podle nařízení (ES) č. 1907/2006, ve znění nařízení Komise (EU) 2020/878



CORAGEN® 20 SC

Verze 1.0 Datum revize: 20.10.2023

Číslo BL (bezpečnostního

tního Datum

listu): 50000015 Datum posledního vydání: -

Datum prvního vydání: 20.10.2023

ODDÍL 1: Identifikace látky/směsi a společnosti/podniku

1.1 Identifikátor výrobku

Název výrobku CORAGEN® 20 SC

Jiné prostředky identifikace

Kód výrobku 50000015

Jednoznačný Identifikátor

Složení (UFI)

TAYW-M2TA-5N4P-4CN5

1.2 Příslušná určená použití látky nebo směsi a nedoporučená použití

Použití látky nebo směsi : Insekticid

Doporučená omezení

použití

Používejte podle doporučení na štítku. Pouze pro profesionální uživatele.

1.3 Podrobné údaje o dodavateli bezpečnostního listu

Adresa dodavatele FMC Agro Česká republika spol. s r.o.

Generála Píky 430/26, Dejvice

160 00 Praha 6 Česká republika

Telefon: +420 283 871 701

E-mailová adresa: SDS-Info@fmc.com .

1.4 Telefonní číslo pro naléhavé situace

V případě úniku, požáru, rozlití nebo havárie volejte: Česká republika: 420-228880039 (CHEMTREC)

Zdravotnická pohotovost:

Czech Republic: +420 224 919 293, +420 224 915 402

ODDÍL 2: Identifikace nebezpečnosti

2.1 Klasifikace látky nebo směsi

Klasifikace (NAŘÍZENÍ (ES) č. 1272/2008)

podle nařízení (ES) č. 1907/2006, ve znění nařízení Komise (EU) 2020/878



CORAGEN® 20 SC

Verze 1.0 Datum revize: 20.10.2023

Číslo BL (bezpečnostního

Datum posledního vydání: -

Datum prvního vydání: 20.10.2023

listu): 50000015

Krátkodobá (akutní) nebezpečnost pro

vodní prostředí, Kategorie 1

H400: Vysoce toxický pro vodní organismy.

Dlouhodobá (chronická) nebezpečnost pro vodní prostředí, Kategorie 1

H410: Vysoce toxický pro vodní organismy, s dlouhodobými účinky.

2.2 Prvky označení

Označení (NAŘÍZENÍ (ES) č. 1272/2008)

Výstražné symboly nebezpečnosti

¥2>

Signálním slovem : Varování

Standardní věty o nebezpečnosti

H410 Vysoce toxický pro vodní organismy, s dlouhodobými

účinky.

Pokyny pro bezpečné

zacházení

Prevence:

P273 Zabraňte uvolnění do životního prostředí.

Opatření:

P391 Uniklý produkt seberte.

Odstranění:

P501 Odstraňte obsah/obal v souladu s místními předpisy.

Dodatečné označení

EUH208 Obsahuje reakční směs: 5-chlor-2-methylisothiazol-3(2H)-on a 2-

methylisothiazol-3(2H)-on (3:1). Může vyvolat alergickou reakci.

EUH401 Dodržujte pokyny pro používání, abyste se vyvarovali rizik pro lidské zdraví a

životní prostředí.

Zvláštní věty (SP) a bezpečnostní intervaly naleznete na štítku.

2.3 Další nebezpečnost

Látka/směs neobsahuje složky považované buď za perzistentní, bioakumulativní a toxické (PBT), nebo za vysoce perzistentní a vysoce bioakumulativní (vPvB) v koncentraci 0,1 % či vyšší.

Ekologické informace: Látka/směs neobsahuje složky, o nichž se má za to, že mají vlastnosti vyvolávající narušení endokrinní činnosti podle REACH článek 57(f) nebo nařízení Komise (EU) s delegovanou pravomocí 2017/2100 nebo nařízení Komise (EU) 2018/605 při hladinách 0,1 % nebo vyšších.

Toxikologické informace: Látka/směs neobsahuje složky, o nichž se má za to, že mají vlastnosti vyvolávající narušení endokrinní činnosti podle REACH článek 57(f) nebo nařízení Komise (EU) s

podle nařízení (ES) č. 1907/2006, ve znění nařízení Komise (EU) 2020/878



CORAGEN® 20 SC

Verze 1.0 Datum revize: 20.10.2023

Číslo BL (bezpečnostního Datum posledního vydání: -Datum prvního vydání: 20.10.2023

listu): 50000015

delegovanou pravomocí 2017/2100 nebo nařízení Komise (EU) 2018/605 při hladinách $0,1\,\%$ nebo vyšších.

ODDÍL 3: Složení/informace o složkách

3.2 Směsi

Složky

Chemický název	Č. CAS Č.ES Č. indexu Registrační číslo	Klasifikace	Koncentrace (% w/w)
Chlorantraniliprol	500008-45-7	Aquatic Acute 1; H400 Aquatic Chronic 1; H410 ———— M-faktor (Akutní toxicita pro vodní prostředí): 10 M-faktor (Chronická toxicita pro vodní prostředí): 10	>= 10 - < 20
reakční směs: 5-chlor-2-methylisothiazol-3(2H)-on a 2-methylisothiazol-3(2H)-on (3:1)	55965-84-9 613-167-00-5	Acute Tox. 3; H301 Acute Tox. 2; H330 Acute Tox. 2; H310 Skin Corr. 1C; H314 Eye Dam. 1; H318 Skin Sens. 1A; H317 Aquatic Acute 1; H400 Aquatic Chronic 1; H410 EUH071 M-faktor (Akutní toxicita pro vodní prostředí): 100 M-faktor (Chronická toxicita pro vodní prostředí): 100	>= 0,0002 - <= 0,0015

podle nařízení (ES) č. 1907/2006, ve znění nařízení Komise (EU) 2020/878



CORAGEN® 20 SC

Verze Datum revize: 1.0 20.10.2023

Číslo BL (bezpečnostního

Datum posledního vydání: -

Datum prvního vydání: 20.10.2023

listu): 50000015

> 0,06 - < 0,6 % Eye Irrit. 2; H319 0,06 - < 0,6 % Skin Sens. 1A; H317 >= 0,0015 % Eye Dam. 1; H318 >= 0,6 %

Odhad akutní toxicity

Akutní orální toxicita: 200 mg/kg Akutní inhalační toxicita (prach/mlha):

0,33 mg/l Akutní dermální

toxicita: 87 mg/kg

Vysvětlení zkratek viz oddíl 16.

ODDÍL 4: Pokyny pro první pomoc

4.1 Popis první pomoci

Všeobecné pokyny : Postiženého vyneste z nebezpečného prostoru.

Ošetřujícímu lékaři předložte tento bezpečnostní list.

Nenechávejte postiženého bez dozoru.

Ochrana osoby poskytující

první pomoc

: Zamezte vdechování, požití a styku s kůží a očima.

Při vdechnutí : Odveďte postiženého na čerstvý vzduch.

Je-li postižený v bezvědomí, uložte jej do bezpečné polohy a

zajistěte lékařskou pomoc.

Při jakýchkoli potížích okamžitě přerušte expozici. Lehké případy: Upozornění: Udržujte osobu pod dohledem. Při výskytu příznaků okamžitě vyhledejte lékařskou pomoc. Závažné případy: Okamžitě vyhledejte lékařskou pomoc nebo

zavolejte záchrannou službu.

Při styku s kůží : Při znečištění oděvu jej odložte.

Při zasažení kůže ji důkladně opláchněte vodou. Omývejte mýdlem a velkým množstvím vody.

Pokud se vyvine a přetrvává podráždění, okamžitě zajistěte

lékařské ošetření.

Při styku s očima : Oči preventivně vypláchněte vodou.

Odstraňte kontaktní čočky. Chraňte nezraněné oko.

Široce otevřete oči a vyplachujte.

podle nařízení (ES) č. 1907/2006, ve znění nařízení Komise (EU) 2020/878



CORAGEN® 20 SC

Verze 1.0

Datum revize: 20.10.2023

Číslo BL (bezpečnostního

Datum posledního vydání: -Datum prvního vydání: 20.10.2023

listu): 50000015

Při přetrvávajícím podráždění očí vyhledejte odborného

lékaře.

Udržujte volné dýchací cesty. Při požití

> Nepodávejte mléko ani alkoholické nápoje. Osobám v bezvědomí nikdy nepodávejte nic ústy. Při přetrvávajících potížích přivolejte lékaře. Bez pokynu lékaře nevyvolávejte zvracení.

4.2 Nejdůležitější akutní a opožděné symptomy a účinky

Není známo.

