

Datum vydání: 5.8.2013

Obchodní název látky nebo přípravku: PROFARM AKTIV

**1. IDENTIFIKACE LÁTKY/PŘÍPRAVKU A SPOLEČNOSTI/PODNIKU****1.1 Identifikace/název přípravku: PROFARM AKTIV**

Číselné označení přípravku:

**1.2 Použití přípravku:** Veterinární biocidní přípravek k ošetření mléčné žlázy krav (teat dip).

Popis funkce látky nebo přípravku: Spektrum účinnosti : baktericidní.

**1.3 Identifikace společnosti/podniku**

Obchodní jméno: ELAGRO spol. s r.o.

Místo podnikání (sídlo): Velká Losenice 8, Velká Losenice 592 11, Česká republika.

Identifikační číslo: 26921707

Telefon / Fax / E-mail: 566666243/ 566666243/ elagro@centrum.cz

Odborně způsobilá osoba za BL: Ing. J.Klouda

**1.4 Telefonní číslo pro naléhavé situace:** tel.: 224 919 293 nebo 224 915 402 (nepřetržitá lékařská služba)

Toxikologické informační středisko v Praze (TIS), Na Bojišti 1, 128 08 Praha 2

**2. IDENTIFIKACE NEBEZPEČNOSTI****2.1 Klasifikace přípravku podle zákona**

Přípravek PROFARM AKTIV není klasifikován jako nebezpečný ve smyslu podle zákona č. 356/2003 Sb., ve znění pozdějších předpisů.

Výstražné symboly nebezpečnosti: nevztahuje se.

**2.2 Nejdůležitější nepříznivé fyzikálně-chemické účinky, účinky na lidské zdraví a na životní prostředí**

Nebezpečné účinky na zdraví nejsou známy, lze předpokládat lokální dráždivé účinky u zvláště citlivých osob. Přípravek je málo nebezpečný pro vodní organismy a pro vodní zdroje.

**2.3 Jiná rizika**

Společné použití s jinými přípravky. Informace uvedené na obalu

**3. SLOŽENÍ/INFORMACE O SLOŽKÁCH****3.1 Chemická charakteristika****3.2 Látky obsažené v přípravku**

Koncentrace v hmot. %	Číslo ES (EINECS, ELINCS, NLP)	CAS Indexové číslo	Klasifikace	Indexové číslo	Registrační číslo
Chlorhexidin diglukonát					
< 1	242-354-0	18472-51-0	Xn; R22; N, R36/38	-	
Propan-2-ol					
< 5	200-661-7	67-63-0	Xi,F; R11, R36;R 67	603-117-00-0	
3,6,9,12,15,18,21-heptaaxatriakontanol					
< 2	221-283-9	3055-97-8	Xi;N R52/53	-	

**3.3 Další informace**

Úplné znění R-vět je uvedeno v položce 16, odstavec 16.1.

**4. POKYNY PRO PRVNÍ POMOC****4.1 Okamžitá lékařská pomoc**

V případě nehody a expozici přípravku požitím nebo stykem s očima okamžitě vyhledejte lékařskou pomoc.

**4.2 Všeobecné pokyny**

Odstranit potřísněný oděv. V případě každé nejistoty, nebo při jakýchkoliv potížích vyhledat lékařskou pomoc a předložit tento bezpečnostní list nebo etiketu přípravku. Dbát na ochranu vlastního zdraví.

**4.3 Expozice vdechováním**

Postiženého okamžitě přesunout na čerstvý vzduch. Při následných nebo přetrvávajících potížích vyhledat lékařskou pomoc.

**4.4 Expozice stykem s kůží**

Postiženou pokožku omýt vodou a mýdlem, důkladně opláchnout. Následně ošetřit vhodným ochranným krémem. Při následných nebo přetrvávajících potížích vyhledat lékařskou pomoc.

