

**REGLAMENTO DE EJECUCIÓN (UE) 2023/1106 DE LA COMISIÓN****de 6 de junio de 2023****por el que se concede una autorización de la Unión para el biocida único «Manorapid express GEL» de conformidad con el Reglamento (UE) n.º 528/2012 del Parlamento Europeo y del Consejo****(Texto pertinente a efectos del EEE)**

LA COMISIÓN EUROPEA,

Visto el Tratado de Funcionamiento de la Unión Europea,

Visto el Reglamento (UE) n.º 528/2012 del Parlamento Europeo y del Consejo, de 22 de mayo de 2012, relativo a la comercialización y el uso de los biocidas <sup>(1)</sup>, y en particular su artículo 44, apartado 5, párrafo primero,

Considerando lo siguiente:

- (1) El 23 de abril de 2019, Lysoform Dr. Hans Rosemann GmbH presentó a la Agencia Europea de Sustancias y Mezclas Químicas («Agencia»), de conformidad con el artículo 43, apartado 1, del Reglamento (UE) n.º 528/2012 y con el artículo 4 del Reglamento de Ejecución (UE) n.º 414/2013 de la Comisión <sup>(2)</sup>, una solicitud de autorización de la Unión para el mismo biocida único, según se establece en el artículo 1 del Reglamento de Ejecución (UE) n.º 414/2013, denominado «Manorapid express GEL», para el tipo de producto 1 que se describe en el anexo V del Reglamento (UE) n.º 528/2012. La solicitud se registró con el número de caso BC-SV051112-22 en el Registro de Biocidas («Registro»). La solicitud también indicaba el número de solicitud de la familia de biocidas de referencia afín «Knieler & Team Propanol Family», que figura en el Registro con el número de caso BC-AQ050985-22.
- (2) El mismo biocida único «Manorapid express GEL» contiene como sustancias activas propan-1-ol y propan-2-ol, que figuran en la lista de la Unión de sustancias activas aprobadas contemplada en el artículo 9, apartado 2, del Reglamento (UE) n.º 528/2012 para el tipo de producto 1.
- (3) El 8 de diciembre de 2021, la Agencia presentó a la Comisión un dictamen <sup>(3)</sup> y el proyecto de resumen de las características del biocida («resumen») relativo a «Manorapid express GEL», de conformidad con el artículo 6 del Reglamento de Ejecución (UE) n.º 414/2013.
- (4) En el dictamen se llegaba a la conclusión de que las diferencias propuestas entre el mismo biocida único y el biocida de referencia afín se limitan a información que podía estar sujeta a cambios administrativos de conformidad con el Reglamento de Ejecución (UE) n.º 354/2013 de la Comisión <sup>(4)</sup> y de que, sobre la base de la evaluación de la familia de biocidas de referencia afín «Knieler & Team Propanol Family» y siempre que sea conforme con el proyecto de resumen, el mismo biocida único cumple las condiciones establecidas en el artículo 19, apartado 1, del Reglamento (UE) n.º 528/2012.
- (5) El 11 de enero de 2023, la Agencia envió a la Comisión el proyecto de resumen de las características del biocida en todas las lenguas oficiales de la Unión, de conformidad con el artículo 44, apartado 4, del Reglamento (UE) n.º 528/2012.
- (6) La Comisión está de acuerdo con el dictamen de la Agencia y, por tanto, considera adecuado conceder una autorización de la Unión para el mismo biocida único «Manorapid express GEL».

<sup>(1)</sup> DO L 167 de 27.6.2012, p. 1.

<sup>(2)</sup> Reglamento de Ejecución (UE) n.º 414/2013 de la Comisión, de 6 de mayo de 2013, por el que se especifica un procedimiento para la autorización de unos mismos biocidas con arreglo al Reglamento (UE) n.º 528/2012 del Parlamento Europeo y del Consejo (DO L 125 de 7.5.2013, p. 4).

<sup>(3)</sup> Dictamen de la ECHA sobre «Manorapid express GEL» de 8 de diciembre de 2021, <https://echa.europa.eu/opinions-on-union-authorisation>.

<sup>(4)</sup> Reglamento de Ejecución (UE) n.º 354/2013 de la Comisión, de 18 de abril de 2013, relativo a cambios de biocidas autorizados de conformidad con el Reglamento (UE) n.º 528/2012 del Parlamento Europeo y del Consejo (DO L 109 de 19.4.2013, p. 4).

(7) Las medidas previstas en el presente Reglamento se ajustan al dictamen del Comité Permanente de Biocidas.

