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



### SUCCESSOR® Tx

Verze 1.0 Datum revize: 17.01.2024

Číslo BL (bezpečnostního

Datum posledního vydání: -

Datum prvního vydání: 17.01.2024

listu):

50000727

## ODDÍL 1: Identifikace látky/směsi a společnosti/podniku

1.1 Identifikátor výrobku

Název výrobku SUCCESSOR® Tx

Jiné prostředky identifikace

Kód výrobku 50000727

Jednoznačný Identifikátor

Složení (UFI)

: TFXY-027Y-8N41-4EJ3

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



### SUCCESSOR® Tx

Verze 1.0 Datum revize: 17.01.2024

Číslo BL (bezpečnostního

listu): 50000727 Datum posledního vydání: -

Datum prvního vydání: 17.01.2024

Akutní toxicita, Kategorie 4

Podráždění očí, Kategorie 2

Toxicita pro specifické cílové orgány - opakovaná expozice, Kategorie 2

Nebezpečnost při vdechnutí, Kategorie 1

Krátkodobá (akutní) nebezpečnost pro vodní prostředí, Kategorie 1

Dlouhodobá (chronická) nebezpečnost pro vodní prostředí, Kategorie 1

H302: Zdraví škodlivý při požití.

H319: Způsobuje vážné podráždění očí.

H373: Může způsobit poškození orgánů při prodloužené nebo opakované expozici.

H304: Při požití a vniknutí do dýchacích cest může

způsobit smrt.

H400: Vysoce toxický pro vodní organismy.

H410: Vysoce toxický pro vodní organismy, s

dlouhodobými účinky.

#### 2.2 Prvky označení

## Označení (NAŘÍZENÍ (ES) č. 1272/2008)

Výstražné symboly nebezpečnosti







Signálním slovem : Nebezpečí

Standardní věty o nebezpečnosti

H302 Zdraví škodlivý při požití.

H304 Při požití a vniknutí do dýchacích cest může způsobit

smrt.

H319 Způsobuje vážné podráždění očí.

H373 Může způsobit poškození orgánů při prodloužené nebo

opakované expozici.

H410 Vysoce toxický pro vodní organismy, s dlouhodobými

účinky.

Pokyny pro bezpečné zacházení

Prevence:

P260 Nevdechujte mlhu nebo páry.

P264 Po manipulaci důkladně omyjte kůži.

P280 Používejte ochranné rukavice/ochranný oděv/

ochranné brýle/obličejový štít.

Opatření:

P301 + P330 + P331 + P310 PŘI POŽITÍ: Vypláchněte ústa.

NEVYVOLÁVEJTE zvracení. Okamžitě volejte

TOXIKOLOGICKÉ INFORMAČNÍ STŘEDISKO/ lékaře. P305 + P351 + P338 PŘI ZASAŽENÍ OČÍ: Několik minut opatrně vyplachujte vodou. Vyjměte kontaktní čočky, jsou-li nasazeny a pokud je lze vyjmout snadno. Pokračujte ve

vyplachování.

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



### SUCCESSOR® Tx

Verze 1.0 Datum revize: 17.01.2024

Číslo BL (bezpečnostního

listu): 50000727 Datum posledního vydání: -

Datum prvního vydání: 17.01.2024

#### Odstranění:

P501 Obsah/kontejner zlikvidujte jako nebezpečný odpad v souladu s místními předpisy.

### Nebezpečné složky které musí být uvedeny na štítku:

pethoxamid (ISO) terbuthylazin (ISO)

solventní nafta (ropná), těžká aromatická; petrolej – nespecifikovaný ethan-1.2-diol

#### Dodatečné označení

EUH066 Opakovaná expozice může způsobit vysušení nebo popraskání kůže.

EUH208 Obsahuje pethoxamid (ISO), 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 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

#### Složkv

Chemický název	Č. CAS Č.ES Č. indexu Registrační číslo	Klasifikace	Koncentrace (% w/w)
pethoxamid (ISO)	106700-29-2 616-145-00-3	Acute Tox. 4; H302 Skin Sens. 1; H317 Aquatic Acute 1; H400	>= 25 - < 30

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



# **SUCCESSOR® Tx**

Verze Datum revize: 1.0 17.01.2024

Číslo BL (bezpečnostního Datum posledního vydání: -Datum prvního vydání: 17.01.2024

listu): 50000727

		Aquatic Chronic 1; H410	
		M-faktor (Akutní toxicita pro vodní prostředí): 100 M-faktor (Chronická toxicita pro vodní prostředí): 100	
terbuthylazin (ISO)	5915-41-3 227-637-9 613-323-00-2	Acute Tox. 4; H302 STOT RE 2; H373 Aquatic Acute 1; H400 Aquatic Chronic 1; H410	>= 10 - < 20
		M-faktor (Akutní toxicita pro vodní prostředí): 10 M-faktor (Chronická toxicita pro vodní prostředí): 10	
		Odhad akutní toxicity	
		Akutní orální toxicita: 1.000 mg/kg	
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	>= 10 - < 20
ethan-1,2-diol	107-21-1 203-473-3 603-027-00-1	Acute Tox. 4; H302 STOT RE 2; H373 (Ledviny)	>= 1 - < 10
		Odhad akutní toxicity  Akutní orální toxicita: 500,0 mg/kg	
dodecylbenzensulfonát vápenatý	26264-06-2 247-557-8	Acute Tox. 4; H302 Skin Irrit. 2; H315 Eye Dam. 1; H318 Aquatic Chronic 4; H413	>= 1 - < 2,5
		Odhad akutní toxicity	
		Akutní orální toxicita:	

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



# **SUCCESSOR® Tx**

Verze 1.0

Datum revize: 17.01.2024

Číslo BL (bezpečnostního Datum posledního vydání: -Datum prvního vydání: 17.01.2024

listu): 50000727

		1.300 mg/kg	
Tristyrylfenol ethoxyláty	99734-09-5	Aquatic Chronic 3; H412	>= 1 - < 2,5
2-ethylhexan-1-ol	104-76-7 203-234-3	Acute Tox. 4; H332 Skin Irrit. 2; H315 Eye Irrit. 2; H319 STOT SE 3; H335 (Dýchací systém)  Odhad akutní toxicity  Akutní inhalační toxicita (prach/mlha): 4,3 mg/l	>= 1 - < 10
Alkoholy, C9-11-iso-, bohaté na C10, ethoxylované	78330-20-8	Acute Tox. 4; H302 Eye Dam. 1; H318	>= 1 - < 3
naftalen	91-20-3 202-049-5 601-052-00-2	Flam. Sol. 2; H228 Acute Tox. 4; H302 Carc. 2; H351 Aquatic Acute 1; H400 Aquatic Chronic 1; H410  M-faktor (Akutní toxicita pro vodní prostředí): 1 M-faktor (Chronická toxicita pro vodní prostředí): 1	>= 0,1 - < 0,25
		Odhad akutní toxicity  Akutní orální toxicita: 710 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	>= 0,0025 - < 0,025

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



### SUCCESSOR® Tx

Verze Datum revize: 1.0 17.01.2024

Číslo BL (bezpečnostního

Datum posledního vydání: -

490 mg/kg

Datum prvního vydání: 17.01.2024

listu): 50000727

specifický limit
koncentrace
Skin Sens. 1; H317
>= 0,05 %

Odhad akutní toxicity

Akutní orální toxicita:
500,0 mg/kg

### ODDÍL 4: Pokyny pro první pomoc

4.1 Popis první pomoci

Všeobecné pokyny : Postiženého vyneste z nebezpečného prostoru.

Konzultujte s lékařem.

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

vody.

Odstraňte kontaktní čočky. Chraňte nezraněné oko.

Široce otevřete oči a vyplachujte.

Při přetrvávajícím podráždění očí vyhledejte odborného

lékaře.

Při požití : NEVYVOLÁVEJTE zvracení.

Udržujte volné dýchací cesty.

Vysvětlení zkratek viz oddíl 16.

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



#### SUCCESSOR® Tx

Verze 1.0 Datum revize: 17.01.2024

Číslo BL (bezpečnostního

Datum posledního vydání: -

Datum prvního vydání: 17.01.2024

listu): 50000727

Vypláchněte ústa vodou.

Nepodávejte mléko ani alkoholické nápoje. Osobám v bezvědomí nikdy nepodávejte nic ústy. Postiženého ihned dopravte do nemocnice.

#### 4.2 Nejdůležitější akutní a opožděné symptomy a účinky

Symptomy : Především podráždění

Po požití byly při testech podobných produktů na zvířatech pozorovány pouze nespecifické příznaky, např. snížená

aktivita.

