

BEZPEČNOSTNÍ LIST

dle nařízení Evropského parlamentu a Rady (ES) č. 1907/2006 ve znění
NAŘÍZENÍ KOMISE (EU) č. 878/2020



Datum vydání:	08. 05. 2024	Verze č.:	1	Počet stran:	9
Datum revize:		Nahrazuje verzi č.:	-		
Název výrobku:	SANAKRYL ANTIKOR AY/PR				

1.	Oddíl 1: Identifikace látky/směsi a společnosti/podniku	SANAKRYL ANTIKOR AY/PR
1.1	Identifikátor výrobku:	
	Výrobek samotný není a ani neobsahuje žádné nanoformy.	
	UFI kód:	není relevantní
1.2	Příslušná určená použití látky nebo směsi a nedoporučená použití:	
1.2.1	Určená použití:	
	Fáze životního cyklu:	PW - široké použití profesionálními pracovníky - základní C - spotřebitelské použití SU0
	Název použití:	antikorozní nátěrová hmota
	Další popis použití:	PC9a; PC15
	Popis trhů:	aplikace válečkem nebo štětcem
	Název přispívající činnosti:	neprůmyslové nástřikové techniky
	Deskriptor přispívající činnosti:	PROC10 PROC11
	Další informace:	technická funkce přípravku při antikorozní nátěrová hmota tomto použití: množství na použití: 10 - 100 t / rok regulační status podle ne konkrétního použití: omezený počet zařízení pro toto ne použití: následná doba užívání významná 24 měsíců pro toto použití: přehled kategorií uvolňování do ERC2; ERC8c; ERC8f; ERC10a; životního prostředí pro každou ERC11a fázi životního cyklu: dodáváno jako směs Jiná, než v bodu 1.2.1
1.2.2	Nedoporučená použití:	
1.3	Podrobné údaje o dodavateli bezpečnostního listu:	
	Obchodní jméno:	AUSTIS a. s.
	Sídlo:	K Austisu 680, 154 00 PRAHA 5 - Slivenec
	Telefon:	+420 251 099 111
	Fax:	+420 251 099 112
	e-mail:	austis@austis.cz
1.4	Telefonní číslo pro naléhavé situace:	+420 251 099 247 +420 725 491 378
	Toxikologické informační středisko Praha (24 hod.)	Tel.: +420 224 919 293
2.	Oddíl 2: Identifikace nebezpečnosti	
2.1	Klasifikace látky/směsi dle směrnice 1272/2008/ES v platném znění:	Aquatic Chronic 3; H412
2.2	Prvky označení dle směrnice 1272/2008/ES v platném znění:	
	Výstražný symbol GHS:	Nepřirazeno
	Signální slovo:	Nepřirazeno
	Obsahuje nebezpečnou látku:	Fosforečnan zinečnatý
	Standardní věty o nebezpečnosti:	H412: Škodlivý pro vodní organismy, s dlouhodobými účinky.
	Pokyny pro bezpečné zacházení:	
	- prevence	P273: Zabraňte uvolnění do životního prostředí.
	- reakce	Nepřirazeno
	- skladování	Nepřirazeno

