v skladu z Uredbo (ES) št. 1907/2006, kot je bila spremenjena z Uredbo Komisije (EU) 2020/878



#### **CORAGEN®**

Verzija 1.1

Datum revizije: Številka 07.11.2024 varnostnega lista: Datum zadnje izdaje: 10.09.2024 Datum prve izdaje: 10.09.2024

50000015

# ODDELEK 1: Identifikacija snovi/zmesi in družbe/podjetja

1.1 Identifikator izdelka

Ime proizvoda **CORAGEN®** 

Druga sredstva za identifikacijo

Koda proizvoda 50000015

Enolični Identifikator Formule : TAYW-M2TA-5N4P-4CN5

(UFI)

1.2 Pomembne identificirane uporabe snovi ali zmesi in odsvetovane uporabe

Uporaba snovi/zmesi Lahko se uporablja samo kot insekticid.

Priporočene omejitve

uporabe

Uporabljajte, kot je priporočeno na etiketi.

Samo za poklicne uporabnike.

#### 1.3 Podatki o proizvajalcu ali dobavitelju

Naslov dobavitelja FMC Agricultural Solutions A/S

> Thyborønvej 78 DK-7673 Harboøre

Danska

Telefon: +45 9690 9690 Telefaks: +45 9690 9691

Elektronski naslov (pristojna oseba): SDS-Info@fmc.com .

#### 1.4 Telefonska številka za nujne primere

Za izpuste, požar, razlitje ali nesreče pokličite: Slovenija: +(386)-18888016 (CHEMTREC)

Nujna medicinska pomoč: Slovenija: +(386) 41 650 500

V primeru nezgode pokličemo Center za obveščanje na tel.

številko 112

v skladu z Uredbo (ES) št. 1907/2006, kot je bila spremenjena z Uredbo Komisije (EU) 2020/878



#### **CORAGEN®**

Verzija 1.1 Datum revizije: 07.11.2024

Številka varnostnega lista: Datum zadnje izdaje: 10.09.2024 Datum prve izdaje: 10.09.2024

50000015

#### **ODDELEK 2: Določitev nevarnosti**

#### 2.1 Razvrstitev snovi ali zmesi

Razvrstitev (UREDBA (ES) št. 1272/2008)

Kratkotrajna (akutna) nevarnost za vodno

okolje, Kategorija 1

H400: Zelo strupeno za vodne organizme.

Dolgotrajna (kronična) nevarnost za

vodno okolje, Kategorija 1

H410: Zelo strupeno za vodne organizme, z

dolgotrajnimi učinki.

#### 2.2 Elementi etikete

Etiketiranje (UREDBA (ES) št. 1272/2008)

Piktogrami za nevarnost

\*\*\*

Opozorilna beseda : Pozor

Stavki o nevarnosti : H410 Zelo strupeno za vodne organizme, z dolgotrajnimi

učinki.

Previdnostni stavki : Preprečevanje:

P273 Preprečiti sproščanje v okolje.

P280 Nositi zaščitne rokavice/ zaščitno obleko.

Odziv:

P391 Prestreči razlito tekočino.

Odstranjevanje:

P501 Vsebino/posodo odstranite kot nevarne odpadke v

skladu z lokalnimi predpisi.

Dodatno označevanje

EUH208 Vsebuje reakcijska zmes 5-kloro-2-metil-2h-izotiazol-3-ona in 2-metil-2h-

izotiazol-3-ona (3:1). Lahko povzroči alergijski odziv.

EUH401 Da bi preprečili tveganja za ljudi in okolje, ravnajte v skladu z navodili za

uporabo.

Za posebne stavke (SP) in varnostne intervale glejte etiketo.

#### 2.3 Druge nevarnosti

Snov/mešanica ne vsebuje komponent, ki so obstojne, bioakumulacijske in strupene (PBT) ali izredno obstojne in zelo bioakumulacijske (vPvB) v koncentracijah 0,1% ali več.

v skladu z Uredbo (ES) št. 1907/2006, kot je bila spremenjena z Uredbo Komisije (EU) 2020/878



# **CORAGEN®**

Verzija Datum revizije: Številka Datum zadnje izdaje: 10.09.2024 1.1 07.11.2024 varnostnega lista: Datum prve izdaje: 10.09.2024

50000015

Ekološki podatki: Snov/zmes ne vsebuje sestavin, ki bi glede na člen 57(f) Uredbe REACH ali Delegirano uredbo Komisije (EU) 2017/2100 ali Uredbo Komisije (EU) 2018/605 vsebovale lastnosti endokrinih motilcev na ravni 0,1 % ali višje.

Toksikološki podatki: Snov/zmes ne vsebuje sestavin, ki bi glede na člen 57(f) Uredbe REACH ali Delegirano uredbo Komisije (EU) 2017/2100 ali Uredbo Komisije (EU) 2018/605 vsebovale lastnosti endokrinih motilcev na ravni 0,1 % ali višje.

# ODDELEK 3: Sestava/podatki o sestavinah

#### 3.2 Zmesi

#### Sestavine

Kemijsko ime	Št. CAS št. ES Indeks-št. Registracijska številka	Razvrstitev	Koncentracija (% w/w)
Chlorantraniliprole	500008-45-7	Aquatic Acute 1; H400 Aquatic Chronic 1; H410 ———— M-faktor (Akutna strupenost za vodno okolje): 10 M-faktor (Kronična strupenost za vodno okolje): 10	>= 10 - < 20
reakcijska zmes 5-kloro-2-metil- 2h-izotiazol-3-ona in 2-metil-2h- izotiazol-3-ona (3:1)	55965-84-9 613-167-00-5	Acute Tox. 3; H301 Acute Tox. 2; H330 Acute Tox. 2; H310 Skin Corr. 1C; H314 Eye Dam. 1; H318 Skin Sens. 1A; H317 Aquatic Acute 1; H400 Aquatic Chronic 1; H410 EUH071  M-faktor (Akutna strupenost za vodno okolje): 100 M-faktor (Kronična strupenost za vodno okolje): 100	>= 0,0002 - < 0,0015

v skladu z Uredbo (ES) št. 1907/2006, kot je bila spremenjena z Uredbo Komisije (EU) 2020/878



### **CORAGEN®**

Verzija	Datum revizije:	Številka	Datum zadnje izdaje: 10.09.2024
1.1	07.11.2024	varnostnega lista:	Datum prve izdaje: 10.09.2024
		50000015	

posebne mejne koncentracije Skin Corr. 1C; H314 >= 0,6 % Skin Irrit. 2; H315 0,06 - < 0,6 % Eye Irrit. 2; H319 0,06 - < 0,6 % Skin Sens. 1A; H317 >= 0,0015 % Eye Dam. 1; H318 >= 0,6 % Ocena akutne strupenosti Akutna oralna strupenost: 200 mg/kg Akutna strupenost pri vdihavanju (prah/meglica): 0,33 mg/l Akutna dermalna strupenost: 87 mg/kg

Za razlago kratic glej oddelek 16.

### ODDELEK 4: Ukrepi za prvo pomoč

# 4.1 Opis ukrepov za prvo pomoč

Splošni nasveti : Poškodovanca umaknite na varno.

Pokažite ta varnostni list lečečemu zdravniku.

Ne pustiti ponesrečenca brez oskrbe.

Pri nudenju prve pomoči upoštevaj samozaščito

Izogibati se vdihavanju, zaužitju ter stiku s kožo in očmi.

Pri vdihavanju : Umaknite se na svež zrak.

Pri nezavesti namestite v bočni položaj in pokličite zdravnika. Če občutite kakršno koli nelagodje, se takoj umaknite iz izpostavljenosti. Če se pojavijo simptomi, takoj poiščite

zdravniško pomoč.

Pri stiku s kožo : Ob stiku z oblačili sleči oblačila.

Ob stiku s kožo temeljito izprati z vodo. Umijte/operite z milom in obilo vode.

Če se draženje razvije in ne preneha, takoj poiskati

zdravniško pomoč.

v skladu z Uredbo (ES) št. 1907/2006, kot je bila spremenjena z Uredbo Komisije (EU) 2020/878



### **CORAGEN®**

Verzija Datum revizije: Številka Datum zadnje izdaje: 10.09.2024 1.1 07.11.2024 varnostnega lista: Datum prve izdaje: 10.09.2024

50000015

Pri stiku z očmi : Preventivno oplaknite oči z vodo.

Odstraniti kontaktne leče. Zaščitite nepoškodovano oko.

Med izpiranjem naj bo oko na široko odprto.

Pri dolgotrajnem draženju oči poiščite zdravnika-specialista.

Pri zaužitju : Dihalne poti morajo biti prehodne.

Ne dajajte mleka ali alkoholnih pijač.

Nikoli ne dajajte nezavestni osebi nicesar peroralno (v usta).

Če simptomi ne izginejo, pokličite zdravnika. Ne povzročajte bruhanja brez navodil zdravnika.

#### 4.2 Najpomembnejši simptomi in učinki, akutni in zapozneli

Nobena znana.

#### 4.3 Navedba kakršne koli takojšnje medicinske oskrbe in posebnega zdravljenja

Zdravljenje : Simptomatsko zdravljenje.

Ob zaužitju je potrebna takojšnja zdravniška pomoč.

#### **ODDELEK 5: Protipožarni ukrepi**

### 5.1 Sredstva za gašenje

Ustrezna sredstva za

gašenje

: Suha kemikalija, CO2, vodni razpršilec ali običajna pena.

