Podľa nariadenia Komisie (EÚ) 2020/878, ktorým sa mení nariadenie (ES) č. 1907/2006



SUCCESSOR® Tx

Verzia 1.0 Dátum revízie: 21.08.2023

Číslo KBÚ (karty bezpečnostných

údajov): 50000727 Dátum posledného vydania: -Dátum prvého vydania: 21.08.2023

ODDIEL 1: Identifikácia látky/zmesi a spoločnosti/podniku

1.1 Identifikátor produktu

Názov výrobku SUCCESSOR® Tx

Ďalšie spôsoby identifikácie

Kód výrobku 50000727

Jendoznačný identifikátor

zloženie (UFI)

TFXY-027Y-8N41-4EJ3

1.2 Relevantné identifikované použitia látky alebo zmesi a použitia, ktoré sa neodporúčajú

Použitie látky/zmesi Herbicíd

Odporúčané obmedzenia z

hľadiska používania

Používajte podľa odporúčania na etikete.

Len na odborné použitie.

1.3 Údaje o dodávateľovi karty bezpečnostných údajov

Adresa dodávateľa FMC Agro Slovensko, spol. s r. o.

Jašíkova 2 821 03 Bratislava

Slovensko

Telefón: +421 2 48 29 14 59

E-mailová adresa: SDS-Info@fmc.com .

1.4 Núdzové telefónne číslo

V prípade úniku, požiaru, rozliatia alebo havárie volajte:

Slovensko: +421-233057972 (CHEMTREC)

Lekárska pohotovosť:

Slovakia: +421 2 54 77 4 166

ODDIEL 2: Identifikácia nebezpečnosti

2.1 Klasifikácia látky alebo zmesi

Klasifikácia (NARIADENIE (ES) č. 1272/2008)

Podľa nariadenia Komisie (EÚ) 2020/878, ktorým sa mení nariadenie (ES) č. 1907/2006



SUCCESSOR® Tx

Verzia 1.0 Dátum revízie: 21.08.2023

Číslo KBÚ (karty bezpečnostných

údajov): 50000727 Dátum posledného vydania: -Dátum prvého vydania: 21.08.2023

H302: Škodlivý po požití.

Akútna toxicita, Kategória 4

Podráždenie očí, Kategória 2

vodné prostredie, Kategória 1

Toxicita pre špecifický cieľový orgán - opakovaná expozícia, Kategória 2

Krátkodobá (akútna) nebezpečnosť pre

Dlhodobá (chronická) nebezpečnosť pre vodné prostredie, Kategória 1

H373: Môže spôsobiť poškodenie orgánov pri

H319: Spôsobuje vážne podráždenie očí.

dlhšej alebo opakovanej expozícii.

H400: Veľmi toxický pre vodné organizmy.

H410: Veľmi toxický pre vodné organizmy, s

dlhodobými účinkami.

2.2 Prvky označovania

Označovanie (NARIADENIE (ES) č. 1272/2008)

Výstražné piktogramy







Výstražné slovo : Pozor

Výstražné upozornenia

H302 Škodlivý po požití.

H319 Spôsobuje vážne podráždenie očí.

H373 Môže spôsobiť poškodenie orgánov pri dlhšej alebo

opakovanej expozícii.

H410 Veľmi toxický pre vodné organizmy, s dlhodobými

účinkami.

Bezpečnostné upozornenia:

Prevencia:

P264 Po manipulácii dôkladne umyte.

P273 Zabráňte uvoľneniu do životného prostredia.

P280 Noste ochranné rukavice/ ochranný odev/ ochranné

okuliare/ ochranu tváre.

Odozva:

P301 + P312 PO POŽITÍ: ak máte zdravotné problémy, okamžite volajte NÁRODNÉ TOXIKOLOGICKÉ INFORMAČNÉ CENTRUM alebo lekára.

P303 + P361 + P353 PRI KONTAKTE S POKOŽKOU (alebo vlasmi): Vyzlečte všetky kontaminované časti odevu. Pokožku

ihneď opláchnite vodou alebo sprchou.

P305 + P351 + P338 PO ZASIAHNUTÍ OČÍ: Niekoľko minút

ich opatrne vyplachujte vodou. Ak používate kontaktné šošovky a je to možné, odstráňte ich. Pokračujte vo

vyplachovaní.

P391 Zozbierajte uniknutý produkt.

Odstránenie:

Podľa nariadenia Komisie (EÚ) 2020/878, ktorým sa mení nariadenie (ES) č. 1907/2006



SUCCESSOR® Tx

Verzia 1.0 Dátum revízie: 21.08.2023

Číslo KBÚ (karty bezpečnostných

údajov): 50000727 Dátum posledného vydania: -Dátum prvého vydania: 21.08.2023

P501 Zneškodnite obsah/nádobu ako nebezpečný odpad v súlade s miestnymi predpismi.

Nebezpečné zložky ktoré musia byť uvedené na štítku:

petoxamid (ISO) terbutylazín (ISO) etán-1,2-diol

Alcohols, C9-11-iso-, C10-rich, ethoxylated

Dodatočné označenie

EUH066 Opakovaná expozícia môže spôsobiť vysušenie alebo popraskanie pokožky.

EUH208 Obsahuje petoxamid (ISO), 1,2-benzizotiazol-3(2H)-ón. Môže vyvolať alergickú

reakciu.

EUH401 Dodržiavajte návod na používanie, aby ste zabránili vzniku rizík pre zdravie ľudí

a životné prostredie.

Špeciálne vety (SP) a bezpečnostné intervaly nájdete na etikete.

2.3 Iná nebezpečnosť

Látka/zmes neobsahuje žiadne zložky, ktoré sa považujú za perzistentné, bioakumulatívne a toxické (PBT) alebo vysoko perzistentné a vysoko bioakumulatívne (vPvB), v množstve 0,1 % alebo vyššom.

Ekologické informácie: Látka/zmes neobsahuje zložky, o ktorých sa predpokladá, že majú vlastnosti narušujúce endokrinný systém v súlade s článkom 57 písm. (f) nariadenia REACH alebo nariadením delegovaným Komisiou (EÚ) 2017/2100 alebo nariadením Komisie (EÚ) 2018/605 na úrovni 0,1% alebo vyššej.

Toxikologické informácie: Látka/zmes neobsahuje zložky, o ktorých sa predpokladá, že majú vlastnosti narušujúce endokrinný systém v súlade s článkom 57 písm. (f) nariadenia REACH alebo nariadením delegovaným Komisiou (EÚ) 2017/2100 alebo nariadením Komisie (EÚ) 2018/605 na úrovni 0,1% alebo vyššej.

ODDIEL 3: Zloženie/informácie o zložkách

3.2 Zmesi

Zložky

Chemický názov	Č. CAS Č.EK Indexové č.	Klasifikácia	Koncentrácia (% w/w)
	Registračné číslo		
petoxamid (ISO)	106700-29-2	Acute Tox. 4; H302 Skin Sens. 1; H317	>= 25 - < 30
	616-145-00-3	Aquatic Acute 1; H400 Aquatic Chronic 1;	

Podľa nariadenia Komisie (EÚ) 2020/878, ktorým sa mení nariadenie (ES) č. 1907/2006



SUCCESSOR® Tx

Verzia 1.0 Dátum revízie: 21.08.2023

Číslo KBÚ (karty bezpečnostných

údajov): 50000727 Dátum posledného vydania: -Dátum prvého vydania: 21.08.2023

		H410	
		M-koeficient (Akútna vodná toxicita): 100 M-koeficient (Chronická vodná toxicita): 100	
terbutylazín (ISO)	5915-41-3 227-637-9 613-323-00-2	Acute Tox. 4; H302 STOT RE 2; H373 Aquatic Acute 1; H400 Aquatic Chronic 1; H410	>= 10 - < 20
		M-koeficient (Akútna vodná toxicita): 10 M-koeficient (Chronická vodná toxicita): 10	
		Akútna inhalačná toxicita	
		Akútna orálna tox- icita: 1.000 mg/kg	
benzínové rozpúšťadlo (ropné), ťažká aromatická frakcia; petrolej – nešpecifikovaný	64742-94-5 265-198-5 649-424-00-3	Asp. Tox. 1; H304 STOT SE 3; H336 Aquatic Chronic 2; H411 EUH066	>= 10 - < 20
etán-1,2-diol	107-21-1 203-473-3 603-027-00-1	Acute Tox. 4; H302 STOT RE 2; H373 (Obličky)	>= 1 - < 10
		Akútna inhalačná toxicita	
		Akútna orálna tox- icita: 500,0 mg/kg	
calcium dodecylbenzenesulphonate	26264-06-2 247-557-8	Acute Tox. 4; H302 Skin Irrit. 2; H315 Eye Dam. 1; H318 Aquatic Chronic 4; H413	>= 1 - < 2,5
		Akútna inhalačná toxicita	

Podľa nariadenia Komisie (EÚ) 2020/878, ktorým sa mení nariadenie (ES) č. 1907/2006



SUCCESSOR® Tx

Verzia 1.0 Dátum revízie: 21.08.2023

Číslo KBÚ (karty bezpečnostných

údajov): 50000727 Dátum posledného vydania: -Dátum prvého vydania: 21.08.2023

		Akútna orálna tox- icita: 1.300 mg/kg	
Tristyrylphenol ethoxylates	99734-09-5	Aquatic Chronic 3; H412	>= 1 - < 2,5
2-ethylhexan-1-ol	104-76-7 203-234-3	Acute Tox. 4; H332 Skin Irrit. 2; H315 Eye Irrit. 2; H319 STOT SE 3; H335 (Dýchací systém)	>= 1 - < 10
		Akútna inhalačná toxicita	
		Akútna inhalačná toxicita (prach/hmla): 4,3 mg/l	
Alcohols, C9-11-iso-, C10-rich, ethoxylated	78330-20-8	Acute Tox. 4; H302 Eye Dam. 1; H318	>= 1 - < 3
naftalén	91-20-3 202-049-5 601-052-00-2	Flam. Sol. 2; H228 Acute Tox. 4; H302 Carc. 2; H351 Aquatic Acute 1; H400 Aquatic Chronic 1; H410	>= 0,1 - < 0,25
		M-koeficient (Akútna vodná toxicita): 1 M-koeficient (Chronická vodná toxicita): 1	
		Akútna inhalačná toxicita	
		Akútna orálna tox- icita: 710 mg/kg	
1,2-benzizotiazol-3(2H)-ón	2634-33-5 220-120-9 613-088-00-6	Acute Tox. 4; H302 Skin Irrit. 2; H315 Eye Dam. 1; H318 Skin Sens. 1; H317 Aquatic Acute 1; H400 Aquatic Chronic 2; H411	>= 0,0025 - < 0,025
		M-koeficient (Akútna	

Podľa nariadenia Komisie (EÚ) 2020/878, ktorým sa mení nariadenie (ES) č. 1907/2006



SUCCESSOR® Tx

Verzia 1.0

Dátum revízie: 21.08.2023

Číslo KBÚ (karty bezpečnostných

údajov):

50000727

Dátum posledného vydania: -Dátum prvého vydania: 21.08.2023

vodná toxicita): 10

špecifické

koncentračné limity Skin Sens. 1; H317 >= 0,05 %

Akútna inhalačná

toxicita

Akútna orálna toxicita: 500,0 mg/kg 490 mg/kg

ODDIEL 4: Opatrenia prvej pomoci

4.1 Opis opatrení prvej pomoci

Všeobecné odporúčania

Vyneste z miesta ohrozenia.

Poraďte sa s lekárom.

Ukážte túto kartu bezpečnostných údajov ošetrujúcemu

lekárovi.

Neopúšťajte postihnutého bez dozoru.

Pri vdýchnutí Postihnutého premiestnite na čerstvý vzduch.

Ak nie je pri vedomí uložte do stabilizovanej polohy a

vyhľadajte lekársku pomoc.

Pokiaľ symptómy pretrvávajú, vyhľadejte lekársku pomoc.

Pri kontakte s pokožkou Pri znečistení odevu ho odložte.

Pri zasiahnutí pokožky dôkladne ju opláchnite vodou.

Omývajte mydlom a veľkým množstvom vody.

Ak sa vyvíja a pretrváva dráždenie zaistite ihneď lekárske

ošetrenie..

Pri kontakte s očami Oko (oči) ihneď vymývajte veľkým množstvom vody.

> Odstráňte kontaktné šošovky. Chráňte nezranené oko.

Pri vyplachovaní majte široko otvorené oči.

Pokiaľ podráždenie očí pretrváva, vyhľadajte odborného

lekára.

Pri požití Nevyvolávajte zvracanie bez rady lekára.

Udržujte voľné dýchacie cesty.

Vypláchnite ústa vodou.

Nepodávajte mlieko ani alkoholické nápoje. Nikdy nepodávajte nič do úst osobe v bezvedomí.

Pokiaľ symptómy pretrvávajú, vyhľadejte lekársku pomoc.

Vysvetlenie skratiek viď oddiel 16.

Podľa nariadenia Komisie (EÚ) 2020/878, ktorým sa mení nariadenie (ES) č. 1907/2006



SUCCESSOR® Tx

Verzia 1.0 Dátum revízie: 21.08.2023

Číslo KBÚ (karty bezpečnostných

údajov): 50000727 Dátum posledného vydania: -Dátum prvého vydania: 21.08.2023

Postihnutého okamžite dopravte do nemocnice.

4.2 Najdôležitejšie príznaky a účinky, akútne aj oneskorené

Symptómy : Predovšetkým podráždenie

Po požití sa pri testoch podobných produktov na zvieratách pozorovali len nešpecifické príznaky, ako napríklad znížená

aktivita.

Riziká : Škodlivý po požití.

Spôsobuje vážne podráždenie očí.

Môže spôsobiť poškodenie orgánov pri dlhšej alebo

opakovanej expozícii.

Opakovaná expozícia môže spôsobiť vysušenie alebo

popraskanie pokožky.

4.3 Údaj o akejkoľvek potrebe okamžitej lekárskej starostlivosti a osobitného ošetrenia

Zaobchádzanie : Liečte symptomaticky.

V prípade požitia je potrebná okamžitá lekárska pomoc.

ODDIEL 5: Protipožiarne opatrenia

5.1 Hasiace prostriedky

Vhodné hasiace prostriedky : Suchá chemikália, CO2, vodný sprej alebo bežná pena.

Nevhodné hasiace

prostriedky

: Veľký prúd vody

5.2 Osobitné ohrozenia vyplývajúce z látky alebo zo zmesi

Zvláštne nebezpečenstvá pri :

hasení požiaru

Nedovoľte uniknúť z miesta hasenia požiaru a odtiecť do

kanalizácie alebo vodných tokov.

Nebezpečné produkty

spaľovania

Oheň môže vytvárať dráždivé, korozívne a/alebo toxické

plyny.

Chlorovodík

Oxidy dusíka (NOx) Oxidy uhlíka Oxidy síry

Chlórované zlúčeniny

5.3 Rady pre požiarnikov

Špeciálne ochranné prostriedky pre požiarnikov

Pri hasení požiaru použite v nevyhnutnom prípade izolačný

dýchací prístroj.

Ďalšie informácie : Zberajte kontaminovanú vodu použitú na hasenie oddelene.

Táto sa nesmie vypúšťať do kanalizácie.

Podľa nariadenia Komisie (EÚ) 2020/878, ktorým sa mení nariadenie (ES) č. 1907/2006



SUCCESSOR® Tx

Verzia 1.0 Dátum revízie: 21.08.2023

Číslo KBÚ (karty bezpečnostných

údajov): 50000727 Dátum posledného vydania: -Dátum prvého vydania: 21.08.2023

Zbytky po požiari a kontaminovaná voda použitá na hasenie musia byť zneškodněné v súlade s miestnými predpismi.

ODDIEL 6: Opatrenia pri náhodnom uvoľnení

6.1 Osobné bezpečnostné opatrenia, ochranné vybavenie a núdzové postupy

Osobné preventívne

opatrenia

Použite prostriedky osobnej ochrany.

Ak sa to dá bezpečne urobiť, zastavte únik.

Udržiavajte osoby mimo dosahu smeru vetra a miesta

vyliatia/úniku.

Odstráňte všetky zdroje zapálenia.

Okamžite evakuujte osoby na bezpečné miesto.

Zabezpečte primerané vetranie.

Nikdy nevracajte uniknutý materiál späť do pôvodnej nádoby

na opakované použitie.

Označte kontaminovaný priestor značkami a zabráňte

prístupu neoprávneným osobám.

Zasiahnúť môžu len kvalifikovaní zamestnanci vybavení

vhodnými ochrannými prostriedkami.

6.2 Bezpečnostné opatrenia pre životné prostredie

Bezpečnostné opatrenia pre

životné prostredie

Zabráňte vniknutiu produktu do kanalizácie.

Keď je to možné bezpečne urobiť, zabráňte ďalšiemu

presakovaniu alebo rozliatiu.

Ak materiál znečistí rieky a jazerá alebo kanalizácie,

informujte príslušné úrady.

6.3 Metódy a materiál na zabránenie šíreniu a vyčistenie

Spôsoby čistenia : Neutralizujte kriedou, alkalickým roztokom alebo amoniakom.

Nechajte nasiaknúť do inertného absorbčného materiálu (napr. piesku, silikagelu, kyslého sorbentu, univerzálneho

sorbentu, pilín).

Uschovávajte vo vhodnej a uzavretej nádobe na

zneškodnenie.

6.4 Odkaz na iné oddiely

Viď sekcie: 7, 8, 11, 12 a 13.

ODDIEL 7: Zaobchádzanie a skladovanie

7.1 Bezpečnostné opatrenia na bezpečné zaobchádzanie

Pokyny pre bezpečnú

manipuláciu

Nedýchajte pary/prach.

Zabráňte expozícii - pred použitím sa oboznámte so

špeciálnymi inštrukciami.

Zabráňte kontaktu s pokožkou a očami.

Podľa nariadenia Komisie (EÚ) 2020/878, ktorým sa mení nariadenie (ES) č. 1907/2006



SUCCESSOR® Tx

Verzia 1.0

Dátum revízie: 21.08.2023

Číslo KBÚ (karty bezpečnostných

údajov): 50000727 Dátum posledného vydania: -Dátum prvého vydania: 21.08.2023

Informácia o osobnej ochrane viď oddiel 8.