**4.5 Expozice stykem s okem**

Rozevřít oční víčka, případně vyjmout kontaktní čočku, a postižené oko důkladně vyplachovat čistou tekoucí vodou po dobu 10 – 15 minut. Následně vyhledat lékařskou pomoc.

**4.6 Expozice požitím**

Postiženému důkladně vypláchnout ústa vodou, dát vypít větší množství vody a nevyvolávat zvracení. Postiženého uložit v teple a klidu. Umožnit přívod čerstvého vzduchu k postiženému. Okamžitě vyhledat lékařskou pomoc.

Datum vydání: 5.8.2013

Obchodní název látky nebo přípravku: PROFARM AKTIV

**5. OPATŘENÍ PRO HAŠENÍ POŽÁRU****5.1 Vhodná hasiva**

Oxid uhličitý, hasicí prášek, roztříštěný vodní proud. Na větší ohně použít roztříštěný vodní proud nebo pěnu odolnou vůči alkoholu. Hasivo přizpůsobit k okolí.

**5.2 Hasiva, která nesmějí být použita z bezpečnostních důvodů**

Žádná hasiva nejsou uvedena.

**5.3 Zvláštní nebezpečí způsobená expozicí samotné látky nebo přípravku, produktů hoření nebo vznikajících plynů**

Při zahřátí přípravku nebo v případě požáru se mohou vytvářet toxické plyny. Vdechování těchto plynů a nebezpečných produktů hoření může mít za následek poškození zdraví.

**5.4 Zvláštní ochranné prostředky pro hasiče**

Ochranné prostředky zvolit podle velikosti požáru. Odpovídající ochranná dýchací maska s nezávislým přívodem vzduchu a případně celkový ochranný oděv.

**5.5 Doplnující údaje**

Chladit vodu přípravky v uzavřených obalech, které jsou v blízkosti požáru. Pokud možno odstranit přípravky v nepoškozených obalech z oblasti nebezpečí. Kontaminovanou hasicí vodu odděleně uschovat, nevypouštět do kanalizace. Hasicí vodu nebo použitá hasiva spolu se zbytky po hoření odstranit podle příslušných předpisů.

**6. OPATŘENÍ V PŘÍPADĚ NÁHODNÉHO ÚNIKU****6.1 Opatření na ochranu osob**

Respektovat pokyny uvedené v položkách 7 a 8, použít osobní ochranné prostředky.

**6.2 Opatření na ochranu životního prostředí**

Zabránit zvětšování uniklého množství. Přípravek nenechat vnikat do kanalizace, povrchových a spodních vod a půdy. Uniklý přípravek zředit velkým množstvím vody. Při rozsáhlejším úniku prostředku do životního prostředí postupovat podle místních předpisů a kontaktovat příslušné odbory místních úřadů, referát životního prostředí nebo inspektorát ČIŽP.

**6.3 Čistící metody**

Uniklý přípravek zasypat vhodným nehořlavým absorpčním materiálem, např. univerzálním sorbentem, pískem, zemí nebo jemným šterčkem, a potom sebrat do vhodných nádob. Další postup zneškodnění se řídí podle předpisů, které jsou uvedeny v položce 13.

**7. ZACHÁZENÍ A SKLADOVÁNÍ****7.1 Zacházení**

Před použitím je nutno se seznámit s obsahem položek 2, 6, 8 a 11. Dodržovat běžné podmínky hygieny práce.

**7.2 Skladování**

Používat pouze originální obaly a uchovávat je těsně uzavřené. Zakázat kouření. Zamezit přístup nepovolaným osobám. Věnovat pozornost pokynům na obalu výrobku. Skladovat na chladném a dobře větraném místě. Chránit před přímým slunečním zářením, působením tepla a mrazem. Neskladovat v blízkosti potravin, nápojů, krmiv a léčiv. Neskladovat společně s látkami podporujícími hoření. Trvanlivost přípravku je 12 měsíců, pokud je přípravek skladován v originálních nádobách chráněných proti přímému slunečnímu záření, horku a mrazu, při teplotách +5°C – +30°C.

