

BIZTONSÁGI ADATLAP

a 2020/878/EU rendelettel módosított 1907/2006/EK rendelet szerint

1. szakasz: Az anyag/keverék és a vállalat/vállalkozás azonosítása

1.1. Termékazonosító

A készítmény neve: **MURIBROM blokk rágcsálóirtó szer**

A biocid termék besorolása: 3. Főcsoport, 14. terméktípus; rágcsálóirtó szerek

Hatóanyag: bromadiolon

IUPAC -név: 3-[3-[4-(4-bromophenyl)phenyl]-3-hidroxy-1- phenylpropyl]-2-hidroxychromen-4-one

1.2. Az anyag vagy keverék megfelelő azonosított felhasználása, illetve ellenjavallt felhasználása:

felhasználásra kész rágcsálóirtó szer foglakozásszerű felhasználásra

Ellenjavallt felhasználás: az ajánlottól eltérő felhasználás.

1.3. A biztonsági adatlap szállítójának adatai

Gyártó:

QUÍMICA DE MUNGUÍA, S.A.

Derio Bidea 51

48100 Munguía (Vizcaya), SPAIN

Tel: +34 94 674 10 85

Fax: +34 94 674 48 29

A biztonsági adatlapért felelős személy elérhetősége: info@quimunsa.com

WEB: www.quimunsa.com

Forgalmazó:

Ekoprevent Kft.

Cím: 1222 Budapest, Komló utca 10.

Telefon: (36) 1 226 6508; Fax: (36) 1 226 6508

E-mail: info@ekoprevent.com

1.4. Sürgősségi telefonszám:

Egészségügyi Toxikológiai Tájékoztató Szolgálat (ETTSZ) a nap 24 órájában: (1) 476-6464,
díjmentesen hívható a nap 24 órájában: 06 (80) 201-199

2. szakasz: A veszély azonosítása

A készítmény hatóanyaga véralvadást gátló kumarin-származék.

2.1. A keverék osztályozása:

Az (EU) 1272/2008 rendelet szerint:

Repr. 1B: Károsíthatja a születendő gyermeket.

STOT RE 1: Ismétlődő vagy hosszabb expozíció esetén károsítja a szerveket.

2.2. Címkézési elemek:

(EU) 1272/2008 rendelet szerint:

veszélyt jelző piktogram:



VESZÉLY

Figyelmeztető H-mondatok:

H360D Károsíthatja a születendő gyermeket.

H372 Ismétlődő vagy hosszabb expozíció esetén károsítja a szerveket

Övintézkedésre vonatkozó P-mondatok

- P201** Használat előtt ismerje meg az anyagra vonatkozó különleges utasításokat.
P202 Ne használja addig, amíg az összes biztonsági óvintézkedést el nem olvasta és meg nem értette.
P264 A használatot követően a kezeket alaposan meg kell mosni.
P270 A termék használata közben tilos enni, inni vagy dohányozni.
P280 Védőkesztyű/védőruha/szemvédő/arcvédő használata kötelező.
P314 Rosszullét esetén orvosi ellátást kell kérni.
P405 Elzárva tárolandó.
P501 A tartalom/edény, valamint az elhullott rágcsálók elhelyezése hulladékként: a helyi előírásoknak megfelelően.

Kizárólag foglalkozásszerű felhasználók részére.

Hatóanyag: 0,005% bromadiolon

2.3. Egyéb veszélyek:

A keverék nem tartalmaz PBT-ként besorolt anyagokat.

A keverék nem tartalmaz vPvB kategóriába sorolt anyagokat.

A keverék nem tartalmaz endokrin károsító tulajdonságú anyagokat.

Normál felhasználási körülmények között és eredeti formájában maga a termék nem jelent egyéb kockázatot az egészségre és a környezetre nézve.

3. szakasz: Összetétel / összetevőkre vonatkozó adatok

3.1. Anyag

Nem alkalmazható

3.2. Keverék

Azonosító	Megnevezés	Koncentráció	(EU) 1272/2008 szerint	
			osztályozás	koncentráció határérték
Cas No: 102-71-6 EC No: 203-049-8 Reg.No: 01-2119486482-31-XXXX	2,2',2''-nitrioltriethanol	0-2,5%	-	-
CAS No: 28772-56-7 EC No: 249-205-9 Reg.No: 2092/92/EC direktíva	bromadiolon	0,005-0,25%	Acute Tox.1, H310 - Acute Tox.1, H330 - Acute Tox.1, H300 - Aquatic Acute 1, H400 (M=1) - Aquatic Chronic 1, H410 (M=1) - Repr. 1B, H360D - STOT RE 1, H372 (sangre)	Repr. 1B, H360D: C ≥0,003% STOT RE 1, H372 (sangre): 0,0005% < C < 0,005% STOT RE 1, H372: C ≤0,005%

A H mondatok teljes szövegét a 16. szakasz tartalmazza.

