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



AZAKA®

Verze 1.0 Datum revize: 23.01.2024

Číslo BL (bezpečnostního Datum posledního vydání: -

Datum prvního vydání: 23.01.2024

listu):

50000700

ODDÍL 1: Identifikace látky/směsi a společnosti/podniku

1.1 Identifikátor výrobku

Název výrobku AZAKA®

Jiné prostředky identifikace

Kód výrobku 50000700

Jednoznačný Identifikátor

Složení (UFI)

M4VY-A2M7-YN4P-86TC

1.2 Příslušná určená použití látky nebo směsi a nedoporučená použití

Použití látky nebo směsi : Fungicid

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: +420 724 041 874

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



AZAKA®

Verze 1.0 Datum revize: 23.01.2024

Číslo BL (bezpečnostního

listu): 50000700 Datum posledního vydání: -

Datum prvního vydání: 23.01.2024

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 Obsah/kontejner zlikvidujte jako nebezpečný odpad v

souladu s místními předpisy.

Dodatečné označení

EUH208 Obsahuje 1,2-benzoisothiazol-3(2H)-on. 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



AZAKA®

Verze 1.0 Datum revize: 23.01.2024

Číslo BL (bezpečnostního Datum posledního vydání: -

listu): 50000700 Datum prvního vydání: 23.01.2024

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) |
|------------------------------|--|---|------------------------|
| azoxystrobin (ISO) | 131860-33-8 607-256-00-8 | Acute Tox. 3; H331 Aquatic Acute 1; H400 Aquatic Chronic 1; H410 M-faktor (Akutní toxicita pro vodní prostředí): 10 M-faktor (Chronická toxicita pro vodní prostředí): 10 Odhad akutní toxicity Akutní inhalační toxicita (prach/mlha): 0,7 mg/l | > 20 - < 25 |
| Alkylnaftalen sulfonát sodný | 68425-94-5 | Eye Irrit. 2; H319 | >= 2,5 - < 10 |
| 1,2-benzoisothiazol-3(2H)-on | 2634-33-5 220-120-9 613-088-00-6 | Acute Tox. 4; H302 Skin Irrit. 2; H315 Eye Dam. 1; H318 Skin Sens. 1; H317 Aquatic Acute 1; H400 Aquatic Chronic 2; H411 M-faktor (Akutní toxicita pro vodní prostředí): 10 specifický limit koncentrace Skin Sens. 1; H317 | >= 0,0025 - < 0,025 |

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



AZAKA®

Verze 1.0

Datum revize: 23.01.2024

Číslo BL (bezpečnostního

Datum posledního vydání: -Datum prvního vydání: 23.01.2024

listu):

50000700

>= 0.05 % Odhad akutní toxicity Akutní orální toxicita: 500,0 mg/kg 490 mg/kg

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 Při vniknutí do očí pečlivě vyplachujte velkým množstvím

vodv.

Odstraňte kontaktní čočky. Chraňte nezraněné oko.

Široce otevřete oči a vyplachujte.

Při přetrvávajícím podráždění očí vyhledejte odborného

lékaře.

Při požití Udržujte volné dýchací cesty.

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

Vysvětlení zkratek viz oddíl 16.

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



AZAKA®

Verze 1.0 Datum revize: 23.01.2024

Číslo BL (bezpečnostního

listu): 50000700

Datum posledního vydání: -

Datum prvního vydání: 23.01.2024

4.2 Nejdůležitější akutní a opožděné symptomy a účinky

Symptomy : Především podráždění

4.3 Pokyn týkající se okamžité lékařské pomoci a zvláštního ošetření

Ošetření : Symptomatické ošetření.

V případě požití je nutná okamžitá lékařská pomoc.

ODDÍL 5: Opatření pro hašení požáru

5.1 Hasiva

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

Nevhodná hasiva : Nešiřte rozlitý materiál vysokotlakým proudem vody.

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

par.

Oxidy uhlíku

Oxidy dusíku (NOx)

Oxidy síry Kyanovodík

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

požáru.

Ke chlazení dobře uzavřených obalů použijte sprchový proud

vody.

Další informace : Kontaminovanou vodu použitou k hašení shromažďujte

odděleně. Voda nesmí být vypouštěna do kanalizace. Zbytky po požáru a kontaminovaná voda použitá k hašení

musí být zlikvidovány podle místních předpisů.

Běžná opatření při chemických požárech.

Opatření při požáru mají odpovídat okolním podmínkám.

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



AZAKA®

Verze 1.0

Datum revize: 23.01.2024

Číslo BL (bezpečnostního Datum posledního vydání: -

Datum prvního vydání: 23.01.2024

listu): 50000700

ODDÍL 6: Opatření v případě náhodného úniku

6.1 Opatření na ochranu osob, ochranné prostředky a nouzové postupy

Opatření na ochranu osob Osoby odveďte do bezpečí.

> Používejte vhodné ochranné prostředky. Pokud to lze bezpečně provést, zastavte únik.