Rizika : Zdraví škodlivý při požití.

Při požití a vniknutí do dýchacích cest může způsobit smrt.

Způsobuje vážné podráždění očí.

Může způsobit poškození orgánů při prodloužené nebo

opakované expozici.

Opakovaná expozice může způsobit vysušení nebo

popraskání kůže.

#### 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 : Silný proud 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.

Chlorovodík Kyanovodík

Oxidy dusíku (NOx)

Oxidy uhlíku Oxidy síry

Chlorované sloučeniny

#### 5.3 Pokyny pro hasiče

Zvláštní ochranné prostředky:

pro hasiče

Při hašení použijte v případě nutnosti dýchací přístroj s

uzavřeným okruhem.

Další informace : Kontaminovanou vodu použitou k hašení shromažďujte

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



#### SUCCESSOR® Tx

Verze 1.0 Datum revize: 17.01.2024

Číslo BL (bezpečnostního

listu): 50000727 Datum posledního vydání: -

Datum prvního vydání: 17.01.2024

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 neoprávěným 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 : Neutralizujte křídou, alkalickým roztokem nebo čpavkem.

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

Nevdechujte páry/prach.

zacházení

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.

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



#### SUCCESSOR® Tx

Verze 1.0

Datum revize: 17.01.2024

Číslo BL (bezpečnostního Datum posledního vydání: -Datum prvního vydání: 17.01.2024

listu):

50000727

Oplachové vody zlikvidujte v souladu s místními a národními

předpisy.

Pokyny k ochraně proti požáru a výbuchu

Běžná opatření protipožární ochrany.

Zabraňte potřísnění pokožky a oděvu a vniknutí do očí. Hygienická opatření

> Nejezte a nepijte při používání. Nekuřte při používání. Před pracovní přestávkou a ihned po skončení manipulace s

výrobkem si umyjte ruce.

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. Dodržujte varovné pokyny na štítcích. Elektrické instalace / pracovní materiály musí vyhovovat technickým bezpečnostním

normám.

Další informace o skladovacích podmínkách Výrobek je stabilní za běžných podmínek skladování. Skladujte v uzavřených, označených nádobách. Skladovací

prostor by měl být z nehořlavého materiálu, uzavřený, suchý,

větraný a s nepropustnou podlahou, bez přístupu nepovolaných osob nebo dětí. Doporučuje se umístit výstražnou ceduli s nápisem "JED". 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.

Pokyny pro skladování Neskladujte společně s kyselinami.

Další informace ke stabilitě

při skladování

Minimální skladovací teplota > 5°C, doporučeno >15C 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	Kontrolní parametry	Základ
		(Forma expozice)		
ethan-1,2-diol	107-21-1	STEL	40 ppm	2000/39/EC
			104 mg/m3	
	Další informace: Poznámka 'pokožka' připojená k limitním hodnotám expozice			

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



# **SUCCESSOR® Tx**

Verze Datum revize: 1.0 17.01.2024

Číslo BL (bezpečnostního Datum posledního vydání: -Datum prvního vydání: 17.01.2024

listu): 50000727

1	na pracovišti označuje možnost závažného proniknutí pokožkou, Orientační			
	•	TWA	20 ppm	2000/39/EC
			52 mg/m3	
	Další informa	ce: Poznámka 'poko	žka' připojená k limitním hodi	notám expozice
	na pracovišti	na pracovišti označuje možnost závažného proniknutí pokožkou, Orientační		
		PEL	50 mg/m3	CZ OEL
	Další informace: Při expozici se významně uplatňuje pronikání faktoru kůží			faktoru kůží
		NPK-P	100 mg/m3	CZ OEL
	Další informace: Při expozici se významně uplatňuje pronikání faktoru kůží			faktoru kůží
2-ethylhexan-1-ol	104-76-7	TWA	1 ppm	2017/164/EU
			5,4 mg/m3	
	Další informace: Orientační			
		PEL	5,4 mg/m3	CZ OEL
		NPK-P	11 mg/m3	CZ OEL
naftalen	91-20-3	TWA	10 ppm	91/322/EEC
			50 mg/m3	
	Další informace: Orientační			
		PEL	50 mg/m3	CZ OEL
		NPK-P	100 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
pethoxamid (ISO)			Systémové účinky	0,02 mg/kg
ethan-1,2-diol	Pracovníci	Vdechnutí	Dlouhodobé - lokální účinky	35 mg/m3
	Pracovníci	Kožní	Dlouhodobé - systémové účinky	106 mg/kg
	Spotřebitelé	Vdechnutí	Dlouhodobé - lokální účinky	7 mg/m3
	Spotřebitelé	Kožní	Dlouhodobé - systémové účinky	53 mg/kg
2-ethylhexan-1-ol	Pracovníci	Vdechnutí	Dlouhodobé - systémové účinky	12,8 mg/m3
	Pracovníci	Kožní	Dlouhodobé - systémové účinky	23 mg/kg
	Spotřebitelé	Vdechnutí	Dlouhodobé - systémové účinky	2,3 mg/m3
	Spotřebitelé	Kožní	Dlouhodobé - systémové účinky	11,4 mg/kg
	Spotřebitelé	Orálně	Dlouhodobé - systémové účinky	1,1 mg/kg
naftalen	Pracovníci	Vdechnutí	Dlouhodobé - systémové účinky	25 mg/m3
	Pracovníci	Vdechnutí	Dlouhodobé - lokální účinky	25 mg/m3
	Pracovníci	Kožní	Dlouhodobé - systémové účinky	3,57 mg/kg těl.hmot./den
1,2-benzoisothiazol- 3(2H)-on	Pracovníci	Vdechnutí	Dlouhodobé - systémové účinky	6,81 mg/m3

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



### **SUCCESSOR® Tx**

Verze Datum revize: Číslo BL Datum posledního vydání: -

1.0 17.01.2024 (bezpečnostního Datum prvního vydání: 17.01.2024

listu): 50000727

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
pethoxamid (ISO)		0,29 ľg/l
ethan-1,2-diol	Sladká voda	10 mg/l
	Mořská voda	1 mg/l
	Čistírna odpadních vod	199,5 mg/l
	Sladkovodní sediment	37 mg/kg hmotnosti sušiny
	Mořský sediment	3,7 mg/kg hmotnosti sušiny
	Půda	1,53 mg/kg hmotnosti sušiny
2-ethylhexan-1-ol	Sladká voda	0,017 mg/l
	Přerušované používání/uvolňování	0,17 mg/l
	Mořská voda	0,0017 mg/l
	Čistírna odpadních vod	10 mg/kg hmotnosti sušiny
	Sladkovodní sediment	0,284 mg/kg hmotnosti sušiny
naftalen	Sladká voda	0,0024 mg/l
	Přerušované používání/uvolňování	0,020 mg/l
	Mořská voda	0,0024 mg/l
	Čistírna odpadních vod	2,9 mg/l
	Sladkovodní sediment	0,0672 mg/kg hmotnosti sušiny
	Mořský sediment	0,0672 mg/kg hmotnosti sušiny
	Půda	0,0533 mg/kg 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

Při problémech při zpracování používejte obličejový štít a

ochranný oděv.

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



### SUCCESSOR® Tx

Verze 1.0

Datum revize: 17.01.2024

Číslo BL (bezpečnostního

Datum posledního vydání: -Datum prvního vydání: 17.01.2024

listu): 50000727

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.

Ujistěte se, že zařízení na výplach očí a bezpečnostní sprcha

se nacházejí blízko pracoviště.

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 světlehnědý, neprůhledný

Zápach aromatický, po uhlovodících

Prahová hodnota zápachu Údaje nejsou k dispozici

Bod tání / bod tuhnutí Údaje nejsou k dispozici

Bod varu/rozmezí bodu varu Nedostupný pro tuto směs.

Horní mez výbušnosti / Horní :

mez hořlavosti

Nedostupný pro tuto směs.

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



### SUCCESSOR® Tx

Verze 1.0 Datum revize: 17.01.2024

Číslo BL (bezpečnostního

Datum posledního vydání: -

Datum prvního vydání: 17.01.2024

listu): 50000727

Dolní mez výbušnosti / Dolní

mez hořlavosti

Nedostupný pro tuto směs.

