z ODPADAMI

13.1 Metody unieszkodliwiania odpadów:

20 01 23*	Identyfikacja zawartości substancji niebezpiecznych	Niebezpieczny
-----------	---	---------------

Typ odpadu (rozporządzenie Komisji (UE) nr 1357/2014):

HP14 Ekotoksyczne, HP5 Działalne toksyczne na narządy docelowe (STOT) lub zagrożenie spowodowane aspiracją, HP6 Ostra toksyczność, HP8 Zręca

Administracja odpadami (usuwanie i loca):

Należy przekazać wyspecjalizowanemu przedsiębiorstwu do utylizacji upoważnionemu do oceny i usunięcia odpadu zgodnie z Anekssem 1 i Anekssem 2 (Dyrektywa Parlamentu Europejskiego i Rady 2008/98/WE) (Dz.U. 2020 poz. 797. Zgodnie z kodem 15 01 (2014/955/EU), jeśli pojemnik znajduje się w bezpośrednim kontakcie z produktem, należy obchodzić się z nim tak samo, jak z produktem. W przeciwnym przypadku, należy obchodzić się z nim jak z odpadem nie stanowiącym zagrożenia. Odradza się jego wrzut do cieków wodnych. Zobacz podpunkt 6.2.

Postanowienia dotyczące administracji odpadami:

Zgodnie z Anekssem II Rozporządzenia (WE) nr 1907/2006 (REACH) zostały przyjęte postanowienia wspólnotowe lub krajowe związane z administracją odpadami.
Prawo wspólnotowe: Dyrektywa 2008/98/WE, 2014/955/EU, Rozporządzenie Komisji (UE) nr 1357/2014
Prawo krajowe:
Ustawa z dnia 13 czerwca 2013 r. o gospodarce opakowaniami i odpadami opakowaniowymi (t.j. Dz.U. 2020 poz. 1114)
Ustawa z dnia 14 grudnia 2012 r. o odpadach (t.j. Dz.U. 2020 poz. 797)

SEKCJA 14. INFORMACJE DOTYCZĄCE TRANSPORTU

Transport niezabliźniony niebezpiecznych towarów:

Zgodnie z wymogami ADR 2021 i RID 2021:

- 14.1 Numer UN (numer ONZ): UN1903
- 14.2 Prawidłowa nazwa przewoźowa: ŚRODEK DEZYNFEKCYJACY ZRĄCY CIĘRY I.N.O. (N-9-aminopropyl)-N-dodocylopropano-1,3-diamina
- 14.3 Klasa(-y) zagrożenia w transporcie: 8
- Nalepki: 8
- 14.4 Grupa pakowania: II
- 14.5 Zagrożenia dla środowiska: Tak
- 14.6 Szkodliwe środki ostrożności dla użytkowników: Przepisy szczególne: 274
Kod ograniczeń przewozu przez E: E
Właściwości fizyczno-chemiczne: patrz część 9
Ilość ograniczona: 1 L
- 14.7 Transport luzem zgodnie z załącznikiem II do konwencji MARPOL i kodlessami IBC: Brak danych

Transport morski niebezpiecznych towarów:

Zgodnie z wymogami IMDG 39-1B:

Data sporządzenia: 11.03.2014 Aktualizacja: 15.04.2021 Wersja: 7 (zastępuje 6)

SEKCJA 14. INFORMACJE DOTYCZĄCE TRANSPORTU (GHS)

Substancja czyszcząca	
Niepewne środki powierzchniowo czynne	% (m/m) < 5
Węglowodory aromatyczne	% (m/m) < 5
Enzymy	
Fenole i chlorowane fenole	% (m/m) < 5
Antybiotyki	% (m/m) < 5
Amfifilne środki powierzchniowo czynne	
Kompozycje zapachowe	

Środki konserwujące: N-(3-aminopropyl)-N-dodecylpropano-1,3-dianina (LAURYLAMINE DIPROPYLENEDIAMINE).

Sewes III:

EI	ZAGROZENIA DLA ŚRODOWISKA	100	200
----	---------------------------	-----	-----

Ograniczenia w sprzedaży i stosowaniu niektórych niebezpiecznych substancji i mieszanin (Załącznik XVII REACH, etc.):

Nie mogą być stosowane w:

- wyrobach dekoracyjnych, przeznaczonych do wykwarczenia efektów świetlnych lub barwnych za pomocą różnicowanych faz, np. w lampach dekoracyjnych i popielniczkach,
- szurczkach i Zartach,
- grach przeznaczonych dla jednego lub większej liczby uczestników, lub wyrobach, które mają zostać użyte jako takie, nawet w celach dekoracyjnych.

Szczegółowe postanowienia dotyczące ochrony ludzi lub środowiska:

Zaleca się wykorzystywać informacje zabrane w niniejszej karcie charakterystyki jako wstępne dane służące do oszacowania miejscowego zagrożenia w celu podjęcia niezbędnych kroków zapobiegających wystąpieniu ryzyka związanego z obchodzeniem się z tym produktem, a także z jego stosowaniem, przechowywaniem i usuwaniem.