[1] Expozíciós határérték (lásd 8.1. pont)

4. szakasz: Elsősegély-nyújtási intézkedések

4.1. Az elsősegély-nyújtási intézkedések ismertetése

Általános intézkedések:

A sérültet távolítsuk el a veszély forrásától. Az elszennyeződött ruházatot és le kell venni és az újbóli használat előtt meg kell tisztítani. Eszméletlen vagy görcsös állapotban lévő beteggel folyadékot itatni vagy annál hányást kiváltani nem szabad! Ha mérgezési tünetek jelentkeznek, vagy mérgezés gyanúja merül fel, azonnal hívjunk orvost, és mutassuk meg a termék címkéjét, illetve biztonsági adatlapját.

Belégzés esetén:

A sérültet vigyük friss levegőre és helyezük nyugalomba. Amennyiben a légzés nehézkes vagy leáll, alkalmazzon mesterséges lélegeztetést. Ne adjon semmit szájon át. Eszméletvesztés esetén helyezze a sérültet megfelelő testhelyzetbe és hívjon orvost.

Bőrrel való érintkezés esetén:

Távolítsa el a szennyezett ruházatot. Az érintett bőrfelületet szappanos vízzel alaposan mossuk le.
SOHA ne használjon hígítót vagy oldószert.

Szembe kerülése esetén:

Szemöblítést kell végezni tiszta hideg folyóvízzel legalább 10 percen keresztül. Távolítsa el a kontaktlencsét. Orvosi ellátás szükséges.

Lenyelés esetén: Azonnali orvosi ellátás szükséges. Hánytatni TILOS.

4.2. Legfontosabb – akut és késleltetett – tünetek és hatások:

A hosszú távú expozíció bizonyos szervek vagy szövetek károsodását eredményezheti.

4.3. A szükséges azonnali orvosi ellátás és különleges ellátás jelzése:

Kétség esetén, vagy ha a rossz közérzet tünetei továbbra is fennállnak, forduljon orvoshoz. Eszméletlen személyeknek soha ne adjon be semmit szájon át. Tartsa a személyt kényelmesen. Fordítsa a bal oldalára, és maradjon ott, amíg az orvosi ellátásra vár.

5. szakasz: Tűzvédelmi intézkedések

Ez a termék nem jelent különös veszélyt tűz esetén.

5.1. Oltóanyag

5.1.1. Megfelelő oltóanyag: szén-dioxid, oltóhab, oltópor, vízpermet

5.1.2. Alkalmatlan oltóanyag: közvetlen vízsugár.

5.2. Az anyagból vagy keverékéből származó különleges veszélyek:

Tűz hatására mérgező anyagok keletkezhetnek: szénmonoxid, széndioxid.

5.3. Tűzoltóknak szóló javaslat:

Megfelelő védőruha és a tűz közelében a környezet levegőjétől független légzőkészülék.

6. szakasz: Intézkedések véletlenszerű expozíciónál

6.1. Személyi óvintézkedések, egyéni védőeszközök és vészhelyzeti eljárások:

Egyéni védőfelszerelés szükséges – lásd 8. szakasz.

6.2. Környezetvédelmi óvintézkedések:

Kerüljük a termék esőelvezető csatornarendszerbe, vezetékes vízrendszerbe, felszíni- és talajvizekbe, talajba történő jutását.

6.3. A területi elhatárolás és a szennyezés mentesítés módszerei, anyagai:

A kiszóródott anyagot azonnal össze kell gyűjteni és megfelelő tartályba helyezni. A maradékot kevés vízzel és tisztítószerrel segítségével, a szokásos takarítási eljárásokkal távolítsuk el. Hulladékkezelés a helyi előírásoknak megfelelően történjen.

6.4. Hivatkozás más szakaszokra:

Expozíció elleni védelem és egyéni védőfelszerelés – lásd 8. szakasz.