V priestore aplikácie by malo byť zakázané fajčiť, jesť a piť. Oplachové vody zneškodnite podľa miestnych a národných

predpisov.

Návod na ochranu pred požiarom a výbuchom

Bežné protipožiarne opatrenia.

Hygienické opatrenia : Zabráňte kontaktu s pokožkou, očami a odevom. Pri

používaní nejedzte ani nepite. Pri používaní nefajčite. Pred pracovnými prestávkami a okamžite po manipulácii s

produktom si umyte ruky.

7.2 Podmienky bezpečného skladovania vrátane akejkoľvek nekompatibility

Požiadavky na skladovacie plochy a zásobníky

Uschovávajte nádobu tesne uzatvorenú na suchom a dobre vetranom mieste. Nádoby, ktoré sú otvorené, sa musia znovu dôkladne uzatvoriť a držať na stojato aby sa predišlo úniku kvapaliny. Vezmite na vedomie bezpečnostné opatrenia uvedené na etikete/štítku. Elektrické inštalácie / pracovné materiály musia vyhovovať technologickým bezpečnostným štandardom.

Iné informácie o skladovacích : podmienkách

Výrobok je stabilný pri bežných podmienkach skladovania v sklade. Skladujte v uzavretých, označených nádobách. Skladovací priestor by mal byť postavený z nehorľavého materiálu, uzavretý, suchý, vetraný a s nepriepustnou podlahou, bez prístupu nepovolaných osôb alebo detí. Odporúča sa umiestniť výstražnú tabuľu s nápisom "JED". Miestnosť by sa mala používať len na skladovanie chemikálií. Nemali by sa v nej nachádzať potraviny, nápoje, krmivo a osivo. Mala by byť k dispozícii stanica na umývanie rúk.

Návod na obyčajné

skladovanie

Neskladujte v blízkosti kyselín.

Ďalšie informácie o stabilite

pri skladovaní

Pri skladovaní a použití podľa návodu nedochádza k rozkladu.

7.3 Špecifické konečné použitie, resp. použitia

Osobitné použitia : Registrovaný pesticíd, ktorý sa má používať v súlade s

označením schváleným regulačnými orgánmi danej krajiny.

ODDIEL 8: Kontroly expozície/osobná ochrana

8.1 Kontrolné parametre

Limitné hodnoty vystavenia

Zložky	Č. CAS	Typ hodnoty	Kontrolné parametre	Podstata

Podľa nariadenia Komisie (EÚ) 2020/878, ktorým sa mení nariadenie (ES) č. 1907/2006



SUCCESSOR® Tx

Verzia 1.0 Dátum revízie: 21.08.2023

Číslo KBÚ (karty bezpečnostných

údajov): 50000727 Dátum posledného vydania: -Dátum prvého vydania: 21.08.2023

(Forma expozície)					
etán-1,2-diol 107-21-1 STEL 40 D/M 2000/39/EC Dalšie informácie Záznam o pokožke týkajúci sa najvyššej prípustnej hodnoty ohrozenia pri práci uvádza možnú výraznú absorpciu cez pokožku, Indikatívny TWA 20 D/M 2000/39/EC NPEL krátkodobý 40 D/M 104 mg/m3 Dalšie informácie Znamená, ze faktor môže byť l'ahko absorbovaný kožou. Niektoré faktory, ktoré l'ahko prenikajú kožou, môžu spôsobovať až smrtel'né otravy, éasto bez varovných príznakov (napr. aniliín, nitrobenzén, nitroglykol, fenoly a pod.). Pri látkach s významným prienikom cez kožu, éi už v podobe kvapalín alebo pár, je osobitne dôležité zabrániť kožnému kontaktu. NPEL priemerný 20 D/M 5,4 mg/m3 Dalšie informácie Indikatívny NPEL priemerný 1 D/M 5,4 mg/m3 Dalšie informácie Indikatívny NPEL priemerný 1 D/M 91/322/EEC Dalšie informácie Indikatívny NPEL priemerný 10 D/M SK OEL Dalšie informácie Indikatívny NPEL priemerný 10 D/M SK OEL Dalšie informácie Indikatívny NPEL priemerný 10 D/M SK OEL Dalšie informácie Indikatívny NPEL priemerný 10 D/M SK OEL Dalšie informácie Indikatívny NPEL priemerný 10 D/M SK OEL Dalšie informácie Indikatívny NPEL priemerný 10 D/M SK OEL Dalšie informácie Indikatívny NPEL priemerný 10 D/M SK OEL Dalšie informácie Indikatívny NPEL priemerný 10 D/M SK OEL			`		
Ďalšie informácie Záznam o pokožke týkajúci sa najvyššej prípustnej hodnoty ohrozenia pri práci uvádza možnú výraznú absorpciu cez pokožku, Indikatívny TWA 20 D/M 52 mg/m3 2000/39/EC Dalšie informácie NPEL krátkodobý 10 Mm 104 mg/m3 SK OEL Dalšie informácie Znamená, ze faktor môže byť ľahko absorbovaný kožou. Niektoré faktory, ktoré ľahko prenikajú kožou, môžu spôsobovať až smrteľné otravy, éasto bez varovných príznakov (napr. anilín, nitrobenzén, nitroglykol, fenoly a pod.). Pri látkach s významným prienikom cez kožu, éi už v podobe kvapalín alebo pár, je osobitne dôležité zabrániť kožnému kontaktu. NPEL priemerný 20 D/M 52 mg/m3 SK OEL 2-ethylhexan-1-ol 104-76-7 TWA 1 D/M 5,4 mg/m3 2017/164/EU Ďalšie informácie Indikatívny NPEL priemerný 1 D/M 5,4 mg/m3 SK OEL 5,4 mg/m3 Ďalšie informácie Indikatívny NPEL priemerný 10 D/M 50 mg/m3 SK OEL 50 mg/m3 Ďalšie informácie Indikatívny NPEL priemerný 10 D/M 50 mg/m3 SK OEL 50 mg/m3 Ďalšie informácie Znamená, ze faktor môže byť ľahko absorbovaný kožou. Niektoré faktory, ktoré ľahko prenikajú kožou, môžu spôsobovať až smrteľné otravy, éasto bez varovných príznakov (napr. anilín, nitrobenzén, nitroglykol, fenoly a pod.). Pri látkach s významným prienikom cez kožu, éi už v podobe kvapalín alebo pár, je osobitne dôležité zabrániť kožnému kontaktu. NPEL krátkodobý 15 D/M SK OEL					
Ďalšie informácie Záznam o pokožke týkajúci sa najvyššej prípustnej hodnoty ohrozenia pri práci uvádza možnú výraznú absorpciu cez pokožku, Indikatívny Z00 D/M 2000/39/EC 2000/39/EC TWA 20 D/M 52 mg/m3 2000/39/EC Dalšie informácie NPEL krátkodobý 40 D/M 104 mg/m3 SK OEL Žalšie informácie Znamená, ze faktor môže byť ľahko absorbovaný kožou. Niektoré faktory, ktoré ľahko prenikajú kožou, môžu spôsobovať až smrteľné otravy, éasto bez varovných príznakov (napr. anilín, nitrobenzén, nitroglykol, fenoly a pod.). Pri látkach s významným prienikom cez kožu, éi už v podobe kvapalín alebo pár, je osobitne dôležité zabrániť kožnému kontaktu. NPEL priemerný 20 D/M 52 mg/m3 SK OEL 2-ethylhexan-1-ol 104-76-7 TWA 1 D/M 5,4 mg/m3 2017/164/EU Ďalšie informácie Indikatívny 1 D/M 5,4 mg/m3 SK OEL Ďalšie informácie Indikatívny 1 D/M 91/322/EEC 50 mg/m3 Ďalšie informácie Indikatívny NPEL priemerný 10 D/M 50 mg/m3 SK OEL Ďalšie informácie Znamená, ze faktor môže byť ľahko absorbovaný kožou. Niektoré faktory, ktoré ľahko prenikajú kožou, môžu spôsobovať až smrteľné otravy, éasto bez varovných príznakov (napr. anilín, nitrobenzén, nitroglykol, fenoly a pod.). Pri látkach s významným prienikom cez kožu, é už v podobe kvapalín alebo pár, je osobitne dôležité zabrániť kožnému kontaktu. NPEL krátkodobý 15 D/M	etán-1,2-diol	107-21-1	STEL		2000/39/EC
práci uvádza možnú výraznú absorpciu cez pokožku, Indikatívny TWA 20 D/M 52 mg/m3 NPEL krátkodobý 40 D/M 104 mg/m3 Znamená, ze faktor môže byť l'ahko absorbovaný kožou. Niektoré faktory, ktoré l'ahko prenikajú kožou, môžu spôsobovať až smrteľné otravy, éasto bez varovných príznakov (napr. anilín, nitrobenzén, nitroglykol, fenoly a pod.). Pri látkach s významným prienikom cez kožu, éi už v podobe kvapalín alebo pár, je osobitne dôležité zabrániť kožnému kontaktu. NPEL priemerný 20 D/M 52 mg/m3 SK OEL 2-ethylhexan-1-ol 104-76-7 TWA 1 D/M 5,4 mg/m3 Indikatívny NPEL priemerný 1 D/M 5,4 mg/m3 NPEL priemerný 50 mg/m3 Dalšie informácie Indikatívny NPEL priemerný 10 D/M 50 mg/m3 NPEL priemerný 50 mg/m3 NPEL priemerný 50 mg/m3 Znamená, ze faktor môže byť l'ahko absorbovaný kožou. Niektoré faktory, ktoré l'ahko prenikajú kožou, môžu spôsobovať až smrteľné otravy, éasto bez varovných príznakov (napr. anilín, nitrobenzén, nitroglykol, fenoly a pod.). Pri látkach s významným prienikom cez kožu, éi už v podobe kvapalín alebo pár, je osobitne dôležité zabrániť kožnému kontaktu. NPEL krátkodobý 15 D/M SK OEL					
TWA 20 D/M 52 mg/m3 2000/39/EC	Ďalšie informácie				
NPEL krátkodobý do D/M 104 mg/m3 Znamená, ze faktor môže byť ľahko absorbovaný kožou. Niektoré faktory, ktoré ľahko prenikajú kožou, môžu spôsobovať až smrteľné otravy, éasto bez varovných príznakov (napr. anilín, nitrobenzén, nitroglykol, fenoly a pod.). Pri látkach s významným prienikom cez kožu, éi už v podobe kvapalín alebo pár, je osobitne dôležité zabrániť kožnému kontaktu. NPEL priemerný 20 D/M 52 mg/m3 Z-ethylhexan-1-ol 104-76-7 TWA 1 D/M 52 mg/m3 NPEL priemerný 1 D/M 5,4 mg/m3 NPEL priemerný 1 D/M 5,4 mg/m3 NPEL priemerný 1 D/M 5,4 mg/m3 NPEL priemerný 1 D/M 5,0 mg/m3 NPEL priemerný 10 D/M 50 mg/m3 Dalšie informácie Indikatívny NPEL priemerný 10 D/M 50 mg/m3 NPEL priemerný 10 D/M 50 mg/m3 Znamená, ze faktor môže byť ľahko absorbovaný kožou. Niektoré faktory, ktoré ľahko prenikajú kožou, môžu spôsobovať až smrteľné otravy, éasto bez varovných príznakov (napr. anilín, nitrobenzén, nitroglykol, fenoly a pod.). Pri látkach s významným prienikom cez kožu, éi už v podobe kvapalín alebo pár, je osobitne dôležité zabrániť kožnému kontaktu.		práci uvádza		prpciu cez pokožku, Indikatív	
Ďalšie informácie NPEL krátkodobý 104 mg/m3 SK OEL 104 mg/m3 Ďalšie informácie Znamená, ze faktor môže byť ľahko absorbovaný kožou. Niektoré faktory, ktoré ľahko prenikajú kožou, môžu spôsobovať až smrteľné otravy, éasto bez varovných príznakov (napr. anilín, nitrobenzén, nitroglykol, fenoly a pod.). Pri látkach s významným prienikom cez kožu, éi už v podobe kvapalín alebo pár, je osobitne dôležité zabrániť kožnému kontaktu. NPEL priemerný 20 D/M 52 mg/m3 SK OEL 2-ethylhexan-1-ol 104-76-7 TWA 1 D/M 5,4 mg/m3 2017/164/EU Ďalšie informácie Indikatívny NPEL priemerný 5,4 mg/m3 SK OEL Ďalšie informácie Indikatívny 1 D/M 5,4 mg/m3 91/322/EEC Ďalšie informácie Indikatívny NPEL priemerný 50 mg/m3 SK OEL Ďalšie informácie Znamená, ze faktor môže byť ľahko absorbovaný kožou. Niektoré faktory, ktoré ľahko prenikajú kožou, môžu spôsobovať až smrteľné otravy, éasto bez varovných príznakov (napr. anilín, nitrobenzén, nitroglykol, fenoly a pod.). Pri látkach s významným prienikom cez kožu, éi už v podobe kvapalín alebo pár, je osobitne dôležité zabrániť kožnému kontaktu. NPEL krátkodobý 15 D/M SK OEL			TWA		2000/39/EC
Dalšie informácie Znamená, ze faktor môže byť l'ahko absorbovaný kožou. Niektoré faktory, ktoré l'ahko prenikajú kožou, môžu spôsobovať až smrteľné otravy, éasto bez varovných príznakov (napr. anilín, nitrobenzén, nitroglykol, fenoly a pod.). Pri látkach s významným prienikom cez kožu, éi už v podobe kvapalín alebo pár, je osobitne dôležité zabrániť kožnému kontaktu. NPEL priemerný Zo D/M 52 mg/m3 SK OEL 2-ethylhexan-1-ol Indikatívny NPEL priemerný 1 D/M 5,4 mg/m3 NPEL priemerný 5,4 mg/m3 NPEL priemerný 10 D/M 50 mg/m3 Dalšie informácie Indikatívny NPEL priemerný 10 D/M 50 mg/m3				52 mg/m3	
Dalšie informácie Znamená, ze faktor môže byť l'ahko absorbovaný kožou. Niektoré faktory, ktoré l'ahko prenikajú kožou, môžu spôsobovať až smrteľné otravy, éasto bez varovných príznakov (napr. anilín, nitrobenzén, nitroglykol, fenoly a pod.). Pri látkach s významným prienikom cez kožu, éi už v podobe kvapalín alebo pár, je osobitne dôležité zabrániť kožnému kontaktu. NPEL priemerný Zo D/M 52 mg/m3 SK OEL 2-ethylhexan-1-ol Indikatívny NPEL priemerný 1 D/M 5,4 mg/m3 NPEL priemerný 5,4 mg/m3 NPEL priemerný 10 D/M 50 mg/m3 Dalšie informácie Indikatívny NPEL priemerný 10 D/M 50 mg/m3	İ	Ī	Labert (d. 117	1 .0 5 /1 .	Loves
Ďalšie informácie Znamená, ze faktor môže byť ľahko absorbovaný kožou. Niektoré faktory, ktoré ľahko prenikajú kožou, môžu spôsobovať až smrteľné otravy, éasto bez varovných príznakov (napr. anilín, nitrobenzén, nitroglykol, fenoly a pod.). Pri látkach s významným prienikom cez kožu, éi už v podobe kvapalín alebo pár, je osobitne dôležité zabrániť kožnému kontaktu. NPEL priemerný 20 D/M 52 mg/m3 2-ethylhexan-1-ol 104-76-7 TWA 1 D/M 5,4 mg/m3 Dalšie informácie Indikatívny SK OEL 5,4 mg/m3 NPEL priemerný 1 D/M 5,4 mg/m3 SK OEL 5,4 mg/m3 naftalén 91-20-3 TWA 10 D/M 50 mg/m3 91/322/EEC 50 mg/m3 Ďalšie informácie Indikatívny NPEL priemerný 50 mg/m3 SK OEL 50 mg/m3 SK OEL 50 mg/m3 Ďalšie informácie Znamená, ze faktor môže byť ľahko absorbovaný kožou. Niektoré faktory, ktoré ľahko prenikajú kožou, môžu spôsobovať až smrteľné otravy, éasto bez varovných príznakov (napr. anilín, nitrobenzén, nitroglykol, fenoly a pod.). Pri látkach s významným prienikom cez kožu, éi už v podobe kvapalín alebo pár, je osobitne dôležité zabrániť kožnému kontaktu. NPEL krátkodobý 15 D/M SK OEL			NPEL kratkodoby		SK OEL
ktoré l'ahko prenikajú kožoú, môžu spôsobovať až smrteľné otravy, éasto bez varovných príznakov (napr. anilín, nitrobenzén, nitroglykol, fenoly a pod.). Pri látkach s významným prienikom cez kožu, éi už v podobe kvapalín alebo pár, je osobitne dôležité zabrániť kožnému kontaktu. NPEL priemerný 20 D/M 52 mg/m3 SK OEL 2-ethylhexan-1-ol 104-76-7 TWA 1 D/M 5,4 mg/m3 Dalšie informácie Indikatívny NPEL priemerný 1 D/M 5,4 mg/m3 NPEL priemerný 1 D/M 5,4 mg/m3 SK OEL Dalšie informácie Indikatívny NPEL priemerný 10 D/M 50 mg/m3 Dalšie informácie NPEL priemerný 10 D/M 50 mg/m3 Znamená, ze faktor môže byť l'ahko absorbovaný kožou. Niektoré faktory, ktoré l'ahko prenikajú kožou, môžu spôsobovať až smrteľné otravy, éasto bez varovných príznakov (napr. anilín, nitrobenzén, nitroglykol, fenoly a pod.). Pri látkach s významným prienikom cez kožu, éi už v podobe kvapalín alebo pár, je osobitne dôležité zabrániť kožnému kontaktu. NPEL krátkodobý 15 D/M SK OEL	V				
varovných príznakov (napr. anilín, nitrobenzén, nitroglykol, fenoly a pod.). Pri látkach s významným prienikom cez kožu, éi už v podobe kvapalín alebo pár, je osobitne dôležité zabrániť kožnému kontaktu. NPEL priemerný 20 D/M 52 mg/m3 Z-ethylhexan-1-ol 104-76-7 TWA 1 D/M 52 mg/m3 Dalšie informácie Indikatívny NPEL priemerný 1 D/M 54 mg/m3 NPEL priemerný 1 D/M 54 mg/m3 NPEL priemerný 1 D/M 54 mg/m3 Dalšie informácie Indikatívny NPEL priemerný 10 D/M 91/322/EEC Dalšie informácie Indikatívny NPEL priemerný 10 D/M 50 mg/m3 Znamená, ze faktor môže byť ľahko absorbovaný kožou. Niektoré faktory, ktoré ľahko prenikajú kožou, môžu spôsobovať až smrteľné otravy, éasto bez varovných príznakov (napr. anilín, nitrobenzén, nitroglykol, fenoly a pod.). Pri látkach s významným prienikom cez kožu, éi už v podobe kvapalín alebo pár, je osobitne dôležité zabrániť kožnému kontaktu. NPEL krátkodobý 15 D/M SK OEL	Dalšie informácie				
látkach s významným prienikom cez kožu, éi už v podobe kvapalín alebo pár, je osobitne dôležité zabrániť kožnému kontaktu. NPEL priemerný 20 D/M 52 mg/m3 SK OEL 2-ethylhexan-1-ol 104-76-7 TWA 1 D/M 5,4 mg/m3 1 D/M 5,4 mg/m3 NPEL priemerný NPEL priemerný 1 D/M 5,4 mg/m3 1 D/M 5,4 mg/m3 NPEL priemerný 5,4 mg/m3 1 D/M 5,4 mg/m3 NPEL priemerný 50 mg/m3 Dalšie informácie NPEL priemerný 10 D/M 50 mg/m3 NPEL priemerný 50 mg/m3 NPEL priemerný 10 D/M 50 mg/m3 NPEL priemerný 10 D/M 50 mg/m3 NPEL priemerný som gr/m3 NPEL					
je osobitne dôležité zabrániť kožnému kontaktu. NPEL priemerný 20 D/M 52 mg/m3 SK OEL 2-ethylhexan-1-ol 104-76-7 TWA 1 D/M 5,4 mg/m3 Dalšie informácie Indikatívny NPEL priemerný 1 D/M 5,4 mg/m3 NPEL priemerný 5,4 mg/m3 P1-20-3 TWA 10 D/M 50 mg/m3 Dalšie informácie Indikatívny NPEL priemerný 10 D/M 50 mg/m3					
PEL priemerný 20 D/M 52 mg/m3 2-ethylhexan-1-ol 104-76-7 TWA 1 D/M 5,4 mg/m3 Ďalšie informácie Indikatívny NPEL priemerný 1 D/M 5,4 mg/m3 NPEL priemerný 1 D/M 5,4 mg/m3 naftalén 91-20-3 TWA 10 D/M 91/322/EEC Ďalšie informácie Indikatívny NPEL priemerný 10 D/M 91/322/EEC Ďalšie informácie Indikatívny NPEL priemerný 10 D/M 50 mg/m3 Ďalšie informácie Znamená, ze faktor môže byť ľahko absorbovaný kožou. Niektoré faktory, ktoré ľahko prenikajú kožou, môžu spôsobovať až smrteľné otravy, éasto bez varovných príznakov (napr. anilín, nitrobenzén, nitroglykol, fenoly a pod.). Pri látkach s významným prienikom cez kožu, éi už v podobe kvapalín alebo pár, je osobitne dôležité zabrániť kožnému kontaktu. NPEL krátkodobý 15 D/M SK OEL					oalín alebo pár,
2-ethylhexan-1-ol 104-76-7 TWA 1 D/M 5,4 mg/m3 Ďalšie informácie Indikatívny NPEL priemerný 1 D/M 5,4 mg/m3 naftalén 91-20-3 TWA 10 D/M 91/322/EEC Ďalšie informácie Indikatívny NPEL priemerný 10 D/M 91/322/EEC Ďalšie informácie Indikatívny NPEL priemerný 10 D/M 50 mg/m3 Ďalšie informácie Znamená, ze faktor môže byť ľahko absorbovaný kožou. Niektoré faktory, ktoré ľahko prenikajú kožou, môžu spôsobovať až smrteľné otravy, éasto bez varovných príznakov (napr. anilín, nitrobenzén, nitroglykol, fenoly a pod.). Pri látkach s významným prienikom cez kožu, éi už v podobe kvapalín alebo pár, je osobitne dôležité zabrániť kožnému kontaktu. NPEL krátkodobý 15 D/M SK OEL		je osobitne d	ôležité zabránit' kožn	ému kontaktu.	
2-ethylhexan-1-ol 104-76-7 TWA 1 D/M 5,4 mg/m3 2017/164/EU Ďalšie informácie Indikatívny NPEL priemerný 1 D/M 5,4 mg/m3 naftalén 91-20-3 TWA 10 D/M 91/322/EEC Ďalšie informácie Indikatívny NPEL priemerný 10 D/M 50 mg/m3 Ďalšie informácie Znamená, ze faktor môže byť l'ahko absorbovaný kožou. Niektoré faktory, ktoré l'ahko prenikajú kožou, môžu spôsobovať až smrteľné otravy, éasto bez varovných príznakov (napr. anilín, nitrobenzén, nitroglykol, fenoly a pod.). Pri látkach s významným prienikom cez kožu, éi už v podobe kvapalín alebo pár, je osobitne dôležité zabrániť kožnému kontaktu. NPEL krátkodobý 15 D/M SK OEL			NPEL priemerný	20 D/M	SK OEL
Ďalšie informácie NPEL priemerný 1 D/M 5K OEL			·	52 mg/m3	
Ďalšie informácie NPEL priemerný 1 D/M 5K OEL					
Ďalšie informácie NPEL priemerný 1 D/M 5,4 mg/m3 91-20-3 TWA 10 D/M 50 mg/m3 91/322/EEC Dalšie informácie Indikatívny NPEL priemerný 10 D/M 50 mg/m3 50 mg/m3 50 mg/m3 Dalšie informácie Znamená, ze faktor môže byť ľahko absorbovaný kožou. Niektoré faktory, ktoré ľahko prenikajú kožou, môžu spôsobovať až smrteľné otravy, éasto bez varovných príznakov (napr. anilín, nitrobenzén, nitroglykol, fenoly a pod.). Pri látkach s významným prienikom cez kožu, éi už v podobe kvapalín alebo pár, je osobitne dôležité zabrániť kožnému kontaktu. NPEL krátkodobý 15 D/M SK OEL	2-ethylhexan-1-ol	104-76-7	TWA	1 D/M	2017/164/EU
NPEL priemerný 1 D/M 5,4 mg/m3 naftalén 91-20-3 TWA 10 D/M 91/322/EEC Ďalšie informácie Indikatívny NPEL priemerný 10 D/M 50 mg/m3 Ďalšie informácie Znamená, ze faktor môže byť ľahko absorbovaný kožou. Niektoré faktory, ktoré ľahko prenikajú kožou, môžu spôsobovať až smrteľné otravy, éasto bez varovných príznakov (napr. anilín, nitrobenzén, nitroglykol, fenoly a pod.). Pri látkach s významným prienikom cez kožu, éi už v podobe kvapalín alebo pár, je osobitne dôležité zabrániť kožnému kontaktu. NPEL krátkodobý 15 D/M SK OEL				5,4 mg/m3	
naftalén 91-20-3 TWA 10 D/M 50 mg/m3 Ďalšie informácie Indikatívny NPEL priemerný 10 D/M 50 mg/m3 ŠK OEL Ďalšie informácie Znamená, ze faktor môže byť l'ahko absorbovaný kožou. Niektoré faktory, ktoré l'ahko prenikajú kožou, môžu spôsobovať až smrtel'né otravy, éasto bez varovných príznakov (napr. anilín, nitrobenzén, nitroglykol, fenoly a pod.). Pri látkach s významným prienikom cez kožu, éi už v podobe kvapalín alebo pár, je osobitne dôležité zabrániť kožnému kontaktu. NPEL krátkodobý 15 D/M SK OEL	Ďalšie informácie	Indikatívny			
naftalén 91-20-3 TWA 10 D/M 50 mg/m3 Palšie informácie Indikatívny NPEL priemerný 10 D/M 50 mg/m3 NPEL priemerný 10 D/M 50 mg/m3 NPEL priemerný 10 D/M 50 mg/m3 Znamená, ze faktor môže byť ľahko absorbovaný kožou. Niektoré faktory, ktoré ľahko prenikajú kožou, môžu spôsobovať až smrteľné otravy, éasto bez varovných príznakov (napr. anilín, nitrobenzén, nitroglykol, fenoly a pod.). Pri látkach s významným prienikom cez kožu, éi už v podobe kvapalín alebo pár, je osobitne dôležité zabrániť kožnému kontaktu. NPEL krátkodobý 15 D/M SK OEL			NPEL priemerný	1 D/M	SK OEL
Ďalšie informácie NPEL priemerný 10 D/M 50 mg/m3 Dalšie informácie NPEL priemerný 10 D/M 50 mg/m3 Dalšie informácie Znamená, ze faktor môže byť ľahko absorbovaný kožou. Niektoré faktory, ktoré ľahko prenikajú kožou, môžu spôsobovať až smrteľné otravy, éasto bez varovných príznakov (napr. anilín, nitrobenzén, nitroglykol, fenoly a pod.). Pri látkach s významným prienikom cez kožu, éi už v podobe kvapalín alebo pár, je osobitne dôležité zabrániť kožnému kontaktu. NPEL krátkodobý 15 D/M SK OEL				5,4 mg/m3	
Ďalšie informácie Indikatívny Dalšie informácie NPEL priemerný 10 D/M 50 mg/m3 ŠK OEL Dalšie informácie Znamená, ze faktor môže byť ľahko absorbovaný kožou. Niektoré faktory, ktoré ľahko prenikajú kožou, môžu spôsobovať až smrteľné otravy, éasto bez varovných príznakov (napr. anilín, nitrobenzén, nitroglykol, fenoly a pod.). Pri látkach s významným prienikom cez kožu, éi už v podobe kvapalín alebo pár, je osobitne dôležité zabrániť kožnému kontaktu. NPEL krátkodobý 15 D/M SK OEL	naftalén	91-20-3	TWA	10 D/M	91/322/EEC
Ďalšie informácieNPEL priemerný10 D/M 50 mg/m3SK OELĎalšie informácieZnamená, ze faktor môže byť ľahko absorbovaný kožou. Niektoré faktory, ktoré ľahko prenikajú kožou, môžu spôsobovať až smrteľné otravy, éasto bez varovných príznakov (napr. anilín, nitrobenzén, nitroglykol, fenoly a pod.). Pri látkach s významným prienikom cez kožu, éi už v podobe kvapalín alebo pár, je osobitne dôležité zabrániť kožnému kontaktu.NPEL krátkodobý15 D/MSK OEL				50 mg/m3	
Ďalšie informácie Znamená, ze faktor môže byť ľahko absorbovaný kožou. Niektoré faktory, ktoré ľahko prenikajú kožou, môžu spôsobovať až smrteľné otravy, éasto bez varovných príznakov (napr. anilín, nitrobenzén, nitroglykol, fenoly a pod.). Pri látkach s významným prienikom cez kožu, éi už v podobe kvapalín alebo pár, je osobitne dôležité zabrániť kožnému kontaktu. NPEL krátkodobý 15 D/M SK OEL	Ďalšie informácie	Indikatívny			
Ďalšie informácie Znamená, ze faktor môže byť l'ahko absorbovaný kožou. Niektoré faktory, ktoré l'ahko prenikajú kožou, môžu spôsobovať až smrtel'né otravy, éasto bez varovných príznakov (napr. anilín, nitrobenzén, nitroglykol, fenoly a pod.). Pri látkach s významným prienikom cez kožu, éi už v podobe kvapalín alebo pár, je osobitne dôležité zabrániť kožnému kontaktu. NPEL krátkodobý 15 D/M SK OEL			NPEL priemerný	10 D/M	SK OEL
ktoré l'ahko prenikajú kožou, môžu spôsobovat' až smrtel'né otravy, éasto bez varovných príznakov (napr. anilín, nitrobenzén, nitroglykol, fenoly a pod.). Pri látkach s významným prienikom cez kožu, éi už v podobe kvapalín alebo pár, je osobitne dôležité zabránit' kožnému kontaktu. NPEL krátkodobý 15 D/M SK OEL				50 mg/m3	
ktoré l'ahko prenikajú kožou, môžu spôsobovat' až smrtel'né otravy, éasto bez varovných príznakov (napr. anilín, nitrobenzén, nitroglykol, fenoly a pod.). Pri látkach s významným prienikom cez kožu, éi už v podobe kvapalín alebo pár, je osobitne dôležité zabránit' kožnému kontaktu. NPEL krátkodobý 15 D/M SK OEL	Ďalšie informácie	Znamená, ze	faktor môže byť ľah		toré faktory,
varovných príznakov (napr. anilín, nitrobenzén, nitroglykol, fenoly a pod.). Pri látkach s významným prienikom cez kožu, éi už v podobe kvapalín alebo pár, je osobitne dôležité zabrániť kožnému kontaktu. NPEL krátkodobý 15 D/M SK OEL					
látkach s významným prienikom cez kožu, éi už v podobe kvapalín alebo pár, je osobitne dôležité zabrániť kožnému kontaktu. NPEL krátkodobý 15 D/M SK OEL		varovných príznakov (napr. anilín. nitrobenzén, nitroglykol, fenoly a pod.). Pr			
je osobitne dôležité zabrániť kožnému kontaktu. NPEL krátkodobý 15 D/M SK OEL					
NPEL krátkodobý 15 D/M SK OEL					
					SK OEL
				80 mg/m3	

