

BEZPEČNOSTNÍ LIST

podle nařízení ES 1907/2006 (REACH), ve znění pozdějších změn



Datum sestavení 23. 05. 2015 (první vydání)

Datum změny: 17. 01. 2019

Datum revize: 17. 01. 2019

Verze č.: 4

Obchodní název výrobku: **Folicur koncentrát**

Strana: 1/11

1. ODDÍL 1: IDENTIFIKACE LÁTKY/ SMĚSI A SPOLEČNOSTI/ PODNIKU

1.1 Identifikátor výrobku

Obchodní název: Folicur koncentrát

1.2 Příslušná určená použití látky nebo směsi a nedoporučená použití

Doporučené použití: fungicid. Pro neprofesionální uživatele.

Určené použití: PC27 přípravky na ochranu rostlin (dle seznamu deskriptorů pro kategorie chemických výrobků (PC))

1.3 Podrobné údaje o dodavateli bezpečnostního listu

Dodavatel české verze bezpečnostního listu

Dodavatel: SBM Life Science s.r.o

Sídlo společnosti: Bucharova 2657/12, 158 00 Praha 5 - Nové Butovice, Česká Republika

Kontakty: telefon: (+420) 226 226 345, e-mail: sds@sbm-company.com

E-mail odborné způsobilé osoby odpovědné za zpracování bezpečnostního listu v českém jazyce: jitka.krystufkova@volny.cz

1.4 Telefonní číslo pro naléhavé situace

Informace v případě ohrožení lidského zdraví podává v ČR:

Klinika nemocí z povolání - Toxikologické informační středisko, Na Bojišti 1, 128 08 Praha 2, CZ.

Nouzové telefonní číslo: 224 919 293, 224 915 402 (nepřetržitá služba)

SBM Life Science - telefon: +1 813-676-1669

2. ODDÍL 2: IDENTIFIKACE NEBEZPEČNOSTI

2.1 Klasifikace látky nebo směsi

Klasifikace směsi podle nařízení ES 1272/2008 (CLP)

Aquatic Chronic 3; nebezpečný pro vodní prostředí dlouhodobě kategorie 3

H412 Škodlivý pro vodní organismy, s dlouhodobými účinky

2.2 Prvky označení

Značení směsi podle nařízení ES 1272/2008 (CLP)

Na štítku výrobku budou výstražné symboly, standardní věty o nebezpečnosti (H-věty) a pokyny pro bezpečné zacházení (P-věty) uvedeny pouze formou textu, bez kódového označení.

Výstražný symbol/ výstražné symboly: není

Signální slovo: není

Název nebezpečné látky/ názvy nebezpečných látek uvedených na štítku:

není povinné uvádět

Standardní věty o nebezpečnosti:

H412 Škodlivý pro vodní organismy, s dlouhodobými účinky

Pokyny pro bezpečné zacházení:

P101 Je-li nutná lékařská pomoc, mějte po ruce obal nebo štítek výrobku.

P501 Nepoužitý přípravek v původním obalu a prázdné obaly od přípravku odevzdejte na

odstranění v místě sběru speciálního domovního odpadu (vytvořeného pro tento účel

v rámci třídění odpadů příslušnou samosprávou - informujte se u orgánu místní

zprávy)! Nebo odstraňte v souladu se zákonem 185/2001 Sb.z, o odpadech.

Doplňkové informace o nebezpečnosti:

EUH401 „Dodržujte pokyny pro používání, abyste se vyvarovali rizik pro lidské zdraví a životní prostředí“.

EUH208 „Obsahuje reakční směs methylisothiazolonů. Může vyvolat alergickou reakci.“

2.3 Další nebezpečnost

Kritéria pro posouzení látek jako PBT a vPvB v příloze XIII nařízení ES 1907/2006 (REACH):

obsažené látky nesplňují kritéria pro zařazení mezi PBT a vPvB látky.

BEZPEČNOSTNÍ LIST

podle nařízení ES 1907/2006 (REACH), ve znění pozdějších změn



Datum sestavení 23. 05. 2015 (první vydání)

Datum změny: 17. 01. 2019

Datum revize: 17. 01. 2019

Verze č.: 4

Obchodní název výrobku: **Folicur koncentrát**

Strana: 2/11

Směs neobsahuje složky podléhající XIV. příloze nařízení ES 1907/2006 (REACH).

Směs neobsahuje žádnou chemickou látku uvedenou v Kandidátském seznamu látek SVHC v množství více nebo rovno 0,1% hmot.

Směs obsahuje látku podléhající v příloze XVII nařízení ES 1907/2006 (REACH), položka 30: tebukonazol (ISO), CAS: 10734-96-3 v množství 0,0125 hmot. %. Směs však splňuje požadavky přílohy XVII. a lze ji uvádět na trh pro širokou veřejnost i profesionální uživatele.

3. ODDÍL 3: SLOŽENÍ/ INFORMACE O SLOŽKÁCH

3.1 Látky

Výrobek není samostatnou látkou

3.2 Směsi

Obecná charakteristika: kapalina k aplikaci bez ředění AL.

