

ITALMONT S.R.L.		Revize č.2 Datum revize 10/01/2026 Vytlačeno dne 20/01/2026 Strana č. 1 / 13 Nahrazená revize:1 (Datum revize 25/04/2025)	
FONDORECOAT LISCIO base bianca			

Bezpečnostní List

Podle přílohy II nařízení REACH - Rady (EU) 2020/878

ODDÍL 1. Identifikace látky/směsi a společnosti/podniku

1.1. Identifikátor výrobku

Název FONDORECOAT LISCIO base bianca

1.2. Příslušná určená použití látky nebo směsi a nedoporučená použití

Popis/Použití	primer		
Určená použití	Průmyslová	Profesionální	Spotřebitelská
Applicazione Prodotto verniciante	SU: 19. ERC: 8a, 8d. PROC: 10, 11, 13, 7, 8b. PC: 9a. LCS: IS.	SU: 19. ERC: 8a, 8d. PROC: 10, 11, 13, 8a. PC: 9a. LCS: PW.	SU: 19. ERC: 8a, 8d. PROC: 10, 11, 13, 8a. PC: 9a. LCS: C.
Produzione prodotto verniciante	ERC: 2. PROC: 5, 8b, 9. PC: 9a. LCS: F, M.	-	-

1.3. Podrobné údaje o dodavateli bezpečnostního listu

Jméno firmy	ITALMONT S.R.L.	
Adresa	VIA IV NOVEMBRE 13	
Místo a Stát	63078 Spinetoli ITALIA	(AP)
	tel. +39 0736 899238	
	fax +39 0736 899489	
E-mail kompetentní osoby	info@italmont.it	
Osoba odpovědná za bezpečnostní list		

1.4. Telefonní číslo pro naléhavé situace

V případě potřeby naléhavých informací se obraťte na.

Toxikologické informační středisko, Na Bojišti 1, CZ-128 08 Praha 2 +420 228 882 830

ODDÍL 2. Identifikace nebezpečnosti

2.1. Klasifikace látky nebo směsi

Výrobek není klasifikovaný jako nebezpečný ve smyslu ustanovení nařízení ES 1272/2008 (CLP).
Protože ale výrobek obsahuje nebezpečné látky v koncentraci, která odpovídá oddílu č. 3, vyžaduje si dle nařízení (EU) 2020/878 vystavení listu bezpečnostních údajů se všemi příslušnými informacemi.

Klasifikace a označení nebezpečí: --

2.2. Prvky označení

Označení nebezpečí ve smyslu nařízení ES 1272/2008 (CLP) ve znění pozdějších změn a doplňků.

Výstražné symboly nebezpečnosti:--

Signálním slovem: --

Standardní věty o nebezpečnosti:

EUH210	Na vyžádání je k dispozici bezpečnostní list.
EUH208	Obsahuje: REAKČNÍ SMĚS: 5-CHLOR-2-METHYLISOTHIAZOL-3(2H)-ON A

2-METHYLISOTHIAZOL-3(2H)-ON (3:1)
1,2-BENZOISOTHIAZOLIN-3-ON
může vyvolat alergickou reakci.

Pokyny pro bezpečné zacházení:

P501	Odstraňte obsah / obal . . .
P102	Uchovávejte mimo dosah dětí.
P101	Je-li nutná lékařská pomoc, mějte po ruce obal nebo štítek výrobku.

Obsahuje: Silice libera cristallina (frazione fine)

VOC (Směrnice 2004/42/ES) :

Penetrační nátěrové hmoty.

VOC v g/l výrobku ve stavu, jak je připraven k použití : 6.11

Mezní hodnoty :	30.00
-----------------	-------

2.3. Další nebezpečnost

Na základě dostupných údajů výrobek neobsahuje látky PBT nebo vPvB v podílu $\geq 0,1 \%$.

Výrobek neobsahuje látky s vlastnostmi narušujícími endokrinní systém v koncentraci $\geq 0.1\%$.

ODDÍL 3. Složení/informace o složkách

3.2. Směsi

Obsahuje:

Identifikace	Konc. %	Klasifikace (ES) 1272/2008 (CLP)
UHLIČITAN VÁPENATÝ		
INDEX	25	
CE	207-439-9	
CAS	471-34-1	
KAOLIN		
INDEX	6	
CE		
CAS	1332-58-7	
OXID TITANIČITÝ		
INDEX	4.49	
CE	236-675-5	
CAS	13463-67-7	
Reg. REACH	01-2119489379-17-XXXX	
PUDR		
INDEX	3	
CE	238-877-9	
CAS	14807-96-6	
Silice libera cristallina (frazione fine)		
INDEX	1.95	
CE	238-878-4	
CAS	14808-60-7	
1,2-BENZOISOTHIAZOLIN-3-ON		
INDEX	0.012	
CE	220-120-9	
CAS	2634-33-5	
Reg. REACH	Biocida	
STOT RE 1 H372 Acute Tox. 2 H330, Acute Tox. 4 H302, Eye Dam. 1 H318, Skin Irrit. 2 H315, Skin Sens. 1A H317, Aquatic Acute 1 H400 M=1, Aquatic Chronic 1 H410 M=1 Skin Sens. 1A H317: ≥ 0.036% LD50 Oral: 450 mg/kg, LC50 Inhalation mlhy/prach: 0.21 mg/l/4h		

ITALMONT S.R.L.

FONDORECOAT LISCIO base bianca

Revize č.2

Datum revize 10/01/2026

Vytištěno dne 20/01/2026

Strana č. 3 / 13

Nahrazená revize:1 (Datum revize 25/04/2025)

ODDÍL 3. Složení/informace o složkách

... / >>

REAKČNÍ SMĚS: 5-CHLOR-2-METHYLISOTHIAZOL-3(2H)-ON A 2-METHYLISOTHIAZOL-3(2H)-ON (3:1)

INDEX

613-167-00-5

0.00136

CE

Acute Tox. 2 H310, Acute Tox. 2 H330, Acute Tox. 3 H301, Skin Corr. 1C H314, Eye Dam. 1 H318, Skin Sens. 1A H317, Aquatic Acute 1 H400 M=100, Aquatic Chronic 1 H410 M=100, EUH071, Poznámka klasifikace podle přílohy VI nařízení CLP: B

Skin Corr. 1C H314: ≥ 0.6%, Skin Irrit. 2 H315: ≥ 0.06% - < 0.6%, Skin Sens. 1A H317: ≥ 0.0015%, Eye Dam. 1 H318: ≥ 0.6%, Eye Irrit. 2 H319: ≥ 0.06% - < 0.6%

ATE Oral: 100 mg/kg, LD50 Dermal: 87.12 mg/kg, LC50 Inhalation mlhy/prach: 0.171 mg/l/4h

CAS

55965-84-9

Plný text označení rizika (H) je uveden v oddílu 16 tohoto listu.

