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



FOXTROT®

Verze 1.0 Datum revize: 13.02.2024

Číslo BL (bezpečnostního listu): 50002090 Datum posledního vydání: -

Datum prvního vydání: 13.02.2024

ODDÍL 1: Identifikace látky/směsi a společnosti/podniku

1.1 Identifikátor výrobku

Název výrobku FOXTROT®

Jiné prostředky identifikace

Kód výrobku 50002090

Jednoznačný Identifikátor

Složení (UFI)

FDMY-S2GH-EN44-QGCJ

1.2 Příslušná určená použití látky nebo směsi a nedoporučená použití

Použití látky nebo směsi : Herbicid

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



FOXTROT®

Verze Datum revize: 1.0 13.02.2024

Číslo BL (bezpečnostního listu): 50002090

Datum posledního vydání: -

Datum prvního vydání: 13.02.2024

Dráždivost pro kůži, Kategorie 2 H315: Dráždí kůži.

Senzibilizace kůže, Kategorie 1 H317: Může vyvolat alergickou kožní reakci.

Dlouhodobá (chronická) nebezpečnost

pro vodní prostředí, Kategorie 2

H411: Toxický pro vodní organismy, s

dlouhodobými účinky.

2.2 Prvky označení

Označení (NAŘÍZENÍ (ES) č. 1272/2008)

Výstražné symboly nebezpečnosti





Signálním slovem : Varování

Standardní věty o : H315 Dráždí kůži.

nebezpečnosti H317 Může vyvolat alergickou kožní reakci.

H411 Toxický pro vodní organismy, s dlouhodobými účinky.

Pokyny pro bezpečné

zacházení

Prevence:

P261 Zamezte vdechování mlhy ani par ani aerosolů. P280 Používejte ochranné rukavice/ochranný oděv/

ochranné brýle/obličejový štít.

Opatření:

P302 + P352 PŘI STYKU S KŮŽÍ: Omyjte velkým množstvím

vody a mýdla.

P333 + P313 Při podráždění kůže nebo vyrážce: Vyhledejte

lékařskou pomoc/ ošetření.

P362 Kontaminovaný oděv svlékněte a před opětovným

použitím ho vyperte.

Odstranění:

P501 Obsah/kontejner zlikvidujte jako nebezpečný odpad v

souladu s místními předpisy.

Nebezpečné složky které musí být uvedeny na štítku:

fenoxaprop-P-ethyl (ISO) klochintocet-mexyl

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

Dodatečné označení

EUH066 Opakovaná expozice může způsobit vysušení nebo popraskání kůže.

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

životní prostředí.

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

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



FOXTROT®

Verze Datum revize: Číslo BL Datum posledního vydání: -

1.0 13.02.2024 (bezpečnostního Datum prvního vydání: 13.02.2024

listu): 50002090

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 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

Chemická podstata : Směs

Složky

Chemický název	Č. CAS Č.ES Č. indexu Registrační číslo	Klasifikace	Koncentrace (% w/w)
solventní nafta (ropná), těžká aromatická; petrolej – nespecifikovaný	64742-94-5 265-198-5 649-424-00-3	Asp. Tox. 1; H304 Aquatic Chronic 2; H411 EUH066	>= 30 - < 50
Alkoholy, C9-11, ethoxylované	68439-46-3	Acute Tox. 4; H302 Eye Irrit. 2; H319 Odhad akutní toxicity Akutní orální toxicita: 1.192 mg/kg	>= 1 - < 10
fenoxaprop-P-ethyl (ISO)	71283-80-2 607-707-00-9	Skin Sens. 1; H317 STOT RE 2; H373 (Ledviny) Aquatic Acute 1; H400 Aquatic Chronic 1; H410 M-faktor (Akutní toxicita pro vodní prostředí): 1	>= 2,5 - < 10

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



FOXTROT®

Verze Datum revize: Číslo BL

1.0 13.02.2024 (bezpečnostního

listu): 50002090

Datum posledního vydání: -Datum prvního vydání: 13.02.2024

		M-faktor (Chronická toxicita pro vodní prostředí): 1	
klochintocet-mexyl	99607-70-2 01-0000012013-89- 0000	Acute Tox. 4; H302 Skin Sens. 1B; H317 Aquatic Acute 1; H400 Aquatic Chronic 1; H410 M-faktor (Akutní toxicita pro vodní prostředí): 1 M-faktor (Chronická toxicita pro vodní prostředí): 1 Odhad akutní toxicity	>= 2,5 - < 10
		Akutní orální toxicita: 1.098 mg/kg	
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	>= 0,0025 - < 0,025
		Skin Sens. 1; H317 >= 0,05 % Odhad akutní toxicity	
		Akutní orální toxicita: 500,0 mg/kg 490 mg/kg	

Vysvětlení zkratek viz oddíl 16.

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



FOXTROT®

Verze Datum revize: 1.0 13.02.2024

Číslo BL (bezpečnostního listu): 50002090

Datum posledního vydání: -

Datum prvního vydání: 13.02.2024

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.

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.

Při přetrvávajícím podráždění očí vyhledejte odborného

lékaře.

Při požití : Bez pokynu lékaře nevyvolávejte zvracení.

Udržuite volné dýchací cesty.

Nepodávejte mléko ani alkoholické nápoje. Osobám v bezvědomí nikdy nepodávejte nic ústy. Při přetrvávajících potížích přivolejte lékaře. Postiženého ihned dopravte do nemocnice.

4.2 Nejdůležitější akutní a opožděné symptomy a účinky

Symptomy : Především podráždění

Rizika : Výrobek obsahuje ropné destiláty, které mohou představovat

nebezpečí respirační pneumonie.

Může vyvolat alergickou kožní reakci.

Opakovaná expozice může způsobit vysušení nebo

popraskání kůže.

4.3 Pokyn týkající se okamžité lékařské pomoci a zvláštního ošetření

Ošetření : Symptomatické ošetření.

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



FOXTROT®

Verze 1.0 Datum revize: 13.02.2024

Číslo BL (bezpečnostního listu): 50002090 Datum posledního vydání: -

Datum prvního vydání: 13.02.2024

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

Oheň může vytvářet dráždivé, žíravé a/nebo toxické plyny.