Bod vzplanutí : 110 °C

Metoda: Uzavřený kelímek podle Sety

Teplota rozkladu : není určeno

pH : 5,02

Koncentrace: 1 % V 1% vodné disperzi

3,93

(nezředěno)

Viskozita

Dynamická viskozita : 132 - 197 mPa.s (20 °C)

Metoda: Směrnice OECD 114 pro testování

Kinematická viskozita : Není klasifikován pro nepřesvědčivé údaje.

Rozpustnost

Rozpustnost ve vodě : dispergovatelná látka

Rozdělovací koeficient: n-

oktanol/voda

Nedostupný pro tuto směs.

Tlak páry : Nedostupný pro tuto směs.

Relativní hustota : 1,075 (20 °C)

Hustota : Údaje nejsou k dispozici

Relativní hustota par : Údaje nejsou k dispozici

Velikost částic

Velikost částic : Nevztahuje se

Rozdělení podle velikosti : Nevztahuje se

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



#### SUCCESSOR® Tx

Verze 1.0

Datum revize: 17.01.2024

Číslo BL (bezpečnostního

Datum prvního vydání: 17.01.2024

Datum posledního vydání: -

listu):

50000727

částic

tvar Nevztahuje se

9.2 Další informace

Výbušniny Nevýbušný

Oxidační vlastnosti Neoxidující

zápalné, Na základě dostupných informací nejsou splněna Hořlavost (kapaliny)

klasifikační kritéria pro nebezpečnost hořlavosti.

Samovznícení 481 °C

Rychlost odpařování Nedostupný pro tuto směs.

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

Horko, plameny a jiskry.

zabránit

Chraňte před mrazem, teplem a slunečním světlem.

10.5 Neslučitelné materiály

Materiály, kterých je třeba se

vyvarovat

: 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



### SUCCESSOR® Tx

Verze 1.0

Datum revize: 17.01.2024

Číslo BL

50000727

(bezpečnostního listu):

Datum posledního vydání: -

Datum prvního vydání: 17.01.2024

### **ODDÍL 11: Toxikologické informace**

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

#### Akutní toxicita

Zdraví škodlivý při požití.

Výrobek:

Akutní orální toxicita LD50 (Potkan): > 300 - 2.000 mg/kg

Metoda: Směrnice OECD 420 pro testování

Poznámky: Na základě údajů z podobného produktu.

LC50 (Potkan): > 4,95 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

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

Metoda: Směrnice OECD 402 pro testování

Poznámky: Na základě údajů z podobného produktu.

Složky:

pethoxamid (ISO):

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

Metoda: Směrnice OECD 425 pro testování

Hodnocení: Složka/směs je po jednorázovém požití slabě

toxická.

Akutní inhalační toxicita LC50 (Potkan): > 5,33 mg/l

Doba expozice: 4 h

Zkušební atmosféra: prach/mlha

Metoda: Směrnice OECD 403 pro testování

Hodnocení: Látka nebo směs nejsou akutně inhalačně toxické

Poznámky: žádná úmrtnost

Akutní dermální toxicita LD50 (Potkan): > 4.000 mg/kg

Metoda: Směrnice OECD 402 pro testování

Poznámky: žádná úmrtnost

terbuthylazin (ISO):

Akutní orální toxicita LD50 (Potkan): 1.000 - 1.590 mg/kg

Akutní inhalační toxicita LC50 (Potkan): > 5,3 mg/l

Doba expozice: 4 h

Zkušební atmosféra: prach/mlha

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

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



#### SUCCESSOR® Tx

Verze 1.0 Datum revize: 17.01.2024

Číslo BL (bezpečnostního

(bezpečnostního listu): Datum posledního vydání: -

Datum prvního vydání: 17.01.2024

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

50000727

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

ethan-1,2-diol:

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

Metoda: Přepočtený bodový odhad akutní toxicity

Akutní inhalační toxicita : LC0 (Potkan, samec a samice): > 2,5 mg/l

Doba expozice: 6 h

Zkušební atmosféra: prach/mlha Poznámky: žádná úmrtnost

Akutní dermální toxicita : LD50 (Myš, samec a samice): > 3.500 mg/kg

dodecylbenzensulfonát vápenatý:

Akutní orální toxicita : LD50 (Potkan, samec a samice): 1.300 mg/kg

Poznámky: Na základě údajů z podobných materiálů

Akutní inhalační toxicita : Poznámky: Neklasifikované

Akutní dermální toxicita : LD50 (Potkan, samec a samice): > 2000 Miligramů na

kilogram

Metoda: Směrnice OECD 402 pro testování

Hodnocení: Látka nebo směs nejsou akutně dermálně toxické

Poznámky: Na základě údajů z podobných materiálů

Tristyrylfenol ethoxyláty:

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 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

2-ethylhexan-1-ol:

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



#### SUCCESSOR® Tx

Verze 1.0 Datum revize: 17.01.2024

Číslo BL (bezpečnostního

Datum posledního vydání: -Datum prvního vydání: 17.01.2024

listu): 50000727

Akutní orální toxicita

: LD50 (Potkan, samčí (mužský)): 2.047 mg/kg

Akutní inhalační toxicita

: LC50 (Potkan): 4,3 mg/l Doba expozice: 4 h

Zkušební atmosféra: prach/mlha

Akutní dermální toxicita

LD50 (Potkan, samec a samice): > 3.000 mg/kg Metoda: Směrnice OECD 402 pro testování

Hodnocení: Látka nebo směs nejsou akutně dermálně toxické

Alkoholy, C9-11-iso-, bohaté na C10, ethoxylované:

Akutní orální toxicita

Hodnocení: Složka/směs je po jednorázovém požití středně

toxická.

naftalen:

Akutní orální toxicita

LD50 (Myš, samičí (ženský)): 710 mg/kg Metoda: Směrnice OECD 401 pro testování

Akutní inhalační toxicita

LC0 (Potkan, samec a samice): > 0,4 mg/l

Doba expozice: 4 h Zkušební atmosféra: pára

Metoda: Směrnice OECD 403 pro testování

Hodnocení: Látka nebo směs nejsou akutně inhalačně toxické

Akutní dermální toxicita

LD50 (Potkan, samec a samice): > 16.000 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 : Minimální vliv, který nedosahuje mezní hodnotu pro klasifikaci.

Hodnocení : Opakovaná expozice může způsobit vysušení nebo

popraskání kůže.

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



### SUCCESSOR® Tx

Verze Datum revize: 1.0 17.01.2024

Číslo BL (bezpečnostního

Datum posledního vydání: -Datum prvního vydání: 17.01.2024

listu):

50000727

Složky:

pethoxamid (ISO):

Druh : Králík

Hodnocení : Nedráždí pokožku
Metoda : OPPTS 870.2500
Výsledek : Nedráždí pokožku

terbuthylazin (ISO):

Výsledek : Nedráždí pokožku

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

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

Druh : Králík

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

ethan-1,2-diol:

Druh : Králík

Výsledek : Nedráždí pokožku

dodecylbenzensulfonát vápenatý:

Druh : Králík

Metoda : Směrnice OECD 404 pro testování

Výsledek : Kožní dráždivost

Tristyrylfenol ethoxyláty:

Druh : Králík

Metoda : Směrnice OECD 404 pro testování

Výsledek : Nedráždí pokožku

2-ethylhexan-1-ol:

Druh : Králík

Metoda : Směrnice OECD 404 pro testování

Výsledek : Kožní dráždivost

Alkoholy, C9-11-iso-, bohaté na C10, ethoxylované:

Druh : Králík Doba expozice : 4 h

Hodnocení : Nedráždí pokožku

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

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



### SUCCESSOR® Tx

Verze 1.0 Datum revize: 17.01.2024

Číslo BL (bezpečnostního

Datum posledního vydání: -

Datum prvního vydání: 17.01.2024

listu):

50000727

naftalen:

Druh : Králík

Výsledek : Nedráždí pokožku

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

Způsobuje vážné podráždění očí.

Výrobek:

Metoda : Směrnice OECD 405 pro testování

Výsledek : Oční dráždivost

Poznámky : Na základě údajů z podobného produktu.