	- odstraňování	P501: Odstraňte obsah/obal v souladu s příslušnou národní legislativou.	
2.3	Další nebezpečnost:	Směs nesplňuje kritéria pro zařazení mezi látky PBT nebo vPvB. Směs sama není ani neobsahuje endokrinní disruptory.	
	Další rizika:	EUH208: Obsahuje reakční směs: CMIT/MIT (3:1) [Indexové číslo: 613-167-00-5]. Může vyvolat alergickou reakci.	
3.	Oddíl 3: Složení/informace o složkách		
	Směs akrylátové disperze s pigmenty, plnivy a aditivy		
3.2	Směsi		
	Mezinárodní identifikace chemických látek	Fosforečnan zinečnatý × 2-4 H ₂ O	2-butoxyetanol
	Obsah v %:	< 2,45	< 1,2
	Indexové číslo:	030-011-00-6	603-014-00-0
	Číslo CAS:	7779-90-0	111-76-2
	Číslo ES (EINECS):	231-944-3	203-905-0
	Registrační číslo:	01-2119485044-40-00XX	01-2119475108-36-00XX
	Klasifikace podle 1272/2008 (ES) v platném znění:	Aquatic Acute 1; H400 Aquatic Chronic 1; H410	Acute Tox. 3; H331 Acute Tox. 4; H302 Eye Irrit. 2; H319 Skin Irrit. 2; H315
	Specifické koncentrační limity, M-faktory:	M = 1 (acute) M = 1 (chronic)	inhalační: ATE = 3 mg/l (páry) orální: ATE = 1 200 mg/kg TH Limit Společenství
	Mezinárodní identifikace chemických látek	Oxid zinečnatý	směs CMIT/MIT
	Obsah v %:	< 0,05	< 0,0015
	Indexové číslo	030-013-00-7	613-167-00-5
	Číslo CAS:	1314-13-2	55965-84-9
	Číslo ES (EINECS):	215-222-5	911-418-6
	Registrační číslo	01-2119463881-32-0XXX	01-2120764691-48-0XXX
	Klasifikace podle 1272/2008 (ES) v platném znění:	Aquatic Acute 1; H400 Aquatic Chronic 1; H410	Acute Tox. 2; H330 Acute Tox. 2; H310 Acute Tox. 3; H301 Skin Corr. 1C; H314 Eye Dam. 1; H318 Skin Sens. 1A; H317 Aquatic Acute 1; H400 Aquatic Chronic 1; H410 EUH071
	Specifické koncentrační limity, M-faktory:	M = 1 (acute) M = 1 (chronic)	Skin Corr. 1C; H314: C ≥ 0,6 % Eye Dam. 1; H318: C ≥ 0,6 % Skin Irrit. 2; H315: 0,06 % ≤ C < 0,6 % Eye Irrit. 2; H319: 0,06 % ≤ C < 0,6 % Skin Sens. 1A; H317: C ≥ 0,0015 % M = 100 (acute) M = 100 (chronic)
	Poznámka:	Tato směs obsahuje ≥ 1 % oxidu titaničitého. Klasifikace oxidu titaničitého podle přílohy VI (podle nařízení Evropského parlamentu a Rady (ES) č. 1272/2008) se na tuto směs podle poznámky 10 nevztahuje.	
	Úplné znění H vět je uvedeno v oddíle 16.		
4.	Oddíl 4: Pokyny pro první pomoc		
4.1	Popis první pomoci		
	Při poskytování první pomoci je nutné zajistit především bezpečnost zachraňujícího i zachraňovaného. V každém případě je nutné se vyvarovat chaotického jednání. Postižený by měl mít duševní i tělesný klid. Při poskytování první pomoci nesmí postižený prochladnout. Při nutnosti lékařského vyšetření vždy vezměte s sebou originální obal s etiketou, popřípadě bezpečnostní list dané látky nebo směsi.		