4.3 Pokyn týkající se okamžité lékařské pomoci a zvláštního ošetření

Ošetření Symptomatické ošetření.

> V případě požití je nutná okamžitá lékařská pomoc. Specifické antidotum pro expozici tomuto materiálu není známo. Lze zvážit výplach žaludku a/nebo podání aktivního uhlí. Po dekontaminaci je léčba expozice stejná jako u obecných chemických látek a měla by být zaměřena na

kontrolu příznaků a klinického stavu.

ODDÍL 5: Opatření pro hašení požáru

5.1 Hasiva

Vhodná hasiva : Suché chemikálie, CO2, vodní sprej nebo běžná pěna.

Rozlitý materiál neroztírejte vysokotlakými proudy vody. Nevhodná hasiva

5.2 Zvláštní nebezpečnost vyplývající z látky nebo směsi

Specifická nebezpečí při

hašení požáru

Zabraňte úniku z místa požáru a vniknutí do kanalizace nebo

vodních zdrojů.

Nebezpečné produkty

spalování

Termický rozklad může vést k uvolňování dráždivých plynů a

Chlorované sloučeniny Sloučeniny bromu Oxidy uhlíku

Oxidy dusíku (NOx)

5.3 Pokyny pro hasiče

Zvláštní ochranné prostředky:

pro hasiče

Hasiči by měli nosit ochranný oděv a samostatný dýchací

přístroj.

Specifické způsoby hašení Pokud je to bezpečné, nepoškozené nádoby odstraňte z okolí

Ke chlazení dobře uzavřených obalů použijte sprchový proud

podle nařízení (ES) č. 1907/2006, ve znění nařízení Komise (EU) 2020/878



CORAGEN® 20 SC

Verze 1.0 Datum revize: 20.10.2023

Číslo BL (bezpečnostního

listu): 50000015 Datum posledního vydání: -

Datum prvního vydání: 20.10.2023

Další informace

Opatření při požáru mají odpovídat okolním podmínkám. Kontaminovanou vodu použitou k hašení shromažďujte odděleně. Voda nesmí být vpuštěna do kanalizace. Zbytky po požáru a kontaminovaná voda použitá k hašení musí být zlikvidovány podle místních předpisů.

ODDÍL 6: Opatření v případě náhodného úniku

6.1 Opatření na ochranu osob, ochranné prostředky a nouzové postupy

Opatření na ochranu osob

Používejte vhodné ochranné prostředky.
Pokud to lze bezpečně provést, zastavte únik.
Personál udržujte z dosahu a na návětrné straně.

Odstraňte všechny zápalné zdroje.

Okamžitě evakuujte osoby na bezpečné místo.

Zajistěte přiměřené větrání.

Rozsypaný výrobek nikdy nevracejte do původní nádoby. Označte kontaminovaný prostor značkami a zabraňte v

přístupu neoprávěným zaměstnancům.

Zasáhnout mohou pouze kvalifikovaní zaměstnanci vybavení

vhodnými ochrannými prostředky.

6.2 Opatření na ochranu životního prostředí

Opatření na ochranu životního prostředí Preventivním opatřením zabraňte vniknutí výrobku do

kanalizace.

Zabraňte dalšímu unikání nebo rozlití, není-li to spojeno s

rizikem.

Nenechejte vniknout do okolního životního prostředí. Při úniku značného množství látky, kterou nelze zachytit, by

měly být informovány místní úřady.

6.3 Metody a materiál pro omezení úniku a pro čištění

Čistící metody : Nechejte vsáknout do inertního absorpčního materiálu (např.

písek, silikagel, kyselé pojivo, univerzální pojivo, piliny). Naberte na lopatku a přeneste do vhodné nádoby k likvidaci.

Znečištěné plochy pečlivě vyčistěte.

Podlahy a předměty znečistěné tímto materiálem čistěte

velkým množstvím vody.

6.4 Odkaz na jiné oddíly

Viz odstavce: 7, 8, 11, 12 a 13.

ODDÍL 7: Zacházení a skladování

7.1 Opatření pro bezpečné zacházení

podle nařízení (ES) č. 1907/2006, ve znění nařízení Komise (EU) 2020/878



CORAGEN® 20 SC

Verze 1.0 Datum revize: 20.10.2023

Číslo BL (bezpečnostního

listu): 50000015 Datum posledního vydání: -

Datum prvního vydání: 20.10.2023

Pokyny pro bezpečné

zacházení

: V místě použití by mělo být zakázáno kouřit, jíst a pít.

Oplachové vody zlikvidujte v souladu s místními a národními

předpisy.

Zabraňte vzniku částic, které mohou být vdechnuty.

Osobní ochrana viz sekce 8.

Nikdy nevracejte nepoužitý materiál do skladovacích nádob. Používejte pouze za dostatečného větrání/ochrany osob.

Pokyny k ochraně proti požáru a výbuchu

Běžná opatření protipožární ochrany.

Hygienická opatření

Zabraňte potřísnění pokožky a oděvu a vniknutí do očí. Tento produkt smí používat pouze náležitě zaškolený personál. Před pracovní přestávkou a ihned po skončení manipulace s výrobkem si umyjte ruce. Kontaminovaný pracovní oděv by se neměl dostat mimo pracovní prostory. Nevdechujte aerosol. Kontaminovaný oděv a rukavice před novým použitím sejměte a vyperte včetně vnitřní strany.

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

Požadavky na skladovací prostory a kontejnery

Skladujte na místě, přístupném pouze oprávněným osobám. Skladujte v původních obalech. Nádoby skladujte dobře uzavřené na chladném, dobře větraném místě.

Otevřené obaly musí být pečlivě uzavřeny a ponechávány ve svislé poloze, aby nedošlo k úniku. Elektrické instalace / pracovní materiály musí vyhovovat technickým bezpečnostním normám.

Další informace o skladovacích podmínkách

Výrobek je stabilní za běžných podmínek skladování. Skladujte v uzavřených, označených nádobách. Skladovací prostor by měl být z nehořlavého materiálu, uzavřený, suchý, větraný a s nepropustnou podlahou, bez přístupu nepovolaných osob nebo dětí. Místnost by měla být

používána pouze pro skladování chemických látek. Neměly by se zde nacházet potraviny, nápoje, krmiva a osivo. Měla by

být k dispozici stanice na mytí rukou.

Další informace ke stabilitě při skladování

Při dodržení určeného způsobu skladování a používání

nedochází k rozkladu.

7.3 Specifické konečné / specifická konečná použití

Specifické (specifická)

použití

Registrovaný pesticid, který se má používat v souladu s etiketou schválenou regulačními orgány dané země.

podle nařízení (ES) č. 1907/2006, ve znění nařízení Komise (EU) 2020/878



CORAGEN® 20 SC

Verze Datum revize: 1.0 20.10.2023

Číslo BL (bezpečnostního

Datum posledního vydání: -

Datum prvního vydání: 20.10.2023

listu): 50000015

ODDÍL 8: Omezování expozice / osobní ochranné prostředky

8.1 Kontrolní parametry

Neobsahuje žádné látky s mezními hodnotami expozice na pracovišti.

Odvozená hladina bez účinku (DNEL) podle Nařízení (ES) č. 1907/2006:

Název látky	Oblast použití	Cesty expozice	Možné ovlivnění zdraví	Hodnota
propane-1,2-diol	Pracovníci	Vdechnutí	Dlouhodobé - systémové účinky	168 mg/m3
	Pracovníci	Vdechnutí	Dlouhodobé - lokální účinky	10 mg/m3
	Spotřebitelé	Vdechnutí	Dlouhodobé - systémové účinky	50 mg/m3
	Spotřebitelé	Vdechnutí	Dlouhodobé - lokální účinky	10 mg/m3
reakční směs: 5-chlor- 2-methylisothiazol- 3(2H)-on a 2- methylisothiazol- 3(2H)-on (3:1)	Pracovníci	Vdechnutí	Dlouhodobé - lokální účinky	0,02 mg/m3
	Pracovníci	Vdechnutí	Akutní - lokální účinky	0,04 mg/m3
	Spotřebitelé	Vdechnutí	Dlouhodobé - lokální účinky	0,02 mg/m3
	Spotřebitelé	Vdechnutí	Akutní - lokální účinky	0,04 mg/m3
	Spotřebitelé	Orálně	Dlouhodobé - systémové účinky	0,09 mg/kg
	Spotřebitelé	Orálně	Akutní - systémové účinky	0,11 mg/kg

Odhad koncentrace, při které nedochází k nepříznivým účinkům (PNEC) podle Nařízení (ES) č. 1907/2006:

Název látky	Životní prostředí	Hodnota
Chlorantraniliprol	Voda	0,00045 mg/l
propane-1,2-diol	Sladká voda	260 mg/l
	Přerušované používání/uvolňování	183 mg/l
	Mořská voda	26 mg/l
	Čistírna odpadních vod	20 g/l
	Sladkovodní sediment	572 mg/kg
	Mořský sediment	57,2 mg/kg
	Půda	50 mg/kg
reakční směs: 5-chlor-2- methylisothiazol-3(2H)-on a 2- methylisothiazol-3(2H)-on (3:1)	Sladká voda	0,00339 mg/l
	Přerušované používání/uvolňování	0,00339 mg/l
	Mořská voda	0,00339 mg/l
	Čistírna odpadních vod	0,23 mg/l

podle nařízení (ES) č. 1907/2006, ve znění nařízení Komise (EU) 2020/878



CORAGEN® 20 SC

Verze 1.0 Datum revize: 20.10.2023

Číslo BL (bezpečnostního

Datum posledního vydání: -Datum prvního vydání: 20.10.2023

listu):

50000015

	Sladkovodní sediment	0,027 mg/kg
	Mořský sediment	0,027 mg/kg

8.2 Omezování expozice

Osobní ochranné prostředky

Ochrana očí a obličeje : Láhev s čistou vodou k výplachům očí

Dobře těsnící ochranné brýle

Ochrana rukou

Materiál : Používejte chemicky odolné rukavice, například bariérové

laminátové, butylkaučukové nebo nitrilové.

Poznámky : Vhodnost pro příslušné pracoviště by měla být

prodiskutována s výrobci ochranných rukavic.

Ochrana kůže a těla : Neprostupný ochranný oděv

Pracovní oděv s dlouhými rukávy Obuv chránící před chemikáliemi

Zvolte osobní ochranné prostředky podle množství a

koncentrace nebezpečné látky na pracovišti.

Ochrana dýchacích cest : Při uvolňování mlhy z rozprašování nebo aerosolu použijte

vhodný přístroj k ochraně dýchacího ústrojí a ochranný oděv.

Ochranná opatření : Před zahájením práce s tímto produktem je nezbytné stanovit

postup při poskytování první pomočí.

Vždy mějte po ruce lékárničku s příslušnými pokyny.

Používejte vhodné ochranné prostředky. Nejezte, nepijte a nekuřte při používání.

V souvislosti s doporučeným profesionálním použitím na ochranu rostlin se musí konečný uživatel řídit etiketou a

návodem k použití.

ODDÍL 9: Fyzikální a chemické vlastnosti

9.1 Informace o základních fyzikálních a chemických vlastnostech

Skupenství : kapalný

Forma : suspenze

Barva : bílý

Zápach : jako alkohol

Prahová hodnota zápachu : nestanoveno

podle nařízení (ES) č. 1907/2006, ve znění nařízení Komise (EU) 2020/878



CORAGEN® 20 SC

Verze 1.0 Datum revize: 20.10.2023

Číslo BL (bezpečnostního

listu): 50000015 Datum posledního vydání: -

Datum prvního vydání: 20.10.2023

Bod tuhnutí : -6 °C

Bod varu/rozmezí bodu varu : nestanoveno

Hořlavost : Není zápalný

Horní mez výbušnosti / Horní :

mez hořlavosti

nestanoveno

Dolní mez výbušnosti / Dolní

mez hořlavosti

nestanoveno

Bod vzplanutí : > 100 °C

Bez vzplanutí do bodu varu.

Teplota samovznícení : Údaje nejsou k dispozici

Teplota rozkladu : Nedostupný pro tuto směs.

pH : 7,8

Koncentrace: 1 % Metoda: CIPAC MT 75.3

Viskozita

Dynamická viskozita : Nedostupný pro tuto směs.

Kinematická viskozita : 367 - 734 mm2/s

30 ot./min.

Rozpustnost

Rozpustnost ve vodě : emulgovatelná látka

Rozdělovací koeficient: n-

oktanol/voda

Nedostupný pro tuto směs.

Tlak páry : Nedostupný pro tuto směs.

Relativní hustota : 1,08 - 1,10

podle nařízení (ES) č. 1907/2006, ve znění nařízení Komise (EU) 2020/878



CORAGEN® 20 SC

Verze 1.0 Datum revize: 20.10.2023

Číslo BL (bezpečnostního

listu): 50000015 Datum posledního vydání: -

Datum prvního vydání: 20.10.2023

Hustota : 1,094 g-cm3 (20 °C)

Relativní hustota par : Nedostupný pro tuto směs.

Velikost částic

Velikost částic : Nevztahuje se

Rozdělení podle velikosti

částic

Nevztahuje se

tvar : Nevztahuje se

9.2 Další informace

Výbušniny : Nevýbušný

Oxidační vlastnosti : Neoxidující

Samovznícení : není samozápalný

Rychlost odpařování : Nedostupný pro tuto směs.

Molekulová hmotnost : Nevztahuje se

ODDÍL 10: Stálost a reaktivita

10.1 Reaktivita

Při dodržení určeného způsobu skladování a používání

nedochází k rozkladu.

10.2 Chemická stabilita

Při dodržení určeného způsobu skladování a používání

nedochází k rozkladu.

10.3 Možnost nebezpečných reakcí

Nebezpečné reakce : Při dodržení určeného způsobu skladování a používání

nedochází k rozkladu.

podle nařízení (ES) č. 1907/2006, ve znění nařízení Komise (EU) 2020/878



CORAGEN® 20 SC

Verze 1.0

Datum revize: 20.10.2023

Číslo BL (bezpečnostního

Datum posledního vydání: -Datum prvního vydání: 20.10.2023

listu): 50000015

10.4 Podmínky, kterým je třeba zabránit

Podmínky, kterým je třeba

zabránit

Zabraňte vzniku aerosolu. Horko, plameny a jiskry.

Chraňte před mrazem, teplem a slunečním světlem. Zahříváním výrobku vznikají škodlivé a dráždivé výpary.

10.5 Neslučitelné materiály

vyvarovat

Materiály, kterých je třeba se : Vyhněte se silným kyselinám, zásadám a oxidantům.

10.6 Nebezpečné produkty rozkladu

Stabilní za doporučených skladovacích podmínek.

ODDÍL 11: Toxikologické informace

11.1 Informace o třídách nebezpečnosti vymezených v nařízení (ES) č. 1272/2008

Akutní toxicita

Na základě dostupných informací neklasifikováno.

Výrobek:

Akutní orální toxicita LD50 (Potkan): > 5.000 mg/kg

Metoda: Směrnice OECD 425 pro testování

SLP: ano

Poznámky: Zdroj indormací: Internal study report.

(Údaje na produktu samém)

Akutní inhalační toxicita LC50 (Potkan): > 2 mg/l

Doba expozice: 4 h

Zkušební atmosféra: prach/mlha

Metoda: Směrnice OECD 403 pro testování

SLP: ano

Hodnocení: Látka nebo směs nejsou akutně inhalačně toxické

Poznámky: Nejvyšší dosažitelná koncentrace.

LC50/inhalačně/4h/potkan nebylo možno stanovit, protože ani při maximální dosažitelné koncentraci nebyla pozorována

žádná mortalita.

Akutní dermální toxicita LD50 (Potkan): > 5.000 mg/kg

Metoda: Směrnice OECD 402 pro testování

SLP: ano

Poznámky: Zdroj indormací: Internal study report.

(Údaje na produktu samém)

Složky:

Chlorantraniliprol:

Akutní orální toxicita LD50 (Potkan): > 5.000 mg/kg

podle nařízení (ES) č. 1907/2006, ve znění nařízení Komise (EU) 2020/878



CORAGEN® 20 SC

Verze Datum revize: 1.0 20.10.2023

Číslo BL (bezpečnostního

Datum posledního vydání: -Datum prvního vydání: 20.10.2023

listu): 50000015

Metoda: Směrnice OECD 425 pro testování

SLP: ano

Poznámky: Zdroj indormací: Internal study report.

Akutní inhalační toxicita : LC50 (Potkan, samec a samice): > 5,1 mg/l

Doba expozice: 4 h

Zkušební atmosféra: prach/mlha

Metoda: Směrnice OECD 403 pro testování

SLP: ano

Hodnocení: Látka nebo směs nejsou akutně inhalačně toxické

Poznámky: Zdroj indormací: Internal study report.

Akutní dermální toxicita : LD50 (Potkan, samec a samice): > 5.000 mg/kg

Metoda: Směrnice OECD 402 pro testování

SLP: ano

Poznámky: Zdroj indormací: Internal study report.

reakční směs: 5-chlor-2-methylisothiazol-3(2H)-on a 2-methylisothiazol-3(2H)-on (3:1):

Akutní orální toxicita : LD50 orálně (Potkan, samičí (ženský)): 200 mg/kg

Metoda: Směrnice OECD 423 pro testování

Akutní inhalační toxicita : LC50 (Potkan, samec a samice): 0,33 mg/l

Doba expozice: 4 h

Zkušební atmosféra: prach/mlha

Metoda: Směrnice OECD 403 pro testování Hodnocení: Způsobuje poleptání dýchacích cest.