HA ADOPTADO EL PRESENTE REGLAMENTO:

*Artículo 1*

De acuerdo con el resumen de las características del biocida que figura en el anexo, se concede una autorización de la Unión con el número EU-0027675-0000 a Lysoform Dr. Hans Rosemann GmbH para la comercialización y el uso del mismo biocida único «Manorapid express GEL».

La autorización de la Unión será válida desde el 27 de junio de 2023 hasta el 31 de julio de 2032.

*Artículo 2*

El presente Reglamento entrará en vigor a los veinte días de su publicación en el *Diario Oficial de la Unión Europea*.

El presente Reglamento será obligatorio en todos sus elementos y directamente aplicable en cada Estado miembro.

Hecho en Bruselas, el 6 de junio de 2023.

*Por la Comisión*  
*La Presidenta*  
Ursula VON DER LEYEN

---

## ANEXO

**Resumen de las características del producto biocida**

Manorapid express GEL

Tipo de producto 1 — Higiene humana (desinfectantes)

Número de la autorización: EU-0027675-0000

Número de referencia R4BP: EU-0027675-0000

**1. INFORMACIÓN ADMINISTRATIVA****1.1. Denominación comercial del producto**

|                  |  |
|------------------|--|
| Nombre comercial | Manorapid express GEL<br>Bactesil Gel<br>IPA Hands Gel<br>Twoalko Gel<br>MicrobaX Gel<br>Alkodes Gel<br>Septkil Gel<br>Mastersept Gel<br>Bactoficid Gel<br>Supergerm Gel<br>Superdes Gel |
|------------------|--|

**1.2. Titular de la autorización**

|   |                     |  |
|---|---------------------|--|
| Razón social y dirección del titular de la autorización | Razón social        | Lysoform Dr. Hans Rosemann GmbH                |
|   | Dirección           | Kaiser-Wilhelm-Str. 133, 12247 Berlin Alemania |
| Número de la autorización                               | EU-0027675-0000     |  |
| Número de referencia R4BP                               | EU-0027675-0000     |  |
| Fecha de la autorización                                | 27 de junio de 2023 |  |
| Fecha de vencimiento de la autorización                 | 31 de julio de 2032 |  |

**1.3. Fabricantes del producto**

|   |  |
|---|--|
| Nombre del fabricante                   | Lysoform Dr. Hans Rosemann GmbH  |
| Dirección del fabricante                | Kaiser-Wilhelm-Str. 133, 12247 Berlin Alemania   |
| Ubicación de las plantas de fabricación | Lysoform Dr. Hans Rosemann GmbH, Kaiser-Wilhelm-Str. 133, 12247 Berlin Alemania<br>Sterisol AB Kronoängsgatan 3, S 59223 Vadstena Suecia<br>A.F.P. Antiseptica Forschungs- und Produktionsgesellschaft mbH, Otto-Brenner-Straße 16-18, 21337 Lüneburg Alemania |

## 1.4. Fabricante(s) de(l/las) sustancia(s) activa(s)

|   |  |
|---|--|
| Sustancia activa                        | Propan-1-ol  |
| Nombre del fabricante                   | OQ Chemicals GmbH (formerly Oxea GmbH)   |
| Dirección del fabricante                | Rheinpromenade 4a, 40789 Monheim am Rhein Alemania   |
| Ubicación de las plantas de fabricación | OQ Chemicals Corporation (formerly Oxea Corporation), 2001 FM 3057 TX, 77414 Bay City Estados Unidos |

|   |  |
|---|--|
| Sustancia activa                        | Propan-1-ol  |
| Nombre del fabricante                   | BASF SE  |
| Dirección del fabricante                | Carl-Bosch-Str. 38, 67056 Ludwigshafen Alemania          |
| Ubicación de las plantas de fabricación | BASF SE, Carl-Bosch-Str. 38, 67056 Ludwigshafen Alemania |

|   |  |
|---|--|
| Sustancia activa                        | Propan-2-ol  |
| Nombre del fabricante                   | INEOS Solvent Germany GmbH   |
| Dirección del fabricante                | Römerstrasse 733, 47443 Moers Alemania   |
| Ubicación de las plantas de fabricación | INEOS Solvent Germany GmbH, Römerstrasse 733, 47443 Moers Alemania<br>INEOS Solvent Germany GmbH, Shamrockstrasse 88, 44623 Herne Alemania |