	Při nadýchání: Přerušit expozici, dopravit postiženého na čerstvý vzduch, zajistit postiženého proti prochladnutí, zajistit lékařské ošetření, zejména přetrvává-li kašel, dušnost nebo jiné příznaky. Při styku s kůží: Odložit potřísněný oděv a obuv, omýt postižené místo velkým množstvím pokud možno vlažné vody; pokud nedošlo k poranění pokožky, je možno použít mýdlo, mýdlový roztok nebo šampon; zajistit lékařské ošetření, zejména přetrvává-li podráždění kůže. Při zasažení očí: Vymývat oči velkým množstvím vody 10 - 15 min.), rozevřít víčka (i násilím); pokud má postižený kontaktní čočky, neprodleně je vyjmout; zajistit lékařské ošetření. Při požití: Nevyměňovat zvracení! Vypít nejméně 0,5 l vody s 5 - 10 rozdrcenými tabletami živočišného uhlí. Nejsou-li příznaky zdravotních obtíží kontaktovat Toxikologické informační středisko s informacemi o složení směsi z originálního obalu nebo bezpečnostního listu pro rozhodnutí o nutnosti lékařského ošetření, v případě příznaků zajistit lékařské ošetření.
4.2	Nejdůležitější akutní a opožděné symptomy a účinky
	Výrobek může mít nepříznivé účinky při vdechování a při požití. Může dráždit kůži, sliznice a oči.
4.3	Pokyn týkající se okamžité lékařské pomoci a zvláštního ošetření: Symptomatická léčba
5.	Oddíl 5: Opatření pro hašení požáru
5.1	Hasiva Vhodná hasiva: tříštěný vodní proud (vodní mlha), pěna, oxid uhličitý, prášek. Nevhodná hasiva: Silný vodní proud. Může dojít k rozšíření požáru.
5.2	Zvláštní nebezpečnost vyplývající z látky nebo směsi: Při hoření může vznikat oxid uhelnatý.
5.3	Pokyny pro hasiče: Vhodný dýchací přístroj a ochranný oděv.
6.	Oddíl 6: Opatření v případě náhodného úniku
6.1	Opatření na ochranu osob, ochranné prostředky a nouzové postupy: Vhodné ochranné rukavice, ochranné brýle, vhodný pracovní oděv, případně respirátor.
6.1.1	Pro pracovníky kromě pracovníků zasahujících v případě nouze - pokyny týkající se náhodného rozlití a úniku látky nebo směsi: a) používání vhodných ochranných prostředků (vč. osobních ochranných prostředků uvedených v oddíle 8 BL), aby se zamezilo jakékoli kontaminaci kůže, očí a osobního oděvu; b) odstranění zdrojů vznícení, zajištění dostatečného větrání, kontrola prachu - není relevantní c) nouzové postupy, např. nutná evakuace nebezpečné oblasti nebo konzultace s odborníkem - není relevantní
6.1.2	Pro pracovníky zasahující v případě nouze - pokyny týkající se vhodných materiálů pro osobní ochranné oděvy (viz oddíl 8 BL)
6.2	Opatření na ochranu životního prostředí: Zamezit znečištění životního prostředí, t.j. úniku do kanalizace, povrchových nebo podzemních vod a půdy.
6.3	Metody a materiál pro omezení úniku a pro čištění:
6.3.1	Pokyny k omezení úniku rozlité látky nebo směsi a) tvorba ohrazení rozlité směsi, zakrytí kanalizačních vpustí; b) utěsnění poškozených obalů
6.3.2	Pokyny k odstranění rozlité látky nebo směsi Pohlit vhodným absorbentem, předat k likvidaci oprávněné osobě.
6.4	Odkaz na jiné oddíly: Viz též odd. 7., 8. a 13.
7.	Oddíl 7: Zacházení a skladování
7.1	Opatření pro bezpečné zacházení:
7.1.1	Doporučení: a) Pracovníci přicházející do styku s výrobkem musí být seznámeni s pravidly bezpečnosti a ochrany zdraví při práci a musí tato pravidla dodržovat. Zabezpečit opatření k omezení úniku (ohrazení uniklé směsi, utěsnění poškozených obalů apod.), pro zamezení požáru (odstranění zdrojů zapálení, nejiskřivé nářadí apod.) a k omezení tvorby aerosolu a prachu. b) Zabezpečit opatření pro zabránění manipulace s neslučitelnými látkami nebo směsmi (viz oddíl 10) ve společných prostorách. c) Skladovat v originálních uzavřených obalech při teplotě +5 až +25 °C, nevystavovat ani krátkodobě teplotě pod 0 °C. Nevystavovat přímému slunečnímu osvětlení ani působení tepelných zdrojů. d) Zamezit znečištění životního prostředí, t.j. úniku do kanalizace, povrchových nebo podzemních vod a půdy.
7.1.2	Pokyny týkající se obecné hygieny při práci: a) Nejíst, nepít a nekouřit na pracovišti. b) Po použití výrobku si umýt ruce vodou a mýdlem, případně použít regenerační krém. c) Před vstupem do prostor pro stravování odložit znečištěný oděv a ochranné prostředky.
7.2	Podmínky pro bezpečné skladování látek a směsí včetně neslučitelných látek a směsí: Skladovat v suchých a dobře větraných skladech v originálních uzavřených obalech při teplotě +5 až +25 °C, nevystavovat ani krátkodobě teplotě pod 0 °C. Nevystavovat přímému slunečnímu osvětlení ani působení tepelných zdrojů. Zamezit styku s oxidujícími látkami, silnými kyselinami a zásadami. Neskladovat spolu s potravinami, nápoji a krmivy. Výrobek není hořlavou kapalinou ve smyslu ČSN 65 0201.
7.3	Specifické konečné/specifická konečná použití: Viz pododdíl 1.2; nátěrové postupy a doporučení jsou uvedeny v technickém listu výrobku, případně i v další dokumentaci výrobce.
8.	Oddíl 8: Omezování expozice/osobní ochranné prostředky

Kontrolní parametry:

Expoziční limity podle NV č. 361/2007 Sb.:

Mezinárodní identifikace chemických látek

CAS

PEL mg/m³NPK-P mg/m³**2-butoxyetanol**

111-76-2

100

200

Oxid zinečnatý, jako Zn

1314-13-2

2

5

Faktor přepočtu z mg/m³ na ppm: nestanoveno

0,207 (při teplotě 25 °C a tlaku

100 kPa)

Poznámka D: Při expozici se nestanoveno

významně uplatňuje pronikání

látky kůží nebo silný dráždivý

účinek na kůži.

Fosforečnan zinečnatý (ES: 231-944-3)

DNEL (pracovník, inhalačně, dlouhodobá expozice)

5 mg/m³

DNEL (pracovník, dermálně, dlouhodobá expozice)

83 mg/kg tělesné váhy/den

NOAEL (pracovník, dermálně, dlouhodobá expozice)

83 mg/kg tělesné váhy/den

DNEL (spotřebitel, inhalačně, dlouhodobá expozice)

2,5 mg/m³

DNEL (spotřebitel, dermálně, dlouhodobá expozice)

83 mg/kg tělesné váhy/den

NOAEL (spotřebitel, dermálně, dlouhodobá expozice)

83 mg/kg tělesné váhy/den

DNEL (spotřebitel, orálně, dlouhodobá expozice)

0,83 mg/m³ tělesné váhy/den

NOAEL (spotřebitel, orálně, dlouhodobá expozice)

0,83 mg/kg tělesné váhy/den

PNEC (sladkovodní)

20,6 µg/L

PNEC (mořská voda)

6,1 µg/L

PNEC (ČOV)

100 µg/L

PNEC (sediment, sladkovodní)

117,8 mg/kg (hmotnost vysušeného sedimentu)

PNEC (sediment, mořská voda)

56,5 mg/kg (hmotnost vysušeného sedimentu)

