

Monsanto CR S.R.O

Bezpečnostní list
Komerční výrobek

1. IDENTIFIKACE VÝROBKU A SPOLEČNOSTI

1.1. Název přípravku

Latitude®

1.1.1. Chemický název

Nevztahuje se

1.1.2. Další názvy

žádný

1.1.3. CLP příloha VI index č.

Nevztahuje se

1.1.4. C&L ID č.

Není k dispozici

1.1.5. Č. ES

Nevztahuje se

1.1.6. REACH Reg. č.

Nevztahuje se

1.1.7. CAS č.

Nevztahuje se

1.2. Použití výrobku

Fungicid

1.3. Společnost/(kancelář prodeje)

MONSANTO Europe S.A.
Haven 627, Scheldelaan 460, B-2040
Antwerp, Belgium

Telefon: +32 (0)3 568 51 11

Fax: +32 (0)3 568 50 90

E-mail:

safety.datasheet@monsanto.com

Monsanto CR s.r.o
Londýnské nám. 856/2, 639 00

Brno, Česká republika

Telefon: 543 428 200

Fax: 543 428 201

E-mail: info.cz@monsanto.com

1.4. Nouzová telefonní čísla

Telefon: Belgie +32 (0)3 568 51 23

Toxikologické informační středisko, kontaktní telefon v nouzových případech: 224 919 293 nebo
224 915 402

2. IDENTIFIKACE NEBEZPEČNOSTI

2.1. Klasifikace

2.1.1.

Tato směs ještě nebyla klasifikována podle Nařízení (ES) č. 1272/2008

EU etiketa (vlastní klasifikace výrobce) - Klasifikace/označení řídící se směrnicí EU o
nebezpečných přípravcích 1999/45/ES.

Není klasifikován jako nebezpečný

Národní klasifikace/označení - Česká republika

N - Nebezpečný pro životní prostředí.

R51/53 Toxický pro vodní organismy, může vyvolat dlouhodobé nepříznivé účinky ve vodním prostředí

S 2 Uchovávejte mimo dosah dětí.

S 13 Uchovávejte odděleně od potravin, nápojů a krmiv.

S 20/21 Nejezte, nepijte a nekuřte při používání.

S 26 Při zasažení očí okamžitě důkladně vypláchněte vodou a vyhledejte lékařskou pomoc.

S 28 Při styku s kůží okamžitě omyjte velkým množstvím vody.

S 36/37/39 Používejte vhodný ochranný oděv, ochranné rukavice a ochranné brýle nebo obličejový štít.

S 62 Při požití nevyvolávejte zvracení: okamžitě vyhledejte lékařskou pomoc a ukažte tento obal nebo označení.

Pytle od namořeného osiva musí být řádně označeny a nesmí být použity k jiným účelům.

SP1 Neznečišťujte vody přípravkem nebo jeho obalem. /Nečistěte aplikační zařízení v blízkosti povrchové vody. / Zabraňte kontaminaci vod splachem z farem a z cest.

Přípravek je škodlivý pro ryby.

Přípravek je toxický pro řasy.

Přípravek je škodlivý pro živočichy sloužící rybám za potravu.

Dodržujte pokyny pro používání, abyste se vyvarovali rizik pro lidské zdraví a životní prostředí.

2.2. Prvky označení

Značení podle nařízení (ES) č. 1272/2008 [CLP]

2.2.1. Standardní věta/věty o nebezpečnosti

Hxxx

Nevztahuje se

2.3. Další nebezpečnost

0% směsi skládající se ze složky (složek) neznámé akutní toxicity.

0% směsi se skládá se složky (složek), jejíž (jejichž) nebezpečnost pro vodní prostředí není známa.

Směs není perzistentní, bioakumulativní, ani toxická (PBT), ani vysoce perzistentní, nebo vysoce bioakumulativní (vPvB).