Oxidy uhlíku

Oxidy dusíku (NOx)

Chlorovodík

Chlorované sloučeniny

5.3 Pokyny pro hasiče

Zvláštní ochranné prostředky:

pro hasiče

Hasiči by měli nosit ochranný oděv a samostatný dýchací

přístroj.

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.

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 neoprávněným osobám.

Zasáhnout mohou pouze kvalifikovaní zaměstnanci vybavení

vhodnými ochrannými prostředky.

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



FOXTROT®

Verze Datum revize: Číslo BL Datum posledního vydání: -

1.0 13.02.2024 (bezpečnostního Datum prvního vydání: 13.02.2024

listu): 50002090

6.2 Opatření na ochranu životního prostředí

Opatření na ochranu : Preventivním opatřením zabraňte vniknutí výrobku do

životního prostředí 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 : Nechejte vsáknout do inertního absorpčního materiálu (např.

písek, silikagel, kyselé pojivo, univerzální pojivo, piliny).

Uložte do vhodné uzavřené nádoby.

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 : Zabraňte vzniku aerosolu.

zacházení Nevdechujte páry/prach.

Zamezte expozici - před použitím si obstarejte speciální

instrukce.

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

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

V pracovních prostorách je nutno zajistit dostatečnou výměnu

vzduchu a/nebo odsávání.

Oplachové vody zlikvidujte v souladu s místními a národními

předpisy.

Osoby citlivé na problémy související se senzibilizací kůže nebo astma, alergie, chronické nebo opakující se respirační potíže by neměly být zaměstnány u procesů, u nichž se

používá tato směs.

Pokyny k ochraně proti

požáru a výbuchu

Běžná opatření protipožární ochrany.

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

pracovní přestávkou a po skončení práce si umyjte ruce. 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

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

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



FOXTROT®

Datum revize: 13.02.2024

Číslo BL (bezpečnostního listu): 50002090

Datum posledního vydání: -

Datum prvního vydání: 13.02.2024

instalace / pracovní materiály musí vyhovovat technickým

bezpečnostním normám.

Další informace o skladovacích podmínkách

Chraňte před silným slunečním teplem nebo jiným zdrojem, např. ohněm. 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 doporučeného 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	Kontrolní parametry	Základ
		(Forma expozice)		
glycerol	56-81-5	PEL (Mlha)	10 mg/m3	CZ OEL
		NPK-P (Mlha)	15 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
klochintocet-mexyl	Pracovníci	Vdechnutí	Dlouhodobé - systémové účinky	0,303 mg/m3
	Pracovníci	Kožní	Dlouhodobé - systémové účinky	3,33 mg/kg těl.hmot./den
	Spotřebitelé	Vdechnutí	Dlouhodobé - lokální účinky	0,075 mg/m3
	Spotřebitelé	Kožní	Dlouhodobé - systémové účinky	1,67 mg/kg těl.hmot./den
	Spotřebitelé	Orálně	Dlouhodobé - systémové účinky	0,043 mg/kg těl.hmot./den
Alkoholy, C9-11, ethoxylované	Pracovníci	Vdechnutí	Dlouhodobé - systémové účinky	294 mg/m3
	Pracovníci	Kožní	Dlouhodobé -	2080 ma/ka

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



FOXTROT®

Verze Datum revize: 1.0 13.02.2024

Číslo BL (bezpečnostního listu): 50002090 Datum posledního vydání: -

Datum prvního vydání: 13.02.2024

		I	systémové účinky	těl.hmot./den
	Spotřebitelé	Vdechnutí	Dlouhodobé - systémové účinky	87 mg/m3
	Spotřebitelé	Kožní	Dlouhodobé - systémové účinky	1250 mg/kg těl.hmot./den
	Spotřebitelé	Orálně	Dlouhodobé - systémové účinky	25 mg/kg těl.hmot./den
glycerol	Spotřebitelé	Orálně	Dlouhodobé - systémové účinky	229 mg/kg
	Spotřebitelé	Vdechnutí	Dlouhodobé - lokální účinky	33 mg/m3
	Pracovníci	Vdechnutí	Dlouhodobé - lokální účinky	56 mg/m3
1,2-benzoisothiazol- 3(2H)-on	Pracovníci	Vdechnutí	Dlouhodobé - systémové účinky	6,81 mg/m3
	Pracovníci	Kožní	Dlouhodobé - systémové účinky	0,966 mg/kg
	Spotřebitelé	Vdechnutí	Dlouhodobé - systémové účinky	1,2 mg/m3
	Spotřebitelé	Kožní	Dlouhodobé - systémové účinky	0,345 mg/kg

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

Název látky	Životní prostředí	Hodnota
klochintocet-mexyl	Sladká voda	0,002 mg/l
	Sladkovodní sediment	0,934 mg/kg
		hmotnosti sušiny
	Půda	0,312 mg/kg
		hmotnosti sušiny
	Mořská voda	0 mg/l
	Čistírna odpadních vod	100 mg/kg
	Mořský sediment	0,093 mg/kg
		hmotnosti sušiny
Alkoholy, C9-11, ethoxylované	Sladká voda	0,104 mg/l
	Mořská voda	0,104 mg/l
	Sladkovodní sediment	13,7 mg/kg
		hmotnosti sušiny
	Mořský sediment	13,7 mg/kg
		hmotnosti sušiny
	Půda	1 mg/kg
		hmotnosti sušiny
	Občasné použití (sladká voda)	0,014 mg/l
	Čistírna odpadních vod	1,4 mg/l
glycerol	Sladká voda	0,885 mg/l
	Přerušované používání/uvolňování	8,85 mg/l
	Čistírna odpadních vod	1000 mg/l
_	Sladkovodní sediment	3,3 mg/l
	Mořský sediment	0,33 mg/l
_	Půda	0,141 mg/kg

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



FOXTROT®

Verze Datum revize: Číslo BL Datum posledního vydání: -

1.0 13.02.2024 (bezpečnostního Datum prvního vydání: 13.02.2024

listu): 50002090

		hmotnosti sušiny
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

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.