Uporabljajte gasilne ukrepe, ki so primerni lokalnim

okoliščinam in bližnjemu okolju.

Neustrezna sredstva za

gašenje

Zelo voluminozen vodni curek

Razlitega materiala ne trosite z vodnimi curki pod visokim

pritiskom.

### 5.2 Posebne nevarnosti v zvezi s snovjo ali zmesjo

Specifične nevarnosti med

gašenjem

: Preprečite, da odtoki iz gašenja požarov pridejo v kanalizacijo

ali vodne poti.

Nevarni proizvodi

izgorevanja

Požar lahko povzroči dražeče, jedke in/ali strupene pline.

Dušikovi oksidi (NOx)

ogljikova oksida Bromove spojine Klorove spojine Vodikov cianid Vodikov klorid

#### 5.3 Nasvet za gasilce

Posebna zaščitna oprema za :

gasilce

Gasilci morajo nositi zaščitno obleko in neodvisen dihalni

aparat.

Specifične metode gašenja

požara

Nepoškodovane posode odstranite iz območja požara, če je to

varno.

Uporabiti razpršen vodni curek za hlajenje popolnoma zaprtih

v skladu z Uredbo (ES) št. 1907/2006, kot je bila spremenjena z Uredbo Komisije (EU) 2020/878



### **CORAGEN®**

Verzija 1.1

Datum revizije: 07.11.2024

Številka varnostnega lista:

Datum zadnje izdaje: 10.09.2024 Datum prve izdaje: 10.09.2024

50000015

posod.

Uporabljajte gasilne ukrepe, ki so primerni lokalnim Dodatne informacije

okoliščinam in bližnjemu okolju.

Ločeno zbirajte kontaminirano vodo, uporabljeno za gašenje

požara. Ne smete je odvajati v kanalizacijo.

Ostanke po požaru in kontaminirano vodo za gašenje požara

je treba varno odstraniti v skladu z lokalnimi uredbami.

# **ODDELEK 6: Ukrepi ob nenamernih izpustih**

#### 6.1 Osebni varnostni ukrepi, zaščitna oprema in postopki v sili

Osebni varnostni ukrepi Evakuirajte osebje v varno področje.

Ne dotikajte se ali hodite po razlitem materialu. Če to lahko varno storite, zaustavite puščanje. Uporabljajte osebno varovalno opremo.

Nikoli ne vračajte razlitega materiala v originalnih vsebnikih za

ponovno uporabo.

Kontaminirano območje ustrezno označiti in preprečiti dostop

nepooblaščenim osebam.

Posreduje lahko samo usposobljeno osebje, opremljeno z

ustrezno zaščitno opremo.

6.2 Okoljevarstveni ukrepi

Okoljevarstveni ukrepi Preprečite, da proizvod pride v kanalizacijo.

> Preprečite nadaljnje puščanje ali izpust/razliv, če je to varno. Če proizvod kontaminira reke in jezera ali kanalizacijo,

obvestite o tem pristojne organe oblasti.

6.3 Metode in materiali za zadrževanje in čiščenje

Metode čiščenja Absorbirajte z inertnim vpojnim materialom (npr. peskom,

silikagelom, vezivom za kisline, univerzalnim vezivom,

žaganjem).

Z lopato naložite v primeren odlagalni vsebnik.

Temeljito očistite kontaminirano površino.

Tla in predmete, onesnažene s to snovjo/pripravkom, očistiti z

obilo vode.

6.4 Sklicevanje na druge oddelke

Glejte odseke: 7, 8, 11, 12 in 13.

### ODDELEK 7: Ravnanje in skladiščenje

#### 7.1 Varnostni ukrepi za varno ravnanje

Navodilo za varno rokovanje : Za osebno zaščito glejte oddelek 8.

Izognite se tvorbi delcev, ki se jih da vdihniti.

v skladu z Uredbo (ES) št. 1907/2006, kot je bila spremenjena z Uredbo Komisije (EU) 2020/878



#### **CORAGEN®**

Verzija 1.1 Datum revizije: 07.11.2024

Številka varnostnega lista:

Datum zadnje izdaje: 10.09.2024 Datum prve izdaje: 10.09.2024

50000015

Izpiralno vodo odstranite v skladu z lokalnimi in nacionalnimi

predpisi.

Na prodročju uporabe naj bo prepovedano kaditi, jesti in piti.

Navodila za varstvo pred požarom in eksplozijo

Normalni ukrepi za preventivno požarno varnost.

Higienski ukrepi : Izogibajte se stiku s kožo, očmi in oblačili. Izdelek naj

uporablja samo osebje, ki je temeljito poučeno o ravnanju z njim. Roke si umivajte pred odmori in takoj po rokovanju s proizvodom. Kontamnirana obleka ne bi smela biti dovoljena zunaj delovnega okolja. Ne vdihavajte aerosola. Odstranite in operite kontaminirana oblačila in rokavice, vključno notranjost,

pred ponovno uporabo.

#### 7.2 Pogoji za varno skladiščenje, vključno z nezdružljivostjo

Zahteve glede skladinih prostorov in posod

Shranjujte/skladiščite na mestu, ki je dostopno samo pooblaščenim osebam. Hranite/skladiščite v originalnem vsebniku. Posoda naj bo tesno/hermetino zaprt na suhem in dobro zraenem mestu. Odprte posode je treba spet skrbno tesno zapreti in hraniti v pokonni legi, da ne puajo. Električne inštalacije / delovni materiali morajo ustrezati tehnološkim

varnostnim standardom.

Nadaljnje informacije o pogojih skladiščenja

Izdelek je stabilen pod običajnimi pogoji skladiščenja v skladišču. Shranjujte v zaprtih in označenih posodah. Skladiščni prostor mora biti zgrajen iz negorljivega materiala, zaprt, suh, prezračevan in z neprepustnimi tlemi, brez dostopa nepooblaščenih oseb ali otrok. Prostor nai se uporablia samo

nepooblaščenih oseb ali otrok. Prostor naj se uporablja samo za skladiščenje kemikalij. V njem ne sme biti hrane, pijače, krme in semen. Na voljo mora biti mesto za umivanje rok.

Nadaljnje informacije o obstojnosti pri skladiščenju

Pri predpisanem skladiščenju in uporabi ne razpade.

#### 7.3 Posebne končne uporabe

Posebni način(-i) uporabe

Registriran pesticid, ki se uporablja v skladu z etiketo, ki so jo

odobrili regulativni organi posamezne države.

### ODDELEK 8: Nadzor izpostavljenosti/osebna zaščita

#### 8.1 Parametri nadzora

Ne vsebuje snovi z mejnimi vrednostmi za poklicno izpostavljenost.

#### Mejna vrednost, pod katero snov nima učinka (DNEL) v skladu z Uredbo (ES) št. 1907/2006:

lme snovi	Končna	Načini	Potencialni učinki na	Vrednost
	uporaba	izpostavljenosti	zdravje	
reakcijska zmes 5-	Delavci	Vdihavanje	Dolgoročni lokalni	0,02 mg/m3

v skladu z Uredbo (ES) št. 1907/2006, kot je bila spremenjena z Uredbo Komisije (EU) 2020/878



### **CORAGEN®**

Verzija Datum revizije: Številka Datum zadnje izdaje: 10.09.2024 1.1 O7.11.2024 varnostnega lista: Datum prve izdaje: 10.09.2024

50000015

kloro-2-metil-2h- izotiazol-3-ona in 2- metil-2h-izotiazol-3- ona (3:1)			učinki	
	Delavci	Vdihavanje	Akutni lokalni učinki	0,04 mg/m3
	Potrošniki	Vdihavanje	Dolgoročni lokalni učinki	0,02 mg/m3
	Potrošniki	Vdihavanje	Akutni lokalni učinki	0,04 mg/m3
	Potrošniki	Oralno	Dolgoročni sistemski učinki	0,09 mg/kg
	Potrošniki	Oralno	Akutni sistemski učinki	0,11 mg/kg

### Predvidena koncentracija brez učinka (PNEC) v skladu z Uredbo (ES) št. 1907/2006:

Ime snovi	Segment okolja	Vrednost
Chlorantraniliprole	Voda	0,00045 mg/l
reakcijska zmes 5-kloro-2-metil-	Sladka voda	0,00339 mg/l
2h-izotiazol-3-ona in 2-metil-2h-		
izotiazol-3-ona (3:1)		
	Prekinjena uporaba/izpust	0,00339 mg/l
	Morska voda	0,00339 mg/l
	Naprava za čiščenje odplak	0,23 mg/l
	Usedlina v sladki vodi	0,027 mg/kg
	Usedlina v morju	0,027 mg/kg

# 8.2 Nadzor izpostavljenosti

Osebna varovalna oprema

Zaščito za oči/obraz : Steklenička s čisto vodo za izpiranje oči

Tesno prilegajoča varovalna očala

Zaščita rok

Material : Nosite kemijsko odporne rokavice, kot so zaporni laminat,

butilna guma ali nitrilna guma.

Opombe : Primernost za posebno delovno mesto je treba obravnavati s

proizvajalci zaščitnih rokavic.

Zaščita kože : Neprepustna oblačila

Oblačila z dolgimi rokavi

Obutev za varovanje pred kemikalijami

Izberite varovala za telo glede na množino in koncentracijo

nevarne snovi na delovnem mestu.