2.4. Vzhled a zápach (barva/tvar/zápach):

Červený /Suspenze / Jako nátěr

Ohledně toxikologických informací viz oddíl 11 a ohledně informací o životním prostředí viz oddíl 12.

3. SLOŽENÍ / INFORMACE O SLOŽKÁCH

Účinná látka

2-trimethylsilyl-4,5-dimethyl-3-thiophenecarboxylic acid allyl amide; {Silthiofam}

Složení

Složky	CAS č.	Č. ES	EU index č. / REACH Reg. č. / C&L ID č.	% hmotnosti (přibližně)	Klasifikace
Silthiofam	175217-20-6	605-752-9	- / - / 02-2119558408-30- 0000	12	Aquatic Chronic 3; H412R52/53; {a}

Voda	7732-18-5	231-791-2	- / - / -	63	
Minoritní složky			- / - / -	25	

Úplné znění klasifikačního kódu: viz.oddíl 16

4. POKYNY PRO PRVNÍ POMOC

Používejte osobní ochranné prostředky doporučené v oddíle 8.

4.1. Popis první pomoci

4.1.1. Zasažení očí

Okamžitě vypláchněte oči velkým množstvím vody. Vyjměte kontaktní čočky, pokud je lze vyjmout snadno.

4.1.2. Zasažení pokožky

Omyjte zasaženou kůži velkým množstvím vody. Použijte mýdlo, je-li k dispozici. Odložte kontaminované oblečení, náramkové hodinky, šperky. Před opětovným použitím vyperte oblečení a vyčistěte obuv.

4.1.3. Vdechnutí

Postiženého odveďte na čerstvý vzduch.

4.1.4. Požití

Okamžitě vyhledejte lékařskou pomoc od toxikologického informačního střediska nebo lékaře.

4.2. Nejdůležitější akutní a opožděné symptomy a účinky

4.2.1. Potenciální účinky na zdraví

Pravděpodobné způsoby expozice: Zasažení pokožky, zasažení očí

Zasažení očí, krátkodobé působení: Neočekává se žádný významný nepříznivý vliv, pokud se dodržují doporučené pokyny pro použití

Zasažení pokožky, krátkodobé působení: Neočekává se žádný významný nepříznivý vliv, pokud se dodržují doporučené pokyny pro použití

Vdechnutí, krátkodobé působení: Neočekává se žádný významný nepříznivý vliv, pokud se dodržují doporučené pokyny pro použití

4.3. Pokyn týkající se okamžité lékařské pomoci a zvláštního ošetření

4.3.1. Rady pro lékaře

U tohoto výrobku nejsou žádné symptomy diagnózy systémové otravy.

5. OPATŘENÍ PRO HAŠENÍ POŽÁRU

5.1. Hasicí prostředky

5.1.1. Doporučení: Voda, pěna, prášek, oxid uhličitý (CO₂)

5.2. Zvláštní nebezpečnost

5.2.1. Upozornění na neobvyklá nebezpečí při požáru a explozi

5.2.2.

Minimalizujte použití vody, abyste předešli kontaminaci životního prostředí.

Opatření na ochranu životního prostředí: viz sekce 6.

5.2.3. Nebezpečné látky vzniklé hořením

Oxid uhelnatý (CO), oxidy síry (SO_x), oxidy dusíku (NO_x), oxidy křemíku

5.3. Hasební prostředky

Samostatný dýhací přístroj Zařízení by mělo být po použití důkladně dekontaminováno

5.4. Bod vzplanutí

Není hořlavina

6. OPATŘENÍ V PŘÍPADĚ NÁHODNÉHO ÚNIKU

Použijte doporučení pro manipulaci v oddíle 7 a doporučení ohledně osobních ochranných pomůcek v oddíle 8.

6.1. Opatření na ochranu osob

Používejte osobní ochranné prostředky doporučené v oddíle 8.