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

Skupenství : kapalný

Barva : bílý

Zápach : Aromatický uhlovodík

Bod tání / bod tuhnutí : < 0 °C

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



FOXTROT®

Verze 1.0 Datum revize: 13.02.2024

Číslo BL (bezpečnostního

listu): 50002090

Datum posledního vydání: -

Datum prvního vydání: 13.02.2024

Bod varu/rozmezí bodu varu : cca. 100 °C

Horní mez výbušnosti / Horní :

mez hořlavosti

nestanoveno

Dolní mez výbušnosti / Dolní

mez hořlavosti

nestanoveno

Bod vzplanutí : > 100 °C

Metoda: Uzavřený kelímek podle Pensky-Martense

Teplota rozkladu : není určeno

pH : 6,3 (25 °C)

Koncentrace: 1 %

Viskozita

Dynamická viskozita : 140 - 2.200 mPa.s (20 °C)

Kinematická viskozita : 136 - 2136 mm2/s (20 °C)

Rozpustnost

Rozpustnost ve vodě : emulgovatelná látka

Rozdělovací koeficient: n-

oktanol/voda

log Pow: 4,28

Fenoxaprop-P-ethyl

Tlak páry : Nedostupný pro tuto směs.

Hustota : 1,03 g-cm3

Relativní hustota par : Nedostupný pro tuto směs.

Velikost částic

Velikost částic : Nevztahuje se

Rozdělení podle velikosti : Nevztahuje se

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



FOXTROT®

Verze 1.0 Datum revize: 13.02.2024

Číslo BL (bezpečnostního listu): 50002090

Datum posledního vydání: -

Datum prvního vydání: 13.02.2024

částic

tvar : Nevztahuje se

9.2 Další informace

Výbušné vlastnosti : Nevýbušný

Metoda: Nařízení (ES) č. 440/2008, příloha A.14

Oxidační vlastnosti : Neoxidující

Metoda: Nařízení (ES) č. 440/2008, příloha A.21

Hořlavost (kapaliny) : mohou být zápalné

Samovznícení : > 400 °C

Rychlost odpařování : Nedostupný pro tuto směs.

ODDÍL 10: Stálost a reaktivita

10.1 Reaktivita

Při dodržení doporučeného způsobu skladování a

používání nedochází k rozkladu.

10.2 Chemická stabilita

Při dodržení doporučeného způsobu skladování a

používání nedochází k rozkladu.

10.3 Možnost nebezpečných reakcí

Nebezpečné reakce : Při dodržení doporučeného způsobu skladování a používání

nedochází k rozkladu.

10.4 Podmínky, kterým je třeba zabránit

Podmínky, kterým je třeba

oa

Horko, plameny a jiskry.

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

10.5 Neslučitelné materiály

Materiály, kterých je třeba se

vyvarovat

zabránit

: Vyhněte se silným kyselinám, zásadám a oxidantům.

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



FOXTROT®

Verze Datum revize: Číslo BL Datum posledního vydání: -

1.0 13.02.2024 (bezpečnostního Datum prvního vydání: 13.02.2024

listu): 50002090

10.6 Nebezpečné produkty rozkladu

Stabilní za doporučených skladovacích podmínek.

ODDIL 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, samičí (ženský)): > 2.000 mg/kg

Metoda: Směrnice OECD 425 pro testování

Hodnocení: Látka nebo směs nejsou akutně orálně toxické

Akutní inhalační toxicita : LC50 (Potkan): > 4,96 mg/l

Doba expozice: 4 h

Zkušební atmosféra: prach/mlha

Metoda: Směrnice OECD 403 pro testování

Hodnocení: Látka nebo směs nejsou akutně inhalačně toxické

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

Složky:

solventní nafta (ropná), těžká aromatická; petrolej - nespecifikovaný:

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

Metoda: Směrnice OECD 401 pro testování

Poznámky: Na základě údajů z podobných materiálů

Akutní inhalační toxicita : LC50 (Potkan): > 4,688 mg/l

Doba expozice: 4 h Zkušební atmosféra: pára

Hodnocení: Látka nebo směs nejsou akutně inhalačně toxické

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

Metoda: Směrnice OECD 402 pro testování

Hodnocení: Látka nebo směs nejsou akutně dermálně toxické

Alkoholy, C9-11, ethoxylované:

Akutní orální toxicita : LD50 (Potkan): 1.192 mg/kg

Akutní inhalační toxicita : Poznámky: Údaje nejsou k dispozici

fenoxaprop-P-ethyl (ISO):

Akutní orální toxicita : LD50 (Potkan): 3.150 - 4.000 mg/kg

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



FOXTROT®

Verze Datum revize: Číslo BL Datum posledního vydání: -

1.0 13.02.2024 (bezpečnostního Datum prvního vydání: 13.02.2024

listu): 50002090

Metoda: Směrnice OECD 401 pro testování

Akutní inhalační toxicita : LC50 (Potkan): > 1,224 mg/l

Doba expozice: 4 h

Zkušební atmosféra: prach/mlha

Metoda: Směrnice OECD 403 pro testování

Hodnocení: Látka nebo směs nejsou akutně inhalačně toxické

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

Metoda: EPA OPP 81-2

Hodnocení: Látka nebo směs nejsou akutně dermálně toxické

klochintocet-mexyl:

Akutní orální toxicita : LD50 (Potkan): 1.098 mg/kg

Metoda: Směrnice OECD 425 pro testování

Akutní inhalační toxicita : LC50 (Potkan): > 5,05 mg/l

Doba expozice: 4 h

Zkušební atmosféra: prach/mlha

Metoda: Směrnice OECD 403 pro testování

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

Metoda: Směrnice OECD 402 pro testování

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

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

Opakovaná expozice může způsobit vysušení nebo popraskání kůže.

Výrobek:

Hodnocení : Nedráždí pokožku

Metoda : Směrnice OECD 404 pro testování Poznámky : Může způsobit mírné podráždění.

Minimální vliv, který nedosahuje mezní hodnotu pro klasifikaci.

Složky:

solventní nafta (ropná), těžká aromatická; petrolej - nespecifikovaný:

Druh : Králík

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



FOXTROT®

Verze Datum revize: Číslo BL Datum posledního vydání: -

1.0 13.02.2024 (bezpečnostního Datum prvního vydání: 13.02.2024

listu): 50002090

Hodnocení : Opakovaná expozice může způsobit vysušení nebo

popraskání kůže.