Zaščita dihal : Pri izpostavljenju megli, razpršenemu materialu ali aerosolu

nosite primerno osebno varovalno dihalno opremo in

varovalna oblačila.

Varnostni ukrepi : Planirajte prvo pomoč pred pričetkom dela s tem proizvodom.

Vedno imejte pri roki set, skupaj s strokovnimi navodili.

Nosite ustrezno zaščitno opremo.

Med uporabo ne jesti, ne piti in ne kaditi.

v skladu z Uredbo (ES) št. 1907/2006, kot je bila spremenjena z Uredbo Komisije (EU) 2020/878



#### **CORAGEN®**

Verzija 1.1

Datum revizije: 07.11.2024

Številka varnostnega lista: Datum zadnje izdaje: 10.09.2024 Datum prve izdaje: 10.09.2024

50000015

Končni uporabnik mora pri priporočeni strokovni uporabi za varstvo rastlin upoštevati etiketo in navodila za uporabo.

### **ODDELEK 9: Fizikalne in kemijske lastnosti**

#### 9.1 Podatki o osnovnih fizikalnih in kemijskih lastnostih

Agregatno stanje tekočina Oblika suspenzija Barva bela

Vonj po alkoholu Mejne vrednosti vonja ni določen/a/o

Tališče/ območje tališča -6 °C

Točka vrelišča/območje ni določen/a/o

vrelišča

Vnetljivost Ni vnetljivo Zgornja meja eksplozivnosti / ni določen/a/o

Zgornja omejitev vnetljivosti Spodnja meja eksplozivnosti /

Spodnja omejitev vnetljivosti

Plamenišče > 100 °C Plamenišče se ne pojavlja pred vreliščem.

Temperatura samovžiga Ni razpoložljivih podatkov

Temperatura razpadanja Ni na voljo za to mešanico.

7,8 pΗ

Koncentracija: 1 %

ni določen/a/o

Metoda: CIPAC MT 75.3

Viskoznost

Viskoznost, dinamična Ni na voljo za to mešanico.

Viskoznost, kinematična 367 - 734 mm2/s

30 vrt/min

**Topnost** 

Topnost v vodi emulzibilno

Porazdelitveni koeficient: n-Ni na voljo za to mešanico.

oktanol/voda

Parni tlak Ni na voljo za to mešanico.

Relativna gostota 1.08 - 1.10

1,094 g/cm3 (20 °C) Gostota

Relativna gostota par/hlapov

Ni na voljo za to mešanico.

Lastnosti delcev

Velikost delca Ni smiselno Porazdelitev velikosti Ni smiselno

delcev

Obliko Ni smiselno

9.2 Drugi podatki

Eksplozivi Ni eksplozivno/a Samovžig ni samovnetljivo

Hitrost izparevanja Ni na voljo za to mešanico.

Molekulska masa Ni smiselno

v skladu z Uredbo (ES) št. 1907/2006, kot je bila spremenjena z Uredbo Komisije (EU) 2020/878



#### **CORAGEN®**

Verzija Datum revizije: 1.1 07.11.2024

Številka varnostnega lista: Datum zadnje izdaje: 10.09.2024 Datum prve izdaje: 10.09.2024

50000015

### **ODDELEK 10: Obstojnost in reaktivnost**

10.1 Reaktivnost

Pri predpisanem skladiščenju in uporabi ne razpade.

10.2 Kemijska stabilnost

Pri predpisanem skladiščenju in uporabi ne razpade.

10.3 Možnost poteka nevarnih reakcij

Nevarne reakcije : Pri predpisanem skladiščenju in uporabi ne razpade.

10.4 Pogoji, ki se jim je treba izogniti

Pogoji, ki se jim je treba : Preprečite tvorbo aerosola.

izogniti Toplota/vročina, odprt ogenj in iskre.

Varovati pred mrazom, toploto in sončno svetlobo.

Segrevanje izdelka bo povzročilo škodljive in dražilne hlape.

10.5 Nezdružljivi materiali

Materiali, ki se jim je treba : Močni oksidanti

izogniti Močne kisline in močne baze

10.6 Nevarni produkti razgradnje

Obstojno pri priporočenih pogojih skladiščenja.

#### ODDELEK 11: Toksikološki podatki

#### 11.1 Podatki o razredih nevarnosti, kakor so opredeljeni v Uredbi (ES) št. 1272/2008

#### Akutna strupenost

Na podlagi razpoložljivih podatkov merila za razvrstitev niso izpolnjena.

**Proizvod:** 

Akutna oralna strupenost : LD50 (Podgana): > 5.000 mg/kg

Metoda: Napotek za testiranje skladno z metodo OECD 425

DLP (Dobra Laboratorijska Praksa): da

Opombe: Vir informacij: interno poročilo o študiji.

(Podatki o samem izdelku)

Akutna strupenost pri

vdihavanju

LC50 (Podgana): > 2 mg/l Čas izpostavljanja: 4 h

Preskusna atmosfera: prah/meglica

Metoda: Smernica za preskušanje OECD 403

DLP (Dobra Laboratorijska Praksa): da

Ocena: Snov ali zmes ne povzroča akutne toksičnosti z

vdihavanjem

Opombe: Najvišja dosegljiva koncentracija.

brez smrtnosti

v skladu z Uredbo (ES) št. 1907/2006, kot je bila spremenjena z Uredbo Komisije (EU) 2020/878



#### **CORAGEN®**

Verzija 1.1 Datum revizije: 07.11.2024

Številka varnostnega lista: 50000015 Datum zadnje izdaje: 10.09.2024 Datum prve izdaje: 10.09.2024

Akutna dermalna strupenost : LD50 (Podgana): > 5.000 mg/kg

Metoda: Smernica za preskušanje OECD 402 DLP (Dobra Laboratorijska Praksa): da

Opombe: Vir informacij: interno poročilo o študiji.

(Podatki o samem izdelku)

#### **Sestavine:**

# Chlorantraniliprole:

Akutna oralna strupenost : LD50 (Podgana, samica): > 5.000 mg/kg

Metoda: Napotek za testiranje skladno z metodo OECD 425

DLP (Dobra Laboratorijska Praksa): da

LD50 (Podgana): > 5.000 mg/kg

Metoda: Napotek za testiranje skladno z metodo OECD 425

DLP (Dobra Laboratorijska Praksa): da

Opombe: Vir informacij: interno poročilo o študiji.

LD50 (Miš, samica): > 2.000 mg/kg

Metoda: Napotek za testiranje skladno z metodo OECD 425

DLP (Dobra Laboratorijska Praksa): ne

Akutna strupenost pri

vdihavanju

LC50 (Podgana, samci in samice): > 5,1 mg/l

Čas izpostavljanja: 4 h

Preskusna atmosfera: prah/meglica

Metoda: Smernica za preskušanje OECD 403

DLP (Dobra Laboratorijska Praksa): da

Ocena: Snov ali zmes ne povzroča akutne toksičnosti z

vdihavanjem

Opombe: Vir informacij: interno poročilo o študiji.

LC50 (Podgana, samci in samice): > 5,1 mg/l

Čas izpostavljanja: 4 h

Preskusna atmosfera: prah/meglica

Metoda: Smernica za preskušanje OECD 403

DLP (Dobra Laboratorijska Praksa): da

Ocena: Snov ali zmes ne povzroča akutne toksičnosti z

vdihavanjem

Opombe: brez smrtnosti

LC50 (Podgana, samci in samice): > 5,0 mg/l

Čas izpostavljanja: 4 h

Preskusna atmosfera: prah/meglica

Metoda: GB 15670-1995

DLP (Dobra Laboratorijska Praksa): da

Ocena: Snov ali zmes ne povzroča akutne toksičnosti z

vdihavanjem

Opombe: brez smrtnosti

Akutna dermalna strupenost : LD50 (Podgana, samci in samice): > 5.000 mg/kg

Metoda: Smernica za preskušanje OECD 402

v skladu z Uredbo (ES) št. 1907/2006, kot je bila spremenjena z Uredbo Komisije (EU) 2020/878



#### **CORAGEN®**

Verzija D 1.1 0

Datum revizije: 07.11.2024

Številka varnostnega lista: Datum zadnje izdaje: 10.09.2024 Datum prve izdaje: 10.09.2024

50000015

DLP (Dobra Laboratorijska Praksa): da

Opombe: Vir informacij: interno poročilo o študiji.

LD50 (Podgana, samci in samice): > 5.000 mg/kg

Metoda: GB 15670-1995

DLP (Dobra Laboratorijska Praksa): da

Opombe: brez smrtnosti

LD50 (Podgana, samci in samice): > 5.000 mg/kg Metoda: Smernica za preskušanje OECD 402 DLP (Dobra Laboratorijska Praksa): da

Opombe: brez smrtnosti

reakcijska zmes 5-kloro-2-metil-2h-izotiazol-3-ona in 2-metil-2h-izotiazol-3-ona (3:1):

Akutna oralna strupenost : LD50 Ustno (Podgana, samica): 200 mg/kg

Metoda: Napotek za testiranje skladno z metodo OECD 423

Akutna strupenost pri

vdihavanju

LC50 (Podgana, samci in samice): 0,33 mg/l

Čas izpostavljanja: 4 h

Preskusna atmosfera: prah/meglica

Metoda: Smernica za preskušanje OECD 403

Ocena: Jedko za dihalne poti.