Složky:

pethoxamid (ISO):

Druh : Králík

Hodnocení : Nedochází k dráždění očí

Metoda : Směrnice US EPA OPPTS 870.2400 pro testování

Výsledek : Nedochází k dráždění očí

terbuthylazin (ISO):

Výsledek : Nedochází k dráždění očí

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

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

ethan-1,2-diol:

Druh : Králík

Výsledek : Nedochází k dráždění očí

dodecylbenzensulfonát vápenatý:

Druh : Králík

Metoda : Směrnice OECD 405 pro testování

Výsledek : Nevratné účinky na zrak

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



### SUCCESSOR® Tx

Verze Datum revize: Číslo BL Datum posledního vydání: -

1.0 17.01.2024 (bezpečnostního Datum prvního vydání: 17.01.2024

listu): 50000727

Poznámky : Na základě údajů z podobných materiálů

Druh : Králík

Metoda : Směrnice OECD 405 pro testování

Výsledek : Nevratné účinky na zrak

Tristyrylfenol ethoxyláty:

Druh : Králík

Metoda : Směrnice OECD 405 pro testování

Výsledek : Nedochází k dráždění očí

2-ethylhexan-1-ol:

Druh : Králík

Metoda : Směrnice OECD 405 pro testování Výsledek : Dráždění očí s ústupem během 21 dnů

Alkoholy, C9-11-iso-, bohaté na C10, ethoxylované:

Druh : Králík

Metoda : Draizeho zkouška Výsledek : Nevratné účinky na zrak

naftalen:

Druh : Králík

Výsledek : Nedochází k dráždění očí

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:

Metoda : Směrnice OECD 406 pro testování
Výsledek : Nemá senzibilizující účinky na kůži.
Poznámky : Na základě údajů z podobného produktu.

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



### SUCCESSOR® Tx

Verze Datum revize: Číslo BL Datum posledního vydání: -

1.0 17.01.2024 (bezpečnostního Datum prvního vydání: 17.01.2024

listu): 50000727

Složky:

pethoxamid (ISO):

Cesty expozice : Kožní Druh : Morče

Metoda : Směrnice US EPA OPPTS 870.2600 pro testování

Výsledek : Může vyvolat senzibilizaci při styku s kůží.

Hodnocení : Zdraví škodlivý při požití.

Může vyvolat alergickou kožní reakci.

terbuthylazin (ISO):

Hodnocení : Nemá senzibilizující účinky na kůži.

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

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

Typ testu : Maximalizační test

Druh : Morče

Výsledek : Nemá senzibilizující účinky na kůži.
Poznámky : Na základě údajů z podobných materiálů

ethan-1,2-diol:

Typ testu : Maximalizační test

Druh : Morče

Výsledek : Nezpůsobuje senzibilizaci kůže.

dodecylbenzensulfonát vápenatý:

Typ testu : Maximalizační test

Druh : Morče

Metoda : Směrnice OECD 406 pro testování
Výsledek : Nemá senzibilizující účinky na kůži.
Poznámky : Na základě údajů z podobných materiálů

Alkoholy, C9-11-iso-, bohaté na C10, ethoxylované:

Výsledek : Nezpůsobuje senzibilizaci kůže.

naftalen:

Typ testu : Maximalizační test

Druh : Morče

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

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



#### SUCCESSOR® Tx

Verze Datum revize: 1.0 17.01.2024

Číslo BL (bezpečnostního

Datum posledního vydání: -Datum prvního vydání: 17.01.2024

listu): 50000727

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.

### Složky:

pethoxamid (ISO):

Genotoxicita in vitro : Typ testu: Test podle Amese

Metoda: Směrnice OECD 471 pro testování

Výsledek: negativní

Typ testu: Test myšího lymfomu

Metabolická aktivace: s nebo bez aktivace metabolismu

Výsledek: negativní

Typ testu: Test na chromozomální aberaci in vitro

Testovací systém: Lidské lymfocyty

Metabolická aktivace: s nebo bez aktivace metabolismu

Výsledek: pozitivní

Genotoxicita in vivo : Typ testu: Mikrojaderný test

Druh: Myš

Výsledek: negativní

Typ testu: Test opravy DNA v játrech potkanů in vivo

Druh: Potkan

Způsob provedení: Orálně

Výsledek: negativní

terbuthylazin (ISO):

Mutagenita v zárodečných buňkách- Hodnocení

Dosavadní důkazy nepodporují klasifikaci látky jako mutagenu

u zárodečných buněk.

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



### SUCCESSOR® Tx

Verze 1.0 Datum revize: 17.01.2024

Číslo BL (bezpečnostního

Datum posledního vydání: -

list

listu): 50000727 Datum prvního vydání: 17.01.2024

ethan-1,2-diol:

Genotoxicita in vitro : Typ tes

Typ testu: test reverzní mutace Metoda: OPPTS 870.5100 Výsledek: negativní

Genotoxicita in vivo

Typ testu: dominantní letální test

Druh: Potkan

Způsob provedení: Orálně Výsledek: negativní

dodecylbenzensulfonát vápenatý:

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: test chromozomové aberace

Druh: Potkan (samec a samice) Způsob provedení: Orálně Doba expozice: 90 d Výsledek: negativní

Poznámky: Na základě údajů z podobných materiálů

Mutagenita v zárodečných

buňkách- Hodnocení

Dosavadní důkazy nepodporují klasifikaci látky jako mutagenu

u zárodečných buněk.

Tristyrylfenol ethoxyláty:

Genotoxicita in vitro : Typ testu: test reverzní mutace

Metoda: Směrnice OECD 471 pro testování

Výsledek: negativní

Genotoxicita in vivo : Poznámky: Údaje nejsou k dispozici

2-ethylhexan-1-ol:

Genotoxicita in vitro : Typ testu: test reverzní mutace

Metoda: Směrnice OECD 471 pro testování

Výsledek: negativní

Genotoxicita in vivo : Typ testu: Mikrojaderný test

Druh: Myš

Způsob provedení: Intraperitoneální injekce

Výsledek: negativní

Alkoholy, C9-11-iso-, bohaté na C10, ethoxylované:

Genotoxicita in vitro : Typ testu: test reverzní mutace

Výsledek: negativní

Poznámky: Na základě údajů z podobných materiálů

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



### SUCCESSOR® Tx

Verze 1.0 Datum revize: 17.01.2024

Číslo BL (bezpečnostního

listu): 50000727 Datum posledního vydání: -

Datum prvního vydání: 17.01.2024

Mutagenita v zárodečných

buňkách- Hodnocení

: Zkoušky in vivo neukázaly mutagenní účinky

naftalen:

Genotoxicita in vitro : Ty

Typ testu: test reverzní mutace

Výsledek: negativní

Genotoxicita in vivo : Typ testu: Mikrojaderný test

Druh: Myš

Způsob provedení: Intraperitoneální injekce

Výsledek: negativní

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

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

u zárodečných buněk.

Dosavadní důkazy nepodporují klasifikaci látky jako mutagenu

#### Karcinogenita

Na základě dostupných informací neklasifikováno.

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



### SUCCESSOR® Tx

Verze Datum revize: Číslo BL Datum posledního vydání: -

1.0 17.01.2024 (bezpečnostního Datum prvního vydání: 17.01.2024

listu): 50000727

#### Složky:

pethoxamid (ISO):

Druh : Potkan Způsob provedení : Orálně Doba expozice : 2 Roky

LOAEL : 17 mg/kg těl.hmot./den

Výsledek : negativní

Karcinogenita - Hodnocení : Při pokusech se zvířaty nebyly pozorovány žádné

karcinogenní účinky.

terbuthylazin (ISO):

Karcinogenita - Hodnocení : Dosavadní důkazy nepodporují klasifikaci látky jako

karcinogenu

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.

ethan-1,2-diol:

Druh : Myš
Způsob provedení : Orálně
Doba expozice : 24 měsíc(e)
Výsledek : negativní

dodecylbenzensulfonát vápenatý:

Druh : Potkan, samec a samice

Způsob provedení : Orálně Doba expozice : 720 d

NOAEL : 250 mg/kg tělesné hmotnosti

Výsledek : negativní

Poznámky : Na základě údajů z podobných materiálů

Karcinogenita - Hodnocení : Dosavadní důkazy nepodporují klasifikaci látky jako

karcinogenu

2-ethylhexan-1-ol:

Druh : Potkan
Způsob provedení : Orálně
Doba expozice : 24 měsíc(e)

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



### SUCCESSOR® Tx

Verze 1.0

Datum revize: 17.01.2024

Číslo BL

(bezpečnostního listu):

negativní

Datum posledního vydání: -Datum prvního vydání: 17.01.2024

50000727

Výsledek

naftalen:

Druh Potkan Způsob provedení Vdechnutí Doba expozice 2 Roky Výsledek pozitivní

Karcinogenita - Hodnocení : Omezený počet důkazů karcinogenity ve studiích na zvířatech

Toxicita pro reprodukci

Na základě dostupných informací neklasifikováno.