Výsledek : Nedráždí pokožku

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

Na základě údajů z podobných materiálů

Alkoholy, C9-11, ethoxylované:

Druh : Králík

Metoda : Směrnice OECD 404 pro testování

Výsledek : Nedráždí pokožku

Poznámky : Na základě údajů z podobných materiálů

fenoxaprop-P-ethyl (ISO):

Hodnocení : Nedráždí pokožku Metoda : EPA OPP 81-5

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

klochintocet-mexyl:

Druh : Králík

Hodnocení : Nedráždí pokožku

Metoda : Směrnice OECD 404 pro testování

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

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:

Druh : Králík

Metoda : Směrnice OECD 405 pro testování

Výsledek : Nedochází k dráždění očí

Poznámky : Může způsobit mírné podráždění.

Minimální vliv, který nedosahuje mezní hodnotu pro klasifikaci.

Složky:

solventní nafta (ropná), těžká aromatická; petrolej - nespecifikovaný:

Druh : Králík

Hodnocení : Nedochází k dráždění očí

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

Na základě údajů z podobných materiálů

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



FOXTROT®

Verze Datum revize: Číslo BL Datum posledního vydání: -

1.0 13.02.2024 (bezpečnostního Datum prvního vydání: 13.02.2024

listu): 50002090

Alkoholy, C9-11, ethoxylované:

Druh : Hovězí rohovka Výsledek : Oční dráždivost

Poznámky : Na základě údajů z podobných materiálů

fenoxaprop-P-ethyl (ISO):

Hodnocení : Nedochází k dráždění očí

Metoda : EPA OPP 81-4

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

Poznámky : Prach výrobku může dráždit oči, pokožku a dýchací orgány.

klochintocet-mexyl:

Druh : Králík

Hodnocení : Nedochází k dráždění očí

Metoda : Směrnice OECD 405 pro testování

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

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

Může vyvolat alergickou kožní reakci.

Dechová senzibilizace

Na základě dostupných informací neklasifikováno.

Výrobek:

Typ testu : Analýza vzorku lymfatické uzliny (LLNA)

Cesty expozice : Styk s kůží Druh : Myš

Metoda : Směrnice OECD 429 pro testování

Výsledek : Může vyvolat senzibilizaci při styku s kůží.

Složky:

solventní nafta (ropná), těžká aromatická; petrolej – nespecifikovaný:

Typ testu : Maximalizační test

Druh : Morče

Výsledek : Nemá senzibilizující účinky na kůži.

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



FOXTROT®

Verze Datum revize: Číslo BL Datum posledního vydání: -

1.0 13.02.2024 (bezpečnostního Datum prvního vydání: 13.02.2024

listu): 50002090

Poznámky : Na základě údajů z podobných materiálů

Alkoholy, C9-11, ethoxylované:

Typ testu : Maximalizační test

Druh : Morče

Výsledek : Nezpůsobuje senzibilizaci kůže.

Poznámky : Na základě údajů z podobných materiálů

fenoxaprop-P-ethyl (ISO):

Metoda : EPA OPP 81-6

Výsledek : Může vyvolat senzibilizaci při styku s kůží.

klochintocet-mexyl:

Druh : Morče

Metoda : Směrnice OECD 429 pro testování

Výsledek : Produkt je senzibilizátor kůže subkategorie 1B.

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.

Druh : Morče Metoda : FIFRA 81.06

Výsledek : Může vyvolat senzibilizaci při styku s kůží.

Mutagenita v zárodečných buňkách

Na základě dostupných informací neklasifikováno.

Výrobek:

Mutagenita v zárodečných

buňkách- Hodnocení

Neobsahuje žádnou složku vedenou jako mutagen

Složky:

solventní nafta (ropná), těžká aromatická; petrolej - nespecifikovaný:

Genotoxicita in vitro : Typ testu: test reverzní mutace

Metoda: Směrnice OECD 471 pro testování

Výsledek: negativní

Poznámky: Na základě údajů z podobných materiálů

Genotoxicita in vivo : Typ testu: Chromozomová aberace kostní dřeně

Druh: Potkan

Způsob provedení: vdechování (páry)

Výsledek: negativní

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



FOXTROT®

Verze Datum revize: 1.0

Číslo BL 13.02.2024 (bezpečnostního

listu): 50002090

Datum posledního vydání: -

Datum prvního vydání: 13.02.2024

Alkoholy, C9-11, ethoxylované:

Genotoxicita in vitro Typ testu: test reverzní mutace

Metoda: Směrnice OECD 471 pro testování

Výsledek: negativní

Poznámky: Na základě údajů z podobných materiálů

Typ testu: Test na chromozomální aberaci in vitro

Výsledek: negativní

Poznámky: Na základě údajů z podobných materiálů

Typ testu: Test genové mutace savčích buněk in vitro

Výsledek: negativní

Poznámky: Na základě údajů z podobných materiálů

Mutagenita v zárodečných

buňkách- Hodnocení

Zkoušky in vitro neukázaly mutagenní účinky

klochintocet-mexvl:

Genotoxicita in vitro Typ testu: test reverzní mutace

Metoda: Směrnice OECD 471 pro testování

Výsledek: negativní

Typ testu: zkouška genových mutací

Testovací systém: plicní buňky čínského křečka Metoda: Směrnice OECD 476 pro testování

Výsledek: negativní

Typ testu: Test na chromozomální aberaci in vitro Testovací systém: ovariální buňky čínského křečka

Metoda: Směrnice OECD 473 pro testování

Výsledek: negativní

Genotoxicita in vivo Typ testu: Mikrojaderný test

Druh: Čínský křeček (samec a samice)

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.