6.2. Opatření na ochranu životního prostředí

MALÁ MNOŽSTVÍ: Nízké nebezpečí pro životní prostředí. VELKÁ MNOŽSTVÍ: Minimalizujte rozšíření. Zamezte šíření rozlití pytlí s pískem nebo jinými prostředky. Zamezte úniku do odpadních vod, kanalizace, příkopů, strouh a vodních toků.

Uvědomte úřady.

6.3. Způsoby čištění

MALÁ MNOŽSTVÍ: Oblast rozlití opláchněte vodou. VELKÁ MNOŽSTVÍ: Zajistěte nasáknutí látky absorbním materiálem - např. pískem, zeminou, nebo jiným absorbním materiálem

Silně kontaminovanou půdu vykopejte. Umístěte do nádob pro likvidaci. Ohledně typů obalů viz oddíl 7. Oblast rozlití omyjte čistícím prostředkem a vodou.

Ohledně informací o likvidaci rozlitého materiálu viz oddíl 13.

7. ZACHÁZENÍ A SKLADOVÁNÍ

Při úklidu a osobní hygieně dodržujte zásady správné průmyslové praxe

7.1. Pokyny pro bezpečné zacházení

Nejezte, nepijte ani nekuřte při používání.
Po manipulaci nebo kontaktu s přípravkem si důkladně umyjte ruce.

Zařízení po použití důkladně vyčistěte.

Nekontaminujte stoky, kanalizace a vodní toky při likvidaci oplachové vody ze zařízení.

Prázdné obaly obsahují výpary a zbytky přípravku

Dodržujte všechna bezpečnostní opatření na štítku, dokud není obal vyčištěn, uveden do původního stavu nebo zlikvidován.

7.2. Podmínky pro bezpečné skladování

Minimální skladovací teplota: 0 °C

Maximální skladovací teplota: 40 °C

Materiály slučitelné pro skladování: nerezová ocel, polyetylen s vysokou hustotou (HDPE), polypropylen (PP)

Uchovávejte mimo dosah dětí.

Uchovávejte odděleně od potravin, nápojů a krmiv.

Uchovávejte pouze v původním obalu.

Minimální skladovatelnost: 2 roky.

8. OMEZOVÁNÍ EXPOZICE/OSOBNÍ OCHRANNÉ PROSTŘEDKY

8.1. Limity pro expozici ve vzduchu

Složky	Pokyny při expozici
Silthiofam	Nebyla stanovena žádná zvláštní limitní hodnota expozice.
Voda	Nebyla stanovena žádná zvláštní limitní hodnota expozice.
Minoritní složky	Nebyla stanovena žádná zvláštní limitní hodnota expozice.

8.2. Technická opatření

Pokud se přípravek používá podle doporučených pokynů, nejsou zapotřebí žádná zvláštní opatření.

8.3. Doporučení pro osobní ochranné prostředky

8.3.1. Ochrana očí:

Pokud se přípravek používá podle doporučených pokynů, nejsou zapotřebí žádná zvláštní opatření.

8.3.2. Ochrana pokožky:

V případě dlouhodobého nebo opakovaného kontaktu:
Noste rukavice odolné proti chemikáliím.

8.3.3. Ochrana dýchacích cest:

Pokud se přípravek používá podle doporučených pokynů, nejsou zapotřebí žádná zvláštní opatření.

Je-li to doporučeno, poraďte se s výrobcem osobních ochranných prostředků ohledně vhodného typu prostředků pro danou aplikaci.

9. FYZIKÁLNÍ A CHEMICKÉ VLASTNOSTI

Tyto fyzikální údaje jsou typickými hodnotami na základě testovaného materiálu, ale mohou se vzorek od vzorku lišit. Typické hodnoty by neměly být interpretovány jako zaručená analýza jakékoli konkrétní šarže nebo jako specifikace výrobku.