Ártalmatlanítással kapcsolatos információk – lásd 13. szakasz.

7. szakasz: Kezelés és tárolás

7.1. A biztonságos kezelésre irányuló óvintézkedések:

Körütekintően végzett munkával kerüljük el a készítménnyel történő expozíciót: szembejutását, bőrre kerülését. Munka közben enni, inni, dohányozni nem szabad. Kizárólag rágcsőírtásra és csak a használati utasításban foglaltak szerint használható fel! Az azonosíthatóság érdekében mindig az eredeti csomagolásban tárolja.

7.2. A biztonságos tárolás feltételei, az esetleges összeférhetlenséggel együtt:

A készítményt 5-35 °C hőmérsékleten, száraz, jó szellőző helyen, közvetlen hőhatástól és direkt napsugárzástól távol, eredeti, bontatlan csomagolásban, jól lezárva, élelmiszerektől, italtól, takarmánytól, házi- és haszonállatoktól elkülönítve kell tárolni! Gyerekek ne férhessenek a készítményhez! A raktárba illetéktelen személyek nem léphetnek be. A felbontott csomagolást úgy kell visszazárni, hogy a benne lévő termék ne szóródjon ki.

Besorolás és tárolási mennyiség a 2012/18/EU direktíva I. melléklete szerint (SEVESO III):

A terméket nem érinti a 2012/18/EU irányelv (SEVESO III).

7.3. Meghatározott végfelhasználás: rágcsőírtó szer

A felhasználók mindig olvassák el a használati útmutatót és tartsák be a biztonságos kezelésre és felhasználásra vonatkozó utasításokat. Felhasználók köre: foglalkozásszerű.

8. szakasz: Az expozíció ellenőrzése/egyéni védelem

8.1. Ellenőrzési paraméterek

Expozíciós határérték

Megnevezés	CAS szám	Ország	Határérték	ppm	mg/m3
2,2',2''-nitriлотrietanol	102-71-6	Éire [1]	nyolc óra		5
			rövidtávú		

[1] According Code of Practice for the Safety, Health and Welfare at Work (Chemicals Agents) Regulations adopted by Health and Safety Authority (HSA).

A termék nem tartalmaz biológiai határérték alá eső összetevőt.

DMEL származtatott minimális hatásszint)/DNEL (származtatott hatásmentes szint):

Megnevezés	DNEL/DMEL	Típus	Érték
2,2',2''-nitrilotriethanol CAS szám: 102-71-6 EC No: 203-049-8	DNEL (felhasználók)	Inhaláció, hosszú távú, lokális	5 (mg/m ³)
	DNEL (lakosság)	Inhaláció, hosszú távú, lokális	1,25 (mg/m ³)
	DNEL (felhasználók)	Inhaláció, hosszú távú, szisztémikus	5 (mg/m ³)
	DNEL (lakosság)	Inhaláció, hosszú távú, szisztémikus	1,25 (mg/m ³)
	DNEL (felhasználók)	Dermális, hosszú távú, szisztémikus	6,3 (mg/kg bw/nap)
	DNEL (lakosság)	Dermális, hosszú távú, szisztémikus	3,1 (mg/kg bw/nap)
	DNEL (lakosság)	Orális, hosszú távú, szisztémikus	13 (mg/kg bw/nap)

PNEC – becsült hatásmentes koncentrációk:

Megnevezés	Részletek	Érték
2,2',2''-nitrilotriethanol CAS szám: 102-71-6 EC No: 203-049-8	víz (édesvíz)	0,32 (mg/l)
	víz (tengervíz)	0,032 (mg/l)
	víz (időszakos)	5,12 (mg/l)
	PNEC STP	10 (mg/l)
	üledék (édesvíz)	1,7 (mg/kg üledék dw)
	üledék (tengervíz)	0,17 (mg/kg üledék dw)
	talaj	0,151 (mg/kg talaj dw)

8.2. Az expozíció ellenőrzése

Tartsa be a biztonsági adatlap utasításait és használja az egyéni védőfelszereléseket.

8.2.1. Megfelelő műszaki ellenőrzés:

- A vegyi anyagoknál szokásos védőintézkedéseket be kell tartani.
- Biztosítani kell a szemmosó-készüléket és mosakodási lehetőséget.

