według przepisu (WE) Nr 1907/2006, z późniejszymi zmianami przez Regulację Komisji (UE) 2020/878



AVTARTM

Wersja Aktualizacja: Numer Karty: Data ostatniego wydania: -

1.0 13.03.2025 50003059 Data pierwszego wydania: 13.03.2025

SEKCJA 1: Identyfikacja substancji/mieszaniny i identyfikacja przedsiębiorstwa

1.1 Identyfikator produktu

Nazwa wyrobu AVTAR™

Inne sposoby identyfikacji

Kod produktu 50003059

1.2 Istotne zidentyfikowane zastosowania substancji lub mieszaniny oraz zastosowania odradzane

Zastosowanie

substancji/mieszaniny

Fungicyd

Zastosowania odradzane : Stosować zgodnie z zaleceniami na etykiecie.

Produkt przeznaczony wyłącznie do użytku zawodowego.

1.3 Dane dotyczące dostawcy karty charakterystyki

Adres dostawcy FMC Agro Polska Sp. z o.o.

ul. Złota 59

00-120 Warszawa

Polska

Numer telefonu: + 48 22 397 17 86

Adres e-mail: fmc.polska@fmc.com, SDS-Info@fmc.com.

1.4 Numer telefonu alarmowego

W przypadku awarii, pożaru, rozlania lub wypadku, zadzwoń:

Polska: 48-223988029 (CHEMTREC)

Pogotowie medyczne:

Polska: +48 22 619 66 54, +48 22 619 08 97

Ogólny numer alarmowy 112; Pogotowie Ratunkowe 999;

Państwowa Straż Pożarna 998

SEKCJA 2: Identyfikacja zagrożeń

2.1 Klasyfikacja substancji lub mieszaniny

Klasyfikacja (ROZPORZĄDZENIE (WE) NR 1272/2008)

Drażniące na skórę, Kategoria 2 H315: Działa drażniąco na skórę.

według przepisu (WE) Nr 1907/2006, z późniejszymi zmianami przez Regulację Komisji (UE) 2020/878



AVTAR™

Wersja Aktualizacja: Numer Karty: Data ostatniego wydania: -

1.0 13.03.2025 50003059 Data pierwszego wydania: 13.03.2025

Działanie drażniące na oczy, Kategoria 2 H319: Działa drażniąco na oczy.

Działanie rakotwórcze, Kategoria 2 H351: Podejrzewa się, że powoduje raka.

Zagrożenie krótkotrwałe (ostre) dla środowiska wodnego, Kategoria 1

H400: Działa bardzo toksycznie na organizmy

wodne.

Zagrożenie długotrwałe (przewlekłe) dla środowiska wodnego, Kategoria 1

H410: Działa bardzo toksycznie na organizmy wodne, powodując długotrwałe skutki.

2.2 Elementy oznakowania

Oznakowanie (ROZPORZĄDZENIE (WE) NR 1272/2008)

Piktogramy określające rodzaj zagrożenia







Hasło ostrzegawcze : Uwaga

Zwroty wskazujące rodzaj

zagrożenia

H315 Działa drażniąco na skórę. H319 Działa drażniąco na oczy.

H351 Podejrzewa się, że powoduje raka.

H410 Działa bardzo toksycznie na organizmy wodne,

powodując długotrwałe skutki.

Zwroty wskazujące środki

ostrożności

Zapobieganie:

P201 Przed użyciem zapoznać się ze specjalnymi środkami

ostrożności.

P264 Dokładnie umyć ręce po użyciu.

P280 Stosować rękawice ochronne/ odzież ochronną/

ochronę oczu/ ochronę twarzy.

Reagowanie:

P302 + P352 W PRZYPADKU KONTAKTU ZE SKÓRĄ:

Umyć dużą ilością wody z mydłem.

P305 + P351 + P338 W PRZYPADKU DOSTANIA SIĘ DO OCZU: Ostrożnie płukać wodą przez kilka minut. Wyjąć

soczewki kontaktowe, jeżeli są i można je łatwo usunąć. Nadal

płukać.

P337 + P313 W przypadku utrzymywania się działania

drażniącego na oczy: Zasięgnąć porady/ zgłosić się pod opiekę

lekarza.

P391 Zebrać wyciek.

Niebezpieczne składniki muszą być wymienione na etykiecie:

difenokonazol (ISO)

Dodatkowe oznakowanie

EUH401 W celu uniknięcia zagrożeń dla zdrowia ludzi i środowiska, należy postępować

według przepisu (WE) Nr 1907/2006, z późniejszymi zmianami przez Regulację Komisji (UE) 2020/878



AVTARTM

Wersja Aktualizacja: Numer Karty: Data ostatniego wydania: -

1.0 13.03.2025 50003059 Data pierwszego wydania: 13.03.2025

zgodnie z instrukcją użycia.

Informacje na temat zwrotów specjalnych (SP) i okresów bezpieczeństwa znajdują się na etykiecie.

2.3 Inne zagrożenia

Ta substancja/mieszanina nie zawiera składników uważanych albo za trwałe, podlegające bioakumulacji i toksyczne, albo bardzo trwałe i podlegające bardzo silnej bioakumulacji (vPvB) na poziomie 0,1% bądź powyżej.

Informacje ekologiczne: Ta substancja/mieszanina nie zawiera składników uważanych za posiadające właściwości zaburzające funkcjonowanie układu hormonalnego według Artykułu 57(f) REACH Rozporządzenia Komisji (UE) 2018/605 lub Rozporządzenia Delegowanego Komisji (UE) 2017/2100 przy poziomach 0,1% lub wyższych.

Informacje toksykologiczne: Ta substancja/mieszanina nie zawiera składników uważanych za posiadające właściwości zaburzające funkcjonowanie układu hormonalnego według Artykułu 57(f) REACH Rozporządzenia Komisji (UE) 2018/605 lub Rozporządzenia Delegowanego Komisji (UE) 2017/2100 przy poziomach 0,1% lub wyższych.

SEKCJA 3: Skład/informacja o składnikach

3.2 Mieszaniny

Składniki

Nazwa Chemiczna	Nr CAS Nr WE Numer indeksowy Numer rejestracji	Klasyfikacja	Stężenie (% w/w)
protiokonazol (ISO)	178928-70-6 613-337-00-9	Aquatic Acute 1; H400 Aquatic Chronic 1; H410	21,84
		Współczynnik M (Toksyczność ostrą dla środowiska wodnego): 10 Współczynnik M (Przewlekła toksyczność dla środowiska wodne- go): 1	
difenokonazol (ISO)	119446-68-3	Acute Tox. 4; H302 Eye Irrit. 2; H319	11,36
	613-347-00-3	Carc. 2; H351 Aquatic Acute 1; H400 Aquatic Chronic 1;	

według przepisu (WE) Nr 1907/2006, z późniejszymi zmianami przez Regulację Komisji (UE) 2020/878



AVTARTM

Wersja 1.0	Aktualizacja: 13.03.2025	Numer Karty: 50003059	Data ostatniego wydania: - Data pierwszego wydania: 13.03.2025
			H410 Współczynnik M (Toksyczność ostrą dla środowiska wodnego): 10 Współczynnik M (Przewlekła toksyczność dla środowiska wodne- go): 10
	źwiania płygźtźwa po		Oszacowana toksyczność ostra Toksyczność ostra - droga pokarmowa: 1.450 mg/kg

Wyjaśnienia skrótów znajdują się w sekcji 16.

SEKCJA 4: Środki pierwszej pomocy

4.1 Opis środków pierwszej pomocy

Zalecenia ogólne : Usunać z zagrożonej strefy.

Przedstawić lekarzowi dołączoną Kartę Charakterystyki

Substancji Niebezpiecznej.