Biologické limity expozície na pracovisku

Názov látky	Č. CAS	Kontrolné parametre	Doba odberu vzorky	Podstata
naftalén	91-20-3	1-hydroxypyrén: 5,66 ľg/l (moč)	Koniec vystavenia alebo pracovnej zmeny	SI OEL
		1-hydroxypyrén: 25.9 nmol/l (moč)	Koniec vystavenia alebo pracovnej zmeny	SI OEL
		1-hydroxypyrén: 3.77 µg/g kreatinínu	Koniec vystavenia alebo pracovnej zmeny	SI OEL

Podľa nariadenia Komisie (EÚ) 2020/878, ktorým sa mení nariadenie (ES) č. 1907/2006



SUCCESSOR® Tx

Verzia Dátu 1.0 21.08

Dátum revízie: Číslo KBÚ (karty 21.08.2023 bezpečnostných

údajov): 50000727 Dátum posledného vydania: -Dátum prvého vydania: 21.08.2023

(moč)		
1-hydroxypyrén: 1.95 µmol/mol kreatinínu (moč)	Koniec vystavenia alebo pracovnej zmeny	SIOEL

Odvodenej úrovne bez účinku (DNEL) podľa nariadenia (ES) č. 1907/2006:

Názov látky	Finálne	Spôsoby	Možné ovplyvnenie	Hodnota
	použitie	expozície	zdravia	
petoxamid (ISO)			Systémové účinky	0,02 mg/kg
etán-1,2-diol	Pracovníci	Vdychovanie	Dlhodobé - lokálne	35 mg/m3
	Pracovníci	Dermálne	účinky Dlhodobé -	106 mg/kg
	Fracovilici	Demialie	systémové účinky	100 mg/kg
	Spotrebitelia	Vdychovanie	Dlhodobé - lokálne účinky	7 mg/m3
	Spotrebitelia	Dermálne	Dlhodobé - systémové účinky	53 mg/kg
2-ethylhexan-1-ol	Pracovníci	Vdychovanie	Dlhodobé - systémové účinky	12,8 mg/m3
	Pracovníci	Dermálne	Dlhodobé - systémové účinky	23 mg/kg
	Spotrebitelia	Vdychovanie	Dlhodobé - systémové účinky	2,3 mg/m3
	Spotrebitelia	Dermálne	Dlhodobé - systémové účinky	11,4 mg/kg
	Spotrebitelia	Orálne	Dlhodobé - systémové účinky	1,1 mg/kg
naftalén	Pracovníci	Vdychovanie	Dlhodobé - systémové účinky	25 mg/m3
	Pracovníci	Vdychovanie	Dlhodobé - lokálne účinky	25 mg/m3
	Pracovníci	Dermálne	Dlhodobé - systémové účinky	3,57 mg/kg bw/day mg/kg th/deň
1,2-benzizotiazol- 3(2H)-ón	Pracovníci	Vdychovanie	Dlhodobé - systémové účinky	6,81 mg/m3
	Pracovníci	Dermálne	Dlhodobé - systémové účinky	0,966 mg/kg
	Spotrebitelia	Vdychovanie	Dlhodobé - systémové účinky	1,2 mg/m3
	Spotrebitelia	Dermálne	Dlhodobé - systémové účinky	0,345 mg/kg

Predpokladaná koncentrácia, pri ktorej nedochádza k žiadnym účinkom (PNEC) podľa nariadenia (ES) č. 1907/2006:

Názov látky	Životné prostredie	Hodnota
petoxamid (ISO)		0,29 ľg/l
etán-1,2-diol	Sladká voda	10 mg/l
	Morská voda	1 mg/l

Podľa nariadenia Komisie (EÚ) 2020/878, ktorým sa mení nariadenie (ES) č. 1907/2006



SUCCESSOR® Tx

Verzia 1.0 Dátum revízie: 21.08.2023

Číslo KBÚ (karty bezpečnostných

Dátum posledného vydania: -Dátum prvého vydania: 21.08.2023

údajov): 50000727

i	L X: ((X)	1400 5 "
	Čistička odpadových vôd	199,5 mg/l
	Sladkovodný sediment	37 mg/kg
		hmotnosti sušiny
	Morský sediment	3,7 mg/kg
		hmotnosti sušiny
	Pôda	1,53 mg/kg
		hmotnosti sušiny
2-ethylhexan-1-ol	Sladká voda	0,017 mg/l
	Prerušované používanie/uvoľnenie	0,17 mg/l
	Morská voda	0,0017 mg/l
	Čistička odpadových vôd	10 mg/kg
		hmotnosti sušiny
	Sladkovodný sediment	0,284 mg/kg
	•	hmotnosti sušiny
naftalén	Sladká voda	0,0024 mg/l
	Prerušované používanie/uvoľnenie	0,020 mg/l
	Morská voda	0,0024 mg/l
	Čistička odpadových vôd	2,9 mg/l
	Sladkovodný sediment	0,0672 mg/kg
	•	hmotnosti sušiny
	Morský sediment	0,0672 mg/kg
		hmotnosti sušiny
	Pôda	0,0533 mg/kg
		hmotnosti sušiny
1,2-benzizotiazol-3(2H)-ón	Sladká voda	0,00403 mg/l
	Morská voda	0,000403 mg/l
	Čistička odpadových vôd	1,03 mg/l
	Sladkovodný sediment	0,0499 mg/l
	Morský sediment	0,00499 mg/l

8.2 Kontroly expozície

Prostriedok osobnej ochrany

Ochrana zraku : Fľaša s čistou vodou na výplach očí

Tesne priliehajúce ochranné okuliare

Pri mimoriadnych problémoch so spracovaním použite

obličajový štít a ochranný odev.

