

BIZTONSÁGI ADATLAP

az (EU) 2015/830 rendelet szerint

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

1.1. Termékazonosító

A készítmény neve: **MURIBROM rágcsálóirtó blokk**

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

Hatóanyag: bromadiolon

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

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

felhasználásra kész rágcsálóirtó szer

Ellenjavallt felhasználás: kiegészítő információ nem áll rendelkezésre.

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 veszélyek azonosítása

A készítmény hatóanyaga véralvadásgátló 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

Óvintézkedésre vonatkozó P-mondatok

P102 Gyermekektől elzárva tartandó.

- P103** Használat előtt olvassa el a címkén közölt információkat.
P280 Védőkesztyű/védőruha/szemvédő/arcvédő használata kötelező.
P301 + P310 LENYELÉS ESETÉN: azonnal forduljon TOXIKOLÓGIAI KÖZPONTHOZ vagy orvoshoz.

EUH mondat:
Kizárólag foglalkozásszerű felhasználók részére.

Hatóanyag: 0,005% bromadiolon

2.3. Egyéb veszélyek:
Kiegészítő információ nem áll rendelkezésre.

3. szakasz: Összetétel/tájékoztatás az alkotórészekről

3.1. Anyag
Nem alkalmazható

3.2. Keverék

Azonosító	Megnevezés	Koncentráció	(EU) 1272/2008 szerint	
			osztályozás	koncentráció határérték
CAS No: 57-50-1 EC No: 200-334-9	[1] szacharóz	2,5-10%	-	-
Cas No: 128-37-0 EC No: 204-881-4 Reg.No: 01-2119565113-46-XXXX	[1] 2,6-di-tert-butyl-p-cresol	0-0,25%	Aquatic Acute 1, H400 – Aquatic Chronic 1, H410	-
Cas No: 102-71-6 EC No: 203-049-8 Reg.No: 01-2119486482-31-XXXX	2,2',2"-nitrilotriethanol	0-10%	Eye Irrit.2, H319	-
Index No: 607-716-00-8 CAS No: 28772-56-7 EC No: 249-205-9 Reg.No: 2092/92/EC direktíva	bromadiolon	0,005%	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	Repr. 1B, H360D: C ≥0,003% STOT RE 2, H373: 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. Esméletlen 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 helyezzük nyugalomba. Amennyiben a légzés nehézkes vagy leáll, alkalmazzon mesterséges lélegeztetést. Ne adjon semmit száján át. Esméletvesztés 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:

Toxikus termék, véletlenszerű érintkezés a termékkel komoly légzési nehézséget, a központi idegrendszerben elváltozást okozhat és szélsőséges esetekben eszméletvesztést idézhet elő. Azonnali orvosi ellátás szükséges. Véralvadást okozó anyagot tartalmaz, potenciális a belső vérzés kockázata. Bőrrel való esetén felszívódhat és belső vérzést okozhat.

Lenyelés esetén komoly kockázata van a belső vérzésnek..
Egyéb tünetek: sápadtság, hasüregi és hátfájdalom.

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

Amennyiben a tünetek nem egyértelműek, vagy tartós rosszullét esetén azonnali orvosi ellátás szükséges. Esméletlen személynek soha ne adjon semmit szájon át.
Tüneti kezelés.

Amennyiben nem alakulnak ki vérzéses tünetek, gyomormosás.
Vérzéses tünetek esetén K1 vitamin injekció, a véralvadási idő mérése, és amennyiben szükséges, vérátömlesztés.
A készítmény hatóanyaga véralvadásgátló kumarin - származék.
Ellenszere: K₁-vitamin (Konakion injekció - fitomenadion)

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 kibocsátás esetén

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 vízálózatba, 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 tisztítószerek 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:

Körültekintően végzett munkával kerüljük el a készítménnyel történő expozíciót: szembejutását, bőrre kerülését. Munka közben enni, inni, dohányozni nem szabad. Kizárólag rágcsálóirtásra 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):