Obsah nebezpečných složek směsi:

Chemický název	Obsah (hmot. %)	Identifikační čísla
propan-1-ol; n-propanol ^[2]	< 1	CAS číslo: 71-23-8 ES číslo: 200-746-9 Identifikační číslo: 603-003-00-0 Registrační číslo REACH: není k dispozici
Klasifikace látky podle nařízení ES 1272/2008 (CLP) ^[1] : Flam. Liq. 2, H225; Eye Dam. 1, H318; STOT SE 3, H336 ^[4]		
Trifloxystrobin (ISO); (E,E)- α -methoxyimino-{2-[[[1-[3-(trifluoromethyl)phenyl]jethylidene]amino]oxy]methyl]benzeneacetic acid methyl ester	0,0125	CAS číslo: 141517-21-7 ES číslo: 604-237-6 Identifikační číslo: 607-424-00-0 Registrační číslo REACH: není k dispozici
Klasifikace látky podle nařízení ES 1272/2008 (CLP) ^[1] : Skin Sens. 1, H317; Aquatic Acute 1, H400; Aquatic Chronic 1, H410 ^[4]		
tebukonazol (ISO); 1-(4-chlorfenyl)-4,4-dimethyl-3-(1,2,4-triazol-1-ylmethyl)pentan-3-ol	0,0125	CAS číslo: 107534-96-3 ES číslo: 403-640-2 Identifikační číslo: 603-197-00-7 Registrační číslo REACH: není k dispozici
Klasifikace látky podle nařízení ES 1272/2008 (CLP) ^[1] : Repr. 2; H361d, Acute Tox. 4 ; H302, Aquatic Acute 1; H400 (multiplikační faktor=1), Aquatic Chronic 1; H410 (multiplikační faktor=10) ^[4]		
Preventol D 7 – vodný roztok obsahující reakční směs: 5-chlor-2-methylisothiazol-3(2H)-on a 2-methylisothiazol-3(2H)-on; reakční směs: 5-chloro-2-methyl-4-isothiazolin-3-one [EC 247-500-7] and 2-methyl-2H-isothiazol-3-one [EC. 220-239-6] (3:1)	> 0,1 Obsah reakční směsi: <0,0015 ve směsi/ kapalině bez ředění AL	CAS číslo: 55965-84-9 ES číslo: není Identifikační číslo: 613-167-00-5 Registrační číslo REACH: není k dispozici
Klasifikace látky podle nařízení ES 1272/2008 (CLP) ^[1] : Klasifikace reakční směsi: Acute Tox. 3(*); H331, Acute Tox. 3(*); H311, Acute Tox. 3(*); H301, Skin Corr. 1B; H314, Skin Sens. 1; H317, Aquatic Acute 1; H400, Aquatic Chronic 1; H410 Specifické koncentrační limity: Skin Corr. 1B; H314: C \geq 0,6 %, Skin Irrit. 2; H315: 0,06 % \leq C < 0,6 %, Eye Irrit. 2; H319: 0,06 % \leq C < 0,6 %, Skin Sens. 1; H317: C \geq 0,0015 % ^[4]		

C = koncentrace u specifických koncentračních limitů

(*) nejnižší možná klasifikace

[1] významy zkratk klasifikace podle nařízení ES 1272/2008 (CLP), včetně standardních vět o nebezpečnosti (H vět) jsou uvedeny v oddíle 16 tohoto bezpečnostního listu

[2] pro látku jsou určeny expoziční limity podle nařízení vlády č. 361/2007 Sb. uvedené v oddíle 8 tohoto bezpečnostního listu

BEZPEČNOSTNÍ LIST

podle nařízení ES 1907/2006 (REACH), ve znění pozdějších změn



Datum sestavení 23. 05. 2015 (první vydání)

Datum změny: 17. 01. 2019

Datum revize: 17. 01. 2019

Verze č.: 4

Obchodní název výrobku: **Folicur koncentrát**

Strana: 3/11

[3] pro látku jsou určeny expoziční limity podle směrnice 98/24/ES, ve znění pozdějších změn: prvního seznamu směrnice 2000/39/ES, druhého seznamu směrnice 2006/15/ES, třetího seznamu směrnice 2009/161/EU, čtvrtého seznamu směrnice 2017/164(EU) uvedené v oddíle 8 tohoto bezpečnostního listu

[4] zdroj informace: dodavatelský řetězec v souladu s harmonizovanou klasifikací

[5] zdroj informace: dodavatelský řetězec

4. ODDÍL 4: POKYNY PRO PRVNÍ POMOC

4.1 Popis první pomoci

Všeobecné informace:

Opusťte nebezpečný prostor. Postiženého podle situace odveďte nebo přeneste (v poloze na boku).

Kontaminovaný oděv okamžitě odložte a znovu použijte až po důkladném vyčištění.

Po poskytnutí první pomoci vyhledejte lékařskou pomoc ve všech níže uvedených případech a v případech pochybností.

Při nadýchání: zabezpečte přísun čerstvého vzduchu. Postiženého udržujte v klidu a v teple.

Konzultujte další postup s lékařem nebo toxikologickým střediskem.

Při styku s kůží: kontaminovanou pokožku očistěte a omývejte velkým množstvím vody a mýdla, poté dobře opláchněte vodou. Dojde-li k podráždění zajistěte lékařské ošetření.