Inne przepisy:

Data sporządzenia: 11.03.2014 Aktualizacja: 15.04.2021 Wersja: 7 (zastępuje 6)

SEKCJA 14. INFORMACJE DOTYCZĄCE TRANSPORTU (GHS)

14.1 Numer UN (numer ONZ): UN1903

14.2 Prawidłowa nazwa przewozowa: ŚRODEK DEZYNFEKCYJNY ŻRĄCY CIEKLY I.N.O. (N-(3-aminopropyl)-N-dodecylpropano-1,3-dianina)

14.3 Klasa(y) zagrożenia w transporcie: 8

14.4 Grupa pakowania: II

14.5 Zanieczyszczenie morza: Tak

14.6 Szczególne środki ostrożności dla użytkowników: Szczególne środki ostrożności dla użytkowników

Przepisy szczególne: Z74

Kody EHS: F+, S-B

Właściwości fizyczno-chemiczne: patrz część 9

Ilość ograniczona: 1 L

Grupa segregacji: Brak danych

Transport luzem zgodnie z załącznikiem II do konwencji MARPOL i kodeksem IBC: Brak danych

14.7 Transport powietrzną niebezpiecznych towarów: Brak danych

Zgodnie z wymogami IATA/ICAO 2021:

14.1 Numer UN (numer ONZ): UN1903

14.2 Prawidłowa nazwa przewozowa: DISINFECTANT, LIQUID, CORROSIVE, N.O.S. (N-(3-aminopropyl)-N-dodecylpropano-1,3-dianina)

14.3 Klasa(y) zagrożenia w transporcie: 8

14.4 Grupa pakowania: II

14.5 Zagrożenia dla środowiska: Tak

14.6 Szczególne środki ostrożności dla użytkowników: Brak danych

Właściwości fizyczno-chemiczne: patrz część 9

14.7 Transport luzem zgodnie z załącznikiem II do konwencji MARPOL i kodeksem IBC: Brak danych

SEKCJA 15. INFORMACJE DOTYCZĄCE PRZEJSIOW PRAWNYCH

15.1 Przepisy prawne dotyczące bezpieczeństwa, zdrowia i ochrony środowiska specyficzne dla substancji lub mieszaniny:

Struktura składników czynnych (Rozporządzenie (UE) nr 528/2012): Poli(oksy-1,2-etanolio), alfa-1,2-(didecylmetyloamino)etylo]-omega-hydroksy-, propanian (sól) (bardziej 26) (3,249%); N-(3-aminopropyl)-N-dodecylpropano-1,3-dianina (11,5%), Chlorek didecylodimetyloamoniom (1,3%); propain-2-ol (0,613%)

Substancje kandydujące do autoryzacji zgodnie z Rozporządzeniem (WE) 1907/2006 (REACH): Brak danych

Substancje obecne w Załączniku XIV REACH (lista zezwolonej) i data ważności: Brak danych

Rozporządzenie (WE) nr 1005/2009 w sprawie substancji zubożających warstwie ozonowej: Brak danych

Artykuł 95. ROZPORZĄDZENIE PARLAMENTU EUROPEJSKIEGO I RADY (UE) NR 528/2012: N-(3-aminopropyl)-N-dodecylpropano-1,3-dianina (Grupa 2, 3, 4, 6, 8, 11, 12, 13); Poli(oksy-1,2-etanolio), alfa-1,2-(didecylmetyloamino)etylo]-omega-hydroksy-, propanian (sól) (bardziej 26) (Grupa 2, 4, 8, 10); Chlorek didecylodimetyloamoniom (Grupa 1, 2, 3, 4, 8, 10, 11, 12)

ROZPORZĄDZENIE (UE) NR 649/2012, dotyczące wywozu i przywozu niebezpiecznych chemikaliów Zawiera Chlorek didecylodimetyloamoniom

Rozporządzenie (WE) nr 648/2004 w sprawie detergentów z pH zniższymi zmianami:

Zgodnie z tym rozporządzeniem produkt spełnia następujące kryteria:

Surfaktanty zawarte w tej mieszance spełniają kryterium biodegradowalności z Rozporządzenia (WE) nr 648/2004 o detergentach. Dane, które potwierdzają to stwierdzenie są do dyspozycji odpowiednich władz krajów członkowskich i zostaną im udostępnione na bezpośrednie zyczenie lub na życzenie producenta środków czystości.

Oznakowanie dotyczące zawartości:

SEKCJA 16. INFORMACJE DOTYCZĄCE PRZEPISÓW PRAWNYCH (DZ.U.)