Nie pozostawiać osoby poszkodowanej bez opieki.

Zabezpieczenie dla udzielającego pierwszej

pomocy

Unikać wdychania, spożycia i kontaktu ze skórą i oczami.

W przypadku wdychania : Wynieść na świeże powietrze.

Osobie nieprzytomnej zapewnić wygodną pozycję i zasięgnąć

porady medycznej.

W przypadku odczuwania jakiegokolwiek dyskomfortu,

natychmiast usunąć z ekspozycji. Lekkie przypadki: Pozostawić osobę pod obserwacją. W przypadku wystąpienia

objawów natychmiast zasięgnąć porady lekarskiej. Poważne przypadki: Natychmiast uzyskać pomoc lekarską lub wezwać

karetkę pogotowia.

W przypadku kontaktu ze

skórą

: W przypadku zanieczyszczenia ubrania - zdjąć ubranie.

W przypadku zanieczyszczenia skóry - dobrze spłukać wodą.

Zmyć mydłem i dużą ilością wody.

Uzyskać niezwłocznie pomoc medyczną w przypadku

pojawienia się i utrzymywania podrażnienia.

W przypadku kontaktu z

oczami

Zapobiegawczo przemyć oczy wodą. Usunąć szkła (szkło) kontaktowe.

według przepisu (WE) Nr 1907/2006, z późniejszymi zmianami przez Regulację Komisji (UE) 2020/878



AVTARTM

Wersja Aktualizacja: Numer Karty: Data ostatniego wydania: -

1.0 13.03.2025 50003059 Data pierwszego wydania: 13.03.2025

Zabezpieczyć nieuszkodzone oko.

W trakcie przemywania należy szeroko otwierać oczy. Jeśli podrażnienie oczu utrzymuje się, skonsultować się ze

specjalistą.

W przypadku połknięcia : Zachować drożność dróg oddechowych.

Nie podawać mleka lub napoju alkoholowego.

Nieprzytomnej osobie nigdy nie podawać nic doustnie.

Jeśli objawy utrzymują się, wezwać lekarza.

Nie wywoływać wymiotów bez konsultacji z lekarzem.

4.2 Najważniejsze ostre i opóźnione objawy oraz skutki narażenia

Zagrożenia : Działa drażniąco na skórę.

Działa drażniąco na oczy.

Podejrzewa się, że powoduje raka.

4.3 Wskazania dotyczące wszelkiej natychmiastowej pomocy lekarskiej i szczególnego postępowania z poszkodowanym

Leczenie : Leczenie objawowe.

W przypadku połknięcia wymagana jest natychmiastowa

pomoc lekarska.

SEKCJA 5: Postępowanie w przypadku pożaru

5.1 Środki gaśnicze

Odpowiednie środki gaśnicze : Suchy środek chemiczny, CO2, rozpylona woda lub zwykła

piana.

Użycie środków gaśniczych odpowiednich dla lokalnych

warunków i dla środowiska.

Niewłaściwe środki gaśnicze : Nie rozprowadzać rozlanego materiału strumieniem wody pod

wysokim ciśnieniem.

Strumień wody o dużej objętości

5.2 Szczególne zagrożenia związane z substancją lub mieszaniną

Zagrożenia szczególne w

czasie gaszenia pożaru

Nie dopuścić do spływania cieczy z gaszenia pożaru do sieci

wodnej lub kanalizacji.

Niebezpieczne produkty

spalania

: Ogień może wytwarzać drażniące, żrące i/lub toksyczne gazy.

Tlenki azotu (NOx)

Tlenki siarki
Związki chloru
Tlenki węgla
Cyjanowodór
Chlorowodór
Kwas siarkowy
Związki chlorowane

według przepisu (WE) Nr 1907/2006, z późniejszymi zmianami przez Regulację Komisji (UE) 2020/878



AVTARTM

Wersja Aktualizacja: Numer Karty: Data ostatniego wydania: -

1.0 13.03.2025 50003059 Data pierwszego wydania: 13.03.2025

5.3 Informacje dla straży pożarnej

Specjalne wyposażenie ochronne dla strażaków

W razie konieczności w trakcie akcji gaśniczej założyć aparat

oddechowy z zamkniętym obiegiem.

Dalsze informacje : Zebrać oddzielnie zanieczyszczoną wodę gaśniczą. Nie

można jej usuwać do kanalizacji.

Pozostałości po pożarze i zanieczyszczona woda gaśnicza muszą być usunięte zgodnie z lokalnymi przepisami.

SEKCJA 6: Postępowanie w przypadku niezamierzonego uwolnienia do środowiska

6.1 Indywidualne środki ostrożności wyposażenie ochronne i procedury w sytuacjach awaryjnych

Indywidualne środki ostrożności.

Stosować środki ochrony indywidualnej.

Jeśli można to bezpiecznie zrobić, zatrzymaj wyciek.

Nie dopuścić do zbliżania się ludzi do wycieku/rozsypania od

strony nawietrznej.

Usunąć wszystkie źródła zapłonu.

Niezwłocznie ewakuować obsługę do bezpiecznych miejsc.

Zapewnić wystarczającą wentylację.

Zebranych wycieków nigdy nie przechowywać w oryginalnych

pojemnikach do ponownego użycia.

Oznaczyć znakami skażony teren i zabezpieczyć przed

dostępem osub nieupoważnionych.

W akcji może uczestniczyć wyłącznie przeszkolony personel

wyposażony w urządzenia ochronne.

6.2 Środki ostrożności w zakresie ochrony środowiska

Środki ostrożności w zakresie ochrony środowiska

Nie dopuścić do przedostania się produktu do kanalizacji. Zapobiegać dalszemu wyciekowi lub rozlaniu, jeżeli to

bezpieczne.

W przypadku skażenia produktem rzek, jezior lub ścieków

powiadomić odpowiednie władze.

6.3 Metody i materiały zapobiegające rozprzestrzenianiu się skażenia i służące do usuwania skażenia

Metody oczyszczania : Wchłonąć w obojętny materiał absorpcyjny (np. piasek, żel

krzemionkowy, pochłaniacz kwasów, pochłaniacz

uniwersalny, trociny).

Przechować w odpowiednich, zamkniętych pojemnikach do

czasu usunięcia.

6.4 Odniesienia do innych sekcji

Patrz rozdziały: 7, 8, 11, 12 i 13.

według przepisu (WE) Nr 1907/2006, z późniejszymi zmianami przez Regulację Komisji (UE) 2020/878



AVTAR™

Wersja Aktualizacja: Numer Karty: Data ostatniego wydania: -

1.0 13.03.2025 50003059 Data pierwszego wydania: 13.03.2025

SEKCJA 7: Postępowanie z substancjami i mieszaninami oraz ich magazynowanie

7.1 Środki ostrożności dotyczące bezpiecznego postępowania

Sposoby bezpiecznego

postępowania

: Nie wdychać oparów/pyłu.

Środki ochrony indywidualnej: patrz sekcja 8.

Nie jeść i nie pić oraz nie palić tytoniu w miejscu stosowania. Usunąć wodę z przemycia zgodnie z lokalnymi i krajowymi

przepisami.

Wytyczne ochrony przeciwpożarowej

Normalne środki ochrony przeciwpożarowej.

Środki higieny : Myć ręce przed posiłkami i po zakończeniu pracy.

7.2 Warunki bezpiecznego magazynowania, w tym informacje dotyczące wszelkich wzajemnych niezgodności

Wymagania względem pomieszczeń i pojemników

magazynowych

Przechowywać pojemnik dokładnie zamknięty w suchym i dobrze wentylowanym miejscu. Otwarte pojemniki muszą być

ponownie uszczelnione i przechowywane pionowo dla uniknięcia wycieków. Instalacje elektryczne/urządzenia muszą

być zgodne z normami bezpieczeństwa technicznego.