**7.3 Specifické/specifická použití**

Použití přípravku je stanoveno výrobcem v návodu k použití, který je uveden na štítku obalu nebo v příložené dokumentaci. Přípravek je určený pouze pro profesionální používání.

**8. OMEZOVÁNÍ EXPOZICE / OSOBNÍ OCHRANNÉ PROSTŘEDKY****8.1 Limitní hodnoty expozice**

Přípravek obsahuje látky, pro něž jsou podle Nařízení vlády č. 361/2007 Sb., ve znění pozdějších předpisů, stanoveny následující limitní hodnoty expozic v pracovním prostředí:

Chemický název	Číslo CAS	NPK-P (mg/m <sup>3</sup> )	PEL (mg/m <sup>3</sup> )
Propan-2-ol	67-63-0	1000	500

**8.2 Omezování expozice**

Zajistit dobré větrání. Zamezit styku přípravku s pokožkou a očima. Nevdechovat páry a aerosoly.

**8.2.1 Omezování expozice pracovníků**

a) **Ochrana dýchacích cest:** Při krátkodobém nebo nízkém zatížení není nutná, při intenzivním nebo delším zatížení použít vhodný ochranný prostředek.

b) **Ochrana rukou:** Použít vhodné ochranné rukavice. Velmi vhodné je použití ochranného krému na ruce.

c) **Ochrana očí:** Použít uzavřené ochranné brýle nebo obličejový štít.

d) **Ochrana kůže:** Použít ochranný pracovní oděv a obuv, případně gumovou zástěru a holínky.

**8.2.2 Omezování expozice životního prostředí**

Neuvádí se.

Datum vydání: 5.8.2013

Obchodní název látky nebo přípravku: PROFARM AKTIV

**9. FYZIKÁLNÍ A CHEMICKÉ VLASTNOSTI**

<b>9.1 Obecné informace</b>		<b>Rozpustnost:</b>	neuvedeno
<b>Skupenství:</b>	kapalina	<b>Rozpustnost ve vodě:</b>	neuvedeno
<b>Barva (v dodávaném stavu):</b>	modrá	<b>Rozdělovací koeficient n-oktanol/voda:</b>	neuvedeno
<b>Zápach nebo vůně:</b>	charakteristický	<b>Viskozita:</b>	neuvedeno
<b>9.2 Informace důležité z hlediska ochrany zdraví, bezpečnosti a životního prostředí</b>		<b>Hustota par:</b>	neuvedeno
<b>Hodnota pH (při 20 °C):</b>	5,5-7,5	<b>Rychlost odpařování:</b>	neuvedeno
<b>Bod varu / rozmezí bodu varu:</b>	není určeno	<b>9.3 Další informace</b>	
<b>Bod vzplanutí:</b>	nedá se použít	<b>Mísitelnost s vodou:</b>	úplně mísitelná
<b>Hořlavost:</b>	neuvedeno	<b>Rozpustnost v tucích:</b>	neuvedeno
<b>Horní mez výbušnosti:</b>	neuvedeno	<b>Bod tání / rozmezí bodu tání:</b>	není určeno
<b>Dolní mez výbušnosti:</b>	neuvedeno	<b>Zápalná teplota:</b>	neuvedeno
<b>Oxidační vlastnosti:</b>	neuvedeno	<b>Samozápalnost:</b>	není samozápalný
<b>Tenze par:</b>	neuvedeno	<b>Nebezpečí exploze:</b>	nebezpečí exploze nehrozí
<b>Hustota (při 20 °C):</b>	1,00-1,04		

**10. STÁLOST A REAKTIVITA****10.1 Podmínky, kterým je třeba zabránit**

Při dodržení stanovených předpisů skladování a používání je přípravek stabilní, nedochází k rozkladu (viz položka 7).