Složky:

pethoxamid (ISO):

Účinky na plodnost Typ testu: Dvougenerační studie

Druh: Potkan

Všeobecná toxicita rodičů: NOAEL: 14 mg/kg těl.hmot./den

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

Výsledek: negativní

Typ testu: Studie vývojové toxicity Účinky na vývoj plodu

> Druh: Potkan, samičí (ženský) Způsob provedení: Orálně

Všeobecná toxicita matek: NOAEL: 75 mg/kg těl.hmot./den

Vývojová toxicita: NOAEL: 75 mg/kg těl.hmot./den

Symptomy: Účinky na matku.

Výsledek: negativní

Typ testu: Studie vývojové toxicity Druh: Králík, samičí (ženský) Způsob provedení: Orálně

Všeobecná toxicita matek: NOAEL: 50 mg/kg těl.hmot./den

Vývojová toxicita: NOEL: 50 mg/kg těl.hmot./den

Symptomy: Účinky na matku.

Výsledek: negativní

Toxicita pro reprodukci -

Hodnocení

Zkoušky na zvířatech neukázaly toxicitu pro reprodukční

schopnost.

terbuthylazin (ISO):

Toxicita pro reprodukci -

Hodnocení

Dosavadní důkazy nepodporují klasifikaci přípravku jako látky

s reprodukční toxicitou

dodecylbenzensulfonát vápenatý:

Účinky na plodnost Typ testu: Plodnost / časný zárodečný vývoj

Druh: Potkan, samec a samice

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



#### SUCCESSOR® Tx

Verze 1.0 Datum revize: 17.01.2024

Číslo BL (bezpečnostního

listu): 50000727 Datum posledního vydání: -

Datum prvního vydání: 17.01.2024

Způsob provedení: Požití

Všeobecná toxicita rodičů: NOAEL: 400 mg/kg tělesné

hmotnosti

Metoda: Směrnice OECD 422 pro testování

Výsledek: negativní

Účinky na vývoj plodu

Typ testu: studie reprodukční a vývojové toxicity

Druh: Potkan

Způsob provedení: Požití

Všeobecná toxicita matek: NOAEL: 300 mg/kg tělesné

hmotnost

Vývojová toxicita: NOAEL: 600 mg/kg tělesné hmotnosti

Metoda: Směrnice OECD 422 pro testování

Výsledek: negativní

Toxicita pro reprodukci -

Hodnocení

Dosavadní důkazy nepodporují klasifikaci přípravku jako látky

s reprodukční toxicitou

2-ethylhexan-1-ol:

Účinky na vývoj plodu : Typ testu: Embryofetální vývoj

Druh: Myš

Způsob provedení: Orálně

Metoda: Směrnice OECD 414 pro testování

Výsledek: negativní

Alkoholy, C9-11-iso-, bohaté na C10, ethoxylované:

Účinky na plodnost : Druh: Potkan

Způsob provedení: Kožní

Všeobecná toxicita rodičů: NOEL: 250 mg/kg tělesné

hmotnosti

Všeobecná toxicita F1: NOEL: 250 mg/kg tělesné hmotnosti

Účinky na vývoj plodu : Druh: Potkan

Způsob provedení: Kožní

Všeobecná toxicita matek: NOEL: 250 mg/kg tělesné

hmotnosti

Teratogenita: NOEL: 250 mg/kg tělesné hmotnosti

Toxicita pro reprodukci -

Hodnocení

Dosavadní důkazy nepodporují klasifikaci přípravku jako látky

s reprodukční toxicitou

naftalen:

Účinky na plodnost : Typ testu: studie reprodukční a vývojové toxicity

Druh: Potkan

Způsob provedení: Vdechnutí

Výsledek: negativní

Účinky na vývoj plodu : Typ testu: Embryofetální vývoj

Druh: Potkan

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



#### SUCCESSOR® Tx

Verze 1.0 Datum revize: 17.01.2024

Číslo BL (bezpečnostního

(bezpečnostníř listu): 50000727 Datum posledního vydání: -

Datum prvního vydání: 17.01.2024

Způsob provedení: Orálně

Metoda: Směrnice OECD 414 pro testování

Výsledek: Embryotoxické účinky a nepříznivé účinky na potomstvo byly zjištěny pouze při vysokých dávkách,

toxických pro matku

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.

Složky:

pethoxamid (ISO):

Hodnocení : Látka nebo směs nejsou klasifikovány jako škodlivé pro

specifické cílové orgány po jednorázové expozici.

2-ethylhexan-1-ol:

Hodnocení : Může způsobit podráždění dýchacích cest.

Alkoholy, C9-11-iso-, bohaté na C10, ethoxylované:

Hodnocení : Látka nebo směs nejsou klasifikovány jako škodlivé pro

specifické cílové orgány po jednorázové expozici.

Toxicita pro specifické cílové orgány - opakovaná expozice

Může způsobit poškození orgánů při prodloužené nebo opakované expozici.

Výrobek:

Hodnocení : Může způsobit poškození orgánů při prodloužené nebo

opakované expozici.

<u>Složky:</u>

pethoxamid (ISO):

Hodnocení : Látka nebo směs nejsou klasifikovány jako škodlivé pro

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



### SUCCESSOR® Tx

Verze 1.0

Datum revize: 17.01.2024

Číslo BL (bezpečnostního Datum posledního vydání: -

Datum prvního vydání: 17.01.2024

listu): 50000727

specifické cílové orgány, opakovaná expozice.

terbuthylazin (ISO):

Hodnocení : Může způsobit poškození orgánů při prodloužené nebo

opakované expozici.

ethan-1,2-diol:

Cesty expozice : Orálně Cílové orgány : Ledviny

Hodnocení : Látka nebo směs jsou klasifikovány jako škodlivé pro

specifické cílové orgány po opakované expozici, kategorie 2.

Alkoholy, C9-11-iso-, bohaté na C10, ethoxylované:

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:

pethoxamid (ISO):

Druh : Potkan

LOAEL : 36.2 mg/kg těl.hmot./den

Způsob provedení : Orálně - potrava

Doba expozice : 90 days

Metoda : Směrnice OECD 408 pro testování

Poznámky : Účinky mají omezenou toxikologickou významnost.

terbuthylazin (ISO):

Druh : Myš
NOEL : 2,97 mg/kg
Způsob provedení : Orálně
Doba expozice : 2 years

Druh : Potkan
NOEL : 0,35 mg/kg
Způsob provedení : Orálně
Doba expozice : 2 years

Druh : Psi NOEL : 0,4 mg/kg Způsob provedení : Orálně

Doba expozice : 1 year

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



### SUCCESSOR® Tx

Verze Datum revize: Číslo BL Datum posledního vydání: -

1.0 17.01.2024 (bezpečnostního Datum prvního vydání: 17.01.2024

listu): 50000727

Druh : Potkan NOAEL : 2,1 mg/kg Doba expozice : 90 d

Cílové orgány : Žádný specifický cílový orgán nebyl zaznamenán.

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 months

ethan-1,2-diol:

Druh : Potkan
NOAEL : 150 mg/kg
Způsob provedení : Orálně
Doba expozice : 12 months

Druh : Psi

NOAEL : > 2.200 - < 4.400 mg/kg

Způsob provedení : Kožní Doba expozice : 4 weeks

Metoda : Směrnice OECD 410 pro testování

dodecylbenzensulfonát vápenatý:

Druh : Potkan, samec a samice

NOAEL : 85 mg/kg LOAEL : 145 mg/kg Způsob provedení : Orálně Doba expozice : 9 Měsíce

Poznámky : Na základě údajů z podobných materiálů

Druh : Potkan, samčí (mužský)

LOAEL : 286 mg/kg Způsob provedení : Styk s kůží Doba expozice : 15 Dny

Poznámky : Na základě údajů z podobných materiálů

Druh : Potkan, samec a samice
NOAEL : 100 mg/kg těl.hmot./den
LOAEL : 200 mg/kg těl.hmot./den

Způsob provedení : Orálně - výživa žaludeční sondou

Doba expozice : 28 - 54 days

Metoda : Směrnice OECD 422 pro testování
Poznámky : Na základě údajů z podobných materiálů

2-ethylhexan-1-ol:

Druh : Potkan

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



### SUCCESSOR® Tx

Verze Datum revize: Číslo BL Datum posledního vydání: -

1.0 17.01.2024 (bezpečnostního Datum prvního vydání: 17.01.2024

listu): 50000727

: 250 mg/kg

Způsob provedení : Orálně

Doba expozice : 13 weeks

Metoda : Směrnice OECD 408 pro testování

#### Alkoholy, C9-11-iso-, bohaté na C10, ethoxylované:

Druh : Potkan
NOAEL : 80 mg/kg
Způsob provedení : Kožní
Doba expozice : 90 d

Druh : Potkan
NOAEL : 150 mg/kg
Způsob provedení : Orálně
Doba expozice : 90 d

### 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

Při požití a vniknutí do dýchacích cest může způsobit smrt.