Barva / barevné rozmezí:	Červený
Zápach:	Jako nátěr
Forma:	Suspenze
Změny fyzikálních hodnot (tání, var, atd.):	
Bod tání:	Nevztahuje se
Bod varu:	100 °C
Bod vzplanutí:	Není hořlavina
Výbušné vlastnosti:	Žádné výbušné vlastnosti.
Teplota samovznícení:	425 °C
Oxidační vlastnosti:	Žádné údaje
Měrná hustota:	1,058 @ 20 °C / 4 °C
Tlak par:	Žádná významná těkavost.
Hustota par:	Nevztahuje se
Intenzita výparu:	Žádné údaje
Dynamická viskozita:	15,8 - 93,1 mPa·s @ 20 °C
Kinematická viskozita:	Nevztahuje se
Hustota:	1,058 g/cm ³ @ 20 °C
Rozpustnost:	Voda: Zcela rozpustný
pH:	8,7 @ 20 °C @ 10 g/l

Rozdělovací koeficient:	log Pow: 3,48 @ 20 °C (Účinná látka)
-------------------------	--------------------------------------

10. STÁLOST A REAKTIVITA

10.1. Stálost

Za normálních podmínek skladování a manipulace stabilní.

10.2. Nebezpečný rozklad

Teplný rozklad: Nebezpečné látky vzniklé hořením: viz oddíl 5.

11. TOXIKOLOGICKÉ INFORMACE

Tento oddíl je určen pro použití toxikology a jinými profesionálními zdravotníky.

Pravděpodobné způsoby expozice: Zasažení pokožky, zasažení očí

Údaje získané o výrobku a o složkách jsou shrnuty níže.

Akutní orální toxicita

Potkan, LD50: > 5.000 mg/kg tělesné hmotnosti

Cílové orgány/ústroj: žádný

Další účinky: žádný

Žádná úmrtnost

Akutní toxicita - kožní

Potkan, LD50: > 5.000 mg/kg tělesné hmotnosti

Cílové orgány/ústroj: žádný

Další účinky: žádný

Žádná úmrtnost

Podráždění pokožky

Králík, 6 zvířat, test OECD 404:

Zarudnutí, střední EU hodnota: 0,22

Otok, střední EU hodnota: 0,00

Počet dnů k vyléčení: 3

Podráždění očí

Králík, 6 zvířat, test OECD 405:

Zrudnutí spojivek, střední EU hodnota: 0,06

Otok spojivek, střední EU hodnota: 0,00

Zákal rohovky, střední EU hodnota: 0,00

Poškození duhovky, střední EU hodnota: 0,00

Počet dnů k vyléčení: 2

Senzibilizace pokožky

Morče, 3-indukční Buehlerův test:

Pozitivní výskyt: 0 %

Negativní

Účinná látka

Mutagenita

Není mutagenní.

Toxicita opakované dávky

Myš, orální, 60 dní:

NOAEL toxicita: 1.000 mg/kg stravy

Cílové orgány/ústroj: játra

Další účinky: snížení přírůstku tělesné hmotnosti, změna hmotnosti orgánu, haematological effects, histopatologické účinky, vlivy na biochemii krve

Potkan, orální, 3 měsíce:

NOAEL toxicita: 250 mg/kg stravy

Cílové orgány/ústroj: játra

Další účinky: snížení konzumace potravin, snížení tělesné váhy, snížení přírůstku tělesné hmotnosti, změna hmotnosti orgánu, haematological effects, histopatologické účinky, vlivy na biochemii krve

Potkan, dermální, 21 dní:

NOAEL toxicita: 1.000 mg/kg tělesné hmotnosti/den

Cílové orgány/ústroj: žádný

Další účinky: žádný

Chronické účinky/ karcinogenita

Potkan, orální, 23 měsíce:

NOAEL toxicita: 100 mg/kg stravy

Cílové orgány/ústroj: játra

Další účinky: snížení konzumace potravin, snížení přírůstku tělesné hmotnosti, změna hmotnosti orgánu, histopatologické účinky, zvýšená úmrtnost, vlivy na biochemii krve

NOEL tumor: $\geq$ 3.000 mg/kg stravy

Nádory: žádný

Myš, orální, 18 měsíce:

NOAEL toxicita: 1.000 mg/kg stravy

Cílové orgány/ústroj: játra

Další účinky: snížení tělesné váhy, snížení přírůstku tělesné hmotnosti, změna hmotnosti orgánu, histopatologické účinky, vlivy na biochemii krve

NOEL tumor: 4.000 mg/kg stravy

Nádory: játra, (adenom), (karcinom)

Nádory nerelevantní pro člověka.