Inne informacje o warunkach :

przechowywania

Przechowywać w zamkniętych, oznakowanych pojemnikach. Pomieszczenie magazynowe powinno być zbudowane z

niepalnego materiału, zamknięte, suche, wentylowane, z nieprzepuszczalną podłogą, bez dostępu osób

nieupoważnionych i dzieci. Zaleca się umieszczenie tablicy ostrzegawczej z napisem "TRUCIZNA". Pomieszczenie powinno być wykorzystywane wyłącznie do przechowywania chemikaliów. Żywność, napoje, pasza i nasiona nie powinny się tam znajdować. Powinno być dostępne stanowisko do

mycia rąk.

Zalecana temperatura

przechowywania

: < 40 °C

Dalsze informacje o

stabilności w przechowywaniu

Brak rozkładu w przypadku przechowywania i stosowania

zgodnie z zaleceniami.

7.3 Szczególne zastosowanie(-a) końcowe

Specyficzne zastosowania : Zarejestrowany pestycyd do stosowania zgodnie z etykietą

zatwierdzoną przez krajowe organy regulacyjne.

SEKCJA 8: Kontrola narażenia/środki ochrony indywidualnej

8.1 Parametry dotyczące kontroli

Nie zawiera substancji mających wartości stężeń dopuszczalnych w środowisku pracy.

według przepisu (WE) Nr 1907/2006, z późniejszymi zmianami przez Regulację Komisji (UE) 2020/878



AVTARTM

Wersja Aktualizacja: Numer Karty: Data ostatniego wydania: -

1.0 13.03.2025 50003059 Data pierwszego wydania: 13.03.2025

8.2 Kontrola narażenia

Środki ochrony indywidualnej.

Ochrona oczu lub twarzy : Butelka z czystą wodą do przemywania oczu

Szczelne gogle

Ochrona rąk

Materiał : Nosić rękawice odporne na działanie chemikaliów, takie jak

laminat barierowy, guma butylowa lub nitrylowa.

Uwagi : Przydatność dla określonego stanowiska pracy powinna być

przedyskutowana z producentami rękawic ochronnych.

Ochrona skóry i ciała : Ubranie nieprzepuszczalne

Dostosować rodzaj ochrony ciała do ilości i stężenia

substancji niebezpiecznych w miejscu pracy.

Ochrona dróg oddechowych : W przypadku narażenia na mgłę, spray lub aerozol nosić

odpowiedni osobisty sprzęt ochrony dróg oddechowych i

odzież ochronna.

Środki ochrony : Opracować plan udzielania pierwszej pomocy przed

rozpoczęciem pracy z tym materiałem.

Zawsze mieć na podorędziu zestaw pierwszej pomocy z

odpowiednimi instrukcjami.

Stosować odpowiedni sprzęt ochronny.

Nie jeść i nie pić oraz nie palić tytoniu podczas stosowania

produktu.

W kontekście profesjonalnego stosowania środków ochrony

roślin zgodnie z zaleceniami, użytkownik końcowy musi

zapoznać się z etykieta i instrukcją stosowania.

SEKCJA 9: Właściwości fizyczne i chemiczne

9.1 Informacje na temat podstawowych właściwości fizycznych i chemicznych

Stan skupienia : ciecz
Barwa : jasnożółta
Zapach : aromatyczny

Temperatura : Brak dostępnych danych

topnienia/krzepnięcia

Temperatura wrzenia/Zakres : Brak dostępnych danych

temperatur wrzenia

Temperatura zapłonu : 102 °C

Metoda: Przepis (WE) Nr 440/2008, Aneks, A.9

Temperatura samozapłonu : 375 °C

Metoda: Przepis (WE) Nr 440/2008, Aneks, A.15

Temperatura rozkładu : Brak dostępnych danych

pH : ok. 5,2 (20°C)

: OK. 5,2 (20 °C) Stężenie: 1 %

Metoda: CIPAC MT 75.3

według przepisu (WE) Nr 1907/2006, z późniejszymi zmianami przez Regulację Komisji (UE) 2020/878



AVTAR™

Wersja Aktualizacja: Numer Karty: Data ostatniego wydania: -

1.0 13.03.2025 50003059 Data pierwszego wydania: 13.03.2025

(jako dyspersja wodna)

Lepkość

Lepkość dynamiczna : 102 mPa.s (20 °C)

Metoda: Dyrektywa ds. testów 114 OECD

40,93 mPa.s (40 °C)

Metoda: Dyrektywa ds. testów 114 OECD

Lepkość dynamiczna nie zmienia się w zależności od szybkości ścinania, dlatego badany produkt uznano za płyn

newtonowski.

Lepkość kinematyczna : 35,76 mm2/s (40 °C)

obliczony

89,56 mm2/s (20 °C)

obliczony

Rozpuszczalność

Rozpuszczalność w

wodzie

Brak dostępnych danych

Rozpuszczalność w innych :

110204020

Brak dostępnych danych

rozpuszczalnikach Współczynnik podziału: n-

Napolozymink p

Brak dostępnych danych

oktanol/woda

Preżność par

Brak dostępnych danych

Gęstość względna : 1,1445

Metoda: Dyrektywa ds. testów 109 OECD

Gęstość względna par

Charakterystyka cząstek

Brak dostępnych danych

Rozmiar cząstek : Nie dotyczy

9.2 Inne informacje

Materiały wybuchowe : Niewybuchowy(-a)

Właściwości utleniające : Pozbawiony działania utleniającego

Zzdolność do mieszania z

wodą

tworzy emulsję

Napięcia powierzchniowego : 36,8 mN/m, 20 °C, Dyrektywa ds. testów 115 OECD,

(nierozcieńczony)

SEKCJA 10: Stabilność i reaktywność

10.1 Reaktywność

Brak dostępnych danych

10.2 Stabilność chemiczna

Brak rozkładu w przypadku przechowywania i stosowania

zgodnie z zaleceniami.

10.3 Możliwość występowania niebezpiecznych reakcji

Niebezpieczne reakcje : Brak rozkładu w przypadku przechowywania i stosowania

zgodnie z zaleceniami.

10.4 Warunki, których należy unikać

Warunki, których należy

unikać

Chronić przed mrozem, ciepłem i światłem słonecznym. Ogrzewanie mieszaniny może powodować powstawanie

według przepisu (WE) Nr 1907/2006, z późniejszymi zmianami przez Regulację Komisji (UE) 2020/878



AVTARTM

Wersja Aktualizacja: Numer Karty: Data ostatniego wydania: -

1.0 13.03.2025 50003059 Data pierwszego wydania: 13.03.2025

szkodliwych i drażniących oparów.

10.5 Materialy niezgodne

Czynniki, których należy

unikać

Unikać silnych kwasów, zasad i utleniaczy.

10.6 Niebezpieczne produkty rozkładu

Nie są znane niebezpieczne produkty rozkładu.

Zobacz podrozdział 5.2.

SEKCJA 11: Informacje toksykologiczne

11.1 Informacje na temat klas zagrożenia zdefiniowanych w rozporządzeniu (WE) nr 1272/2008

Toksyczność ostra

W oparciu o dostępne dane, kryteria klasyfikacji nie są spełnione.