**10.2 Materiály, kterých je třeba se vyvarovat**

Neuvedeno.

**10.3 Nebezpečné produkty rozkladu**

Neuvádí se.

**11. TOXIKOLOGICKÉ INFORMACE****11.1 Účinky nebezpečné pro zdraví plynoucí z expozice látky nebo přípravku**

Vdechováním - může podráždit dýchací ústrojí

Stykem s kůží – lokální dráždivé účinky na pokožku (pro osoby vnímavější na složky přípravku)

Stykem s očima – mírně dráždivé účinky na oko

Požitím – bolesti břicha, nevolnost, zvracení

<b>Akutní toxicita komponent přípravku</b>	<b>Propan-2-ol</b>		
LD <sub>50</sub> , orálně, potkan:	<b>5045</b>	<b>(mg/kg)</b>	
LD <sub>50</sub> , dermálně, potkan nebo králík:	<b>12800</b>	<b>(mg/kg)</b>	
LC <sub>50</sub> , inhalačně, potkan, pro aerosoly nebo částice za 4 hod.:	-		
LC <sub>50</sub> , inhalačně, potkan, pro plyny a páry za 4 hod.:	<b>46,5</b>	<b>(mg/l)</b>	

**11.2 Známé dlouhodobé i okamžité účinky a rovněž chronické účinky plynoucí z krátkodobé i dlouhodobé expozice****11.2.1 Senzibilizace:** U velmi citlivých jedinců může opakované použití způsobit senzibilizaci kůže.**11.2.2 Narkotické účinky:** Pro přípravek nestanoveny. Komponenty přípravku nemají narkotický účinek.

Datum vydání: 5.8.2013

**Obchodní název látky nebo přípravku: PROFARM AKTIV****11.2.3 Karcinogenita:** Pro přípravek nestanoveno. Komponenty přípravku nemají karcinogenní účinek.**11.2.4 Mutagenita:** Pro přípravek nestanoveno. Komponenty přípravku nemají mutagenní účinek.**11.2.5 Toxicita pro reprodukci:** Pro přípravek nestanoveno. Komponenty přípravku nemají teratogenní účinek.**11.2.6 Expozice vdechováním:** Pro přípravek nestanoveno.**11.2.7 Expozice požitím:** Požitá může způsobit podráždění gastrointestinálního traktu.**11.2.8 Expozice stykem s kůží:** Pro přípravek nestanoveno.**11.2.9 Expozice stykem s okem:** Při kontaktu hrozí nebezpečí poškození očí.**11.3 Další údaje:**

Přípravek byl klasifikován podle konvenčních výpočtových metod hodnocení nebezpečných vlastností přípravků na základě vlastností fyzikálně-chemických, nebezpečných pro zdraví a nebezpečných pro životní prostředí dle Vyhlášky č. 232/2004 Sb. ze dne 20. dubna 2004, ve znění pozdějších předpisů.

**12. EKOLOGICKÉ INFORMACE****12.1 Ekotoxicita**

Ekotoxicita komponent přípravku	Propan-2-ol		
LC <sub>50</sub> (96 hod., ryby):	<b>1400</b>	<b>mg/l</b>	
EC <sub>50</sub> (48 hod., dafnie):	<b>13299</b>	<b>mg/l</b>	
IC <sub>50</sub> (72 hod., řasy):	<b>&gt;1000</b>	<b>mg/l</b>	

**12.2 Mobilita**

Neředěný nebo nezneutralizovaný přípravek nenechat vnikat do kanalizace, povrchových a spodních vod a do odpadních vod nebo jímek.

**12.3 Persistence a rozložitelnost**

Složky přípravku jsou postupně rozložitelné v prostředí, použité tenzory jsou minimálně z 90% biologicky odbouratelné.

**12.4 Bioakumulační potenciál**

Nejsou žádné dostupné údaje.

**12.5 Výsledky posouzení PBT**

Nejsou žádné dostupné údaje.