Higiéniai intézkedések:

- Munka közben étkezni, inni, dohányozni nem szabad!
- A munka befejezése után, és a szünetekben alapos kézmosás szükséges.

8.2.2. Személyi védelem:

Munkavégzés közben viseljünk latex/vinil kesztyűt (I UNE EN 420 típusú), védőruhát, védőszemüveget, arcvédőt és védőlábbelit. Az általános munkavédelmi és higiéniai szabályok betartandók. Kerüljük a termék bőrrel történő érintkezését, szembe jutását és a ruházat szennyeződését.

A munka befejezése után a munkaruhát és a védőfelszerelést alaposan meg kell tisztítani.

9. szakasz: Fizikai és kémiai tulajdonságok

9.1. Az alapvető fizikai és kémiai tulajdonságokra vonatkozó információ:

Halmazállapot:	szilárd blokk
Szín:	piros
Szag:	szagtalan
Sűrűség (20°C-on):	1,10 – 1,20 g/cm ³
Lobbnáspont:	> 60 ° C
Forráspont:	nem meghatározott
Gőznyomás:	nem meghatározott
Bomlási hőmérséklet:	nem meghatározott
Gyulladáspont:	nem meghatározott
Oldékonyság vízben:	nem oldódik
Oldékonyság szerves oldószerekben:	nem oldódik
Eloszlási hányados (n-oktanol/víz):	nem meghatározott
pH-érték:	nem meghatározott
Nem összeférhető anyagok:	savak és erős lúgok

9.2. Egyéb információk:

Nem áll rendelkezésre kiegészítő adat.

10. szakasz: Stabilitás és reakciókészség

10.1. Reakciókészség:

Reakciókészségből fakadó veszély nincs.

10.2. Kémiai stabilitás:

A javasolt kezelési és tárolási körülmények között a készítmény stabil (7. szakasz).

10.3. Veszélyes reakciók lehetősége:

Nem ismert.

10.4. Kerülendő körülmények:

Nem megfelelő kezelés.

10.5. Nem összeférhető anyagok:

Erős oxidáló anyagok, erős savak, erős lúgok.

10.6. Veszélyes bomlástermékek:

Rendeltetésszerű használat esetén nem ismert.

11. szakasz: Toxikológiai információk

11.1. A toxikológiai hatásokra vonatkozó információ:

A termékkel való ismétlődő vagy hosszabb idejű érintkezés esetén a bőr kiszáradhat, kontakt dermatitisz alakulhat ki és a termék a bőrön keresztül felszívódhat. Szembe kerülés esetén irritáció és gyógyuló sérülés léphet fel.

Megnevezés	Akut toxicitás			
	Típus	teszt	faj	érték
2,2',2"-nitrilotriethanol CAS szám: 102-71-6 EC No: 203-049-8	Orális	LD50	patkány	5530 mg/kg bw [1]
		LD50	patkány	6400 mg/kg bw [2]
	[1] National Technical information Service, Vol. OTS0516797 [2] Study report, 1966.			
	Dermális	LD50	nyúl	>22500 mg/kg bw [1]
[1] Union Carbide Data Sheet, Vol. 3/18/1965				
Inhalációs				
bromadiolon CAS szám: 28772-56-7 EC No: 249-205-9	Orális	LD50	patkány	0,49 mg/kg [1]
		[1] MARDI Research Bulletin. Vol. 13, Pg. 303, 1985.		
	Dermális	LD50	nyúl	2,1 mg/kg [1]
		[1] ismeretlen referencia		
Inhalációs				

- a.) akut toxicitás
besoroláshoz nem áll rendelkezésre adat
- b.) bőr irritáció
besoroláshoz nem áll rendelkezésre adat
- c.) komoly szemkárosodás/irritáció
fellelhető adatok alapján besorolási kritériumok nem teljesülnek
- d.) légzőszervi és bőr érzékenység
besoroláshoz nem áll rendelkezésre adat
- e.) baktérium sejt mutagenitás
besoroláshoz nem áll rendelkezésre adat
- f.) karcinogenitás
besoroláshoz nem áll rendelkezésre adat
- g.) reprodukív toxicitás
reprodukív toxikus, kategória 1B: károsíthatja a termékenységet és a születendő gyermeket.
- h.) STOT egyszeri
besoroláshoz nem áll rendelkezésre adat
- i.) STOT ismétlődő
Besorolás: Kategória 1: ismétlődő vagy hosszabb expozíció esetén károsítja a szerveket
- j.) aspirációs kockázat
besoroláshoz nem áll rendelkezésre adat