Nedotýkejte se ani neprocházejte rozlitým materiálem. Personál udržujte z dosahu a na návětrné straně.

Odstraňte všechny zápalné zdroje.

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

přístupu neoprávněným osobám.

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.

Pokud produkt kontaminoval řeku nebo jezero nebo vnikl do

kanalizace, informujte příslušné úřady.

6.3 Metody a materiál pro omezení úniku a pro čištění

Čistící metody Rozsypaný výrobek nikdy nevracejte do původní nádoby.

> Shromážděte a přemístěte do řádně označených obalů. Co nejvíce rozsypané nebo rozlité látky absorbujte vhodným

savým materiálem.

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

Pokyny pro bezpečné

zacházení

Nevdechujte páry/prach.

Zamezte styku s kůží a očima. Osobní ochrana viz sekce 8.

V místě použití by mělo být zakázáno kouřit, jíst a pít. Oplachové vody zlikvidujte v souladu s místními a národními

předpisy.

Pokyny k ochraně proti

požáru a výbuchu

Běžná opatření protipožární ochrany.

Hygienická opatření Nejezte a nepijte při používání. Nekuřte při používání. Před

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



AZAKA®

Verze 1.0

Datum revize: 23.01.2024

Číslo BL (bezpečnostního Datum posledního vydání: -Datum prvního vydání: 23.01.2024

listu):

50000700

pracovní přestávkou a po skončení práce si umyjte ruce.

Všeobecná hygienická opatření. Zabraňte potřísnění pokožky a oděvu a vniknutí do očí. Nevdechujte aerosol.

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

Požadavky na skladovací prostory a kontejnery

Nádoby skladujte dobře uzavřené na suchém, 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. Chraňte před mrazem a extrémním teplem. 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.

Doporučená skladovací

teplota

5 - 30 °C

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.

ODDÍL 8: Omezování expozice / osobní ochranné prostředky

8.1 Kontrolní parametry

Mezní expoziční hodnoty pro pracoviště

| Složky | Č. CAS | Typ hodnoty (Forma expozice) | Kontrolní parametry | Základ |
|-----------|-----------|------------------------------|---------------------|--------|
| Bentonite | 1302-78-9 | PEL (Celkové prach) | 6 mg/m3 | CZ OEL |

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 | 10 mg/m3 |

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



AZAKA®

Verze Datum revize: 1.0 23.01.2024

Číslo BL (bezpečnostního

Datum posledního vydání: -

0 23.01.2024

listu): 50000700 Datum prvního vydání: 23.01.2024

| | | | účinky | |
|----------------------|--------------|-----------|----------------------|-------------|
| | Spotřebitelé | Vdechnutí | Dlouhodobé - | 50 mg/m3 |
| | | | systémové účinky | |
| | Spotřebitelé | Vdechnutí | Dlouhodobé - lokální | 10 mg/m3 |
| | | | účinky | |
| 1,2-benzoisothiazol- | Pracovníci | Vdechnutí | Dlouhodobé - | 6,81 mg/m3 |
| 3(2H)-on | | | systémové účinky | |
| | Pracovníci | Kožní | Dlouhodobé - | 0,966 mg/kg |
| | | | systémové účinky | |
| | Spotřebitelé | Vdechnutí | Dlouhodobé - | 1,2 mg/m3 |
| | | | systémové účinky | |
| | Spotřebitelé | Kožní | Dlouhodobé - | 0,345 mg/kg |
| | - | | systémové účinky | |

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

| Název látky | Životní prostředí Hodnota | |
|------------------------------|----------------------------------|---------------|
| 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 |
| 1,2-benzoisothiazol-3(2H)-on | Sladká voda | 0,00403 mg/l |
| | Mořská voda | 0,000403 mg/l |
| | Čistírna odpadních vod | 1,03 mg/l |
| | Sladkovodní sediment | 0,0499 mg/l |
| | Mořský sediment | 0,00499 mg/l |

8.2 Omezování expozice

Osobní ochranné prostředky

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

Dobře těsnící ochranné brýle

Při problémech při zpracování používejte obličejový štít a

ochranný oděv.

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

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.

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



AZAKA®

Verze 1.0

Datum revize: 23.01.2024

Číslo BL (bezpečnostního

Datum posledního vydání: -Datum prvního vydání: 23.01.2024

listu): 50000700

Ochranná opatření Před zahájením práce s tímto produktem je nezbytné stanovit

postup při poskytování první pomoci.