Kód	Leírás	Alkalmazási mennyiség (tonna)	
		alsó határérték	felső határérték
H1	Akut toxicitás	5	20

7.3. Meghatározott végfelhasználás: rágcsálóirtó szer

8. szakasz: Az expozíció ellenőrzése/egyéni védelem

8.1. Ellenőrzési paraméterek

Expozíciós határérték

Megnevezés	CAS szám	Ország	Határérték	ppm	mg/m3
szacharóz	57-50-1	Egyesült Királyság [1]	nyolc óra		10
			rövidtávú		20
2,6-di-tert-butyl-p-cresol	128-37-0	Egyesült Királyság [1]	nyolc óra		10
			rövidtávú		

[1] Határérték (IOELV) lista szerint. A termék nem tartalmaz biológiai határérték alá eső összetevőt.

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

Megnevezés	DNEL/DMEL	Típus	Érték
2,6-di-tert-butyl-p-cresol CAS szám: 128-37-0 EC No: 204-881-4	DNEL (felhasználók)	Inhaláció, hosszú távú, szisztémikus	3,5 (mg/m ³)
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). 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:	viaszos, szilárd tömbök
Szín:	piros
Szag:	szagtalan
Sűrűség (20°C-on):	1,10 – 1,20 g/cm ³
Gyulladáspont:	> 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 adatok

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	0,56 mg/kg [1]
		LD50	patkány	1,34 mg/kg [2]
		LD50	egér	1,75 mg/kg [3]
	[1] Bromadiolone Assessment Report [2] The Pesticide Manual, 15th Edition [3] The Pesticide Manual, 15th Edition			
	Dermális	LD50	nyúl	1,71 mg/kg [1]
		LD50	nyúl	2,1 mg/kg [2]
		LD50	patkány	23,31 mg/kg [3]
[1] Bromadiolone Assessment Report [2] ismeretlen referencia [3] The Pesticide Manual, 15th Edition				
Inhalációs	LC50	patkány	0,43 ug/l [1]	
	LC50	patkány	<0,02 mg/l [2]	
[1] Bromadiolone Assessment Report [2] The Pesticide Manual, 15th Edition				

- a.) akut toxicitás
besoroláshoz nem áll rendelkezésre adat
- b.) bőr irritáció
besoroláshoz nem áll rendelkezésre adat
- c.) komoly szemkárosodás/irritáció
besoroláshoz nem áll rendelkezésre adat
- 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	érték
2,2',2''-nitrilotriethanol CAS No: 102-71-6 EC No: 203-049-8	hal	LC50 <i>Carassius auratus</i> (aranyhal) LC50 <i>Leuciscus idus</i> (jászkeszeg) [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).	>5000 mg/l (24 h) [1] >10000 mg/l (48 h) [2]
	vízi gerinctelenek	EC50 <i>Artemia salina</i> (sórák) EC50 <i>Daphnia magna</i> (nagy vízibolha) [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> int he 21 days reproduction test. Kuehn R, Pattard M, Pernak KD and Winter A. 1989.	5600 mg/l (24 h) [1] 2038 mg/l (24 h) [2]
	vízi növények	egysejtűek – EC0 <i>Scenedesmus quadricauda</i> TTC <i>Scenedesmus subspicatus</i> EC50 [1] Environmental Data on Organic Chemicals, 2dn 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] Vízszennyező anyagok káros hatásainak vizsgálata a zöldalga <i>Scenedesmus subspicatus sejtosztódására</i> .	160 mg/l [1] 715 mg/l (8 d) [2] 750 mg/l (48 h) [3]
bromadiolon Cas No: 28772-56-7 EC No: 249-205-9	hal	LC50 Szivárványos pisztráng LC50 (<i>Onorhynchus mykiss</i>) [1] Bromadiolon értékelő jelentés [2] Office of Pesticide Programs 2000. Pesticide Ecotoxicity Database (előzőleg: Environmental Effects Database (EEDB)). Environmental Fate and Effects Division, U.S.EPA, Washington, D.C.	2,86 mg/l (96 h) [1] 2,2 mg/l (96 h) [2]
	vízi gerinctelenek	EC50 <i>Daphnia magna</i> EC50 <i>Crustaceans</i> [1] Bromadiolon értékelő jelentés [2] Office of Pesticide Programs 2000. Pesticide Ecotoxicity Database (előzőleg: Environmental Effects Database (EEDB)). Environmental Fate and Effects Division, U.S.EPA, Washington, D.C.	5,79 mg/l (48 h) [1] 1,12 mg/l (48 h) [2]
	vízi növények	ErC50 Alga (<i>Pseudokirchneriella subcapitata</i>) [1] Bromadiolon értékelő jelentés	1,14 mg/l (72 h) [1]

