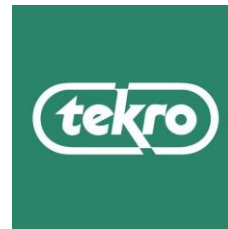




BEZPEČNOSTNÍ LIST

podle nařízení Evropského parlamentu a Rady (ES) č.
1907/2006 (REACH) v platném znění

BRODISAN BLUE MM



ODDÍL 1: IDENTIFIKACE LÁTKY/SMĚSI A SPOLEČNOSTI/PODNIKU

1.1. Identifikátor výrobku

Název výrobku: Brodisan Blue MM

Číslo povolení: CZ-0019698-0000

1.2. Příslušná určená použití látky nebo směsi a nedoporučená použití

Rodenticid ve formě návnady (pasta) připravené k použití.

1.3. Podrobné údaje o dodavateli bezpečnostního listu

Držitel rozhodnutí o registraci: Tekro, spol. s r.o.
Višňová 484/2, 140 00 Praha 4, CR
+420 585 004 366
Odborně způsobilá osoba: Ing. Karel Tittl
e-mail: k.tittl@tekro.cz

Výrobce: Activa S.R.L.
Via Feltre, 32
20132 Milano (MI)
Itálie
Tel: 0270637301
Fax: 0270637228

Dodavatel: Ekosan Ltd.
Batajnički drum 13
Deo br. 7, Belgrade-Zemun
Srbsko
Tel: +381 11319 4411
E-mail: office@ekosan.co.rs

1.4. Telefonní číslo pro naléhavé situace

Toxikologické informační středisko, Na Bojišti 1, 128 02 Praha 2
Tel: +420 224 919 293, +420 224 915 402

ODDÍL 2: IDENTIFIKACE NEBEZPEČNOSTI

2.1. Klasifikace látky nebo směsi

Klasifikace podle nařízení (ES) č. 1272/2008 (CLP)

Fyzikální nebezpečnost: Neklasifikováno

Nebezpečnost pro lidské zdraví: STOT RE 2 – H373 (krev)

Nebezpečnost pro životní prostředí: Neklasifikováno

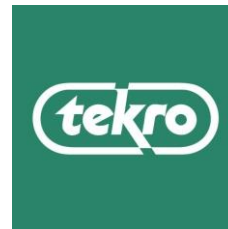
2.2. Prvky označení



BEZPEČNOSTNÍ LIST

podle nařízení Evropského parlamentu a Rady (ES) č. 1907/2006 (REACH) v platném znění

BRODISAN BLUE MM



Výstražné symboly nebezpečnosti:



Signální slovo:

Varování

Standardní věty o nebezpečnosti:

H373 Může způsobit poškození orgánů (KREV) při prodloužené nebo opakované expozici.

Pokyny pro bezpečné zacházení:

P102 Uchovávejte mimo dosah dětí.

P301+P310 PŘI POŽITÍ: Okamžitě volejte TOXIKOLOGICKÉ INFORMAČNÍ STŘEDISKO/lékaře.

P308+P313 PŘI expozici nebo podezření na ni: Vyhledejte lékařskou pomoc/ošetření.

P501 Odstraňte obsah/ obal v souladu s místními předpisy.

Profesionální uživatel: předáním oprávněné osobě nebo vrácením dodavateli.

Neprofesionální uživatel: předáním na sběrný dvůr do části nebezpečného odpadu.

Obsahuje:

Brodifakum

2.3. Další nebezpečnost

Výrobek obsahuje brodifakum, což je PBT látka.

Výrobek neobsahuje látky s vlastnostmi narušujícími endokrinní systém při koncentraci rovné nebo vyšší než 0,1 % hmotnosti.

ODDÍL 3: SLOŽENÍ/INFORMACE O SLOŽKÁCH

3.2. Směsi

Brodifakum

0,002–0,003 %

CAS číslo: 56073-10-0

ES číslo: 259-980-5

Repr. 1A H360D,

Acute Tox. 1 H300;

Acute Tox. 1 H310;

Acute Tox. 1 H330

STOT RE 1 H372;

Aquatic Acute 1 H400; M=10

Aquatic Chronic 1 H410; M=10

Komentáře ke složení:

Plné znění vět o nebezpečnosti je uvedeno v oddíle 16

Specifické koncentrační limity pro brodifakum podle přílohy VI nařízení (ES) č. 1272/2008:

Repr. 1A; H360D: $C \geq 0,003 \%$

STOT RE 1; H372: $C \geq 0,02 \%$

STOT RE 2; H373: $0,002 \% \leq C < 0,02 \%$.