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

kapalný Skupenství

Barva světle hnědá

Zápach Slabý pach, po amoniaku

Prahová hodnota zápachu nestanoveno

Bod tání / bod tuhnutí nestanoveno

Počáteční bod varu a rozmezí :

bodu varu

nestanoveno

Horní mez výbušnosti / Horní :

mez hořlavosti

nestanoveno

Dolní mez výbušnosti / Dolní

mez hořlavosti

nestanoveno

157 °C Bod vzplanutí

Metoda: uzavřený kelímek

Teplota samovznícení Údaje nejsou k dispozici

Teplota rozkladu : není určeno

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



AZAKA®

Verze 1.0 Datum revize: 23.01.2024

Číslo BL (bezpečnostního

(bezpečnostního listu):

50000700

Datum posledního vydání: -

Datum prvního vydání: 23.01.2024

рΗ

: 6,4 - 6,7 (20 °C)

Koncentrace: 10 g/l 1 % (1% roztok ve vodě)

7,7 (20 °C) (nezředěno)

Viskozita

Dynamická viskozita

Nenewtonská kapalina: viskozita závisí na smykové rychlosti.

Kinematická viskozita

Údaje nejsou k dispozici

Rozpustnost

Rozpustnost ve vodě

mísitelné

Rozdělovací koeficient: n-

oktanol/voda

Údaje nejsou k dispozici

Tlak páry

: Nedostupný pro tuto směs.

Relativní hustota

: nestanoveno

Hustota

1,10 g-cm3 (20 °C)

Relativní hustota par

: nestanoveno

Velikost částic

Velikost částic

Nevztahuje se

Rozdělení podle velikosti

částic

Nevztahuje se

tvar

Nevztahuje se

9.2 Další informace

Výbušniny : Nevýbušný

10/30

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



AZAKA®

Verze 1.0

Datum revize: 23.01.2024

Číslo BL

(bezpečnostního listu):

Datum posledního vydání: -

Datum prvního vydání: 23.01.2024

Oxidační vlastnosti

50000700

Neoxidující

Hořlavost (kapaliny)

Nevztahuje se

Samovznícení

> 400 °C

Rychlost odpařování

nestanoveno

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.

10.4 Podmínky, kterým je třeba zabránit

Podmínky, kterým je třeba

zabránit

Horko, plameny a jiskry.

Zahříváním směsi mohou vznikat škodlivé a dráždivé výpary.

Vyhněte se extrémním teplotám Zabraňte vzniku aerosolu.

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.

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



AZAKA®

Verze 1.0

Datum revize: 23.01.2024

Číslo BL (bezpečnostního

listu): 50000700

Datum posledního vydání: -

Datum prvního vydání: 23.01.2024

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): > 2.000 mg/kg

Metoda: Směrnice OECD 425 pro testování

Hodnocení: Složka/směs je po jednorázovém požití slabě

toxická.

LC50 (Potkan): > 2,33 mg/l Akutní inhalační toxicita

Doba expozice: 4 h

Zkušební atmosféra: prach/mlha

Metoda: Směrnice OECD 403 pro testování

Hodnocení: Látka nebo směs nejsou akutně inhalačně toxické

Poznámky: Nejvyšší dosažitelná koncentrace.

Akutní dermální toxicita LD50 (Potkan): > 2.000 mg/kg

Metoda: Směrnice OECD 402 pro testování

Hodnocení: Složka/směs je po jediném styku s kůží slabě

toxická.

Složky:

azoxystrobin (ISO):

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

Metoda: Směrnice OECD 401 pro testování

Akutní inhalační toxicita Odhad akutní toxicity: 0,7 mg/l

Zkušební atmosféra: prach/mlha

Metoda: Odhad akutní toxicity podle nařízení (ES) č.

1272/2008

Akutní dermální toxicita LD50 (Potkan): > 2.000 mg/kg

Metoda: Směrnice OECD 402 pro testování

Alkylnaftalen sulfonát sodný:

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

1,2-benzoisothiazol-3(2H)-on:

Akutní orální toxicita Odhad akutní toxicity: 500,0 mg/kg

Metoda: Přepočtený bodový odhad akutní toxicity

LD50 (Potkan, samec a samice): 490 mg/kg Metoda: Směrnice OECD 401 pro testování

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



AZAKA®

Verze 1.0 Datum revize: 23.01.2024

Číslo BL (bezpečnostního

Datum posledního vydání: -Datum prvního vydání: 23.01.2024

listu):

50000700

Akutní dermální toxicita : LD50 (Potkan, samec a samice): > 2.000 mg/kg

Metoda: Směrnice OECD 402 pro testování

Hodnocení: Látka nebo směs nejsou akutně dermálně toxické

Žíravost/dráždivost pro kůži

Na základě dostupných informací neklasifikováno.

Výrobek:

Hodnocení : Nedráždí pokožku

Metoda : Směrnice OECD 404 pro testování

Výsledek : Nedráždí pokožku

Poznámky : Na základě dostupných údajů nejsou kritéria klasifikace

splněna.

Složky:

azoxystrobin (ISO):

Druh : Králík

Hodnocení : Není klasifikován jako dráždivý
Metoda : Směrnice OECD 404 pro testování

Poznámky : Minimální vliv, který nedosahuje mezní hodnotu pro klasifikaci.

Na základě dostupných údajů nejsou kritéria pro klasifikaci

splněna.