Produkt:

Toksyczność ostra - droga

pokarmowa

Oszacowana toksyczność ostra: > 2.000 mg/kg

Metoda: Metoda obliczeniowa

Składniki:

protiokonazol (ISO):

Toksyczność ostra - droga

pokarmowa

LD50 (Szczur): > 6.200 mg/kg

Toksyczność ostra - przez

drogi oddechowe

LC50 (Szczur): > 4,99 mg/l

Czas ekspozycji: 4 h

Atmosfera badawcza: pył/mgła

Ocena: Ta substancja lub mieszanina nie charakteryzuje się

ostrą toksycznością drogą oddechową

Toksyczność ostra - po naniesieniu na skórę

: LD50 (Szczur): > 2.000 mg/kg

Ocena: Składnik/mieszanina jest słabo toksyczna po

pojedynczym kontakcie ze skórą.

difenokonazol (ISO):

Toksyczność ostra - droga

pokarmowa

: Oszacowana toksyczność ostra: 1.450 mg/kg Metoda: Oszacowana toksyczność ostra zgodnie z

Rozporządzeniem WE 1272/2008

Toksyczność ostra - przez

drogi oddechowe

: LC50 (Szczur, samce i samice): > 3,194 mg/l

Czas ekspozycji: 4 h

Atmosfera badawcza: pył/mgła

Metoda: Dyrektywa ds. testów 403 OECD

Ocena: Ta substancja lub mieszanina nie charakteryzuje się

ostrą toksycznością drogą oddechową

Uwagi: brak śmiertelności

według przepisu (WE) Nr 1907/2006, z późniejszymi zmianami przez Regulację Komisji (UE) 2020/878



AVTARTM

Wersja Aktualizacja: Numer Karty: Data ostatniego wydania: -

1.0 13.03.2025 50003059 Data pierwszego wydania: 13.03.2025

Toksyczność ostra - po : LD50 (Szczur, samce i samice): > 2.000 mg/kg naniesieniu na skórę : Metoda: Dyrektywa ds. testów 402 OECD

Ocena: Składnik/mieszanina jest słabo toksyczna po

pojedynczym kontakcie ze skórą.

Uwagi: brak śmiertelności

Działanie żrące/drażniące na skórę

Działa drażniąco na skórę.

Produkt:

Metoda : Dyrektywa ds. testów 439 OECD Wynik : Działanie drażniące na skórę

Składniki:

protiokonazol (ISO):

Gatunek : Królik

Wynik : Brak działania drażniącego na skórę

difenokonazol (ISO):

Gatunek : Królik

Ocena : Nie sklasyfikowano jako substancja drażniąca

Metoda : Dyrektywa ds. testów 404 OECD

Wynik : lekkie podrażnienie

Poważne uszkodzenie oczu/działanie drażniące na oczy

Działa drażniąco na oczy.

Produkt:

Gatunek : Rogówka bydlęca

Metoda : Dyrektywa ds. testów 437 OECD Wynik : Działanie drażniące na oczy

Składniki:

protiokonazol (ISO):

Gatunek : Królik

Wynik : Brak działania drażniącego na oczy

difenokonazol (ISO):

Gatunek : Królik

Metoda : Dyrektywa ds. testów 405 OECD

Wynik : Podrażnienie oczu odwracalne w ciągu 7 dni

Działanie uczulające na drogi oddechowe lub skórę

Działanie uczulające na skórę

W oparciu o dostępne dane, kryteria klasyfikacji nie są spełnione.

według przepisu (WE) Nr 1907/2006, z późniejszymi zmianami przez Regulację Komisji (UE) 2020/878



AVTARTM

Wersja Aktualizacja: Numer Karty: Data ostatniego wydania: -

1.0 13.03.2025 50003059 Data pierwszego wydania: 13.03.2025

Uczulenie układu oddechowego

W oparciu o dostępne dane, kryteria klasyfikacji nie są spełnione.

Składniki:

protiokonazol (ISO):

Gatunek : Świnka morska

Metoda : Dyrektywa ds. testów 406 OECD Wynik : Nie jest substancją uczulającą skóry.

difenokonazol (ISO):

Gatunek : Świnka morska

Ocena : Nie jest substancją uczulającą skóry.

Metoda : Dyrektywa ds. testów 406 OECD

Wynik : Nie jest substancją uczulającą skóry.

Działanie mutagenne na komórki rozrodcze

W oparciu o dostępne dane, kryteria klasyfikacji nie są spełnione.

Składniki:

protiokonazol (ISO):

Genotoksyczność in vitro : Rodzaj badania: Test odchylenia chromosomów in vitro

System testowy: hepatocyty szczurze

Wynik: niejednoznaczne

Rodzaj badania: badanie uszkodzenia i/lub naprawy DNA in

vitro

Wynik: negatywny

Rodzaj badania: test mutacji genowej

Wynik: negatywny

Genotoksyczność in vivo : Rodzaj badania: test aberracji chromosomowej

Gatunek: Szczur Wynik: negatywny

Działanie mutagenne na komórki rozrodcze- Ocena

Ciężar dowodu nie uzasadnia klasyfikacji jako mutagen

komórek gamet.

difenokonazol (ISO):

Genotoksyczność in vitro : System testowy: Salmonella typhimurium

Aktywacja metaboliczna: z lub bez aktywacji metabolicznej

Metoda: Dyrektywa ds. testów 471 OECD

Wynik: negatywny

GLP, Dobra praktyka laboratoryjna: tak

Genotoksyczność in vivo : Rodzaj badania: Test mikrojądrowy

Gatunek: Mysz

Metoda: Dyrektywa ds. testów 474 OECD

Wynik: negatywny

według przepisu (WE) Nr 1907/2006, z późniejszymi zmianami przez Regulację Komisji (UE) 2020/878



AVTAR™

Numer Karty: Data ostatniego wydania: -Wersja Aktualizacja:

13.03.2025 50003059 Data pierwszego wydania: 13.03.2025 1.0

Działanie mutagenne na Badania na zwierzętach nie wykazały jakichkolwiek skutków

komórki rozrodcze- Ocena

mutagennych.

Działanie rakotwórcze

Podejrzewa się, że powoduje raka.

Składniki:

protiokonazol (ISO):

Gatunek : Mysz, samiec

Czas ekspozycji : 80 w

Dawka : 0, 10, 70, 500 mg/kg/d NOAEL : 10 mg/kg wagi ciała/dzień : 70 mg/kg wagi ciała LOAEL

Wynik negatywny

Działanie rakotwórcze -

Badania na zwierzętach nie wykazały jakichkolwiek skutków

Ocena rakotwórczych.

difenokonazol (ISO):

Gatunek Szczur, samiec

Sposób podania dawki : Doustnie Czas ekspozycji : 2 y

Dawka : 0, 0.5, 1, 24.1, 124 mg/kg wagi ciała/dzień

NOAEL : 124 mg/kg wagi ciała

Narażone organy : Watroba

: Mysz, samiec Gatunek Sposób podania dawki : Doustnie Czas ekspozycji 78 w

Dawka 0, 1.5, 4.7, 46.3, 423... mg/kg wagi ciała/dzień

NOAEL 46,3 mg/kg wagi ciała/dzień

Gruczolak watrobowokomórkowy, nowotwór złośliwy Objawy

Narażone organy Watroba

Szkodliwe działanie na rozrodczość

W oparciu o dostępne dane, kryteria klasyfikacji nie są spełnione.