PNEC (půda, suchozemské organismy)

35,6 mg/kg (hmotnost vysušené půdy)

Oxid zinečnatý (ES: 215-222-5)

DNEL (pracovník, inhalačně, dlouhodobá expozice)

5 mg/m³

NOAEL (pracovník, inhalačně, dlouhodobá expozice)

5 mg/m³

DNEL (pracovník, inhalačně, dlouhodobá expozice - lokální dráždění)

0,5 mg/m³

DNEL (pracovník, dermálně, dlouhodobá expozice)

83 mg/kg tělesné váhy/den

NOAEL (pracovník, dermálně, dlouhodobá expozice)

83 mg/kg tělesné váhy/den

DNEL (spotřebitel, inhalačně, dlouhodobá expozice)

2,5 mg/m³

NOAEL (spotřebitel, inhalačně, dlouhodobá expozice)

2,5 mg/m³

DNEL (spotřebitel, dermálně, dlouhodobá expozice)

83 mg/kg tělesné váhy/den

NOAEL (spotřebitel, dermálně, dlouhodobá expozice)

83 mg/kg tělesné váhy/den

DNEL (spotřebitel, orálně, dlouhodobá expozice)

0,83 mg/m³ tělesné váhy/den

NOAEL (spotřebitel, orálně, dlouhodobá expozice)

0,83 mg/kg tělesné váhy/den

PNEC (sladkovodní)

20,6 µg/L

PNEC (mořská voda)

6,1 µg/L

PNEC (ČOV)

100 µg/L

PNEC (sediment, sladkovodní)

117,8 mg/kg (hmotnost vysušeného sedimentu)

PNEC (sediment, mořská voda)

56,5 mg/kg (hmotnost vysušeného sedimentu)

PNEC (půda, suchozemské organismy)

35,6 mg/kg (hmotnost vysušené půdy)

2-butoxyetanol (ES: 203-905-0)

DNEL (pracovník, inhalačně, dlouhodobá expozice)

98 mg/m³

DNEL (pracovník, inhalačně, krátkodobá expozice)

1091 mg/m³

DNEL (pracovník, inhalačně, krátkodobá expozice - lokální dráždění)

246 mg/m³ (dýchací cesty)

DNEL (pracovník, dermálně, dlouhodobá expozice)

125 mg/kg tělesné váhy/den

NOAEL (pracovník, dermálně, dlouhodobá expozice)

150 mg/kg tělesné váhy/den

DNEL (pracovník, dermálně, krátkodobá expozice)

89 mg/kg tělesné váhy/den

DNEL (spotřebitel, inhalačně, dlouhodobá expozice)

59 mg/m³

DNEL (spotřebitel, inhalačně, krátkodobá expozice)

426 mg/m³

DNEL (spotřebitel, inhalačně, krátkodobá expozice - lokální dráždění)

147 mg/m³ (dýchací cesty)

DNEL (spotřebitel, dermálně, dlouhodobá expozice)

75 mg/kg tělesné váhy/den

NOAEL (spotřebitel, dermálně, dlouhodobá expozice)

150 mg/kg tělesné váhy/den

DNEL (spotřebitel, dermálně, krátkodobá expozice)