Alkylnaftalen sulfonát sodný:

Poznámky : Údaje nejsou k dispozici

1,2-benzoisothiazol-3(2H)-on:

Druh : Králík Doba expozice : 72 h

Metoda : Směrnice OECD 404 pro testování

Výsledek : Nedráždí pokožku

Vážné poškození očí / podráždění očí

Na základě dostupných informací neklasifikováno.

Výrobek:

Hodnocení : Nedochází k dráždění očí

Metoda : Směrnice OECD 405 pro testování

Poznámky : Minimální vliv, který nedosahuje mezní hodnotu pro klasifikaci.

Na základě dostupných údajů nejsou kritéria klasifikace

splněna.

Složky:

azoxystrobin (ISO):

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



AZAKA®

Verze Datum revize: Číslo BL Datum posledního vydání: -

1.0 23.01.2024 (bezpečnostního Datum prvního vydání: 23.01.2024

listu): 50000700

Druh : Králík

Hodnocení : Není klasifikován jako dráždivý Metoda : Směrnice OECD 405 pro testování

Poznámky : Minimální vliv, který nedosahuje mezní hodnotu pro klasifikaci.

Na základě dostupných údajů nejsou kritéria pro klasifikaci

splněna.

Alkylnaftalen sulfonát sodný:

Výsledek : Oční dráždivost

1,2-benzoisothiazol-3(2H)-on:

Druh : Hovězí rohovka

Metoda : Směrnice OECD 437 pro testování

Výsledek : Nedochází k dráždění očí

Druh : Králík

Metoda : EPA OPP 81-4

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:

Hodnocení : Nemá senzibilizující účinky na kůži.

Metoda : Směrnice OECD 429 pro testování

Výsledek : Nemá senzibilizující účinky na kůži.

Poznámky : Na základě dostupných údajů nejsou kritéria klasifikace

splněna.

Složky:

azoxystrobin (ISO):

Druh : Morče

Hodnocení : Nemá senzibilizující účinky na kůži.

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

1,2-benzoisothiazol-3(2H)-on:

Typ testu : Maximalizační test

Druh : Morče

Metoda : Směrnice OECD 406 pro testování

Výsledek : Může vyvolat senzibilizaci při styku s kůží.

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



AZAKA®

Verze Datum revize: 1.0 23.01.2024

Číslo BL (bezpečnostního Datum posledního vydání: -

Datum prvního vydání: 23.01.2024

listu):

50000700

Druh Morče FIFRA 81.06 Metoda

Výsledek Může vyvolat senzibilizaci při styku s kůží.

Mutagenita v zárodečných buňkách

Na základě dostupných informací neklasifikováno.

Výrobek:

Poznámky: Produkt neobsahuje žádné složky známé jako Genotoxicita in vitro

mutagenní.

Složky:

1,2-benzoisothiazol-3(2H)-on:

Typ testu: zkouška genových mutací Genotoxicita in vitro

Testovací systém: buňky myšího lymfomu

Metabolická aktivace: s nebo bez aktivace metabolismu

Metoda: Směrnice OECD 476 pro testování

Výsledek: negativní

Typ testu: Test podle Amese

Metoda: Směrnice OECD 471 pro testování

Výsledek: negativní

Typ testu: Test na chromozomální aberaci in vitro Metoda: Směrnice OECD 473 pro testování

Výsledek: pozitivní

Genotoxicita in vivo Typ testu: test neplánované syntézy DNA

> Druh: Potkan (samčí (mužský)) Typ buňky: Jaterní buňky Způsob provedení: Požití Doba expozice: 4 h

Metoda: Směrnice OECD 486 pro testování

Výsledek: negativní

Typ testu: Mikrojaderný test

Druh: Myš

Způsob provedení: Orálně

Metoda: Směrnice OECD 474 pro testování

Výsledek: negativní

Mutagenita v zárodečných

buňkách- Hodnocení

Dosavadní důkazy nepodporují klasifikaci látky jako mutagenu

u zárodečných buněk.

Karcinogenita

Na základě dostupných informací neklasifikováno.

Výrobek:

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



AZAKA®

Verze 1.0 Datum revize: 23.01.2024

Číslo BL (bezpečnostního

Datum posledního vydání: -Datum prvního vydání: 23.01.2024

listu): 50000700

Poznámky : Výrobek neobsahuje žádné složky známé jako karcinogenní.

Složky:

azoxystrobin (ISO):

Metoda : Směrnice OECD 451 pro testování

Výsledek : negativní

Poznámky : Žádné významné nežádoucí účinky nebyly hlášeny

Metoda : Směrnice OECD 453 pro testování

Výsledek : negativní

Poznámky : Žádné významné nežádoucí účinky nebyly hlášeny

Karcinogenita - Hodnocení : Při pokusech se zvířaty nebyly pozorovány žádné

karcinogenní účinky.

Toxicita pro reprodukci

Na základě dostupných informací neklasifikováno.

Výrobek:

Účinky na plodnost : Poznámky: Výrobek neobsahuje žádné složky, u kterých bylo

zjištěno, že mají nepříznivé účinky na reprodukci.