Ochrana rúk

Materiál : Používajte rukavice odolné voči chemikáliám, ako sú

bariérový laminát, butylová guma alebo nitrilová guma.

Poznámky : Vhodnosť pre príslušné pracovisko by sa mala prediskutovať

s výrobcami ochranných rukavíc.

Ochrana pokožky a tela : Nepriepustný odev

Zvoľte ochranu tela podľa množstva a koncentrácie

nebezpečnej látky na pracovisku.

Ochrana dýchacích ciest : Pri expozícii hmle, kvapôčkam zo spreju alebo aerosolu,

použite vhodný prostriedok na ochranu dýchacích ciest a

Podľa nariadenia Komisie (EÚ) 2020/878, ktorým sa mení nariadenie (ES) č. 1907/2006



SUCCESSOR® Tx

Verzia 1.0 Dátum revízie: 21.08.2023

Číslo KBÚ (karty bezpečnostných

údajov): 50000727 Dátum posledného vydania: -Dátum prvého vydania: 21.08.2023

ochranný odev.

Ochranné opatrenia : Pred zahájením práce s týmto výrobkom si naplánujte postup

pri prvej pomoci.

Vždy majte po ruke lekárničku s príslušnými pokynmi. Uistite sa, že zariadenie na výplach očí a bezpečnostná

sprcha sa nachádzajú blízko pracoviska. Použite vhodné ochranné prostriedky. Pri používaní nejedzte, nepite ani nefajčite.

V súvislosti s odporúčaným profesionálnym používaním na ochranu rastlín sa koncový používateľ musí riadiť etiketou a

návodom na použitie.

ODDIEL 9: Fyzikálne a chemické vlastnosti

9.1 Informácie o základných fyzikálnych a chemických vlastnostiach

Fyzický stav : kvapalina

Farba : svetlohnedý, nepriesvitný

Zápach : aromatický, ako uhľovodíky

Prahová hodnota zápachu : Údaje sú nedostupné

Teplota topenia/tuhnutia : Údaje sú nedostupné

Teplota varu/destilačné

rozpätie

Nedostupný pre túto zmes.

Horný výbušný limit / Horná

hranica horľavosti

Nedostupný pre túto zmes.

Dolný výbušný limit / Dolná

hranica horľavosti

Nedostupný pre túto zmes.

Teplota vzplanutia : 110 °C

Metóda: Zatvorený kelímok podľa Sety

Teplota rozkladu : neurčené

pH : 3,93

Koncentrácia: 1 % (neriedený)

5,02

Koncentrácia: 1 % V 1% vodnej disperzii

Podľa nariadenia Komisie (EÚ) 2020/878, ktorým sa mení nariadenie (ES) č. 1907/2006



SUCCESSOR® Tx

Verzia 1.0 Dátum revízie: 21.08.2023

Číslo KBÚ (karty bezpečnostných

údajov): 50000727 Dátum posledného vydania: -

Dátum prvého vydania: 21.08.2023

Viskozita

Viskozita, dynamická : 99,5 mPa.s (19 °C)

90,7 mPa.s (41 °C)

Rozpustnosť (rozpustnosti)

Rozpustnosť vo vode : dispergovateľný

Rozdeľovací koeficient: n-

oktanol/voda

Nedostupný pre túto zmes.

Tlak pár : Nedostupný pre túto zmes.

Relatívna hustota : 1,075 (20 °C)

Hustota : Údaje sú nedostupné

Relatívna hustota pár : Údaje sú nedostupné

Charakteristiky častíc

Veľkosť častíc : Nepoužiteľné

Distribúcia veľkosti častíc : Nepoužiteľné

tvar : Nepoužiteľné

9.2 Iné informácie

Výbušniny : Nie je výbušný

Oxidačné vlastnosti : Neoxidačné

Horľavosť (kvapaliny) : zápalné

Samozapaľovanie : 481 °C

Rýchlosť odparovania : Nedostupný pre túto zmes.

ODDIEL 10: Stabilita a reaktivita

10.1 Reaktivita

Pri skladovaní a použití podľa návodu nedochádza k

rozkladu.

10.2 Chemická stabilita

Pri skladovaní a použití podľa návodu nedochádza k

rozkladu.

10.3 Možnosť nebezpečných reakcií

Podľa nariadenia Komisie (EÚ) 2020/878, ktorým sa mení nariadenie (ES) č. 1907/2006



SUCCESSOR® Tx

Verzia 1.0

Dátum revízie: 21.08.2023

Číslo KBÚ (karty bezpečnostných

údajov): 50000727 Dátum posledného vydania: -Dátum prvého vydania: 21.08.2023

: Pri skladovaní a použití podľa návodu nedochádza k rozkladu. Nebezpečné reakcie

10.4 Podmienky, ktorým sa treba vyhnúť

Podmienky, ktorým sa treba

Teplo, plamene a iskry.

vyhnúť

Chráňte pred mrazom, teplom a slnečným svetlom.

10.5 Nekompatibilné materiály

sa vyhnúť

Materiály, ktorým je potrebné : Vyhnite sa silným kyselinám, zásadám a oxidantom.

10.6 Nebezpečné produkty rozkladu

Stabilný za odporúčaných skladovacích podmienok.

ODDIEL 11: Toxikologické informácie

11.1 Informácie o triedach nebezpečnosti vymedzených v nariadení (ES) č. 1272/2008

Akútna toxicita

Škodlivý po požití.

Produkt:

LD50 (Potkan): > 300 - 2.000 mg/kg Akútna orálna toxicita

Metóda: Usmernenie k testom OECD č. 420

Poznámky: Na základe údajov z podobného produktu.

Akútna inhalačná toxicita LC50 (Potkan): > 4,95 mg/l

Expozičný čas: 4 h

Skúšobná atmosféra: prach/hmla

Metóda: Usmernenie k testom OECD č. 403

Hodnotenie: Látka alebo zmes nie sú akútne inhalačne

toxické

Akútna dermálna toxicita LD50 (Potkan): > 2.000 mg/kg

Metóda: Usmernenie k testom OECD č. 402

Poznámky: Na základe údajov z podobného produktu.

Zložky:

petoxamid (ISO):

Akútna orálna toxicita LD50 (Potkan): > 2.000 mg/kg

Metóda: Usmernenie k testom OECD č. 425

Hodnotenie: Tento látka/zmes je málo toxická po jednom

vdýchnutí.

Akútna inhalačná toxicita LC50 (Potkan): > 5,33 mg/l

Expozičný čas: 4 h

Skúšobná atmosféra: prach/hmla

Metóda: Usmernenie k testom OECD č. 403

15 / 51

Podľa nariadenia Komisie (EÚ) 2020/878, ktorým sa mení nariadenie (ES) č. 1907/2006



SUCCESSOR® Tx

Verzia 1.0 Dátum revízie: 21.08.2023

Číslo KBÚ (karty bezpečnostných

údajov): 50000727 Dátum posledného vydania: -Dátum prvého vydania: 21.08.2023

Hodnotenie: Látka alebo zmes nie sú akútne inhalačne

toxické

Poznámky: žiadna úmrtnosť

Akútna dermálna toxicita : LD50 (Potkan): > 4.000 mg/kg

Metóda: Usmernenie k testom OECD č. 402

Poznámky: žiadna úmrtnosť

terbutylazín (ISO):

Akútna orálna toxicita : LD50 (Potkan): 1.000 - 1.590 mg/kg

Akútna inhalačná toxicita: 1.000 mg/kg

Metóda: Hodnota ATE odvodená od hodnoty LD50/LC50

Akútna inhalačná toxicita : LC50 (Potkan): > 5,3 mg/l

Expozičný čas: 4 h

Skúšobná atmosféra: prach/hmla

Akútna dermálna toxicita : LD50 (Potkan): > 2.000 mg/kg

benzínové rozpúšťadlo (ropné), ťažká aromatická frakcia; petrolej – nešpecifikovaný:

Akútna orálna toxicita : LD50 (Potkan, samec a samice): > 5.000 mg/kg

Metóda: Usmernenie k testom OECD č. 401

Poznámky: Založené na údajoch o podobných materiáloch.

Akútna inhalačná toxicita : LC50 (Potkan): > 4,688 mg/l

Expozičný čas: 4 h

Skúšobná atmosféra: Para

Hodnotenie: Látka alebo zmes nie sú akútne inhalačne

toxické

Akútna dermálna toxicita : LD50 (Králik): > 2.000 mg/kg

Metóda: Usmernenie k testom OECD č. 402

Hodnotenie: Látka alebo zmes nie sú akútne dermálne toxické

etán-1,2-diol:

Akútna orálna toxicita : Akútna inhalačná toxicita: 500,0 mg/kg

Metóda: Odhad hodnôt akútnej toxicity po prepočítaní

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

Expozičný čas: 6 h

Skúšobná atmosféra: prach/hmla Poznámky: žiadna úmrtnosť

Akútna dermálna toxicita : LD50 (Myš, samec a samice): > 3.500 mg/kg

calcium dodecylbenzenesulphonate:

Akútna orálna toxicita : LD50 (Potkan, samec a samice): 1.300 mg/kg

Podľa nariadenia Komisie (EÚ) 2020/878, ktorým sa mení nariadenie (ES) č. 1907/2006



SUCCESSOR® Tx

Verzia 1.0 Dátum revízie: 21.08.2023

Číslo KBÚ (karty bezpečnostných

údajov): 50000727 Dátum posledného vydania: -Dátum prvého vydania: 21.08.2023

Poznámky: Založené na údajoch o podobných materiáloch.

Akútna inhalačná toxicita: 1.300 mg/kg

Metóda: Hodnota ATE odvodená od hodnoty LD50/LC50

Akútna inhalačná toxicita : Poznámky: Neklasifikováno

Akútna dermálna toxicita : LD50 (Potkan, samec a samice): > 2000 miligramov na

kilogram

Metóda: Usmernenie k testom OECD č. 402

Hodnotenie: Látka alebo zmes nie sú akútne dermálne toxické Poznámky: Založené na údajoch o podobných materiáloch.

Tristyrylphenol ethoxylates:

Akútna orálna toxicita : LD50 (Potkan, samec a samice): > 5.000 mg/kg

Metóda: Usmernenie k testom OECD č. 401

Poznámky: Založené na údajoch o podobných materiáloch.

Akútna dermálna toxicita : LD50 (Potkan, samec a samice): > 2.000 mg/kg

Metóda: Usmernenie k testom OECD č. 402

Hodnotenie: Látka alebo zmes nie sú akútne dermálne toxické

2-ethylhexan-1-ol:

Akútna orálna toxicita : LD50 (Potkan, samec): 2.047 mg/kg

Akútna inhalačná toxicita : LC50 (Potkan): 4,3 mg/l

Expozičný čas: 4 h

Skúšobná atmosféra: prach/hmla

Akútna inhalačná toxicita: 4,3 mg/l Skúšobná atmosféra: prach/hmla

Metóda: Hodnota ATE odvodená od hodnoty LD50/LC50

Akútna dermálna toxicita : LD50 (Potkan, samec a samice): > 3.000 mg/kg

Metóda: Usmernenie k testom OECD č. 402

Hodnotenie: Látka alebo zmes nie sú akútne dermálne toxické

Alcohols, C9-11-iso-, C10-rich, ethoxylated:

Akútna orálna toxicita : Hodnotenie: Tento látka/zmes je mierne toxická po jednom

vdýchnutí.

naftalén:

Akútna orálna toxicita : LD50 (Myš, samička): 710 mg/kg

Metóda: Usmernenie k testom OECD č. 401

Akútna inhalačná toxicita: 710 mg/kg

Metóda: Hodnota ATE odvodená od hodnoty LD50/LC50

Podľa nariadenia Komisie (EÚ) 2020/878, ktorým sa mení nariadenie (ES) č. 1907/2006



SUCCESSOR® Tx

Verzia 1.0 Dátum revízie: 21.08.2023

Číslo KBÚ (karty bezpečnostných

Dátum posledného vydania: -Dátum prvého vydania: 21.08.2023

údajov): 50000727

Akútna inhalačná toxicita

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

Expozičný čas: 4 h

Skúšobná atmosféra: Para

Metóda: Usmernenie k testom OECD č. 403

Hodnotenie: Látka alebo zmes nie sú akútne inhalačne

toxické

Akútna dermálna toxicita

LD50 (Potkan, samec a samice): > 16.000 mg/kg Metóda: Usmernenie k testom OECD č. 402

1,2-benzizotiazol-3(2H)-ón:

Akútna orálna toxicita

Akútna inhalačná toxicita: 500,0 mg/kg

Metóda: Odhad hodnôt akútnej toxicity po prepočítaní

LD50 (Potkan, samec a samice): 490 mg/kg Metóda: Usmernenie k testom OECD č. 401

Akútna inhalačná toxicita: 490 mg/kg

Metóda: Hodnota ATE odvodená od hodnoty LD50/LC50

Akútna dermálna toxicita

LD50 (Potkan, samec a samice): > 2.000 mg/kg Metóda: Usmernenie k testom OECD č. 402

Hodnotenie: Látka alebo zmes nie sú akútne dermálne toxické

Poleptanie kože/podráždenie kože

Opakovaná expozícia môže spôsobiť vysušenie alebo popraskanie pokožky.

Produkt:

Hodnotenie : Žiadne dráždenie pokožky

Metóda : Usmernenie k testom OECD č. 404

Poznámky : Minimálny vplyv, ktorý nedosahuje hraničnú hodnotu pre

klasifikáciu.

Hodnotenie : Opakovaná expozícia môže spôsobiť vysušenie alebo

popraskanie pokožky.

<u>Zložky:</u>

petoxamid (ISO):

Druh : Králik

Hodnotenie : Žiadne dráždenie pokožky

Metóda : OPPTS 870.2500

Výsledok : Žiadne dráždenie pokožky

terbutylazín (ISO):

Výsledok : Žiadne dráždenie pokožky

Poznámky : Minimálny vplyv, ktorý nedosahuje hraničnú hodnotu pre

klasifikáciu.

Podľa nariadenia Komisie (EÚ) 2020/878, ktorým sa mení nariadenie (ES) č. 1907/2006



SUCCESSOR® Tx

Verzia Dátum revízie: 1.0 21.08.2023

Číslo KBÚ (karty bezpečnostných

Dátum posledného vydania: -Dátum prvého vydania: 21.08.2023

údajov): 50000727

benzínové rozpúšťadlo (ropné), ťažká aromatická frakcia; petrolej - nešpecifikovaný:

Druh : Králik

Hodnotenie : Opakovaná expozícia môže spôsobiť vysušenie alebo

popraskanie pokožky.

Výsledok : Žiadne dráždenie pokožky

Poznámky : Minimálny vplyv, ktorý nedosahuje hraničnú hodnotu pre

klasifikáciu.

Založené na údajoch o podobných materiáloch.

etán-1,2-diol:

Druh : Králik

Výsledok : Žiadne dráždenie pokožky

calcium dodecylbenzenesulphonate:

Druh : Králik

Metóda : Usmernenie k testom OECD č. 404

Výsledok : Podráždenie pokožky

Tristyrylphenol ethoxylates:

Druh : Králik

Metóda : Usmernenie k testom OECD č. 404

Výsledok : Žiadne dráždenie pokožky

2-ethylhexan-1-ol:

Druh : Králik

Metóda : Usmernenie k testom OECD č. 404

Výsledok : Podráždenie pokožky

Alcohols, C9-11-iso-, C10-rich, ethoxylated:

Druh : Králik Expozičný čas : 4 h

Hodnotenie : Žiadne dráždenie pokožky

Poznámky : Minimálny vplyv, ktorý nedosahuje hraničnú hodnotu pre

klasifikáciu.

naftalén:

Druh : Králik

Výsledok : Žiadne dráždenie pokožky

1,2-benzizotiazol-3(2H)-ón:

Druh : Králik Expozičný čas : 72 h

Metóda : Usmernenie k testom OECD č. 404

Výsledok : Žiadne dráždenie pokožky

Podľa nariadenia Komisie (EÚ) 2020/878, ktorým sa mení nariadenie (ES) č. 1907/2006



SUCCESSOR® Tx

Verzia 1.0 Dátum revízie: 21.08.2023

Číslo KBÚ (karty bezpečnostných

Dátum posledného vydania: -Dátum prvého vydania: 21.08.2023

údajov): 50000727

Vážne poškodenie očí/podráždenie očí

Spôsobuje vážne podráždenie očí.

Produkt:

Metóda : Usmernenie k testom OECD č. 405

Výsledok : Podráždenie očí

Poznámky : Na základe údajov z podobného produktu.