Składniki:

protiokonazol (ISO):

Wpływ na rozwój płodu Gatunek: Szczur

Ogólna toksyczność u matek: NOAEL: 9,7 mg/kg wagi

ciała/dzień

Toksyczność rozwojowa: NOAEL: 20 mg/kg wagi ciała/dzień

Szkodliwe działanie na

rozrodczość - Ocena

Waga dowodów nie uzasadnia klasyfikacji dla toksyczności

reprodukcyjnej

Badania na zwierzętach wykazały skutki dla rozwoju zarodkowego przy poziomach równych lub wyższych od powodujących toksyczność dla organizmów macierzystych.

według przepisu (WE) Nr 1907/2006, z późniejszymi zmianami przez Regulację Komisji (UE) 2020/878



AVTARTM

Wersja Aktualizacja: Numer Karty: Data ostatniego wydania: -

1.0 13.03.2025 50003059 Data pierwszego wydania: 13.03.2025

difenokonazol (ISO):

Szkodliwe działanie na : Waga dowodów nie uzasadnia klasyfikacji dla toksyczności

rozrodczość - Ocena reprodukcyjnej

Działanie toksyczne na narządy docelowe - narażenie jednorazowe

W oparciu o dostępne dane, kryteria klasyfikacji nie są spełnione.

Działanie toksyczne na narządy docelowe - narażenie powtarzane

W oparciu o dostępne dane, kryteria klasyfikacji nie są spełnione.

Toksyczność dawki powtórzonej

Składniki:

protiokonazol (ISO):

Gatunek : Szczur NOAEL : 50 mg/kg LOAEL : 750 mg/kg

Czas ekspozycji : 53 w

Dawka : 5, 50, 750 mg/kg

Narażone organy : Wątroba, Nerka, Pęcherz

difenokonazol (ISO):

Gatunek : Szczur
NOAEL : 1 mg/kg
LOAEL : 24 mg/kg
Sposób podania dawki : Doustnie
Czas ekspozycji : 24 m
Narażone organy : Watroba

Toksyczność przy aspiracji

W oparciu o dostępne dane, kryteria klasyfikacji nie są spełnione.

11.2 Informacje o innych zagrożeniach

Właściwości zaburzające funkcjonowanie układu hormonalnego

Produkt:

Ocena : Ta substancja/mieszanina nie zawiera składników uważanych

za posiadające właściwości zaburzające funkcjonowanie układu hormonalnego według Artykułu 57(f) REACH Rozporządzenia Komisji (UE) 2018/605 lub Rozporządzenia Delegowanego Komisji (UE) 2017/2100 przy poziomach 0,1%

lub wyższych.

Dalsze informacje

Produkt:

Uwagi : Brak dostępnych danych

według przepisu (WE) Nr 1907/2006, z późniejszymi zmianami przez Regulację Komisji (UE) 2020/878



AVTAR™

Numer Karty: Wersja Aktualizacja: Data ostatniego wydania: -

13.03.2025 50003059 Data pierwszego wydania: 13.03.2025 1.0

SEKCJA 12: Informacje ekologiczne

12.1 Toksyczność

Składniki:

protiokonazol (ISO):

Toksyczność dla ryb : LC50 (Oncorhynchus mykiss (pstrąg tęczowy)): 1,83 mg/l

Czas ekspozycji: 96 h

Toksyczność dla dafnii i

innych bezkręgowców

wodnych

: EC50 (Daphnia magna (rozwielitka)): 1,3 mg/l

Czas ekspozycji: 48 h

Toksyczność dla

glony/rośliny wodne

ErC50 (Pseudokirchneriella subcapitata (algi zielone)): 2,18

10

Czas ekspozycji: 72 h

EC50 (Skeletonema costatum (okrzemek)): 0,046 mg/l

Czas ekspozycji: 72 h

Współczynnik M (Toksyczność ostrą dla

środowiska wodnego)

Toksyczność dla ryb

(Toksyczność chroniczna)

NOEC: 0,308 mg/l Czas ekspozycji: 21 d

Gatunek: Oncorhynchus mykiss (pstrąg tęczowy)

Toksyczność dla dafnii i innych bezkręgowców

wodnych (Toksyczność

chroniczna)

NOEC: 0,56 mg/l Czas ekspozycji: 21 d

Gatunek: Daphnia magna (rozwielitka)

Współczynnik M (Przewlekła: toksyczność dla środowiska

wodnego)

Toksyczność dla organizmów: LC50: > 1.000 mg/kg

żyjących w glebie

Czas ekspozycji: 14 d

Gatunek: Eisenia fetida (dżdżownice)

Toksyczność dla organizmów:

naziemnych

LD50: > 2.000 mg/kg

Gatunek: Colinus virginianus (Przepiórka)

NOEC: 78 mg/kg Czas ekspozycji: 21 d

Gatunek: Anas platyrhynchos (kaczka krzyżówka)

> 100 µg/pszczołę

Gatunek: Apis mellifera (pszczoły)

Uwagi: Kontakt

według przepisu (WE) Nr 1907/2006, z późniejszymi zmianami przez Regulację Komisji (UE) 2020/878



AVTAR™

Numer Karty: Wersja Aktualizacja: Data ostatniego wydania: -

13.03.2025 50003059 Data pierwszego wydania: 13.03.2025 1.0

> 71 µg/pszczołę

Gatunek: Apis mellifera (pszczoły)

Uwagi: Doustnie

difenokonazol (ISO):

Toksyczność dla ryb LC50 (Oncorhynchus mykiss (pstrag teczowy)): 1,1 mg/l

Czas ekspozycji: 96 h

LC50 (Cyprinus carpio (karaś)): 0,44 mg/l

Czas ekspozycji: 96 h

Toksyczność dla dafnii i innych bezkręgowców

wodnych

: EC50 (Daphnia magna (rozwielitka)): 0,77 mg/l

Czas ekspozycji: 48 h

EC50 (Daphnia magna (rozwielitka)): 0,17 mg/l

Czas ekspozycji: 48 h

Toksvczność dla glony/rośliny wodne EC50 (Scenedesmus subspicatus): 0,03 mg/l

Czas ekspozycji: 72 h

ErC50 (Pseudokirchneriella subcapitata): 0,0003 mg/l

Czas ekspozycji: 72 h

Współczynnik M

(Toksyczność ostrą dla środowiska wodnego)

10

Toksyczność dla ryb

(Toksyczność chroniczna)

: NOEC: 0,023 mg/l Czas ekspozycji: 21 d

Gatunek: Oncorhynchus mykiss (pstrąg tęczowy)

Toksyczność dla dafnii i innych bezkręgowców

wodnych (Toksyczność

chroniczna)

: NOEC: 0,0056 mg/l Czas ekspozycji: 21 d

Gatunek: Daphnia magna (rozwielitka)

Współczynnik M (Przewlekła:

toksyczność dla środowiska

wodnego)

10

Toksyczność dla organizmów : LC50: > 610 mg/kg

żyjących w glebie

Gatunek: Eisenia fetida (dżdżownice)

NOEC: 0,2 mg/kg

Punkt końcowy: reprodukcja

Gatunek: Eisenia fetida (dżdżownice)

Toksyczność dla organizmów:

naziemnych

LD50: > 2.000 mg/kg

Czas ekspozycji: 9 d

Gatunek: Coturnix japonica (Przepiórka japońska)

według przepisu (WE) Nr 1907/2006, z późniejszymi zmianami przez Regulację Komisji (UE) 2020/878



AVTAR™

Wersja Aktualizacja: Numer Karty: Data ostatniego wydania: -

1.0 13.03.2025 50003059 Data pierwszego wydania: 13.03.2025

LD50: > 100 µg/pszczołę

Gatunek: Apis mellifera (pszczoły)

NOEL: 9,71 mg/kg Czas ekspozycji: 21 d

Gatunek: Colinus virginianus (Przepiórka)

12.2 Trwałość i zdolność do rozkładu

Składniki:

protiokonazol (ISO):

Biodegradowalność : Wynik: Niełatwo ulega biodegradacji.

difenokonazol (ISO):

Biodegradowalność : Uwagi: Niełatwo ulega biodegradacji.