12. szakasz: Ökológiai információk

12.1. Toxicitás

Megnevezés	Ökotoxicitás				
	Típus	teszt	faj	érték	
2,2',2''-nitrilotriethanol CAS No: 102-71-6 EC No: 203-049-8	hal	LC50	<i>Carassius auratus</i> (aranyhal)	>5000 mg/l (24 h) [1] LC50 <i>Leuciscus idus</i> (jászkeszeg)	>10000 mg/l (48 h) [2] [1] Kísérleti eredmények az általánosan elfogadott irányelvek szerint, bár az időtartam csak 24 óra az útmutató szerinti 96 órával szemben (OECD 203). [2] Kísérleti eredmények az általánosan elfogadott irányelvek szerint, bár az időtartam csak 48 óra az útmutató szerinti 96 órával szemben (OECD 203).
	vízi gerinctelenek	EC50	<i>Artemia salina</i> (sórák)	5600 mg/l (24 h) [1] EC50 <i>Daphnia magna</i> (nagy vízibolha)	2038 mg/l (24 h) [2] [1] Brine shrimp bioassay and seawater BOD of petrochemicals. Price KS, Waggy GT and Conway RA, 1974 [2] Results of the harmful effects of water pollutants to <i>Daphnia magna</i> in 21 days reproduction test. Kuehn R, Pattard M, Pernak KD and Winter A. 1989.
	vízi növények	EC50	egysejtűek – <i>Scenedesmus quadricauda</i>	160 mg/l [1] TTC <i>Scenedesmus subspicatus</i>	715 mg/l (8 d) [2] EC50 750 mg/l (48 h) [3] [1] Environmental Data on Organic Chemicals, 2nd ed. Van Nostrand Reinhold Co., New York, USA: 518-519 [2] Toxicitási határérték tesztek: modell organizmusok <i>Microcystis (Diplocystis) aeruginosa</i> és <i>Scenedesmus quadricauda</i> [3] Vízzennyező anyagok káros hatásainak vizsgálata a zöldalga <i>Scenedesmus subspicatus</i> sejtosztódására.
bromadiolon Cas No: 28772-56-7 EC No: 249-205-9	hal	LC50	hal	2,2 mg/l (96 h) [1] [1] Office of Pesticide Programs 2000. Pesticide Ecotoxicity Database (előzőleg: Environmental Effects Database (EEDB)). Environmental Fate and Effects Division, U.S.EPA, Washington, D.C.	
	vízi gerinctelenek	EC50	<i>Crustaceans</i>	1,12 mg/l (48 h) [1] [1] Office of Pesticide Programs 2000. Pesticide Ecotoxicity Database (előzőleg: Environmental Effects Database (EEDB)). Environmental Fate and Effects Division, U.S.EPA, Washington, D.C.	
	vízi növények				

12.2. Perzisztencia és lebonthatóság:

A jelen lévő anyagok biológiai lebonthatóságára vonatkozóan nem áll rendelkezésre információ.
 A jelen lévő anyagok lebonthatóságára vonatkozóan nem áll rendelkezésre információ.
 A termék perzisztenciájára és lebonthatóságára vonatkozóan nem áll rendelkezésre információ.

12.3. Bioakkumulációs képesség:

megnevezés	Bioakkumuláció			
	Log Pow	BCF	NOECs	szint
2,2',2''-nitrilotriethanol N, CAS: 102-71-6 EC No: 203-049-8	-1	-	-	nagyon alacsony

12.4. Talajban való mobilitás:

Kiegészítő információ nem áll rendelkezésre.
 Nem kerülhet vízfolyásokba, állóvizekbe és csatornába.
 Akadályozza meg a talajba kerülést.

12.5. A PBT- és a vPvB-értékelés eredményei:

Kiegészítő információ nem áll rendelkezésre.

12.6. Egyéb káros hatások:

Kiegészítő információ nem áll rendelkezésre.

13. szakasz: Ártalmatlanítási szempontok

13.1. Hulladékkezelési módszerek:

Nem kerülhet vízfolyásokba, állóvizekbe és csatornába. A készítmény maradékainak és hulladékainak kezelése, ártalmatlanítása az érvényben lévő helyi előírásoknak megfelelően történjen.
 A készítmény hulladékainak kezelését a 2008/98/EC irányelv szabályozza.