ODDÍL 4. Pokyny pro první pomoc

4.1. Popis první pomoci

Nepředpokládají se reakce, které by vyžadovaly zajištění speciálních opatření první pomoci. Následující informace jsou praktické pokyny pro správný postup při kontaktu s chemickým výrobkem, i když není nebezpečný.

V případě pochybností nebo výskytu příznaků se obraťte na lékaře a předložte mu tento dokument.

V případě vážných příznaků žádejte okamžitou zdravotní záchrannou službu.

OČI: Vyjměte případné kontaktní čočky, pokud situace umožňuje snadné provedení tohoto zásahu. Okamžitě vymývejte oči proudem vody po dobu nejméně 15 minut; víčka držte pořádně otevřena. Ihned vyhledejte lékaře.

POKOŽKA: Kontaminovaný oděv svlékněte. Okamžitě a důkladně omyjte tekoucí vodou (a mýdlem, je-li to možné). Vyhledejte lékařskou pomoc. Zabraňte dalšímu kontaktu se znečištěným oděvem.

POŽITÍ: Nevyměňujte zvracení pokud nebylo výslovně povoleno lékařem. Nepodávat nic ústy, pokud je osoba v bezvědomí. Ihned vyhledejte lékaře.

VDECHNUTÍ: Odveďte poškozeného na čerstvý vzduch, daleko od místa nehody. Ihned vyhledejte lékaře.

Ochrana záchranářů

Je dobrým pravidlem aby osoba, která přispěchá na pomoc subjektu, který byl exponován chemické látce nebo směsi, nosila osobní ochranné prostředky. O jaké prostředky půjde, závisí na nebezpečí látky nebo směsi, na způsobu expozice a na stupni kontaminace.

Nejsou-li dostupné přesnější pokyny, doporučuje se používat jednorázové rukavice pro případ kontaktu s biologickými kapalinami. OOS vhodné pro vlastnosti látky nebo směsi zvolte dle oddílu 8.

4.2. Nejdůležitější akutní a opožděné symptomy a účinky

Konkrétní informace o příznacích a účincích, které výrobek způsobuje, nejsou známy.

OPOŽDĚNÉ ÚČINKY: Na základě informací, které máme v současné době k dispozici, nejsou známy případy opožděné reakce při expozici a tento výrobek.

4.3. Pokyn týkající se okamžité lékařské pomoci a zvláštního ošetření

Pokud se objeví příznaky, ať už akutní nebo opožděné, vyhledejte lékaře.

Prostředky, které musí být na pracovišti k dispozici pro okamžité specifické ošetření

Tekoucí voda k umytí kůže a očí.

ODDÍL 5. Opatření pro hašení požáru

5.1. Hasiva

VHODNÉ HASÍCÍ PROSTŘEDKY

Běžné hasící prostředky: oxid uhličitý, pěna, prášek a vodní mlha.

NEVHODNÉ HASÍCÍ PROSTŘEDKY

Žádný konkrétní.

5.2. Zvláštní nebezpečnost vyplývající z látky nebo směsi

NEBEZPEČÍ ZPŮSOBENÉ EXPOZICÍ V PŘÍPADĚ POŽÁRU

Zabránit vdechování spalin hoření.