ODDÍL 4: POKYNY PRO PRVNÍ POMOC



BEZPEČNOSTNÍ LIST

podle nařízení Evropského parlamentu a Rady (ES) č.
1907/2006 (REACH) v platném znění

BRODISAN BLUE MM



4.1. Popis první pomoci

Obecné informace:

Přeneste ohroženou osobu z nebezpečné zóny do dobře větrané místnosti nebo na čerstvý vzduch. Necítíte-li se dobře, vyhledejte lékařskou pomoc/ošetření nebo kontaktujte Toxikologické středisko.

Inhalace:

Vezměte postiženého na čerstvý vzduch a nechte ho odpočívat v poloze, která usnadňuje dýchání. Pokud se objeví příznaky, vyhledejte lékařskou pomoc. Okamžitě volejte lékaře nebo toxikologické středisko.

Požítí:

V případě požití okamžitě vyhledejte lékařskou pomoc. Ukažte obal, nebo bezpečnostní list produktu. Pokud je postižený při vědomí, vypláchněte mu ústa vodou a nechte vyplivnout. Osobě v bezvědomí nic nepodávejte ústy. Nevyvolávejte zvracení.

Styk s kůží:

Okamžitě svlékněte veškerý kontaminovaný oděv a omyjte velkým množstvím vody. Opláchněte postižené místo tekoucí vlažnou vodou, namydlete jemným mýdlem a pokračujte v oplachování alespoň 15 minut. Pokud podráždění pokožky přetrvává, vyhledejte lékařskou pomoc.

Styk s očima:

Umyjte si ruce, pomocí prstů oddělte oční víčka a oko vyplachujte tekoucí vlažnou vodou po dobu alespoň 15 minut. Pokud je to možné, vyjměte kontaktní čočky během vyplachování a pokračujte ve vyplachování. Okamžitě vyhledejte lékařskou pomoc.

4.2. Nejdůležitější akutní a opožděné symptomy a účinky

Požítí:

Příznaky otravy mohou být opožděné, a proto je nutné lékařské sledování pacienta po dobu 48 hodin. Příznaky zahrnují krvácení z nosu a krvácení z dásní, nevolnost, žízeň a bolest žaludku. V závažných případech se mohou objevit modřiny, krev ve stolici a moči.

4.3. Pokyn týkající se okamžité lékařské pomoci a zvláštního ošetření

Pokyny pro lékaře:

Tento biocidní přípravek obsahuje hořkou látku – denatoniumbenzoát, barvivo a účinnou látkou je brodifakum, což je antikoagulant. Při požití přípravku podávejte vitamin K1 intramuskulárně nebo perorálně. V případě potřeby léčbu opakujte na základě výsledků protrombinového času.

ODDÍL 5: OPATŘENÍ PRO HAŠENÍ POŽÁRU

5.1. Hasiva

Vhodná hasiva: oxid uhličitý, pěna, prášek a voda.

Nevhodná hasiva: žádná konkrétní.

5.2. Zvláštní nebezpečnost vyplývající z látky nebo směsi

Při spalování nebo tepelném rozkladu produktu vznikají toxické a dráždivé plyny a páry.

5.3. Pokyny pro hasiče

Ochranná opatření: Nádoby chladte proudem vody.

Ochrana v případě požáru: Nezasahujte bez vhodných ochranných prostředků. Používejte samostatný dýchací přístroj a vhodný kompletní ochranný oděv pro ochranu těla. Osobní ochranné prostředky určené pro použití ve výbušném prostředí musí být navrženy a vyrobeny tak, aby nemohly být zdrojem elektrického, elektrostatického nebo nárazem vyvolaného oblouku nebo jiskry, které by mohly zapálit výbušnou směs.