89 mg/kg tělesné váhy/den

	DNEL (spotřebitel, orálně, dlouhodobá expozice)	6,3 mg/kg tělesné váhy/den
	DNEL (spotřebitel, orálně, akutní expozice)	26,7 mg/kg tělesné váhy/den
	PNEC (sladkovodní)	8,8 mg/L
	PNEC (mořská voda)	0,88 mg/L
	PNEC (ČOV)	463 mg/L
	PNEC (sediment, sladkovodní)	34,6 mg/kg (hmotnost vysušeného sedimentu)
	PNEC (sediment, mořská voda)	3,46 mg/kg (hmotnost vysušeného sedimentu)
	PNEC (půda, suchozemské organismy)	2,33 mg/kg (hmotnost vysušené půdy)
	PNEC (nebezpečnost pro predátory, orálně)	0,02 g/kg potravy
8.2	Omezování expozice: Zajistit dostatečné větrání. Zajistit, aby s přípravkem pracovaly osoby používající osobní ochranné pomůcky. Kontaminovaný pracovní oděv může být znovu použit po důkladném vyčištění. Po skončení práce si důkladně umýt ruce a obličej vodou a mýdlem. Při práci nejíst, nepít a nekouřit.	
8.2.1	Vhodné technické kontroly: Dbejte na obvyklá opatření na ochranu zdraví při práci a na dobré větrání.	
8.2.2	Individuální ochranná opatření včetně osobních ochranných prostředků Omezování expozice pracovníků se řídí Nařízením vlády č. 495/2001 Sb., které zavádí Směrnici EU 89/686/EEC, proto veškeré používané osobní ochranné pomůcky musí být v souladu s tímto nařízením. a) Ochrana očí a obličeje: Vhodné ochranné brýle (EN 166), obličejový štít. b) Ochrana kůže: Běžný ochranný oděv s dlouhým rukávem a obuv, potřísněný oděv odložit, pokožku umýt mýdlem. b-1) Ochrana rukou: vhodné ochranné rukavice (gumové - dle normy EN 374), po práci umýt ruce vodou a mýdlem, použít reparační krém. c) Ochrana dýchacích cest: Při dostatečném větrání není požadováno. Při aplikaci stříkáním doporučena obličejová polomaska pro filtraci plynu (EN 405) nebo čtvrtmaska s plynovým filtrem (EN 140, EN 141). d) Tepelné nebezpečí: Při specifikaci ochranných prostředků používaných na ochranu proti materiálům, jež představují tepelné nebezpečí, se musí věnovat zvláštní pozornost konstrukčnímu provedení osobních ochranných prostředků. Pro tento výrobek nerelevantní. Další údaje (platí pro ČR): Monitorovací postup obsahu látek v ovzduší pracovišť a specifikaci ochranných pomůcek stanoví pracovník zodpovědný za bezpečnost práce a ochranu zdraví pracovníků. Právníkové a fyzické osoby podnikající mají povinnost měřením zjišťovat a kontrolovat hodnoty koncentrací látek v ovzduší pracovišť a zařazovat pracoviště dle kategorizace prací.	
8.2.3	Omezování expozice životního prostředí: Zamezit proniknutí přípravku do povrchových a podzemních vod a půdy. Viz Zákon č. 201/2012 Sb., o ochraně ovzduší, v platném znění; Zákon č. 254/2001 Sb., o vodách, v platném znění.	
9.	Oddíl 9: Fyzikální a chemické vlastnosti	
9.1.	Informace o základních fyzikálních a chemických vlastnostech	
	a) Skupenství	viskózní kapalina
	b) Barva	dle odstínu
	c) Zápach (vůně): Prahová hodnota zápachu:	Charakteristický pro akrylátové disperze Nebyla nalezena
	d) Bod (rozmezí teplot) tání / Bod (rozmezí teplot) tuhnutí (°C):	cca 0
	e) Bod varu nebo počáteční bod varu a rozmezí bodu varu (°C)	cca 100
	f) Hořlavost:	Nehořlavá kapalina dle ČSN 65 0201
	g) Meze výbušnosti: horní mez (% obj.): dolní mez (% obj.):	Nebyla nalezena Nebyla nalezena
	h) Bod vzplanutí:	Nebyl nalezen
	i) Teplota samovznícení:	Neuvádí se
	j) Teplota rozkladu (°C):	Neuvádí se
	k) pH	8,0 - 10,0 (23 °C)
	l) Kinematická viskozita	Neuvádí se
	m) Rozpustnost (při °C): 23 °C - ve vodě: - v tucích:	Neomezeně mísitelný Neuvádí se
	n) Rozdělovací koeficient n - oktanol/voda:	Neuvádí se
	o) Tlak páry (při °C):	2,3 kPa (20 °C)
	p) Hustota a/nebo relativní hustota (při °C):	cca 1,20 - 1,35 g.cm ⁻³ (20 °C)
	q) Relativní hustota páry (při °C):	Neuvádí se
	r) Charakteristiky částic	Neuvádí se
9.2	Další informace:	
9.2.1	Informace týkající se tříd fyzikální nebezpečnosti	není relevantní
9.2.2	Další charakteristiky bezpečnosti Rychlost odpařování:	Neuvádí se
	Dynamická viskozita:	Neuvádí se