Akutna dermalna strupenost : LD50 (Kunec, samec): 87 mg/kg

Jedkost za kožo/draženje kože

Na podlagi razpoložljivih podatkov merila za razvrstitev niso izpolnjena.

**Proizvod:** 

Vrste : Kunec

Metoda : Smernica za preskušanje OECD 404

da

Rezultat : Ne draži kože

DLP (Dobra Laboratorijska

Praksa) Opombe

: Vir informacij: interno poročilo o študiji.

(Podatki o samem izdelku)

Sestavine:

Chlorantraniliprole:

Vrste : Kunec

Metoda : Smernica za preskušanje OECD 404

Rezultat : Ne draži kože

DLP (Dobra Laboratorijska

Praksa)

da

Opombe : Vir informacij: interno poročilo o študiji.

Vrste : Kunec

Metoda : Smernica za preskušanje OECD 404

Rezultat : Ne draži kože

v skladu z Uredbo (ES) št. 1907/2006, kot je bila spremenjena z Uredbo Komisije (EU) 2020/878



### **CORAGEN®**

Verzija Datum revizije: Številka Datum zadnje izdaje: 10.09.2024 1.1 07.11.2024 varnostnega lista: Datum prve izdaje: 10.09.2024

da

50000015

DLP (Dobra Laboratorijska :

Praksa)

Vrste : Kunec

Metoda : GB 15670-1995 Rezultat : Ne draži kože

DLP (Dobra Laboratorijska : da

Praksa)

reakcijska zmes 5-kloro-2-metil-2h-izotiazol-3-ona in 2-metil-2h-izotiazol-3-ona (3:1):

Metoda : Smernica za preskušanje OECD 404
Rezultat : Korozivna po 1 do 4 urah izpostavljenosti

Resne okvare oči/draženje

Na podlagi razpoložljivih podatkov merila za razvrstitev niso izpolnjena.

**Proizvod:** 

Vrste : Kunec

Metoda : Smernica za preskušanje OECD 405

da

Rezultat : Ne draži oči

DLP (Dobra Laboratorijska

Praksa)

Opombe : Vir informacij: interno poročilo o študiji.

(Podatki o samem izdelku)

Sestavine:

**Chlorantraniliprole:** 

Vrste : Kunec

Metoda : Smernica za preskušanje OECD 405

Rezultat : Ne draži oči

DLP (Dobra Laboratorijska : da

Praksa)

Opombe : Vir informacij: interno poročilo o študiji.

Vrste : Kunec

Metoda : Smernica za preskušanje OECD 405

Rezultat : Ne draži oči

Vrste : Kunec

Ocena : Ni razvrščen kot dražilo

Metoda : Smernica za preskušanje OECD 405

Rezultat : Ne draži ali rahlo draži oči

DLP (Dobra Laboratorijska

Praksa)

: da

reakcijska zmes 5-kloro-2-metil-2h-izotiazol-3-ona in 2-metil-2h-izotiazol-3-ona (3:1):

Rezultat : Trajne okvare vida

v skladu z Uredbo (ES) št. 1907/2006, kot je bila spremenjena z Uredbo Komisije (EU) 2020/878



### **CORAGEN®**

Verzija Datum revizije: Številka Datum zadnje izdaje: 10.09.2024 07.11.2024 varnostnega lista: Datum prve izdaje: 10.09.2024 1.1

50000015

#### Preobčutljivost pri vdihavanju in preobčutljivost kože

#### Preobčutljivost v stiku s kožo

Na podlagi razpoložljivih podatkov merila za razvrstitev niso izpolnjena.

#### Preobčutljivost dihal

Na podlagi razpoložljivih podatkov merila za razvrstitev niso izpolnjena.

Proizvod:

Vrsta preskusa Lokalni preskus bezgavk

Vrste Miš

Metoda Smernica za preskušanje OECD 429

Rezultat Pri preizkusih na l'ivalih ni povzročil senzibilizacije ob stiku s

> koľo. da

DLP (Dobra Laboratorijska

Praksa)

Opombe Vir informacij: interno poročilo o študiji.

(Podatki o samem izdelku)

#### **Sestavine:**

**Chlorantraniliprole:** 

Vrsta preskusa Maksimizacijski test Vrste Morski Prašiček

Metoda Smernica za preskušanje OECD 406 Rezultat Ne povzroča preobčutljivosti kože. da

DLP (Dobra Laboratorijska

Praksa)

Opombe Vir informacij: interno poročilo o študiji.

Vrsta preskusa Lokalna analiza limfnih vozlov (LLNA)

Vrste miši

Metoda Smernica za preskušanie OECD 429 Rezultat Ne povzroča preobčutljivosti kože.

reakcijska zmes 5-kloro-2-metil-2h-izotiazol-3-ona in 2-metil-2h-izotiazol-3-ona (3:1):

Vrsta preskusa Lokalna analiza limfnih vozlov (LLNA)

Vrste Miš

Rezultat Proizvod je snov, razvrščena v podkategorijo 1A, ki povzroča

preobčutljivost kože.

Mutagenost za zarodne celice

Na podlagi razpoložljivih podatkov merila za razvrstitev niso izpolnjena.

Proizvod:

Genotoksičnost in vitro Vrsta preskusa: Ames test

Metoda: Napotek za testiranje skladno z metodo OECD 471

Rezultat: negativno

Genotoksičnost in vivo Vrsta preskusa: Mikronukleusni preskus

v skladu z Uredbo (ES) št. 1907/2006, kot je bila spremenjena z Uredbo Komisije (EU) 2020/878



### **CORAGEN®**

Verzija Datum revizije: Številka 1.1 07.11.2024 varnostr

varnostnega lista:

Datum zadnje izdaje: 10.09.2024 Datum prve izdaje: 10.09.2024

50000015

Vrste: Miš

Metoda: Napotek za testiranje skladno z metodo OECD 474

Rezultat: negativno

**Sestavine:** 

Chlorantraniliprole:

Genotoksičnost in vitro : Vrsta preskusa: test reverzne mutacije

Presnovna aktivacija: z aktivacijo presnove ali brez nje

Rezultat: negativno

Vrsta preskusa: Preizkus genskih mutacij v celicah sesalcev in

vitro

Preizkusni sistem: celice jajčnika kitajskega hrčka

Metoda: Napotek za testiranje skladno z metodo OECD 476

Rezultat: negativno

Genotoksičnost in vivo : Vrsta preskusa: Mikronukleusni preskus

Vrste: Miš

Metoda: Napotek za testiranje skladno z metodo OECD 474

Rezultat: negativno

Mutagenost za zarodne

celice- Ocena

Teža dokaznega materiala ne podpira klasifikacije kot

mutagen za zarodne celice.

Rakotvornost

Na podlagi razpoložljivih podatkov merila za razvrstitev niso izpolnjena.

Sestavine:

**Chlorantraniliprole:** 

Vrste : Podgana, samci in samice

Način aplikacije : Oralno Čas izpostavljanja : 2 Leto

NOAEL : 805 - 1.076 mg/kg telesna masa/dan

Metoda : Napotek za testiranje skladno z metodo OECD 453

Rezultat : negativno

Vrste : Miš, samci in samice

Način aplikacije : Oralno

Čas izpostavljanja : 18 mesec(-ev)

NOAEL : 158 - 1.155 mg/kg telesna masa/dan

Metoda : Napotek za testiranje skladno z metodo OECD 453

Rezultat : negativno

Rakotvornost - Ocena : Testiranje na živalih ni pokazalo nobenih kancerogenih

učinkov.

Strupenost za razmnoževanje

Na podlagi razpoložljivih podatkov merila za razvrstitev niso izpolnjena.

v skladu z Uredbo (ES) št. 1907/2006, kot je bila spremenjena z Uredbo Komisije (EU) 2020/878



### **CORAGEN®**

Verzija Datum revizije: Številka Datum zadnje izdaje: 10.09.2024 1.1 07.11.2024 varnostnega lista: Datum prve izdaje: 10.09.2024

50000015

### **Sestavine:**

**Chlorantraniliprole:** 

Vplivi na plodnost : Vrsta preskusa: Študija o dveh generacijah

Vrste: Podgana, samci in samice

Način aplikacije: Oralno

Splošna toksičnost starši: NOAEL: 20.000 ppm Splošna toksičnost F1: NOAEL: 20.000 ppm

Metoda: Napotek za testiranje skladno z metodo OECD 416

Rezultat: negativno

Vplivi na razvoj zarodka : Vrsta preskusa: Predrojstveno

Vrste: Podgana

Način aplikacije: Oralno

Trajanje posameznega terapije: 6 - 20 Dnevi

Splošna toksičnost pri materah: NOEL: 1.000 mg/kg telesna

masa/dan

Strupenost za razvoj: NOEL: 1.000 mg/kg telesna masa/dan Metoda: Napotek za testiranje skladno z metodo OECD 414

Rezultat: negativno

Strupenost za : Teža dokaznega materiala ne podpira klasifikacije kot

razmnoževanje - Ocena toksičen za razmnoževanje

#### STOT - enkratna izpostavljenost

Na podlagi razpoložljivih podatkov merila za razvrstitev niso izpolnjena.

Proizvod:

Ocena : Snov ali zmes ni označena kot v organe specifično usmerjen

toksikant, enkratna izpostavljenost.