Akutní dermální toxicita : LD50 (Králík, samčí (mužský)): 87 mg/kg

Žíravost/dráždivost pro kůži

Na základě dostupných informací neklasifikováno.

<u>Výrobek:</u>

Druh : Králík

Metoda : Směrnice OECD 404 pro testování

Výsledek : Nedráždí pokožku

SLP : ano

Poznámky : Zdroj indormací: Internal study report.

(Údaje na produktu samém)

<u>Složky:</u>

Chlorantraniliprol:

Druh : Králík

Metoda : Směrnice OECD 404 pro testování

Výsledek : Nedráždí pokožku

SLP : ano

Poznámky : Zdroj indormací: Internal study report.

podle nařízení (ES) č. 1907/2006, ve znění nařízení Komise (EU) 2020/878



CORAGEN® 20 SC

Verze Datum revize: 1.0 20.10.2023

Číslo BL (bezpečnostního Datum posledního vydání: -Datum prvního vydání: 20.10.2023

listu): 50000015

reakční směs: 5-chlor-2-methylisothiazol-3(2H)-on a 2-methylisothiazol-3(2H)-on (3:1):

Metoda : Směrnice OECD 404 pro testování

Výsledek : Korozivní po expozici trvající 1 až 4 hodiny

Vážné poškození očí / podráždění očí

Na základě dostupných informací neklasifikováno.

Výrobek:

Druh : Králík

Metoda : Směrnice OECD 405 pro testování

Výsledek : Nedochází k dráždění očí

SLP : ano

Poznámky : Zdroj indormací: Internal study report.

(Údaje na produktu samém)

Složky:

Chlorantraniliprol:

Druh : Králík

Metoda : Směrnice OECD 405 pro testování

Výsledek : Nedochází k dráždění očí

SLP : ano

Poznámky : Zdroj indormací: Internal study report.

reakční směs: 5-chlor-2-methylisothiazol-3(2H)-on a 2-methylisothiazol-3(2H)-on (3:1):

Výsledek : Nevratné účinky na zrak

Senzibilizace dýchacích cest / senzibilizace kůže

Senzibilizace kůže

Na základě dostupných informací neklasifikováno.

Dechová senzibilizace

Na základě dostupných informací neklasifikováno.

Výrobek:

Typ testu : Lokální test lymfatických uzlin

Druh : Myš

Metoda : Směrnice OECD 429 pro testování

Výsledek : Při pokusech na zvířatech nezpůsoboval při styku s kůží

senzibilizaci.

SLP : ano

Poznámky : Zdroj indormací: Internal study report.

(Údaje na produktu samém)

Složky:

Chlorantraniliprol:

podle nařízení (ES) č. 1907/2006, ve znění nařízení Komise (EU) 2020/878



CORAGEN® 20 SC

Verze Datum revize: 1.0 20.10.2023

Číslo BL (bezpečnostního

Datum posledního vydání: -Datum prvního vydání: 20.10.2023

listu): 50000015

Typ testu : Maximalizační test

Druh : Morče

Metoda : Směrnice OECD 406 pro testování Výsledek : Nezpůsobuje senzibilizaci kůže.

SLP : ano

Poznámky : Zdroj indormací: Internal study report.

Typ testu : Analýza vzorku lymfatické uzliny (LLNA)

Druh : myši

Metoda : Směrnice OECD 429 pro testování Výsledek : Nezpůsobuje senzibilizaci kůže.

reakční směs: 5-chlor-2-methylisothiazol-3(2H)-on a 2-methylisothiazol-3(2H)-on (3:1):

Typ testu : Analýza vzorku lymfatické uzliny (LLNA)

Druh : Myš

Výsledek : Produkt je senzibilizátor kůže subkategorie 1A.

Mutagenita v zárodečných buňkách

Na základě dostupných informací neklasifikováno.

Výrobek:

Genotoxicita in vitro : Typ testu: Test podle Amese

Metoda: Směrnice OECD 471 pro testování

Výsledek: negativní

Genotoxicita in vivo : Typ testu: Mikrojaderný test

Druh: Myš

Metoda: Směrnice OECD 474 pro testování

Výsledek: negativní

Složky:

Chlorantraniliprol:

Genotoxicita in vitro : Typ testu: test reverzní mutace

Metabolická aktivace: s nebo bez aktivace metabolismu

Výsledek: negativní

Typ testu: Test genové mutace savčích buněk in vitro Testovací systém: ovariální buňky čínského křečka

Metoda: Směrnice OECD 476 pro testování

Výsledek: negativní

Genotoxicita in vivo : Typ testu: Mikrojaderný test

Druh: Myš

Metoda: Směrnice OECD 474 pro testování

Výsledek: negativní

Mutagenita v zárodečných : Dosavadní důkazy nepodporují klasifikaci látky jako mutagenu

podle nařízení (ES) č. 1907/2006, ve znění nařízení Komise (EU) 2020/878



CORAGEN® 20 SC

Verze 1.0 Datum revize: 20.10.2023

Číslo BL (bezpečnostního

(bezpečnostního listu):

Datum posledního vydání: -Datum prvního vydání: 20.10.2023

50000015

buňkách- Hodnocení u zárodečných buněk.

Karcinogenita

Na základě dostupných informací neklasifikováno.

Složky:

Chlorantraniliprol:

Druh : Potkan, samec a samice

Způsob provedení : Orálně Doba expozice : 2 Roky

NOAEL : 805 - 1.076 mg/kg těl.hmot./den
Metoda : Směrnice OECD 453 pro testování

Výsledek : negativní

Druh : Myš, samec a samice

Způsob provedení : Orálně Doba expozice : 18 měsíc(e)

NOAEL : 158 - 1.155 mg/kg těl.hmot./den
Metoda : Směrnice OECD 453 pro testování

Výsledek : negativní

Karcinogenita - Hodnocení : Při pokusech se zvířaty nebyly pozorovány žádné

karcinogenní účinky.

Toxicita pro reprodukci

Na základě dostupných informací neklasifikováno.

Složky:

Chlorantraniliprol:

Účinky na plodnost : Typ testu: Dvougenerační studie

Druh: Potkan, samec a samice Způsob provedení: Orálně

Všeobecná toxicita rodičů: NOAEL: 20.000 ppm Všeobecná toxicita F1: NOAEL: 20.000 ppm Metoda: Směrnice OECD 416 pro testování

Výsledek: negativní

Účinky na vývoj plodu : Typ testu: Prenatální

Druh: Potkan

Způsob provedení: Orálně

Doba trvání jednotlivého ošetření: 6 - 20 d

Všeobecná toxicita matek: NOEL: 1.000 mg/kg těl.hmot./den

Vývojová toxicita: NOEL: 1.000 mg/kg těl.hmot./den

Metoda: Směrnice OECD 414 pro testování

Výsledek: negativní

Toxicita pro reprodukci -

Hodnocení

Dosavadní důkazy nepodporují klasifikaci přípravku jako látky

s reprodukční toxicitou

podle nařízení (ES) č. 1907/2006, ve znění nařízení Komise (EU) 2020/878



CORAGEN® 20 SC

Verze 1.0 Datum revize: 20.10.2023

Číslo BL (bezpečnostního

listu): 50000015

ı stního [

Datum posledního vydání: -

Datum prvního vydání: 20.10.2023

Toxicita pro specifické cílové orgány – jednorázová expozice

Na základě dostupných informací neklasifikováno.

Výrobek:

Hodnocení : Látka nebo směs nejsou klasifikovány jako škodlivina

specifická pro cílové orgány, jediná expozice.

Složky:

Chlorantraniliprol:

Hodnocení : Látka nebo směs nejsou klasifikovány jako škodlivina

specifická pro cílové orgány, jediná expozice.

Toxicita pro specifické cílové orgány - opakovaná expozice

Na základě dostupných informací neklasifikováno.

Výrobek:

Poznámky : Pokud potřebujete více informací o cílových orgánech

odkazujeme Vás na údaje o akutní toxicitě a/nebo toxicitě při

opakovaných dávkách, pokud jsou použitelné.

Složky:

Chlorantraniliprol:

Hodnocení : Látka nebo směs nejsou klasifikovány jako škodlivina

specifická pro cílové orgány, opakovaná expozice.