Jiné: Evakuujte nebezpečnou oblast. Nádoby vystavené teplu chladte proudem vody. Voda použitá k hašení by měla být zadržována a shromažďována, aby se zabránilo jejímu úniku do životního prostředí. Taková voda je považována za nebezpečný odpad a měla by být zlikvidována ve vhodné nádobě pro bezpečnou likvidaci.



BEZPEČNOSTNÍ LIST

podle nařízení Evropského parlamentu a Rady (ES) č.
1907/2006 (REACH) v platném znění

BRODISAN BLUE MM



ODDÍL 6: OPATŘENÍ V PŘÍPADĚ NÁHODNÉHO ÚNIKU

6.1. Opatření na ochranu osob, ochranné prostředky a nouzové postupy

Používejte ochranný oděv, ochranné rukavice, ochranné brýle a obličejový štít. V případě nedostatečného větrání používejte dýchací prostředky a ochranné brýle. Osobní ochranné prostředky viz oddíl 8.

6.2. Opatření na ochranu životního prostředí

Úniky nebo nekontrolovaná vypuštění kontaminované vody do vodních toků musí být okamžitě ohlášeny agentuře pro ochranu životního prostředí, nebo jakémukoli jinému příslušnému úřadu.

6.3. Metody a materiál pro omezení úniku a pro čištění

Postup při sanaci uniklého produktu: Zabraňte, aby se uniklý produkt dostal do kanalizace, podzemních či povrchových vod zakrytím drenáží a potrubí. Lokalizujte oblast s uniklým produktem a zabraňte neoprávněnému přístupu osob. Uniklý produkt seberte lopatou a vložte do plastových pytlů nebo sudů. Po shromáždění uniklého produktu lze kontaminovanou oblast omýt vodou, kterou je třeba zlikvidovat ve vhodné nádobě označené jako „Nebezpečný odpad“.

6.4. Odkaz na jiné oddíly

Osobní ochranné prostředky viz oddíl 8.

ODDÍL 7: ZACHÁZENÍ A SKLADOVÁNÍ

7.1. Opatření pro bezpečné zacházení

Používejte ochranný oděv, ochranné rukavice, ochranné brýle a obličejový štít. Osobní ochranné prostředky viz oddíl 8. Během aplikace produktu zakryjte napájecí a vodní žlaby. Při používání výrobku nejezte, nepijte a nekuřte. Po manipulaci s přípravkem si umyjte ruce. Před vstupem do prostor, kde se konzumují potraviny, si svlékněte kontaminovaný oděv a ochranné prostředky. Pracovní oděv udržujte odděleně od ostatních oděvů. Uchovávejte mimo dosah dětí.

7.2. Podmínky pro bezpečné skladování látek a směsí včetně neslučitelných látek a směsí

Uchovávejte pouze v původním obalu na chladném, dobře větraném místě. Chraňte před působení přímým slunečním zářením. Chraňte před vlhkostí a mrazem. Uchovávejte odděleně od potravin, nápojů a krmiv.

7.3. Specifické konečné/specifická konečná použití

Příslušná určená použití tohoto výrobku jsou podrobně popsána v oddíle 1.2. Detailní popis použití je uveden na štítku výrobku.

ODDÍL 8: OMEZOVÁNÍ EXPOZICE/OSOBNÍ OCHRANNÉ PROSTŘEDKY

8.1. Kontrolní parametry

Limity expozice na pracovišti:

TWA/8h: OEL = 0.002mg/m³

8.2. Omezování expozice

Ochranné prostředky:

Vhodné technické kontroly:

Žádné specifické požadavky na ventilaci.

Osobní ochrana:



BEZPEČNOSTNÍ LIST

podle nařízení Evropského parlamentu a Rady (ES) č.
1907/2006 (REACH) v platném znění

BRODISAN BLUE MM



Ochrana očí/obličeje:	Ochranné brýle, které těsně přiléhají k obličeji. Ujistěte se, že je k dispozici tekoucí voda k vypláchnutí očí.
Ochrana rukou:	Vhodné chemicky odolné rukavice.
Jiná ochrana kůže a těla:	Ochranný oděv s dlouhými rukávy a nohavicemi a vhodná obuv.
Ochrana dýchacích cest:	Zajistěte dobré větrání. V případě nedostatečné ventilace použijte filtrační polomasku s P filtrem.