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

Genotoxicita in vitro Typ testu: zkouška genových mutací

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

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



FOXTROT®

Verze Datum revize: Číslo BL Datum posledního vydání: -

1.0 13.02.2024 (bezpečnostního Datum prvního vydání: 13.02.2024

listu): 50002090

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:

Karcinogenita - Hodnocení : Neobsahuje žádnou složku vedenou jako karcinogen

Složky:

solventní nafta (ropná), těžká aromatická; petrolej - nespecifikovaný:

Druh : Potkan, samec a samice
Způsob provedení : vdechování (páry)
Doba expozice : 12 měsíc(e)
NOAEC : 1,8 mg/l
Výsledek : negativní

Poznámky : Na základě údajů z podobných materiálů

Karcinogenita - Hodnocení : Neklasifikovatelný jako lidský karcinogen.

klochintocet-mexyl:

Druh : Myš, samčí (mužský)

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

Dávka : 1.1, 11, 111, 583 mg/kg NOAEL : 111 mg/kg tělesné hmotnosti

Výsledek : negativní

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



FOXTROT®

Verze Datum revize: 1.0

Číslo BL 13.02.2024 (bezpečnostního Datum posledního vydání: -Datum prvního vydání: 13.02.2024

listu): 50002090

Dosavadní důkazy nepodporují klasifikaci látky jako Karcinogenita - Hodnocení

karcinogenu

Toxicita pro reprodukci

Na základě dostupných informací neklasifikováno.

Výrobek:

Toxicita pro reprodukci -

Hodnocení

Neobsahuje žádnou složku vedenou jako toxickou pro

reprodukční schopnost

Složky:

Alkoholy, C9-11, ethoxylované:

Typ testu: Dvougenerační studie Účinky na plodnost

Druh: Potkan, samec a samice Způsob provedení: Kožní Dávka: 0, 10, 100, 250 mg/kg bw

Všeobecná toxicita rodičů: NOAEL: >= 250 mg/kg

těl.hmot./den Výsledek: negativní

Účinky na vývoj plodu Typ testu: studie reprodukční a vývojové toxicity

Druh: Potkan

Způsob provedení: Kožní

Dávka: 0, 10, 100, 250 mg/kg bw

Všeobecná toxicita matek: NOAEL: >= 250 mg/kg

těl.hmot./den

Vývojová toxicita: NOAEL: >= 250 mg/kg těl.hmot./den

Výsledek: negativní

Toxicita pro reprodukci -

Hodnocení

Dosavadní důkazy nepodporují klasifikaci přípravku jako

směsi s reprodukční toxicitou

klochintocet-mexyl:

Účinky na plodnost Všeobecná toxicita F1: NOAEL: 420 mg/kg tělesné hmotnosti

> Plodnost: NOAEL: 830 mg/kg tělesné hmotnosti Metoda: Směrnice OECD 416 pro testování

Výsledek: Nebyly zjištěny žádné účinky na plodnost a na raný

embryonální vývoj.

Účinky na vývoj plodu Druh: Králík

Způsob provedení: Orálně

Dávka: 0, 10, 60, 300 mg/kg bw/d

Všeobecná toxicita matek: NOAEL: 60 mg/kg tělesné

hmotnosti

Teratogenita: NOAEL: 300 mg/kg tělesné hmotnosti Vývojová toxicita: NOAEL: 60 mg/kg tělesné hmotnosti

Metoda: Směrnice OECD 414 pro testování

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



FOXTROT®

Verze Datum revize: 1.0 13.02.2024

Číslo BL (bezpečnostního listu): 50002090

Datum posledního vydání: -

Datum prvního vydání: 13.02.2024

Výsledek: negativní

Toxicita pro reprodukci -

Hodnocení

Dosavadní důkazy nepodporují klasifikaci přípravku jako

směsi s reprodukční toxicitou

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

směsi s reprodukční toxicitou

Toxicita pro specifické cílové orgány - jednorázová expozice

Na základě dostupných informací neklasifikováno.

<u>Výrobek:</u>

Poznámky : Žádné významné nežádoucí účinky nebyly hlášeny

Složky:

Alkoholy, C9-11, ethoxylované:

Hodnocení : Látka nebo směs nejsou klasifikovány jako škodlivé pro

specifické cílové orgány po jednorázové expozici.

klochintocet-mexyl:

Poznámky : Žádné významné nežádoucí účinky nebyly hlášeny

Toxicita pro specifické cílové orgány - opakovaná expozice

Na základě dostupných informací neklasifikováno.

Složky:

fenoxaprop-P-ethyl (ISO):

Hodnocení : Látka nebo směs jsou klasifikovány jako škodlivé pro

specifické cílové orgány po opakované expozici, kategorie 2.

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

Hodnocení : Látka nebo směs nejsou klasifikovány jako škodlivé pro

specifické cílové orgány, opakovaná expozice.

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



FOXTROT®

Verze Datum revize: Číslo BL Datum posledního vydání: -

1.0 13.02.2024 (bezpečnostního Datum prvního vydání: 13.02.2024

listu): 50002090

Toxicita po opakovaných dávkách

Složky:

solventní nafta (ropná), těžká aromatická; petrolej - nespecifikovaný:

Druh : Potkan, samec a samice

NOAEC : 0,9 - 1,8 mg/l Způsob provedení : vdechování (páry)

Doba expozice : 12 Měsíce

Alkoholy, C9-11, ethoxylované:

Druh : Potkan, samec a samice NOAEL : >=500 mg/kg těl.hmot./den

Způsob provedení : Požití Doba expozice : 90 d

Dávka : 0, 15, 50, 150, 500 mg/kg bw/d

Poznámky : Na základě údajů z podobných materiálů

fenoxaprop-P-ethyl (ISO):

Druh : Potkan
NOAEL : 0,7 mg/kg
Způsob provedení : Požití
Doba expozice : 90 d

Symptomy : Zvýšená hmotnost ledvin, zvýšená hmotnost jater

klochintocet-mexyl:

Druh : Potkan, samčí (mužský)

NOAEL : 3,77 mg/kg Způsob provedení : Orálně Doba expozice : 2 v

Dávka : 0.37, 3.8, 38, 75 mg/kg

Metoda : Směrnice OECD 451 pro testování

Druh : Potkan, samec a samice NOAEL : 9,66 - 10,2 mg/kg

Způsob provedení : Orálně Doba expozice : 90 d

Dávka : 2.0, 9.7, 64, 384 mg/kg

Cílové orgány : Měchýř

Druh : Potkan, samec a samice

NOAEL : 1.000 mg/kg Způsob provedení : Styk s kůží Doba expozice : 28 d

Dávka : 0, 50, 200 and 1000 mg/kg

Metoda : Směrnice OECD 410 pro testování

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

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



FOXTROT®

Verze Datum revize: Číslo BL Datum posledního vydání: -

1.0 13.02.2024 (bezpečnostního Datum prvního vydání: 13.02.2024

listu): 50002090

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:

Žádná klasifikace toxicity vdechováním

Složky:

solventní nafta (ropná), těžká aromatická; petrolej – nespecifikovaný:

Při požití a vniknutí do dýchacích cest může způsobit smrt.

klochintocet-mexyl:

Žádná klasifikace toxicity vdechováním

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.