Při zasažení očí: okamžitě vyplachujte velkým množstvím vody i pod víčky, provádějte nejméně 15 minut. Po prvních 5 minutách vyplachování vyjměte kontaktní čočky, pokud jsou nasazené.

Dojde-li k podráždění zajistěte ošetření očním lékařem.

Při požití: vypláchněte ústa. NEVYVOLÁVEJTE zvracení. Ihned vyhledejte lékařskou pomoc.

4.2 Nejdůležitější akutní a opožděné symptomy a účinky

Nejsou očekávané.

4.3 Pokyny týkající se okamžité lékařské pomoci a zvláštního ošetření

Léčba: symptomatická. V případech požití významného množství by měl být zvážen výplach žaludku, pouze však během prvních 2 hodin. Podání aktivního uhlí a síranu sodného je vždy doporučeno.

Neexistuje žádná specifická protilátka.

5. ODDÍL 5: OPATŘENÍ PRO HAŠENÍ POŽÁRU

5.1 Hasiva

Vhodná hasiva: vodní sprcha, pěna, písek, oxid uhličitý.

Nevhodná hasiva: ostrý vodní proud.

5.2 Zvláštní nebezpečnost vyplývající z látky nebo směsi

V případě požáru se vyvíjí: CO (oxid uhelnatý).

5.3 Pokyny pro hasiče

Používat IPD (individuální dýchací přístroj) nezávislý na okolním vzduchu, ochranný oblek.

Nevdechovat uvolněné plyny. Zamezit proniknutí použitého hasiva do kanalizace a vodních toků!

Uzavřené nádoby dosud nezasažené ohněm chlaďte hasivem.

6. ODDÍL 6: OPATŘENÍ V PŘÍPADĚ NÁHODNÉHO ÚNIKU

6.1 Opatření na ochranu osob, ochranné prostředky a nouzové postupy

Pokyny pro osoby odstraňující únik

Zabraňte kontaktu s rozlitym produktem nebo kontaminovanými povrchy. Použijte ochranné pomůcky uvedené v oddíle 8. Uzavřete nebezpečný prostor, zabraňte vstupu nepovolaných a nechráněných osob.

Ostatní pracovníci

Zabraňte kontaktu s rozlitym produktem nebo kontaminovanými povrchy. Použijte ochranné pomůcky uvedené v oddíle 8.

BEZPEČNOSTNÍ LIST

podle nařízení ES 1907/2006 (REACH), ve znění pozdějších změn



Datum sestavení 23. 05. 2015 (první vydání)

Datum změny: 17. 01. 2019

Datum revize: 17. 01. 2019

Verze č.: 4

Obchodní název výrobku: **Folicur koncentrát**

Strana: 4/11

6.2 Opatření pro ochranu životního prostředí

Zabraňte vniknutí do povrchových vod, kanalizace, podzemních vod a půdy.

6.3 Metody a materiál pro omezení úniku a pro čištění

Úniky zasypte inertním absorpčním materiálem (např. písek, silikagel, univerzální sorbent, piliny), smetěte a následně dočistěte plochy velkým množstvím vody. Úniky, včetně sorbentu uložte do vhodných, uzavřených a označených odpadních nádob a předejte k odstranění podle pokynů v oddíle 13. Při odstranění úniku použijte ochranné pomůcky uvedené v oddíle 8.

6.4 Odkaz na jiné oddíly

Oddíl 8 (ochranné pomůcky), oddíl 13 (pokyny pro odstraňování).

7. ODDÍL 7: ZACHÁZENÍ A SKLADOVÁNÍ

7.1 Opatření pro bezpečné zacházení

Pokyny pro bezpečné zacházení

Používejte pouze v prostorech opatřených příslušnou odsávací ventilací. Použijte ochranné pomůcky uvedené v oddíle 8.

Protipožární opatření

Nejsou vyžadována specifická opatření

Hygienická opatření

Zabraňte kontaktu s pokožkou, očima a oděvem. Udržujte pracovní oděv odděleně od běžného ošacení. Před přestávkami a okamžitě po manipulaci s výrobkem si umyjte ruce, v případě potřeby se osprchujte. Neprodleně odložte znečištěný oděv a použijte znovu až po důkladném vyčištění. Oděvy, které nelze vyčistit, musí být odstraněny – spáleny.

7.2 Podmínky pro bezpečné skladování látek a směsí včetně neslučitelných látek a směsí

Uchovávat pouze v dobře uzavřeném originálním obalu. Skladovat v suchu, chladu, na dobře větraném místě; v objektu zajištěném proti vstupu nepovolaných osob. Chránit před přímým slunečním svitem, chránit před mrazem.

Skladujte odděleně od potravin, nápojů a krmiv

Vhodný materiál obalu: HDPE

Neslučitelné materiály: nejsou určeny.

7.3 Specifické konečné / specifická konečná použití

Viz štítek a/ nebo leták.

