



















**BEZPEČNOSTNÍ LIST** podle Nařízení (ES) č. 1907/2006 (REACH)**Cayunis**102000032771  
Verze č.: 2

Strana 9 / 18

Datum vydání: 14.10.2020  
Datum revize: 2.3.2023  
Datum vytištění: 15.1.2024

9.2	<b>pH:</b>	6,5-8,5 (1 %; 23 °C; deionizovaná voda)
	<b>viskozita dynamická:</b>	Údaje nejsou dostupné
	<b>viskozita kinematická:</b>	14,08 mm <sup>2</sup> /s (20/sec, 40 °C)
	<b>rozpustnost ve vodě:</b>	Údaje nejsou dostupné
	<b>rozdělovací koeficient: n-oktanol/voda</b>	Bixafen: log Pow: 3,3 (40 °C) Spiroxamin: log Pow: 2,8-3,0 (20 °C, pH 7) Trifloxystrobin: log Pow: 4,5 (25 °C) N,N-dimethyldekan-1-amid: log Pow: 2,46
	<b>povrchové napětí:</b>	32 mN/m (25 °C)
	<b>tlak páry:</b>	Údaje nejsou dostupné
	<b>hustota:</b>	cca. 1,04 g/cm <sup>3</sup> (20 °C)
	<b>relativní hustota:</b>	Údaje nejsou dostupné
	<b>relativní hustota par:</b>	Údaje nejsou dostupné
	<b>hodnocení nanočástice:</b>	Tato látka/směs neobsahuje nanoformy
	<b>velikost částic:</b>	Údaje nejsou dostupné
	<b>Další informace výbušnost:</b>	Údaje nejsou dostupné
	<b>oxidační vlastnosti:</b>	Údaje nejsou dostupné
<b>rychlost odpařování:</b>	Údaje nejsou dostupné	
<b>Jiné fyzikálně chemické vlastnosti:</b>	Další fyzikálně-chemické údaje související s bezpečností nejsou známy.	

<b>ODDÍL 10</b>	<b>Stálost a reaktivita</b>
10.1	<b>Reaktivita</b> Stabilní za normálních podmínek
10.2	<b>Chemická stabilita</b> Stabilní při dodržení doporučených podmínek při skladování
10.3	<b>Možnost nebezpečných reakcí</b> Při správném skladování a manipulaci je stabilní.
10.4	<b>Podmínky, kterým je třeba zabránit</b> Vysoké teploty a přímé sluneční světlo
10.5	<b>Neslučitelné materiály</b> Skladovat pouze v originálních obalech

**BEZPEČNOSTNÍ LIST** podle Nařízení (ES) č. 1907/2006 (REACH)**Cayunis**102000032771  
Verze č.: 2

Strana 10 / 18

Datum vydání: 14.10.2020  
Datum revize: 2.3.2023  
Datum vytištění: 15.1.2024**10.6** | **Nebezpečné produkty rozkladu** | Nepředpokládají se při běžném použití**ODDÍL 11** | **Toxikologické informace****11.1** | **Informace o třídách nebezpečnosti vymezených v nařízení (ES) č. 1272/2008**

- **akutní toxicita orální:** ATE (směs) > 2000 mg/kg (potkan)  
Kalkulační metoda
- **akutní toxicita inhalační:** LC<sub>50</sub> 4,86 mg/l (potkan, 4 hod)  
Stanoveno ve formě dýchatelného aerosolu.
- **akutní toxicita dermální:** ATE (směs) > 2000 mg/kg (potkan)  
Kalkulační metoda
- **žíravost/dráždivost pro kůži:** dráždí kůži  
Tato informace je odvozena od vlastností jednotlivých složek.
- **vážné poškození očí/podráždění očí:** Nebezpečí vážného poškození očí (králík)
- **senzibilizace dýchacích cest/senzibilizace kůže:** Kůže: senzibilizuje  
Tato informace je odvozena od vlastností jednotlivých složek.
- **mutagenita v zárodečných buňkách:** Bixafen: nebyl prokázán mutagenní nebo genotoxický účinek v testech in vitro a in vivo.  
Spiroxamin: nebyl prokázán mutagenní nebo genotoxický účinek v testech in vitro a in vivo.  
Trifloxystrobin: nebyl mutagenní nebo genotoxický v řadě testů in vitro a in vivo.  
N,N-dimethyldekan-1-amid: nebyl prokázán genotoxický účinek v testech in vitro.
- **karcinogenita:** Bixafen: nebyl karcinogenní ve zkrmovacích studiích u potkanů a myší.  
Spiroxamin: nebyl karcinogenní ve zkrmovacích studiích u potkanů a myší.  
Trifloxystrobin: nebyl karcinogenní ve zkrmovacích studiích u potkanů a myší.  
N,N-dimethyldekan-1-amid: není považován za karcinogenní