Zkušenosti z expozice člověka

Složky:

solventní nafta (ropná), těžká aromatická; petrolej – nespecifikovaný:

Styk s kůží : Symptomy: Opakovaná expozice může způsobit vysušení

nebo popraskání kůže.

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



FOXTROT®

Verze Datum revize: 1.0 13.02.2024

Číslo BL (bezpečnostního listu): 50002090 Datum posledního vydání: -

Datum prvního vydání: 13.02.2024

Další informace

Výrobek:

Poznámky : Podráždění a alergické reakce.

Složky:

solventní nafta (ropná), těžká aromatická; petrolej - nespecifikovaný:

Poznámky : Koncentrace par nad doporučenými expozičními hodnotami

dráždí oči a dýchací cesty, mohou způsobovat bolesti hlavy a závratě, působí anesteticky a mohou mít další účinky na centrální nervový systém. Dlouhodobý a/nebo opakovaný kontakt s kůží při styku s materiály s nízkou viskozitou může

vést k jejímu znecitlivění, což může mít za následek

podráždění a dermatitidu. Malá množství kapaliny vdechnutá do plic při požití nebo při zvracení mohou způsobit chemickou

pneumonitidu nebo plicní edém.

fenoxaprop-P-ethyl (ISO):

Poznámky : Údaje nejsou k dispozici

ODDÍL 12: Ekologické informace

12.1 Toxicita

<u>Výrobek:</u>

Toxicita pro ryby : LC50 (Oncorhynchus mykiss (pstruh duhový)): 3,83 mg/l

Doba expozice: 96 h

Toxicita pro dafnie a jiné

vodní bezobratlé

: LC50 (Daphnia magna (perloočka velká)): 3,1 mg/l

Doba expozice: 48 h

Toxicita pro řasy/vodní

rostliny

EC50 (Desmodesmus subspicatus (zelené řasy)): 1,85 mg/l

Doba expozice: 72 h

NOEC (lemna gibba (okřehek)): 0,98 mg/l

Doba expozice: 7 d

LC50 (lemna gibba (okřehek)): 4,3 mg/l

Doba expozice: 7 d

Toxicita pro půdní organismy : LC50: 356,6 mg/kg

Doba expozice: 14 d

Druh: Eisenia fetida (dešťovky)

Toxicita pro suchozemské

organismy

: LD50: 599 µg/včela

Doba expozice: 72 h

Cílový ukazatel: Akutní toxicita při styku s látkou

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



FOXTROT®

Verze Datum revize: 1.0 13.02.2024

Číslo BL (bezpečnostního listu): 50002090

Datum posledního vydání: -

Datum prvního vydání: 13.02.2024

Druh: Apis mellifera (včely)

LD50: 356 μg/včela Doba expozice: 48 h

Cílový ukazatel: Akutní orální toxicita

Druh: Apis mellifera (včely)

LD50: > 2.250 mg/kg

Druh: Colinus virginianus (Křepelka)

Složky:

solventní nafta (ropná), těžká aromatická; petrolej - nespecifikovaný:

Toxicita pro ryby : LL50 (Oncorhynchus mykiss (pstruh duhový)): 2 - 5 mg/l

Doba expozice: 96 h

Metoda: Směrnice OECD 203 pro testování

Toxicita pro dafnie a jiné

vodní bezobratlé

EL50 (Daphnia magna (perloočka velká)): 1,4 mg/l

Doba expozice: 48 h

Metoda: Směrnice OECD 202 pro testování

Toxicita pro řasy/vodní

rostliny

EL50 (Pseudokirchneriella subcapitata (zelené řasy)): 1 - 3

mg/l

Doba expozice: 24 h

Metoda: Směrnice OECD 201 pro testování

Toxicita pro mikroorganismy : LL50 (Prvok hruštička maloústá (tetrahymena pyriformis)):

677.9 ma/l

Doba expozice: 72 h Typ testu: Inhibice růstu

Toxicita pro dafnie a jiné vodní bezobratlé (Chronická

toxicita)

EL50: 0,89 mg/l Doba expozice: 21 d

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

Alkoholy, C9-11, ethoxylované:

Toxicita pro ryby : Poznámky: Údaje nejsou k dispozici

Toxicita pro dafnie a jiné

vodní bezobratlé

Poznámky: Údaje nejsou k dispozici

Toxicita pro řasy/vodní

rostliny

Poznámky: Údaje nejsou k dispozici

fenoxaprop-P-ethyl (ISO):

Toxicita pro ryby : LC50 (Oncorhynchus mykiss (pstruh duhový)): 0,31 mg/l

Doba expozice: 96 h

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



FOXTROT®

Verze I

Datum revize: 13.02.2024

Číslo BL (bezpečnostního listu): 50002090 Datum posledního vydání: -

Datum prvního vydání: 13.02.2024

Toxicita pro dafnie a jiné

vodní bezobratlé

EC50 (Daphnia magna (perloočka velká)): > 0,97 mg/l

Doba expozice: 48 h

Toxicita pro řasy/vodní

rostliny

IC50 (Desmodesmus subspicatus (zelené řasy)): 0,51 mg/l

Doba expozice: 72 h

EC50 (lemna gibba (okřehek)): 0,039 mg/l

Doba expozice: 14 d

M-faktor (Akutní toxicita pro

vodní prostředí)

: 1

Toxicita pro ryby (Chronická

toxicita)

NOEC: 0,076 mg/l

Doba expozice: 21 d

Druh: Oncorhynchus mykiss (pstruh duhový)

Toxicita pro dafnie a jiné vodní bezobratlé (Chronická

toxicita)

NOEC: 0,16 mg/l Doba expozice: 21 d

Druh: Daphnia magna (perloočka velká)

M-faktor (Chronická toxicita

pro vodní prostředí)

1

Toxicita pro půdní organismy : LC50: 24,8 mg/kg

Doba expozice: 14 d

Druh: Eisenia fetida (dešťovky)