**12.6 Jiné nepříznivé účinky**

Toxicita pro ostatní prostředí nebyla zjišťována. Přípravek obsahuje těžké organické látky.

**13. POKYNY PRO ODSTRAŇOVÁNÍ****13.1 Bezpečné zacházení s přebytky nebo odpady pocházející z očekávaného použití**

Dle Katalogu odpadů se může jednat o nebezpečný odpad : nebezpečná vlastnost : schopnost uvolňovat nebezpečné látky do životního prostředí při nebo po jejich odstranění (H13). Nutné použití předepsaných ochranných prostředků a zajištění prostoru manipulace a shromažďování odpadů proti únikům odpadu do prostředí.

**13.2 Vhodné metody likvidace přípravku a jakéhokoli znečištěného obalu**

Doporučený způsob odstranění : malé množství přípravku aplikovat v souladu s požadavky. Větší množství přípravku a nebo nezpracovatelný přípravek: označený odpad předat k odstranění specializované firmě s oprávněním k této činnosti, popřípadě v rámci sběru nebezpečných odpadů v obcích. Absorpční materiál použitý pro sanaci likvidovat jako nebezpečný odpad.

Kontaminovaný obal nutno předat k odstranění jako nebezpečný odpad.

**13.3 Zatřídění přípravku a jeho obalu**

	Katalog. č.	Název druhu odpadu	Klasifikace odpadu
<b>Přípravek</b>	20 01 29	Detergenty obsahující nebezpečné látky	Nebezpečný odpad
<b>Znečištěný obal</b>	15 01 10	Obaly obsahující zbytky nebezpečných látek nebo obaly těmito látkami znečištěné	Nebezpečný odpad
<b>Čistý obal</b>	15 01 02	Plastové obaly	Ostatní odpad

**13.4 Právní předpisy**

Vyhláška MŽP č. 381/2001 Sb. MŽP, kterou se stanoví Katalog odpadů, Seznam nebezpečných odpadů a seznamy odpadů a států pro účely vývozu, dovozu a tranzitu odpadů a postup při udělování souhlasu k vývozu, dovozu a tranzitu odpadů (Katalog odpadů), ve znění vyhlášek č. 168/2007 Sb. ze dne 21. června 2007 a č. 503/2004 Sb. ze dne 10. září 2004. Stanovená katalogová čísla odpadů jsou doporučena na základě pravděpodobného použití tohoto přípravku. Na základě speciálního použití a daných skutečností likvidace odpadů u uživatele se mohou za určitých okolností použít i jiná katalogová čísla odpadů.

**14. INFORMACE PRO PŘEPRAVU****14.1 Speciální preventivní opatření při dopravě nebo přepravě**

Přípravek nepodléhá zařazení.

**14.2 Přepravní klasifikace pro jednotlivé druhy přepravy**

Přípravek nepodléhá zařazení.

Datum vydání: 5.8.2013

**Obchodní název látky nebo přípravku: PROFARM AKTIV****15. INFORMACE O PŘEDPÍSECH****15.1 Posouzení chemické bezpečnosti pro přípravek**

Nevztahuje se – přípravek není klasifikován jako nebezpečný.

Údaje potřebné pro bezpečnou manipulaci s přípravkem a návod k použití je uveden na etiketě přípravku.

**15.2 Označování přípravku**

Přípravek je podle zákona č. 356/2003 Sb., o chemických látkách a chemických přípravcích a o změně některých zákonů v platném znění není klasifikován jako nebezpečný.

**Označení přípravků, které mohou představovat specifické nebezpečí pro zdraví nebo životní prostředí dle přílohy č. 10 k vyhlášce č. 232/2004 Sb., ve znění pozdějších předpisů:**

Nevztahuje se.