Zmiany w stosunku do poprzedniej karty bezpieczeństwa wpływające na zarządzanie ryzykiem:
Rozporządzenie nr 1272/2008 (CLP) (SEKCJA 2, SEKCJA 16):
- Zwroty wskazujące środki ostrożności
Teksty z rozporządzenia wspomniane w sekcji 2:
H318: Powoduje poważne uszkodzenie oczu.
H400: Działa bardzo toksycznie na organizmy wodne.
H373: Może powodować uszkodzenie narządów poprzez długotrwałe lub narażenie powtarzane (Ustna).
H411: Działa toksycznie na organizmy wodne, powodując długotrwałe skutki.
H302: Działa szkodliwie po połknięciu.
H314: Powoduje poważne oparzenia skóry oraz uszkodzenia oczu.
Teksty z rozporządzenia wspomniane w sekcji 3:
Podane zwroty nie dotyczą samego produktu, służą wyłącznie do celów informacyjnych i odnoszą się do poszczególnych składników, pojawiających się w rozdziale 3.
Rozporządzenia nr 1272/2008 (CLP):
Acute Tox. 3: H301 - Działa toksycznie po połknięciu.
Acute Tox. 4: H302 - Działa szkodliwie po połknięciu.
Aquatic Chronic 1: H400 - Działa bardzo toksycznie na organizmy wodne, powodując długotrwałe skutki.
Aquatic Chronic 2: H411 - Działa toksycznie na organizmy wodne, powodując długotrwałe skutki.
Eye Dam. 1: H318 - Powoduje poważne uszkodzenie oczu.
Eye Irrit. 2: H319 - Działa drażniąco na oczy.
Flam. Liq. 3: H226 - Łatwopalna ciecz i pary.
Skin Corr. 1B: H314 - Powoduje poważne oparzenia skóry oraz uszkodzenia oczu.
Skin Irrit. 2: H315 - Działa drażniąco na skórę.
Skin Sens. 1: H317 - Może powodować reakcję alergiczną skóry.
STOT RE 2: H373 - Może powodować uszkodzenie narządów poprzez długotrwałe lub narażenie powtarzane (Ustna).
Proces klasyfikacji:
Eye Dam. 1: Metoda obliczeniowa
Aquatic: Acute 1: Metoda obliczeniowa
STOT RE 2: Metoda obliczeniowa
Aquatic: Chronic 1: Metoda obliczeniowa
Acute Tox. 4: Metoda obliczeniowa
Skin Corr. 1B: Metoda obliczeniowa
Rady dotyczące wyszkolenia personelu:
Zaleca się aby personel, który będzie miał styczność z tym produktem został przeszkolony w stopniu podświadomym w zakresie bezpieczeństwa pracy w celu ułatwienia zrozumienia i interpretacji karty charakterystyki oraz etykiety produktu.
Główne źródła literatury:
<http://echa.europa.eu>
<http://eur-lex.europa.eu>
Skryby użyte w tekście

SEKCJA 15. INFORMACJE DOTYCZĄCE PRZEPISÓW PRAWNYCH (DZ.U.)