ODDÍL 9: FYZIKÁLNÍ A CHEMICKÉ VLASTNOSTI

9.1. Informace o základních fyzikálních a chemických vlastnostech

Vzhled	Pasta
Barva	Modrá
Zápach:	Charakteristický
pH:	6,8
Bod tání:	Není k dispozici
Počáteční bod varu a rozmezí bodu varu:	Není k dispozici
Bod vzplanutí	> 60°C
Hořlavost (pevné látky/plyny)	Není k dispozici
Horní/dolní mezní hodnoty hořlavosti nebo výbušnosti	Není k dispozici
Tlak par	Není k dispozici
Hustota par	Není k dispozici
Relativní hustota	1,07
Rozpustnost	Není k dispozici
Rozdělovací koeficient	Není k dispozici
Teplota samovznícení	344°C
Teplota rozkladu	Není k dispozici
Viskozita	Není k dispozici

9.2. Další informace

Velikost částic	Neaplikovatelné
------------------------	-----------------

ODDÍL 10: STÁLOST A REAKTIVITA

10.1. Reaktivita

Přípravek není reaktivní za standardních podmínek skladování a používání.

10.2. Chemická stabilita



BEZPEČNOSTNÍ LIST

podle nařízení Evropského parlamentu a Rady (ES) č.
1907/2006 (REACH) v platném znění

BRODISAN BLUE MM



Žádné konkrétní zvláštnosti ohledně stability. Přípravek je stabilní za standardních podmínek skladování a použití

10.3. Možnost nebezpečných reakcí

Nejsou známy žádné nebezpečné reakce.

10.4. Podmínky, kterým je třeba zabránit

Vlhkost, přímé sluneční záření, extrémní teploty pod 0°C a nad +40°C.

10.5. Neslučitelné materiály

Silné kyseliny, silné zásady. Silná oxidační činidla.

10.6. Nebezpečné produkty rozkladu

Za standardních podmínek skladování a používání nedochází k rozkladu. V případě požáru se mohou tvořit toxické a dráždivé výpary a plyny.

ODDÍL 11: TOXIKOLOGICKÉ INFORMACE

11.1. Informace o toxikologických účincích

Toxikologické účinky Údaje pro směs nejsou k dispozici. Na základě údajů jednotlivých složek není směs klasifikována jako nebezpečná.

Brodifakum

Akutní toxicita – orální

LD₅₀ (mg/kg) 0,4

Akutní toxicita – dermální

LD₅₀ (mg/kg) 3,16

Akutní toxicita – inhalační

LD₅₀ (ppm) 3,05

Žíravost/dráždivost pro kůži:

Neklasifikováno (Na základě dostupných údajů pro jednotlivé složky není splněno kritérium pro klasifikaci směsi.)

Vážné poškození očí/podráždění očí:

Neklasifikováno (Na základě dostupných údajů pro jednotlivé složky není splněno kritérium pro klasifikaci směsi.)

Senzibilizace dýchacích cest nebo kůže:

Neklasifikováno (Na základě dostupných údajů pro jednotlivé složky není splněno kritérium pro klasifikaci směsi.)

Mutagenita v zárodečných buňkách:

Neklasifikováno (Na základě dostupných údajů pro jednotlivé složky není splněno kritérium pro klasifikaci směsi.)

Karcinogenita:

Neklasifikováno (Na základě dostupných údajů pro jednotlivé složky není splněno kritérium pro klasifikaci směsi.)

Toxicita pro reprodukci:

Neklasifikováno (Na základě dostupných údajů pro jednotlivé složky není splněno kritérium pro klasifikaci směsi.)

Toxicita pro specifické cílové orgány – jednorázová expozice

Neklasifikováno (Na základě dostupných údajů pro jednotlivé složky není splněno kritérium pro klasifikaci směsi.)