Toxicita pro suchozemské

organismy

LD50: > 2.000 mg/kg

Druh: Colinus virginianus (Křepelka)

LD50: > 2.000 mg/kg

Druh: Anas platyrhynchos (kachna divoká)

LD50: > 100 μg/bee Doba expozice: 48 h Druh: Apis mellifera (včely)

klochintocet-mexyl:

Toxicita pro ryby : LC50 (Salmo gairdneri): > 76 mg/l

Doba expozice: 96 h

LC50 (Ictalurus punctatus (sumeček tečkovaný)): 14 mg/l

Doba expozice: 96 h

Metoda: Směrnice OECD 203 pro testování

Toxicita pro dafnie a jiné

vodní bezobratlé

: LC50 (Daphnia magna (perloočka velká)): > 100 mg/l

Doba expozice: 48 h Typ testu: statický test

Toxicita pro řasy/vodní : EC50 (Desmodesmus subspicatus (zelené řasy)): 0,63 mg/l

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



FOXTROT®

Verze 1.0 Datum revize: 13.02.2024

Číslo BL (bezpečnostního listu): 50002090 Datum posledního vydání: -

Datum prvního vydání: 13.02.2024

rostliny

Doba expozice: 96 h Typ testu: statický test

NOEC (Desmodesmus subspicatus (zelené řasy)): 0,09 mg/l

Doba expozice: 72 h Typ testu: statický test

Metoda: Směrnice OECD 201 pro testování

M-faktor (Akutní toxicita pro

vodní prostředí)

1

Toxicita pro mikroorganismy

EC50 (kal aktivovaný): > 1.000 mg/l

Doba expozice: 3 h

Metoda: Směrnice OECD 209 pro testování

Toxicita pro dafnie a jiné vodní bezobratlé (Chronická

toxicita)

NOEC: 32 mg/l

Cílový ukazatel: reprodukce

Doba expozice: 21 d

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

M-faktor (Chronická toxicita

pro vodní prostředí)

1

Toxicita pro půdní organismy :

LC50: 1.000 mg/kg Doba expozice: 14 d

Druh: Eisenia fetida (dešťovky)

Metoda: Směrnice OECD 207 pro testování

Toxicita pro suchozemské

organismy

LD50: > 2.000 mg/kg

Druh: Colinus virginianus (Křepelka)

NOEC: 500 mg/kg

Druh: Colinus virginianus (Křepelka)

LD50: > 2.000 mg/kg

Druh: Anas platyrhynchos (kachna divoká)

NOEC: 500 mg/kg

Druh: Anas platyrhynchos (kachna divoká)

LD50: >100 ug/bee Doba expozice: 48 d

Cílový ukazatel: Akutní orální toxicita

Druh: Apis mellifera (včely)

LD50: >100 ug/bee Doba expozice: 48 d

Cílový ukazatel: Akutní toxicita při styku s látkou

Druh: Apis mellifera (včely)

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



FOXTROT®

Verze Datum revize: Číslo BL Datum posledního vydání: -

1.0 13.02.2024 (bezpečnostního Datum prvního vydání: 13.02.2024

listu): 50002090

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

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:

solventní nafta (ropná), těžká aromatická; petrolej - nespecifikovaný:

Biologická odbouratelnost : Výsledek: Látka snadno biologicky odbouratelná.

Biologické odbourávání: 58,6 %

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



FOXTROT®

Verze Datum revize: 1.0

Číslo BL 13.02.2024 (bezpečnostního

listu): 50002090

Datum posledního vydání: -

Datum prvního vydání: 13.02.2024

Doba expozice: 28 d

Metoda: Směrnice OECD 301F pro testování

Poznámky: Na základě údajů z podobných materiálů

Alkoholy, C9-11, ethoxylované:

Biologická odbouratelnost Inokulum: aktivovaný kal, neupravený

Výsledek: Látka snadno biologicky odbouratelná.

Biologické odbourávání: 100 %

Doba expozice: 28 d

Poznámky: Na základě údajů z podobných materiálů

fenoxaprop-P-ethyl (ISO):

Biologická odbouratelnost Výsledek: Látka nesnadno biologicky odbouratelná.

klochintocet-mexyl:

Biologická odbouratelnost Výsledek: Látka nesnadno biologicky odbouratelná.

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

Biologická odbouratelnost Výsledek: rychle biologicky rozložitelný

Metoda: Směrnice OECD 301 C pro testování

12.3 Bioakumulační potenciál

Výrobek:

Bioakumulace Biokoncentrační faktor (BCF): 1.200 - 3.200

Metoda: QSAR

Poznámky: Informace se týká hlavní složky.

Poznámky: O výrobku nejsou k dispozici žádné údaje.

Složky:

solventní nafta (ropná), těžká aromatická; petrolej - nespecifikovaný:

Bioakumulace Poznámky: Výrobek/látka má potenciál bioakumulace.

log Pow: 3,72

Rozdělovací koeficient: n-

Metoda: QSAR oktanol/voda

Alkoholy, C9-11, ethoxylované:

Bioakumulace Druh: Pimephales promelas (střevle)

Biokoncentrační faktor (BCF): 237

Poznámky: Na základě údajů z podobných materiálů

Rozdělovací koeficient: n-

oktanol/voda Metoda: QSAR

29 / 38

log Pow: 3,74 (25 °C)

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



FOXTROT®

Verze 1.0 Datum revize: 13.02.2024

Číslo BL (bezpečnostního listu): 50002090 Datum posledního vydání: -

Datum prvního vydání: 13.02.2024

fenoxaprop-P-ethyl (ISO):

Rozdělovací koeficient: n-

oktanol/voda

log Pow: 4,28

klochintocet-mexyl:

Bioakumulace : Druh: Ryba

Biokoncentrační faktor (BCF): 1.000

Poznámky: Bioakumulace je nepravděpodobná.