## 2. COMPOSICIÓN Y FORMULACIÓN DEL PRODUCTO

## 2.1. Información cualitativa y cuantitativa sobre la composición del producto

| Nombre común | Nombre IUPAC | Función          | Número CAS | Número CE | Contenido (%) |
|--------------|--------------|------------------|------------|-----------|---------------|
| Propan-1-ol  |              | Sustancia activa | 71-23-8    | 200-746-9 | 14,3          |
| Propan-2-ol  |              | Sustancia activa | 67-63-0    | 200-661-7 | 63,14         |

## 2.2. Tipo de formulación

AL - Cualquier otro líquido

## 3. INDICACIONES DE PELIGRO Y CONSEJOS DE PRUDENCIA

|                         |   |
|-------------------------|---|
| Indicaciones de peligro | Líquido y vapores muy inflamables.<br>Provoca lesiones oculares graves.<br>Puede provocar somnolencia o vértigo.<br>La exposición repetida puede provocar sequedad o formación de grietas en la piel. |
|-------------------------|---|

|                       |  |
|-----------------------|--|
| Consejos de prudencia | <p>Mantener alejado del calor, de superficies calientes, de chispas, de llamas abiertas y de cualquier otra fuente de ignición. – No fumar.</p> <p>Mantener el recipiente herméticamente cerrado.</p> <p>Evitar respirar vapores.</p> <p>Utilizar únicamente en exteriores o en un lugar bien ventilado.</p> <p>EN CASO DE INHALACIÓN: Transportar a la persona al aire libre y mantenerla en una posición que le facilite la respiración.</p> <p>EN CASO DE CONTACTO CON LOS OJOS: Aclarar cuidadosamente con agua durante varios minutos. Quitar las lentes de contacto, si lleva y resulta fácil. Seguir aclarando.</p> <p>Llamar inmediatamente a un CENTRO DE TOXICOLOGÍA o médico.</p> <p>Almacenar en un lugar bien ventilado. Mantener en lugar fresco.</p> <p>Guardar bajo llave.</p> <p>Eliminar el contenido en y/o su recipiente a través de un gestor autorizado de residuos peligrosos, de acuerdo con la normativa vigente. Usuario profesional especializado</p> <p>Eliminar el contenido en y/o su recipiente como residuo peligroso de acuerdo a la normativa vigente. Usuario profesional</p> |
|-----------------------|--|

#### 4. USO(S) AUTORIZADO(S)

##### 4.1. Descripción de uso

**Tabla 1. Uso # 1 – Uso # 1 – Desinfección higiénica de manos, gel**

|  |   |
|--|---|
| Tipo de producto   | TP01 - Higiene humana   |
| Cuando proceda, descripción exacta del ámbito de utilización | No relevante.   |
| Organismo(s) diana (incluida la etapa de desarrollo)         | <p>Nombre científico: Sin datos<br/>Nombre común: Bacteria<br/>Etapa de desarrollo: Sin datos</p> <p>Nombre científico: Sin datos<br/>Nombre común: bacilos de la tuberculosis<br/>Etapa de desarrollo: Sin datos</p> <p>Nombre científico: Sin datos<br/>Nombre común: Levaduras<br/>Etapa de desarrollo: Sin datos</p> <p>Nombre científico: Sin datos<br/>Nombre común: Virus envueltos<br/>Etapa de desarrollo: Sin datos</p>   |
| Ámbito de utilización  | <p>Interior</p> <ul style="list-style-type: none"> <li>— hospitales y otras instalaciones sanitarias, como ambulancias, salas de cirugía, residencias de ancianos (incluyéndose aquí atención domiciliaria de los pacientes)</li> <li>— cafeterías de hospitales, cocinas industriales, industrias farmacéuticas, centros de producción y laboratorios: Desinfección higiénica de las manos visiblemente limpias y secas.</li> <li>— Solo para uso profesional</li> </ul> |
| Método(s) de aplicación                                      | <p>Método: Aplicación manual</p> <p>Descripción detallada:<br/>frotado</p>  |
| Frecuencia de aplicación y dosificación                      | <p>Tasa de aplicación: Dosificación: Al menos 3 ml (utilice dispensadores: por ejemplo, programados para 1,5 ml por pulsación, 2 pulsaciones para 3 ml) Tiempo de contacto: 30 s</p> <p>Dilución (%): producto listo para usar</p>  |

|  |  |
|--|--|
|  | <p>Número y frecuencia de aplicación:</p> <p>No hay límite en el número y la sincronización de las aplicaciones. No es necesario tener en cuenta intervalos de seguridad entre las fases de aplicación.</p> <p>El producto se puede utilizar en cualquier momento y con la frecuencia que sea necesaria.</p>   |
| Categoría(s) de usuarios                       | Industrial<br>Profesional  |
| Tamaños de los envases y material del envasado | <p>125, 150, 500, 1 000 ml en botellas de polietileno de alta densidad (HDPE) transparentes/blancas con tapas abatibles de polipropileno (PP);</p> <p>Recipiente de HDPE transparente/blanco de 5 000 ml con tapón con rosca de HDPE.</p> <p>Estuche de 700 ml de lámina compuesta de PE transparente con bomba de PP integrada; botella de HDPE transparente de 75 ml con tapón abatible de PP.</p> |