5.3. Pokyny pro hasiče

VŠEOBECNÉ INFORMACE

EPY 12.1.0 - SDS 1004.14

<div>ITALMONT S.R.L.</div> <div>FONDORECOAT LISCIO base bianca</div>		Revize č.2 Datum revize 10/01/2026 Vytlačeno dne 20/01/2026 Strana č. 4 / 13 Nahrazená revize:1 (Datum revize 25/04/2025)																					
<p>Ochladit nádoby proudem vody, abyste předešli rozkládání produktu a vzniku látek potenciálně zdraví nebezpečných. Vždy oblékat kompletní výbavu protipožární ochrany. Odčerpat použité hasební vody, které nesmí být vypuštěny do kanalizace. Zlikvidovat použitou hasební vodu a zbytky požáru podle platných norem.</p> <p>VÝBAVA</p> <p>Normální pomůcky pro hašení požárů, jako respirační přístroj na stlačený vzduch s otevřeným okruhem (EN 137), ohnivzdorná kombinéza (EN469), ohnivzdorné rukavice (EN 659) a hasičské holínky (HO A29 nebo A30).</p>																							
ODDÍL 6. Opatření v případě náhodného úniku																							
<p>6.1. Opatření na ochranu osob, ochranné prostředky a nouzové postupy</p> <p>Nehrozí-li nebezpečí, zastavit únik.</p> <p>Používejte vhodné ochranné prostředky (včetně prostředků osobní ochrany dle oddílu 8 bezpečnostního listu) za účelem předcházení kontaminace pokožky, očí a osobních oděvů. Tyto pokyny platí jak pro osoby při výkonu práce tak i pro nouzové zásahy.</p> <p>6.2. Opatření na ochranu životního prostředí</p> <p>Zamezte úniku produktu do kanalizace, povrchových a podpovrchových vod.</p> <p>6.3. Metody a materiál pro omezení úniku a pro čištění</p> <p>Vysajte vylitý materiál do vhodné nádoby. Posuďte kompatibilitu nádoby, kterou budete na tento produkt používat, dle údajů v oddíle 10. Zbytek nechejte vsáknout do inertního absorpčního materiálu. Zajistit dostatečné větrání místa úniku. Likvidace kontaminovaného materiálu musí být provedena v souladu s ustanoveními bodu 13.</p> <p>6.4. Odkaz na jiné oddíly</p> <p>Případné informace týkající se osobní ochrany a likvidace jsou uvedené v oddílech 8 a 13.</p>																							
ODDÍL 7. Zacházení a skladování																							
<p>7.1. Opatření pro bezpečné zacházení</p> <p>S přípravkem zacházejte až po obeznámení s celým obsahem tohoto bezpečnostního listu. Zabraňte úniku produktu do životního prostředí. Při práci nekonzumujte potraviny ani nápoje a nekuřte. Kontaminovaný oděv a ochranné prostředky si před vstupem do prostor určených ke stravování sundejte.</p> <p>7.2. Podmínky pro bezpečné skladování látek a směsí včetně neslučitelných látek a směsí</p> <p>Skladovat jen v původní nádobě. Skladujte v uzavřených nádobách na dobře větraném místě, chraňte před přímým dopadem slunečních paprsků. Nádoby uskladňujte daleko od případných nekompatibilních materiálů - viz oddíl 10.</p> <p>7.3. Specifické konečné/specifická konečná použití</p> <p>Údaje nejsou k dispozici</p>																							
ODDÍL 8. Omezování expozice/osobní ochranné prostředky																							
<p>8.1. Kontrolní parametry</p> <p>Regulační odkazy:</p> <table><tr><td>DEU</td><td>Deutschland</td><td>WirkungDosisNOAELMAK-und BAT-Werte-Liste 2024 Ständige Senatskommission zur Prüfung gesundheitsschädlicher Arbeitsstoffe</td></tr><tr><td>ESP</td><td>España</td><td>Límites de exposición profesional para agentes químicos en España 2024</td></tr><tr><td>FRA</td><td>France</td><td>Valeurs limites d'exposition professionnelle aux agents chimiques en FranceDécret n° 2021-1849 du 28 décembre 2021</td></tr><tr><td>ITA</td><td>Italia</td><td>Decreto Legislativo 9 Aprile 2008, n.81</td></tr><tr><td>NLD</td><td>Nederland</td><td>Regeling van de Minister van Sociale Zaken en Werkgelegenheid van 13 mei2024, nr. 2024-0000092805, tot wijziging van deArbeidsomstandighedenregeling in verband met de implementatie vanRichtlijn 2022/431</td></tr><tr><td>PRT</td><td>Portugal</td><td>Decreto-Lei n.º 102/2024, de 4 de dezembro. Sumário: Transpõe para a ordem jurídica interna a Diretiva (UE) 2022/431, relativa à proteção dos trabalhadores contra riscos ligados à exposição a agentes cancerígenos ou mutagénicos e procede à quarta alteração</td></tr><tr><td>POL</td><td>Polska</td><td>ROZPORZĄDZENIE MINISTRA RODZINY, PRACY I POLITYKI SPOŁECZNEJ z dnia 24 czerwca 2024 r. zmieniające rozporządzenie w sprawie najwyższych dopuszczalnych stężeń i natężeń czynników szkodliwych dla zdrowia w środowisku pracy</td></tr></table>			DEU	Deutschland	WirkungDosisNOAELMAK-und BAT-Werte-Liste 2024 Ständige Senatskommission zur Prüfung gesundheitsschädlicher Arbeitsstoffe	ESP	España	Límites de exposición profesional para agentes químicos en España 2024	FRA	France	Valeurs limites d'exposition professionnelle aux agents chimiques en FranceDécret n° 2021-1849 du 28 décembre 2021	ITA	Italia	Decreto Legislativo 9 Aprile 2008, n.81	NLD	Nederland	Regeling van de Minister van Sociale Zaken en Werkgelegenheid van 13 mei2024, nr. 2024-0000092805, tot wijziging van deArbeidsomstandighedenregeling in verband met de implementatie vanRichtlijn 2022/431	PRT	Portugal	Decreto-Lei n.º 102/2024, de 4 de dezembro. Sumário: Transpõe para a ordem jurídica interna a Diretiva (UE) 2022/431, relativa à proteção dos trabalhadores contra riscos ligados à exposição a agentes cancerígenos ou mutagénicos e procede à quarta alteração	POL	Polska	ROZPORZĄDZENIE MINISTRA RODZINY, PRACY I POLITYKI SPOŁECZNEJ z dnia 24 czerwca 2024 r. zmieniające rozporządzenie w sprawie najwyższych dopuszczalnych stężeń i natężeń czynników szkodliwych dla zdrowia w środowisku pracy
DEU	Deutschland	WirkungDosisNOAELMAK-und BAT-Werte-Liste 2024 Ständige Senatskommission zur Prüfung gesundheitsschädlicher Arbeitsstoffe																					
ESP	España	Límites de exposición profesional para agentes químicos en España 2024																					
FRA	France	Valeurs limites d'exposition professionnelle aux agents chimiques en FranceDécret n° 2021-1849 du 28 décembre 2021																					
ITA	Italia	Decreto Legislativo 9 Aprile 2008, n.81																					
NLD	Nederland	Regeling van de Minister van Sociale Zaken en Werkgelegenheid van 13 mei2024, nr. 2024-0000092805, tot wijziging van deArbeidsomstandighedenregeling in verband met de implementatie vanRichtlijn 2022/431																					
PRT	Portugal	Decreto-Lei n.º 102/2024, de 4 de dezembro. Sumário: Transpõe para a ordem jurídica interna a Diretiva (UE) 2022/431, relativa à proteção dos trabalhadores contra riscos ligados à exposição a agentes cancerígenos ou mutagénicos e procede à quarta alteração																					
POL	Polska	ROZPORZĄDZENIE MINISTRA RODZINY, PRACY I POLITYKI SPOŁECZNEJ z dnia 24 czerwca 2024 r. zmieniające rozporządzenie w sprawie najwyższych dopuszczalnych stężeń i natężeń czynników szkodliwych dla zdrowia w środowisku pracy																					
EPY 12.1.0 - SDS 1004.14																							

ODDÍL 8. Omezování expozice/osobní ochranné prostředky ... / >>

ROU	România	HOTĂRÂRE nr. 179 din 28 februarie 2024 pentru modificarea și completarea Hotărârii Guvernului nr. 1.093/2006 privind stabilirea cerințelor minime de securitate și sănătate pentru protecția lucrătorilor împotriva riscurilor legate de expunerea la agenți ca
GBR	United Kingdom	EH40/2005 Workplace exposure limits (Fourth Edition 2020)
EU	OEL EU	Směrnice (EU) 2022/431; Směrnice (EU) 2019/1831; Směrnice (EU) 2019/130; Směrnice (EU) 2019/983; Směrnice (EU) 2017/2398; Směrnice (EU) 2017/164; Směrnice 2009/161/EU; Směrnice 2006/15/ES; Směrnice 2004/37/ES; Směrnice 2000/39/ES; Směrnice 98/24/ES; Směrnice 91/322/EHS.
	ACGIH	ACGIH 2025