BEZPEČNOSTNÍ LIST

podle nařízení Evropského parlamentu a Rady (ES) č.
1907/2006 (REACH) v platném znění

BRODISAN BLUE MM



Toxicita pro specifické cílové orgány – opakovaná expozice

Klasifikovaný (Na základě dostupných údajů pro specifické koncentrační limity pro brodifakum jsou kritéria pro klasifikaci splněna: STOT RE 2; H373: 0,002 % ≤ C < 0,02 %

Nebezpečí při vdechnutí

Neklasifikováno (Na základě dostupných údajů pro jednotlivé složky není splněno kritérium pro klasifikaci směsi.).

11.2. Informace o další nebezpečnosti

Vlastnosti vyvolávající narušení činnosti endokrinního systému

Nejsou známy

Další informace

Nejsou známy

ODDÍL 12: EKOLOGICKÉ INFORMACE

12.1. Toxicita

Údaje pro směs nejsou k dispozici. Na základě aditivního vzorce není směs klasifikována jako nebezpečná pro vodní prostředí.

Brodifakum (CAS number: 56073-10-0):

Organismus	Doba expozice	Dávka
Ryby <i>Onchorhynchus mykiss</i> LC ₅₀	96h	0.051 mg/l
Korýši <i>Daphnia magna</i> EC ₅₀	48h	0.34 mg/l
Řasy IC ₅₀	72h	0.04 mg/l

12.2. Perzistence a rozložitelnost

Brodifakum není snadno biologicky odbouratelný.

12.3. Bioakumulační potenciál

Brodifakum: BCF = 35134

12.4. Mobilita v půdě

Brodifakum: Koc = 3530-41600

12.5. Výsledky posouzení PBT a vPvB

Brodifakum je PBT látka.

12.6. Vlastnosti vyvolávající narušení činnosti endokrinního systému

Nejsou známy.

12.7. Jiné nepříznivé účinky

Nejsou známy.

ODDÍL 13: POKYNY PRO ODSTRAŇOVÁNÍ

13.1. Metody nakládání s odpady

Obecné informace: Návnady a obaly musí být zlikvidovány bezpečným způsobem. Nelikvidujte společně s domovním odpadem. Zabraňte tomu, aby se uniklý produkt dostal do podzemních a povrchových odpadních vod.



BEZPEČNOSTNÍ LIST

podle nařízení Evropského parlamentu a Rady (ES) č.
1907/2006 (REACH) v platném znění

BRODISAN BLUE MM



Způsoby likvidace: Likvidaci musí provést oprávněná společnost na zpracování odpadu v souladu s národními a místními předpisy.

ODDÍL 14: INFORMACE PRO PŘEPRAVU

14.1. UN číslo

Č. OSN (ADR/RID; IMDG; ICAO) Přípravek není klasifikován pro přepravu.

14.2. Oficiální (OSN) pojmenování pro přepravu

Příslušný název pro zásilku (ADR/RID; IMDG; ICAO) Přípravek není klasifikován pro přepravu.

14.3. Třída/třídy nebezpečnosti pro přepravu

ADR/RID; IMDG; ICAO Přípravek není klasifikován pro přepravu.

14.4. Obalová skupina

Obalová skupina (ADR/RID; IMDG; ICAO) Přípravek není klasifikován pro přepravu.

14.5. Nebezpečnost pro životní prostředí

Látka nebezpečná pro životní prostředí/látka znečišťující moře Přípravek není klasifikován pro přepravu.

14.6. Zvláštní bezpečnostní opatření pro uživatele

Přípravek není klasifikován pro přepravu.

14.7. Námořní hromadná přeprava podle nástrojů IMO

Hromadná přeprava podle přílohy II MARPOL 73/78 a předpisu IBC Přípravek není klasifikován pro přepravu.

ODDÍL 15: INFORMACE O PŘEDPÍSECH

15.1. Předpisy týkající se bezpečnosti, zdraví a životního prostředí/specifické právní předpisy týkající se látky nebo směsi

Legislativa EU

Bezpečnostní list připraven v souladu s REACH Nařízením Komise (EU) č 2020/878 (kterým se mění nařízení (ES) č 2015/830, 453/2010 & 1907/2006). Produkt je zařazen pod GHS / nařízení CLP- (ES) č 1272/2008 o klasifikaci, označování a balení látek a směsí. Ingredience jsou uvedeny s klasifikací na základě GHS / nařízení CLP- (ES) č 1272/2008 o klasifikaci, označování a balení látek a směsí. NAŘÍZENÍ EVROPSKÉHO PARLAMENTU A RADY (EU) č. 528/2012 ze dne 22. května 2012 o dodávání biocidních přípravků na trh a jejich používání [BPR].