Stabilność w wodzie : Połowiczny okres rozpadu: 1 d

12.3 Zdolność do bioakumulacji

Składniki:

protiokonazol (ISO):

Bioakumulacja : Współczynnika biokoncentracji (BCF): 19

Uwagi: Bioakumulacja jest nieprawdopodobna.

Współczynnik podziału: n-

oktanol/woda

log Pow: 3,82 (20 °C)

pH: 7

difenokonazol (ISO):

Bioakumulacja : Gatunek: Ryby

Współczynnika biokoncentracji (BCF): 330 Uwagi: Bioakumulacja jest nieprawdopodobna.

Współczynnik podziału: n-

oktanol/woda

log Pow: 3,817 (25 °C)

Metoda: Wytyczne OECD 117 w sprawie prób

12.4 Mobilność w glebie

Składniki:

protiokonazol (ISO):

Rozdział pomiędzy elementy :

środowiskowe

Koc: 1765 ml/g, log Koc: 3,24

owe Uwagi: Niska mobilność w glebie

Stabilność w glebie

difenokonazol (ISO):

według przepisu (WE) Nr 1907/2006, z późniejszymi zmianami przez Regulację Komisji (UE) 2020/878



AVTARTM

Wersja Aktualizacja: Numer Karty: Data ostatniego wydania: -

1.0 13.03.2025 50003059 Data pierwszego wydania: 13.03.2025

Rozdział pomiędzy elementy : Koc: 3759,4 ml/g

środowiskowe Uwagi: Niska mobilność w glebie

Stabilność w glebie :

12.5 Wyniki oceny właściwości PBT i vPvB

Produkt:

Ocena : Ta substancja/mieszanina nie zawiera składników uważanych

albo za trwałe, podlegające bioakumulacji i toksyczne, albo bardzo trwałe i podlegające bardzo silnej bioakumulacji

(vPvB) na poziomie 0,1% bądź powyżej.

12.6 Właściwości zaburzające funkcjonowanie układu hormonalnego

Produkt:

Ocena : Ta substancja/mieszanina nie zawiera składników uważanych

za posiadające właściwości zaburzające funkcjonowanie układu hormonalnego według Artykułu 57(f) REACH Rozporządzenia Komisji (UE) 2018/605 lub Rozporządzenia Delegowanego Komisji (UE) 2017/2100 przy poziomach 0,1%

lub wyższych.

12.7 Inne szkodliwe skutki działania

Produkt:

Dodatkowe informacje

ekologiczne

Zagrożenie środowiska nie może być wykluczone w

przypadku nieprofesjonalnego posługiwania się lub usuwania. Działa bardzo toksycznie na organizmy wodne, powodując

długotrwałe skutki.

SEKCJA 13: Postępowanie z odpadami

13.1 Metody unieszkodliwiania odpadów

Produkt : Produkt nie powinien przedostawać się do sieci wodnej lub

kanalizacyjnej oraz gleby.

Nie zanieczyszczać stawów, cieków wodnych lub kanałów

produktem lub pojemnikami po produkcie.

Przekazać licencjowanemu zakładowi usuwania odpadów.

Zanieczyszczone

opakowanie

: Opróżnić opakowanie z resztek produktu.

Trzykrotnie wypłukać pojemniki.

Nie używać ponownie pustych pojemników.

Opakowanie, które nie zostało poprawnie opróżnione, musi

być utylizowane tak, jak niewykorzystany produkt. Opróżnione opakowania powinny być przekazane na zatwierdzone składowisko odpadów do recyklingu lub

usunięcia.

według przepisu (WE) Nr 1907/2006, z późniejszymi zmianami przez Regulację Komisji (UE) 2020/878



AVTAR™

Wersja Aktualizacja: Numer Karty: Data ostatniego wydania: -

13.03.2025 50003059 Data pierwszego wydania: 13.03.2025 1.0

SEKCJA 14: Informacje dotyczące transportu

14.1 Numer UN lub numer identyfikacyjny ID

ADN UN 3082 **ADR** UN 3082 RID UN 3082 **IMDG** UN 3082 UN 3082 **IATA**

14.2 Prawidłowa nazwa przewozowa UN

MATERIAŁ ZAGRAŻAJĄCY ŚRODOWISKU, CIEKŁY, I.N.O. **ADN**

(Difenoconazole, Prothioconazole)

ADR MATERIAŁ ZAGRAŻAJĄCY ŚRODOWISKU, CIEKŁY, I.N.O.

(Difenoconazole, Prothioconazole)

RID MATERIAŁ ZAGRAŻAJĄCY ŚRODOWISKU, CIEKŁY, I.N.O.

(Difenoconazole, Prothioconazole)

IMDG ENVIRONMENTALLY HAZARDOUS SUBSTANCE, LIQUID,

N.O.S.

(Difenoconazole, Prothioconazole)

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

(Difenoconazole, Prothioconazole)

14.3 Klasa(-y) zagrożenia w transporcie

Klasa Zagrożenia dodatkowe

ADN 9 **ADR** 9 **RID** 9 **IMDG** 9 **IATA** 9

14.4 Grupa pakowania

ADN

Grupa pakowania Ш Kody klasyfikacji M6 Nr. rozpoznawczy 90 : zagrożenia

Nalepki 9

ADR

Grupa pakowania Ш Kody klasyfikacji M6 Nr. rozpoznawczy 90

zagrożenia

Nalepki 9

według przepisu (WE) Nr 1907/2006, z późniejszymi zmianami przez Regulację Komisji (UE) 2020/878



AVTAR™

Wersja Aktualizacja: Numer Karty: Data ostatniego wydania: -

1.0 13.03.2025 50003059 Data pierwszego wydania: 13.03.2025

Kod ograniczeń przewozu : (-)

przez tunele

RID

Grupa pakowania : III Kody klasyfikacji : M6 Nr. rozpoznawczy : 90 zagrożenia

Nalepki : 9

IMDG

Grupa pakowania : III
Nalepki : 9

EmS Kod : F-A, S-F

IATA (Ładunek)

Instrukcja pakowania : 964

(transport lotniczy towarowy)

Instrukcja opakowania (LQ) : Y964 Grupa pakowania : III

Nalepki : Miscellaneous

IATA (Pasażer)

Instrukcja pakowania : 964

(transport lotniczy

pasażerski)

Instrukcja opakowania (LQ) : Y964 Grupa pakowania : III

Nalepki : Miscellaneous

14.5 Zagrożenia dla środowiska

ADN

Niebezpieczny dla : tak

środowiska

ADR

Niebezpieczny dla : tak

środowiska

RID

Niebezpieczny dla : tak

środowiska

IMDG

Substancja mogąca : tak

spowodować

zanieczyszczenie morza

IATA (Pasażer)

Niebezpieczny dla : tak

środowiska

IATA (Ładunek)

Niebezpieczny dla : tak

środowiska

według przepisu (WE) Nr 1907/2006, z późniejszymi zmianami przez Regulację Komisji (UE) 2020/878



AVTAR™

Wersja Aktualizacja: Numer Karty: Data ostatniego wydania: -

13.03.2025 50003059 Data pierwszego wydania: 13.03.2025 1.0

14.6 Szczególne środki ostrożności dla użytkowników

Klasyfikacja(e) transportowa(e) podana(e) tutaj jest/są tylko dla celów informacyjnych i jest/są oparte wyłącznie na właściwościach niezapakowanego materiału, jak opisany w niniejszej Karcie Bezpieczeństwa Materiałowego. Klasyfikacje transportowe mogą zmieniać się zależnie od sposobu transportu, rozmiarów opakowania oraz odmian legislacji regionalnych lub krajowych.

14.7 Transport morski luzem zgodnie z instrumentami IMO

Nie ma zastosowania do produktu w stanie takim, w jakim dostarczono.