Zložky:

petoxamid (ISO):

Druh : Králik

Hodnotenie : Žiadne dráždenie očí

Metóda : Pokyny US EPA pre skúšanie č. OPPTS 870.2400

Výsledok : Žiadne dráždenie očí

terbutylazín (ISO):

Výsledok : Žiadne dráždenie očí

Poznámky : Minimálny vplyv, ktorý nedosahuje hraničnú hodnotu pre

klasifikáciu.

benzínové rozpúšťadlo (ropné), ťažká aromatická frakcia; petrolej - nešpecifikovaný:

Druh : Králik

Hodnotenie : Žiadne dráždenie očí

Poznámky : Minimálny vplyv, ktorý nedosahuje hraničnú hodnotu pre

klasifikaciu.

Založené na údajoch o podobných materiáloch.

etán-1,2-diol:

Druh : Králik

Výsledok : Žiadne dráždenie očí

calcium dodecylbenzenesulphonate:

Druh : Králik

Metóda : Usmernenie k testom OECD č. 405

Výsledok : Nevratné účinky na zrak

Poznámky : Založené na údajoch o podobných materiáloch.

Druh : Králik

Metóda : Usmernenie k testom OECD č. 405

Výsledok : Nevratné účinky na zrak

Tristyrylphenol ethoxylates:

Druh : Králik

Metóda : Usmernenie k testom OECD č. 405

Podľa nariadenia Komisie (EÚ) 2020/878, ktorým sa mení nariadenie (ES) č. 1907/2006



SUCCESSOR® Tx

Verzia Dátum revízie: 1.0 21.08.2023

Číslo KBÚ (karty bezpečnostných

Dátum posledného vydania: -Dátum prvého vydania: 21.08.2023

údajov): 50000727

Výsledok : Žiadne dráždenie očí

2-ethylhexan-1-ol:

Druh : Králik

Metóda : Usmernenie k testom OECD č. 405

Výsledok : Dráždenie očí s ústupom v priebehu 21 dní

Alcohols, C9-11-iso-, C10-rich, ethoxylated:

Druh : Králik

Metóda : Draizeho test

Výsledok : Nevratné účinky na zrak

naftalén:

Druh : Králik

Výsledok : Žiadne dráždenie očí

1,2-benzizotiazol-3(2H)-ón:

Druh : Hovädzia rohovka

Metóda : Usmernenie k testom OECD č. 437

Výsledok : Žiadne dráždenie očí

Druh : Králik

Metóda : EPA OPP 81-4

Výsledok : Nevratné účinky na zrak

Respiračná alebo kožná senzibilizácia

Senzibilizácia kože

Nie je klasifikované na základe dostupných informácií.

Respiračná senzibilizácia

Nie je klasifikované na základe dostupných informácií.

Produkt:

Metóda : Usmernenie k testom OECD č. 406

Výsledok : Nie je senzitizér pokožky.

Poznámky : Na základe údajov z podobného produktu.

Zložky:

petoxamid (ISO):

Spôsoby expozície : Dermálne Druh : Morča

Metóda : Pokyny US EPA pre skúšanie č. OPPTS 870.2600 Výsledok : Môže spôsobiť senzibilizáciu pri kontakte s pokožkou.

Hodnotenie : Škodlivý po požití.

21 / 51

Podľa nariadenia Komisie (EÚ) 2020/878, ktorým sa mení nariadenie (ES) č. 1907/2006



SUCCESSOR® Tx

Verzia Dátum revízie: 1.0 21.08.2023

Číslo KBÚ (karty bezpečnostných

Dátum posledného vydania: -Dátum prvého vydania: 21.08.2023

údajov): 50000727

Môže vyvolať alergickú kožnú reakciu.

terbutylazín (ISO):

Hodnotenie : Nie je senzitizér pokožky.

Poznámky : Minimálny vplyv, ktorý nedosahuje hraničnú hodnotu pre

klasifikáciu.

benzínové rozpúšťadlo (ropné), ťažká aromatická frakcia; petrolej - nešpecifikovaný:

Typ testu : Maximalizačný test

Druh : Morča

Výsledok : Nie je senzitizér pokožky.

Poznámky : Založené na údajoch o podobných materiáloch.

etán-1,2-diol:

Typ testu : Maximalizačný test

Druh : Morča

Výsledok : Nespôsobuje senzibilizáciu pokožky.

calcium dodecylbenzenesulphonate:

Typ testu : Maximalizačný test

Druh : Morča

Metóda : Usmernenie k testom OECD č. 406

Výsledok : Nie je senzitizér pokožky.

Poznámky : Založené na údajoch o podobných materiáloch.

Alcohols, C9-11-iso-, C10-rich, ethoxylated:

Výsledok : Nespôsobuje senzibilizáciu pokožky.

naftalén:

Typ testu : Maximalizačný test

Druh : Morča

Metóda : Usmernenie k testom OECD č. 406 Výsledok : Nespôsobuje senzibilizáciu pokožky.

1,2-benzizotiazol-3(2H)-ón:

Typ testu : Maximalizačný test

Druh : Morča

Metóda : Usmernenie k testom OECD č. 406

Výsledok : Môže spôsobiť senzibilizáciu pri kontakte s pokožkou.

Druh : Morča Metóda : FIFRA 81.06

Výsledok : Môže spôsobiť senzibilizáciu pri kontakte s pokožkou.

Podľa nariadenia Komisie (EÚ) 2020/878, ktorým sa mení nariadenie (ES) č. 1907/2006



SUCCESSOR® Tx

Verzia 1.0 Dátum revízie: 21.08.2023

Číslo KBÚ (karty bezpečnostných

údajov): 50000727 Dátum posledného vydania: -Dátum prvého vydania: 21.08.2023

Mutagenita zárodočných buniek

Nie je klasifikované na základe dostupných informácií.

Zložky:

petoxamid (ISO):

Genotoxicita in vitro : Typ testu: Test podľa Amesa

Metóda: Usmernenie k testom OECD č. 471

Výsledok: negatívny

Typ testu: Test na myší lymfóm

Metabolická aktivácia: s alebo bez aktivácie metabolizmu

Výsledok: negatívny

Typ testu: Test na chromozomálnu aberáciu in vitro

Testovací systém: Ľudské lymfocyty

Metabolická aktivácia: s alebo bez aktivácie metabolizmu

Výsledok: pozitívny

Genotoxicita in vivo : Typ testu: Test mikrojadra

Druh: Myš

Výsledok: negatívny

Typ testu: Test na opravu DNA v pečeni potkanov in vivo

Druh: Potkan

Aplikačný postup práce: Orálne

Výsledok: negatívny

terbutylazín (ISO):

Mutagenita zárodočných

buniek- Hodnotenie

Závažnosť dôkazov nepodporuje klasifikáciu látky ako

mutagénnu pre zárodočné bunky.

benzínové rozpúšťadlo (ropné), ťažká aromatická frakcia; petrolej – nešpecifikovaný:

Genotoxicita in vitro : Typ testu: test reverznej mutácie

Metóda: Usmernenie k testom OECD č. 471

Výsledok: negatívny

Poznámky: Založené na údajoch o podobných materiáloch.

Genotoxicita in vivo : Typ testu: Chromozómová aberácia kostnej drene

Druh: Potkan

Aplikačný postup práce: vdychovanie (výpary)

Výsledok: negatívny

etán-1,2-diol:

Genotoxicita in vitro : Typ testu: test reverznej mutácie

Metóda: OPPTS 870.5100

Výsledok: negatívny

Genotoxicita in vivo : Typ testu: test dominantnej letálnej mutácie

Podľa nariadenia Komisie (EÚ) 2020/878, ktorým sa mení nariadenie (ES) č. 1907/2006



SUCCESSOR® Tx

Verzia 1.0 Dátum revízie: 21.08.2023

Číslo KBÚ (karty bezpečnostných

údajov): 50000727 Dátum posledného vydania: -Dátum prvého vydania: 21.08.2023

Druh: Potkan

Aplikačný postup práce: Orálne

Výsledok: negatívny

calcium dodecylbenzenesulphonate:

Genotoxicita in vitro : Typ testu: test reverznej mutácie

Metóda: Usmernenie k testom OECD č. 471

Výsledok: negatívny

Poznámky: Založené na údajoch o podobných materiáloch.

Genotoxicita in vivo : Typ testu: test chromozómovej aberácie

Druh: Potkan (samec a samice) Aplikačný postup práce: Orálne

Expozičný čas: 90 d Výsledok: negatívny

Poznámky: Založené na údajoch o podobných materiáloch.

Mutagenita zárodočných

buniek- Hodnotenie

Závažnosť dôkazov nepodporuje klasifikáciu látky ako

mutagénnu pre zárodočné bunky.

Tristyrylphenol ethoxylates:

Genotoxicita in vitro : Typ testu: test reverznej mutácie

Metóda: Usmernenie k testom OECD č. 471

Výsledok: negatívny

Genotoxicita in vivo : Poznámky: Údaje sú nedostupné

2-ethylhexan-1-ol:

Genotoxicita in vitro : Typ testu: test reverznej mutácie

Metóda: Usmernenie k testom OECD č. 471

Výsledok: negatívny

Genotoxicita in vivo : Typ testu: Test mikrojadra

Druh: Myš

Aplikačný postup práce: Vnútrobrušnicová injekcia

Výsledok: negatívny

Alcohols, C9-11-iso-, C10-rich, ethoxylated:

Genotoxicita in vitro : Typ testu: test reverznej mutácie

Výsledok: negatívny

Poznámky: Založené na údajoch o podobných materiáloch.

Mutagenita zárodočných

buniek- Hodnotenie

Skúšky in vivo neukázali mutagénne účinky

naftalén:

Genotoxicita in vitro : Typ testu: test reverznej mutácie

Podľa nariadenia Komisie (EÚ) 2020/878, ktorým sa mení nariadenie (ES) č. 1907/2006



SUCCESSOR® Tx

Verzia 1.0 Dátum revízie: 21.08.2023

Číslo KBÚ (karty bezpečnostných

údajov): 50000727 Dátum posledného vydania: -

Dátum prvého vydania: 21.08.2023

Výsledok: negatívny

Genotoxicita in vivo : Typ testu: Test mikrojadra

Druh: Myš

Aplikačný postup práce: Vnútrobrušnicová injekcia

Výsledok: negatívny

1,2-benzizotiazol-3(2H)-ón:

Genotoxicita in vitro : Typ testu: skúška mutácie génov

Testovací systém: myšie lymfoidné bunky

Metabolická aktivácia: s alebo bez aktivácie metabolizmu

Metóda: Usmernenie k testom OECD č. 476

Výsledok: negatívny

Typ testu: Test podľa Amesa

Metóda: Usmernenie k testom OECD č. 471

Výsledok: negatívny

Typ testu: Test na chromozomálnu aberáciu in vitro

Metóda: Usmernenie k testom OECD č. 473

Výsledok: pozitívny

Genotoxicita in vivo : Typ testu: neplánovaná syntéza DNA

Druh: Potkan (samec) Typ bunky: Pečeňové bunky Aplikačný postup práce: Požitie

Expozičný čas: 4 h

Metóda: Usmernenie k testom OECD č. 486

Výsledok: negatívny

Typ testu: Test mikrojadra

Druh: Myš

Aplikačný postup práce: Orálne

Metóda: Usmernenie k testom OECD č. 474

Výsledok: negatívny

Mutagenita zárodočných

buniek- Hodnotenie

Závažnosť dôkazov nepodporuje klasifikáciu látky ako

mutagénnu pre zárodočné bunky.

Karcinogenita

Nie je klasifikované na základe dostupných informácií.

Zložky:

petoxamid (ISO):

Druh : Potkan Aplikačný postup práce : Orálne Expozičný čas : 2 Roky

LOAEL : 17 mg/kg bw/day mg/kg th/deň

Výsledok : negatívny

Podľa nariadenia Komisie (EÚ) 2020/878, ktorým sa mení nariadenie (ES) č. 1907/2006



SUCCESSOR® Tx

Verzia 1.0 Dátum revízie: 21.08.2023

Číslo KBÚ (karty bezpečnostných

údajov): 50000727 karty ných

Dátum posledného vydania: -Dátum prvého vydania: 21.08.2023

Karcinogenita - Hodnotenie

Pri pokusoch na zvieratách sa nepozorovali žiadne

karcinogénne účinky.

terbutylazín (ISO):

Karcinogenita - Hodnotenie : Váha dôkazov nepodporuje klasifikáciu látky ako karcinogénu

benzínové rozpúšťadlo (ropné), ťažká aromatická frakcia; petrolej – nešpecifikovaný:

Druh : Potkan, samec a samice Aplikačný postup práce : vdychovanie (výpary)

Expozičný čas : 12 mesiac(e)

NOAEC : 1,8 mg/l

Výsledok : negatívny

Poznámky : Založené na údajoch o podobných materiáloch.

Karcinogenita - Hodnotenie : Neklasifikovateľný ako ľudský karcinogén.

etán-1,2-diol:

Druh : Myš
Aplikačný postup práce : Orálne
Expozičný čas : 24 mesiac(e)
Výsledok : negatívny

calcium dodecylbenzenesulphonate:

Druh : Potkan, samec a samice

Aplikačný postup práce : Orálne Expozičný čas : 720 d

NOAEL : 250 mg/kg telesnej hmotnosti

Výsledok : negatívny

Poznámky : Založené na údajoch o podobných materiáloch.

Karcinogenita - Hodnotenie : Váha dôkazov nepodporuje klasifikáciu látky ako karcinogénu

2-ethylhexan-1-ol:

Druh : Potkan
Aplikačný postup práce : Orálne
Expozičný čas : 24 mesiac(e)
Výsledok : negatívny

naftalén:

Druh : Potkan
Aplikačný postup práce : Vdychovanie
Expozičný čas : 2 Roky
Výsledok : pozitívny

Karcinogenita - Hodnotenie : Obmedzený počet dôkazov karcinogenity v štúdiach na

Podľa nariadenia Komisie (EÚ) 2020/878, ktorým sa mení nariadenie (ES) č. 1907/2006



SUCCESSOR® Tx

Verzia 1.0 Dátum revízie: 21.08.2023

Číslo KBÚ (karty bezpečnostných

údajov): 50000727 Dátum posledného vydania: -Dátum prvého vydania: 21.08.2023

zvieratách

Reprodukčná toxicita

Nie je klasifikované na základe dostupných informácií.

Zložky:

petoxamid (ISO):

Účinky na plodnosť : Typ testu: Dvojgeneračná štúdia

Druh: Potkan

Všeobecná toxicita - rodičia: NOAEL: 14 mg/kg bw/day mg/kg

th/der

Fertilita: NOAEL: 112 mg/kg bw/day mg/kg th/deň

Výsledok: negatívny

Účinky na vývoj plodu : Typ testu: Štúdia vývojovej toxicity

Druh: Potkan, samička

Aplikačný postup práce: Orálne

Všeobecná toxicita u matiek: NOAEL: 75 mg/kg bw/day mg/kg

th/deň

Vývojová toxicita: NOAEL: 75 mg/kg bw/day mg/kg th/deň

Symptómy: Účinky na matku.

Výsledok: negatívny

Typ testu: Štúdia vývojovej toxicity

Druh: Králik, samička

Aplikačný postup práce: Orálne

Všeobecná toxicita u matiek: NOAEL: 50 mg/kg bw/day mg/kg

th/deň

Vývojová toxicita: NOEL: 50 mg/kg bw/day mg/kg th/deň

Symptómy: Účinky na matku.

Výsledok: negatívny

Reprodukčná toxicita -

Hodnotenie

Skúšky na zvieratách nevykázali toxicitu pre reprodukčnú

schopnosť.

terbutylazín (ISO):

Reprodukčná toxicita -

Hodnotenie

Váha dôkazov nepodporuje klasifikáciu látky ako toxickú pre

reprodukčné orgány

calcium dodecylbenzenesulphonate:

Účinky na plodnosť : Typ testu: Fertilita /včasný embryonálny vývoj

Druh: Potkan, samec a samice Aplikačný postup práce: Požitie

Všeobecná toxicita - rodičia: NOAEL: 400 mg/kg telesnej

hmotnosti

Metóda: Usmernenie k testom OECD č. 422

Výsledok: negatívny

Podľa nariadenia Komisie (EÚ) 2020/878, ktorým sa mení nariadenie (ES) č. 1907/2006



SUCCESSOR® Tx

Verzia 1.0 Dátum revízie: 21.08.2023

Číslo KBÚ (karty bezpečnostných

údajov): 50000727 Dátum posledného vydania: -Dátum prvého vydania: 21.08.2023

Typ testu: štúdia toxicity na reprodukčných orgánoch a vývoji

plodu

Druh: Potkan

Aplikačný postup práce: Požitie

Všeobecná toxicita u matiek: NOAEL: 300 mg/kg telesnej

hmotnosti

Vývojová toxicita: NOAEL: 600 mg/kg telesnej hmotnosti

Metóda: Usmernenie k testom OECD č. 422

Výsledok: negatívny

Reprodukčná toxicita -

Účinky na vývoj plodu

Hodnotenie

: Váha dôkazov nepodporuje klasifikáciu látky ako toxickú pre

reprodukčné orgány

2-ethylhexan-1-ol:

Účinky na vývoj plodu : Typ testu: Embryofetálny vývoj

Druh: Myš

Aplikačný postup práce: Orálne

Metóda: Usmernenie k testom OECD č. 414

Výsledok: negatívny

Alcohols, C9-11-iso-, C10-rich, ethoxylated:

Účinky na plodnosť : Druh: Potkan

Aplikačný postup práce: Dermálne

Všeobecná toxicita - rodičia: NOEL: 250 mg/kg telesnej

hmotnost

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

Účinky na vývoj plodu : Druh: Potkan

Aplikačný postup práce: Dermálne

Všeobecná toxicita u matiek: NOEL: 250 mg/kg telesnej

hmotnosti

Teratogenita: NOEL: 250 mg/kg telesnej hmotnosti

Reprodukčná toxicita -

Hodnotenie

Váha dôkazov nepodporuje klasifikáciu látky ako toxickú pre

reprodukčné orgány

naftalén:

Účinky na plodnosť : Typ testu: štúdia toxicity na reprodukčných orgánoch a vývoji

plodu

Druh: Potkan

Aplikačný postup práce: Vdychovanie

Výsledok: negatívny

Účinky na vývoj plodu : Typ testu: Embryofetálny vývoj

Druh: Potkan

Aplikačný postup práce: Orálne

Metóda: Usmernenie k testom OECD č. 414

Výsledok: Embryotoxický účinok a škodlivý účinok na potomstvo boli zistené len pri vysokých, pre matku toxických

Podľa nariadenia Komisie (EÚ) 2020/878, ktorým sa mení nariadenie (ES) č. 1907/2006



SUCCESSOR® Tx

Verzia 1.0 Dátum revízie: 21.08.2023

Číslo KBÚ (karty bezpečnostných

údajov): 50000727 Dátum posledného vydania: -Dátum prvého vydania: 21.08.2023

dávkach

1,2-benzizotiazol-3(2H)-ón:

Účinky na plodnosť : Druh: Potkan, samec

Aplikačný postup práce: Požitie

Všeobecná toxicita - rodičia: NOAEL: 18,5 mg/kg telesnej

hmotnosti

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

Fertilita: NOAEL: 112 mg/kg bw/day mg/kg th/deň Symptómy: Žiadne účinky na parametre rozmnožovania.