8. ODDÍL 8: OMEZOVÁNÍ EXPOZICE/ OSOBNÍ OCHRANNÉ PROSTŘEDKY

8.1 Kontrolní parametry

Přípustné expoziční limity (PEL) a nejvyšší přípustné koncentrace (NPK-P) pro jednotlivé složky v ovzduší na pracovišti (podle nařízení vlády č. 361/2007 Sb., přílohy č. 2, ve znění pozdějších změn):

Sledovaná složka	PEL	NPK-P	Faktor přepočtu na ppm
Propan-1-ol, CAS: 71-23-8	500	1000	0,407

Dráždí sliznice (oči, dýchací cesty) resp. kůže

Pro stanovení přípustného expozičního limitu směsi chemických látek nebo pro expozici delší než představuje osmihodinová směna, postupujte podle výše uvedeného nařízení přílohy č.2, část B.

Vysvětlivky:

mg.m⁻³ = miligramy na metry krychlové vzduchu ve 20°C a 101,3 kPa

ppm = částice na milion a na objem vzduchu (ml.m⁻³)

Limitní hodnoty expozice na pracovišti (podle směrnice Rady 98/24/ES, ve znění pozdějších předpisů, směrnice 2000/39/ES – I. seznam limitních expozičních hodnot, směrnice 2006/15/ES – II.

BEZPEČNOSTNÍ LIST

podle nařízení ES 1907/2006 (REACH), ve znění pozdějších změn



Datum sestavení 23. 05. 2015 (první vydání)

Datum změny: 17. 01. 2019

Datum revize: 17. 01. 2019

Verze č.: 4

Obchodní název výrobku: **Folicur koncentrát**

Strana: 5/11

seznam limitních expozičních hodnot, směrnice 2009/161/EU – III. seznam limitních expozičních hodnot, směrnice 2017/164/EU – IV. seznam limitních expozičních hodnot: nejsou stanoveny

Limitní hodnoty ukazatelů biologických expozičních testů a podmínky odběru biologického materiálu pro provádění biologických expozičních testů (podle vyhlášky 432/2003, příloha č. 2, ve znění pozdějších předpisů): žádná z obsažených složek nepodléhá této vyhlášce.

Hodnoty DNEL/ PNEC

Nejsou k dispozici

8.2 Omezování expozice

8.2.1 Vhodné technické kontroly: na pracovišti zajistit v místě předpokládaného vzniku par lokální odsávání. V bezprostřední blízkosti pracoviště zajistit přívod vody a pohotovostní oční sprchu.

Zjišťování, měření a kontrola hodnot koncentrací látek v ovzduší na pracovišti a následné zařazení pracoviště podle kategorií prací je povinností každé fyzické i právnické podnikající osoby.

Specifikaci ochranných pomůcek a monitorovací postup pro stanovení obsahu látek v ovzduší na pracovišti stanoví pracovník zodpovědný za bezpečnost práce a ochranu zdraví pracovníků.

8.2.2 Individuální ochranná opatření včetně osobních ochranných prostředků

Osobní ochranné prostředky

Při běžném používání a manipulaci se podívejte na štítek a/ nebo leták. Ve všech ostatních případech platí následující doporučení:

a) Ochrana dýchacích cest

Ochrana dýchacích orgánů není vyžadována za předpokládaných okolností expozice.

Ochrana dýchacích cest (respirátor) by měla být použita pouze pro kontrolu zbytkového rizika krátkodobých aktivit, pokud byla snížena možnost expozice se zdrojem správně nastavenými pracovními postupy nebo použita lokální odsávací ventilace.

Dodržovat pokyny výrobce certifikovaných respirátorů (pro použití, opotřebení, údržbu, výměnu).

b) Ochrana očí

Není vyžadována za předpokládaných okolností expozice.

c) Ochrana rukou

Ochranné pracovní rukavice (dle EN 374).

Doporučeno: materiál – guma, plast.

Volte rukavice určené pro daný typ práce s příslušnou trvanlivostí a odolností. Dbejte na doporučení výrobce. Ochranné rukavice by v každém případě měly být prověřeny vzhledem ke vhodnosti jejich používání na příslušném pracovišti (např. na mechanickou odolnost).

Dbejte pokynů a informací od výrobce, které se týkají používání, skladování, péče a výměny rukavic.

Při kontaminaci umyjte rukavice. Rukavice odstraňte v případech, že jsou kontaminovány uvnitř, je poškozena celistvost nebo nemůže být kontaminace z vnější strany očištěna.

Myjte si často ruce a vždy před jídlem, pitím, kouřením nebo použitím toalety.

d) Ochrana kůže

Ochranný pracovní oděv.

Dodatečná ochrana nohou: gumové nebo plastové holínky (s ohledem na práci v zahrádkářském terénu)

e) Tepelná ochrana

Žádné informace nejsou k dispozici

8.2.3 Omezování expozice životního prostředí

Nesplachujte do povrchové vody ani sanitární kanalizace.

Vyhnete se pronikání do podloží.