Toxicita po opakovaných dávkách

Složky:

Chlorantraniliprol:

Druh : Potkan, samec a samice NOEL : 1188 - 1526 mg/kg

Způsob provedení : Orálně Doba expozice : 90 d

Metoda : Směrnice OECD 408 pro testování

Druh : Potkan
NOAEL : 8.000 mg/kg
Způsob provedení : Orálně - potrava

Doba expozice : 28 d

Metoda : Směrnice OECD 407 pro testování

SLP : ano

Druh : Potkan NOAEL : 300 mg/kg Způsob provedení : Kožní

17/32

podle nařízení (ES) č. 1907/2006, ve znění nařízení Komise (EU) 2020/878



CORAGEN® 20 SC

Verze Datum revize: Číslo BL Datum posledního vydání: -

1.0 20.10.2023 (bezpečnostního Datum prvního vydání: 20.10.2023

listu): 50000015

Doba expozice : 28 d

Metoda : Směrnice OECD 410 pro testování

SLP : ano

Druh : Potkan
NOAEL : 20.000 mg/kg
Způsob provedení : Orálně - potrava

Doba expozice : 90 d

Metoda : Směrnice OECD 408 pro testování

SLP : ano

Poznámky : Zdroj indormací: Internal study report.

Druh : Myš

NOAEL : 7.000 mg/kg Způsob provedení : Orálně - potrava

Doba expozice : 90 d

Metoda : Směrnice OECD 408 pro testování

SLP : and

Poznámky : Zdroj indormací: Internal study report.

reakční směs: 5-chlor-2-methylisothiazol-3(2H)-on a 2-methylisothiazol-3(2H)-on (3:1):

Druh : Psi NOAEL : 22 mg/kg Způsob provedení : Orálně

Druh : Potkan

NOAEL : 16,3 - 24,7 mg/kg

Způsob provedení : Styk s kůží

Druh : Potkan
NOAEL : 2.36 mg/m³
Způsob provedení : Vdechnutí

Aspirační toxicita

Na základě dostupných informací neklasifikováno.

Výrobek:

Směs nemá vlastnosti spojené s možností respiračního rizika.

Složky:

Chlorantraniliprol:

Látka nemá vlastnosti spojené s nebezpečím vdechnutí.

11.2 Informace o další nebezpečnosti

Vlastnosti vyvolávající narušení činnosti endokrinního systému

Výrobek:

podle nařízení (ES) č. 1907/2006, ve znění nařízení Komise (EU) 2020/878



CORAGEN® 20 SC

Verze 1.0 Datum revize: 20.10.2023

Číslo BL (bezpečnostního

Datum posledního vydání: -Datum prvního vydání: 20.10.2023

listu): 50000015

Hodnocení : Látka/směs neobsahuje složky, o nichž se má za to, že mají

vlastnosti vyvolávající narušení endokrinní činnosti podle

REACH článek 57(f) nebo nařízení Komise (EU) s delegovanou pravomocí 2017/2100 nebo nařízení Komise

(EU) 2018/605 při hladinách 0,1 % nebo vyšších.

Složky:

Chlorantraniliprol:

Hodnocení : Látka/směs neobsahuje složky, o nichž se má za to, že mají

vlastnosti vyvolávající narušení endokrinní činnosti podle REACH článek 57(f) nebo nařízení Komise (EU) s

delegovanou pravomocí 2017/2100 nebo nařízení Komise

(EU) 2018/605 při hladinách 0,1 % nebo vyšších.

Neurologické účinky

Složky:

Chlorantraniliprol:

Poznámky : Ve studiích na zvířatech nebyla pozorována neurotoxicita.

Další informace

Výrobek:

Poznámky : Údaje nejsou k dispozici

ODDÍL 12: Ekologické informace

12.1 Toxicita

Výrobek:

Toxicita pro ryby : LC50 (Oncorhynchus mykiss (pstruh duhový)): > 9,9 mg/l

Doba expozice: 96 h Typ testu: statický test

Metoda: Směrnice OECD 203 pro testování

SLP: ano

Poznámky: Zdroj indormací: Internal study report.

(Údaje na produktu samém)

Toxicita pro dafnie a jiné

vodní bezobratlé

: EC50 (Daphnia (Dafnie)): 0,035 mg/l

Doba expozice: 48 h Typ testu: statický test

Metoda: Směrnice OECD 202 pro testování

SLP: ano

Poznámky: Zdroj indormací: Internal study report.

(Údaje na produktu samém)

podle nařízení (ES) č. 1907/2006, ve znění nařízení Komise (EU) 2020/878



CORAGEN® 20 SC

Verze 1.0 Datum revize: 20.10.2023

Číslo BL (bezpečnostního

(bezpečnostního listu):

Datum posledního vydání: -

Datum prvního vydání: 20.10.2023

Toxicita pro řasy/vodní

rostliny

: ErC50 (Pseudokirchneriella subcapitata (zelené řasy)): > 20

mg/l

50000015

Doba expozice: 72 h

Metoda: Směrnice OECD 201 pro testování

SLP: ano

Poznámky: Zdroj indormací: Internal study report.

(Údaje na produktu samém)

Toxicita pro půdní organismy : LC50: > 1.000 mg/kg

Doba expozice: 14 d

Druh: Eisenia fetida (dešťovky)

Metoda: Směrnice OECD 207 pro testování

SLP:ano

Poznámky: Zdroj indormací: Internal study report.

(Údaje na produktu samém)

Toxicita pro suchozemské

organismy

LD50: > 2.000 mg/kg

Druh: Colinus virginianus (Křepelka)

Metoda: Směrnice US EPA OPPTS 850.2100 pro testování

SLP:ano

Poznámky: Zdroj indormací: Internal study report.

(Údaje na produktu samém)

LD50: > 541 μg/včela Doba expozice: 48 h

Cílový ukazatel: Akutní orální toxicita

Druh: Apis mellifera (včely)

Metoda: Směrnice OECD 213 pro testování

SLP:ano

Poznámky: Zdroj indormací: Internal study report.

(Údaje na produktu samém)

LD50: > 541 µg/včela Doba expozice: 48 h

Cílový ukazatel: Akutní toxicita při styku s látkou

Druh: Apis mellifera (včely)

Metoda: Směrnice OECD 214 pro testování

SLP:ano

Poznámky: Zdroj indormací: Internal study report.

(Údaje na produktu samém)

Složky:

Chlorantraniliprol:

Toxicita pro ryby : LC50 (Oncorhynchus mykiss (pstruh duhový)): 13,8 mg/l

Doba expozice: 96 h Typ testu: statický test

Metoda: Směrnice OECD 203 pro testování Poznámky: Zdroj indormací: Internal study report.

LC50 (Lepomis macrochirus (Ryba slunečnice pestrá)): > 15,1

podle nařízení (ES) č. 1907/2006, ve znění nařízení Komise (EU) 2020/878



CORAGEN® 20 SC

Verze 1.0 Datum revize: 20.10.2023

Číslo BL (bezpečnostního

listu): 50000015 Datum posledního vydání: -

Datum prvního vydání: 20.10.2023

mg/l

Doba expozice: 96 h Typ testu: statický test

Metoda: Směrnice OECD 203 pro testování

SLP: ano

Poznámky: Zdroj indormací: Internal study report.

LC50 (Cyprinodon sp. (střevle)): > 12 mg/l

Doba expozice: 96 h

Metoda: Směrnice OECD 203 pro testování

Toxicita pro dafnie a jiné

vodní bezobratlé

LC50 (Hyalella azteca (Různonožci)): 0,26 mg/l

Doba expozice: 48 h Typ testu: statický test

Metoda: Směrnice OECD 202 pro testování

SLP: ano

LC50 (Ceriodaphnia dubia (perloočka)): 0,0067 - 0,011 mg/l

Doba expozice: 48 h

Toxicita pro řasy/vodní

rostliny

ErC50 (Pseudokirchneriella subcapitata (zelené řasy)): > 2

mg/I

Doba expozice: 120 h

NOEC (lemna gibba (okřehek)): 2 mg/l

Doba expozice: 14 d

ErC50 (Selenastrum capricornutum(zelená řasa)): > 2 mg/l

Doba expozice: 72 h

ErC50 (Pseudokirchneriella subcapitata (zelené řasy)): > 2

mg/l

Doba expozice: 72 h

Metoda: Směrnice US EPA OPP 122-2 & 123-2 pro testování

SLP: ano

Poznámky: Zdroj indormací: Internal study report.

EbC50 (lemna gibba (okřehek)): > 2 mg/l

Cílový ukazatel: Vějířovitý list

Doba expozice: 14 d

Metoda: Směrnice US EPA OPP 122-2 & 123-2 pro testování

SLP: ano

Poznámky: Zdroj indormací: Internal study report.