KAOLIN						
Mezní hodnota povolené koncentrace						
Druh	Stát	TWA/8h		STEL/15min		Poznámky / Připomínky
		mg/m3	ppm	mg/m3	ppm	
VLA	ESP	2				RESPIR
TGG	NLD	10				
NDS/NDSch	POL	10				VDECH
WEL	GBR	2				RESPIR
ACGIH		2				RESPIR

PUDR						
Mezní hodnota povolené koncentrace						
Druh	Stát	TWA/8h		STEL/15min		Poznámky / Připomínky
		mg/m3	ppm	mg/m3	ppm	
VLA	ESP	2				RESPIR
TGG	NLD	0.25				RESPIR
NDS/NDSch	POL	4				VDECH
NDS/NDSch	POL	1				RESPIR
TLV	ROU	2				
WEL	GBR	1				RESPIR
ACGIH		2				RESPIR

OXID TITANIČITÝ						
Mezní hodnota povolené koncentrace						
Druh	Stát	TWA/8h		STEL/15min		Poznámky / Připomínky
		mg/m3	ppm	mg/m3	ppm	
MAK	DEU	0.3		2.4		RESPIRHinweis
VLA	ESP	10				
VLEP	FRA	10				
NDS/NDSch	POL	10				VDECH
TLV	ROU	10		15		
WEL	GBR	10				VDECH
WEL	GBR	4				RESPIR
ACGIH		0.2				RESPIR

REAKČNÍ SMĚS: 5-CHLOR-2-METHYLISOTHIAZOL-3(2H)-ON A 2-METHYLISOTHIAZOL-3(2H)-ON (3:1)						
Mezní hodnota povolené koncentrace						
Druh	Stát	TWA/8h		STEL/15min		Poznámky / Připomínky
		mg/m3	ppm	mg/m3	ppm	
MAK	DEU	0.2		0.4		VDECH
NDS/NDSch	POL	0.2		0.4		POKOŽKA

UHLIČITAN VÁPENATÝ						
Mezní hodnota povolené koncentrace						
Druh	Stát	TWA/8h		STEL/15min		Poznámky / Připomínky
		mg/m3	ppm	mg/m3	ppm	
VLEP	FRA	10				
NDS/NDSch	POL	10				VDECH
ACGIH		10				VDECH
ACGIH		3				RESPIR

Revize č.2
Datum revize 10/01/2026
Vytisknuto dne 20/01/2026
Strana č. 6 / 13
Nahrazená revize:1 (Datum revize 25/04/2025)

Silice libera cristallina (frazione fine)						
Mezní hodnota povolené koncentrace						
Druh	Stát	TWA/8h		STEL/15min		Poznámky / Připomínky
		mg/m3	ppm	mg/m3	ppm	
VLA	ESP		0.05			RESPIR
VLEP	FRA	0.1				RESPIR
VLEP	ITA	0.1				RESPIR
TGG	NLD	0.075				RESPIR
VLE	PRT	0.025				RESPIR
NDS/NDSch	POL	0.1				RESPIR
TLV	ROU	0.1				RESPIR
OEL	EU	0.1				RESPIR
ACGIH		0.025				RESPIR

(C) = CEILING ; VDECH = Vdechovatelná frakce ; RESPIR = Respirabilní frakce ; THORAK = Thorakální frakce.

Vlastnosti	Hodnota	Informace
Skupenství	kapalina	
Barva	bílá	
Zápach	slabý	
Bod tání / bod tuhnutí	není k dispozici	
Počáteční bod varu	> 100 °C	Látka:VODA Počáteční bod varu: 100 °C
Hořlavost	nehořlavá	
Dolní mezní hodnoty výbušnosti	není k dispozici	
Horní mezní hodnoty výbušnosti	není k dispozici	
Bod vzplanutí	> 60 °C	
Teplota samovznícení	není k dispozici	
Teplota rozkladu	není k dispozici	