## BEZPEČNOSTNÍ LIST podle Nařízení (ES) č. 1907/2006 (REACH)

### Cayunis

102000032771  
Verze č.: 2

Strana 11 / 18

Datum vydání: 14.10.2020  
Datum revize: 2.3.2023  
Datum vytištění: 15.1.2024

- toxicita pro reprodukci:**

Bixafen: nezpůsobil reprodukční toxicitu ve dvougenerační studii u potkanů.  
Spiroxamin: způsobil reprodukční toxicitu ve dvougenerační studii u potkanů pouze v dávkách toxických i pro rodiče zvířat. Reprodukční toxicita pozorovaná u spiroxaminu se vztahuje k rodičovské toxicitě.  
Trifloxystrobin: způsobil pokles vývoje tělesné hmotnosti u potomků během laktace pouze v dávkách, které vyvolávají systémovou toxicitu u dospělých potkanů.  
N,N-dimethyldekan-1-amid: není považován za reprodukční toxikant v dávkách, které nejsou toxické pro matky.
- vývojová toxicita:**

Bixafen: nezpůsobil vývojovou toxicitu u potkanů a králíků.  
Spiroxamin: způsobil vývojovou toxicitu pouze v dávkách toxických pro samice. Vlivy na vývoj pozorované u spiroxaminu souvisí s mateřskou toxicitou.  
Trifloxystrobin: způsobil vývojovou toxicitu pouze v dávkách toxických pro samice. Vlivy na vývoj pozorované u trifloxystrobinu souvisí s mateřskou toxicitou.  
N,N-dimethyldekan-1-amid: nevykázal vývojovou toxicitu u potkanů a králíků.
- toxicita pro specifické cílové orgány – jednorázová expozice:**

Bixafen: Na základě dostupných údajů nejsou splněna kritéria pro klasifikaci.  
Spiroxamin: Na základě dostupných údajů nejsou kritéria pro klasifikaci splněna.  
Trifloxystrobin: Na základě dostupných údajů nejsou splněna kritéria pro klasifikaci.  
N,N-dimethyldekan-1-amid: Může způsobit podráždění dýchacích cest.
- toxicita pro specifické cílové orgány – opakovaná expozice:**

Bixafen: nezpůsobil toxicitu pro specifické cílové orgány u lidí na základě experimentálních studií se zvířaty.  
Spiroxamin: způsobil toxicitu pro specifické cílové orgány (oči) v experimentálních studiích u psů.  
Trifloxystrobin: nezpůsobil toxicitu pro specifické cílové orgány v experimentálních studiích na zvířatech.  
N,N-dimethyldekan-1-amid: nezpůsobil toxicitu pro specifické cílové orgány v experimentálních studiích se zvířaty.
- nebezpečnost při vdechnutí:**

Na základě dostupných údajů nejsou splněna kritéria pro klasifikaci.
- další údaje:**

Může způsobit podráždění dýchacích orgánů.

11.2

Informace o další nebezpečnosti

**BEZPEČNOSTNÍ LIST** podle Nařízení (ES) č. 1907/2006 (REACH)**Cayunis**102000032771  
Verze č.: 2

Strana 12 / 18

Datum vydání: 14.10.2020  
Datum revize: 2.3.2023  
Datum vytištění: 15.1.2024**Vlastnosti vyvolávající  
narušení endokrinního  
systému  
Hodnocení**

Látka/směs neobsahuje složky, o nichž se má za to, že mají vlastnosti vyvolávající narušení endokrinní činnosti podle REACH článek 57(f) nebo nařízení Komise (EU) s delegovanou pravomocí 2017/2100 nebo nařízení Komise (EU) 2018/605 při hladinách 0,1 % nebo vyšších.