**Označení přípravku podle §20 odst. 1 písm. a) zákona č. 120/2002 Sb., ve znění pozdějších předpisů:**

Na 1000 g hmotnosti prostředek obsahuje: Chlorhexidin diglukonát < 1%, Propan-2-ol < 5%, Ethoxylované alkoholy C<sub>12</sub>-C<sub>14</sub> < 2 %, glycerin a další.

**Označení přípravku podle Nařízení ES č. 648/2004 v platném znění – detergenty:**

Žádné označení obalu přípravku není požadováno.

**15.3 Právní předpisy**

- Nařízení Evropského parlamentu a Rady (ES) č. 1907/2006 ze dne 18. prosince 2006 o registraci, hodnocení, povolování a omezování chemických látek, o zřízení Evropské agentury pro chemické látky, o změně ...
- Zákon č. 371/2008 Sb., kterým se mění zákon č. 356/2003 Sb., o chemických látkách a chemických přípravcích a o změně některých zákonů
- Vyhláška č. 540/2006 Sb., kterou se mění vyhláška č. 221/2004 Sb., kterou se stanoví seznamy nebezpečných chemických látek a nebezpečných chemických přípravků, jejichž uvádění na trh je zakázáno nebo jejichž uvádění na trh, do oběhu nebo používání je omezeno, ve znění pozdějších předpisů
- Vyhláška č. 369/2005 Sb., kterou se mění vyhláška č. 232/2004 Sb., kterou se provádějí některá ustanovení zákona o chemických látkách chemických přípravcích a o změně některých zákonů, týkající se klasifikace, balení a označování nebezpečných chemických látek a chemických přípravků
- Vyhláška č. 460/2005 Sb., kterou se mění vyhláška č. 231/2004 Sb., kterou se stanoví podrobný obsah bezpečnostního listu k nebezpečné chemické látce a chemickému přípravku
- Vyhláška č. 234/2004 Sb., o možném použití alternativního nebo jiného odlišného názvu nebezpečné chemické látky v označení nebezpečného chemického přípravku a udělování výjimek na balení a označování nebezpečných chemických látek a chemických přípravků
- Zákon č. 185/2001 Sb., o odpadech a o změně některých dalších zákonů, ve znění pozdějších předpisů
- Zákon č. 94/2004 Sb., kterým se mění zákon č. 477/2001 Sb., o obalech a o změně některých zákonů (zákon o obalech), ve znění pozdějších předpisů
- Nařízení vlády č. 361/2007 Sb., kterým se stanoví podmínky ochrany zdraví zaměstnanců při práci, ve znění pozdějších předpisů
- Zákon č. 258/2000 Sb., o ochraně veřejného zdraví a o změně některých souvisejících zákonů, ve znění pozdějších předpisů
- Zákon č. 634/1992 Sb., o ochraně spotřebitele, ve znění pozdějších předpisů
- Evropská dohoda o mezinárodní silniční přepravě nebezpečných věcí (ADR), vyhlášená pod č. 64/1987 Sb., ve znění pozdějších předpisů
- Zákon č. 86/2002 Sb., o ochraně ovzduší, ve znění pozdějších předpisů
- Vyhláška č. 355/2002 Sb., kterou se stanoví emisní limity a další podmínky provozování ostatních stacionárních zdrojů znečišťování ovzduší emitujících těkavé organické látky z procesů aplikujících organická rozpouštědla a ze skladování a distribuce benzínu
- Zákon č. 120/2002 Sb., o podmínkách uvádění biocidních přípravků a účinných látek na trh a změně některých souvisejících zákonů, ve znění pozdějších předpisů
- Vyhláška č. 304/2002 Sb., kterou se stanoví podrobná specifikace zásad a postup hodnocení biocidních přípravků a účinných látek
- Směrnice 98/8/ES Evropského parlamentu a Rady ze dne 16. února 1998 o uvádění biocidních přípravků na trh, ve znění pozdějších předpisů
- Nařízení komise (ES) č. 1896/2000 o první etapě programu podle čl. 16 odst. 2 směrnice Evropského parlamentu a Rady 98/8/ES o biocidních přípravcích, ve znění pozdějších předpisů
- Nařízení evropského parlamentu a Rady (ES) č. 648/2004 ze dne 31. března 2004 o detergentech, ve znění pozdějších předpisů.
- zákon č. 378/2007 Sb., o léčivech a o změnách některých souvisejících zákonů (zákon o léčivech).
- zákon č. 48/2006 Sb., kterým se mění zákon č. 166/1999 Sb., o veterinární péči a o změně některých souvisejících zákonů (veterinární zákon), ve znění pozdějších předpisů.