Výbušné vlastnosti:		Nejsou
Oxidační vlastnosti:		Nejsou
VOC		37 g/l (0,031 kg/kg)
TOC		0,019 kg/kg
10. Oddíl 10: Stálost a reaktivita		
Při doporučených skladovacích a manipulačních podmínkách je výrobek stabilní.		
10.1	Reaktivita: Nevkazuje reaktivitu.	
10.2	Chemická stabilita: Při doporučených skladovacích a manipulačních podmínkách je výrobek stabilní.	
10.3	Možnost nebezpečných reakcí: Pouze v případě styku s látkami reagujícími nebezpečně s vodou.	
10.4	Podmínky, kterým je třeba zabránit: Teplota pod 0 °C a nad 100 °C způsobí znehodnocení výrobku. Teplota vyšší, než je doporučená teplota skladování snižuje životnost výrobku.	
10.5	Neslučitelné materiály: Látky reagující s vodou.	
10.6	Nebezpečné produkty rozkladu: Při hoření může vznikat oxid uhelnatý.	
11. Oddíl 11: Toxikologické informace		
11.1	Informace o třídách nebezpečnosti vymezených v nařízení (ES) č. 1272/2008	
	a) akutní toxicita:	
	- LD ₅₀ , orálně, potkan (mg.kg ⁻¹):	na základě dostupných údajů nejsou kritéria pro klasifikaci splněna
	- LD ₅₀ , dermálně, potkan nebo králík (mg.kg ⁻¹):	na základě dostupných údajů nejsou kritéria pro klasifikaci splněna
	- LC ₅₀ , inhalačně, potkan, pro aerosoly nebo částice (mg.kg ⁻¹):	na základě dostupných údajů nejsou kritéria pro klasifikaci splněna
	- LC ₅₀ , inhalačně potkan, pro plyny a páry (mg.kg ⁻¹):	na základě dostupných údajů nejsou kritéria pro klasifikaci splněna
	b) žíravost/dráždivost pro kůži:	na základě dostupných údajů nejsou kritéria pro klasifikaci splněna
	c) vážné poškození očí / podráždění očí:	na základě dostupných údajů nejsou kritéria pro klasifikaci splněna
	d) senzibilizace dýchacích cest / senzibilizace kůže:	na základě dostupných údajů nejsou kritéria pro klasifikaci splněna
	e) mutagenita v zárodečných buňkách:	na základě dostupných údajů nejsou kritéria pro klasifikaci splněna
	f) karcinogenita:	na základě dostupných údajů nejsou kritéria pro klasifikaci splněna
	g) toxicita pro reprodukci:	na základě dostupných údajů nejsou kritéria pro klasifikaci splněna
	h) toxicita pro specifické cílové orgány - jednorázová expozice:	na základě dostupných údajů nejsou kritéria pro klasifikaci splněna
	i) toxicita pro specifické cílové orgány - opakovaná expozice:	na základě dostupných údajů nejsou kritéria pro klasifikaci splněna
	j) nebezpečnost při vdechnutí:	na základě dostupných údajů nejsou kritéria pro klasifikaci splněna
	Zkušenosti u člověka:	Dosud nebyly zjištěny žádné škodlivé účinky.
	Provedení zkoušek na zvířatech:	Nebyly provedeny
11.1.1	Informace pro každou třídu nebezpečnosti nebo členění:	uvedeno výše
11.1.2	Toxikologické vlastnosti směsi jako celku	nejsou k dispozici
	Fosforečnan zinečnatý (ES: 231-944-3), Oxid zinečnatý (ES: 215-222-5) a 2-butoxyetanol (ES: 203-905-0)	viz oddíl 8
11.1.3	Existuje-li značné množství údajů ze zkoušek týkajících se látky nebo směsi, může být nutné provést souhrn výsledků použitých kritických studií, např. podle cesty expozice.	není relevantní
11.1.4	Nejsou-li u konkrétní třídy nebezpečnosti splněna kritéria pro klasifikaci, uvedou se informace, kterými se tento závěr zdůvodní.	nebyly překročeny příslušné koncentrační limity
11.1.5	Informace o pravděpodobných cestách expozice	nejsou známy účinky na lidské zdraví
11.1.6	Příznaky odpovídající fyzikálním, chemickým a toxikologickým vlastnostem	nejsou známy účinky na lidské zdraví
11.1.7	Opožděné a okamžité účinky a také chronické účinky krátkodobé a dlouhodobé expozice	nejsou známy účinky na lidské zdraví
11.1.8	Interaktivní účinky	nejsou známy
11.1.9	Neexistence konkrétních údajů	není relevantní
11.1.10	Směsi	viz oddíl 8
11.1.11	Informace o směsích ve srovnání s informacemi o látkách	
	1) Látky ve směsi mohou v těle na sebe vzájemně působit a mít za následek různé míry absorpce, metabolismu a vylučování. V důsledku toho se toxické působení může měnit a celková toxicita směsi se může odlišovat od toxicity látek obsažených ve směsi. Tuto skutečnost je třeba zohlednit při uvádění toxikologických informací v tomto pododdíle bezpečnostního listu. Pro tuto směs není relevantní.	
	2) Je nutné zvážit, zda koncentrace každé látky je dostačující, aby přispěla k účinkům směsi jako celku na zdraví. Pro každou látku se předloží informace o toxických účincích kromě následujících případů:	
	a) jsou-li informace duplicitní, uvedou se pouze jednou za směs jako celek, např. když dvě různé látky způsobují zvracení a průjem;	Pro tuto směs není relevantní.