Rozporządzenie (WE) nr 1907/2006 Parlamentu Europejskiego i Rady z dnia 18 grudnia 2006 r. w sprawie rejestracji, oceny, udzielenia zezwoleń i stosowania ograniczeń w zakresie chemikaliów (REACH), utworzenia Europejskiej Agencji Chemikaliów, zmiany niektórych dyrektyw 1999/45/WE oraz uchylające Rozporządzenie Rady (EWG) nr 793/93/31 Rozporządzenie Komisji (WE) nr 1488/94, jak również dyrektywę Rady 76/769/EWG i dyrektywę Komisji 91/155/EWG, 93/105/WE i 2000/21/WEZ
poźniejszych zmianami.
Rozporządzenie Parlamentu Europejskiego i Rady (WE) nr 1272/2008 z dnia 16 grudnia 2008 r. w sprawie klasyfikacji, znakowania i pakowania substancji i mieszanin, zmieniające i uchylające dyrektywę 67/548/EWG i 1999/45/WE oraz zmieniające Rozporządzenie (WE) nr 1907/2006 z późniejszymi zmianami.
Ustawa z dnia 25 lutego 2011 r. o substancjach chemicznych i ich mieszaninach (t.j. Dz.U. 2020, poz. 2289)
Obwieszczenie Ministra Gospodarki, Pracy i Polityki Społecznej z dnia 28 sierpnia 2003 r. w sprawie ogłoszenia jednolitego tekstu rozporządzenia Ministra Pracy i Polityki Społecznej w sprawie ogólnych przepisów bezpieczeństwa i higieny pracy (Dz.U. 2003 nr 169, poz. 1650 z późniejszymi zmianami)
Rozporządzenie Ministra Zdrowia z dnia 2 lutego 2011 r. w sprawie badań i pomiarów czynników szkodliwych dla zdrowia w środowisku pracy (Dz.U. Nr 33, poz. 166 z 2011 r.)
Ustawa z dnia 14 grudnia 2012 r. o odpadach (t.j. Dz.U. 2019 nr 0, poz. 701)
Dyrektywa Komisji 2000/39/WE z dnia 8 czerwca 2000 r. ustanawiająca plerwieszki listę todykatywnych wartości granicznych narażenia na czynniki zanieczyszczone podczas pracy w związku z wykonaniem dyrektyw Rady 96/24/EWG w sprawie ochrony zdrowia i bezpieczeństwa pracowników przed ryzykiem związanym z czynnikiem chemicznym w miejscu pracy.
Dyrektywa Komisji 2006/15/WE z dnia 7 lutego 2006 r. ustanawiająca drugi wykaz nakładanych dopuszczalnych wartości narażenia zawodowego w celu wykonania dyrektyw Rady 96/24/WE oraz zmieniająca dyrektywę 91/322/EWG i 2000/39/WE.
Dyrektywa Komisji 2009/171/AE z dnia 17 grudnia 2009 r. ustanawiająca trzeci wykaz, wskaźnikowych wartości narażenia zawodowego w celu wykonania dyrektyw Rady 96/24/WE oraz zmieniająca dyrektywę Komisji 2000/39/WE.
Rozporządzenie Ministra Zdrowia z dnia 11 czerwca 2012 r. w sprawie kategorii utrudniającej rebebezpieczonych i mieszanin niebezpiecznych, których opakowania wyposażyć w zamknięcia utrudniające otwarcie przez dzieci i wyzwalające dźwiękiem oszczędzenie o niebezpieczeństwie (t.j. Dz.U. 2014 nr 0, poz. 1604) (uzmany za uchylony)
Rozporządzenie Ministra Gospodarki z dnia 21 grudnia 2005 r. w sprawie zasadniczych wymagań dla środków ochrony indywidualnej (Dz.U. z 2005, nr 259, poz. 2173).
Ustawa z dnia 19 sierpnia 2011 r. o przewożeniu towarów niebezpiecznych (t.j. Dz.U. 2019 nr 0, poz. 382)
Oświadczenie Rządowe z dnia 22 maja 2013 r. w sprawie wejścia w życie zmian do Regulaminu międzynarodowego przewozu kolejami towarów niebezpiecznych (RID), stanowiącego załącznik C do Konwencji o międzynarodowym przewozie kolejami (COTIF), sporządzonej w Bernie 5 maja 1980 r. (Dz.U. z 2013, poz. 840)
Rozporządzenie Ministra Gospodarki z dnia 10 października 2013 r. w sprawie stosowania ograniczeń wyszczególnionych w załączniku XVII do rozporządzenia 1907/2006 (t.j. Dz.U. 2018, poz. 1863)
Ustawa z dnia 13 czerwca 2013 r. o gospodarce opakowaniami i odpadami opakowaniowym (t.j. Dz.U. 2019 nr 0, poz. 542)
Rozporządzenie Ministra Gospodarki z dnia 23 stycznia 2013 r. w sprawie ograniczeń w produkcji, obrocie lub stosowaniu substancji i mieszanin niebezpiecznych lub stwarzających zagrożenie oraz wprowadzania do obrotu lub stosowania wyrobów zawierających takie substancje lub mieszaniny (t.j. Dz.U. 2019 nr 0, poz. 1226)
Rozporządzenie Parlamentu Europejskiego i Rady (UE) nr 2019/1148 z dnia 20 czerwca 2019 r. w sprawie wprowadzenia do obrotu i stosowania prekursorów materiałów wybuchowych, zmieniające rozporządzenie (WE) 1907/2006 i uchylające rozporządzenie (UE) nr 98/2003.
Rozporządzenie Ministra Środowiska z dnia 9 grudnia 2014 r. w sprawie katalogu odpadów (Dz.U. 2014 nr 0, poz. 1923).
Oświadczenie Rządowe z dnia 18 lutego 2019 r. w sprawie wejścia w życie zmian do załączników A i B do Umowy europejskiej dotyczącej międzynarodowego przewozu drogowego towarów niebezpiecznych (ADR), sporządzonej w Genewie dnia 30 września 1957 r. (Dz.U. 2019, poz. 769)
Ustawa z dnia 15 maja 2015 r. o substancjach zubożających warstwę ozonową oraz o niektórych fluorowanych gazach cieplarnianych (t.j. Dz.U. 2020, poz. 2065)
Rozporządzenie Ministra Zdrowia z dnia 30 grudnia 2004 r. w sprawie bezpieczeństwa i higieny pracy związanej z występowaniem w miejscu pracy czynników chemicznych (t.j. Dz.U. 2016 nr 0, poz. 1488)
Ustawa z dnia 29 lipca 2005 r. o przeciwdziałaniu narkomanii (t.j. Dz.U. 2020, poz. 2050)
Rozporządzenie Ministra Zdrowia z dnia 24 lipca 2012 r. w sprawie substancji chemicznych, ich mieszanin, czynników lub procesów technologicznych o działaniu rakotwórczym lub mutaogennym w środowisku pracy (t.j. Dz.U. 2016, nr 0, poz. 1117).
Rozporządzenie Ministra Rodziny, Pracy i Polityki Społecznej z dnia 12 czerwca 2018 r. w sprawie najwyższych dopuszczalnych szczebli narażeń czynników szkodliwych dla zdrowia w środowisku pracy (Dz.U. 2018, poz. 1286)

15.2

Ocena bezpieczeństwa chemicznego:
Ocena bezpieczeństwa chemicznego nie została wykonana

Przeplisy dotyczące Kart Charakterystyki:
Niniejsza karta charakterystyki powstanie zgodnie z ANEKSEM II-Poradnik dla osób sporządzających Karty Charakterystyki do Rozporządzenia (WE) Nr 1907/2006 (rozporządzenia (UE) Nr 2015/830)

Wydruk informacji pobranej w trybie art. 4 ust. 4aa ustawy z dnia 20 sierpnia 1997 r. o Krajowym Rejestrze Sądowym, posiadać może dokumentu wydawanego przez Centralną Informację, nie wymaga podpisu i pieczęci.