Složky:

azoxystrobin (ISO):

Toxicita pro reprodukci -

Hodnocení

Dosavadní důkazy nepodporují klasifikaci přípravku jako látky

s reprodukční toxicitou

Při pokusech na zvířatech se neprojevil teratogenní účinek.

1,2-benzoisothiazol-3(2H)-on:

Účinky na plodnost : Druh: Potkan, samčí (mužský)

Způsob provedení: Požití

Všeobecná toxicita rodičů: NOAEL: 18,5 mg/kg tělesné

hmotnosti

Všeobecná toxicita F1: NOAEL: 48 mg/kg tělesné hmotnosti

Plodnost: NOAEL: 112 mg/kg těl.hmot./den

Symptomy: Bez účinků na parametry rozmnožování.

Metoda: OPPTS 870.3800

Výsledek: negativní

Toxicita pro reprodukci -

Hodnocení

Dosavadní důkazy nepodporují klasifikaci přípravku jako látky

s reprodukční toxicitou

Toxicita pro specifické cílové orgány - jednorázová expozice

Na základě dostupných informací neklasifikováno.

Výrobek:

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



AZAKA®

Verze Datum revize: 1.0 23.01.2024

Číslo BL (bezpečnostního Datum posledního vydání: -Datum prvního vydání: 23.01.2024

listu):

50000700

Látka nebo směs nejsou klasifikovány jako škodlivé pro Hodnocení

specifické cílové orgány po jednorázové expozici.

Složky:

azoxystrobin (ISO):

Hodnocení Látka nebo směs nejsou klasifikovány jako škodlivé pro

specifické cílové orgány po jednorázové expozici.

Toxicita pro specifické cílové orgány – opakovaná expozice

Na základě dostupných informací neklasifikováno.

Výrobek:

Hodnocení Látka nebo směs nejsou klasifikovány jako škodlivé pro

specifické cílové orgány, opakovaná expozice.

Složky:

azoxystrobin (ISO):

Hodnocení Látka nebo směs nejsou klasifikovány jako škodlivé pro

specifické cílové orgány, opakovaná expozice.

1,2-benzoisothiazol-3(2H)-on:

Hodnocení Látka nebo směs nejsou klasifikovány jako škodlivé pro

specifické cílové orgány, opakovaná expozice.

Toxicita po opakovaných dávkách

Složky:

azoxystrobin (ISO):

Druh Potkan

NOAEL 21 mg/kg těl.hmot./den

Způsob provedení : Orálně Doba expozice 90 d

Poznámky Žádné významné nežádoucí účinky nebyly hlášeny

Druh Psi

NOAEL 50 mg/kg těl.hmot./den

Orálně Způsob provedení Doba expozice 90 d

Poznámky Žádné významné nežádoucí účinky nebyly hlášeny

Druh Psi

NOAEL 25 mg/kg těl.hmot./den

Způsob provedení Orálně Doba expozice

Žádné významné nežádoucí účinky nebyly hlášeny Poznámky

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



AZAKA®

Verze 1.0 Datum revize: 23.01.2024

Číslo BL (bezpečnostního

Datum posledního vydání: -

Datum prvního vydání: 23.01.2024

listu):

50000700

1,2-benzoisothiazol-3(2H)-on:

Druh : Potkan, samec a samice

NOAEL : 15 mg/kg Způsob provedení : Požití Doba expozice : 28 d

Metoda : Směrnice OECD 407 pro testování

Symptomy : Dráždivost

Druh : Potkan, samec a samice

NOAEL : 69 mg/kg Způsob provedení : Požití Doba expozice : 90 d

Symptomy : Dráždivost, Úbytek tělesné hmotnosti

Nebezpečnost při vdechnutí

Na základě dostupných informací neklasifikováno.

Výrobek:

Směs nemá vlastnosti spojené s možností respiračního rizika.

Složky:

azoxystrobin (ISO):

Látka nemá vlastnosti spojené s nebezpečím vdechnutí.

11.2 Informace o další nebezpečnosti

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.

Další informace

Výrobek:

Poznámky : Příznaky a účinky, akutní a opožděné:

Vdechnutí může způsobit potíže s dýcháním. Požití může způsobit průjem. Styk s očima může způsobit podráždění.

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



AZAKA®

Verze 1.0

Datum revize: 23.01.2024

Číslo BL (bezpečnostního Datum posledního vydání: -Datum prvního vydání: 23.01.2024

listu): 50000700

ODDÍL 12: Ekologické informace

12.1 Toxicita

Výrobek:

: LC50 (Oncorhynchus mykiss (pstruh duhový)): 1,91 mg/l Toxicita pro ryby

Doba expozice: 96 h

Toxicita pro dafnie a jiné

vodní bezobratlé

: EC50 (Daphnia magna (perloočka velká)): 0,67 mg/l

Doba expozice: 48 h

Toxicita pro řasy/vodní

rostliny

EC50 (Pseudokirchneriella subcapitata (zelené řasy)): 0,37

mg/l

Doba expozice: 72 h

EC50 (Navicula pelliculosa (diatom)): 3,10 mg/l

Doba expozice: 72 h

EC50 (lemna gibba (okřehek)): 15,4 mg/l

Doba expozice: 7 d

Toxicita pro půdní organismy : LD50: > 1.000 mg/kg

Doba expozice: 14 d

Druh: Eisenia fetida (dešťovky)