b) není-li pravděpodobné, že by se tyto účinky vyskytly při současných koncentracích, např. když se slabá dráždivá látka zředí v nedráždivém roztoku na úroveň pod určitou koncentrací;		Pro tuto směs není relevantní.
c) nejsou-li informace o vzájemném působení látek ve směsi k dispozici, nebudou se uvádět žádné předpoklady a namísto nich se zvlášť vyjmenují účinky každé látky na zdraví.		viz oddíl 8
11.1.12	Další údaje:	Nejsou
11.2	Informace o další nebezpečnosti	
11.2.1	Vlastnosti vyvolávající narušení činnosti endokrinního systému	Pro tuto směs není relevantní.
11.2.2	Další informace	Nejsou
12. Oddíl 12: Ekologické informace		
12.1	Toxicita	
Akutní toxicita pro vodní organismy:		Škodlivý pro vodní organismy, s dlouhodobými účinky.
- LC ₅₀ , 96 hod, ryby (mg/kg):		Nestanoveno
- EC ₅₀ , 48 hod, dafnie (mg/kg):		Nestanoveno
- IC ₅₀ , 72 hod, řasy (mg/kg):		Nestanoveno
12.2	Perzistence a rozložitelnost:	Pro směs není známa
12.3	Bioakumulační potenciál:	Pro směs není znám
12.4	Mobilita v půdě:	Nebyla stanovena; směs je mísitelná s vodou.
12.5	Výsledky posouzení PBT a vPvB	Směs nesplňuje kritéria pro zařazení mezi látky PBT nebo vPvB.
12.6	Vlastnosti vyvolávající narušení činnosti endokrinního systému:	Pro směs nejsou známy
12.7	Jiné nepříznivé účinky:	Viz oddíl 2
Další údaje:		Údaje o toxicitě nebezpečných součástí jsou uvedeny níže.
ÚDAJE O TOXICITĚ NEBEZPEČNÝCH SOUČÁSTÍ:		
Složka / Číslo CAS		Fosforečnan zinečnatý / 7779-90-0
Toxicita pro ryby		LC ₅₀ = 166 µg/L (96 h)
Toxicita pro vodní blechy		LC ₅₀ = 1220 µg/L (48 h)
Toxicita pro řasy		NOEC = 60 µg/L (72 h)
		Oxid zinečnatý / 1314-13-2
		LC ₅₀ = 439 µg/L (96 h)
		LC ₅₀ = 1220 µg/L (48 h)
		EC ₅₀ = 860 mg/L (48 h)
		EC ₅₀ = 860 mg/L (48 h)
		EC ₁₀ = 84 µg/L (72 h)
		NOEC = 4,9 µg/L (72 h)
13. Oddíl 13: Pokyny pro odstraňování		
13.1	Metody nakládání s odpady:	
a) Vhodné metody odstraňování látky nebo směsi a znečištěného obalu: Nebezpečí kontaminace životního prostředí, postupujte podle zákona č. 541/2020 Sb. o odpadech (v platném znění) a podle platných prováděcích předpisů o zneškodňování odpadů (Vyhláška č. 273/2021 Sb. v platném znění). Nepoužitý výrobek a znečištěný obal uložte do označených nádob pro sběr odpadu a předejte k odstranění oprávněné osobě k odstranění odpadu (specializované firmě), která má oprávnění k této činnosti. Nepoužitý výrobek nevylévat do kanalizace. Nesmí se odstraňovat společně s komunálním odpadem. Prázdné obaly je možno energeticky využít ve spalovně odpadů (s výjimkou kovových) nebo ukládat na skládce příslušného zařízení. Dokonale vyčištěné obaly je možné předat k recyklaci. Vždy postupujte v souladu s příslušnou národní legislativou!		
b) Fyzikální/chemické vlastnosti, které mohou ovlivnit způsob nakládání s odpady: Směs je kapalina neomezeně mísitelná s vodou.		
c) Zamezení odstranění odpadů prostřednictvím kanalizace: Je nutné zamezit úniku směsi do kanalizace.		
d) Zvláštní bezpečnostní opatření pro doporučené nakládání s odpady: Zamezit styku s pokožkou a s očima.		
14. Oddíl 14: Informace pro přepravu		
14.1	UN číslo nebo ID číslo	Nestanoveno
Vyžadován přepravní štítek:		
ADR/RID/ADN:		Nestanoveno
IMDG:		Nestanoveno
ICAO TI:		Nestanoveno
14.2	Oficiální (OSN) pojmenování pro přepravu	
Pozemní přeprava ADR/RID/ADN:		Nestanoveno
Námořní přeprava IMDG:		Nestanoveno
Letecká přeprava ICAO TI:		Nestanoveno
14.3	Třída/třídy nebezpečnosti pro přepravu:	
ADR/RID/ADN:		Nestanoveno
IMDG:		Nestanoveno
ICAO TI:		Nestanoveno

14.4	Obalová skupina: ADR/RID/ADN: IMDG: ICAO TI:	Nestanoveno Nestanoveno Nestanoveno
14.5	Nebezpečnost pro životní prostředí:	Nestanoveno
14.6	Zvláštní bezpečnostní opatření pro uživatele: Zvláštní ustanovení (ADR):	Viz odd. 8. Nestanoveno
14.7	Námořní hromadná přeprava podle nástrojů IMO: Poznámky: Další údaje:	Neaplikovatelné Nejsou Nejsou