CENTRALNA INFORMACJA KRAJOWEGO REJESTRU SĄDOWEGO

KRAJOWY REJESTR SĄDOWY

Stan na dzień 24.04.2022 godz. 11:59:40
 Numer KRS: 0000020407

Informacja odpowiadająca odpisowi aktualnemu
 Z REJESTRU PRZEDSIĘBIORCÓW

1. Data rejestracji w Krajowym Rejestrze Sądowym	18.06.2001
2. Oznaczenie formy prawnej	50
3. Numer wpisu	07.10.2021
4. Numer REGON/NIP	RDY54392721/494
5. Data podpisania umowy	SYSTEM
6. Oznaczenie sądu	

Dział 1

1. Oznaczenie formy prawnej	Rubryka 1 - Dane podstawowe
2. Numer REGON/NIP	SPÓŁKA Z OGRANICZONĄ ODPOWIEDZIALNOŚCIĄ
3. Data podpisania umowy	REGON: 430565102, NIP: 946001016
4. Data aktualizacji rejestrowej	MIEDISEPT SPÓŁKA Z OGRANICZONĄ ODPOWIEDZIALNOŚCIĄ
5. Czy informacja o zmianach została zgłoszona w terminie	RHB 3504 SĄD REJONOWY W LUBLINIE XI WYDZIAŁ GOSPODARCZY-REJESTROWY
6. Czy informacja o zmianach została zgłoszona w terminie	NIE
7. Czy informacja o zmianach została zgłoszona w terminie	
8. Czy informacja o zmianach została zgłoszona w terminie	

9. Adres strony internetowej	Rubryka 2 - Siedziba i adres podmiotu
10. Adres siedziby	kraj POLSKA, woj. LUBELSKIE, powiat LUBELSKI, gmina KONOPNICA, miejsc. KONOPNICA
11. Adres siedziby	ul. ---, nr 159 C, lok. ---, miejsc. KONOPNICA, kod 21-030, poczta MOTYCZ, kraj POLSKA
12. Adres siedziby	
13. Adres siedziby	

14. Adres siedziby	Rubryka 3 - Określenie
15. Adres siedziby	Brak wpisów

16. Adres siedziby	Rubryka 4 - Informacje o umowie
17. Adres siedziby	1.12.05.1995R.NOTARIUSZ RENATA MIERZWA, KANCELARIA NOTARIALNA W LUBLINIE REP.A NR 2217/95,
18. Adres siedziby	2.14.05.2001R. NOTARIUSZ LEON OLSZEWSKI Z KANCELARII NOTARIALNEJ LEOPOLDA RYMARZA REP.A NR 2664/2001 - ZMIANY PAR.1,4,5,6,9,12,16,19,20,28,36.
19. Adres siedziby	1 PAŹDZIERNIK 2002R., REPERTORIUM A NR 4477/2002, RENATA MIERZWA, KANCELARIA