Datum vydání: 5.8.2013

Obchodní název látky nebo přípravku: PROFARM AKTIV

**16. DALŠÍ INFORMACE****16.1 Plné znění R-vět uvedených v položce 3, odstavci 3.2**

11	Vysoce hořlavý
22	Zdraví škodlivý při požití
36/38	Dráždí oči a kůži
36	Dráždí oči
52/53	Škodlivý pro vodní organismy, může vyvolat dlouhodobé nepříznivé účinky ve vodním prostředí
67	Vdechování par může způsobit ospalost a závratě

**16.2 Pokyny pro proškolení**

Pracovníci nakládající s přípravkem musí být poučeni o rizicích při manipulaci a o požadavcích na ochranu zdraví a ochranu životního prostředí (příslušná ustanovení Zákonníku práce, v aktuálním znění, např. §132 a následující).

Základní technická dokumentace výrobce o přípravku, bezpečnostní list přípravku a odborné semináře výrobce nebo dovozce.

**16.3 Doporučená omezení použití**

Trvanlivost přípravku je 12 měsíců, pokud je přípravek skladován v originálních nádobách chráněných proti přímému slunečnímu záření, horku a mrazu, při teplotách +5°C – +30°C.

Látka by neměla být použita pro žádný jiný účel než pro který je určena (viz. bod 1.2). Protože specifické podmínky použití látky se nacházejí mimo kontrolu dodavatele, je odpovědností uživatele, aby přizpůsobil předepsaná upozornění místním zákonům a nařízením. Bezpečnostní informace popisují výrobek z hlediska bezpečnostního a nemohou být považovány za technické informace o výrobku.

**16.4 Další informace**

Tento přípravek musí být skladován, prodáván a používán v souladu s platnými hygienickými předpisy.

Standardní obaly: 15,25,50 kg plastový kanystr,200,1000.kg sud.

Bezpečnostní list byl zpracován :

ELAGRO spol. s r.o., Velká Losenice 8, Velká Losenice 592 11, Česká republika.Další informace o výrobku jsou uloženy u firmy ELAGRO spol. s r.o.

**16.5 Informace o zdrojích údajů použitých při sestavování bezpečnostního listu**

Bezpečnostní list byl vypracován v souladu se zákonem č. 356/2003 Sb., vyhláškou č. 231/2004 Sb. a podle požadavků nařízení Evropského parlamentu a Rady (ES) č. 1907/2006 o registraci, hodnocení, povolování a omezování chemických látek a o zřízení Evropské agentury pro chemické látky – hlava IV, článek 31, příloha II (pokyny pro sestavení bezpečnostních listů). Podle stanoviska MŽP je až do nabytí účinnosti zákona, který bude nařízením ES č. 1907/2006 adaptovat, takto vypracovaný bezpečnostní list považovaný za vypracovaný v souladu s nařízením ES č. 1907/2006.

Bezpečnostní list obsahuje údaje potřebné pro zajištění bezpečnosti a ochrany zdraví při práci a ochrany životního prostředí.

Uvedené údaje odpovídají současnému stavu vědomostí a zkušeností a jsou v souladu s platnými právními předpisy.

Nemohou být považovány za záruku vhodnosti a použitelnosti výrobku pro konkrétní aplikaci.