Toxicita pro reprodukci/plodnost

Potkan, orální, 2 generace:

NOAEL toxicita: 400 mg/kg stravy

NOAEL reprodukční: $>$ 4.000 mg/kg stravy

Cílové orgány/ústroj u rodičů: ledviny, játra

Další účinky na rodiče: snížení tělesné váhy, snížení přírůstku tělesné hmotnosti, histopatologické účinky, snížení konzumace potravin, změna hmotnosti orgánu

Další účinky na mláďata: snížení tělesné váhy

Účinky na potomstvo pozorovány pouze u mateřské toxicity.

Vývojová toxicita/teratogenita

Potkan, orální, 6 - 15 dní březosti:

NOAEL toxicita: 50 mg/kg tělesné hmotnosti/den

NOAEL vývojový: 500 mg/kg tělesné hmotnosti/den

Cílové orgány/ústroj u matky zvířete: játra

Další účinky na rodičovské zvíře: změna hmotnosti orgánu

Účinky na vývoj: snížení tělesné váhy, postimplantační ztráta, opožděná osifikace

Účinky na potomstvo pozorovány pouze u mateřské toxicity.

Králík, orální, 7 - 19 dní březosti:

NOAEL toxicita: 60 mg/kg tělesné hmotnosti/den

NOAEL vývojový: 60 mg/kg tělesné hmotnosti/den

Další účinky na rodičovské zvíře: žádný

Účinky na vývoj: žádný

12. EKOLOGICKÉ INFORMACE

Tento oddíl je určen pro použití specialisty na ekotoxikologii a dalšími odborníky na životní prostředí.

Údaje získané o výrobku, podobných výrobcích a složkách jsou shrnuty níže.

Toxicita pro vodní prostředí, ryby

Pstruh duhový (*Oncorhynchus mykiss*):

Akutní toxicita, 96 hodiny, statický, LC50: 115,3 mg/l

Toxicita pro vodní prostředí, bezobratlí

Hronatka velká (*Daphnia magna*):

Akutní toxicita, 48 hodiny, statický, EC50: 141,2 mg/l

Toxicita pro vodní prostředí, řasy/vodní rostliny

Zelená řasa (*Scenedesmus subspicatus*):

Akutní toxicita, 72 hodiny, statický, EbC50 (biomasa): 207,5 mg/l

Zelená řasa (*Scenedesmus subspicatus*):

Akutní toxicita, 72 hodiny, statický, NOEC: 32 mg/l

Toxicita pro členovce

Včela medonosná (*Apis mellifera*):

Kontakt, 48 hodiny, LD50: > 837 µg/včela

Včela medonosná (*Apis mellifera*):

Orální, 48 hodiny, LD50: > 871 µg/včela

Similar formulation

Toxicita pro půdní organismy, mikroorganismy

Zkouška transformace dusíku a uhlíku:

80 g/ha, 28 dní: Menší než 25% vliv na transformační procesy dusíku nebo uhlíku v půdě.