<div> <div>ITALMONT S.R.L.</div> <div>FONDORECOAT LISCIO base bianca</div> </div>		<div> <div>Revize č.2</div> <div>Datum revize 10/01/2026</div> <div>Vytištěno dne 20/01/2026</div> <div>Strana č. 7 / 13</div> <div>Nahrazená revize:1 (Datum revize 25/04/2025)</div> </div>
<div> <div>ODDÍL 9. Fyzikální a chemické vlastnosti</div> <div>... / >></div> </div>		
<div> <div>pH</div> <div>Kinematická viskozita</div> <div>Rozpustnost</div> <div>Rozdělovací koeficient: n-oktanol/voda</div> <div>Tlak páry</div> <div>Hustota a/nebo relativní hustota</div> <div>Relativní hustota páry</div> <div>Charakteristiky částic</div> </div>	<div> <div>8</div> <div>0.03 m2/s</div> <div>není k dispozici</div> <div>není k dispozici</div> <div>není k dispozici</div> <div>1.2 g/cm3</div> <div>není k dispozici</div> <div>není aplikovatelné</div> </div>	<div> <div>Metoda:pHmetro</div> <div>Metoda:Tazza Ford</div> <div>Metoda:Picnometro</div> </div>
<div> <div>9.2. Další informace</div> <div> <div>9.2.1. Informace týkající se tříd fyzikální nebezpečnosti</div> <div>Údaje nejsou k dispozici</div> <div>9.2.2. Další charakteristiky bezpečnosti</div> <div>Údaje nejsou k dispozici</div> </div> </div>		
<div> <div>ODDÍL 10. Stálost a reaktivita</div> </div>		
<div> <div>10.1. Reaktivita</div> <div> <div>Za normálních podmínek použití nehrozí mimořádné nebezpečí reakce s jinými látkami.</div> <div> <div>UHLIČITAN VÁPENATÝ</div> <div>Rozkládá se při teplotách nad 800°C/1472°F.</div> </div> </div> </div>		
<div> <div>10.2. Chemická stabilita</div> <div>Látka je stabilní v normálních podmínkách použití a skladování.</div> </div>		
<div> <div>10.3. Možnost nebezpečných reakcí</div> <div>Za normálních podmínek použití a skladování se nepředpokládají nebezpečné reakce.</div> </div>		
<div> <div>10.4. Podmínky, kterým je třeba zabránit</div> <div>Žádná konkrétní. Dodržujte obvyklé bezpečnostní postupy při práci s chemickými látkami.</div> </div>		
<div> <div>10.5. Neslučitelné materiály</div> <div> <div>UHLIČITAN VÁPENATÝ</div> <div>Nekompatibilní s: kyseliny.</div> </div> </div>		
<div> <div>10.6. Nebezpečné produkty rozkladu</div> <div> <div>UHLIČITAN VÁPENATÝ</div> <div>Může vytvářet: oxidy vápníku,oxidy uhlíku.</div> </div> </div>		
<div> <div>ODDÍL 11. Toxikologické informace</div> </div>		
<div> <div> <div>Při nedostatku experimentálních toxikologických údajů o samotném výrobku bylo případné nebezpečí výrobku pro zdraví posouzeno na základě látek, které výrobek obsahuje, dle kritérií stanovených referenční normou pro klasifikaci.</div> <div>Pro posouzení toxikologických vlivů při expozici na výrobek tudíž uvažujte koncentrace jednotlivých nebezpečných látek, které by byly uvedeny v oddílu 3.</div> </div> </div>		
<div> <div>11.1. Informace o třídách nebezpečnosti vymezených v Nařízení (ES) č. 1272/2008</div> <div> <div> <div>Metabolismus, toxikokinetika, mechanismus účinku a jiné informace</div> <div>Údaje nejsou k dispozici</div> <div>Informace o pravděpodobných cestách expozice</div> <div>Údaje nejsou k dispozici</div> <div>Opožděné a okamžité účinky a také chronické účinky krátkodobé a dlouhodobé expozice</div> </div> </div> </div>		
<div> <div>EPY 12.1.0 - SDS 1004.14</div> </div>		

ODDÍL 11. Toxikologické informace ... / >>

Údaje nejsou k dispozici

Interaktivní účinky

Údaje nejsou k dispozici

AKUTNÍ TOXICITA

ATE (Inhalation) směsi:	Není klasifikováno (žádná významná složka)
ATE (Oral) směsi:	Není klasifikováno (žádná významná složka)
ATE (Dermal) směsi:	Není klasifikováno (žádná významná složka)

UHLIČITAN VÁPENATÝ LD50 (Oral):	6450 mg/kg Rat
------------------------------------	----------------

OXID TITANIČITÝ LD50 (Oral):	> 10000 mg/kg Rat
---------------------------------	-------------------

PUDR LC50 (Inhalation mlhy/prach):	> 2.1 mg/l/4h Rat
---------------------------------------	-------------------

1,2-BENZOISOTHIAZOLIN-3-ON LD50 (Dermal):	> 2000 mg/kg Rat
LD50 (Oral):	450 mg/kg Rat
LC50 (Inhalation mlhy/prach):	0.21 mg/l/4h

REAKČNÍ SMĚS: 5-CHLOR-2-METHYLISOTHIAZOL-3(2H)-ON A 2-METHYLISOTHIAZOL-3(2H)-ON (3:1) LD50 (Dermal):	87.12 mg/kg Rabbit
LD50 (Oral):	457 mg/kg Rat
LC50 (Inhalation mlhy/prach):	0.171 mg/l/4h Rat

ŽÍRAVOST / DRÁŽDIVOST PRO KŮŽI

Nesplňuje kritéria klasifikace pro tuto třídu nebezpečnosti

VÁŽNÉ POŠKOZENÍ OČÍ / PODRÁŽDĚNÍ OČÍ

Nesplňuje kritéria klasifikace pro tuto třídu nebezpečnosti

SENZIBILIZACE DÝCHACÍCH CEST/SENZIBILIZACE KŮŽE

může vyvolat alergickou reakci.

Obsahuje:

REAKČNÍ SMĚS: 5-CHLOR-2-METHYLISOTHIAZOL-3(2H)-ON A 2-METHYLISOTHIAZOL-3(2H)-ON (3:1)
1,2-BENZOISOTHIAZOLIN-3-ON

MUTAGENITA V ZÁRODEČNÝCH BUŇKÁCH

Nesplňuje kritéria klasifikace pro tuto třídu nebezpečnosti

KARCINOGENITA

Nesplňuje kritéria klasifikace pro tuto třídu nebezpečnosti

PUDR

Obecné hodnocení IARC: Perineální používání tělového pudru na bázi mastku je pravděpodobně karcinogenní pro člověka (Skupina 2B). Vdechovaný mastek, který neobsahuje azbest nebo azbestová vlákna, není klasifikován jako karcinogenní (Skupina 3).

TOXICITA PRO REPRODUKCI

Nesplňuje kritéria klasifikace pro tuto třídu nebezpečnosti

TOXICITA PRO SPECIFICKÉ CÍLOVÉ ORGÁNY - JEDNORÁZOVÁ EXPOZICE

Nesplňuje kritéria klasifikace pro tuto třídu nebezpečnosti

TOXICITA PRO SPECIFICKÉ CÍLOVÉ ORGÁNY - OPAKOVANÁ EXPOZICE

ITALMONT S.R.L.

FONDORECOAT LISCIO base bianca

Revize č.2

Datum revize 10/01/2026

Vytištěno dne 20/01/2026

Strana č. 9 / 13

Nahrazená revize:1 (Datum revize 25/04/2025)

ODDÍL 11. Toxikologické informace

Nesplňuje kritéria klasifikace pro tuto třídu nebezpečnosti

NEBEZPEČNÁ PŘI VDECHNUTÍ

Nesplňuje kritéria klasifikace pro tuto třídu nebezpečnosti

11.2. Informace o další nebezpečnosti

Na základě dostupných údajů produkt neobsahuje látky uvedené v hlavních evropských seznamech potenciálních nebo podezřelých endokrinních disruptorů, u nichž probíhá hodnocení účinků na lidské zdraví.