20. Adres siedziby	NOTARIALNA NOTARIUSZ RENATA MIERZWA, 20-059 LUBLIN, AL.RACZAWICKIE 4/5 W PAR 24 DODAJE SIE UST. 2
21. Adres siedziby	19.12.2005R., NOTARIUSZ ANDRZEJ TATAR, KANCELARIA NOTARIALNA W LUBLINIE, REP.A NR 4699/2005, ZMIENIONO BRZMIENIE §5, §8, §14, §16, §25 UMOWY SPÓŁKI ORAZ SKREŚLONO §6 UST.3 I 4, §17, §18, §19, §20, §27, §28 UST.3 I 4 ORAZ §35 UMOWY SPÓŁKI.
22. Adres siedziby	25.01.2010R. REPERTORIUM A NR 554/2010, NOTARIUSZ RENATA GRECZKA Z KANCELARII NOTARIALNEJ RENATA GRECZKA - NOTARIUSZ 20-026 LUBLIN, UL. CHOPINA 8/1 - ZMIENIONO W UMOWIE SPÓŁKI: §1, §5, §7 UST.1, §10 UST.2, §11, §12 UST.2, §21, §26 ORAZ PRZYJĘTO TEKST JEDNOLITY UMOWY SPÓŁKI.
23. Adres siedziby	05.02.2010R. REPERTORIUM A NR 966/2010, NOTARIUSZ RENATA GRECZKA Z KANCELARII NOTARIALNEJ RENATA GRECZKA - NOTARIUSZ, 20-026 LUBLIN, UL. CHOPINA 8/1 - ZMIENIONO W UMOWIE SPÓŁKI §7 UST.1 ORAZ PRZYJĘTO TEKST JEDNOLITY UMOWY SPÓŁKI.
24. Adres siedziby	06.08.2010 R., NOTARIUSZ JADWIGA PLUTA, KANCELARIA NOTARIALNA W LUBLINIE, REP.A 19627/2010 ZMIENIONO: § 6 UST.1, § 7, § 10 UST.2, § 12 UST.3, § 13, § 14 UST.5, § 15, § 16 UST.5, § 28 UST.1, § 28 UST.2, § 33, DODANO: § 6 UST.3, § 16 UST.3(1), § 27(1), § 27(2), § 27(3), § 27(4), USUNIĘTO: § 7 UST.2, § 13 UST.2, § 30, § 32, PRZYJĘTO TEKST JEDNOLITY UMOWY SPÓŁKI.
25. Adres siedziby	02.02.2011R., REP. A NR 1018/2011, NOTARIUSZ JADWIGA PLUTA, KANCELARIA NOTARIALNA W LUBLINIE - ZMIENIONO §6 UST.1, §6 UST.3, §16 UST.3
26. Adres siedziby	03.07.2012R., REPERTORIUM A NR 1775/2012, NOTARIUSZ JADWIGA PLUTA Z KANCELARII NOTARIALNEJ JADWIGA PLUTA - NOTARIUSZ 20-023 LUBLIN, UL. CHOPINA 14 ZMIANA W UMOWIE SPÓŁKI W §5 DODANO PUNKTY 71,72,73,74,75,76,77,78.
27. Adres siedziby	20.12.2013 R.; REPERTORIUM A NR 5871/2013, ZASTĘPCA NOTARIALNY KONRAD FLORKOWSKI DZIAŁAJĄCY Z UPOWAŻNIENIA NOTARUSZA JANUSZA FLORKOWSKIEGO, KANCELARIA NOTARIALNA W LUBLINIE W § 5 DODAWO PKT 79, 80, 81, 82; ZMIENIONO § 15 POPRZES SKRĘŚLENIE PKT. 3, SKRĘŚLONO DOTYCZĄCĄ WĄTĄ TRĘŚĆ § 16 UST. 5 I NADANO JEJ NOWĄ SKRĘŚLONO TRĘŚĆ § 16 UST.5 ZE ZNA CZKIEM 1, § 27 ZE ZNA CZKIEM 1, § 27 ZE ZNA CZKIEM 2, § 27 ZE ZNA CZKIEM 3, § 27 ZE ZNA CZKIEM 4 I § 28 UST. 2 W CAŁOŚCI
28. Adres siedziby	AKTEM NOTARIALNYM Z DNIA 01.04.2019 R., REP A NR 1252/2019, NOTARIUSZ KONRAD FLORKOWSKI, KANCELARIA NOTARIALNA W LUBLINIE ZMIENIONO: - § 2 UST. 1 UMOWY SPÓŁKI - § 2 UST. 2 UMOWY SPÓŁKI - § 8 UST. 1 UMOWY SPÓŁKI - § 25 UMOWY SPÓŁKI
29. Adres siedziby	Z 27 STYCZNIA 2020 ROKU, REPERTORIUM A NR 282/2020, NOTARIUSZ KONRAD FLORKOWSKI, KANCELARIA NOTARIALNA W LUBLINIE, SPROSTOWANY W DNIU 29 STYCZNIA 2019 ROKU, REPERTORIUM A NR 337/2020, ZMIANA § 22 UST. 2 UMOWY SPÓŁKI, PRZYJĘCIE NOWEGO TEKSTU JEDNOLITEGO UMOWY

30. Adres siedziby	Rubryka 5
31. Adres siedziby	NIEZNA CZONY
32. Adres siedziby	
33. Adres siedziby	WIĘK SZA LICZBĘ UDZIAŁÓW
34. Adres siedziby	*****
35. Adres siedziby	*****

Rubryka 6 - Spółki powstania spółki	
Brak wpisów	
Rubryka 7 - Dane wspólników	
ŚNIEŻYŃSKI	
PRZEMYSŁAW MAREK	
68052801031	

500 UDZIAŁÓW O ŁĄCZNEJ WARTOŚCI 311.000 ZŁ	
NIE	
FERSCHKE	
WALDEMAR	
67081400114	

500 UDZIAŁÓW O ŁĄCZNEJ WARTOŚCI 311.000 ZŁ	
NIE	

Rubryka 8 - Kapitał spółki	
622 000,00 ZŁ	
Podrobocza informacja o bilansie i sprawozdaniu	
Brak wpisów	