9. ODDÍL 9: FYZIKÁLNÍ A CHEMICKÉ VLASTNOSTI

9.1 Informace o základních fyzikálních a chemických vlastnostech

a) Vzhled: skupenství – kapalné; barva: bez barvy až slabě hnědá

BEZPEČNOSTNÍ LIST

podle nařízení ES 1907/2006 (REACH), ve znění pozdějších změn



Datum sestavení 23. 05. 2015 (první vydání)

Datum změny: 17. 01. 2019

Datum revize: 17. 01. 2019

Verze č.: 4

Obchodní název výrobku: **Folicur koncentrát**

Strana: 6/11

- b) Zápach nebo vůně: alkoholický
- c) Prahová hodnota zápachu: není stanovena
- d) pH (20 °C): 5,0 - 6,0; při 23°C, 100% roztok
- e) Teplota tání (°C): nestanovena
- f) Počáteční bod varu a rozmezí bodu varu (°C): 102°C při 1,014 hPa
- g) Bod vzplanutí (°C): 69,5°C při 1013,3 hPa
- h) Rychlost odpařování: nestanovena
- i) Hořlavost (pevné látky, plyny): nestanovena
- j) Horní/dolní mezní hodnoty hořlavosti nebo výbušnosti: není výbušný dle OECD 113
- k) Tlak páry: nestanoven
- l) Hustota páry: nestanovena
- m) Relativní hustota (při 20 °C): cca 1,00 g.cm⁻³
- n) Rozpustnost ve vodě: rozpustný
- o) Rozdělovací koeficient: n-oktanol/voda: tebukonazol: log Pow: 3,7
trifloxystrobin: log Pow: 4,5 při 25°C
- p) Teplota samovznícení: > 667°C
- q) Teplota rozkladu: nestanovena
- r) Viskozita kinematická: 1,116 mm².s⁻¹ při 20°C; 0,726 mm².s⁻¹ při 40°C
- s) Výbušné vlastnosti: nemá výbušné vlastnosti (92/69/EEC, A.14 / OECD 113)
- t) Oxidační vlastnosti: nemá oxidační vlastnosti

9.2 Další informace

VOC: <0,03 kg.kg⁻¹

Povrchové napětí: 46,7 mN/m při 20 °C

10. ODDÍL 10: STÁLOST A REAKTIVITA

10.1 Reaktivita

Za normálních podmínek nereaguje.

Tepelný rozklad: za normálních podmínek se nerozkládá.

10.2 Chemická stabilita

Při dodržení podmínek uvedených v oddíle 7 pro skladování je stabilní.

10.3 Možnost nebezpečných reakcí

Při dodržení podmínek uvedených v oddíle 7 pro skladování a manipulaci nejsou předpokládány žádné nebezpečné reakce.

10.4 Podmínky, kterým je třeba zabránit

Vysoké teploty, přímé sluneční záření, mráz.

10.4 Neslučitelné materiály

Nejsou stanoveny. Skladovat pouze v originálním obalu.

10.6 Nebezpečné produkty rozkladu

Nejsou známé. Za normálních podmínek se nerozkládá.

11. ODDÍL 11: TOXIKOLOGICKÉ INFORMACE

11.1 Informace o toxikologických účincích

a) akutní toxicita: směs není klasifikována jako akutně toxická,

Akutní orální toxicita: LD50 \geq 5000 mg.kg⁻¹ (potkan)

Akutní inhalační toxicita: LC50 (potkan) > 5,604 mg.l⁻¹, doba expozice: 4 hodiny

Akutní dermální toxicita: LD50 (potkan) > 2000 mg.kg⁻¹

b) žíravost/ dráždivost pro kůži: směs není klasifikována jako žíravé/dráždivá, nedráždí pokožku (králík)

c) vážné poškození očí/ podráždění očí: směs není klasifikována jako poškozující/ dráždicí oči,

BEZPEČNOSTNÍ LIST

podle nařízení ES 1907/2006 (REACH), ve znění pozdějších změn



Datum sestavení 23. 05. 2015 (první vydání)

Datum změny: 17. 01. 2019

Datum revize: 17. 01. 2019

Verze č.: 4

Obchodní název výrobku: **Folicur koncentrát**

Strana: 7/11

nedochází k dráždění očí (králík)

d) senzibilizace dýchacích cest/ senzibilizace kůže: směs není klasifikována jako senzibilizující, nezpůsobuje senzibilizaci (myš) OECD 429, kvantitativní rozbor mízní uzliny (LLNA)

e) mutagenita v zárodečných buňkách: směs není klasifikována jako mutagenní;

Trifloxystrobin nevykázal mutagenní nebo genotoxické účinky při testování in vitro a in vivo.

Tebuconazol nevykázal mutagenní nebo genotoxické účinky při testování in vitro a in vivo.

f) karcinogenita: směs není klasifikována jako karcinogenní,

Trifloxystrobin nepůsobil karcinogenně v chronických krmných studiích na potkanech a myších;

Tebukonazol způsobil při vysokých dávkách zvýšený výskyt nádorů u myší v játrech. Mechanismus vzniku nádorů není považován za relevantní pro člověka,

g) toxicita pro reprodukci: směs není klasifikována jako toxická pro reprodukci,

Trifloxystrobin vykázal reprodukční toxicitu ve dvougenerační studii u potkanů pouze v dávkách

toxických i pro rodiče zvířat. Reprodukční toxicita pozorovaná u trifloxystrobinu souvisí s toxicitou u rodičů;