ODDÍL 12. Ekologické informace

Přijmout dobré pracovní postupy, vyhnout se odhazování odpadků. Uvědomte příslušné orgány, pokud se látka dostala do vodních toků nebo pokud došlo ke kontaminaci půdy nebo vegetace.

12.1. Toxicita

1,2-BENZOISOTHIAZOLIN-3-ON

LC50 - pro Ryby

EC50 - pro Korýše

EC50 - pro Řasy / Vodní Rostliny

Chronická NOEC pro řasy/vodní rostliny

2.15 mg/l/96h Oncorhynchus mykiss

2.9 mg/l/48h Daphnia magna

0.11 mg/l/72h Pseudokirchneriella subcapitata

0.0403 mg/l Pseudokirchneriella subcapitata

REAKČNÍ SMĚS: 5-CHLOR-2-METHYLISOTHIAZOL-3(2H)-ON A 2-METHYLISOTHIAZOL-3(2H)-ON (3:1)

LC50 - pro Ryby

EC50 - pro Korýše

EC50 - pro Řasy / Vodní Rostliny

Chronická NOEC pro ryby

Chronická NOEC pro korýše

Chronická NOEC pro řasy/vodní rostliny

0.19 mg/l/96h Oncorhynchus mykiss

0.16 mg/l/48h Daphnia magna

0.0052 mg/l/72h Skeletonema costatum

0.02 mg/l Danio rerio

0.1 mg/l Daphnia magna

0.00049 mg/l Skeletonema costatum

12.2. Perzistence a rozložitelnost

UHLIČITAN VÁPENATÝ

Rozpustnost ve vodě:

OXID TITANIČITÝ

Rozpustnost ve vodě:

Schopnost rozkladu: neuvádí se

0,1 - 100 mg/l

< 0.001 mg/l

PUDR

Rozpustnost ve vodě:

1,2-BENZOISOTHIAZOLIN-3-ON

Rozpustnost ve vodě:

Rychlý rozklad

< 0.1 mg/l

1288 mg/l

REAKČNÍ SMĚS: 5-CHLOR-2-METHYLISOTHIAZOL-3(2H)-ON A 2-METHYLISOTHIAZOL-3(2H)-ON (3:1)

Rozpustnost ve vodě:

NEMÁ rychlý rozklad

> 10000 mg/l

12.3. Bioakumulační potenciál

1,2-BENZOISOTHIAZOLIN-3-ON

Rozdělovací koeficient: n-oktanol/voda

BCF

0.7

6.62

REAKČNÍ SMĚS: 5-CHLOR-2-METHYLISOTHIAZOL-3(2H)-ON A 2-METHYLISOTHIAZOL-3(2H)-ON (3:1)

Rozdělovací koeficient: n-oktanol/voda

BCF

0.75

< 54

12.4. Mobilita v půdě

1,2-BENZOISOTHIAZOLIN-3-ON

Rozdělovací koeficient: půda/voda

0.97

EPY 12.1.0 - SDS 1004.14

<div> <div>ITALMONT S.R.L.</div> <div>FONDORECOAT LISCIO base bianca</div> </div>	<div> <div>Revize č.2</div> <div>Datum revize 10/01/2026</div> <div>Vytištěno dne 20/01/2026</div> <div>Strana č. 10 / 13</div> <div>Nahrazená revize:1 (Datum revize 25/04/2025)</div> </div>
<div> <div>ODDÍL 12. Ekologické informace</div> <div>... / >></div> </div>	
<div> <div>12.5. Výsledky posouzení PBT a vPvB</div> <div>Na základě dostupných údajů výrobek neobsahuje látky PBT nebo vPvB v podílu $\geq 0,1$ %.</div> <div>12.6. Vlastnosti vyvolávající narušení činnosti endokrinního systému</div> <div>Na základě dostupných údajů produkt neobsahuje látky uvedené v hlavních evropských seznamech potenciálních nebo podezřelých endokrinních disruptorů, u nichž probíhá hodnocení účinků na životní prostředí.</div> <div>12.7. Jiné nepříznivé účinky</div> <div>Údaje nejsou k dispozici</div> </div>	
<div> <div>ODDÍL 13. Pokyny pro odstraňování</div> </div>	
<div> <div>13.1. Metody nakládání s odpady</div> <div>Opětovně využít, je-li to možné. Zbytky produktu jako takové jsou považovány za ostatní odpad, který není nebezpečný. Likvidace musí být svěřena firmě oprávněné k nakládání s odpady, podle národních a případně místních předpisů: Zákon č. 541/2020 Sb., o odpadech v platném znění Vyhláška č. 273/2021 Sb., o podrobnostech nakládání s odpady v platném znění Vyhláška č. 8/2021 Sb., katalog odpadů v platném znění Nakládání s odpady vzniklými při používání nebo rozptylování tohoto výrobku musí být organizováno v souladu s předpisy o bezpečnosti práce. Případná potřeba osobních ochranných prostředků viz oddíl 8. KONTAMINOVANÉ OBALY Kontaminované obaly musí být odeslány k recyklaci či likvidaci podle národních norem týkajících se nakládání s odpady.</div> </div>	
<div> <div>ODDÍL 14. Informace pro přepravu</div> </div>	
<div> <div>Výrobek není třeba považovat za nebezpečný ve smyslu platných předpisů týkajících se přepravy nebezpečných věcí po silnici (ADR), po železnici (RID), po moři (IMDG Code) a letecky (IATA).</div> <div>14.1. UN číslo nebo ID číslo</div> <div>není aplikovatelné</div> <div>14.2. Oficiální (OSN) pojmenování pro přepravu</div> <div>není aplikovatelné</div> <div>14.3. Třída/třídy nebezpečnosti pro přepravu</div> <div>není aplikovatelné</div> <div>14.4. Obalová skupina</div> <div>není aplikovatelné</div> <div>14.5. Nebezpečnost pro životní prostředí</div> <div>není aplikovatelné</div> <div>14.6. Zvláštní bezpečnostní opatření pro uživatele</div> <div>není aplikovatelné</div> <div>14.7. Námořní hromadná přeprava podle nástrojů IMO</div> <div>Irelevantní informace</div> </div>	
<div> <div>EPY 12.1.0 - SDS 1004.14</div> </div>	