M-faktor (Akutní toxicita pro

vodní prostředí)

10

Toxicita pro ryby (Chronická

toxicita)

NOEC: 1,28 mg/l

Doba expozice: 36 d

Druh: Cyprinodon variegatus (halančíkovec diamantový)

podle nařízení (ES) č. 1907/2006, ve znění nařízení Komise (EU) 2020/878



CORAGEN® 20 SC

Verze 1.0 Datum revize: 20.10.2023

Číslo BL (bezpečnostního

listu): 50000015 Datum posledního vydání: -

Datum prvního vydání: 20.10.2023

NOEC: 0,110 mg/l Doba expozice: 28 d

Druh: Oncorhynchus mykiss (pstruh duhový) Metoda: Směrnice OECD 210 pro testování

SLP: ano

Toxicita pro dafnie a jiné vodní bezobratlé (Chronická

toxicita)

NOEC: 0,00447 mg/l Doba expozice: 21 d

Druh: Daphnia magna (perloočka velká)

Metoda: Směrnice US EPA OPPTS 850.1300 pro testování

SLP: ano

M-faktor (Chronická toxicita

pro vodní prostředí)

10

Toxicita pro půdní organismy : LC50: > 1.000 mg/kg

Doba expozice: 14 d

Druh: Eisenia fetida (dešťovky)

Metoda: Směrnice OECD 207 pro testování

SLP:ano

Poznámky: Žádný významný nepříznivý vliv na mineralizaci

dusiku.

Žádný významný nepříznivý vliv na mineralizaci uhlíku.

Toxicita pro suchozemské

organismy

LD50: > 4,0 µg/včela Doba expozice: 72 h

Cílový ukazatel: Akutní toxicita při styku s látkou

Druh: Apis mellifera (včely)

Poznámky: Účinná látka rozpuštěná v acetonu

LD50: > 0,005 μg/včela Doba expozice: 48 h

Cílový ukazatel: Akutní toxicita při styku s látkou

Druh: Apis mellifera (včely)

Poznámky: Účinná látka rozpuštěná ve vodě

LD50: > 104,1 µg/včela Doba expozice: 48 h

Cílový ukazatel: Akutní orální toxicita

Druh: Apis mellifera (včely)

Poznámky: Účinná látka rozpuštěná v acetonu

LD50: > 0,0274 µg/včela Doba expozice: 48 h

Cílový ukazatel: Akutní orální toxicita

Druh: Apis mellifera (včely)

Poznámky: Účinná látka rozpuštěná ve vodě

LD50: > 2.250 mg/kg

podle nařízení (ES) č. 1907/2006, ve znění nařízení Komise (EU) 2020/878



CORAGEN® 20 SC

Verze 1.0

Datum revize: 20.10.2023

Číslo BL (bezpečnostního

Datum posledního vydání: -Datum prvního vydání: 20.10.2023

listu): 50000015

Druh: Poephila guttata (zebřička pestrá)

reakční směs: 5-chlor-2-methylisothiazol-3(2H)-on a 2-methylisothiazol-3(2H)-on (3:1):

Toxicita pro ryby

LC50 (Oncorhynchus mykiss (pstruh duhový)): 0,19 mg/l

Doba expozice: 96 h

SLP: ano

Toxicita pro dafnie a jiné

vodní bezobratlé

EC50 (Daphnia magna (perloočka velká)): 0,16 mg/l

Doba expozice: 48 h

NOEC (Daphnia magna (perloočka velká)): 0,1 mg/l

Doba expozice: 21 d

EC50 (Daphnia magna (perloočka velká)): 0,18 mg/l

Doba expozice: 21 d

Toxicita pro řasy/vodní

rostliny

NOEC (Skeletonema costatum (Mořské řasy)): 0,00049 mg/l

Doba expozice: 48 h

Metoda: Směrnice OECD 201 pro testování

NOEC (Skeletonema costatum (Mořské řasy)): 0,019 mg/l

Doba expozice: 72 h

Metoda: Směrnice OECD 201 pro testování

EC50 (Skeletonema costatum (Mořské řasy)): 0,037 mg/l

Doba expozice: 48 h

Metoda: Směrnice OECD 201 pro testování

M-faktor (Akutní toxicita pro

vodní prostředí)

100

Toxicita pro mikroorganismy NOEC (kal aktivovaný): 0,91 mg/l

Doba expozice: 3 h

Metoda: Směrnice OECD 209 pro testování

SLP: ano

EC50 (kal aktivovaný): 4,5 mg/l

Doba expozice: 3 h

Metoda: Směrnice OECD 209 pro testování

SLP: ano

Toxicita pro ryby (Chronická

toxicita)

NOEC: 0,02 mg/l

Doba expozice: 35 d

Druh: Danio rerio (danio pruhované) Metoda: Směrnice OECD 210 pro testování

SLP: ano

Toxicita pro dafnie a jiné vodní bezobratlé (Chronická

toxicita)

NOEC: 0,1 mg/l

Doba expozice: 21 d

Druh: Daphnia magna (perloočka velká)

podle nařízení (ES) č. 1907/2006, ve znění nařízení Komise (EU) 2020/878



CORAGEN® 20 SC

Verze 1.0 Datum revize: 20.10.2023

Číslo BL (bezpečnostního

listu): 50000015 Datum posledního vydání: -

Datum prvního vydání: 20.10.2023

Hodnota chronické toxicity: 0,18 mg/l

Doba expozice: 21 d

Druh: Daphnia magna (perloočka velká)

M-faktor (Chronická toxicita

pro vodní prostředí)

100

12.2 Perzistence a rozložitelnost

Výrobek:

Biologická odbouratelnost : Výsledek: Látka nesnadno biologicky odbouratelná.

Poznámky: Odhad založený na údajích získaných z aktivní

přísady.

Složky:

Chlorantraniliprol:

Biologická odbouratelnost : Výsledek: Látka nesnadno biologicky odbouratelná.

Výsledek: Látka nesnadno biologicky odbouratelná.

Poznámky: Podle výsledků testu biologické odbouratelnosti

není tento výrobek snadno odbouratelný.

Stabilita ve vodě : Poločas rozpadu (DT50): 10 d (25 °C)

pH: 9

Poločas rozpadu (DT50): 0,3 d (50 °C)

pH: 9

Poločas rozpadu (DT50): > 31 d

pH: 5

reakční směs: 5-chlor-2-methylisothiazol-3(2H)-on a 2-methylisothiazol-3(2H)-on (3:1):

Biologická odbouratelnost : Výsledek: Látka snadno biologicky odbouratelná.

12.3 Bioakumulační potenciál

<u>Výrobek:</u>

Bioakumulace : Poznámky: Nehromadí se v biologických tkáních.

Odhad založený na údajích získaných z aktivní přísady.

Poznámky: Údaje nejsou k dispozici

Složky:

Chlorantraniliprol:

Bioakumulace : Druh: Lepomis macrochirus (Ryba slunečnice pestrá)

podle nařízení (ES) č. 1907/2006, ve znění nařízení Komise (EU) 2020/878



CORAGEN® 20 SC

Verze 1.0

Datum revize: 20.10.2023

Číslo BL (bezpečnostního Datum posledního vydání: -Datum prvního vydání: 20.10.2023

listu): 50000015

Biokoncentrační faktor (BCF): 14

Metoda: Směrnice OECD 305 pro testování

SLP: ano

Poznámky: Bioakumulace je nepravděpodobná.

Rozdělovací koeficient: n-

oktanol/voda

log Pow: 2,77 (20 °C)

pH: 4

log Pow: 2,86 (20 °C)

pH: 7

log Pow: 2,80 (20 °C)

pH: 9

reakční směs: 5-chlor-2-methylisothiazol-3(2H)-on a 2-methylisothiazol-3(2H)-on (3:1):

Bioakumulace Doba expozice: 28 d

Biokoncentrační faktor (BCF): < 54

Metoda: Směrnice OECD 305 pro testování

Rozdělovací koeficient: n-

oktanol/voda

Pow: 0,75

12.4 Mobilita v půdě

Výrobek:

Distribuce mezi složkami životního prostředí

Poznámky: Neočekává se, že produkt bude mobilní v půdě. Odhad založený na údajích získaných z aktivní přísady.

Složky:

Chlorantraniliprol:

Distribuce mezi složkami životního prostředí

: Koc: 362 ml/g, log Koc: 2,55 Poznámky: Mobilní v půdách

: Poznámky: Velmi vytrvalý v půdě. Stabilita v půdě

12.5 Výsledky posouzení PBT a vPvB

Výrobek:

Hodnocení Látka/směs neobsahuje složky považované buď za

> perzistentní, bioakumulativní a toxické (PBT), nebo za vysoce perzistentní a vysoce bioakumulativní (vPvB) v koncentraci

0,1 % či vyšší.