Tebukonazol vykázal reprodukční toxicitu ve dvougenerační studii u potkanů pouze v dávkách

toxických i pro rodiče zvířat, reprodukční toxicita pozorovaná u tebukonazolu souvisí s

toxicitou u rodičů,

h) toxicita pro specifické cílové orgány – jednorázová expozice: směs není klasifikována jako toxická

pro specifické cílové orgány po jednorázové expozici,

i) toxicita pro specifické cílové orgány – opakovaná expozice: směs není klasifikována jako toxická pro

specifické cílové orgány po opakované expozici,

Trifloxystrobin nezpůsobil toxicitu pro specifické cílové orgány v experimentálních studiích

provedených na zvířatech;

Tebukonazol nezpůsobil toxicitu pro specifické cílové orgány v experimentálních studiích provedených

na zvířatech;

j) nebezpečnost při vdechnutí: směs není klasifikována jako nebezpečná při vdechnutí,

k dispozici nejsou žádné specifické údaje.

Další informace

Hodnocení vývojové toxicity

Trifloxystrobin způsobil vývojovou toxicitu pouze v dávkách toxických pro samice. Vliv na vývoj, který způsobil trifloxystrobin, souvisí s toxicitou matky.

Tebukonazol způsobil vývojovou toxicitu pouze v dávkách toxických pro samice. Tebukonazol

způsobil zvýšený výskyt ztrát po implantaci a zvýšený výskyt nespecifických malformací.

12. ODDÍL 12: EKOLOGICKÉ INFORMACE

12.1 Toxicita

Směs je klasifikována jako vysoce toxická pro vodní organismy, s dlouhodobými účinky.

Výsledky testů

Toxicita pro ryby

LC50 (Pstruh duhový (*Oncorhynchus mykiss*)) 4,4 mg.l⁻¹

Doba expozice: 96 h

Uvedená hodnota se vztahuje k účinné látce tebuconazol.

LC50 (Pstruh duhový (*Oncorhynchus mykiss*)) 0,015 mg.l⁻¹

Doba expozice: 96 h

Uvedená hodnota se vztahuje k účinné látce trifloxystrobin.

Toxicita pro vodní bezobratlé

EC50 (Perloočka (*Daphnia magna*)) 86 mg.l⁻¹

Doba expozice: 48 h

Toxicita pro vodní rostliny

EC50 (*Pseudokirchneriella subcapitata*) 3,8 mg.l⁻¹

Rychlost růstu; doba expozice: 72 h

BEZPEČNOSTNÍ LIST

podle nařízení ES 1907/2006 (REACH), ve znění pozdějších změn



Datum sestavení 23. 05. 2015 (první vydání)

Datum změny: 17. 01. 2019

Datum revize: 17. 01. 2019

Verze č.: 4

Obchodní název výrobku: **Folicur koncentrát**

Strana: 8/11

Uvedená hodnota se vztahuje k účinné látce tebukonazol.

EC50 (*Desmodemus subspicatus*) 0,0053 mg.l⁻¹

Rychlost růstu; doba expozice: 72 h

Uvedená hodnota se vztahuje k účinné látce trifloxystrobin.

12.2 Persistence a rozložitelnost

Biologická odbouratelnost

Trifloxystrobin: není rychle biologicky rozložitelný; K_{oc}: 2377

Tebukonazol: není rychle biologicky rozložitelný; K_{oc}: 769

K_{oc} = rozdělovací koeficient organický uhlík/voda

12.3 Biokumulační potenciál

Trifloxystrobin: biokoncentrační faktor (BCF) 431

Není bioakumulativní.

Tebukonazol: biokoncentrační faktor (BCF) 35-59

12.4 Mobilita v půdě

Trifloxystrobin: mírně mobilní v půdách

Tebukonazol: mírně mobilní v půdách

12.5 Výsledky posouzení PBT a vPvB

Obsažené látky nesplňují kritéria pro zařazení mezi PBT a vPvB látky.

12.5 Jiné nepříznivé účinky

Nejsou známé.

13 ODDÍL 13: POKYNY PRO ODSTRAŇOVÁNÍ

13.1 Metody nakládání s odpady

Doporučení pro bezpečné zacházení s odpadem výrobku

Minimalizujte množství odpadu.

Odpady shromažďujte odděleně.

Doporučení pro zneškodnění odpadu výrobku/ úniky

Zbytky/ odpady včetně obalů/ úniky odstraňujte pouze jako nebezpečný odpad. Možné katalogové číslo: N 02 01 08 Agrochemické odpady obsahující nebezpečné látky.

Úniky vázané na sorbenty odstraňujte pouze jako nebezpečný odpad. Možné katalogové číslo: N 15 02 02 Absorpční činidla, filtrační materiály (včetně olejových filtrů jinak blíže neurčených), čisticí tkaniny a ochranné oděvy znečištěné nebezpečnými látkami.

Předávejte pouze osobě oprávněné k odstraňování nebezpečného odpadu.

Doporučení pro zneškodnění kontaminovaného obalu od výrobku

Zbytky/ odpady včetně obalů odstraňujte pouze jako nebezpečný odpad. Možné katalogové číslo: N 02 01 08 Agrochemické odpady obsahující nebezpečné látky. Předávejte pouze osobě oprávněné k odstraňování nebezpečného odpadu.