Toxicita pro suchozemské

organismy

LD50: > 432 μ g/bee Doba expozice: 48 h

Cílový ukazatel: Akutní toxicita při styku s látkou

Druh: Apis mellifera (včely)

LD50: > 519 µg/bee Doba expozice: 48 h

Cílový ukazatel: Akutní orální toxicita

Druh: Apis mellifera (včely)

Ekotoxikologické hodnocení

Akutní toxicita pro vodní

prostředí

Vysoce toxický pro vodní organismy.

prostředí

Chronická toxicita pro vodní : Vysoce toxický pro vodní organismy, s dlouhodobými účinky.

Složky:

azoxystrobin (ISO):

: LC50 (Oncorhynchus mykiss (pstruh duhový)): 0,47 mg/l Toxicita pro ryby

Doba expozice: 96 h

Metoda: Směrnice OECD 203 pro testování

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



AZAKA®

Verze 1.0

Datum revize: 23.01.2024

Číslo BL (bezpečnostního

50000700

listu):

Datum posledního vydání: -

Datum prvního vydání: 23.01.2024

Toxicita pro dafnie a jiné

vodní bezobratlé

EC50 (Daphnia magna (perloočka velká)): 0,28 mg/l

Doba expozice: 48 h

Metoda: Směrnice OECD 202 pro testování

EC50 (Americamysis bahia (mořský rak)): 0,055 mg/l

Doba expozice: 96 h

Toxicita pro řasy/vodní

rostliny

EC50 (lemna gibba (okřehek)): 3,2 mg/l

Doba expozice: 14 d

EC50 (Navicula pelliculosa (diatom)): 0,146 mg/l

Doba expozice: 72 h

NOEC (Navicula pelliculosa (diatom)): 0,02 mg/l

Doba expozice: 72 h

NOEC (lemna gibba (okřehek)): 0,8 mg/l

Doba expozice: 14 d

M-faktor (Akutní toxicita pro

vodní prostředí)

10

Toxicita pro ryby (Chronická

toxicita)

NOEC: 0,16 mg/l

Doba expozice: 28 d

Druh: Oncorhynchus mykiss (pstruh duhový) Metoda: Směrnice OECD 204 pro testování

NOEC: 0,147 mg/l Doba expozice: 28 d

Druh: Pimephales promelas (střevle)

Toxicita pro dafnie a jiné vodní bezobratlé (Chronická

toxicita)

NOEC: 0.044 mg/l Doba expozice: 21 d

Druh: Daphnia magna (perloočka velká)

NOEC: 0,00954 mg/l Doba expozice: 28 d

Druh: Americamysis bahia (mořský rak)

M-faktor (Chronická toxicita

pro vodní prostředí)

10

Toxicita pro půdní organismy : LC50: 283 mg/kg

Doba expozice: 14 d

Druh: Eisenia fetida (dešťovky)

Toxicita pro suchozemské

organismy

LD50: > 1.000 mg/kg

Druh: Anas platyrhynchos (kachna divoká)

LD50: > 1.000 mg/kg

Druh: Colinus virginianus (Křepelka)

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



AZAKA®

Verze 1.0 Datum revize: 23.01.2024

Číslo BL (bezpečnostního

listu): 50000700 Datum posledního vydání: -

Datum prvního vydání: 23.01.2024

LD50: > 5.200 ppm

Druh: Colinus virginianus (Křepelka)

Poznámky: Potravinový

LD50: > 200 µg/bee Doba expozice: 48 h

Cílový ukazatel: Akutní toxicita při styku s látkou

Druh: Apis mellifera (včely)

LD50: > 25 μg/bee Doba expozice: 48 h

Cílový ukazatel: Akutní orální toxicita

Druh: Apis mellifera (včely)

Alkylnaftalen sulfonát sodný:

Toxicita pro ryby

LC50 (Danio pruhované (ryba)): > 10 - 100 mg/l

Doba expozice: 96 h

Metoda: Směrnice OECD 203 pro testování

Poznámky: Na základě údajů z podobných materiálů

Toxicita pro dafnie a jiné

vodní bezobratlé

EC50 (Daphnia magna (perloočka velká)): > 100 mg/l

Doba expozice: 48 h

Metoda: Směrnice OECD 202 pro testování

Poznámky: Na základě údajů z podobných materiálů

Toxicita pro řasy/vodní

rostliny

EC50 (Pseudokirchneriella subcapitata (zelené řasy)): > 100

mg/l

Doba expozice: 72 h

Metoda: Směrnice OECD 201 pro testování

Poznámky: Na základě údajů z podobných materiálů

EC10 (Pseudokirchneriella subcapitata (zelené řasy)): > 100

mg/l

Doba expozice: 72 h

Metoda: Směrnice OECD 201 pro testování

Poznámky: Na základě údajů z podobných materiálů

Toxicita pro dafnie a jiné vodní bezobratlé (Chronická

toxicita)