Účinná látka

Toxicita pro ptáky

Křepel virginický (*Colinus virginianus*):

Toxicita potravou, 5 dní, LC50: > 5.670 mg/kg stravy

Kachna divoká (*Anas platyrhynchos*):

Toxicita potravou, 5 dní, LC50: > 5.400 mg/kg stravy

Křepelka japonská (*Coturnix coturnix japonica*):

Akutní orální toxicita, jediná dávka, LD50: > 2.250 mg/kg tělesné hmotnosti

Toxicita pro půdní organismy, bezobratlé

Žížala (*Eisenia foetida*):

Akutní toxicita, 14 dní, LC50: 133 mg/kg suché půdy

Bioakumulace

Pstruh duhový (*Oncorhynchus mykiss*):

Celá ryba: BCF: 98

Rychlé pročišťování po skončení expozice.

Fotochemický rozklad

Voda:

Poločas rozpadu: 16 dní

Rozptýlení

Půda, 20 °C:

Poločas rozpadu: 25 - 34 dní

Koc: 173 - 328 l/kg

Voda, aerobní, 20 °C:

Poločas rozpadu: 5 - 52 dní

Biodegradace

Modifikovaný Sturmův test:

Degradation: 2 % v rámci 28 dní

Není snadno biologicky rozložitelný.

13. POKYNY PRO ODSTRAŇOVÁNÍ

13.1. Metody nakládání s odpady

13.1.1. Výrobek

Recyklujte, je-li dispozici odpovídající zařízení/vybavení. Spálit ve vhodné spalovně.

Likvidovat jako nebezpečný průmyslový odpad. Zamezte úniku do odpadních vod, kanalizace, příkopů, strouh a vodních toků.

Dodržujte všechny místní/regionální/národní a mezinárodní předpisy.

13.1.2. Obal

Postupujte v souladu se všemi místními/regionálními/národními/mezinárodními předpisy pro likvidaci odpadů, likvidaci/sběr obalových odpadů. Postupujte podle platného vydání směrnic ES

o odpadech, o ukládání a spalování nebezpečného odpadu; podle katalogu odpadů; a nařízení o přepravě odpadů. Obaly OPĚTOVNĚ nepoužívejte. Prázdné obaly vypláchněte třikrát, nebo pod tlakem
Řádně vypláchnutý obal může být likvidován jako komunální odpad. Uskladněte za účelem odvozu oprávněnou firmou pro likvidaci odpadů. Recyklujte, je-li dispozici odpovídající zařízení/vybavení. Recyklace řádně vypláchnutých obalů je možná, jen pokud je zajištěna řádná kontrola konečného použití recyklovaného plastu. Vhodné pouze pro recyklaci k průmyslovému využití. Nerecylujte plasty, které by mohly přijít do kontaktu s potravinami nebo člověkem. Tento obal splňuje požadavky pro energetické využití. Likvidace ve spalovně s energetickým využitím se doporučuje.

Použijte doporučení pro manipulaci v oddíle 7 a doporučení ohledně osobních ochranných pomůcek v oddíle 8.

14. INFORMACE PRO PŘEPRUVU

Údaje uvedené v tomto oddíle jsou pouze pro informaci. Používejte, prosím, příslušné předpisy, abyste svou zásilku správně zatřídili pro přepravu.

Není regulován pro přepravu podle předpisů ADR/RID, IMO nebo IATA/ICAO.

15. INFORMACE O PŘEDPISECH

15.1. Další informace o předpisech

SP1: Zabraňte kontaminaci vody přípravkem nebo jeho obalem. /Nečistěte aplikační zařízení v blízkosti povrchové vody./ Zabraňte kontaminaci vod splachem z farem a z cest.

15.2. Posouzení chemické bezpečnosti

Posouzení chemické bezpečnosti podle nařízení (ES) č. 1907/2006 není požadováno a nebylo provedeno.
Bylo provedeno posouzení rizik podle směrnice 91/414/ES.

16. DALŠÍ INFORMACE

Informace zde uvedené nemusí být nezbytně vyčerpávající, ale jsou reprezentativní jako relevantní, spolehlivé údaje.

Dodržujte všechny místní/regionální/národní a mezinárodní předpisy.

Budou-li potřeba další informace, porad'te se, prosím, s dodavatelem.