Doporučení pro zneškodnění kontaminovaného pracovního oděvu/ kontaminovaných rukavic

Kontaminovaný pracovní oděv/ kontaminované rukavice odstraňujte pouze jako nebezpečný odpad. Možné katalogové číslo: N 15 02 02 Absorpční činidla, filtrační materiály (včetně olejových filtrů jinak blíže neurčených), čisticí tkaniny a ochranné oděvy znečištěné nebezpečnými látkami.

Předávejte pouze osobě oprávněné k odstraňování nebezpečného odpadu.

Další pokyny pro odstraňování odpadu výrobku:

S odpadem nakládat v souladu s příslušnými místními i obecnými předpisy. Zamezte úniku odpadu do životního prostředí.

Právní předpisy vztahující se k odstraňování směsi a obalu:

zákon č. 185/2001 Sb. o odpadech, ve znění prováděcích předpisů, ve znění pozdějších předpisů.,

zákon č. 477/2001 Sb., o obalech, ve znění prováděcích předpisů, ve znění pozdějších předpisů.

14 ODDÍL 14: INFORMACE PRO PŘEPRAVU

BEZPEČNOSTNÍ LIST

podle nařízení ES 1907/2006 (REACH), ve znění pozdějších změn



Datum sestavení 23. 05. 2015 (první vydání)

Datum změny: 17. 01. 2019

Datum revize: 17. 01. 2019

Verze č.: 4

Obchodní název výrobku: **Folicur koncentrát**

Strana: 9/11

Výrobek není považován za nebezpečné zboží dle ADR

14.1 UN číslo	nevztahuje se
14.2 Oficiální (OSN) pojmenování pro přepravu	nevztahuje se
14.3 Třída/ třídy nebezpečnosti pro přepravu	nevztahuje se
14.4 Obalová skupina	nevztahuje se
14.5 Nebezpečnost pro životní prostředí /doplňkové označení	nevztahuje se
14.6 Zvláštní bezpečnostní opatření pro uživatele	nevztahuje se
14.7 Hromadná přeprava podle přílohy II úmluvy MARPOL a předpisu IBC	nevztahuje se
Další informace	nevztahuje se

Právní předpisy (OSN):

Evropská dohoda o mezinárodní silniční přepravě nebezpečných věcí (ADR), Řád pro mezinárodní železniční přepravu nebezpečných věcí (RID), Evropská dohoda o mezinárodní přepravě nebezpečných věcí po vnitrozemských vodních cestách (ADN). Mezinárodní předpis o námořní přepravě nebezpečných věcí (IMDG) (námořní doprava) a Technické pokyny pro bezpečnou leteckou přepravu nebezpečného zboží (ICAO) (letecká doprava).

15 ODDÍL 15: INFORMACE O PŘEDPISECH

15.1 Předpisy týkající se bezpečnosti, zdraví a životního prostředí/ specifické právní předpisy týkající se látky nebo směsi

Klasifikace směsi:

- podle nařízení ES 1272/2008 (CLP), ve znění pozdějších změn

Klasifikace látek obsažených ve směsi:

- podle nařízení ES 1272/2008 (CLP), ve znění pozdějších změn

Označení směsi:

- podle nařízení ES 1272/2008 (CLP), ve znění pozdějších změn

Bezpečnostní list: zpracován podle nařízení Evropského parlamentu a Rady (ES) č. 1907/2006, ve znění pozdějších změn, nařízení komise (EU) 2015/830.

Související EU předpisy:

Nařízení ES 1107/2009 o uvádění přípravků na ochranu rostlin na trh, ve znění pozdějších změn

Další právní předpisy národního charakteru i právní předpisy ES jsou jmenovitě uvedeny vždy v dotčených oddílech bezpečnostního listu.

Stručný souhrn národních předpisů:

zákon 258/2000 Sb. o ochraně veřejného zdraví a o změně některých souvisejících zákonů, v platném znění,

zákon 254/2001 Sb., o vodách a o změně některých dalších zákonů, v platném znění,

zákon 185/2001 Sb., o odpadech a o změně některých dalších zákonů, v platném znění včetně prováděcích předpisů,

zákon 201/2012 Sb. o ochraně ovzduší a o změně některých dalších zákonů, v platném znění včetně prováděcích předpisů,

zákon 350/2011 Sb. o chemických látkách a chemických přípravcích a o změně některých zákonů, v platném znění včetně prováděcích předpisů,

nařízení vlády 361/2007 Sb., kterým se stanoví podmínky ochrany zdraví při práci, v platném znění,

zákon 326/2004 Sb. o rostlinolékařské péči a o změně některých souvisejících zákonů, ve znění pozdějších předpisů

15.2 Posouzení chemické bezpečnosti

BEZPEČNOSTNÍ LIST

podle nařízení ES 1907/2006 (REACH), ve znění pozdějších změn



Datum sestavení 23. 05. 2015 (první vydání)

Datum změny: 17. 01. 2019

Datum revize: 17. 01. 2019

Verze č.: 4

Obchodní název výrobku: **Folicur koncentrát**

Strana: 10/11

Nevztahuje se.