EC10: > 10 - 100 mg/l Doba expozice: 21 d

Druh: Daphnia magna (perloočka velká) Metoda: Směrnice OECD 211 pro testování

Poznámky: Na základě údajů z podobných materiálů

1,2-benzoisothiazol-3(2H)-on:

Toxicita pro ryby : LC50 (Cyprinodon variegatus (halančíkovec diamantový)):

16,7 mg/l

Doba expozice: 96 h Typ testu: statický test

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



AZAKA®

Verze 1.0

Datum revize: 23.01.2024

Číslo BL (bezpečnostního

listu): 50000700 Datum posledního vydání: -

Datum prvního vydání: 23.01.2024

LC50 (Oncorhynchus mykiss (pstruh duhový)): 2,15 mg/l

Doba expozice: 96 h

Metoda: Směrnice OECD 203 pro testování

Toxicita pro dafnie a jiné

vodní bezobratlé

EC50 (Daphnia magna (perloočka velká)): 2,9 mg/l

Doba expozice: 48 h Typ testu: statický test

Metoda: Směrnice OECD 202 pro testování

Toxicita pro řasy/vodní

rostliny

EC50 (Pseudokirchneriella subcapitata (zelené řasy)): 0,070

mg/l

Doba expozice: 72 h

Metoda: Směrnice OECD 201 pro testování

NOEC (Pseudokirchneriella subcapitata (zelené řasy)): 0,04

mg/l

Doba expozice: 72 h

Metoda: Směrnice OECD 201 pro testování

M-faktor (Akutní toxicita pro

vodní prostředí)

10

Toxicita pro mikroorganismy EC50 (kal aktivovaný): 24 mg/l

> Doba expozice: 3 h Typ testu: Inhibice dýchání

Metoda: Směrnice OECD 209 pro testování

EC50 (kal aktivovaný): 12,8 mg/l

Doba expozice: 3 h Typ testu: Inhibice dýchání

Metoda: Směrnice OECD 209 pro testování

12.2 Perzistence a rozložitelnost

Výrobek:

Biologická odbouratelnost Poznámky: Výrobek obsahuje menší množství biologicky

nesnadno rozložitelných složek, které nemusí být rozložitelné

v čistírnách odpadních vod.

Složky:

azoxystrobin (ISO):

Biologická odbouratelnost Výsledek: Látka nesnadno biologicky odbouratelná.

Alkylnaftalen sulfonát sodný:

Výsledek: Látka nesnadno biologicky odbouratelná. Biologická odbouratelnost

Poznámky: Na základě údajů z podobných materiálů

1,2-benzoisothiazol-3(2H)-on:

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



AZAKA®

Verze 1.0

Datum revize: 23.01.2024

Číslo BL (bezpečnostního

Datum posledního vydání: -

Datum prvního vydání: 23.01.2024

listu): 50000700

Biologická odbouratelnost

Výsledek: rychle biologicky rozložitelný

Metoda: Směrnice OECD 301 C pro testování

12.3 Bioakumulační potenciál

Výrobek:

Bioakumulace Poznámky: O výrobku nejsou k dispozici žádné údaje.

Složky:

azoxystrobin (ISO):

Bioakumulace Poznámky: Bioakumulace je nepravděpodobná.

Rozdělovací koeficient: n-

oktanol/voda

log Pow: 2,5 (20 °C)

1,2-benzoisothiazol-3(2H)-on:

Bioakumulace Druh: Lepomis macrochirus (Ryba slunečnice pestrá)

Doba expozice: 56 d

Biokoncentrační faktor (BCF): 6,62

Metoda: Směrnice OECD 305 pro testování Poznámky: Látka není považována za perzistentní,

bioakumulativní ani toxickou (PBT).

Rozdělovací koeficient: n-

oktanol/voda

log Pow: 0,7 (20 °C)

pH: 7

log Pow: 0,99 (20 °C)

pH: 5

12.4 Mobilita v půdě

Výrobek:

Distribuce mezi složkami

životního prostředí

Poznámky: O výrobku nejsou k dispozici žádné údaje.

Složky:

azoxystrobin (ISO):

Distribuce mezi složkami

životního prostředí

Poznámky: Za normálních podmínek má látka v půdě nízkou

až střední mobilitu.

1,2-benzoisothiazol-3(2H)-on:

Distribuce mezi složkami

životního prostředí

Koc: 9,33 ml/g, log Koc: 0,97

Metoda: Směrnice OECD 121 pro testování Poznámky: Vysoce mobilní v půdách

23 / 30

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



AZAKA®

Verze 1.0

Datum revize: 23.01.2024

Číslo BL (bezpečnostního

50000700

listu):

Datum posledního vydání: -Datum prvního vydání: 23.01.2024

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.