#### 4.1.1. Instrucciones de uso para el uso específico

Los productos se pueden aplicar directamente o se pueden utilizar en un dispensador o con una bomba.

Para una desinfección higiénica de manos, utilice 3 ml de producto y mantenga las manos húmedas durante 30 segundos.

No rellenar.

#### 4.1.2. Medidas de mitigación del riesgo para el uso específico

Consulte las instrucciones generales de uso

#### 4.1.3. Cuando proceda, datos sobre los efectos adversos probables, ya sean directos o indirectos, instrucciones de primeros auxilios y medidas de emergencia para proteger el medio ambiente

Consulte las instrucciones generales de uso

#### 4.1.4. Cuando proceda, instrucciones para la eliminación segura del producto y su envase

Consulte las instrucciones generales de uso

#### 4.1.5. Cuando proceda, condiciones de almacenamiento y período de conservación del producto en condiciones normales de almacenamiento

Consulte las instrucciones generales de uso

#### 4.2. Descripción de uso

**Tabla 2. Uso # 2 – Uso # 2 – Desinfección quirúrgica quirúrgica de manos, gel**

|  |                       |
|--|-----------------------|
| Tipo de producto   | TP01 - Higiene humana |
| Cuando proceda, descripción exacta del ámbito de utilización | No relevante.         |

|  |  |
|--|--|
| Organismo(s) diana (incluida la etapa de desarrollo) | <p>Nombre científico: Sin datos<br/>Nombre común: Bacteria<br/>Etapa de desarrollo: Sin datos</p> <p>Nombre científico: Sin datos<br/>Nombre común: bacilos de la tuberculosis<br/>Etapa de desarrollo: Sin datos</p> <p>Nombre científico: Sin datos<br/>Nombre común: Levaduras<br/>Etapa de desarrollo: Sin datos</p> <p>Nombre científico: Sin datos<br/>Nombre común: Virus envueltos<br/>Etapa de desarrollo: Sin datos</p>  |
| Ámbito de utilización                                | <p>Interior<br/>Hospitales y otras instituciones sanitarias: frotado quirúrgico de manos y antebrazos visiblemente limpios y secos<br/>Solo para uso profesional</p>   |
| Método(s) de aplicación                              | <p>Método: Aplicación manual</p> <p>Descripción detallada:<br/>frotar</p>  |
| Frecuencia de aplicación y dosificación              | <p>Tasa de aplicación: Dosificación: Frote una cantidad suficiente en cantidades de 3 ml (utilice dispensadores, por ejemplo, programados para 1,5 ml por pulsación, 2 pulsaciones para 3 ml). Tiempo de contacto: 90 s</p> <p>Dilución (%): producto listo para usar</p> <p>Número y frecuencia de aplicación:</p> <p>No hay límite en el número y la sincronización de las aplicaciones. No es necesario tener en cuenta intervalos de seguridad entre las fases de aplicación.</p> <p>El producto se puede utilizar en cualquier momento y con la frecuencia que sea necesaria.</p> |
| Categoría(s) de usuarios                             | Profesional  |
| Tamaños de los envases y material del envasado       | <p>125, 150, 500, 1 000 ml en botellas de polietileno de alta densidad (HDPE) transparentes/blancas con tapas abatibles de polipropileno (PP);</p> <p>Recipiente de HDPE transparente/blanco de 5 000 ml con tapón con rosca de HDPE.</p> <p>Estuche de 700 ml de lámina compuesta de PE transparente con bomba de PP integrada; botella de HDPE transparente de 75 ml con tapón abatible de PP.</p>   |

#### 4.2.1. Instrucciones de uso para el uso específico

Los productos se pueden aplicar directamente o se pueden utilizar en un dispensador o con una bomba.

Para el desinfección quirúrgico, utilice tantas cantidades de 3 ml como sean necesarias para mantener las manos húmedas durante 90 segundos.