Metóda: OPPTS 870.3800 Výsledok: negatívny

Reprodukčná toxicita -

Hodnotenie

Váha dôkazov nepodporuje klasifikáciu látky ako toxickú pre

reprodukčné orgány

Toxicita pre špecifický cieľový orgán (STOT) - jednorazová expozícia

Nie je klasifikované na základe dostupných informácií.

Zložky:

petoxamid (ISO):

Hodnotenie : Látka alebo zmes nie sú klasifikované ako škodlivina

špecifická pre cieľové orgány, jednorazová expozícia.

2-ethylhexan-1-ol:

Hodnotenie : Môže spôsobiť podráždenie dýchacích ciest.

Alcohols, C9-11-iso-, C10-rich, ethoxylated:

Hodnotenie : Látka alebo zmes nie sú klasifikované ako škodlivina

špecifická pre cieľové orgány, jednorazová expozícia.

Toxicita pre špecifický cieľový orgán (STOT) - opakovaná expozícia

Môže spôsobiť poškodenie orgánov pri dlhšej alebo opakovanej expozícii.

Produkt:

Hodnotenie : Môže spôsobiť poškodenie orgánov pri dlhšej alebo

opakovanej expozícii.

<u>Zložky:</u>

petoxamid (ISO):

Hodnotenie : Látka alebo zmes nie sú klasifikované ako škodlivina

špecifická pre cieľové orgány, opakovaná expozícia.

etán-1,2-diol:

Spôsoby expozície : Orálne

29 / 51

Podľa nariadenia Komisie (EÚ) 2020/878, ktorým sa mení nariadenie (ES) č. 1907/2006



SUCCESSOR® Tx

Verzia Dátum revízie: 1.0 21.08.2023

Číslo KBÚ (karty bezpečnostných

Dátum posledného vydania: -Dátum prvého vydania: 21.08.2023

údajov): 50000727

Cielené orgány

Obličky

Hodnotenie

Látka alebo zmes sú klasifikované ako škodlivina špecifická

pre cieľové orgány, opakovaná expozícia, kategória 2.

Alcohols, C9-11-iso-, C10-rich, ethoxylated:

Hodnotenie : Látka alebo zmes nie sú klasifikované ako škodlivina

špecifická pre cieľové orgány, opakovaná expozícia.

1,2-benzizotiazol-3(2H)-ón:

Hodnotenie : Látka alebo zmes nie sú klasifikované ako škodlivina

špecifická pre cieľové orgány, opakovaná expozícia.

Toxicita po opakovaných dávkach

Zložky:

petoxamid (ISO):

Druh : Potkan

LOAEL : 36.2 mg/kg bw/day mg/kg th/deň

Aplikačný postup práce : Orálne - potrava

Expozičný čas : 90 days

Metóda : Usmernenie k testom OECD č. 408
Poznámky : Účinky majú nízky toxikologický význam.

terbutylazín (ISO):

Druh : Myš

NOEL : 2,97 mg/kg Aplikačný postup práce : Orálne Expozičný čas : 2 years

Druh : Potkan
NOEL : 0,35 mg/kg
Aplikačný postup práce : Orálne
Expozičný čas : 2 years

Druh : Pes
NOEL : 0,4 mg/kg
Aplikačný postup práce : Orálne
Expozičný čas : 1 year

Druh : Potkan NOAEL : 2,1 mg/kg Expozičný čas : 90 d

Cielené orgány : Nie sú uvedené žiadne cieľové orgány.

benzínové rozpúšťadlo (ropné), ťažká aromatická frakcia; petrolej – nešpecifikovaný:

Druh : Potkan, samec a samice

NOAEC : 0,9 - 1,8 mg/l

Podľa nariadenia Komisie (EÚ) 2020/878, ktorým sa mení nariadenie (ES) č. 1907/2006



SUCCESSOR® Tx

Verzia Dátum revízie: 1.0 21.08.2023

Číslo KBÚ (karty bezpečnostných

Dátum posledného vydania: -Dátum prvého vydania: 21.08.2023

údajov): 50000727

Aplikačný postup práce

vdychovanie (výpary)

Expozičný čas

: 12 months

etán-1,2-diol:

Druh : Potkan
NOAEL : 150 mg/kg
Aplikačný postup práce : Orálne
Expozičný čas : 12 months

Druh

NOAEL : > 2.200 - < 4.400 mg/kg

Aplikačný postup práce : Dermálne Expozičný čas : 4 weeks

Metóda : Usmernenie k testom OECD č. 410

Pes

calcium dodecylbenzenesulphonate:

Druh : Potkan, samec a samice

NOAEL : 85 mg/kg LOAEL : 145 mg/kg Aplikačný postup práce : Orálne Expozičný čas : 9 Mesiac

Poznámky : Založené na údajoch o podobných materiáloch.

Druh : Potkan, samec LOAEL : 286 mg/kg

Aplikačný postup práce : Kontakt s pokožkou

Expozičný čas : 15 Dni

Poznámky : Založené na údajoch o podobných materiáloch.

Druh : Potkan, samec a samice

NOAEL : 100 mg/kg bw/day mg/kg th/deň

LOAEL : 200 mg/kg bw/day mg/kg th/deň

Aplikačný postup práce : Orálne - výživa žalúdočnou sondou

Expozičný čas : 28 - 54 days

Metóda : Usmernenie k testom OECD č. 422

Poznámky : Založené na údajoch o podobných materiáloch.

2-ethylhexan-1-ol:

Druh : Potkan

250 mg/kg Orálne

Aplikačný postup práce : Orálne Expozičný čas : 13 weeks

Metóda : Usmernenie k testom OECD č. 408

Alcohols, C9-11-iso-, C10-rich, ethoxylated:

Druh : Potkan NOAEL : 80 mg/kg Aplikačný postup práce : Dermálne

Podľa nariadenia Komisie (EÚ) 2020/878, ktorým sa mení nariadenie (ES) č. 1907/2006



SUCCESSOR® Tx

Verzia 1.0 Dátum revízie: 21.08.2023

Číslo KBÚ (karty bezpečnostných

údajov): 50000727 Dátum posledného vydania: -

Dátum prvého vydania: 21.08.2023

Expozičný čas : 90 d

Druh : Potkan
NOAEL : 150 mg/kg
Aplikačný postup práce : Orálne
Expozičný čas : 90 d

1,2-benzizotiazol-3(2H)-ón:

Druh : Potkan, samec a samice

NOAEL : 15 mg/kg Aplikačný postup práce : Požitie Expozičný čas : 28 d

Metóda : Usmernenie k testom OECD č. 407

Symptómy : Dráždenie

Druh : Potkan, samec a samice

NOAEL : 69 mg/kg Aplikačný postup práce : Požitie Expozičný čas : 90 d

Symptómy : Dráždenie, úbytok telesnej hmotnosti

Aspiračná toxicita

Nie je klasifikované na základe dostupných informácií.

Produkt:

Žiadna klasifikácia toxicity vdychovaním

Zložky:

petoxamid (ISO):

Žiadna klasifikácia toxicity vdychovaním

benzínové rozpúšťadlo (ropné), ťažká aromatická frakcia; petrolej - nešpecifikovaný:

Môže byť smrteľný po požití a vniknutí do dýchacích ciest.

11.2 Informácie o inej nebezpečnosti

Vlastnosti endokrinných disruptorov (rozvracačov)

Produkt:

Hodnotenie : Látka/zmes neobsahuje zložky, o ktorých sa predpokladá, že

majú vlastnosti narušujúce endokrinný systém v súlade s článkom 57 písm. (f) nariadenia REACH alebo nariadením delegovaným Komisiou (EÚ) 2017/2100 alebo nariadením Komisie (EÚ) 2018/605 na úrovni 0,1% alebo vyššej.

Podľa nariadenia Komisie (EÚ) 2020/878, ktorým sa mení nariadenie (ES) č. 1907/2006



SUCCESSOR® Tx

Verzia 1.0 Dátum revízie: 21.08.2023

Číslo KBÚ (karty bezpečnostných

údajov): 50000727 Dátum posledného vydania: -Dátum prvého vydania: 21.08.2023

Skúsenosti s vystavením človeka danému vplyvu

Zložky:

benzínové rozpúšťadlo (ropné), ťažká aromatická frakcia; petrolej – nešpecifikovaný:

Kontakt s pokožkou : Symptómy: Opakovaná expozícia môže spôsobiť vysušenie

alebo popraskanie pokožky.

Neurologické účinky

Zložky:

petoxamid (ISO):

V štúdiách na zvieratách nebola pozorovaná neurotoxicita.

Ďalšie informácie

Produkt:

Poznámky : Údaje sú nedostupné

Zložky:

benzínové rozpúšťadlo (ropné), ťažká aromatická frakcia; petrolej – nešpecifikovaný:

Poznámky : Koncentrácie výparov nad odporúčanými úrovňami expozície

dráždia oči a dýchacie cesty, môžu spôsobovať bolesti hlavy a závraty, sú anestetické a môžu mať iné účinky na centrálny nervový systém. Dlhodobý a/alebo opakovaný kontakt s nízkoviskóznymi materiálmi môže spôsobiť znečistenie pokožky, čo môže viesť k jej podráždeniu a dermatitíde. Malé množstvá kvapaliny vdýchnuté do pľúc pri požití alebo pri zvracaní môžu spôsobiť chemickú pneumonitídu alebo edém

pľúc.

ODDIEL 12: Ekologické informácie

12.1 Toxicita

Produkt:

Toxicita pre dafnie a ostatné :

vodné bezstavovce.

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

Expozičný čas: 48 h

Toxicita pre Řasy/vodní

rostliny

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

mg/l

Expozičný čas: 72 h

NOEC (koncentrácia s nezistiteľným účinkom) (lemna gibba

(zaburinka)): 0.5 μg/l Expozičný čas: 7 d

Podľa nariadenia Komisie (EÚ) 2020/878, ktorým sa mení nariadenie (ES) č. 1907/2006



SUCCESSOR® Tx

Verzia 1.0 Dátum revízie: 21.08.2023

Číslo KBÚ (karty bezpečnostných

údajov): 50000727 Dátum posledného vydania: -Dátum prvého vydania: 21.08.2023

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

Expozičný čas: 7 d

Toxicita pre suchozemské

organizmy

LD50: > 209 µg/včela Expozičný čas: 48 h

Konečný bod: Akútna orálna toxicita

Druh: Apis mellifera (včely)

LD50: > 800 μg/včela Expozičný čas: 48 h

Konečný bod: Akútna kontaktná toxicita

Druh: Apis mellifera (včely)

Ekotoxikologické hodnotenie

Akútna vodná toxicita : Veľmi toxický pre vodné organizmy.

Chronická vodná toxicita : Veľmi toxický pre vodné organizmy, s dlhodobými účinkami.

Zložky:

petoxamid (ISO):

Toxicita pre ryby : LC50 (Oncorhynchus mykiss (pstruh dúhový)): 2,2 mg/l

Expozičný čas: 96 h

Metóda: Úsmernenie k testom OECD č. 203

NOEC (koncentrácia s nezistiteľným účinkom) (Oncorhynchus

mykiss (pstruh dúhový)): 1,7 mg/l

Expozičný čas: 96 h

Metóda: Usmernenie k testom OECD č. 203

LC50 (Lepomis macrochirus (Mesačník)): 6,6 mg/l

Expozičný čas: 96 h

Toxicita pre dafnie a ostatné

vodné bezstavovce.

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

Expozičný čas: 48 h

Metóda: Pokyny OECD pre skúšanie č. 202 SLP (Správna laboratórna prax): áno

NOEC (koncentrácia s nezistiteľným účinkom) (Daphnia

magna (perloočka velká)): 17 mg/l

Expozičný čas: 48 h

Metóda: Pokyny OECD pre skúšanie č. 202 SLP (Správna laboratórna prax): áno

Toxicita pre Řasy/vodní

rostliny

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

mg/l

Expozičný čas: 72 h

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

Podľa nariadenia Komisie (EÚ) 2020/878, ktorým sa mení nariadenie (ES) č. 1907/2006



SUCCESSOR® Tx

Verzia 1.0 Dátum revízie: 21.08.2023

Číslo KBÚ (karty bezpečnostných

údajov): 50000727 Dátum posledného vydania: -Dátum prvého vydania: 21.08.2023

Expozičný čas: 14 d

SLP (Správna laboratórna prax): áno

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

Expozičný čas: 14 d

SLP (Správna laboratórna prax): áno

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

mg/l

Expozičný čas: 120 h Typ testu: statická skúška

NOEC (koncentrácia s nezistiteľným účinkom)

(Pseudokirchneriella subcapitata (zelené riasy)): 0,0012 mg/l

Expozičný čas: 120 h Typ testu: statická skúška

M-koeficient (Akútna vodná

toxicita)

100

Toxicita pre mikroorganizmy : EC50 (Anabaena flos-aquae (sinica)): 9,4 mg/l

Expozičný čas: 96 h

Toxicita pre ryby (Chronická

toxicita)

NOEC (koncentrácia s nezistiteľným účinkom): 1,1 mg/l

Expozičný čas: 28 d

Druh: Oncorhynchus mykiss (pstruh dúhový)

Toxicita pre dafnie a ostatné :

vodné bezstavovce. (Chronická toxicita) NOEC (koncentrácia s nezistiteľným účinkom): 2,8 mg/l

Expozičný čas: 21 d

Druh: Daphnia magna (perloočka velká)

M-koeficient (Chronická

vodná toxicita)

: 100

Toxicita pre organizmy prebývajúce v zemi

LC50: 527 mg/kg Expozičný čas: 14 d

Druh: Eisenia fetida (dážďovky)

Metóda: Usmernenie k testom OECD č. 216

Poznámky: Žiadny významný nepriaznivý účinok na

mineralizáciu dusíka.

Metóda: Usmernenie k testom OECD č. 217 Poznámky: Žiadny významný nepriaznivý vplyv na

mineralizáciu uhlíka.

Toxicita pre suchozemské

organizmy

: LD50: 84.4 -120.5

Konečný bod: Akútna orálna toxicita

Druh: Apis mellifera (včely)

Podľa nariadenia Komisie (EÚ) 2020/878, ktorým sa mení nariadenie (ES) č. 1907/2006



SUCCESSOR® Tx

Verzia 1.0 Dátum revízie: 21.08.2023

Číslo KBÚ (karty bezpečnostných

údajov): 50000727 Dátum posledného vydania: -Dátum prvého vydania: 21.08.2023

LD50: > 200 µg/bee

Konečný bod: Akútna kontaktná toxicita

Druh: Apis mellifera (včely)

LD50: cca. 1.500 - 2.100 mg/kg

Druh: Colinus virginianus (Prepelica virgínska)

Metóda: EPA OPP 71-1

terbutylazín (ISO):

Toxicita pre ryby : LC50 (Oncorhynchus mykiss (pstruh dúhový)): 2,2 mg/l

Expozičný čas: 96 h

Toxicita pre dafnie a ostatné

vodné bezstavovce.

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

Expozičný čas: 48 h

Toxicita pre Řasy/vodní

rostliny

EC50 (Pseudokirchneriella subcapitata (zelené riasy)): 0,012

mg/l

Expozičný čas: 72 h

EC50 (Lemna gibba (Žaburinka pľuzgiernatá)): 0,0128 mg/l

Expozičný čas: 14 d

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

Expozičný čas: 72 h

M-koeficient (Akútna vodná

toxicita)

10

Toxicita pre ryby (Chronická

toxicita)

NOEC (koncentrácia s nezistiteľným účinkom): 0,09 mg/l

Expozičný čas: 21 d

Druh: Oncorhynchus mykiss (pstruh dúhový)

Toxicita pre dafnie a ostatné

vodné bezstavovce. (Chronická toxicita)

NOEC (koncentrácia s nezistiteľným účinkom): 0,019 mg/l

Expozičný čas: 21 d

Druh: Daphnia magna (perloočka velká)

M-koeficient (Chronická

vodná toxicita)

: 10

Toxicita pre organizmy prebývajúce v zemi

: LC50: > 141,7 mg/kg Expozičný čas: 14 d

Druh: Eisenia fetida (dážďovky)

Toxicita pre suchozemské

organizmy

LD50: 1.236 mg/kg

Druh: Colinus virginianus (Prepelica virgínska)

LD50: > 22.6 μ g/bee

Konečný bod: Akútna orálna toxicita

Druh: Apis mellifera (včely)

Podľa nariadenia Komisie (EÚ) 2020/878, ktorým sa mení nariadenie (ES) č. 1907/2006



SUCCESSOR® Tx

Verzia 1.0 Dátum revízie: 21.08.2023

Číslo KBÚ (karty bezpečnostných

údajov): 50000727 Dátum posledného vydania: -Dátum prvého vydania: 21.08.2023

LD50: > 32 µg/bee

Konečný bod: Akútna kontaktná toxicita

Druh: Apis mellifera (včely)

benzínové rozpúšťadlo (ropné), ťažká aromatická frakcia; petrolej - nešpecifikovaný:

Toxicita pre ryby

: LL50 (Oncorhynchus mykiss (pstruh dúhový)): 2 - 5 mg/l

Expozičný čas: 96 h

Metóda: Usmernenie k testom OECD č. 203

Toxicita pre dafnie a ostatné

vodné bezstavovce.