SEKCJA 15: Informacje dotyczące przepisów prawnych

15.1 Przepisy prawne dotyczące bezpieczeństwa, zdrowia i ochrony środowiska specyficzne dla substancji lub mieszaniny

REACH - Ograniczenia dotyczące produkcji, wprowadzania do obrotu i stosowania niektórych niebezpiecznych substancji, mieszanin i wyrobów (Załacznik XVII)

Należy uwzględnić warunki ograniczenia dla poniższych

wpisów:

Numer na liście 75, 3

Jeżeli zamierzasz używać ten produkt jako tusz do tatuażu, skontaktuj się ze sprzedawcą.

REACH - Lista kandydacka substancji stanowiących bardzo duże zagrożenie dla Autoryzacji (Artykuł 59). Nie dotyczy

Rozporządzenie (WE) NR 2024/590 w sprawie substancji zubożających warstwę ozonowa

Nie dotyczy

Rozporządzenie (UE) 2019/1021 dotyczące trwałych

Nie dotyczy

zanieczyszczeń organicznych (wersja przekształcona)

Nie dotyczy

Rozporządzenie Parlamentu Europejskiego i Rady (UE) nr 649/2012 dotyczące wywozu i przywozu

niebezpiecznych chemikaliów

REACH - Wykaz substancji podlegających procedurze

udzielania zezwoleń (Załącznik XIV)

Nie dotyczy

Seveso III: Dyrektywa Parlamentu Europejskiego i Rady 2012/18/UE w sprawie kontroli zagrożeń poważnymi awariami związanymi z substancjami niebezpiecznymi. ZAGROŻENIA DLA ŚRODOWISKA

Inne przepisy:

Patrz Dyrektywa 92/85/EEC dotycząca ochrony macierzyństwa lub surowsze przepisy krajowe tam, gdzie ma to zastosowanie.

E1

Patrz Dyrektywa 94/33/EC na temat ochrony młodych osób w miejscu pracy lub surowsze przepisy krajowe tam, gdzie ma to zastosowanie.

według przepisu (WE) Nr 1907/2006, z późniejszymi zmianami przez Regulację Komisji (UE) 2020/878



AVTARTM

Wersja Aktualizacja: Numer Karty: Data ostatniego wydania: -

1.0 13.03.2025 50003059 Data pierwszego wydania: 13.03.2025

Ustawa z dnia 25 lutego 2011 r. o substancjach chemicznych i ich mieszaninach (t.j. Dz. U. z 2020 r. poz. 2289)

Rozporządzenie Parlamentu Europejskiego i Rady (WE) NR 1272/2008 z dnia 16 grudnia 2008 r. w sprawie klasyfikacji, oznakowania i pakowania substancji i mieszanin, zmieniające i uchylające dyrektywy 67/548/EWG i 1999/45/WE oraz zmieniające rozporządzenie (WE) nr 1907/2006 (Dziennik Urzędowy Unii Europejskiej seria L nr 353 z 31.12.2008) z kolejnymi dostosowaniami do postępu technicznego (ATP).

Rozporządzenie (WE) 1907/2006 Parlamentu Europejskiego i Rady z dnia 18 grudnia 2006 roku w sprawie rejestracji, oceny, udzielania zezwoleń i stosowanych ograniczeń w zakresie chemikaliów (REACH), utworzenia Europejskiej Agencji Chemikaliów, zmieniające dyrektywę 1999/45/WE oraz uchylające rozporządzenie Rady (EWG) nr 793/93 i rozporządzenie Komisji (WE) nr 1488/94, jak również dyrektywę Rady 76/769/EWG i dyrektywy Komisji 91/155/EWG, 93/67/EWG, 93/105/WE i 2000/21/WE (opublikowane w Dzienniku Urzędowym Unii Europejskiej seria L nr 396 z 30.12.2006, z późn. zm.)

ROZPORZĄDZENIE KOMISJI (UE) 2020/878 z dnia 18 czerwca 2020 r. zmieniające załącznik II do rozporządzenia (WE) nr 1907/2006 Parlamentu Europejskiego i Rady w sprawie rejestracji, oceny, udzielania zezwoleń i stosowanych ograniczeń w zakresie chemikaliów (REACH)

Rozporządzenie Ministra Rodziny, Pracy I Polityki Społecznej z dnia 12 czerwca 2018 r. w sprawie najwyższych dopuszczalnych stężeń i natężeń czynników szkodliwych dla zdrowia w środowisku pracy (Dz.U 2018 poz. 1286 wraz z późn. zm.).

Rozporządzenie Ministra Zdrowia z dnia 2 lutego 2011 r. w sprawie badań i pomiarów czynników szkodliwych dla zdrowia w środowisku pracy (Dz. U. 2011, nr 33, poz. 166, z późn. zm.).

Rozporządzenie Ministra Zdrowia z dnia 30 grudnia 2004 r. w sprawie bezpieczeństwa i higieny pracy związanej z występowaniem w miejscu pracy czynników chemicznych (tekst jednolity Dz.U. 2016 nr 0 poz. 1488)

Ustawa z dnia 14 grudnia 2012 r. o odpadach (Dz.U. z 2013 r. poz. 21, z późn. zm.).

Ustawa z dnia 13 czerwca 2013 r. o gospodarce opakowaniami i odpadami opakowaniowymi (Dz. U. z 2013 r., poz. 888, z późn. zm.).

Rozporządzenie Ministra Klimatu z dnia 2 stycznia 2020 r. w sprawie katalogu odpadów (Dz. U. 2020 poz. 10).

Rozporządzenie Ministra Środowiska w sprawie wymagań dotyczących prowadzenia procesu termicznego przekształcania odpadów oraz sposobów postępowania z odpadami powstałymi w wyniku tego procesu. (Dz. U. z 2016 r., poz. 108).

Ustawa z dnia 19 sierpnia 2011 r. o przewozie towarów niebezpiecznych (Dz. U. nr 227, poz. 1367, z późn. zm.).

Oświadczenie Rządowe z dnia 15 lutego 2021 r. w sprawie wejścia w życie zmian do załączników A i B do Umowy europejskiej dotyczącej międzynarodowego przewozu drogowego towarów niebezpiecznych (ADR), sporządzonej w Genewie dnia 30 września 1957 r. (Dz.U. 2021 poz. 874, z późn. zm.)

Ustawa z dnia 29 lipca 2005 r. o przeciwdziałaniu narkomanii (Dz. U. 2005 Nr 179, poz. 1485, z późn. zm.)

ROZPORZĄDZENIE PARLAMENTU EUROPEJSKIEGO I RADY (UE) 2016/425 z dnia 9 marca 2016 r. w sprawie środków ochrony indywidualnej oraz uchylenia dyrektywy Rady 89/686/EWG

Składniki tego produktu wymienione są w następujących wykazach:

TCSI : Na wykazie lub w zgodności z wykazem

według przepisu (WE) Nr 1907/2006, z późniejszymi zmianami przez Regulację Komisji (UE) 2020/878



AVTARTM

Wersja 1.0	Aktualizacja: 13.03.2025		mer Karty: 003059	Data ostatniego wydania: - Data pierwszego wydania: 13.03.2025
TSCA		:	Produkta zawiera TSCA.	substancję(e) niewymienioną(e) w spisie
AIIC		:	Niezgodnie z wyka	azem
DSL		:	Produkt zawiera n kanadyjskich listad	astępujące składniki nie znajdujące się na ch NDSL i DSL.
			protiokonazol (ISC difenokonazol (ISC	
ENCS		:	Niezgodnie z wyka	azem
ISHL		:	Niezgodnie z wyka	azem
KECI		:	Niezgodnie z wyka	azem
PICCS		:	Niezgodnie z wyka	azem
IECSC		:	Niezgodnie z wyka	azem
NZIoC		:	Niezgodnie z wyka	azem
TECI		:	Niezgodnie z wyka	azem

15.2 Ocena bezpieczeństwa chemicznego

Dla tego produktu (mieszaniny) nie jest wymagana ocena bezpieczeństwa chemicznego.