#### Výrobek:

Při požití a vniknutí do dýchacích cest může způsobit smrt.

#### Složky:

#### pethoxamid (ISO):

Žádná klasifikace toxicity vdechováním

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

Při požití a vniknutí do dýchacích cest může způsobit smrt.

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



### SUCCESSOR® Tx

Verze 1.0 Datum revize: 17.01.2024

Číslo BL (bezpečnostního

Datum posledního vydání: -Datum prvního vydání: 17.01.2024

listu): 50000727

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.

Neurologické účinky

Složky:

pethoxamid (ISO):

Ve studiích na zvířatech nebyla pozorována neurotoxicita.

Další informace

Výrobek:

Poznámky : Údaje nejsou k dispozici

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.

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



### SUCCESSOR® Tx

Verze 1.0 Datum revize: 17.01.2024

Číslo BL (bezpečnostního

listu): 50000727 Datum posledního vydání: -

Datum prvního vydání: 17.01.2024

### **ODDÍL 12: Ekologické informace**

#### 12.1 Toxicita

Výrobek:

Toxicita pro dafnie a jiné

vodní bezobratlé

EC50 (Daphnia magna (perloočka velká)): 4,59 mg/l

Doba expozice: 48 h

Toxicita pro řasy/vodní

rostliny

IC50 (Pseudokirchneriella subcapitata (zelené řasy)): 38,9

mg/l

Doba expozice: 72 h

NOEC (lemna gibba (okřehek)): 0.5 μg/l

Doba expozice: 7 d

ErC50 (lemna gibba (okřehek)): 33.3 µg/l

Doba expozice: 7 d

Toxicita pro suchozemské

organismy

LD50: > 209 µg/včela

Doba expozice: 48 h

Cílový ukazatel: Akutní orální toxicita

Druh: Apis mellifera (včely)

LD50: > 800 µg/včela Doba expozice: 48 h

Cílový ukazatel: Akutní toxicita při styku s látkou

Druh: Apis mellifera (včely)

Ekotoxikologické hodnocení

Akutní toxicita pro vodní

prostředí

Vysoce toxický pro vodní organismy.

Chronická toxicita pro vodní

prostředí

: Vysoce toxický pro vodní organismy, s dlouhodobými účinky.

#### Složky:

pethoxamid (ISO):

Toxicita pro ryby : LC50 (Oncorhynchus mykiss (pstruh duhový)): 2,2 mg/l

Doba expozice: 96 h

Metoda: Směrnice OECD 203 pro testování

NOEC (Oncorhynchus mykiss (pstruh duhový)): 1,7 mg/l

Doba expozice: 96 h

Metoda: Směrnice OECD 203 pro testování

LC50 (Lepomis macrochirus (Ryba slunečnice pestrá)): 6,6

mg/l

Doba expozice: 96 h

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



### SUCCESSOR® Tx

Verze 1.0 Datum revize: 17.01.2024

Číslo BL (bezpečnostního

listu): 50000727 Datum posledního vydání: -

Datum prvního vydání: 17.01.2024

Toxicita pro dafnie a jiné

vodní bezobratlé

EC50 (Daphnia magna (perloočka velká)): 20 - 25 mg/l

Doba expozice: 48 h

Metoda: Směrnice OECD 202 pro testování

SLP: ano

NOEC (Daphnia magna (perloočka velká)): 17 mg/l

Doba expozice: 48 h

Metoda: Směrnice OECD 202 pro testování

SLP: ano

Toxicita pro řasy/vodní

rostliny

EC50 (Selenastrum capricornutum(zelená řasa)): 0,00195

mg/l

Doba expozice: 72 h

EbC50 (Lemna minor (okřehek)): 0,0079 mg/l

Doba expozice: 14 d

SLP: ano

ErC50 (Lemna minor (okřehek)): 0,018 mg/l

Doba expozice: 14 d

SLP: ano

ErC50 (Pseudokirchneriella subcapitata (zelené řasy)): 0,004

mg/l

Doba expozice: 120 h Typ testu: statický test

NOEC (Pseudokirchneriella subcapitata (zelené řasy)): 0,0012

mg/l

Doba expozice: 120 h Typ testu: statický test

M-faktor (Akutní toxicita pro

vodní prostředí)

100

Toxicita pro mikroorganismy : EC50 (Anabaena flos-aquae (cyanobakterie)): 9,4 mg/l

Doba expozice: 96 h

Toxicita pro ryby (Chronická

toxicita)

: NOEC: 1,1 mg/l

Doba expozice: 28 d

Druh: Oncorhynchus mykiss (pstruh duhový)

Toxicita pro dafnie a jiné vodní bezobratlé (Chronická

toxicita)

NOEC: 2,8 mg/l Doba expozice: 21 d

Druh: Daphnia magna (perloočka velká)

M-faktor (Chronická toxicita

pro vodní prostředí)

100

Toxicita pro půdní organismy : LC50: 527 mg/kg

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



### SUCCESSOR® Tx

Verze 1.0 Datum revize: 17.01.2024

Číslo BL (bezpečnostního

listu): 50000727 Datum posledního vydání: -

Datum prvního vydání: 17.01.2024

Doba expozice: 14 d

Druh: Eisenia fetida (dešťovky)

Metoda: Směrnice OECD 216 pro testování

Poznámky: Žádný významný nepříznivý vliv na mineralizaci

dusíku.

Metoda: Směrnice OECD 217 pro testování

Poznámky: Žádný významný nepříznivý vliv na mineralizaci

uhlíku.

Toxicita pro suchozemské

organismy

LD50: 84.4 -120.5

Cílový ukazatel: Akutní orální toxicita

Druh: Apis mellifera (včely)

LD50: > 200 µg/bee

Cílový ukazatel: Akutní toxicita při styku s látkou

Druh: Apis mellifera (včely)

LD50: cca. 1.500 - 2.100 mg/kg Druh: Colinus virginianus (Křepelka)

Metoda: EPA OPP 71-1

terbuthylazin (ISO):

Toxicita pro ryby : LC50 (Oncorhynchus mykiss (pstruh duhový)): 2,2 mg/l

Doba expozice: 96 h

Toxicita pro dafnie a jiné

vodní bezobratlé

: LC50 (Daphnia (Dafnie)): 69,3 mg/l

Doba expozice: 48 h

Toxicita pro řasy/vodní

rostliny

EC50 (Pseudokirchneriella subcapitata): 0,012 mg/l

Doba expozice: 72 h

EC50 (Lemna gibba (Okřehek hrbatý)): 0,0128 mg/l

Doba expozice: 14 d

EC50 (Microcystis aeruginosa (Bakterie)): 0,102 mg/l

Doba expozice: 72 h

M-faktor (Akutní toxicita pro

vodní prostředí)

10

Toxicita pro ryby (Chronická

toxicita)

NOEC: 0,09 mg/l

Doba expozice: 21 d

Druh: Oncorhynchus mykiss (pstruh duhový)

Toxicita pro dafnie a jiné

vodní bezobratlé (Chronická

NOEC: 0,019 mg/l Doba expozice: 21 d

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



#### SUCCESSOR® Tx

Verze 1.0 Datum revize: 17.01.2024

Číslo BL (bezpečnostního

Datum posledního vydání: -Datum prvního vydání: 17.01.2024

listu): 50000727

toxicita)

Druh: Daphnia magna (perloočka velká)

M-faktor (Chronická toxicita

pro vodní prostředí)

10

Toxicita pro půdní organismy :

LC50: > 141,7 mg/kg Doba expozice: 14 d

Druh: Eisenia fetida (dešťovky)

Toxicita pro suchozemské

organismy

LD50: 1.236 mg/kg

Druh: Colinus virginianus (Křepelka)

LD50: > 22.6 µg/bee

Cílový ukazateľ: Akutní orální toxicita

Druh: Apis mellifera (včely)

LD50:  $> 32 \mu g/bee$ 

Cílový ukazatel: Akutní toxicita při styku s látkou

Druh: Apis mellifera (včely)

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 mg/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

ethan-1,2-diol:

Toxicita pro ryby : LC50 (Pimephales promelas (střevle)): > 72.860 mg/l

Doba expozice: 96 h

Toxicita pro dafnie a jiné

vodní bezobratlé

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

Doba expozice: 48 h

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



## SUCCESSOR® Tx

Verze 1.0 Datum revize: 17.01.2024

Číslo BL (bezpečnostního

listu): 50000727 Datum posledního vydání: -

Datum prvního vydání: 17.01.2024

Metoda: Směrnice OECD 202 pro testování

Toxicita pro řasy/vodní

rostliny

: IC50 (Pseudokirchneriella subcapitata (zelené řasy)): 10.940

mg/l

Doba expozice: 96 h

Toxicita pro mikroorganismy : (kal aktivovaný): > 1.995 mg/l

Doba expozice: 30 min Metoda: ISO 8192

Toxicita pro ryby (Chronická

toxicita)

1.500 mg/l

Doba expozice: 28 d

Druh: Menidia peninsulae (Ryba)

Toxicita pro dafnie a jiné vodní bezobratlé (Chronická

toxicita)

33.911 mg/l

Doba expozice: 21 d

Druh: Daphnia magna (perloočka velká)

dodecylbenzensulfonát vápenatý:

Toxicita pro ryby : LC50 (Danio rerio (danio pruhované)): 10 mg/l

Doba expozice: 96 h

Metoda: Směrnice OECD 203 pro testování

Poznámky: Na základě údajů z podobných materiálů

LC50 (Pimephales promelas (střevle)): 4,6 mg/l

Doba expozice: 96 h

Poznámky: Na základě údajů z podobných materiálů

Toxicita pro dafnie a jiné

vodní bezobratlé

EC50 (Daphnia magna (perloočka velká)): 3,5 mg/l

Doba expozice: 48 h

Metoda: Směrnice OECD 202 pro testování

Poznámky: Na základě údajů z podobných materiálů

Toxicita pro řasy/vodní

rostliny

NOEC (Pseudokirchneriella subcapitata (zelené řasy)): 7,9

mg/l

Doba expozice: 72 h

Metoda: Směrnice OECD 201 pro testování

Poznámky: Na základě údajů z podobných materiálů

EC50 (Pseudokirchneriella subcapitata (zelené řasy)): 65,4

mg/l

Doba expozice: 72 h

Metoda: Směrnice OECD 201 pro testování

Poznámky: Na základě údajů z podobných materiálů

Toxicita pro mikroorganismy : EC50 (kal aktivovaný): 500 mg/l

Doba expozice: 3 h

Metoda: Směrnice OECD 209 pro testování

Toxicita pro dafnie a jiné : NOEC: 1,65 mg/l

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



## **SUCCESSOR® Tx**

Verze 1.0 Datum revize: 17.01.2024

Číslo BL (bezpečnostního

listu): 50000727 Datum posledního vydání: -

Datum prvního vydání: 17.01.2024

vodní bezobratlé (Chronická

toxicita)

Doba expozice: 21 d

Druh: Daphnia magna (perloočka velká)

Poznámky: Na základě údajů z podobných materiálů

NOEC: 1,18 mg/l Doba expozice: 21 d

Druh: Daphnia magna (perloočka velká)

Poznámky: Na základě údajů z podobných materiálů

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: 1.356 mg/kg

Doba expozice: 14 d

Druh: Colinus virginianus (Křepelka) Metoda: Směrnice OECD 223 pro testování

Ekotoxikologické hodnocení

Chronická toxicita pro vodní

prostředí

Může vyvolat dlouhodobé škodlivé účinky pro vodní

organismy.

Tristyrylfenol ethoxyláty:

Toxicita pro ryby : LC50 (Brachydanio rerio (danio pruhované)): 21 mg/l

Doba expozice: 96 h

Metoda: Směrnice OECD 203 pro testování

Toxicita pro mikroorganismy

Poznámky: Údaje nejsou k dispozici

2-ethylhexan-1-ol:

Toxicita pro ryby : LC50 (Leuciscus idus (Jesen zlatý)): 17,1 - 28,2 mg/l

Doba expozice: 96 h

Toxicita pro dafnie a jiné

vodní bezobratlé

EC50 (Daphnia magna (perloočka velká)): 39 mg/l

Doba expozice: 48 h

Toxicita pro řasy/vodní

rostliny

EC10 (Desmodesmus subspicatus (zelené řasy)): 3,2 mg/l

Doba expozice: 72 h

EC50 (Desmodesmus subspicatus (zelené řasy)): 11,5 mg/l

Doba expozice: 72 h

Toxicita pro mikroorganismy : EC50 (Anabaena flos-aquae (cyanobakterie)): 16,6 mg/l

Doba expozice: 72 h

Alkoholy, C9-11-iso-, bohaté na C10, ethoxylované:

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



## SUCCESSOR® Tx

Verze 1.0 Datum revize: 17.01.2024

Číslo BL (bezpečnostního

(bezpecnostnir listu): 50000727 Datum posledního vydání: -

Datum prvního vydání: 17.01.2024

Toxicita pro ryby

: LC50 (Oncorhynchus mykiss (pstruh duhový)): 8,5 mg/l

Doba expozice: 96 h

naftalen:

Toxicita pro ryby

LC50 (Oncorhynchus mykiss (pstruh duhový)): 1,6 mg/l

Doba expozice: 96 h

Metoda: Směrnice OECD 203 pro testování

Toxicita pro dafnie a jiné

vodní bezobratlé

: EC50 (Daphnia magna (perloočka velká)): 2,16 mg/l

Doba expozice: 48 h

Metoda: Směrnice OECD 202 pro testování

Toxicita pro řasy/vodní

rostliny

EC50 (Skeletonema costatum (Mořské řasy)): 0,4 - 0,5 mg/l

Doba expozice: 72 h

M-faktor (Akutní toxicita pro

vodní prostředí)

: 1

Toxicita pro mikroorganismy : IC50 (Bakterie): 29 mg/l

Doba expozice: 24 h

Toxicita pro ryby (Chronická

toxicita)

NOEC: 0,37 mg/l

Doba expozice: 40 d

Druh: Oncorhynchus kisutch (losos kisuč)

Toxicita pro dafnie a jiné vodní bezobratlé (Chronická

toxicita)

NOEC: 0,59 mg/l Doba expozice: 125 d

Druh: Daphnia pulex (hrotnatka obecná)

M-faktor (Chronická toxicita

pro vodní prostředí)

1

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

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



## SUCCESSOR® Tx

Verze 1.0 Datum revize: 17.01.2024

Číslo BL (bezpečnostního

listu): 50000727 tního Da

Datum posledního vydání: -

Datum prvního vydání: 17.01.2024

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:

pethoxamid (ISO):

Biologická odbouratelnost : Poznámky: Látka nesnadno biologicky odbouratelná.

terbuthylazin (ISO):

Biologická odbouratelnost : Poznámky: Látka nesnadno biologicky odbouratelná.

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

Biologická odbouratelnost : Výsledek: Látka snadno biologicky odbouratelná.

Biologické odbourávání: 58,6 %

Doba expozice: 28 d

Metoda: Směrnice OECD 301F pro testování

Poznámky: Na základě údajů z podobných materiálů

ethan-1,2-diol:

Biologická odbouratelnost : Výsledek: Látka snadno biologicky odbouratelná.

Biologické odbourávání: 90 - 100 %

Doba expozice: 10 d

Metoda: Směrnice OECD 301 A pro testování

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



## SUCCESSOR® Tx

Verze 1.0 Datum revize: 17.01.2024

Číslo BL (bezpečnostního

ečnostního D

listu): 50000727 Datum posledního vydání: -

Datum prvního vydání: 17.01.2024

#### dodecylbenzensulfonát vápenatý:

Biologická odbouratelnost

Výsledek: Látka snadno biologicky odbouratelná. Metoda: Směrnice OECD 301E pro testování

Tristyrylfenol ethoxyláty:

Biologická odbouratelnost

Výsledek: Látka nesnadno biologicky odbouratelná.

Biologické odbourávání: 8 %

Doba expozice: 28 d

Metoda: Směrnice OECD 301 pro testování

2-ethylhexan-1-ol:

Biologická odbouratelnost

Výsledek: Látka snadno biologicky odbouratelná.

Alkoholy, C9-11-iso-, bohaté na C10, ethoxylované:

Biologická odbouratelnost

: Výsledek: Látka snadno biologicky odbouratelná.

naftalen:

Biologická odbouratelnost

Výsledek: Z podstaty produktu vyplývá, že je biologicky

odbouratelný.

Biologické odbourávání: 67 %

Doba expozice: 12 d

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 : Poznámky: O výrobku nejsou k dispozici žádné údaje.