<b>ODDÍL 12</b>	<b>Ekologické informace</b>
<b>12.1</b>	<b>Toxicita</b>
	<b>Ryby</b> LC <sub>50</sub> 0,14 mg/l (96 hod; pstruh duhový – Oncorhynchus mykiss)
	<b>Ryby – chronická toxicita:</b> NOEC 0,1 mg/l (96 hod; pstruh duhový – Oncorhynchus mykiss)
	<b>Vodní bezobratlí</b> EC <sub>50</sub> 0,198 mg/l (48 hod; perloočka velká - Daphnia magna) LC <sub>50</sub> 0,00862 mg/l (96 hod; Mysidopsis bahia) – platí pro účinnou látku trifloxystrobin
	<b>Vodní bezobratlí – chronická toxicita:</b> NOEC 0,075 mg/l (48 hod; perloočka velká - Daphnia magna) LOEC 0,15 mg/l (48 hod; perloočka velká - Daphnia magna)
	<b>Vodní rostliny</b> EC <sub>50</sub> 0,135 mg/l (tempo růstu; 72 hod; sladkovodní řasa zelená - Raphidocelis subcapitata) NOEC 0,00256 mg/l (tempo růstu; 72 hod; sladkovodní řasa zelená - Raphidocelis subcapitata) EC <sub>10</sub> 0,0025 mg/l (tempo růstu; 72 hod; zelené řasy- Desmodesmus subspicatus)
<b>12.2</b>	<b>Perzistence a rozložitelnost</b>
	<b>Biorozložitelnost:</b> Bixafen: Není rychle biologicky rozložitelný; Koc: 3869 Spiroxamin: Není rychle biologicky rozložitelný; Koc: 2415 Trifloxystrobin: Nyní rychle biologicky rozložitelný; Koc: 2377 N,N-dimethyldekan-1-amid: Rychle biologicky rozložitelný
<b>12.3</b>	<b>Bioakumulační potenciál</b>

**BEZPEČNOSTNÍ LIST** podle Nařízení (ES) č. 1907/2006 (REACH)**Cayunis**102000032771  
Verze č.: 2

Strana 13 / 18

Datum vydání: 14.10.2020  
Datum revize: 2.3.2023  
Datum vytištění: 15.1.2024

	<b>Bioakumulace:</b>	Bixafen: Biokoncentrační faktor (BCF) 695 Není bioakumulativní. Spiroxamin: Biokoncentrační faktor (BCF) 87 Není bioakumulativní. Trifloxystrobin: Biokoncentrační faktor (BCF): 431 Není bioakumulativní N,N-dimethyldekan-1-amid: Není bioakumulativní.
12.4	<b>Mobilita v půdě</b> <b>Mobilita v půdě:</b>	Bixafen: Mírně mobilní v půdách Spiroxamin: Mírně mobilní v půdě Trifloxystrobin: Mírně mobilní v půdách N,N-dimethyldekan-1-amid: Mírně mobilní v půdách
12.5	<b>Výsledky posouzení PBT a vPvB</b> <b>Posouzení perzistentních, bioakumulativních a toxických (PBT) a vysoce perzistentních a vysoce bioakumulativních (vPvB) látek:</b>	Bixafen, Spiroxamin, Trifloxystrobin a N,N-dimethyldekan-1-amid: Tato látka není považována za perzistentní, bioakumulativní a toxickou (PBT). Tato látka není považována za vysoce perzistentní a vysoce bioakumulativní (vPvB).
12.6	<b>Vlastnosti vyvolávající narušení endokrinního systému</b> <b>Hodnocení</b>	Látka/směs neobsahuje složky, o nichž se má za to, že mají vlastnosti vyvolávající narušení endokrinní činnosti podle REACH článku 57(f) nebo nařízení Komise (EU) s delegovanou pravomocí 2017/2100 nebo nařízení Komise (EU) 2018/605 při hladinách 0,1 % nebo vyšších.
12.7	<b>Jiné nepříznivé účinky</b> <b>Dodatkové ekologické informace</b>	Další účinky nejsou známy.

<b>ODDÍL 13</b>	<b>Pokyny pro odstraňování</b>
13.1	<b>Metody nakládání s odpady</b>  <b>Vhodné metody odstraňování přípravku:</b> Případné nepoužité zbytky přípravku se předají oprávněné osobě k odstranění a po smísení s hořlavým materiálem (např. piliny) se spálí ve spalovně stejných parametrů jako pro obaly.