14. szakasz: Szállításra vonatkozó információk

A készítmény a veszélyes áruk nemzetközi szállítását szabályozó egyezmények (ADR/RID, IMDG, ICAO/IATA) szerint nem veszélyes áru. Közúti baleset esetén az esetlegesen kiömlött anyagot a 6. szakaszban leírtak szerint össze kell gyűjteni.

14.1. UN szám

Nem veszélyes

14.2. UN szerinti megfelelő szállítási megnevezés

ADR: nem veszélyes

IMDG: nem veszélyes

ICAO: nem veszélyes

14.3. Szállítási veszélyességi osztály(ok)

Nem veszélyes

14.4. Csomagolási csoport

Nem veszélyes

14.5. Környezeti veszélyek

Nem veszélyes

14.6. A felhasználót érintő különleges óvintézkedések

Nem veszélyes

14.7. A MARPOL II. melléklet és az IBC Code szerinti ömlesztett szállítás

Nem veszélyes

15. szakasz: Szabályozással kapcsolatos információk

15.1. Az adott anyaggal vagy keverékkel kapcsolatos biztonsági, egészségügyi és környezetvédelmi előírások/jogszabályok:

A termék nem esik az Európai Parlament és a Tanács 1005/2009/EK Rendelete (2009. szeptember 16.) az ózonréteget lebontó anyagokról hatálya alá.

A termék besorolása az Európai Parlament és a Tanács 2012/18/EU irányelve szerint (SEVESO III): N/A

Az Európai Parlament és a Tanács 528/2012/EU Rendelete (2012. május 22.) a biocid termékek forgalmazásáról és felhasználásáról:

Terméktípus	Csoport
rágcsálóirtó szer	kártevő mentesítés

Hatóanyag	Koncentráció %
Bromadiolone, CAS szám: 28772-56-7, EC No: 249-205-9	0,005

A termék nem tartozik az Európai Parlament és a Tanács 649/2012/EU Rendelete (2012. július 4.) a veszélyes anyagok kivételéről és behozataláról szóló rendelet hatálya alá.

Gyártással, forgalmazással és felhasználással kapcsolatos jogszabályok:

AZ EURÓPAI PARLAMENT ÉS A TANÁCS 1272/2008/EK RENDELETE (2008. december 16.) az anyagok és keverékek osztályozásáról, címkézéséről és csomagolásáról, a 67/548/EGK és az 1999/45/EK irányelv módosításáról és hatályon kívül helyezéséről, valamint az 1907/2006/EK rendelet módosításáról

A veszélyes anyagok és készítmények osztályozására, csomagolására és címkézésére vonatkozó szabályokat az egészség és a környezet védelmének, valamint e termékek szabad mozgásának biztosítása érdekében harmonizálták. Ezek a szabályok az új 1272/2008/EK rendelet hatálybalépésével, illetve az Európai Vegyianyag-ügynökség létrehozásával módosultak.

AZ EURÓPAI PARLAMENT ÉS A TANÁCS IRÁNYELVE (2001. november 6.) az állatgyógyászati készítmények közösségi kódexéről (2001/82/EK)

AZ EURÓPAI PARLAMENT ÉS A TANÁCS IRÁNYELVE (2001. november 6.) az emberi felhasználásra szánt gyógyszerek közösségi kódexéről (2001/83/EK)

A BIZOTTSÁG 6/2009/EK IRÁNYELVE (2009. február 4.) a kozmetikai termékekről szóló 76/768/EGK tanácsi irányelv II. és III. mellékletének a műszaki fejlődéshez történő hozzáigazítása céljából történő módosításáról

AZ EURÓPAI PARLAMENT ÉS A TANÁCS 98/70/EK IRÁNYELVE (1998. október 13.) a benzin és a dízelüzemanyagok minőségéről, valamint a 93/12/EGK tanácsi irányelv módosításáról.

15.2. Kémiai biztonsági értékelés

A keverék kémiai biztonsági értékelése nem történt meg.