Složky:

pethoxamid (ISO):

Bioakumulace : Poznámky: Bioakumulace je nepravděpodobná.

Rozdělovací koeficient: n-

log Pow: 2,96 (20 °C)

oktanol/voda

pH: 5

terbuthylazin (ISO):

Bioakumulace : Poznámky: Bioakumulace je nepravděpodobná.

Rozdělovací koeficient: n-

oktanol/voda

log Pow: 3,4 (25 °C)

41 / 51

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



## SUCCESSOR® Tx

Verze 1.0 Datum revize: 17.01.2024

Číslo BL (bezpečnostního

ostního Da

listu): 50000727 Datum posledního vydání: -

Datum prvního vydání: 17.01.2024

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

Bioakumulace : Poznámky: Výrobek/látka má potenciál bioakumulace.

Rozdělovací koeficient: n-

oktanol/voda

log Pow: 3,72 Metoda: QSAR

ethan-1,2-diol:

Rozdělovací koeficient: n-

oktanol/voda

log Pow: -1,36

dodecylbenzensulfonát vápenatý:

Bioakumulace : Druh: Ryba

Biokoncentrační faktor (BCF): 70,79

Metoda: QSAR

Rozdělovací koeficient: n-

oktanol/voda

log Pow: 4,77 (25 °C)

Tristyrylfenol ethoxyláty:

Rozdělovací koeficient: n-

oktanol/voda

Poznámky: Údaje nejsou k dispozici

2-ethylhexan-1-ol:

Rozdělovací koeficient: n-

oktanol/voda

log Pow: 2,9 (25 °C)

naftalen:

Bioakumulace : Druh: Cyprinus carpio (kapr)

Biokoncentrační faktor (BCF): 168

Rozdělovací koeficient: n-

oktanol/voda

log Pow: 3,7

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,

his akumulativaí ani taviakau (DDT)

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

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



#### SUCCESSOR® Tx

Verze 1.0 Datum revize: 17.01.2024

Číslo BL (bezpečnostního

listu): 50000727 Datum posledního vydání: -

Datum prvního vydání: 17.01.2024

#### 12.4 Mobilita v půdě

Výrobek:

Distribuce mezi složkami životního prostředí

: Poznámky: O výrobku nejsou k dispozici žádné údaje.

Složky:

pethoxamid (ISO):

Distribuce mezi složkami životního prostředí

: Poznámky: Středně mobilní v půdách

Stabilita v půdě

terbuthylazin (ISO):

Distribuce mezi složkami

životního prostředí

: Poznámky: nemobilní

Stabilita v půdě

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.

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

## 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.

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



## SUCCESSOR® Tx

Verze 1.0 Datum revize: 17.01.2024

Číslo BL (bezpečnostního

Datum posledního vydání: -Datum prvního vydání: 17.01.2024

listu): 50000727

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, 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

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.

(Pethoxamid, Terbuthylazin, ALKYL(C3-C6)BENZENY)

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

(Pethoxamid, Terbuthylazin, ALKYL(C3-C6)BENZENY)

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

(Pethoxamid, Terbuthylazin, ALKYL(C3-C6)BENZENY)

IMDG : ENVIRONMENTALLY HAZARDOUS SUBSTANCE, LIQUID,

N.O.S.

(Pethoxamid, Terbuthylazin, ALKYL(C3-C6)BENZENY)

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

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



## SUCCESSOR® Tx

Verze 1.0 Datum revize: 17.01.2024

Číslo BL (bezpečnostního

Datum posledního vydání: -

Datum prvního vydání: 17.01.2024

listu): 50000727

(Pethoxamid, Terbuthylazin, ALKYL(C3-C6)BENZENY)

Vedlejší rizika

## 14.3 Třída/ třídy nebezpečnosti pro přepravu

Třída

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

nebezpechosu \*\*\*\*

Štítky : 9

ADR

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

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

IATA (Cestující)

Pokyny pro balení (letadlo : 964

pro osobní dopravu)

Pokyny pro balení (LQ) : Y964

45 / 51

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



#### SUCCESSOR® Tx

Verze 1.0 Datum revize: 17.01.2024

Číslo BL (bezpečnostního

listu): 50000727 Datum posledního vydání: -

Datum prvního vydání: 17.01.2024

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.

## **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 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)

: naftalen

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



#### SUCCESSOR® Tx

Verze 1.0 Datum revize: 17.01.2024

Číslo BL (bezpečnostního

listu): 50000727 Datum posledního vydání: -

Nevztahuje se

Datum prvního vydání: 17.01.2024

Nařízení Evropského parlamentu a Rady (ES) č.

649/2012 o vývozu a dovozu nebezpečných chemických

látek

REACH - Seznam látek podléhajících povolení (Příloha

XIV)

ní (Příloha : 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

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 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 92/85/ES o zlepšení bezpečnosti a ochrany zdraví při práci zaměstnankyň těhotných či po porodu 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

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



#### SUCCESSOR® Tx

Verze 1.0 Datum revize: 17.01.2024

Číslo BL (bezpečnostního

Datum posledního vydání: -

Datum prvního vydání: 17.01.2024

listu): 50000727

při práci, v platném znění

Zákon č. 541/2020 Sb., o odpadech

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.

2-CHLORO-N-(2-ETHOXYETHYL)-N-(2-METHYL-1-

PHENYLPROP-1-ENYL)ACETAMIDE

terbuthylazin (ISO)

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

H228 : Hořlavá tuhá látka. 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.
H332 : Zdraví škodlivý při vdechování.

H335 : Může způsobit podráždění dýchacích cest.

H351 : Podezření na vyvolání rakoviny.

H373 : Může způsobit poškození orgánů při prodloužené nebo

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



## SUCCESSOR® Tx

Verze Datum revize: Číslo BL Datum posledního vydání: 1.0 17.01.2024 (bezpečnostního Datum prvního vydání: 17.01.2024

listu):

50000727

opakované expozici.

H373 : Může způsobit poškození orgánů při prodloužené nebo

opakované expozici požitím.

H400 : Vysoce toxický pro vodní organismy.

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

H411 : Toxický pro vodní organismy, s dlouhodobými účinky.
H412 : Škodlivý pro vodní organismy, s dlouhodobými účinky.
H413 : Může vyvolat dlouhodobé škodlivé účinky pro vodní

organismy.

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

Carc. : Karcinogenita

Eye Dam. : Vážné poškození očí
Eye Irrit. : Podráždění očí
Flam. Sol. : Hořlavé tuhé látky
Skin Irrit. : Dráždivost pro kůži
Skin Sens. : Senzibilizace kůže

STOT RE : Toxicita pro specifické cílové orgány - opakovaná expozice STOT SE : Toxicita pro specifické cílové orgány - jednorázová expozice 2000/39/EC : Směrnice Komise 2000/39/ES o stanovení prvního seznamu

směrných limitních hodnot expozice na pracovišti

2017/164/EU : Europa. Směrnice Komise 2017/164/EU kterou se stanoví

čtvrtý seznam směrných limitních hodnot expozice na

pracovišti

91/322/EEC : Směrnice Komise 91/322/EHS o stanovení směrných limitních

hodnot

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

2000/39/EC / TWA : Limitní hodnota - osmi hodin
2000/39/EC / STEL : Limitní krátkodobé expozici
2017/164/EU / TWA : Limitní hodnota - osmi hodin
91/322/EEC / TWA : Limitní hodnota - osmi hodin
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, 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

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



## SUCCESSOR® Tx

Verze 1.0 Datum revize: 17.01.2024

Číslo BL

(bezpečnostního listu): 50000727 Datum posledního vydání: -

Datum prvního vydání: 17.01.2024

Dunnan Islanifilana

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 smėsi:		Proces klasifikace:
Acute Tox. 4	H302	Na základě technických údajů o výrobku nebo jeho hodnocení
Eye Irrit. 2	H319	Na základě technických údajů o výrobku nebo jeho hodnocení
STOT RE 2	H373	Na základě technických údajů o výrobku nebo jeho hodnocení
Asp. Tox. 1	H304	Na základě technických údajů o výrobku nebo jeho hodnocení
Aquatic Acute 1	H400	Na základě technických údajů o výrobku nebo jeho hodnocení
Aquatic Chronic 1	H410	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



# **SUCCESSOR® Tx**

Verze 1.0 Datum revize: 17.01.2024

Číslo BL (bezpečnostního

listu): 50000727 Datum posledního vydání: -

Datum prvního vydání: 17.01.2024

## <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