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

Expozičný čas: 48 h

Metóda: Pokyny OECD pre skúšanie č. 202

Toxicita pre Řasy/vodní

rostliny

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

mg/l

Expozičný čas: 24 h

Metóda: Pokyny OECD pre skúšanie č. 201

Toxicita pre mikroorganizmy : LL50 (Te

LL50 (Tetrahymena pyriformis (nálevník maloústy)): 677,9

mg/l

Expozičný čas: 72 h Typ testu: Inhibícia rastu

Toxicita pre dafnie a ostatné :

vodné bezstavovce. (Chronická toxicita) EL50: 0,89 mg/l Expozičný čas: 21 d

Druh: Daphnia magna (perloočka velká) Metóda: Pokyny OECD pre skúšanie č. 211

etán-1,2-diol:

Toxicita pre ryby : LC50 (Pimephales promelas (Ryba rodu)): > 72.860 mg/l

Expozičný čas: 96 h

Toxicita pre dafnie a ostatné

vodné bezstavovce.

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

Expozičný čas: 48 h

Metóda: Pokyny OECD pre skúšanie č. 202

Toxicita pre Řasy/vodní

rostliny

IC50 (Pseudokirchneriella subcapitata (zelené riasy)): 10.940

mg/l

Expozičný čas: 96 h

Toxicita pre mikroorganizmy : (aktivovaný kal): > 1.995 mg/l

Expozičný čas: 30 min Metóda: ISO 8192

Toxicita pre ryby (Chronická

toxicita)

1.500 mg/l

Expozičný čas: 28 d

Druh: Menidia peninsulae (malá morská ryba druhu Menidia

peninsulae)

Podľa nariadenia Komisie (EÚ) 2020/878, ktorým sa mení nariadenie (ES) č. 1907/2006



SUCCESSOR® Tx

Verzia 1.0

Dátum revízie: 21.08.2023

Číslo KBÚ (karty bezpečnostných

údajov):

Dátum posledného vydania: -Dátum prvého vydania: 21.08.2023

50000727

Toxicita pre dafnie a ostatné :

vodné bezstavovce.

33.911 mg/l Expozičný čas: 21 d

(Chronická toxicita) Druh: Daphnia magna (perloočka velká)

calcium dodecylbenzenesulphonate:

Toxicita pre ryby

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

Expozičný čas: 96 h

Metóda: Usmernenie k testom OECD č. 203

Poznámky: Založené na údajoch o podobných materiáloch.

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

Expozičný čas: 96 h

Poznámky: Založené na údajoch o podobných materiáloch.

Toxicita pre dafnie a ostatné

vodné bezstavovce.

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

Expozičný čas: 48 h

Metóda: Pokvny OECD pre skúšanie č. 202

Poznámky: Založené na údajoch o podobných materiáloch.

Toxicita pre Řasy/vodní

rostliny

NOEC (koncentrácia s nezistiteľným účinkom)

(Pseudokirchneriella subcapitata (zelené riasy)): 7,9 mg/l

Expozičný čas: 72 h

Metóda: Pokyny OECD pre skúšanie č. 201

Poznámky: Založené na údajoch o podobných materiáloch.

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

mg/l

Expozičný čas: 72 h

Metóda: Pokyny OECD pre skúšanie č. 201

Poznámky: Založené na údajoch o podobných materiáloch.

Toxicita pre mikroorganizmy EC50 (aktivovaný kal): 500 mg/l

Expozičný čas: 3 h

Metóda: Pokyny OECD pre skúšanie č. 209

Toxicita pre dafnie a ostatné

vodné bezstavovce. (Chronická toxicita)

NOEC (koncentrácia s nezistiteľným účinkom): 1,65 mg/l

Expozičný čas: 21 d

Druh: Daphnia magna (perloočka velká)

Poznámky: Založené na údajoch o podobných materiáloch.

NOEC (koncentrácia s nezistiteľným účinkom): 1,18 mg/l

Expozičný čas: 21 d

Druh: Daphnia magna (perloočka velká)

Poznámky: Založené na údajoch o podobných materiáloch.

Toxicita pre organizmy prebývajúce v zemi

LC50: 1.000 mg/kg Expozičný čas: 14 d

Druh: Eisenia fetida (dážďovky)

Metóda: Usmernenie k testom OECD č. 207

Podľa nariadenia Komisie (EÚ) 2020/878, ktorým sa mení nariadenie (ES) č. 1907/2006



SUCCESSOR® Tx

Verzia 1.0

Dátum revízie: 21.08.2023

Číslo KBÚ (karty bezpečnostných

Dátum posledného vydania: -Dátum prvého vydania: 21.08.2023

údajov): 50000727

Toxicita pre suchozemské

organizmy

LD50: 1.356 mg/kg Expozičný čas: 14 d

> Druh: Colinus virginianus (Prepelica virgínska) Metóda: Usmernenie k testom OECD č. 223

Ekotoxikologické hodnotenie

Chronická vodná toxicita Môže mať dlhodobé škodlivé účinky na vodné organizmy.

Tristyrylphenol ethoxylates:

Toxicita pre ryby LC50 (Brachydanio rerio (Danio pruhované)): 21 mg/l

Expozičný čas: 96 h

Metóda: Usmernenie k testom OECD č. 203

Toxicita pre mikroorganizmy

Poznámky: Údaje sú nedostupné

2-ethylhexan-1-ol:

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

Expozičný čas: 96 h

vodné bezstavovce.

Toxicita pre dafnie a ostatné : EC50 (Daphnia magna (perloočka velká)): 39 mg/l

Expozičný čas: 48 h

Toxicita pre Řasy/vodní

rostliny

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

Expozičný čas: 72 h

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

Expozičný čas: 72 h

EC50 (Anabaena flos-aquae (sinica)): 16,6 mg/l Toxicita pre mikroorganizmy

Expozičný čas: 72 h

Alcohols, C9-11-iso-, C10-rich, ethoxylated:

LC50 (Oncorhynchus mykiss (pstruh dúhový)): 8,5 mg/l Toxicita pre ryby

Expozičný čas: 96 h

naftalén:

LC50 (Oncorhynchus mykiss (pstruh dúhový)): 1,6 mg/l Toxicita pre ryby

Expozičný čas: 96 h

Metóda: Usmernenie k testom OECD č. 203

Toxicita pre dafnie a ostatné

vodné bezstavovce.

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

Expozičný čas: 48 h

Metóda: Pokyny OECD pre skúšanie č. 202

Toxicita pre Řasy/vodní

rostliny

EC50 (Skeletonema costatum (Morské riasy rodu)): 0,4 - 0,5

mg/l

Podľa nariadenia Komisie (EÚ) 2020/878, ktorým sa mení nariadenie (ES) č. 1907/2006



SUCCESSOR® Tx

Verzia 1.0 Dátum revízie: 21.08.2023

Číslo KBÚ (karty bezpečnostných

údajov): 50000727 Dátum posledného vydania: -Dátum prvého vydania: 21.08.2023

Expozičný čas: 72 h

M-koeficient (Akútna vodná

toxicita)

: 1

Toxicita pre mikroorganizmy

IC50 (Baktéria): 29 mg/l Expozičný čas: 24 h

Toxicita pre ryby (Chronická

toxicita)

NOEC (koncentrácia s nezistiteľným účinkom): 0,37 mg/l

Expozičný čas: 40 d

Druh: Oncorhynchus kisutch (losos kisuč)

Toxicita pre dafnie a ostatné

vodné bezstavovce. (Chronická toxicita)

NOEC (koncentrácia s nezistiteľným účinkom): 0,59 mg/l

Expozičný čas: 125 d

Druh: Daphnia pulex (perloočka)

M-koeficient (Chronická

vodná toxicita)

: 1

1,2-benzizotiazol-3(2H)-ón:

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

16,7 mg/l

Expozičný čas: 96 h Typ testu: statická skúška

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

Expozičný čas: 96 h

Metóda: Usmernenie k testom OECD č. 203

Toxicita pre dafnie a ostatné :

vodné bezstavovce.

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

Expozičný čas: 48 h Typ testu: statická skúška

Metóda: Pokyny OECD pre skúšanie č. 202

Toxicita pre Řasy/vodní

rostliny

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

mg/l

Expozičný čas: 72 h

Metóda: Pokyny OECD pre skúšanie č. 201

NOEC (koncentrácia s nezistiteľným účinkom)

(Pseudokirchneriella subcapitata (zelené riasy)): 0,04 mg/l

Expozičný čas: 72 h

Metóda: Pokyny OECD pre skúšanie č. 201

M-koeficient (Akútna vodná

toxicita)

10

Toxicita pre mikroorganizmy : EC50 (aktivovaný kal): 24 mg/l

Expozičný čas: 3 h

Typ testu: Inhibícia dýchania

Podľa nariadenia Komisie (EÚ) 2020/878, ktorým sa mení nariadenie (ES) č. 1907/2006



SUCCESSOR® Tx

Verzia 1.0 Dátum revízie: 21.08.2023

Číslo KBÚ (karty bezpečnostných

údajov): 50000727 Dátum posledného vydania: -Dátum prvého vydania: 21.08.2023

Metóda: Pokyny OECD pre skúšanie č. 209

EC50 (aktivovaný kal): 12,8 mg/l

Expozičný čas: 3 h

Typ testu: Inhibícia dýchania

Metóda: Pokyny OECD pre skúšanie č. 209

12.2 Perzistencia a degradovateľnosť

Produkt:

Biologická odbúrateľnosť : Poznámky: Výrobok obsahuje malé množstvá ťažko

biologicky odbúrateľných zložiek, ktoré nemusia byť

rozložiteľné v čistiarňach odpadových vôd.

Zložky:

petoxamid (ISO):

Biologická odbúrateľnosť : Poznámky: Nie ľahko biologicky odbúrateľný.

terbutylazín (ISO):

Biologická odbúrateľnosť : Poznámky: Nie ľahko biologicky odbúrateľný.

benzínové rozpúšťadlo (ropné), ťažká aromatická frakcia; petrolej – nešpecifikovaný:

Biologická odbúrateľnosť : Výsledok: Ľahko biologicky odbúrateľný.

Biodegradácia: 58,6 % Expozičný čas: 28 d

Metóda: Usmernenie k testom OECD č. 301F

Poznámky: Založené na údajoch o podobných materiáloch.

etán-1,2-diol:

Biologická odbúrateľnosť : Výsledok: Ľahko biologicky odbúrateľný.

Biodegradácia: 90 - 100 %

Expozičný čas: 10 d

Metóda: Pokyny OECD pre skúšanie č. 301 A

calcium dodecylbenzenesulphonate:

Biologická odbúrateľnosť : Výsledok: Ľahko biologicky odbúrateľný.

Metóda: Usmernenie k testom OECD č. 301E

Tristyrylphenol ethoxylates:

Biologická odbúrateľnosť : Výsledok: Nie ľahko biologicky odbúrateľný.

Biodegradácia: 8 % Expozičný čas: 28 d

Metóda: Pokyny OECD pre skúšanie č. 301

2-ethylhexan-1-ol:

Podľa nariadenia Komisie (EÚ) 2020/878, ktorým sa mení nariadenie (ES) č. 1907/2006



SUCCESSOR® Tx

Verzia 1.0 Dátum revízie: 21.08.2023

Biologická odbúrateľnosť

Číslo KBÚ (karty bezpečnostných

údajov): 50000727 Dátum posledného vydania: -Dátum prvého vydania: 21.08.2023

: Výsledok: Ľahko biologicky odbúrateľný.

Alcohols, C9-11-iso-, C10-rich, ethoxylated:

Biologická odbúrateľnosť : Výsledok: Ľahko biologicky odbúrateľný.

naftalén:

Biologická odbúrateľnosť : Výsledok: Vo svojej podstate biologicky odbúrateľný.

Biodegradácia: 67 % Expozičný čas: 12 d

1,2-benzizotiazol-3(2H)-ón:

Biologická odbúrateľnosť : Výsledok: rýchlo biologicky rozložiteľný

Metóda: Pokyny OECD pre skúšanie č. 301 C

12.3 Bioakumulačný potenciál

Produkt:

Bioakumulácia : Poznámky: O samotom produkte nie sú dostupné žiadne

údaje.

Zložky:

petoxamid (ISO):

Bioakumulácia : Poznámky: Bioakumulácia je nepravdepodobná.

Rozdeľovací koeficient: n-

: log Pow: 2,96 (20 °C) pH: 5

oktanol/voda

terbutylazín (ISO):

Bioakumulácia : Poznámky: Bioakumulácia je nepravdepodobná.

Rozdeľovací koeficient: n-

oktanol/voda

log Pow: 3,4 (25 °C)

benzínové rozpúšťadlo (ropné), ťažká aromatická frakcia; petrolej - nešpecifikovaný:

Bioakumulácia : Poznámky: výrobok/prísada má potenciál bioakumulácie.

Rozdeľovací koeficient: n-

oktanol/voda

log Pow: 3,72 Metóda: QSAR

etán-1,2-diol:

Rozdeľovací koeficient: n-

oktanol/voda

log Pow: -1,36

calcium dodecylbenzenesulphonate:

Podľa nariadenia Komisie (EÚ) 2020/878, ktorým sa mení nariadenie (ES) č. 1907/2006



SUCCESSOR® Tx

Verzia 1.0 Dátum revízie: 21.08.2023

Číslo KBÚ (karty bezpečnostných

Dátum posledného vydania: -Dátum prvého vydania: 21.08.2023

údajov): 50000727

Bioakumulácia

: Druh: Ryba

Biokoncentračný faktor (BCF): 70,79

Metóda: QSAR

Rozdeľovací koeficient: n-

oktanol/voda

log Pow: 4,77 (25 °C)

Tristyrylphenol ethoxylates:

Rozdeľovací koeficient: n-

oktanol/voda

Poznámky: Údaje sú nedostupné

2-ethylhexan-1-ol:

Rozdeľovací koeficient: n-

oktanol/voda

log Pow: 2,9 (25 °C)

naftalén:

Bioakumulácia

Druh: Cyprinus carpio (kapor) Biokoncentračný faktor (BCF): 168

Rozdeľovací koeficient: n-

oktanol/voda

log Pow: 3,7

1,2-benzizotiazol-3(2H)-ón:

Bioakumulácia :

Druh: Lepomis macrochirus (Mesačník)

Expozičný čas: 56 d

Biokoncentračný faktor (BCF): 6,62

Metóda: Usmernenie k testom OECD č. 305

Poznámky: Tato látka sa nepovažuje za stálu, hromadiacu sa

v organizme alebo toxickú (PBT).

Rozdeľovací koeficient: n-

oktanol/voda

log Pow: 0,7 (20 °C)

pH: 7

log Pow: 0,99 (20 °C)

pH: 5

12.4 Mobilita v pôde

Produkt:

Distribúcia medzi úsekmi oblastí životného prostredia Poznámky: O samotom produkte nie sú dostupné žiadne

údaje.

Zložky:

petoxamid (ISO):

Distribúcia medzi úsekmi oblastí životného prostredia

Poznámky: Stredne mobilný v pôdach

Podľa nariadenia Komisie (EÚ) 2020/878, ktorým sa mení nariadenie (ES) č. 1907/2006



SUCCESSOR® Tx

Verzia 1.0 Dátum revízie: 21.08.2023

Číslo KBÚ (karty bezpečnostných

údajov): 50000727 Dátum posledného vydania: -Dátum prvého vydania: 21.08.2023

Stabilita v pôde

terbutylazín (ISO):

Distribúcia medzi úsekmi oblastí životného prostredia

Poznámky: nemobilný

Stabilita v pôde

benzínové rozpúšťadlo (ropné), ťažká aromatická frakcia; petrolej - nešpecifikovaný:

Distribúcia medzi úsekmi oblastí životného prostredia Poznámky: Očakáva sa, že sa bude rozdeľovať na sediment a

pevné častice odpadovej vody. Stredne prchavý.

1,2-benzizotiazol-3(2H)-ón:

Distribúcia medzi úsekmi oblastí životného prostredia

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

Metóda: Usmernenie k testom OECD č. 121 Poznámky: Vysoko mobilný v pôdach

12.5 Výsledky posúdenia PBT a vPvB

Produkt:

Hodnotenie : Látka/zmes neobsahuje žiadne zložky, ktoré sa považujú za

perzistentné, bioakumulatívne a toxické (PBT) alebo vysoko perzistentné a vysoko bioakumulatívne (vPvB), v množstve

0,1 % alebo vyššom.

12.6 Vlastnosti endokrinných disruptorov (rozvracačov)

Produkt:

Hodnotenie : Látka/zmes neobsahuje zložky, o ktorých sa predpokladá, že

majú vlastnosti narušujúce endokrinný systém v súlade s článkom 57 písm. (f) nariadenia REACH alebo nariadením delegovaným Komisiou (EÚ) 2017/2100 alebo nariadením Komisie (EÚ) 2018/605 na úrovni 0,1% alebo vyššej.

12.7 Iné nepriaznivé účinky

Produkt:

Doplnkové ekologické

informácie

: Nie je možné vylúčit ohrozenie životného prostredia pri neodborne vykonávanej manipulácii alebo likvidácii.

Veľmi toxický pre vodné organizmy, s dlhodobými účinkami.

ODDIEL 13: Opatrenia pri zneškodňovaní

13.1 Metódy spracovania odpadu

Podľa nariadenia Komisie (EÚ) 2020/878, ktorým sa mení nariadenie (ES) č. 1907/2006



SUCCESSOR® Tx

Verzia 1.0 Dátum revízie: 21.08.2023

Číslo KBÚ (karty bezpečnostných

Dátum posledného vydania: -Dátum prvého vydania: 21.08.2023

údajov): 50000727

Produkt

Produkt sa nesmie dostať do kanalizácie, vodných tokov

alebo do pôdy.

Neznečisťujte vodné nádrže, toky alebo priekopy

chemikáliami alebo použitými nádobami.

Odošlite spoločnosti s oprávnením na hospodárenie s

odpadmi.

Znečistené obaly

Vyprázdnite zostávajúci obsah.
Prázdne obaly znovu nepoužívajte.