Rubryka 9 - Mie dotyczy	
Brak wpisów	
Rubryka 10 - Nie dotyczy	
Brak wpisów	

Dział 2

Rubryka 11 - Organ uprawniony do reprezentacji podmiotu	
ZARZĄD SPÓŁKI	
DO SKŁADANIA OŚWIADCZEŃ WOLI I PODPISYWANIA W IMIENIU SPÓŁKI UPOWAŻNIENI SA:	
- PRZES ZARZĄD LUB WICEPRZES ZARZĄDU SAMODZIELNIE.	
- DWAJ CZŁONKOWIE ZARZĄDU ŁĄCZNIE.	
- CZŁONEK ZARZĄDU ŁĄCZNIE Z PROKURENTEM.	
Podrobocza informacja o bilansie i sprawozdaniu	
Data osoby pochodzącej w skład organu	

ŚNIEŻYŃSKI	
PRZEMYSŁAW MAREK	
68052801031	

PRZES ZARZĄDU	
NIE	
FERSCHKE	
WALDEMAR	
67081400114	

WICEPRZES ZARZĄDU	
NIE	
500 UDZIAŁÓW O ŁĄCZNEJ WARTOŚCI 311.000 ZŁ	
NIE	
7. Dane do bilansu i sprawozdania	

Rubryka 2 - Organ nadzoru	
Brak wpisów	

Rubryka 3 - Prokurendzi	
Brak wpisów	

Dział 3

Rubryka 4 - Przemysł, dziedzina	
46, 75, Z SPRZEDAŻ HURTOWA WYROBÓW CHEMICZNYCH	
20, ... , PRODUKCJA CHEMIAŁÓW I WYROBÓW CHEMICZNYCH	
21, 20, Z, PRODUKCJA LEKÓW I POZOSTAŁYCH WYROBÓW FARMACEUTYCZNYCH	
72, 11, Z, BADANIA NAUKOWE I PRACE ROZWOJOWE W DZIEDZINIE BIOTECHNOLOGII	
32, 31, Z, PRODUKCJA MIATEL, SZCZOTEK I PEDZLI	
77, 11, Z, WYNAJEM I DZIERŻAWA SAMOCHODÓW OSOBOWYCH I FURGONETEK	
13, 92, Z, PRODUKCJA GOTOWYCH WYROBÓW TEKSTYLNICH	
17, 22, Z, PRODUKCJA ARTYKUŁÓW GOSPODARSTWA DOMOWEGO, TOALETOWYCH I SANITARNYCH	
30, 39, Z, PRODUKCJA POZOSTAŁEGO SPRZĘTU TRANSPORTOWEGO, GDZIE INDZIEJ NIESKLASYFIKOWANA	
32, 50, Z, PRODUKCJA URZĄDZEŃ, INSTRUMENTÓW ORAZ WYROBÓW MEDYCZNYCH, WŁĄCZAJĄC DENTYSTYCZNE	

Rubryka 7 - Wzrostki i ziołotryby (dokumentacja)	
23 okres od do	

1	2000R.	OD 01.01.2020 DO 31.12.2020	*****
2	01.01.2001 - 31.12.2001		*****
3	2002 ROK		*****
4	01.01.2003 R - 31.12.2003 R		*****
5	ZA ROK 2004		*****
6	2005 ROK		*****
7	ZA ROK 2006		*****
8	2007 ROK		*****
9	2008 ROK		*****
10	2009 ROK		*****
11	2010 ROK		*****
12	2011 ROK		*****
13	2012 ROK		*****
14	OD 01.01.2013 DO 31.12.2013		*****
15	OD 01.01.2014 DO 31.12.2014		*****
16	OD 01.01.2015 DO 31.12.2015		*****
17	OD 01.01.2016 DO 31.12.2016		*****
18	OD 01.01.2017 DO 31.12.2017		*****
19	OD 01.01.2018 DO 31.12.2018		*****
20	OD 01.01.2019 DO 31.12.2019		*****
21	OD 01.01.2020 DO 31.12.2020		*****
22	2000R.		*****
23	01.01.2001 - 31.12.2001		*****
24	2002 ROK		*****
25	01.01.2003 R - 31.12.2003 R		*****
26	ZA ROK 2004		*****
27	2005 ROK		*****
28	ZA ROK 2006		*****
29	2007 ROK		*****
30	2008 ROK		*****
31	2009 ROK		*****
32	2010 ROK		*****
33	2011 ROK		*****
34	2012 ROK		*****
35	OD 01.01.2013 DO 31.12.2013		*****
36	OD 01.01.2014 DO 31.12.2014		*****
37	OD 01.01.2015 DO 31.12.2015		*****
38	OD 01.01.2016 DO 31.12.2016		*****
39	OD 01.01.2017 DO 31.12.2017		*****
40	OD 01.01.2018 DO 31.12.2018		*****
41	OD 01.01.2019 DO 31.12.2019		*****
42	OD 01.01.2020 DO 31.12.2020		*****
43	2000R.		*****
44	01.01.2001 - 31.12.2001		*****
45	2002 ROK		*****
46	01.01.2003 R - 31.12.2003 R		*****
47	ZA ROK 2004		*****
48	2005 ROK		*****
49	ZA ROK 2006		*****
50	2007 ROK		*****
51	2008 ROK		*****
52	2009 ROK		*****
53	2010 ROK		*****
54	2011 ROK		*****
55	2012 ROK		*****
56	OD 01.01.2013 DO 31.12.2013		*****
57	OD 01.01.2014 DO 31.12.2014		*****
58	OD 01.01.2015 DO 31.12.2015		*****
59	OD 01.01.2016 DO 31.12.2016		*****
60	OD 01.01.2017 DO 31.12.2017		*****
61	OD 01.01.2018 DO 31.12.2018		*****
62	OD 01.01.2019 DO 31.12.2019		*****
63	OD 01.01.2020 DO 31.12.2020		*****