15.	Oddíl 15: Informace o předpisech	
15.1	Předpisy týkající se bezpečnosti, zdraví a životního prostředí/specifické právní předpisy týkající se látky nebo směsi Zákon č. 267/2015 Sb., kterým se mění zákon č. 258/2000 Sb., o ochraně veřejného zdraví a o změně některých souvisejících zákonů, ve znění pozdějších předpisů, a další související zákony Nařízení vlády č. 361/2007 Sb., kterým se stanoví podmínky ochrany zdraví zaměstnanců při práci Zákon č. 201/2012 Sb. o ochraně ovzduší ve znění pozdějších předpisů Zákon č. 254/2001 Sb. o vodách a o změně některých zákonů v platném znění Nařízení Evropského parlamentu a Rady (ES) č. 1907/2006 o registraci, hodnocení, povolování a omezování chemických látek (REACH) ve znění pozdějších předpisů Nařízení Evropského parlamentu a Rady (ES) č. 1272/2008 (CLP) ve znění pozdějších předpisů Nařízení Komise (EU) č. 878/2020	
15.2	Posouzení chemické bezpečnosti směsi:	nebylo provedeno

16.	Oddíl 16: Další informace	
	Informace uvedené v tomto bezpečnostním listu vycházejí ze současných znalostí a z legislativy EU a ČR. Představují doporučení z hlediska zdravotního a bezpečnostního a doporučení týkající se otázek životního prostředí, která jsou nutná pro bezpečné použití přípravku. a) Nové vydání. b) klíč nebo legenda ke zkratkám a zkratkovým slovům použitým v bezpečnostním listu: LD₅₀ Letální dávka, pro úhyn 50 % testované populace ve vztahu ke kontrolnímu vzorku. LC₅₀ Letální koncentrace, pro úhyn 50 % testované populace ve vztahu ke kontrolnímu vzorku. EC₅₀ Efektivní koncentrace, pro úhyn 50 % testované populace ve vztahu ke kontrolnímu vzorku. EC₁₀ Efektivní koncentrace, pro úhyn 10 % testované populace ve vztahu ke kontrolnímu vzorku. IC₅₀ Inhibiční koncentrace, pro snížení růstu nebo růstové rychlosti 50 % testované populace ve vztahu ke kontrolnímu vzorku. LL₅₀ Smrtelné dávkování pro 50% testovaných organismů EL₅₀ Efektivní dávkování pro inhibici 50 % testovaných organismů PBT Perzistentní, bioakumulativní a toxické látky. vPvB Vysoce perzistentní a vysoce bioakumulativní látky. PEL Přípustný expoziční limit NPK-P Nejvyšší přípustná koncentrace DNEL Derived No Effect Level - odvozená koncentrace látky, při které nedochází k nepříznivým účinkům DMEL Derived Minimum Effect Level - odvozená minimální úroveň, při které dochází k nepříznivým účinkům NOAEL No Observed Adverse Effect Level - nebyl pozorován žádný negativní účinek PNEC Predicted No Effect Concentration - odhad koncentrace látky, při které nedochází k nepříznivým účinkům NOELR No Observed Effect Loading Rate - Rychlost dávkování bez pozorovaného účinku NOEC No Observed Effect Concentration - Koncentrace bez pozorovaného účinku NOEL No Observed Effect Level - Úroveň bez pozorovaného účinku LOEC Lowest Observed Effect Concentration - nejnižší koncentrace s pozorovatelnými efekty ADR Evropská dohoda o mezinárodní silniční přepravě nebezpečného nákladu po silnici. RID Nařízení o mezinárodní přepravě nebezpečného nákladu po železnici. IMDG Mezinárodní námořní kodex nebezpečného nákladu. ICAO Mezinárodní organizace pro civilní letectví. IATA Mezinárodní asociace pro leteckou dopravu (International Air Transport Association). GHS Globálně harmonizovaný systém klasifikace a označování chemických látek. c) důležité odkazy na literaturu a zdroje dat	

Výchozím zdrojem údajů jsou bezpečnostní listy obsažených látek (složek).

d) v případě směsí údaj o tom, která z metod hodnocení informací podle článku 9 nařízení (ES) č. 1272/2008 byla použita pro účely klasifikace

Pro účely hodnocení byly použity zásady extrapolace.

e) Seznam H-vět, jejíž plné znění není v ostatních oddílech uvedeno

H301	Toxický při požití.
H302	Zdraví škodlivý při požití.
H310	Při styku s kůží může způsobit smrt.
H314	Způsobuje těžké poleptání kůže a poškození očí.
H315	Dráždí kůži.
H317	Může vyvolat alergickou kožní reakci.
H318	Způsobuje vážné poškození očí.
H319	Způsobuje vážné podráždění očí.
H330	Při vdechování může způsobit smrt.
H331	Toxický při vdechování.
H400	Vysoce toxický pro vodní organismy
H410	Vysoce toxický pro vodní organismy, s dlouhodobými účinky.
H412	Škodlivý pro vodní organismy, s dlouhodobými účinky.
EUH071	Způsobuje poleptání dýchacích cest

Pokyny pro školení:

Viz Zákoník práce – zákon č. 262/2006 Sb., v platném znění.

Doporučená omezení použití (tj. nezávazná doporučení dodavatele):

Přípravek by neměl být použit pro žádný jiný účel, než je určen (viz bod 1.2). Protože specifické podmínky použití 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.