**BEZPEČNOSTNÍ LIST** podle Nařízení (ES) č. 1907/2006 (REACH)**Cayunis**102000032771  
Verze č.: 2

Strana 14 / 18

Datum vydání: 14.10.2020  
Datum revize: 2.3.2023  
Datum vytištění: 15.1.2024**Vhodné metody odstraňování kontaminovaného obalu:**

Použité obaly od přípravku se nesmějí používat k jinému účelu.  
Prázdné obaly se důkladně vypláchnou vodou a po znehodnocení se předají oprávněné osobě k odstranění. Poté se obaly spálí ve schválené spalovně vybavené dvoustupňovým spalováním s teplotou 1200-1400 °C ve druhém stupni a čištěním plynných zplodin. Při manipulaci s prázdnými obaly nesmí být zasaženy recipienty podzemních a povrchových vod.

**Katalogové číslo odpadu: 02 01 08\*** – agrochemické odpady obsahující nebezpečné látky**Právní předpisy o odpadech**

Zákon č. 477/2001 Sb., o obalech ve znění pozdějších předpisů  
Zákon č. 185/2001 Sb., o odpadech ve znění pozdějších předpisů  
Vyhláška č. 8/2021 Sb., o Katalogu odpadů a posuzování vlastností odpadů (Katalog odpadů)

ODDÍL 14	Informace pro přepravu
	<b>Silniční a železniční přeprava (ADR/RID)</b>
14.1	<b>UN číslo:</b> 3082
14.2	Oficiální (OSN) pojmenování pro přepravu: LÁTKA OHROŽUJÍCÍ ŽIVOTNÍ PROSTŘEDÍ, KAPALNÁ, J. N. (BIXAFEN, SPIROXAMIN VE FORMĚ ROZTOKU)
14.3	Třída(y) nebezpečnosti pro přepravu: 9
14.4	Obalová skupina: III
14.5	Nebezpečnost pro životní prostředí: ANO
	Identifikační číslo nebezpečnosti: 90
	Kód pro tunely: --
	<b>Námořní přeprava (IMDG)</b>
14.1	<b>UN číslo:</b> 3082
14.2	Oficiální (OSN) pojmenování pro přepravu: ENVIRONMENTALLY HAZARDOUS SUBSTANCE, LIQUID, N.O.S. (BIXAFEN, SPIROXAMINE SOLUTION)
14.3	Třída(y) nebezpečnosti pro přepravu: 9
14.4	Obalová skupina: III
14.5	Látka znečišťující moře: ANO
	<b>Letecká přeprava (IATA)</b>
14.1	<b>UN číslo/UN number:</b> 3082
14.2	Oficiální (OSN) pojmenování pro přepravu/UN proper shipping name: ENVIRONMENTALLY HAZARDOUS SUBSTANCE, LIQUID, N.O.S. (BIXAFEN, SPIROXAMINE SOLUTION)

**BEZPEČNOSTNÍ LIST** podle Nařízení (ES) č. 1907/2006 (REACH)**Cayunis**102000032771  
Verze č.: 2

Strana 15 / 18

Datum vydání: 14.10.2020  
Datum revize: 2.3.2023  
Datum vytištění: 15.1.2024

14.3	Třída(y) nebezpečnosti pro přepravu/Transport hazard class(es):	9
14.4	Obalová skupina/Packing group:	III
14.5	Nebezpečnost pro životní prostředí/Environmental hazards:	ANO/YES
14.6	<b>Zvláštní bezpečnostní opatření pro uživatele</b> Viz oddíl 6 a 8 tohoto bezpečnostního listu	
14.7	<b>Hromadná přeprava podle přílohy II MARPOL 73/78 a předpisu IBC</b> Nesmí se přepravovat nebalené podle IBC kódu.	

<b>ODDÍL 15</b>	<b>Informace o předpisech</b>
15.1	Předpisy týkající se bezpečnosti, zdraví a životního prostředí/specifické právní předpisy týkající se látky nebo směsi



## BEZPEČNOSTNÍ LIST podle Nařízení (ES) č. 1907/2006 (REACH)

### Cayunis

102000032771  
Verze č.: 2

Strana 16 / 18

Datum vydání: 14.10.2020  
Datum revize: 2.3.2023  
Datum vytištění: 15.1.2024

Nařízení (EU) č. 2015/830, kterým se mění nařízení Evropského parlamentu a Rady (ES) č. 1907/2006 o registraci, hodnocení, povolování a omezování chemických látek  
Nařízení (ES) č. 1272/2008 (CLP) o klasifikaci, označování a balení látek a směsí, v platném znění