ITALMONT S.R.L.		Revize č.2 Datum revize 10/01/2026 Vytlačeno dne 20/01/2026 Strana č. 11 / 13 Nahrazená revize:1 (Datum revize 25/04/2025)
FONDORECOAT LISCIO base bianca		

ODDÍL 15. Informace o předpisech

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

Kategorie Seveso - Směrnice 2012/18/EU:

Žádná

Omezení týkající se produktu nebo látek, které obsahuje dle přílohy XVII nařízení ES 1907/2006

Obsažené látky		
Bod	75	AMONIAK Reg. REACH: 01-2119982985-14-XXXX
Bod	75	OXID TITANIČITÝ Reg. REACH: 01-2119489379-17-XXXX
Bod	75	REAKČNÍ SMĚS: 5-CHLOR-2-METHYLISOTHIAZOL-3(2H)-ON A 2-METHYLISOTHIAZOL-3(2H)-ON (3:1) UHLIČITAN VÁPENATÝ 2-(2-BUTOXYETHOXY)ETHANOL Reg. REACH: 01-2119475104-44-XXXX
Bod	75	1,2-BENZOISOTHIAZOLIN-3-ON Reg. REACH: Biocida

Rady (EÚ) 2019/1148 - o uvádění prekurzorů výbušnin na trh a o jejich používání
není aplikovatelné

Látky uvedené v Candidate List (Art. 59 REACH)
Podle dostupných údajů ne ≥ obsah SVHC látek ve výrobku 0,1%.

Látky vyžadující povolení (příloha XIV REACH)
Žádná

Látky, na které se vztahuje ohlašovací povinnost při vývozu Nařízení (ES) 649/2012:
Žádná

Látky, které jsou předmětem Rotterdamské úmluvy:
Žádná

Látky, které jsou předmětem Stockholmské úmluvy:
Žádná

Hygienické kontroly
Údaje nejsou k dispozici

VOC (Směrnice 2004/42/ES) :
Penetrační nátěrové hmoty.

15.2. Posouzení chemické bezpečnosti

Posouzení chemické bezpečnosti nebylo provedeno pro přípravek/látky uvedené v části 3.

ODDÍL 16. Další informace

Text označení nebezpečí (H) uvedené v oddílech 2-3 formuláře:

Acute Tox. 2	Akutní toxicita, kategorie 2
Acute Tox. 3	Akutní toxicita, kategorie 3
Acute Tox. 4	Akutní toxicita, kategorie 4
STOT RE 1	Toxicita pro specifické cílové orgány - opakovaná expozice, kategorie 1
STOT RE 2	Toxicita pro specifické cílové orgány - opakovaná expozice, kategorie 2
Skin Corr. 1C	Žíravost pro kůži, kategorie 1C
Skin Corr. 1	Žíravost pro kůži, kategorie 1
Eye Dam. 1	Vážné poškození očí, kategorie 1
Eye Irrit. 2	Podráždění očí, kategorie 2
Skin Irrit. 2	Dráždivost pro kůži, kategorie 2
Skin Sens. 1A	Senzibilizace kůže, kategorie 1A
Aquatic Acute 1	Nebezpečný pro vodní prostředí, akutní toxicita, kategorie 1
Aquatic Chronic 1	Nebezpečný pro vodní prostředí, chronická toxicita, kategorie 1
H310	Při styku s kůží může způsobit smrt.
H330	Při vdechování může způsobit smrt.

EPY 12.1.0 - SDS 1004.14

ODDÍL 16. Další informace ... / >>

H301	Toxický při požití.
H302	Zdraví škodlivý při požití.
H372	Způsobuje poškození orgánů při prodloužené nebo opakované expozici.
H373	Může způsobit poškození orgánů při prodloužené nebo opakované expozici.
H314	Způsobuje těžké poleptání kůže a poškození očí.
H318	Způsobuje vážné poškození očí.
H319	Způsobuje vážné podráždění očí.
H315	Dráždí kůži.
H317	Může vyvolat alergickou kožní reakci.
H400	Vysoce toxický pro vodní organismy.
H410	Vysoce toxický pro vodní organismy, s dlouhodobými účinky.
EUH071	Způsobuje poleptání dýchacích cest.
EUH210	Na vyžádání je k dispozici bezpečnostní list.

Systém deskriptorů použití:

ERC	2	Formulace do směsi
ERC	8a	Široké použití nereaktivní pomocné látky (bezzačlenění do předmětu nebo jeho povrchu, vnitřních prostorách)
ERC	8d	Široké použití nereaktivní pomocné látky (bezzačlenění do předmětu nebo jeho povrchu, ve venkovních prostorách)
LCS	C	Spotřebitelské použití
LCS	F	Formulace nebo nové balení
LCS	IS	Použití v průmyslových zařízeních
LCS	M	Výroba
LCS	PW	Široké použití profesionálními pracovníky
PC	9a	povrchové materiály a barvy, ředidla, odstraňovače povrchových materiálů
PROC	10	Aplikace válečkem nebo štětcem
PROC	11	Neprůmyslové nástřikové techniky
PROC	13	Úprava předmětů máčením a poléváním
PROC	5	Míchání nebo směšování v dávkových výrobních procesech
PROC	7	Nástřikové techniky v průmyslových zařízeních
PROC	8a	Přeprava látky nebo přípravku (napouštění/vypouštění) v nespecializovaných zařízeních
PROC	8b	Přeprava látky nebo směsi (napouštění/vypouštění) ve specializovaných zařízeních
PROC	9	Přeprava látky nebo směsi do malých nádob (uzavřená plnicí linka, včetně odvažování)
SU	19	Stavebnictví a stavitelské práce

LEGENDA:

- ADR: Evropská dohoda o mezinárodní silniční přepravě nebezpečných věcí
- ATE / OAT: Odhad Akutní Toxicity
- CAS: Numerický identifikátor podle databáze Chemical Abstract Service
- CE50: Koncentrace, při níž se vliv projeví u 50% testované populace
- CE: Numerický identifikátor v ESIS (evropská databáze existujících chemických látek)
- CLP: Nařízení (ES) 1272/2008
- DNEL: Odvozená hladina expozice bez následků
- EmS: Emergency Schedule
- GHS: Globálně harmonizovaný systém klasifikace a označování chemikálií
- IATA DGR: Příručka pro přepravu nebezpečného nákladu Mezinárodní asociace leteckých dopravců
- IC50: Koncentrace vyvolávající 50 % imobilizaci testované populace
- IMDG: Mezinárodní předpis o námořní přepravě nebezpečného zboží
- IMO: Mezinárodní námořní organizace
- INDEX: Numerický identifikátor dle přílohy VI ke CLP
- LC50: 50% letální koncentrace
- LD50: 50% letální dávka
- OEL: Mezní hodnota expozice při práci
- PBT: Perzistentní, bioakumulativní a toxický
- PEC: Předpokládaná koncentrace v životním prostředí
- PEL: Přípustný expoziční limit
- PNEC: Předpokládaná koncentrace bez účinku
- PMT: Perzistentní, mobilní a toxický
- REACH: Nařízení (ES) 1907/2006
- RID: Řád pro mezinárodní železniční přepravu nebezpečných věcí
- TLV: Mezní hodnota povolené koncentrace
- TLV CEILING: Koncentrace, která nesmí být při pracovní expozici v žádném okamžiku překročena.
- TWA: Časově vyvážený průměr
- TWA STEL: Krátkodobý expoziční limit
- VOC: Těkavá organická látka
- vPvB: Vysoce perzistentní a vysoce bioakumulativní
- vPvM: Vysoce perzistentní a vysoce mobilní
- WGK: Wassergefährdungsklassen (Deutschland).

ODDÍL 16. Další informace ... / >>

VŠEOBECNÁ BIBLIOGRAFIE:

1. Nařízení Evropského parlamentu a Rady (ES) 1907/2006 (REACH)
2. Nařízení Evropského parlamentu a Rady (ES) 1272/2008 (CLP)
3. Nařízení a Rady (EU) 2020/878 (Příloha II Nařízení REACH)
4. Nařízení Evropského parlamentu a Rady (ES) 790/2009 (I Atp. CLP)
5. Nařízení Evropského parlamentu a Rady (EU) 286/2011 (II Atp. CLP)
6. Nařízení Evropského parlamentu a Rady (EU) 618/2012 (III Atp. CLP)
7. Nařízení Evropského parlamentu a Rady (EU) 487/2013 (IV Atp. CLP)
8. Nařízení Evropského parlamentu a Rady (EU) 944/2013 (V Atp. CLP)
9. Nařízení Evropského parlamentu a Rady (EU) 605/2014 (VI Atp. CLP)
10. Nařízení Evropského parlamentu a Rady (EU) 2015/1221 (VII Atp. CLP)
11. Nařízení Evropského parlamentu a Rady (EU) 2016/918 (VIII Atp. CLP)
12. Nařízení a Rady (EU) 2016/1179 (IX Atp. CLP)
13. Nařízení a Rady (EU) 2017/776 (X Atp. CLP)
14. Nařízení a Rady (EU) 2018/669 (XI Atp. CLP)
15. Nařízení a Rady (EU) 2019/521 (XII Atp. CLP)
16. Nařízení Komise v přenesené pravomoci (EU) 2018/1480 (XIII Atp. CLP)
17. Nařízení a Rady (EU) 2019/1148
18. Nařízení Komise v přenesené pravomoci (EU) 2020/217 (XIV Atp. CLP)
19. Nařízení Komise v přenesené pravomoci (EU) 2020/1182 (XV Atp. CLP)
20. Nařízení Komise v přenesené pravomoci (EU) 2021/643 (XVI Atp. CLP)
21. Nařízení Komise v přenesené pravomoci (EU) 2021/849 (XVII Atp. CLP)
22. Nařízení Komise v přenesené pravomoci (EU) 2022/692 (XVIII Atp. CLP)
23. Nařízení Komise v přenesené pravomoci (EU) 2023/707
24. Nařízení Komise v přenesené pravomoci (EU) 2023/1434 (XIX Atp. CLP)
25. Nařízení Komise v přenesené pravomoci (EU) 2023/1435 (XX Atp. CLP)
26. Nařízení Komise v přenesené pravomoci (EU) 2024/197 (XXI Atp. CLP)
27. Nařízení Komise v přenesené pravomoci (EU) 2024/2564 (XXII Atp. CLP)
28. Nařízení a Rady (EU) 2024/2865

- The Merck Index. - 10th Edition
- Handling Chemical Safety
- INRS - Fiche Toxicologique (toxicological sheet)
- Patty - Industrial Hygiene and Toxicology
- N.I. Sax - Dangerous properties of Industrial Materials-7, 1989 Edition
- Webové stránky: IFA GESTIS
- Webové stránky: Agenzia ECHA
- Databáze modelových bezpečnostních listů (BL) pro chemické látky - Ministerstvo zdravotnictví a ISS (Istituto Superiore di Sanità) - Itálie

Poznámka pro uživatele:

informace obsažené v tomto listu jsou založeny na našich znalostech k datu poslední verze. Uživatel musí zkontrolovat patřičnost a úplnost informací vztahujících se ke specifickému použití výrobku.

Nepovažujte tento dokument za záruku specifických vlastností výrobku.

Vzhledem k tomu, že použití výrobku nespadá pod naši přímou kontrolu, uživatel je zodpovědný za dodržování platných zákonů a nařízení týkajících se hygieny a bezpečnosti práce. Neneseme zodpovědnost za nesprávné použití.

Pracovníkům, kteří pracují s chemickými látkami, poskytněte potřebné znalosti.

METODY VÝPOČTU PRO KLASIFIKACI

Chemickými a fyzikálními nebezpečí: Klasifikace produktu vychází z kritérií stanovených v nařízení CLP, příloha I, část 2. Údaje potřebné k vyhodnocení chemicko-fyzikálních vlastností jsou uvedeny v oddílu 9.

Zdravotními nebezpečí: Klasifikace produktu je založena na metodách výpočtu podle CLP, příloha I, část 3, pokud není v oddílu 11 stanoveno jinak.

Nebezpečí pro životní prostředí: Klasifikace produktu je založena na metodách výpočtu podle CLP, příloha I, část 4, pokud není v oddílu 12 stanoveno jinak.

Změny vzhledem k předchozí revizi:

Byly provedeny změny v následujících sekcích:

02 / 03 / 08 / 11 / 12 / 15 / 16.