**Sestavine:** 

Chlorantraniliprole:

Ocena : Snov ali zmes ni označena kot v organe specifično usmerjen

toksikant, enkratna izpostavljenost.

STOT - ponavljajoča se izpostavljenost

Na podlagi razpoložljivih podatkov merila za razvrstitev niso izpolnjena.

**Proizvod:** 

Opombe : Za dodatne informacije v zvezi s ciljnimi organi si preberite

podatke o akutni toksičnosti in/ali toksičnosti pri ponovljivih

odmerkih.

Ocena : Snov ali zmes ni označena kot v organe specifično usmerjen

toksikant, ponavljajoča se izpostavljenost.

v skladu z Uredbo (ES) št. 1907/2006, kot je bila spremenjena z Uredbo Komisije (EU) 2020/878



### **CORAGEN®**

Verzija Datum revizije: Številka Datum zadnje izdaje: 10.09.2024 07.11.2024 varnostnega lista: Datum prve izdaje: 10.09.2024 1.1

50000015

### **Sestavine:**

Chlorantraniliprole:

Ocena Snov ali zmes ni označena kot v organe specifično usmerjen

toksikant, ponavljajoča se izpostavljenost.

#### Strupenost pri ponovljenih odmerkih

#### **Sestavine:**

Chlorantraniliprole:

Vrste Podgana, samci in samice **NOEL** 1188 - 1526 mg/kg

Način aplikacije Oralno

Čas izpostavljanja 90 Dnevi

Metoda Napotek za testiranje skladno z metodo OECD 408

Vrste Podgana **NOAEL** 8.000 mg/kg

Način aplikacije Peroralno - hranjenje

Čas izpostavljanja 28 Dnevi

Metoda Napotek za testiranje skladno z metodo OECD 407

DLP (Dobra Laboratorijska da

Praksa)

Vrste Podgana 300 mg/kg NOAEL Način aplikacije Dermalno Čas izpostavljanja 28 Dnevi

Metoda Napotek za testiranje skladno z metodo OECD 410

DLP (Dobra Laboratorijska da

Praksa)

Vrste Podgana NOAEL 20.000 mg/kg Način aplikacije Peroralno - hranjenje

Čas izpostavljanja 90 Dnevi

Metoda

Napotek za testiranje skladno z metodo OECD 408 DLP (Dobra Laboratorijska da

Praksa)

Vir informacij: interno poročilo o študiji. Opombe

Vrste Miš

NOAEL 7.000 mg/kg

Način aplikacije Peroralno - hranjenje

Čas izpostavljanja 90 Dnevi

Napotek za testiranje skladno z metodo OECD 408 Metoda

DLP (Dobra Laboratorijska

Praksa)

Opombe Vir informacij: interno poročilo o študiji.

v skladu z Uredbo (ES) št. 1907/2006, kot je bila spremenjena z Uredbo Komisije (EU) 2020/878



#### **CORAGEN®**

Verzija Datum revizije: Številka Datum zadnje izdaje: 10.09.2024 1.1 07.11.2024 varnostnega lista: Datum prve izdaje: 10.09.2024

50000015

### reakcijska zmes 5-kloro-2-metil-2h-izotiazol-3-ona in 2-metil-2h-izotiazol-3-ona (3:1):

Vrste : Pes NOAEL : 22 mg/kg Način aplikacije : Oralno

Vrste : Podgana

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

Način aplikacije : Stik s kožo

Vrste : Podgana
NOAEL : 2.36 mg/m³
Način aplikacije : Vdihavanje

### Toksičnost pri vdihavanju

Na podlagi razpoložljivih podatkov merila za razvrstitev niso izpolnjena.

#### Proizvod:

Zmes nima značilnosti, povezanih z nevarnostjo vdihavanja.

#### **Sestavine:**

#### **Chlorantraniliprole:**

Snov nima lastnosti, povezanih s potencialom nevarnosti pri vdihavanju.

#### 11.2 Podatki o drugih nevarnostih

#### Lastnosti endokrinih motilcev

### Proizvod:

Ocena : Snov/zmes ne vsebuje sestavin, ki bi glede na člen 57(f)

Uredbe REACH ali Delegirano uredbo Komisije (EU) 2017/2100 ali Uredbo Komisije (EU) 2018/605 vsebovale lastnosti endokrinih motilcev na ravni 0,1 % ali višje.

#### **Sestavine:**

#### Chlorantraniliprole:

Ocena : Snov/zmes ne vsebuje sestavin, ki bi glede na člen 57(f)

Uredbe REACH ali Delegirano uredbo Komisije (EU) 2017/2100 ali Uredbo Komisije (EU) 2018/605 vsebovale lastnosti endokrinih motilcev na ravni 0,1 % ali višje.

#### Nevrološki učinki

# Sestavine:

#### **Chlorantraniliprole:**

Opombe : V študijah na živalih niso opazili nevrotoksičnosti.

v skladu z Uredbo (ES) št. 1907/2006, kot je bila spremenjena z Uredbo Komisije (EU) 2020/878



#### **CORAGEN®**

Verzija 1.1 Datum revizije: 07.11.2024

Številka varnostnega lista:

Datum zadnje izdaje: 10.09.2024 Datum prve izdaje: 10.09.2024

50000015

Dodatne informacije

**Proizvod:** 

Opombe : Ni razpoložljivih podatkov

**ODDELEK 12: Ekološki podatki** 

12.1 Strupenost

**Proizvod:** 

Strupenost za ribe : LC50 (Oncorhynchus mykiss (Šarenka)): > 9,9 mg/l

Čas izpostavljanja: 96 h Vrsta preskusa: statičen test

Metoda: Smernica za preskušanje OECD 203 DLP (Dobra Laboratorijska Praksa): da

Opombe: Vir informacij: interno poročilo o študiji.

(Podatki o samem izdelku)

Strupenost za vodno bolho in :

druge vodne nevretenčarje

EC50 (Daphnia (Vodna bolha)): 0,035 mg/l

Čas izpostavljanja: 48 h Vrsta preskusa: statičen test

Metoda: OECD Testna smernica 202 DLP (Dobra Laboratorijska Praksa): da

Opombe: Vir informacij: interno poročilo o študiji.

(Podatki o samem izdelku)

Strupenost za alge/vodne

rastline

ErC50 (Pseudokirchneriella subcapitata (zelena alga)): > 20

mg/l

Čas izpostavljanja: 72 h

Metoda: OECD Testna smernica 201 DLP (Dobra Laboratorijska Praksa): da

Opombe: Vir informacij: interno poročilo o študiji.

(Podatki o samem izdelku)

Strupenost za talne

organizme

LC50: > 1.000 mg/kg

Čas izpostavljanja: 14 d

Vrste: Eisenia fetida (deževniki)

Metoda: Napotek za testiranje skladno z metodo OECD 207

DLP (Dobra Laboratorijska Praksa):da

Opombe: Vir informacij: interno poročilo o študiji.

(Podatki o samem izdelku)

Strupenost za kopenske

organizme

LD50: > 2.000 mg/kg

Vrste: Colinus virginianus (Prepelica)

Metoda: US EPA Testna smernica OPPTS 850.2100

DLP (Dobra Laboratorijska Praksa):da

Opombe: Vir informacij: interno poročilo o študiji.

(Podatki o samem izdelku)

LD50: > 541 μg/čebelo Čas izpostavljanja: 48 h

v skladu z Uredbo (ES) št. 1907/2006, kot je bila spremenjena z Uredbo Komisije (EU) 2020/878



#### **CORAGEN®**

Verzija 1.1 Datum revizije: 07.11.2024

Številka varnostnega lista:

Datum zadnje izdaje: 10.09.2024 Datum prve izdaje: 10.09.2024

50000015

Končna točka: Akutna oralna strupenost

Vrste: Apis mellifera (čebele)

Metoda: Napotek za testiranje skladno z metodo OECD 213

DLP (Dobra Laboratorijska Praksa):da

Opombe: Vir informacij: interno poročilo o študiji.

(Podatki o samem izdelku)

LD50: > 541 μg/čebelo Čas izpostavljanja: 48 h

Končna točka: Akutna kontaktna toksičnost

Vrste: Apis mellifera (čebele)

Metoda: Napotek za testiranje skladno z metodo OECD 214

DLP (Dobra Laboratorijska Praksa):da

Opombe: Vir informacij: interno poročilo o študiji.

(Podatki o samem izdelku)

#### **Sestavine:**

#### Chlorantraniliprole:

Strupenost za ribe : LC50 (Oncorhynchus mykiss (Šarenka)): 13,8 mg/l

Čas izpostavljanja: 96 h Vrsta preskusa: statičen test

Metoda: Smernica za preskušanje OECD 203 Opombe: Vir informacij: interno poročilo o študiji.

LC50 (Lepomis macrochirus (Sončni ostriž)): > 15,1 mg/l

Čas izpostavljanja: 96 h Vrsta preskusa: statičen test

Metoda: Smernica za preskušanje OECD 203 DLP (Dobra Laboratorijska Praksa): da

Opombe: Vir informacij: interno poročilo o študiji.