Složky:

Chlorantraniliprol:

Hodnocení Látka/směs neobsahuje složky považované buď za

podle nařízení (ES) č. 1907/2006, ve znění nařízení Komise (EU) 2020/878



CORAGEN® 20 SC

Verze 1.0 Datum revize: 20.10.2023

Číslo BL (bezpečnostního

listu): 50000015 Datum posledního vydání: -

Datum prvního vydání: 20.10.2023

perzistentní, bioakumulativní a toxické (PBT), nebo za vysoce perzistentní a vysoce bioakumulativní (vPvB) v koncentraci

0,1 % či vyšší.

12.6 Vlastnosti vyvolávající narušení činnosti endokrinního systému

Výrobek:

Hodnocení : Látka/směs neobsahuje složky, o nichž se má za to, že mají

vlastnosti vyvolávající narušení endokrinní činnosti podle

REACH článek 57(f) nebo nařízení Komise (EU) s

delegovanou pravomocí 2017/2100 nebo nařízení Komise

(EU) 2018/605 při hladinách 0,1 % nebo vyšších.

Složky:

Chlorantraniliprol:

Hodnocení : Látka/směs neobsahuje složky, o nichž se má za to, že mají

vlastnosti vyvolávající narušení endokrinní činnosti podle

REACH článek 57(f) nebo nařízení Komise (EU) s

delegovanou pravomocí 2017/2100 nebo nařízení Komise

(EU) 2018/605 při hladinách 0,1 % nebo vyšších.

12.7 Jiné nepříznivé účinky

Výrobek:

Dodatkové ekologické

informace

Pokyny k dalším aplikacím týkajícím se preventivních

ekologických opatření viz štítek na výrobku.

Nelze vyloučit ohrožení životního prostředí při neodborně

prováděné manipulaci nebo likvidaci.

Vysoce toxický pro vodní organismy, s dlouhodobými účinky.

Složky:

Chlorantraniliprol:

Dodatkové ekologické

informace

Žádné jiné ekologické účinky, které by měly být zvláště

zmíněny.

Nelze vyloučit ohrožení životního prostředí při neodborně

prováděné manipulaci nebo likvidaci.

Vysoce toxický pro vodní organismy, s dlouhodobými účinky.

ODDÍL 13: Pokyny pro odstraňování

13.1 Metody nakládání s odpady

Výrobek : Produkt by neměl být vpouštěn do kanalizace, vodních toků

nebo do půdy.

podle nařízení (ES) č. 1907/2006, ve znění nařízení Komise (EU) 2020/878



CORAGEN® 20 SC

Verze Datum revize: 1.0 20.10.2023

Číslo BL (bezpečnostního

Datum posledního vydání: -Datum prvního vydání: 20.10.2023

listu): 50000015

Neznečistěte stojící nebo tekoucí vody chemikálií nebo

použitou nádobou.

Odešlete společnosti s oprávněním k zacházení s odpady.

Znečištěné obaly : Vyprázdněte zbytky.

Prázdné nádoby znovu nepoužívejte.

Nedokonale prázdné obaly je nutno zneškodnit jako nevyužitý

výrobek.

Prázdné obaly by měly být předány firmě s oprávněním k manipulaci s odpady k recyklaci nebo zneškodnění.

ODDÍL 14: Informace pro přepravu

14.1 UN číslo nebo ID číslo

ADN : UN 3082
ADR : UN 3082
RID : UN 3082
IMDG : UN 3082
IATA : UN 3082

14.2 Oficiální (OSN) pojmenování pro přepravu

ADN : LÁTKA OHROŽUJÍCÍ ŽIVOTNÍ PROSTŘEDÍ, KAPALNÁ, J.N.

(Chlorantraniliprol)

ADR : LÁTKA OHROŽUJÍCÍ ŽIVOTNÍ PROSTŘEDÍ, KAPALNÁ, J.N.

(Chlorantraniliprol)

RID : LÁTKA OHROŽUJÍCÍ ŽIVOTNÍ PROSTŘEDÍ, KAPALNÁ, J.N.

(Chlorantraniliprol)

IMDG : ENVIRONMENTALLY HAZARDOUS SUBSTANCE, LIQUID,

N.O.S.

(Chlorantraniliprol)

IATA : Environmentally hazardous substance, liquid, n.o.s.

(Chlorantraniliprol)

14.3 Třída/ třídy nebezpečnosti pro přepravu

Třída Vedlejší rizika

 ADN
 : 9

 ADR
 : 9

 RID
 : 9

 IMDG
 : 9

 IATA
 : 9

14.4 Obalová skupina

podle nařízení (ES) č. 1907/2006, ve znění nařízení Komise (EU) 2020/878



CORAGEN® 20 SC

Verze 1.0

Datum revize: 20.10.2023

Číslo BL (bezpečnostního

listu): 50000015

Datum posledního vydání: -

Datum prvního vydání: 20.10.2023

ADN

Obalová skupina Ш Klasifikační kód M6 Identifikační číslo 90

nebezpečnosti

Štítky 9

ADR

Obalová skupina Ш Klasifikační kód M6 Identifikační číslo 90 nebezpečnosti

Štítky 9 Kód omezení průjezdu (-)

tunelem

RID

Obalová skupina Ш Klasifikační kód M6 Identifikační číslo 90

nebezpečnosti

Štítky 9

IMDG

Obalová skupina Ш Štítky 9

EmS Kód F-A, S-F

IATA (Náklad)

Pokyny pro balení (nákladní 964

letadlo)

Pokyny pro balení (LQ) Y964 Obalová skupina Ш Štítky Smíšený

IATA (Cestující)

Pokyny pro balení (letadlo 964

pro osobní dopravu)

Pokyny pro balení (LQ) Y964 Obalová skupina Ш Štítky Smíšený

14.5 Nebezpečnost pro životní prostředí

ADN

Ohrožující životní prostředí ano

Ohrožující životní prostředí ano

RID

Ohrožující životní prostředí ano

IMDG

Látka znečišťující moře ano

podle nařízení (ES) č. 1907/2006, ve znění nařízení Komise (EU) 2020/878



CORAGEN® 20 SC

Verze 1.0

Datum revize: 20.10.2023

Číslo BL (bezpečnostního

listu): 50000015 Datum posledního vydání: -

Datum prvního vydání: 20.10.2023

IATA (Cestující)

Ohrožující životní prostředí ano

IATA (Náklad)

Ohrožující životní prostředí ano

14.6 Zvláštní bezpečnostní opatření pro uživatele

Klasifikace pro přepravu v tomto dokumentu jsou uvedeny pouze pro informační účely a stanoveny výhradně na podle vlastností nebaleného materiálu jak jsou popsány v bezpečnostním listu. Klasifikace se může lišit podle druhu přepravy, velikosti balení a předpisů v konkrétní zemi nebo regionu.

14.7 Námořní hromadná přeprava podle nástrojů IMO

Nevztahuje se na tento produkt, pokud je v dodávaném stavu.

ODDIL 15: Informace o předpisech

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

REACH - Omezení výroby, uvádění na trh a používání některých nebezpečných látek, směsí a předmětů

(Příloha XVII)

Je třeba zvážit omezující podmínky

pro následující položky: Číslo na seznamu 3

REACH - Seznam látek vzbuzujících mimořádné obavy

podléhajících povolení (článek 59).

: Nevztahuje se

Rady (ES) č. 1005/2009 o látkách, které poškozují

ozonovou vrstvu

Nevztahuje se

Nařízení (EU) 2019/1021 o perzistentních organických

znečišťujících látkách (přepracované znění)

Nevztahuje se

Nařízení Evropského parlamentu a Rady (ES) č.

649/2012 o vývozu a dovozu nebezpečných chemických

látek

Nevztahuje se

REACH - Seznam látek podléhajících povolení (Příloha

XIV)

Nevztahuje se

Seveso III: Směrnice Evropského parlamentu a E1

Rady 2012/18/EU o kontrole nebezpečí závažných havárií s přítomností nebezpečných

látek.