Legislativa ČR

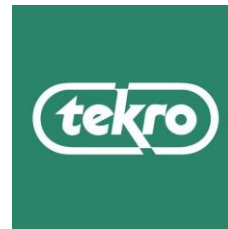
Zákon č. 350/2011 Sb. o chemických látkách, v platném znění
Zákon č. 102/2001 Sb. o obecné bezpečnosti výrobků, v platném znění
Zákon č. 541/2020 Sb. o odpadech, v platném znění
Zákon č. 258/2000 Sb. o ochraně veřejného zdraví, v platném znění



BEZPEČNOSTNÍ LIST

podle nařízení Evropského parlamentu a Rady (ES) č.
1907/2006 (REACH) v platném znění

BRODISAN BLUE MM



Zákon č. 324/2016 Sb. o biocidech, v platném znění

15.2. Posouzení chemické bezpečnosti

Pro tento výrobek nebylo provedeno posouzení chemické bezpečnosti, protože se jedná o směs.

ODDÍL 16: DALŠÍ INFORMACE

Zkratky použité v tomto bezpečnostním listu	<p>PBT: Perzistentní, bioakumulativní a toxická látka. vPvB: vysoce perzistentní a vysoce bioakumulativní. ADR: Evropská dohoda o mezinárodní silniční přepravě nebezpečného zboží. IMDG: Mezinárodní námořní přeprava nebezpečných věcí. ICAO: Technické pokyny pro bezpečnou leteckou přepravu nebezpečného zboží. REACH: Registrace, hodnocení, povolování a omezování chemických látek Nařízení (ES) č. 1907/2006. GHS: Globální harmonizovaný systém. Spec Conc Limits = Specifické koncentrační limity. LD50: Letální dávka, která způsobí smrt u 50 % testované populace (střední letální dávka). BPR: Nařízení (EU) 528/2012 dodávání biocidních přípravků na trh a jejich používání, v platném znění.</p>
Zkratky a zkratková slova klasifikace	<p>Acute Tox. = Akutní toxicita Aquatic Acute = Nebezpečnost pro vodní prostředí (akutní) Aquatic Chronic = Nebezpečnost pro vodní prostředí (chronická) Repr. = Toxicita pro reprodukci STOR RE = Toxicita pro specifické cílové orgány – opakovaná expozice</p>
Klíčové odkazy na literaturu a zdroje dat	<p>Bezpečnostní listy výrobců složek. CLP klasifikace Tabulka 3.1 Seznam harmonizované klasifikace a označování nebezpečných látek. ECHA - C & L</p>
Komentáře k revizi	<p>Nový formát bezpečnostního listu připravený v souladu s nařízením komise REACH (EU) č. 2020/878 (které mění nařízení (ES) č. 453/2010 a 1907/2006). - Žádná změna v klasifikaci produktů. (Změny provedené v sekcích 2,3,9,11,12,15+16).</p>
Datum revize	7.11.2023
Revize	2.
Stav BL	Standardní věty o nebezpečnosti uvedené níže v této část č. 16 se týkají surovin (složek) v přípravku (jak je uvedeno v části 3) a ne samotného přípravku. Prohlášení týkající se tohoto přípravku viz oddíl 2.
Plné znění standardních vět o nebezpečnosti	<p>H300 Při požití může způsobit smrt. H310 Při styku s kůží může způsobit smrt. H330 Při vdechování může způsobit smrt. H360D Může poškodit plod v těle matky. H372 Způsobuje poškození orgánů (krev) při prodloužené nebo opakované expozici H373 Může způsobit poškození orgánů (krev) při prodloužené nebo opakované expozici. H400 Vysoce toxický pro vodní organismy. H410 Vysoce toxický pro vodní organismy, s dlouhodobými účinky.</p>