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

Čas izpostavljanja: 96 h

Metoda: Smernica za preskušanje OECD 203

Strupenost za vodno bolho in : druge vodne nevretenčarje

EC50 (Daphnia magna (Vodna bolha)): 0,0116 mg/l

Čas izpostavljanja: 48 h Vrsta preskusa: statičen test

Metoda: OECD Testna smernica 202 DLP (Dobra Laboratorijska Praksa): da

LC50 (Hyalella azteca (Mehiška bojna postranica)): 0,26 mg/l

Čas izpostavljanja: 48 h Vrsta preskusa: statičen test

Metoda: OECD Testna smernica 202 DLP (Dobra Laboratorijska Praksa): da

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

Čas izpostavljanja: 48 h

Strupenost za alge/vodne : ErC50 (Pseudokirchneriella subcapitata (zelena alga)): > 2

v skladu z Uredbo (ES) št. 1907/2006, kot je bila spremenjena z Uredbo Komisije (EU) 2020/878



### **CORAGEN®**

Verzija Datum revizije: 1.1 07.11.2024

Številka varnostnega lista:

Datum zadnje izdaje: 10.09.2024 Datum prve izdaje: 10.09.2024

50000015

rastline mg/l

Čas izpostavljanja: 120 h

NOEC (lemna gibba (grbasta vodna leča)): > 2 mg/l

Končna točka: Biomasa Čas izpostavljanja: 14 d Vrsta preskusa: statičen test

ErC50 (Selenastrum capricornutum (zelene alge)): > 2 mg/l

Čas izpostavljanja: 72 h

ErC50 (Pseudokirchneriella subcapitata (zelena alga)): > 2

mg/l

Čas izpostavljanja: 72 h

Metoda: US ÉPÁ Testna smernica OPP 122-2 & 123-2

DLP (Dobra Laboratorijska Praksa): da

Opombe: Vir informacij: interno poročilo o študiji.

EbC50 (lemna gibba (grbasta vodna leča)): > 2 mg/l

Končna točka: List Čas izpostavljanja: 14 d Vrsta preskusa: statičen test

Metoda: US EPA Testna smernica OPP 122-2 & 123-2

DLP (Dobra Laboratorijska Praksa): da

Opombe: Vir informacij: interno poročilo o študiji.

NOEC (Anabaena flos-aquae (cianobakterija)): > 2 mg/l

Končna točka: Stopnja rasti Čas izpostavljanja: 120 h Vrsta preskusa: statičen test

Metoda: OECD Testna smernica 201 DLP (Dobra Laboratorijska Praksa): da

NOEC (Skeletonema costatum (diatomeja - zelena alga)): >

14,6 mg/l

Končna točka: Stopnja rasti Čas izpostavljanja: 120 h Vrsta preskusa: statičen test

Metoda: OECD Testna smernica 201 DLP (Dobra Laboratorijska Praksa): da

NOEC (Navicula pelliculosa (diatomeja - zelena alga)): > 15,1

mg/l

Končna točka: Stopnja rasti Čas izpostavljanja: 120 h Vrsta preskusa: statičen test

Metoda: OECD Testna smernica 201 DLP (Dobra Laboratorijska Praksa): da

M-faktor (Akutna strupenost

za vodno okolje)

10

v skladu z Uredbo (ES) št. 1907/2006, kot je bila spremenjena z Uredbo Komisije (EU) 2020/878



#### **CORAGEN®**

Verzija 1.1 Datum revizije: 07.11.2024

Številka varnostnega lista: Datum zadnje izdaje: 10.09.2024 Datum prve izdaje: 10.09.2024

50000015

Strupenost za ribe (Kronična

strupenost)

NOEC: 1,28 mg/l

Čas izpostavljanja: 36 d

Vrste: Cyprinodon variegatus (Bisernasti krapič)

NOEC: 0,110 mg/l Čas izpostavljanja: 28 d

Vrste: Oncorhynchus mykiss (Šarenka) Metoda: OECD Testna smernica 210 DLP (Dobra Laboratorijska Praksa): da

Strupenost za vodno bolho in : druge vodne nevretenčarje

(Kronična strupenost)

NOEC: 0,00447 mg/l Čas izpostavljanja: 21 d

Vrste: Daphnia magna (Vodna bolha)

Metoda: US EPA Testna smernica OPPTS 850.1300

DLP (Dobra Laboratorijska Praksa): da

M-faktor (Kronična

strupenost za vodno okolje)

10

Strupenost za talne

organizme

LC50: > 1.000 mg/kg Čas izpostavljanja: 14 d

Vrste: Eisenia fetida (deževniki)

Metoda: Napotek za testiranje skladno z metodo OECD 207

DLP (Dobra Laboratorijska Praksa):da

Opombe: Ni pomembnega škodljivega učinka na

mineralizacijo dušika.

Ni pomembnega škodljivega učinka na mineralizacijo ogljika.

Strupenost za kopenske

organizme

LD50: > 4,0 μg/čebelo

Čas izpostavljanja: 72 h

Končna točka: Akutna kontaktna toksičnost

Vrste: Apis mellifera (čebele)

Opombe: Aktivna snov, raztopljena v acetonu

LD50: > 0,005 μg/čebelo Čas izpostavljanja: 48 h

Končna točka: Akutna kontaktna toksičnost

Vrste: Apis mellifera (čebele)

Opombe: Aktivna snov, raztopljena v vodi

LD50: > 104,1 μg/čebelo Čas izpostavljanja: 48 h

Končna točka: Akutna oralna strupenost

Vrste: Apis mellifera (čebele)

Opombe: Aktivna snov, raztopljena v acetonu

LD50: > 0,0274 μg/čebelo Čas izpostavljanja: 48 h

Končna točka: Akutna oralna strupenost

Vrste: Apis mellifera (čebele)

v skladu z Uredbo (ES) št. 1907/2006, kot je bila spremenjena z Uredbo Komisije (EU) 2020/878



#### **CORAGEN®**

Verzija 1.1 Datum revizije: 07.11.2024

Številka varnostnega lista: 50000015 Datum zadnje izdaje: 10.09.2024 Datum prve izdaje: 10.09.2024

Opombe: Aktivna snov, raztopljena v vodi

LD50: > 2.250 mg/kg

Vrste: Poephila guttata (zebrica)

reakcijska zmes 5-kloro-2-metil-2h-izotiazol-3-ona in 2-metil-2h-izotiazol-3-ona (3:1):

Strupenost za ribe

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

Čas izpostavljanja: 96 h

DLP (Dobra Laboratorijska Praksa): da

Strupenost za vodno bolho in : druge vodne nevretenčarje

EC50 (Daphnia magna (Vodna bolha)): 0,16 mg/l

Čas izpostavljanja: 48 h

NOEC (Daphnia magna (Vodna bolha)): 0,1 mg/l

Čas izpostavljanja: 21 d

EC50 (Daphnia magna (Vodna bolha)): 0,18 mg/l

Čas izpostavljanja: 21 d

Strupenost za alge/vodne

rastline

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

Čas izpostavljanja: 48 h

Metoda: OECD Testna smernica 201

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

Čas izpostavljanja: 72 h

Metoda: OECD Testna smernica 201

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

Čas izpostavljanja: 48 h

Metoda: OECD Testna smernica 201

M-faktor (Akutna strupenost

za vodno okolje)

100

Strupenost za mikroorganizme

NOEC (aktivno blato): 0,91 mg/l

Čas izpostavljanja: 3 h

Metoda: OECD Testna smernica 209 DLP (Dobra Laboratorijska Praksa): da

EC50 (aktivno blato): 4,5 mg/l

Čas izpostavljanja: 3 h

Metoda: OECD Testna smernica 209 DLP (Dobra Laboratorijska Praksa): da

Strupenost za ribe (Kronična

strupenost)

NOEC: 0,02 mg/l

Čas izpostavljanja: 35 d

Vrste: Danio rerio (riba zebrica) Metoda: OECD Testna smernica 210 DLP (Dobra Laboratorijska Praksa): da

Strupenost za vodno bolho in : NOEC: 0,1 mg/l

v skladu z Uredbo (ES) št. 1907/2006, kot je bila spremenjena z Uredbo Komisije (EU) 2020/878



#### **CORAGEN®**

Verzija 1.1 Datum revizije: 07.11.2024

Številka varnostnega lista:

Datum zadnje izdaje: 10.09.2024 Datum prve izdaje: 10.09.2024

50000015

druge vodne nevretenčarje

(Kronična strupenost)

Čas izpostavljanja: 21 d

Vrste: Daphnia magna (Vodna bolha)

Kronična strupenost: 0,18 mg/l

Čas izpostavljanja: 21 d

Vrste: Daphnia magna (Vodna bolha)

M-faktor (Kronična

strupenost za vodno okolje)

100

#### 12.2 Obstojnost in razgradljivost

Proizvod:

Biorazgradljivost : Rezultat: Ni zlahka biorazgradljivo.

Opombe: Ocena temelji na podatkih, pridobljenih v zvezi z

učinkovino.

**Sestavine:** 

**Chlorantraniliprole:** 

Biorazgradljivost : Rezultat: Ni zlahka biorazgradljivo.

Stabilnost v vodi : Razpadni razpolovni čas (DT50): 10 d (25 °C)

pH: 9

Razpadni razpolovni čas (DT50): 0,3 d (50 °C)

pH: 9

Razpadni razpolovni čas (DT50): > 31 d

pH: 5

reakcijska zmes 5-kloro-2-metil-2h-izotiazol-3-ona in 2-metil-2h-izotiazol-3-ona (3:1):

Biorazgradljivost : Rezultat: Zlahka biorazgradljivo.