Tento bezpečnostní list byl připraven podle nařízení (ES) č. 1907/2006 (příloha II) naposledy pozměněného nařízením (ES) č. 453/2010.

V tomto dokumentu byl použit britský pravopis.

|| Významné změny oproti předchozímu vydání.

Klasifikace složek

Složky	Klasifikace
Silthiofam	Aquatic Chronic 3 H412 Škodlivý pro vodní organismy, s dlouhodobými účinky. R52/53 Škodlivý pro vodní organismy, může vyvolat dlouhodobé nepříznivé účinky ve vodním prostředí.
Voda	
Minoritní složky	

Poznámky:

- {a} EU etiketa (vlastní klasifikace výrobce)
- {b} EU štítek (příloha I)
- {c} EU CLP klasifikace (příloha VI)
- {d} EU CLP (vlastní klasifikace výrobce)

Úplné vymezení nejčastěji používaných zkratk. BCF (biokoncentrační faktor), BOD (biochemická spotřeba kyslíku), COD (chemická spotřeba kyslíku), EC50 (50% koncentrace s účinky), ED50 (dávka, která se projeví na 50 % populace), I.M. (nitrosvalový), I.P. (intraperitoneální), I.V. (intravenózní), Koc (koeficient adsorpce půdy), LC50 (50% smrtelná koncentrace), LD50 (50% smrtelná dávka), LDLo (spodní limit smrtelné dávky), LEL (spodní limit výbušnosti), LOAEC (nejnižší koncentrace spojená s pozorovaným nepříznivým účinkem), LOAEL (nejnižší hodnota spojená s pozorovaným nepříznivým účinkem), LOEC (Nejnižší koncentrace spojená s pozorovaným účinkem), LOEL (nejnižší hodnota dávky spojená s pozorovaným účinkem), MEL (maximální limit expozice), MTD (maximální tolerovaná dávka), NOAEC (koncentrace bez pozorovaného nepříznivého účinku), NOAEL (hodnota dávky bez pozorovaného nepříznivého účinku), NOEC (koncentrace bez pozorovaného účinku), NOEL (dávka bez pozorovaného nepříznivého účinku), OEL (limitní hodnota expozice na pracovišti), PEL (povolený limit expozice), PII (primární index dráždivosti), Pow (rozdělovací koeficient n-oktanol/voda), S.C. (podkožní), STEL (limit krátkodobé expozice), TLV-C (prahová limitní hodnota-strop), TLV-TWA (prahová limitní hodnota - vážený průměr v čase), UEL (horní mez výbušnosti)

Ačkoli jsou informace a doporučení v tomto dokumentu uvedené (dále jen „informace“) předkládány v dobré víře a s důvěrou v to, že jsou správné k datu tohoto dokumentu, společnost MONSANTO ani žádná z jejích dceřiných společností nečiní žádná prohlášení, pokud jde o jejich úplnost a přesnost. Informace jsou poskytovány pod podmínkou, že osoby, které je dostanou, provedou před použitím své vlastní stanovení, pokud jde o vhodnost pro dané účely. V žádném případě nebude společnost MONSANTO ani žádná z jejích dceřiných společností odpovědná za škody jakékoli povahy vyplývající z použití nebo spolehnutí se na informace. NEJSOU ČINĚNA ŽÁDNÁ PROHLÁŠENÍ NEBO POSKYTOVÁNY ZÁRUKY, ANI VÝSLOVNĚ, ANI ODVOZENÉ O PRODEJNOSTI, VHODNOSTI PRO KONKRÉTNÍ ÚČEL NEBO JAKÉKOLI JINÉ POVAHY, POKUD JDE O INFORMACE NEBO VÝROBEK, JEHOŽ SE INFORMACE TÝKAJÍ.

Bezpečnostní list (SDS) příloha

Zpráva o chemické bezpečnosti:

Přečtěte si a dodržujte pokyny uvedené na etiketě

000000006162

Konec dokumentu