12.2. Perzisztencia és lebonthatóság:

Kiegészítő információ nem áll rendelkezésre.

12.3. Bioakkumulációs képesség:

megnevezés	Bioakkumuláció			
	Log Pow	BCF	NOECs	szint
szacharóz N, CAS: 57-50-1 EC No: 200-334-9	-2,7	-	-	nagyon alacsony
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 útmutató

13.1. Hulladékkezelési módszerek:

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

14. szakasz: Szállítási 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): H1.

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

Nemzeti jóváhagyás: ES-AA-2013-14-0017

Közösségi jóváhagyás: N.A.

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 kiviteléről 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.

P102 Gyermekektől elzárva tartandó.

P103 Használat előtt olvassa el a címkén közölt információkat

P280 Használata közben védőkesztyű, védőruha, szemvédő, arcvédő használata kötelező.
P301+P310 Lenyelés esetén azonnal forduljon orvoshoz vagy a toxikológiai hatóságához.

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.
H319 Súlyos szemirritációt okoz
H330 Belélegezve halálos.
H360D Károsíthatja a születendő gyermeket.
H372 Ismétlődő vagy hosszabb expozíció esetén károsítja 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: Reprodukív toxikus, Kategória 1B
STOT Re 1: Célszervi toxicitás ismétlődő expozíció esetén, Kategória 1

A korábbi verzióval összehasonlítva a változott szakaszok:

1, 2, 3, 4, 5, 6, 8, 11, 12, 13, 14, 15, 16

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

Források

<http://eur-lex.europa.eu/homepage.html>

<http://echa.europa.eu/>

2015/830 EU Rendelet

1907/2006 EK Rendelet

1272/2008 EU Rendelet

A biztonsági adatlapban megadott információk összhangban vannak a következő rendeletekkel:

A BIZOTTSÁG (EU) 2015/830 RENDELETE (2015. május 28.) a vegyi anyagok regisztrálásáról, értékeléséről, engedélyezéséről és korlátozásáról (REACH) szóló 1907/2006/EK európai parlamenti és tanácsi rendelet módosításáról

AZ EURÓPAI PARLAMENT ÉS A TANÁCS 1907/2006/EK RENDELETE (2006. december 18.) a vegyi anyagok regisztrálásáról, értékeléséről, engedélyezéséről és korlátozásáról (REACH), az Európai Vegyianyag-ügynökség létrehozásáról, az 1999/45/EK irányelv módosításáról, valamint a 793/93/EGK tanácsi rendelet, az 1488/94/EK bizottsági rendelet, a 76/769/EGK tanácsi irányelv, a 91/155/EGK, a 93/67/EGK, a 93/105/EK és a 2000/21/EK bizottsági irányelv hatályon kívül helyezéséről.

Gyártó biztonsági adatlapja: Revision date: 09/02/2018

Első verzió dátuma: 2015. február 18.

Felülvizsgálat dátuma: 2018. február 23.

Verziószám: 3-HU