NEBEZPEČNOST PRO ŽIVOTNÍ PROSTŘEDÍ

Jiné předpisy:

Nařízení Evropského parlamentu a Rady (ES) č. 1907/2006 o registraci, hodnocení, povolování a omezování chemických látek (REACH)

podle nařízení (ES) č. 1907/2006, ve znění nařízení Komise (EU) 2020/878



CORAGEN® 20 SC

Verze 1.0 Datum revize: 20.10.2023

Číslo BL (bezpečnostního

50000015

(bezpečnostního Da listu):

Datum posledního vydání: -

Datum prvního vydání: 20.10.2023

Nařízení Evropského parlamentu a Rady (ES) č. 1272/2008 o klasifikaci, označování a balení látek a směsí (CLP)

Nařízení Evropského parlamentu a Rady (ES) č. 286/2011, kterým se pro účely přizpůsobení technickému pokroku mění nařízení Evropského parlamentu a rady (ES) č. 1272/2008 o klasifikaci, označování a balení látek a směsí (CLP)

Zákon č. 350/2011 Sb., o chemických látkách a chemických směsích, v platném znění

Zákon č. 258/2000 Sb. o ochraně veřejného zdraví, v platném znění

Zákon č. 262/2006 Sb., zákoník práce, v platném znění Zákon č. 201/2012 Sb. o ochraně ovzduší, v platném znění

Zákon č. 254/2001 Sb. o vodách, v platném znění

Nařízení vlády ČR č. 361/2007 Sb., kterým se stanoví podmínky ochrany zdraví zaměstnanců při práci, v platném znění

Zákon č. 541/2020 Sb., o odpadech

Složky tohoto produktu jsou uvedeny v těchto katalozích:

TCSI : Na seznamu nebo podle seznamu

TSCA : Výrobek obsahuje látky neuvedené na seznamu TSCA.

AIIC : Nesouhlasí se seznamem

DSL : Tento produkt obsahuje následující složky neuvedené v

kanadských seznamech DSL a NDSL.

3-BROMO-4'-CHLORO-1-(3-CHLORO-2-PYRIDYL)-2'-METHYL-6'-(METHYLCARBAMOYL)-1H-PYRAZOLE-5-

CARBOXANILIDE

ACTI-GEL 208 (ACTIVE MINERALS)

ENCS : Nesouhlasí se seznamem

ISHL : Nesouhlasí se seznamem

KECI : Nesouhlasí se seznamem

PICCS : Nesouhlasí se seznamem

IECSC : Nesouhlasí se seznamem

NZIoC : Nesouhlasí se seznamem

TECI : Nesouhlasí se seznamem

15.2 Posouzení chemické bezpečnosti

Posouzení chemické bezpečnosti se pro tento výrobek (směs) nevyžaduje.

podle nařízení (ES) č. 1907/2006, ve znění nařízení Komise (EU) 2020/878



CORAGEN® 20 SC

Verze Datum revize: 1.0 20.10.2023

Číslo BL (bezpečnostního Datum posledního vydání: -Datum prvního vydání: 20.10.2023

listu):

50000015

ODDÍL 16: Další informace

Plný text H-prohlášení

H301 Toxický při požití.

H310 Při styku s kůží může způsobit smrt.

H314 Způsobuje těžké poleptání kůže a poškození očí.

Může vyvolat alergickou kožní reakci. H317 H318 Způsobuje vážné poškození očí. Při vdechování může způsobit smrt. H330 H400 Vysoce toxický pro vodní organismy.

H410 Vysoce toxický pro vodní organismy, s dlouhodobými účinky.

EUH071 Způsobuje poleptání dýchacích cest.

Plný text jiných zkratek

Acute Tox. Akutní toxicita

Krátkodobá (akutní) nebezpečnost pro vodní prostředí Aquatic Acute Aquatic Chronic Dlouhodobá (chronická) nebezpečnost pro vodní prostředí

Eye Dam. Vážné poškození očí Skin Corr. Žíravost pro kůži Skin Sens. Senzibilizace kůže

ADN - Evropská dohoda o mezinárodní říční přepravě nebezpečných věcí; ADR - Dohoda o mezinárodní silniční přepravě nebezpečných věcí; AIIC - Australský seznam průmyslových chemických látek; ASTM - Americká společnost pro testování materiálů; bw - Tělesná hmotnost; CLP - Nařízení o klasifikaci v označování balení; Nařízení (ES) č. 1272/2008; CMR - Karcinogen, mutagen či reprodukčně toxická látka; DIN - Norma z německého institutu pro normalizaci; DSL -Národní seznam látek (Kanada); ECHA - Evropská agentura pro chemické látky; EC-Number -Číslo Evropského společenství; ECx - Koncentrace při odpovědi x %; ELx - Intenzita zatížení při odpovědi x %; EmS - Havarijní plán; ENCS - Seznam stávajících a nových chemických látek (Japonsko); ErCx - Koncentrace při odpovědi ve formě růstu x %; GHS - Globálně harmonizovaný systém; GLP - Správná laboratorní praxe; IARC - Mezinárodní agentura pro výzkum rakoviny; IATA - Mezinárodní asociace leteckých dopravců; IBC - Mezinárodní předpis pro stavbu a vybavení lodí hromadně přepravujících nebezpečné chemikálie; IC50 - Polovina maximální inhibiční koncentrace; ICAO - Mezinárodní organizace civilního letectví; IECSC - Seznam stávajících chemických látek v Číně; IMDG - Mezinárodní námořní doprava nebezpečného zboží; IMO - Mezinárodní organizace pro námořní přepravu; ISHL - Zákon o bezpečnosti a ochraně zdraví v průmyslu (Japonsko); ISO - Mezinárodní organizace pro normalizaci; KECI - Seznam existujících chemických látek - Korea; LC50 - Smrtelná koncentrace pro 50 % populace v testu; LD50 - Smrtelná dávka pro 50 % populace v testu (medián smrtelné dávky); MARPOL - Mezinárodní úmluva o zabránění znečišťování z lodí; n.o.s. - Jinak nespecifikováno; NO(A)EC - Koncentrace bez pozorovaného nepříznivého účinku; NO(A)EL -Dávka bez pozorovaného nepříznivého účinku; NOELR - Intenzita zatížení bez pozorovaného nepříznivého účinku; NZIoC - Novozélandský seznam chemických látek; OECD - Organizace pro hospodářskou spolupráci a rozvoj; OPPTS - Úřad pro chemickou bezpečnost a prevenci znečištění; PBT - Perzistentní, bioakumulativní a toxická látka; PICCS - Filipínský seznam chemikálií a chemických látek; (Q)SAR - (Kvantitativní) vztah mezi strukturou a aktivitou; REACH - Nařízení Evropského parlamentu a Rady o registraci, hodnocení, povolování a omezení chemických látek (ES) č. 1907/2006; RID - Předpisy o mezinárodní železniční přepravě nebezpečného zboží; SADT - Teplota samourychlujícího se rozkladu; SDS - Bezpečnostní list; SVHC - látka vzbuzující mimořádné obavy; TCSI - Tchajwanský seznam chemických látek; TECI

podle nařízení (ES) č. 1907/2006, ve znění nařízení Komise (EU) 2020/878



CORAGEN® 20 SC

Verze 1.0 Datum revize: 20.10.2023

Číslo BL (bezpečnostního

ostního Da

Datum posledního vydání: -Datum prvního vydání: 20.10.2023

listu): 50000015

 Seznam existujících chemických látek - Thajsko; TRGS - Technická pravidla pro nebezpečné látky; TSCA - Zákon o kontrole toxických látek (Spojené státy); UN - Organizace spojených národů; vPvB - Vysoce perzistentní a vysoce bioakumulativní

Další informace

Klasifikace směsi:

Proces klasifikace:

Aquatic Acute 1

H400

Na základě technických údajů o výrobku nebo jeho hodnocení

Aquatic Chronic 1 H410

Výpočetní metoda

Prohlášení

Společnost FMC prohlašuje, že informace a doporučení uvedené v tomto bezpečnostní listu (včetně údajů a prohlášení) jsou založeny na našich vědomostech a znalostech o tomto přípravku v době publikace. V případě potřeby se můžete obrátit na společnost FMC, abyste se ujistili, že tento dokument je nejaktuálnější dostupnou verzí. Na zde uvedené informace se nevztahuje žádná záruka pro jakýkoli konkrétní účel použití materiálu, ani záruka prodejnosti nebo jiná záruka, vyjádřená či předpokládaná. Informace zde uvedené se týkají pouze specifikovaného produktu a nemusí být platné, pokud je takový produkt používán v kombinaci s jinými materiály nebo v různých procesech. Uživatel je odpovědný za stanovení, zda je produkt vhodný pro konkrétní použití za daných podmínek a při daném způsobu použití. Protože podmínky a způsob použití jsou mimo kontrolu společnosti FMC, společnost FMC se výslovně zříká jakékoli odpovědnosti vyplývající z použití přípravku nebo spoléhání se na takové informace.

<u>Připravil</u>

FMC Corporation

FMC a logo FMC jsou ochranné známky společnosti FMC Corporation a/nebo přidružené společnosti.

© 2021-2023 FMC Corporation. Všechna práva vyhrazena.

CZ/CS