1	2000R.	20.08.2001	
2	01.01.2001 - 31.12.2001	04.10.2002	
3	2002 ROK	04.07.2003	
4	01.01.2003 R - 31.12.2003 R	09.09.2004	
5	ZA ROK 2004	26.07.2005	
6	2005 ROK	14.07.2006	
7	ZA ROK 2006	05.04.2007	
8	2007 ROK	08.07.2008	
9	2008 ROK	14.07.2009	
10	2009 ROK	01.07.2010	
11	2010 ROK	28.06.2011	
12	2011 ROK	16.07.2012	
13	2012 ROK	12.07.2013	
14	OD 01.01.2013 DO 31.12.2013	14.07.2014	
15	OD 01.01.2014 DO 31.12.2014	13.07.2015	
16	OD 01.01.2015 DO 31.12.2015	13.07.2016	
17	OD 01.01.2016 DO 31.12.2016	14.07.2017	
18	OD 01.01.2017 DO 31.12.2017	12.07.2018	
19	OD 01.01.2018 DO 31.12.2018	09.07.2019	
20	OD 01.01.2019 DO 31.12.2019	24.09.2020	
21	OD 01.01.2020 DO 31.12.2020	07.10.2021	
22	2000R.	*****	
23	01.01.2001 - 31.12.2001	*****	
24	2002 ROK	*****	
25	01.01.2003 R - 31.12.2003 R	*****	
26	ZA ROK 2004	*****	
27	2005 ROK	*****	
28	ZA ROK 2006	*****	
29	2007 ROK	*****	
30	2008 ROK	*****	
31	2009 ROK	*****	
32	2010 ROK	*****	
33	2011 ROK	*****	
34	2012 ROK	*****	
35	OD 01.01.2013 DO 31.12.2013	*****	
36	OD 01.01.2014 DO 31.12.2014	*****	
37	OD 01.01.2015 DO 31.12.2015	*****	
38	OD 01.01.2016 DO 31.12.2016	*****	
39	OD 01.01.2017 DO 31.12.2017	*****	
40	OD 01.01.2018 DO 31.12.2018	*****	
41	OD 01.01.2019 DO 31.12.2019	*****	
42	OD 01.01.2020 DO 31.12.2020	*****	

OD 01.01.2020 DO 31.12.2020

Rubryka 3 - Sprawozdania grupy kapitałowej
Brak wpisów

Rubryka 4 - Przesłanie działalności statutowej organizacji pozarządowej
Brak wpisów

Rubryka 5 - Informacja o działalności i rok obrotowy
31.12.2015
Brak wpisów

Dział 4

Rubryka 1 - Zaległość
Brak wpisów

Rubryka 2 - Wierzytelność
Brak wpisów

Rubryka 3 - Informacja o oddaleniu wniosku o ogłoszenie likwidacji, ogłoszenie art. 15 ust. 2 pkt 1 lit. a) Ustawa z dnia 23 lutego 2003 r. o prawach gwarantujących przedsiębiorcom prawo do wyrażenia zgody na likwidację przedsiębiorstwa i prawo do wyrażenia zgody na likwidację przedsiębiorstwa
Brak wpisów

Rubryka 4 - Utworzenie prowadzone przeciwko rozbiorowi spółki z uwagi na fakt, że przedsiębiorca nie uzyskał sumy wyższej od kosztów zakreślonych
Brak wpisów

Dział 5

Rubryka 1 - Kurator
Brak wpisów

Dział 6

Rubryka 1 - Likwidacja
Brak wpisów

Rubryka 2 - Informacja o rozwiązaniu lub umieszczeniu spółki
Brak wpisów

Rubryka 3 - Nie dobytec

Brak wpisów

Rubryka 4 - Informacja o podaniu pożyczki lub przekształcaniu
Brak wpisów

Rubryka 5 - Informacja o postępowaniu o uproszczeniu
Brak wpisów

Rubryka 6 - Informacja o postępowaniu układowym
Brak wpisów

Rubryka 7 - Informacja o postępowaniach restrukturyzacyjnych o postępowaniu o prawach zmiłobu przymusowe restrukturyzacji
Brak wpisów

Rubryka 8 - Informacja o zawieszeniu działalności gospodarczej
Brak wpisów

data sporządzenia wydruku 24.04.2022
adres strony internetowej, na której są dostępne informacje z rejestru: ekrs.ms.gov.pl