Obal, ktorý nie je riadne vyprázdnený, musí byť zlikvidovaný

ako nepoužitý produkt.

Prázdne nádoby by sa mali odovzdať firme s oprávnením manipulovať s odpadmi na recykláciu alebo zneškodnenie.

ODDIEL 14: Informácie o doprave

14.1 Číslo OSN alebo identifikačné číslo

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

14.2 Správne expedičné označenie OSN

ADN : LÁTKA NEBEZPEČNÁ PRE ŽIVOTNÉ PROSTREDIE,

KVAPALNÁ, I N

(Pethoxamide, Terbuthylazine, ALKYL(C3-C6)BENZENES)

ADR : LÁTKA NEBEZPEČNÁ PRE ŽIVOTNÉ PROSTREDIE.

KVAPALNÁ, I N

(Pethoxamide, Terbuthylazine, ALKYL(C3-C6)BENZENES)

RID : LÁTKA NEBEZPEČNÁ PRE ŽIVOTNÉ PROSTREDIE,

KVAPALNÁ, I N

(Pethoxamide, Terbuthylazine, ALKYL(C3-C6)BENZENES)

IMDG : ENVIRONMENTALLY HAZARDOUS SUBSTANCE, LIQUID,

N.O.S.

 $(Pethoxamide,\, Terbuthylazine,\, ALKYL(C3\text{-}C6)BENZENES)$

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

(Pethoxamide, Terbuthylazine, ALKYL(C3-C6)BENZENES)

14.3 Trieda, resp. triedy nebezpečnosti pre dopravu

Trieda Subsidiárne riziká

ADN : 9 **ADR** : 9

Podľa nariadenia Komisie (EÚ) 2020/878, ktorým sa mení nariadenie (ES) č. 1907/2006



SUCCESSOR® Tx

Verzia 1.0 Dátum revízie: 21.08.2023

Číslo KBÚ (karty bezpečnostných údajov):

Dátum posledného vydania: -Dátum prvého vydania: 21.08.2023

50000727

 RID
 : 9

 IMDG
 : 9

 IATA
 : 9

14.4 Obalová skupina

ADN

Obalová skupina : III Klasifikačný kód : M6 Identifikačné číslo : 90

nebezpečnosti

Štítky : 9

ADR

Obalová skupina : III Klasifikačný kód : M6 Identifikačné číslo : 90

nebezpečnosti

Štítky : 9 Kód obmedzenia prejazdu : (-)

tunelom

RID

Obalová skupina : III Klasifikačný kód : M6 Identifikačné číslo : 90

nebezpečnosti

Štítky : 9

IMDG

Obalová skupina : III Štítky : 9

EmS Kód : F-A, S-F

IATA (Náklad)

Pokyny na balenie (nákladné : 964

lietadlo)

Pokyny pre balenie (LQ) : Y964 Obalová skupina : III Štítky : Zmiešaný

IATA (Cestujúci)

Pokyny na balenie (dopravné : 964

lietadlo)

Pokyny pre balenie (LQ) : Y964
Obalová skupina : III
Štítky : Zmiešaný

14.5 Nebezpečnosť pre životné prostredie

ADN

Nebezpečný pre životné

prostredie

áno

Podľa nariadenia Komisie (EÚ) 2020/878, ktorým sa mení nariadenie (ES) č. 1907/2006



SUCCESSOR® Tx

Verzia 1.0

Dátum revízie: 21.08.2023

Číslo KBÚ (karty bezpečnostných údajov):

50000727

Dátum posledného vydania: -Dátum prvého vydania: 21.08.2023

ADR

Nebezpečný pre životné prostredie

áno

Nebezpečný pre životné

áno

prostredie

IMDG

Znečisťujúcu látku pre more áno

IATA (Cestujúci)

Nebezpečný pre životné

áno

prostredie

IATA (Náklad)

Nebezpečný pre životné

áno

prostredie

14.6 Osobitné bezpečnostné opatrenia pre užívateľa

Tu uvedená(é) prepravná(é) klasifikácia(e) slúži(a) len na informatívne účely a sú uvedené výlučne na základe vlastností nezabaleného materiálu a sú popísané v karte bezpečnostných údajov. Prepravné klasifikácie sa môžu líšiť od spôsobu prepravy, rozmerov obalov a znenia národných alebo miestnych nariadení.

14.7 Námorná preprava hromadného nákladu podľa nástrojov IMO

Nie je aplikovateľné na dodané produkty.

ODDIEL 15: Regulačné informácie

15.1 Nariadenia/právne predpisy špecifické pre látku alebo zmes v oblasti bezpečnosti, zdravia a životného prostredia

REACH - Obmedzenia výroby, uvádzania na trh a používania určitých nebezpečných látok, zmesí a výrobkov (Príloha XVII)

Podmienky obmedzenia je potrebné zohľadniť pre nasledovné záznamy:

Číslo na zozname 75. 3

petoxamid (ISO) naftalén

1,2-benzizotiazol-3(2H)-ón

REACH - Zoznam kandidátskych látok vzbudzujúcich veľmi veľké obavy, ktoré podliehajú autorizácii (článok 59).

Nepoužiteľné

Nariadenie (ES) č. 2037 o látkach, ktoré poškodzujú

ozónovú vrstvu

Nepoužiteľné

Nariadenie (EÚ) 2019/1021 o perzistentných organických látkach (prepracované znenie)

naftalén

Nariadenie Európskeho parlamentu a Rady (ES) č.

Nepoužiteľné

Podľa nariadenia Komisie (EÚ) 2020/878, ktorým sa mení nariadenie (ES) č. 1907/2006



SUCCESSOR® Tx

Verzia 1.0 Dátum revízie: 21.08.2023

Číslo KBÚ (karty bezpečnostných

údajov): 50000727 Dátum posledného vydania: -Dátum prvého vydania: 21.08.2023

649/2012 o vývoze a dovoze nebezpečných chemikálií

REACH - Zoznam látok podliehajúcich autorizácii

(Príloha XIV)

Nepoužiteľné

Seveso III: Smernica Európskeho parlamentu a Rady 2012/18/EÚ o kontrole

nebezpečenstiev závažných havárií s prítomnosťou nebezpečných látok. NEBEZPEČNOSŤ PRE ŽIVOTNÉ PROSTREDIE

34 Ropné produkty a alternatívne

palivá a) benzíny a nafty; b) petroleje (vrátane paliva do tryskových motorov); c) plynové oleje (vrátane motorovej nafty,

vykurovacích olejov pre

domácnosti a zmesí plynových olejov); d) ťažké vykurovacie oleje e) alternatívne palivá, ktoré slúžia na rovnaké účely a majú podobné vlastnosti, čo sa týka horľavosti a nebezpečenstva pre životné prostredie, ako výrobky uvedené v písmenách a) až d)

Iné smernice.:

V prípade, že je to potrebné, rešpektujte Nariadenie 92/85/EEK o ochrane materstva resp. prísnejšie národné nariadenia.

V prípade, že je to potrebné, rešpektujte Nariadenie 94/33/EK o ochrane mladých ľudí pri práci resp. prísnejšie národné nariadenia.

E1

Zložky tohto produktu sú uvedené v týchto katalógoch:

TCSI : Nesúhlasí so zoznamom

TSCA : Produkt obsahuje látku(y), ktorá(é) je(sú) uvedené na

zozname TSCA.

AIIC : Nesúhlasí so zoznamom

DSL : Tento produkt obsahuje nasledujúce zložky neuvedené v

kanadských zoznamoch DSL ani NDSL.

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

PHENYLPROP-1-ENYL)ACETAMIDE

terbutylazín (ISO)

Podľa nariadenia Komisie (EÚ) 2020/878, ktorým sa mení nariadenie (ES) č. 1907/2006



SUCCESSOR® Tx

Verzia Dátum revízie: Číslo KBÚ (karty Dátum posledného vydania: -1.0 21.08.2023 bezpečnostných Dátum prvého vydania: 21.08.2023

údajov): 50000727

ENCS : Nesúhlasí so zoznamom

ISHL : Nesúhlasí so zoznamom

KECI : Nesúhlasí so zoznamom

PICCS : Nesúhlasí so zoznamom

IECSC : Nesúhlasí so zoznamom

NZIoC : Nesúhlasí so zoznamom

TECI : Nesúhlasí so zoznamom

15.2 Hodnotenie chemickej bezpečnosti

Pre tento výrobok (zmes) sa nevyžaduje hodnotenie chemickej bezpečnosti.

ODDIEL 16: Iné informácie

Plný text H-prehlásení

H228 : Horľavá tuhá látka. H302 : Škodlivý po požití.

H304 : Môže byť smrteľný po požití a vniknutí do dýchacích ciest.

H315 : Dráždi kožu.

H317 : Môže vyvolať alergickú kožnú reakciu.
H318 : Spôsobuje vážne poškodenie očí.
H319 : Spôsobuje vážne podráždenie očí.

H332 : Škodlivý pri vdýchnutí.

H335 : Môže spôsobiť podráždenie dýchacích ciest.
H336 : Môže spôsobiť ospalosť alebo závraty.
H351 : Podozrenie, že spôsobuje rakovinu.

H373 : Môže spôsobiť poškodenie orgánov pri dlhšej alebo

opakovanej expozícii.

H373 : Môže spôsobiť poškodenie orgánov pri dlhšej alebo

opakovanej expozícii požitím.

H400 : Veľmi toxický pre vodné organizmy.

H410 : Veľmi toxický pre vodné organizmy, s dlhodobými účinkami.
H411 : Toxický pre vodné organizmy, s dlhodobými účinkami.
H412 : Škodlivý pre vodné organizmy, s dlhodobými účinkami.
H413 : Môže mať dlhodobé škodlivé účinky na vodné organizmy.
EUH066 : Opakovaná expozícia môže spôsobiť vysušenie alebo

popraskanie pokožky.

Plný text iných skratiek

Acute Tox. : Akútna toxicita

Aquatic Acute : Krátkodobá (akútna) nebezpečnosť pre vodné prostredie Aquatic Chronic : Dlhodobá (chronická) nebezpečnosť pre vodné prostredie

Asp. Tox. : Aspiračná nebezpečnosť

Carc. : Karcinogenita

Eye Dam. : Vážne poškodenie očí

Podľa nariadenia Komisie (EÚ) 2020/878, ktorým sa mení nariadenie (ES) č. 1907/2006



SUCCESSOR® Tx

Verzia Dátum revízie: 1.0 21.08.2023

Číslo KBÚ (karty bezpečnostných

Dátum posledného vydania: -Dátum prvého vydania: 21.08.2023

údajov): 50000727

Eye Irrit. : Podráždenie očí
Flam. Sol. : Horľavé tuhé látky
Skin Irrit. : Dráždivosť kože
Skin Sens. : Senzibilizácia kože

STOT RE : Toxicita pre špecifický cieľový orgán - opakovaná expozícia STOT SE : Toxicita pre špecifický cieľový orgán - jednorazová expozícia 2000/39/EC : Smernica Komisie 2000/39/ES ktorou sa ustanovuje prvý

zoznam smerných najvyšších prípustných hodnôt vystavenia

pri práci

2017/164/EU : Európa. Smernica Komisie 2017/164/EÚ ktorou sa stanovuje

štvrtý zoznam smerných najvyšších prípustných hodnôt

vystavenia pri práci

91/322/EEC : Smernica Komisie 91/322/EHS o stanovovaní indikačných

limitných hodnôt

SI OEL : Slovakia. Biologické medzné hodnoty

SK OEL : Najvyššie prípustné expozičné limity chemických faktorov v

pracovnom ovzduší

2000/39/EC / TWA : Prípustnej hodnoty - 8 hodín 2000/39/EC / STEL : Skratka prípustnej ohrozenia 2017/164/EU / TWA : Prípustnej hodnoty - 8 hodín 91/322/EEC / TWA : Prípustnej hodnoty - 8 hodín

SK OEL / NPEL priemerný : NPEL priemerný SK OEL / NPEL krátkodobý : NPEL krátkodobý

ADN - Európska Dohoda o Medzinárodnej preprave Nebezpečných látok vnútrozemskými vodnými tokmi; ADR - Dohoda o Medzinárodnej preprave Nebezpečných látok vnútrozemskými cestnými trasami; AIIC - Austrálsky zoznam priemyselných chemikálií; ASTM - Americká Spoločnosť pre Testovanie Materiálov; bw - Telesná hmotnosť; CLP - Nariadenie o klasifikácií, označovaní a balení látok; Nariadenie (EK) 1272/2008; CMR - Karcinogénna látka, mutagénna látka alebo látka toxická pre reprodukciu; DIN - Štandard Nemeckého Inštitútu pre Štandardizáciu; DSL - Národný zoznam chemických látok (Kanada); ECHA - Európska agentúra pre chemikálie; EC-Number - Číslo Európskeho Spoločenstva; ECx - Koncentrácia spojená s x % reakciou; ELx - Rýchlosť zmeny zaťaženia spojená s x % reakciou; EmS - Núdzový plán; ENCS -Existujúce a nové chemické látky (Japonsko); ErCx - Koncentrácia spojená s x % rýchlosťou rastu; GHS - Globálny harmonizovaný systém; GLP - Dobrá laboratórna praktika; IARC - Medzinárodná agentúra pre výskum rakoviny; IATA - Medzinárodná spoločnosť pre leteckú prepravu; IBC - Medzinárodný kód pre konštruovanie a vybavenie lodí prepravujúcich nebezpečné chemikálie; IC50 - Polovica maximálnej koncentrácie inhibítora; ICAO -Medzinárodná organizácia pre civilné letectvo; IECSC - Zoznam existujúcich chemických látok v Číne; IMDG - Medzinárodná námorná preprava nebezpečných látok; IMO - Medzinárodná námorná organizácia; ISHL - Zákon o bezpečnosti a ochrane zdravia pri práci (Japonsko); ISO -Medzinárodná organizácia pre štandardizáciu; KECI - Kórejský zoznam existujúcich chemikálií; LC50 - Letálna koncentrácia pre 50 % testovanej populácie; LD50 - Letálna dávka pre 50 % testovanej populácie (stredná letálna dávka); MARPOL - Medzinárodná dohoda pre prevenciu znečisťovania z lodí; n.o.s. - Nie je inak špecifikované; NO(A)EC - Nepozorovaný (nepriaznivý) účinok koncentrácie; NO(A)EL - Nepozorovaný (nepriaznivý) účinok hodnoty; NOELR - Nebol pozorovaný žiadny vplyv na rýchlosť zmeny zaťaženia; NZIoC - Novozélandský zoznam chemických látok; OECD - Organizácia pre Ekonomickú Spoluprácu a Rozvoj; OPPTS - Úrad Chemickej Bezpečnosti a Prevencie Pred Znečistením; PBT - Odolná, bioakumulatívna a jedovatá látka; PICCS - Filipínsky zoznam chemikálií a chemických látok; (Q)SAR -(Kvantitatívny) Vzťah štruktúrnej aktivity; REACH - Nariadenie (EK) 1907/2006 Európskeho

Podľa nariadenia Komisie (EÚ) 2020/878, ktorým sa mení nariadenie (ES) č. 1907/2006



SUCCESSOR® Tx

Verzia Dátu 1.0 21.0

Dátum revízie: Číslo 21.08.2023 bezp

Číslo KBÚ (karty bezpečnostných údajov): Dátum posledného vydania: -Dátum prvého vydania: 21.08.2023

50000727

Parlamentu a Rady o Registrácií, Vyhodnotení, Schvaľovaní a Obmedzení Chemických látok; RID - Nariadenia o Medzinárodnej preprave Nebezpečných látok železničnou prepravou; SADT - Teplota urýchľujúca samovoľný rozklad; SDS - Karta bezpečnostných údajov; SVHC - látka vzbudzujúca veľmi veľké obavy; TCSI - Tchajwanský zoznam chemických látok; TECI - Zoznam existujúcich chemických látok v Thajsku; TRGS - Technické pravidlá pre nebezpečné látky; TSCA - Zákon o kontrole jedovatých látok (Spojené Štáty Americké); UN - Organizácia Spojených Národov; vPvB - Veľmi odolné a veľmi bioakumulatívne

Ďalšie informácie

Klasifikácia zmesi:		Proces klasifikácie:
Acute Tox. 4	H302	Na základe údajov o produkte alebo odhadov
Eye Irrit. 2	H319	Na základe údajov o produkte alebo odhadov
STOT RE 2	H373	Na základe údajov o produkte alebo odhadov
Aquatic Acute 1	H400	Na základe údajov o produkte alebo odhadov
Aquatic Chronic 1	H410	Na základe údajov o produkte alebo odhadov

Odmietnutie

Spoločnosť FMC prehlasuje, že informácie a odporúčania uvedené v tomto bezpečnostnom liste (vrátane údajov a vyhlásení) sú založené na našich vedomostiach a poznatkoch o tomto prípravku v čase publikácie. V prípade potreby sa môžete obrátiť na spoločnosť FMC, aby ste sa ubezpečili, že tento dokument je najaktuálnejšou dostupnou verziou. Na informácie uvedené v tomto bezpečnostnom liste sa nevzťahuje žiadne záruka na akýkoľvek konkrétny účel použitia, ani záruka predajnosti alebo iná vyjadrená alebo predpokladaná záruka. Informácie tu uvedené sa týkajú iba špecifikovaného označeného produktu a nemusia byť platné, pokiaľ by sa sa takýto výrobok používal v kombinácii s inými materiálmi alebo v rôznych procesoch. Používateľ je zodpovedný za určenie, či je produkt vhodný na konkrétny účel použitia za daných podmienok a pri danom spôsobe použitia. Pretože podmienky a spôsoby použitia sú mimo kontrolu spoločnosti FMC, spoločnosť FMC sa výslovne zrieka akejkoľvek zodpovednosti vyplývajúcej z použitia prípravku alebo spoliehania sa na takéto informácie. **Pripravil**

FMC Corporation

FMC a logo FMC sú ochranné známky spoločnosti FMC Corporation a/alebo pridruženej spoločnosti.
© 2021-2023 FMC Corporation. Všetky práva vyhradené.

SK / SK