No rellenar.

#### 4.2.2. *Medidas de mitigación del riesgo para el uso específico*

Consulte las instrucciones generales de uso

#### 4.2.3. *Cuando proceda, datos sobre los efectos adversos probables, ya sean directos o indirectos, instrucciones de primeros auxilios y medidas de emergencia para proteger el medio ambiente*

Consulte las instrucciones generales de uso

#### 4.2.4. *Cuando proceda, instrucciones para la eliminación segura del producto y su envase*

Consulte las instrucciones generales de uso

#### 4.2.5. *Cuando proceda, condiciones de almacenamiento y período de conservación del producto en condiciones normales de almacenamiento*

Consulte las instrucciones generales de uso

### 5. **INSTRUCCIONES GENERALES DE USO** <sup>(1)</sup>

#### 5.1. **Instrucciones de uso**

Ver instrucciones de uso para cada uso específico

#### 5.2. **Medidas de mitigación del riesgo**

Mantener fuera del alcance de los niños.

Evite el contacto con los ojos.

#### 5.3. **Datos sobre los efectos adversos probables, ya sean directos o indirectos, instrucciones de primeros auxilios y medidas de emergencia para proteger el medio ambiente**

Medidas generales de primeros auxilios: Aleje a la persona afectada de la zona contaminada. Solicite asistencia médica si no se siente bien. Si es posible, mostrar esta hoja.

EN CASO DE INHALACIÓN: Póngase al aire libre y manténgase en reposo en una posición cómoda para respirar. Llame a un CENTRO DE TOXICOLOGÍA o a un médico.

EN CASO DE CONTACTO CON LA PIEL: Lave inmediatamente la piel con abundante agua. A continuación, quite toda la ropa contaminada y lávela antes de volver a utilizarla. Siga lavando la piel con agua durante 15 minutos. Llame a un CENTRO DE TOXICOLOGÍA o a un médico.

EN CASO DE CONTACTO CON LOS OJOS: Aclárese los ojos inmediatamente con agua durante varios minutos. Retire las lentes de contacto, si las hay y es fácil hacerlo. Continúe aclarando durante al menos 15 minutos. Llame al 112 o a una ambulancia para recibir asistencia médica.

Información para el personal sanitario/médico: En el caso de que los ojos hayan estado expuestos a productos químicos alcalinos (pH > 11), aminas y ácidos como el ácido acético, el ácido fórmico o el ácido propiónico, es necesario limpiar los ojos de forma repetida mientras se espera la asistencia médica.

EN CASO DE INGESTA: Enjuague inmediatamente la boca. Dele algo para beber si la persona expuesta puede tragar. NO trate de provocar el vómito.

Llame al 112 o a una ambulancia para recibir asistencia médica.

Medidas contra derrames accidentales:

Detenga la fuga si es seguro hacerlo. Retire las fuentes de ignición. Tenga especial cuidado para evitar cargas de electricidad estática. No encienda fuego. No fume.

<sup>(1)</sup> Las instrucciones de uso, las medidas de mitigación de riesgos y otras instrucciones de uso con arreglo a la presente sección son válidas para cualquier uso autorizado.



Impida la entrada al alcantarillado y en cursos de agua.

Limpie con material absorbente (por ejemplo, un paño). Eche sobre los derrames sólidos inertes, como arcilla o tierra de diatomeas, para absorberlos lo antes posible. Recójalo mecánicamente (barrido, escurrido). Elimine los residuos de acuerdo con la normativa vigente.

**5.4. Instrucciones para la eliminación segura del producto y envase**

La eliminación debe realizarse de acuerdo con la normativa oficial. No realice el vaciado en desagües. No deseche los residuos con la basura doméstica. Deseche el contenido/contenedor en un punto de recogida de residuos autorizado. Vacíe el embalaje por completo antes de su eliminación. Una vez que están totalmente vacíos, los contenedores se pueden reciclar como cualquier otro tipo de embalaje.

**5.5. Condiciones de almacenamiento y período de conservación del producto en condiciones normales de almacenamiento**

Periodo de conservación: 24 meses.

Almacénelo en un lugar seco, fresco y bien ventilado. Mantenga el recipiente bien cerrado. Manténgalo alejado de la luz solar directa.

Temperatura de almacenamiento recomendada: 0-30 °C

No lo almacene a temperaturas inferiores a 0 °C

No almacene cerca alimentos, bebidas y alimentos para animales. Manténgalo alejado de materiales combustibles.

**6. INFORMACIÓN ADICIONAL**

---