12.3 Zmožnost kopičenja v organizmih

**Proizvod:** 

Bioakumulacija : Opombe: Se ne bioakumulira.

Ocena temelji na podatkih, pridobljenih v zvezi z učinkovino.

**Sestavine:** 

**Chlorantraniliprole:** 

Bioakumulacija : Vrste: Lepomis macrochirus (Sončni ostriž)

Biokoncentracijskega faktorja (BCF): 14

Metoda: Napotek za testiranje skladno z metodo OECD 305

DLP (Dobra Laboratorijska Praksa): da Opombe: Bioakumulacija je malo verjetna.

v skladu z Uredbo (ES) št. 1907/2006, kot je bila spremenjena z Uredbo Komisije (EU) 2020/878



#### **CORAGEN®**

Verzija 1.1 Datum revizije: 07.11.2024

Številka varnostnega lista:

Datum zadnje izdaje: 10.09.2024 Datum prve izdaje: 10.09.2024

50000015

Porazdelitveni koeficient: n-

oktanol/voda

log Pow: 2,77 (20 °C)

pH: 4

log Pow: 2,86 (20 °C)

pH: 7

log Pow: 2,80 (20 °C)

pH: 9

reakcijska zmes 5-kloro-2-metil-2h-izotiazol-3-ona in 2-metil-2h-izotiazol-3-ona (3:1):

Bioakumulacija : Čas izpostavljanja: 28 d

Biokoncentracijskega faktorja (BCF): < 54

Metoda: Napotek za testiranje skladno z metodo OECD 305

Porazdelitveni koeficient: n-

oktanol/voda

Pow: 0,75

12.4 Mobilnost v tleh

**Proizvod:** 

Porazdelitev med deli okolja : Opombe: Proizvod predvidoma ni mobilen v prsti.

Ocena temelji na podatkih, pridobljenih v zvezi z učinkovino.

Sestavine:

Chlorantraniliprole:

Porazdelitev med deli okolja : Koc: 362 ml/g, log Koc: 2,55

Opombe: Mobilen v tleh

Stabilnost v tleh : Opombe: Zelo obstojna v tleh.

12.5 Rezultati ocene PBT in vPvB

**Proizvod:** 

Ocena : Snov/mešanica ne vsebuje komponent, ki so obstojne,

bioakumulacijske in strupene (PBT) ali izredno obstojne in zelo bioakumulacijske (vPvB) v koncentracijah 0,1% ali več.

**Sestavine:** 

**Chlorantraniliprole:** 

Ocena : Snov/mešanica ne vsebuje komponent, ki so obstojne,

bioakumulacijske in strupene (PBT) ali izredno obstojne in zelo bioakumulacijske (vPvB) v koncentracijah 0,1% ali več.

12.6 Lastnosti endokrinih motilcev

**Proizvod:** 

Ocena : Snov/zmes ne vsebuje sestavin, ki bi glede na člen 57(f)

v skladu z Uredbo (ES) št. 1907/2006, kot je bila spremenjena z Uredbo Komisije (EU) 2020/878



#### **CORAGEN®**

Verzija 1.1 Datum revizije: 07.11.2024

Številka varnostnega lista:

Datum zadnje izdaje: 10.09.2024 Datum prve izdaje: 10.09.2024

50000015

Uredbe REACH ali Delegirano uredbo Komisije (EU) 2017/2100 ali Uredbo Komisije (EU) 2018/605 vsebovale lastnosti endokrinih motilcev na ravni 0,1 % ali višje.

**Sestavine:** 

Chlorantraniliprole:

Ocena : Snov/zmes ne vsebuje sestavin, ki bi glede na člen 57(f)

Uredbe REACH ali Delegirano uredbo Komisije (EU) 2017/2100 ali Uredbo Komisije (EU) 2018/605 vsebovale lastnosti endokrinih motilcev na ravni 0,1 % ali višje.

12.7 Drugi škodljivi učinki

**Proizvod:** 

Dodatne okoljevarstvene

informacije

Za dodatna navodila glede uporabe v zvezi z okoljskimi

varnostnimi ukrepi glejte etiketo proizvoda.

V primeru nestrokovnega rokovanja ali odstranitve ni možno

izključiti nevarnosti za okolje.

Zelo strupeno za vodne organizme, z dolgotrajnimi učinki.

Sestavine:

Chlorantraniliprole:

Dodatne okoljevarstvene

informacije

V primeru nestrokovnega rokovanja ali odstranitve ni možno

izključiti nevarnosti za okolje.

Zelo strupeno za vodne organizme, z dolgotrajnimi učinki.

**ODDELEK 13: Odstranjevanje** 

13.1 Metode ravnanja z odpadki

Proizvod : Preprečiti sproščanje izdelka v kanalizacijo, vodotoke ali

zemljo.

Ne kontaminirajte ribnikov, vodnih poti ali jarkov s kemikalijo

ali rabljenim vsebnikom.

Poslati družbi, ki je pooblaščena za ravnanje z odpadki.

Kontaminirana embalaža/pakiranje

Izpraznite preostalo vsebino.

Prazni vsebniki niso za ponovno uporabo.

Embalažo, ki ni popolnoma izpraznjena, je treba odstraniti ko

neuporabljen izdelek.

Prazne posode je treba dostaviti pooblaščeni osebi za ravnanje z odpadki na recikliranje ali odlaganje.

v skladu z Uredbo (ES) št. 1907/2006, kot je bila spremenjena z Uredbo Komisije (EU) 2020/878



#### **CORAGEN®**

Verzija 1.1 Datum revizije: 07.11.2024

Številka varnostnega lista:

50000015

Datum zadnje izdaje: 10.09.2024 Datum prve izdaje: 10.09.2024

# **ODDELEK 14: Podatki o prevozu**

### 14.1 Številka ZN in številka ID

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

#### 14.2 Pravilno odpremno ime ZN

ADN : OKOLJU NEVARNA SNOV, TEKOČA, N.D.N.

(Chlorantraniliprole)

ADR : OKOLJU NEVARNA SNOV, TEKOČA, N.D.N.

(Chlorantraniliprole)

RID : OKOLJU NEVARNA SNOV, TEKOČA, N.D.N.

(Chlorantraniliprole)

IMDG : ENVIRONMENTALLY HAZARDOUS SUBSTANCE, LIQUID,

N.O.S.

(Chlorantraniliprole)

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

(Chlorantraniliprole)

#### 14.3 Razredi nevarnosti prevoza

Razredi nevarnosti Dodatna tveganja

prevoza

ADN : 9
ADR : 9
RID : 9
IMDG : 9
IATA : 9

#### 14.4 Skupina embalaže

**ADN** 

Skupina embalaže : III Koda (Št.) razvrstitve : M6 Številka nevarnosti : 90 Nalepke : 9

**ADR** 

Skupina embalaže : III Koda (Št.) razvrstitve : M6 Številka nevarnosti : 90 Nalepke : 9

v skladu z Uredbo (ES) št. 1907/2006, kot je bila spremenjena z Uredbo Komisije (EU) 2020/878



### **CORAGEN®**

Verzija Datum revizije: Številka Datum zadnje izdaje: 10.09.2024 1.1 07.11.2024 varnostnega lista: Datum prve izdaje: 10.09.2024

50000015

Koda tunelskih omejitev : (-)

**RID** 

Skupina embalaže : III Koda (Št.) razvrstitve : M6 Številka nevarnosti : 90 Nalepke : 9

**IMDG** 

Skupina embalaže : III Nalepke : 9

EmS Koda : F-A, S-F

IATA (Tovor)

Navodila za pakiranje : 964

(tovorno letalo)

Navodila o pakiranju (LQ) : Y964 Skupina embalaže : III Nalepke : Razno

IATA (Potnik)

Navodila za pakiranje : 964

(potniško letalo)

Navodila o pakiranju (LQ) : Y964 Skupina embalaže : III Nalepke : Razno

14.5 Nevarnosti za okolje

ADN

Nevarnosti za okolje : da

ADR

Nevarnosti za okolje : da

**RID** 

Nevarnosti za okolje : da

**IMDG** 

Snov, ki onesnažuje morje : da

IATA (Potnik)

Nevarnosti za okolje : da

IATA (Tovor)

Nevarnosti za okolje : da

# 14.6 Posebni previdnostni ukrepi za uporabnika

Razvrstitev(ve) prevoza, določena(e) tukaj, služijo samo za informacijo in temeljijo izključno na značilnostih nepakiranega materiala, kot je opisano v tem varnostnem listu. Razvrstitve prevoza se lahko razlikujejo po načinu prevoza, velikosti embalaže in odstopanjih regionalnih ali državnih predpisov.

# 14.7 Pomorski prevoz v razsutem stanju v skladu z instrumenti IMO

Ne velja za izdelek kot je dobavljen.

v skladu z Uredbo (ES) št. 1907/2006, kot je bila spremenjena z Uredbo Komisije (EU) 2020/878



#### **CORAGEN®**

Verzija 1.1 Datum revizije: 07.11.2024

Številka varnostnega lista: Datum zadnje izdaje: 10.09.2024 Datum prve izdaje: 10.09.2024

50000015

### ODDELEK 15: Zakonsko predpisani podatki

15.1 Predpisi/zakonodaja o zdravju, varnosti in okolju, specifični za snov ali zmes

REACH - Omejitve proizvodnje, dajanja v promet in uporabe nekaterih nevarnih snovi, zmesi in izdelkov

(Priloga XVII)

Upoštevati je treba pogoje omejitve

za naslednje vnose: Številka na seznamu 3

REACH - Seznam kandidatnih snovi, ki vzbujajo veliko

zaskrbljenost, za avtorizacijo ( 59. člen).