Rozdělovací koeficient: n-

oktanol/voda

log Pow: 5,03 (25 °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:

solventní nafta (ropná), těžká aromatická; petrolej – nespecifikovaný:

Distribuce mezi složkami

životního prostředí

Poznámky: Očekává se, že se bude rozdělovat do sedimentů

a pevných částic odpadních vod. Středně těkavý.

klochintocet-mexyl:

Distribuce mezi složkami

životního prostředí

Poznámky: nemobilní

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

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



FOXTROT®

Verze Datum revize: Číslo BL Datum posledního vydání: -

1.0 13.02.2024 (bezpečnostního Datum prvního vydání: 13.02.2024

listu): 50002090

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

<u>Výrobek:</u>

Dodatkové ekologické

informace

Nelze vyloučit ohrožení životního prostředí při neodborně

prováděné manipulaci nebo likvidaci.

Toxický pro vodní organismy, s dlouhodobými účinky.

Složky:

fenoxaprop-P-ethyl (ISO):

Dodatkové ekologické

informace

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.

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.

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



FOXTROT®

Verze 1.0 Datum revize: 13.02.2024

Číslo BL (bezpečnostního listu): 50002090 Datum posledního vydání: -

Datum prvního vydání: 13.02.2024

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.

(Fenoxaprop-P-ethyl, Klochintocet-mexyl)

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

(Fenoxaprop-P-ethyl, Klochintocet-mexyl)

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

(Fenoxaprop-P-ethyl, Klochintocet-mexyl)

IMDG : ENVIRONMENTALLY HAZARDOUS SUBSTANCE, LIQUID,

N.O.S.

(Fenoxaprop-P-ethyl, Klochintocet-mexyl)

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

(Fenoxaprop-P-ethyl, Klochintocet-mexyl)

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

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



FOXTROT®

Verze Datum revize: 1.0 13.02.2024

Číslo BL (bezpečnostního listu): 50002090

Datum posledního vydání: -

Datum prvního vydání: 13.02.2024

nebezpečnosti

Štítky : 9 Kód omezení průjezdu : (-)

tunelem

RID

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 : 964

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.

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



FOXTROT®

Verze 1.0

Datum revize: 13.02.2024

Číslo BL (bezpečnostního listu): 50002090 Datum posledního vydání: -

Datum prvního vydání: 13.02.2024

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 75, 3

Máte-li v úmyslu použít tento produkt jako inkoust na tetování, kontaktujte svého prodejce.

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

fenoxaprop-P-ethyl (ISO)

REACH - Seznam látek podléhajících povolení (Příloha

XIV)

: Nevztahuje se

E1

Seveso III: Směrnice Evropského parlamentu a E2 Rady 2012/18/EU o kontrole nebezpečí

závažných havárií s přítomností nebezpečných látek.

NEBEZPEČNOST PRO ŽIVOTNÍ

PROSTŘEDÍ

34

Ropné produkty a alternativní paliva a) benzíny a primární benzíny, b) letecké petroleje (včetně paliva pro reaktivní motory), c) plynové oleje (včetně motorové nafty, topných olejů pro domácnost a směsí plynových olejů) d) těžké topné oleje e) alternativní paliva sloužící ke

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



FOXTROT®

Verze Datum revize: 1.0 13.02.2024

Číslo BL (bezpečnostního listu): 50002090

Datum posledního vydání: -

Datum prvního vydání: 13.02.2024

stejným účelům a mající podobné vlastnosti, pokud jde o hořlavost a nebezpečnost pro životní prostředí jako produkty uvedené

v písmenech a) až d)

Jiné předpisy:

Dodržujte směrnici 94/33/ES o ochraně mladistvých pracovníků nebo případnou vnitrostátní legislativu, pokud je přísnější.

Dodržujte směrnici 94/33/ES o ochraně mladistvých pracovníků nebo případnou vnitrostátní legislativu, pokud je přísnější.

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

Složky tohoto produktu jsou uvedeny v těchto katalozích:

TCSI :

TSCA : Výrobek obsahuje látky neuvedené na seznamu TSCA.

AIIC : Nesouhlasí se seznamem

AICS : Nesouhlasí se seznamem

DSL : Tento produkt obsahuje následující složky neuvedené v

kanadských seznamech DSL a NDSL.

klochintocet-mexyl fenoxaprop-P-ethyl (ISO)

ENCS : Nesouhlasí se seznamem

ISHL : Nesouhlasí se seznamem

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



FOXTROT®

Verze Datum revize: Číslo BL Datum posledního vydání: -

1.0 13.02.2024 (bezpečnostního Datum prvního vydání: 13.02.2024

listu): 50002090

KECI : Nesouhlasí se seznamem

PICCS : Nesouhlasí se seznamem

IECSC : Nesouhlasí se seznamem

NZIoC :

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.

H304 : Při požití a vniknutí do dýchacích cest může způsobit smrt.

H315 : Dráždí kůži.

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

H373 : Může způsobit poškození orgánů při prodloužené nebo

opakované expozici.

H400 : Vysoce toxický pro vodní organismy.

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

H411 : Toxický pro vodní organismy, s dlouhodobými účinky. EUH066 : Opakovaná expozice může způsobit vysušení nebo

popraskání kůže.

Plný text jiných zkratek

Acute Tox. : Akutní toxicita

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

Asp. Tox. : Nebezpečnost při vdechnutí

Eye Dam.: Vážné poškození očíEye Irrit.: Podráždění očíSkin Irrit.: Dráždivost pro kůžiSkin Sens.: Senzibilizace kůže

STOT RE : Toxicita pro specifické cílové orgány - opakovaná expozice CZ OEL : Kterým při práci - Příloha č. 2: Přípustné expoziční limity

CZ OEL / PEL : Přípustné expoziční limity
CZ OEL / NPK-P : Nejvyšší přípustné koncentrace

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,

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



FOXTROT®

Verze Datum revize: 1.0 13.02.2024

Číslo BL (bezpečnostního listu): 50002090

Datum posledního vydání: -

Datum prvního vydání: 13.02.2024

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

Klasifikace směsi:		Proces klasifikace:
Skin Irrit. 2	H315	Na základě technických údajů o výrobku nebo jeho hodnocení
Skin Sens. 1	H317	Na základě technických údajů o výrobku nebo jeho hodnocení
Aquatic Chronic 2	H411	Na základě technických údajů o výrobku nebo jeho hodnocení

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.

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



FOXTROT®

Verze 1.0 Datum revize: 13.02.2024

Číslo BL (bezpečnostního listu): 50002090 Datum posledního vydání: -

Datum prvního vydání: 13.02.2024

<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