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.

12.7 Jiné nepříznivé účinky

Výrobek:

Dodatkové ekologické

informace

Nelze vyloučit ohrožení životního prostředí při neodborně

prováděné manipulaci nebo likvidaci. Vysoce toxický pro vodní organismy.

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.

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

nebezpečný odpad.

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

: UN 3082 ADN

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



AZAKA®

Verze 1.0 Datum revize: 23.01.2024

Číslo BL (bezpečnostního

listu): 50000700 10 D

Datum posledního vydání: -

Datum prvního vydání: 23.01.2024

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.

(Azoxystrobin)

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

(Azoxystrobin)

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

(Azoxystrobin)

IMDG : ENVIRONMENTALLY HAZARDOUS SUBSTANCE, LIQUID,

N.O.S.

(Azoxystrobin)

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

(Azoxystrobin)

14.3 Třída/ třídy nebezpečnosti pro přepravu

Třída Vedlejší rizika

 ADN
 : 9

 ADR
 : 9

 RID
 : 9

 IMDG
 : 9

IATA : 9

14.4 Obalová skupina

ADN

Obalová skupina : III Klasifikační kód : M6 Identifikační číslo : 90

nebezpečnosti

Štítky : 9

ADR

Obalová skupina : III Klasifikační kód : M6 Identifikační číslo : 90

nebezpečnosti

Štítky : 9 Kód omezení průjezdu : (-)

tunelem

RID

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



AZAKA®

Verze [1.0 2

Datum revize: 23.01.2024

Číslo BL (bezpečnostního

listu): 50000700

964

Datum posledního vydání: -

Datum prvního vydání: 23.01.2024

Obalová skupina : III Klasifikační kód : M6 Identifikační číslo : 90

nebezpečnosti

Štítky : 9

IMDG

Obalová skupina : III Štítky : 9 EmS Kód : F-A. S-F

IATA (Náklad)

Pokyny pro balení (nákladní

letadlo)

Pokyny pro balení (LQ) : Y964 Obalová skupina : III Štítky : Smíšený

IATA (Cestující)

Pokyny pro balení (letadlo : 964

pro osobní dopravu)

Pokyny pro balení (LQ) : Y964 Obalová skupina : III

Štítky : Smíšený

14.5 Nebezpečnost pro životní prostředí

ADN

Ohrožující životní prostředí : ano

ADR

Ohrožující životní prostředí : ano

RID

Ohrožující životní prostředí : ano

IMDG

Látka znečišťující moře : ano

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.

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



AZAKA®

Verze 1.0

Datum revize: 23.01.2024

Číslo BL (bezpečnostního

listu): 50000700 Datum posledního vydání: -

Datum prvního vydání: 23.01.2024

ODDÍL 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).

Nevztahuie 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)

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

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



AZAKA®

Verze Datum revize: 1.0 23.01.2024

Číslo BL (bezpečnostního

Datum posledního vydání: -Datum prvního vydání: 23.01.2024

listu):

50000700

Složky tohoto produktu jsou uvedeny v těchto katalozích:

TCSI : Nesouhlasí se seznamem

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.

azoxystrobin (ISO)

mixture of polyorganosiloxanes and fillers

Alkoxylated surfactant

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.

ODDÍL 16: Další informace

Plný text H-prohlášení

H302 : Zdraví škodlivý při požití.

H315 : Dráždí kůži.

H317 : Může vyvolat alergickou kožní reakci.
H318 : Způsobuje vážné poškození očí.
H319 : Způsobuje vážné podráždění očí.

H331 : Toxický při vdechování.

H400 : Vysoce toxický pro vodní organismy.

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

H411 : Toxický pro vodní organismy, s dlouhodobými účinky.

Plný text jiných zkratek

Acute Tox. : Akutní toxicita

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

Eye Dam. : Vážné poškození očí Eye Irrit. : Podráždění očí

28 / 30

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



AZAKA®

Verze Datum revize: 1.0 23.01.2024

Číslo BL (bezpečnostního

Datum posledního vydání: -

Datum prvního vydání: 23.01.2024

listu): 50000700

Skin Irrit. : Dráždivost pro kůži Skin Sens. : Senzibilizace kůže

CZ OEL : Kterým při práci - Příloha č. 2: Přípustné expoziční limity

CZ OEL / PEL : Přípustné expoziční limity

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 - 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

Aquatic Acute 1

Klasifikace směsi:

H400

Na základě technických údajů o

Proces klasifikace:

výrobku nebo jeho hodnocení

Na základě technických údajů o výrobku nebo jeho hodnocení

Aquatic Chronic 1 H410

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

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



AZAKA®

Verze 1.0 Datum revize: 23.01.2024

Číslo BL (bezpečnostního

Datum posledního vydání: -

Datum prvního vydání: 23.01.2024

listu):

50000700

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.

© 2021-2024 FMC Corporation. Všechna práva vyhrazena.

CZ/CS