Nařízení (ES) č. 1107/2009 o uvádění přípravků na ochranu rostlin na trh

Nařízení (ES) č. 540/2011, kterým se provádí Nařízení č. 1107/2009 pokud jde o seznam schválených účinných látek

Nařízení (ES) č. 547/2011, kterým se provádí Nařízení č. 1107/2009 pokud jde o požadavky na označování přípravků na ochranu rostlin

Zákon č.299/2017 Sb., kterým se mění zákon č. 326/2004 Sb. o rostlinolékařské péči a o změně některých souvisejících zákonů, ve znění pozdějších předpisů

Zákon č. 350/2011 Sb. o chemických látkách a chemických směsích a o změně některých zákonů (chemický zákon), ve znění pozdějších předpisů

Zákon č. 477/2001 Sb., o obalech ve znění pozdějších předpisů

Zákon č. 185/2001 Sb., o odpadech ve znění pozdějších předpisů

Zákon č. 258/2000 Sb., o ochraně veřejného zdraví, ve znění pozdějších předpisů

Zákon č. 262/2006 Sb., zákoník práce, ve znění pozdějších předpisů

Zákon č. 266/1994 Sb., o drahách, ve znění pozdějších předpisů

Úmluva o mezinárodní přepravě (COTIF), vyhlášená pod č. 8/1985 Sb., ve znění pozdějších předpisů

Zákon č. 111/1994 Sb., o silniční dopravě, ve znění pozdějších předpisů

Zákon č. 114/1995 Sb., o vnitrozemské plavbě, ve znění pozdějších předpisů

Evropská dohoda o mezinárodní silniční přepravě nebezpečných věcí (ADR), sbírka mezinárodních smluv č. 33/2005

Nařízení vlády č. 361/2007 Sb., kterým se stanoví podmínky ochrany zdraví při práci ve znění pozdějších předpisů

Vyhláška č. 327/2012 Sb., o ochraně včel, zvěře, vodních organismů a dalších necílových organismů při použití přípravků na ochranu rostlin

Vyhláška č. 180/2015 Sb., o pracích a pracovištích, které jsou zakázány těhotným zaměstnankyním, zaměstnankyním, které kojí, a zaměstnankyním-matkám do konce devátého měsíce po porodu, o pracích a pracovištích, které jsou zakázány mladistvým zaměstnancům, a o podmínkách, za nichž mohou mladiství zaměstnanci výjimečně tyto práce konat z důvodu přípravy na povolání (vyhláška o zakázaných pracích a pracovištích)

Vyhláška č. 432/2003 Sb., kterou se stanoví podmínky pro zařazování prací do kategorií, limitní hodnoty ukazatelů biologických expozičních testů, podmínky odběru biologického materiálu pro provádění biologických expozičních testů a náležitosti hlášení prací s azbestem a biologickými činiteli, ve znění pozdějších předpisů

#### Další údaje

WHO-klasifikace: II (Mírně nebezpečný)

#### 15.2

#### Posouzení chemické bezpečnosti

Zpráva o posouzení chemické bezpečnosti se nevyžaduje.