16. szakasz: Egyéb információk

A biztonsági adatlap a termék szállított állapotára vonatkozik. Az adatlap csak a biztonságos használat, a megsemmisítés, a tárolás, a szállítás, stb. szempontjából jellemzi a terméket, és nem arra szolgál, hogy annak

bizonyos tulajdonságait garantálja, nem helyettesíti a termékspecifikációt. Az adatlapban foglalt információk, adatok ismereteink és tájékozottságunk legjaván alapszanak és azokat a kiadás időpontjában pontosnak, helytállóknak ismerjük, illetve hisszük. Az itt közölt adatok a termék összetevőinek biztonsági adatlapjain alapulnak, melyeket azok gyártói biztosítottak számunkra.

Az adatlap nem képezi semmilyen jogi kötelezettség vagy felelősségvállalás alapját a bármilyen körülmények között történő használatból vagy a helytelen használatból adódó következményekért. A gyártó/forgalmazó nem vállal felelősséget olyan személyi sérülésekért vagy anyagi károkért, amelyeket a készítmény okoz a vevőknek, felhasználóknak vagy harmadik személynek, mivel a termék használatára nincs befolyással.

A biztonsági adatlap 3. szakaszában szereplő H mondatok:

H300	Lenyelve halálos.
H310	Bőrrel érintkezve halálos.
H330	Belélegezve halálos.
H360D	Károsíthatja a születendő gyermeket.
H372	Ismétlődő vagy hosszabb expozíció esetén károsítja a szerveket.
H373	Ismétlődő vagy hosszabb expozíció károsíthatja a szerveket.
H400	Nagyon mérgező a vízi élővilágra.
H410	Nagyon mérgező a vízi élővilágra, abban hosszantartó károsodást okoz.

Besorolási kódok

Acut tox.1 [Dermal]:	Akut toxicitás (dermális), Kategória 1
Acut tox.1 [Inhalation]:	Akut toxicitás (inhalációs), Kategória 1
Acut tox.1 [Oral]:	Akut toxicitás (orális), Kategória 1
Aquatic Acute 1:	Akut toxicitás a vízi környezetre, Kategória 1
Aquatic Chronic 1:	Krónikus toxicitás a vízi környezetre, Kategória 1
Eye Irrit. 2:	Szemirritáció, Kategória 2
Repr. 1B:	Reproduktív toxikus, Kategória 1B
STOT Re 1:	Célszervi toxicitás ismétlődő expozíció esetén, Kategória 1

Rövidítések és mozaikszavak

BCF:	Biokoncentrációs faktor
DMEL:	származtatott minimális hatásszint
DNEL:	származtatott hatásmentes szint
LC50:	Medián halálos koncentráció
LD50:	Medián halálos adag
Log Pow:	oktanol/víz megoszlási hányados
NOEC:	az a legnagyobb koncentráció, amelynek nincs megfigyelhető hatása
PNEC:	becsült hatásmentes koncentrációk
CLP	Classification, Labelling and Packaging, CLP-rendelet - 1272/2008/EK rendelet és módosításai
CAS-szám	Chemical Abstract Service; anyagok azonosítására szolgáló szám
PBT	perzisztens, bioakkumulatív és toxikus
vPvB	nagyon perzisztens, nagyon bioakkumulatív
ADR	Veszélyes Áruk Nemzetközi Közúti Szállításáról szóló Európai Megállapodás/ European Agreement Concerning the International Carriage of Dangerous Goods by Road
IMDG	Veszélyes Áruk Nemzetközi Tengerészeti Kódexe
ICAO	International Civil Aviation Organization Technical Instruction for the Safe Transport of Dangerous Goods by Air – Nemzetközi Polgári Repülésügyi Szervezet Veszélyes Áruk Légi Szállítására
IATA	International Air Transport Association – Nemzetközi Légi Fuvarozási Egyesület Veszélyes Áru Szabályzata
RID	Veszélyes Áruk Nemzetközi Vasúti Fuvarozásáról szóló Szabályzat Biztonságát szolgáló Műszaki Utasítások
TTC	Toxicológiai küszöbérték (Threshold of Toxicological Concern)
BCF	bioakkumuláció, biokoncentrációs faktor

Gyártó biztonsági adatlapja: Updated on March, 2019. Rev: 04

Első verzió dátuma: 2015. április 29.

Felülvizsgálat dátuma: 2021. március 24.

Verziószám: 4-HU – felülírja az előző verziót

Felülvizsgálat dátuma: 2022. november

Verziószám: 5-HU (A 2020/878/EU rendeletnek való megfeleltetés.)