SEKCJA 16: Inne informacje

Pełny tekst Zwrotów H

H302 : Działa szkodliwie po połknięciu. H319 : Działa drażniąco na oczy.

H351 : Podejrzewa się, że powoduje raka.

H400 : Działa bardzo toksycznie na organizmy wodne.

H410 : Działa bardzo toksycznie na organizmy wodne, powodując

długotrwałe skutki.

Pełny tekst innych skrótów

Acute Tox. : Toksyczność ostra

Aquatic Acute : Zagrożenie krótkotrwałe (ostre) dla środowiska wodnego
Aquatic Chronic : Zagrożenie długotrwałe (przewlekłe) dla środowiska wodnego

Carc. : Działanie rakotwórcze Eye Irrit. : Działanie drażniące na oczy

ADN - Europejska umowa dotycząca międzynarodowego przewozu towarów niebezpiecznych drogami wodnymi śródlądowymi; ADR - Umowa dotycząca międzynarodowego przewozu towarów niebezpiecznych transportem drogowym; AIIC - Australijski wykaz substancji chemicznych; ASTM - Amerykańskie Towarzystwo Badania Materiałów; bw - Masa ciała; CLP - Przepis o klasyfikowaniu, etykietowaniu i pakowaniu; Przepis (UE) Nr 1272/2008; CMR - Karcynogen, mutagen lub środek toksyczny reprodukcyjnie; DIN - Norma Niemieckiego Instytutu

według przepisu (WE) Nr 1907/2006, z późniejszymi zmianami przez Regulację Komisji (UE) 2020/878



AVTAR™

Wersja Aktualizacja: Numer Karty: Data ostatniego wydania: -

13.03.2025 50003059 Data pierwszego wydania: 13.03.2025 1.0

Standaryzacji: DSL - Krajowa lista substancji (Kanada): ECHA - Europejska Agencja Chemikaliów; EC-Number - Numer Wspólnoty Europejskiej; ECx - Stężenie związane z x% reakcji; ELx - Wskaźnik obciążenia związany z x% reakcji; EmS - Harmonogram awaryjny; ENCS - Istniejące i nowe substancje chemiczne (Japonia); ErCx - Stężenie związane z x% wzrostu prędkości reakcji; GHS - System Globalnie Zharmonizowany; GLP - Dobra praktyka laboratoryjna; IARC - Międzynarodowa Agencja Badań nad Rakiem; IATA - Międzynarodowe Stowarzyszenie Transportu Lotniczego; IBC - Międzynarodowy kod dla budowy i wyposażania statków do przewozu niebezpiecznych chemikaliów luzem; IC50 - Połowa maksymalnego stężenia inhibitującego; ICAO - Międzynarodowa Organizacja Lotnictwa Cywilnego; IECSC - Spis istniejących substancji chemicznych w Chinach; IMDG - Międzynarodowy morski kodeks towarów niebezpiecznych; IMO - Międzynarodowa Organizacja Morska; ISHL - Prawo o bezpieczeństwie przemysłowym i zdrowiu (Japonia); ISO - Międzynarodowa Organizacja Normalizacyjna; KECI -Koreański spis istniejących substancji chemicznych; LC50 - Stężenie substancji toksycznej powodujące śmierć 50% grupy populacji organizmów testowych; LD50 - Dawka potrzebna do spowodowania śmierci 50% populacji testowej (średnia dawka śmiertelna); MARPOL -Międzynarodowa Konwencja na rzecz Zapobiegania Zanieczyszczeniu przez Statki; n.o.s. Nieokreślone w inny sposób; NO(A)EC - Brak zaobserwowanych (niekorzystnych) efektów stężenia; NO(A)EL - Poziomu, przy którym nie zaobserwowano występowania szkodliwego efektu; NOELR - Wskaźnik obciążenia, przy którym nie obserwowano szkodliwego efektu; NZIoC - Nowozelandzki spis chemikaliów; OECD - Organizacja ds. Współpracy Gospodarczej i Rozwoju: OPPTS - Biuro Bezpieczeństwa Chemicznego i Zapobiegania Skażeniom: PBT Substancja trwała, wykazująca zdolność do bioakumulacji i toksyczna; PICCS - Filipiński spis chemikaliów i substancji chemicznych; (Q)SAR - Modelowanie zależności struktura-aktywność; REACH - Przepis (UE) Nr 1907/2006 Parlamentu Europejskiego i Rady, dotyczący rejestracji, oceny, autoryzacji i ograniczenia chemikaliów.; RID - Przepisy dotyczące międzynarodowego przewozu towarów niebezpiecznych koleją; SADT - Samoprzyspieszająca temperatura rozkładu; SDS - Karta Charakterystyki Bezpieczeństwa Materiału; SVHC - substancja wzbudzająca szczególnie duże obawy; TCSI - Tajwański spis substancji chemicznych; TECI - Tajlandzki Spis Istniejących Chemikaliów; TRGS - Zasady techniczne dla substancji niebezpiecznych; TSCA -Ustawa o kontroli substancji toksycznych (Stany Zjednoczone); UN - Narody Zjednoczone; vPvB - Bardzo trwały i wykazujący dużą zdolność do bioakumulacji

Dalsze informacje

Klasyfikacja mieszanir	ıy:	Procedura klasyfikacji:	
Skin Irrit. 2	H315	Oparte na danych produktu lub ocenie	
Eye Irrit. 2	H319	Oparte na danych produktu lub ocenie	
Carc. 2	H351	Metoda obliczeniowa	
Aquatic Acute 1	H400	Metoda obliczeniowa	
Aquatic Chronic 1	H410	Metoda obliczeniowa	

Zastrzeżenie

FMC Corporation uważa, że informacje i zalecenia zawarte w niniejszym dokumencie (w tym dane i oświadczenia) są dokładne na dzień wydania niniejszego dokumentu. Możesz skontaktować się z FMC Corporation, aby upewnić się, że ten dokument jest najbardziej aktualny. Nie udziela się gwarancji przydatności do określonego celu, gwarancji sprzedazy ani żadnej innej gwarancji, wyrażonej lub domniemanej, w odniesieniu do informacji tu zawartych. Informacje podane w niniejszym dokumencie odnoszą się tylko do wskazanego określonego produktu i mogą nie mieć zastosowania, gdy taki produkt jest używany w połączeniu z innymi materiałami lub w jakimkolwiek procesie. Użytkownik jest odpowiedzialny za określenie, czy produkt jest odpowiedni do określonego celu i odpowiedni do warunków i metod użytkowania. Ponieważ warunki i metody użytkowania są poza kontrola FMC Corporation, FMC Corporation zrzeka sie wszelkiej odpowiedzialności za

według przepisu (WE) Nr 1907/2006, z późniejszymi zmianami przez Regulację Komisji (UE) 2020/878



AVTARTM

Wersja Aktualizacja: Numer Karty: Data ostatniego wydania: -

1.0 13.03.2025 50003059 Data pierwszego wydania: 13.03.2025

jakiekolwiek wyniki uzyskane lub wynikające z jakiegokolwiek użycia produktów lub polegania na takich informacjach

Opracowanie

FMC Corporation

FMC i logo FMC są znakami towarowymi firmy FMC Corporation i/lub podmiotu stowarzyszonego.

© 2021-2025 FMC Corporation. Wszelkie prawa zastrzeżone.

PL/PL