**BEZPEČNOSTNÍ LIST** podle Nařízení (ES) č. 1907/2006 (REACH)**Cayunis**102000032771  
Verze č.: 2

Strana 17 / 18

Datum vydání: 14.10.2020  
Datum revize: 2.3.2023  
Datum vytištění: 15.1.2024

ODDÍL 16	Další informace
16.1	<p><b>Seznam a slovní znění příslušných H-vět, uvedených v oddíle 3 bezpečnostního listu, seznam použitých zkratk</b></p> <p>H302 Zdraví škodlivý při požití. H312 Zdraví škodlivý při styku s kůží. H315 Dráždí kůži. H317 Může vyvolat alergickou kožní reakci. H319 Způsobuje vážné podráždění očí. H332 Zdraví škodlivý při vdechování. H335 Může způsobit podráždění dýchacích cest. H361d Podezření na poškození plodu v těle matky. H362 Může poškodit kojení prostřednictvím mateřského mléka. H373 Může způsobit poškození orgánů při prodloužené nebo opakované expozici. H400 Vysoce toxický pro vodní organismy. H410 Vysoce toxický pro vodní organismy, s dlouhodobými účinky. H412 Škodlivý pro vodní organismy, s dlouhodobými účinky.</p> <p><b>Seznam použitých zkratk a akronymů:</b></p> <p>Aquatic Acute 1 Nebezpečný pro životní prostředí – akutně, kategorie 1 Aquatic Chronic 1, 3 Nebezpečný pro životní prostředí - chronicky, kategorie 1, 3 Acute Tox. 4 Akutní toxicita, kategorie 4 Eye Irrit. 2 Vážné podráždění očí, kategorie 2 Skin Irrit. 2 Dráždivost pro kůži, kategorie 2 Skin. Sens. 1 Senzibilizace kůže, kategorie 1 Eye Irrit. 2 Podráždění očí, kategorie 2 Lact. Toxicita pro reprodukci, účinky na laktaci nebo prostřednictvím laktace Repr. 2 Toxicita pro reprodukci, kategorie 2 STOT RE 2 Toxicita pro specifické cílové orgány – opakovaná expozice, kategorie 2 STOT SE 3 Toxicita pro specifické cílové orgány – jednorázová expozice, kategorie 3, podráždění dýchacích cest ADR Evropská dohoda o mezinárodní silniční přepravě nebezpečných věcí ATE Odhad akutní toxicity Číslo CAS Identifikační číslo Chemical abstracts Číslo ES Číslo Evropské komise ČSN EN Česká technická norma EU Evropská unie ECx Efektivní koncentrace na x % IBC Mezinárodní předpis pro stavbu a vybavení lodí hromadně přepravujících nebezpečné chemikálie (předpis IBC) IATA Mezinárodní asociace leteckých dopravců ICx Inhibiční koncentrace na x % LCx Smrtelná koncentrace na x % LDx Smrtelná dávka na x % MARPOL 73/78 Mezinárodní úmluva o zabránění znečišťování z lodí N.O.S./J.N. Not otherwise specified / Jinde neuvedená NOEC/NOEL Koncentrace/úroveň bez pozorovaného účinku OECD Organizace pro hospodářskou spolupráci a rozvoj</p>

**BEZPEČNOSTNÍ LIST** podle Nařízení (ES) č. 1907/2006 (REACH)**Cayunis**102000032771  
Verze č.: 2

Strana 18 / 18

Datum vydání: 14.10.2020  
Datum revize: 2.3.2023  
Datum vytištění: 15.1.2024

PEL	Přípustný expoziční limit
NPK-P	Nejvyšší přípustná koncentrace
RID	Řád pro mezinárodní železniční přepravu nebezpečných věcí
Sb.	Sbírka zákonů
UN	Organizace spojených národů (OSN)
WHO	Světová zdravotnická organizace
M-faktor	Multiplikační faktor

**16.2 Pokyny pro školení:**

Viz § 86 Zákona č. 326/2004 Sb., o rostlinolékařské péči a o změně některých souvisejících zákonů, ve znění pozdějších předpisů

**16.3 Doporučená omezení použití:**

Přípravek používejte výhradně v souladu s návodem k použití.

Přípravek nesmí být používán v takových dávkách a kombinacích, které nejsou uvedeny v textu etikety anebo nejsou součástí písemných doporučení společnosti Bayer, platných pro aplikaci dodávaných přípravků na ochranu rostlin. Společnost Bayer nepřebírá zodpovědnost za škody způsobené odlišným použitím či nesprávným skladováním přípravku.

Práce s přípravkem je zakázána pro těhotné a kojící ženy a pro mladistvé.

Práce s přípravkem je nevhodná pro alergické osoby.

**16.4 Kontaktní místo pro poskytování technických informací:**

BAYER s. r. o., Siemensova 2717/4, 155 00 Praha 5 - Stodůlky  
Tel.: (+420) 266 101 111

**16.5 Zdroje údajů použitých při sestavování Bezpečnostního listu:**

Bayer - SAFETY DATA SHEET according to Regulation (EU) No. 1907/2006/EC  
Version 4/EU, Revision Date: 30.09.2022  
Interní databáze firmy Bayer

**16.6 Změny oproti předchozímu vydání bezpečnostního listu:** vyznačeny v textu

stínováním. Tato verze nahrazuje všechny předchozí.

Bezpečnostní list podle Nařízení (EU) č. 2020/878. Zkontrolováno a revidováno z redakčních důvodů podle aktuální Přílohy II nařízení REACH.

**16.7 Prohlášení:**

Bezpečnostní list obsahuje údaje potřebné pro zajištění bezpečnosti a ochrany 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 ve vztahu ke kterémukoli parametru přípravku, vhodnosti a použitelnosti výrobku pro konkrétní aplikaci a nemají rovněž ustavovat právně platnou základnu kontrakčních vztahů.