16 ODDÍL 16: DALŠÍ INFORMACE

16.1 Plné znění klasifikačních zkratk uvedených v oddíle 3:

Acute Tox. 4; akutní toxicita kategorie 4; H302 Zdraví škodlivý při požití.

Acute Tox. 3; akutní toxicita, kategorie 3; H301 Toxický při požití.

H311 Toxický při styku s kůží. H331 Toxický při vdechování.

Repr. 2: toxicita pro reprodukci, kategorie 2; H361d Podezření na poškození plodu v těle matky.

Skin Sens. 1: senzibilizace dýchacích cest/senzibilizace kůže, kategorie 1; H317 Může vyvolat alergickou kožní reakci.

Skin Irrit. 2: dráždivost kůže, kategorie 2; H315 Dráždí kůži.

Skin Corr. 1B: Žravost/dráždivost pro kůži, kategorie 1B; H314 Způsobuje těžké poleptání kůže a poškození očí

Eye Irrit. 2; vážné poškození/podráždění očí, kategorie 2; H319 Způsobuje vážné podráždění očí.

Eye Dam. 1: vážné poškození/podráždění očí, kategorie 1; H318 Způsobuje vážné poškození očí.

STOT SE 3; toxicita pro specifické cílové orgány - jednorázová expozice kategorie 3; H336 Může způsobit ospalost nebo závratě

Aquatic Acute 1; nebezpečný pro vodní prostředí akutně kategorie 1; H400 Vysoce toxický pro vodní organismy.

Aquatic Chronic 1; nebezpečný pro vodní prostředí dlouhodobě kategorie 1;

H410 Vysoce toxický pro vodní organismy, s dlouhodobými účinky.

16.2 Významy dalších zkratk použitých v bezpečnostním listu

AOX	parametr AOX je určen ke stanovení množství halogenovaných organických látek ve vodě
CAS	Chemical Abstract Service Registry Number (registrační číslo CAS).
CLP	nařízení ES 1272/2008 (C = classification = klasifikace; L = labelling = značení; P = packaging = balení)
DNEL	Derived No Effects Level = odvozená úroveň, při které nedochází k nepříznivým účinkům
EC50	(účinná koncentrace) při které dochází ke změnám v chování 50 % testovaných organismů
EINECS	European Inventory of Existing Chemical Substances (Evropský seznam chemických látek, které jsou na trhu)
ErC50	= EC50 z hlediska snížení rychlosti růstu
LC50	(střední smrtelná koncentrace) je statisticky vypočtená koncentrace přípravku, účinné látky nebo sledované látky, která pravděpodobně způsobí za určitou dobu po expozici smrt 50% pokusných zvířat, exponovaných po definovanou dobu. Hodnota LC50 se udává jako hmotnost testovaného přípravku nebo látky ve standardním objemu prostředí (miligramy na litr)
LD50	(střední smrtelná dávka) je statisticky vypočtená jednotlivá dávka přípravku, účinné látky nebo sledované látky, která pravděpodobně způsobí za definovanou dobu smrt 50% jedinců, kterým byla podána. Hodnota LD 50 se udává jako hmotnost testovaného přípravku nebo látky na jednotku hmotností jedince (miligramy na kilogram)
LOAEL	(lowest observable adverse effect level) nejnižší dávka s pozorovanými nežádoucími účinky
NOAEL	(no observable adverse effect level) nejvyšší dávka, při které ještě nebyly pozorovány nežádoucí účinky
PBT	látko perzistentní, bioakumulující se a toxická zároveň
PNEC	Predicted No-Effect Concentration = odhad nejvyšší koncentrace směsi, účinné látky nebo sledované látky, při níž se nepředpokládají škodlivé účinky látky ve sledované složce životního prostředí

BEZPEČNOSTNÍ LIST

podle nařízení ES 1907/2006 (REACH), ve znění pozdějších změn



Datum sestavení 23. 05. 2015 (první vydání)

Datum změny: 17. 01. 2019

Datum revize: 17. 01. 2019

Verze č.: 4

Obchodní název výrobku: **Folicur koncentrát**

Strana: 11/11

REACH	nařízení ES 1907/2006 (R egistration = registrace; E valuation = (vy)hodnocení; A uthorisation = autorizace; R estriction = omezení, příp. zákaz; C hemicals = chemikálií)
VOC	těkavé organické látky
vPvB	látko vysoce perzistentní a vysoce bioakumulující se

16.3 Informace o revizích bezpečnostního listu

Žádná revize nebyla dosud provedena

16.4 Informace o změně bezpečnostního listu

Žádná změna nebyla dosud provedena

16.5 Pokyny týkající se školení pro pracovníky zajišťující ochranu lidského zdraví a životního prostředí

Školení pracovníků, kteří zajišťují ochranu lidského zdraví a životního prostředí, o nakládání s nebezpečnými chemickými látkami (dle 258/2000 Sb.), klasifikovanými jako uvedená směs se provádí vždy jako vstupní. V souvislosti s použitím postupujte při školení dle národních předpisů.

16.6 Další

Uvedené informace a údaje vycházejí z dnešního stavu znalostí a vědomostí a jsou v souladu s platnými předpisy. Za zacházení s výrobkem podle platných zákonů a nařízení odpovídá uživatel.