: Ni smiselno

Uredba (ES) o snoveh, ki tanjšajo ozonski plašč : Ni smiselno

Uredba (EU) 2019/1021 o obstojnih organskih

onesnaževalih (prenovitev)

: Ni smiselno

Uredba (EU) št. 649/2012 Evropskega parlamenta in

Sveta o izvozu in uvozu nevarnih kemikalij

Ni smiselno

REACH - Seznam snovi, ki so predmet avtorizacije

(Priloga XIV)

Ni smiselno

Seveso III: Direktiva 2012/18/EU Evropskega parlamenta in Sveta o obvladovanju nevarnosti večjih nesreč, v katere so vključene nevarne

snovi.

NEVARNOSTI ZA OKOLJE

### Drugi predpisi:

Zakon o kemikalijah

Zakon o varstvu okolja

Uredba o odpadkih

Uredba o ravnanju z embalažo in odpadno embalažo

Pravilnik o varovanju delavcev pred tveganji zaradi izpostavljenosti kemičnim snovem pri delu (Uradni list RS, št. 72/21)

E1

Pravilnik o osebni varovalni opremi, ki jo delavci uporabljajo pri delu

#### Sestavine tega izdelka so popisane v naslednjih seznamih:

TCSI : Na seznamu ali v skladu s seznamom

TSCA : Proizvod vsebuje snovi, ki niso navedene seznamu TSCA.

AIIC : Ni v skladu s seznamom

DSL : Ta izdelek vsebuje kemične snovi, ki so izvzete iz zahtev

inventarja CEPA DSL. Urejen je kot pesticid, za katerega veljajo zahteve Zakona o izdelkih za zatiranje škodljivcev (PCPA). Pred uporabo ali ravnanjem s tem izdelkom za

v skladu z Uredbo (ES) št. 1907/2006, kot je bila spremenjena z Uredbo Komisije (EU) 2020/878



### **CORAGEN®**

Verzija Datum revizije: Številka Datum zadnje izdaje: 10.09.2024 1.1 07.11.2024 varnostnega lista: Datum prve izdaje: 10.09.2024

50000015

zatiranje škodljivcev preberite nalepko PCPA, ki je dovoljena v

skladu z Zakonom o izdelkih za zatiranje škodljivcev.

ENCS : Ni v skladu s seznamom

ISHL : Ni v skladu s seznamom

KECI : Ni v skladu s seznamom

PICCS : Ni v skladu s seznamom

IECSC : Ni v skladu s seznamom

NZIoC : Ni v skladu s seznamom

TECI: Ni v skladu s seznamom

#### 15.2 Ocena kemijske varnosti

Ocena kemijske varnosti za ta izdelek (zmes) ni potrebna.

#### ODDELEK 16: Drugi podatki

### Celotno besedilo H-stavkov

H301 : Strupeno pri zaužitju. H310 : Smrtno v stiku s kožo.

H314 : Povzroča hude opekline kože in poškodbe oči.

H317 : Lahko povzroči alergijski odziv kože.

H318 : Povzroča hude poškodbe oči.

H330 : Smrtno pri vdihavanju.

H400 : Zelo strupeno za vodne organizme.

H410 : Zelo strupeno za vodne organizme, z dolgotrajnimi učinki.

EUH071 : Jedko za dihalne poti.

#### Celotno besedilo drugih okrajšav

Acute Tox. : Akutna strupenost

Aquatic Acute : Kratkotrajna (akutna) nevarnost za vodno okolje Aquatic Chronic : Dolgotrajna (kronična) nevarnost za vodno okolje

Eye Dam. : Huda poškodba oči Skin Corr. : Jedkost za kožo

Skin Sens. : Preobčutljivost v stiku s kožo

ADN - Evropski sporazum o mednarodnem prevozu nevarnih snovi po celinskih vodah; ADR - Sporazum o mednarodnem prevozu nevarnih snovi po cesti; AIIC - Avstralski seznam industrijskih kemikalij; ASTM - Ameriško združenje za testiranje materialov; bw - Telesna teža; CLP - Uredba o razvrščanju, označevanju in pakiranju; Uredba (ES) št. 1272/2008; CMR - Karcinogena, mutagena strupena snov ali snov, strupena za razmnoževanje; DIN - Standard nemškega inštituta za standardizacijo; DSL - Seznam domačih snovi (Kanada); ECHA - Evropska agencija za kemikalije; EC-Number - Evropska številka Skupnosti; ECx - Koncentracija, povezana z x% odzivom; ELx - Stopnja obremenitve, povezana z x% odzivom; EmS - Načrt v sili; ENCS -

v skladu z Uredbo (ES) št. 1907/2006, kot je bila spremenjena z Uredbo Komisije (EU) 2020/878



#### **CORAGEN®**

Verzija Datum revizije: Številka Datum zadnje izdaje: 10.09.2024 1.1 07.11.2024 varnostnega lista: Datum prve izdaje: 10.09.2024

50000015

Obstoječe in nove kemične snovi (Japonska); ErCx - Koncentracija, povezana z x% odzivom stopnje rasti; GHS - Globalno usklajeni sistem; GLP - Dobra laboratorijska praksa; IARC -Mednarodna agencija za raziskave raka; IATA - Mednarodno združenje letalskih prevoznikov; IBC - Mednarodni kodeks za gradnjo in opremo ladij, ki prevažajo nevarne kemikalije v razsutem stanju; IC50 - Polovična največja inhibitorna koncentracija; ICAO - Mednarodna organizacija civilnega letalstva; IECSC - Kitajski seznam obstoječih kemičnih snovi; IMDG - Mednarodni kodeks za prevoz nevarnih snovi po morju; IMO - Mednarodna pomorska organizacija; ISHL -Zakon o varnosti in zdravju pri delu (Japonska); ISO - Mednarodna organizacija za standardizacijo; KECI - Korejski seznam obstoječih kemikalij; LC50 - Smrtna koncentracija za 50% testirane populacije; LD50 - Smrtni odmerek za 50% testirane populacije (srednji smrtni odmerek); MARPOL - Mednarodna konvencija o preprečevanju onesnaževanja morja z ladij; n.o.s. - Nikjer drugje navedeno; NO(A)EC - Koncentracija brez opaznega (škodljivega) učinka; NO(A)EL - Raven brez opaznega (škodljivega) učinka; NOELR - Stopnja obremenitve brez opaznega učinka; NZIoC - Novozelandski popis kemikalij; OECD - Organizacija za gospodarsko sodelovanje in razvoj; OPPTS - Urad za kemijsko varnost in preprečevanje onesnaževanja; PBT -Snov, ki je obstojna, se kopiči v organizmih in je strupena; PICCS - Filipinski seznam kemikalij in kemičnih snovi; (Q)SAR - (Kvantitativno) razmerje med strukturo in aktivnostjo; REACH - Uredba (ES) št. 1907/2006 Evropskega parlamenta in Sveta o registriranju, vrednotenju, potrjevanju in omejevanju kemikalij; RID - Pravilniki o mednarodnem železniškem prevozu nevarnega blaga; SADT - Samopospešujoča temperatura razgradnje; SDS - Varnostni list; SVHC - snov, ki vzbuja veliko zaskrbljenost; TCSI - Tajvanski popis kemičnih snovi; TECI - Tajski seznam obstoječih kemičnih snovi; TRGS - Tehnično pravilo za nevarne snovi; TSCA - Zakon o nadzoru strupenih snovi (ZDA); UN - Združeni narodi; vPvB - Zelo obstojno in se zelo lahko kopiči v organizmih

# Dodatne informacije

Razvrstitev zmesi: Postopek za razvrstitev:

Aquatic Acute 1 H400 Na osnovi podatkov o izdelku ali

ocene

Aquatic Chronic 1 H410 Metoda izračuna

#### Zavrnitev

FMC Korporacija meni, da so podatki in priporočila, vsebovana v tem dokumentu (vključno s podatki in izjavami), natančni na dan veljavnosti. Lahko se obrnete na korporacijo FMC in se prepričate, da je to najbolja ažuren dokument pri korporaciji FMC. V zvezi z informacijami, navedenimi v tem dokumentu, ni jamstva za primernost za določen namen, garancije za prodajo ali kakršne koli druge garancije, izražene ali implicitne. Tu navedeni podatki se nanašajo samo za določen izdelek in morda niso uporabni, če se tak izdelek uporablja v kombinaciji z drugimi materiali ali v katerem koli postopku. Uporabnik je odgovoren za ugotovitev, ali je izdelek primeren za določen namen in primeren za uporabnikove pogoje in načine uporabe. Ker pogoji in načini uporabe niso pod nadzorom korporacije FMC, FMC Korporacija izrecno zavrača kakršno koli odgovornost za kakršne koli rezultate, pridobljene ali izhajajoče iz kakršne koli uporabe izdelkov ali zanašanja na takšne informacije.

FMC Corporation

FMC in logotip FMC sta blagovni znamki družbe FMC Corporation in/ali podružnice.

© 2021-2024 FMC Corporation. Vse pravice pridržane.

SI / SL