

SHERON_Antigel koncentrát

Číslo verzie: GHS 3.0
Nahrádza verziu: 08.02.2021 (GHS 2.0)

Dátum zostavenia: 11.06.2015
Revízia: 23.11.2022

ODDIEL 1: Identifikácia látky/zmesi a spoločnosti/podniku

1.1 Identifikátor produktu

| | |
|--|---------------------------|
| Obchodný názov | SHERON_Antigel koncentrát |
| Registračné číslo (REACH) | nerelevantné (zmes) |
| Jednoznačný identifikátor zloženia (UFI) | QXXM-TFAE-YN03-5FY3 |

1.2 Relevantné identifikované použitia látky alebo zmesi a použitia, ktoré sa neodporúčajú

| | |
|-----------------------------------|---|
| Príslušné identifikované použitia | Nemrznúca/chladiaca zmes. Profesionálne použitie. Spotrebiteľské použitie (domácnosti). |
|-----------------------------------|---|

1.3 Údaje o dodávateľovi karty bezpečnostných údajov

DF Partner s.r.o. Organizačná zložka zahraničnej osoby
Šoltésovej 346/1
017 01 Považská Bystrica
Slovensko
+421-42-4260256
Telefax: +421-42-4260257

e-mail (kompetentná osoba) dfpartner@dfpartner.cz

1.4 Núdzové telefónne číslo

Núdzová informačná služba
Národné toxikologické informačné centrum: 00421-(0)2-547 741 66,
24-hodinová konzultačná služba pri akútnych intoxikáciách.

ODDIEL 2: Identifikácia nebezpečnosti

2.1 Klasifikácia látky alebo zmesi

Klasifikácia podľa nariadenia (ES) č. 1272/2008 (CLP)

| Oddiel | Trieda nebezpečnosti | Kategória | Trieda a kategória nebezpečnosti | Výstražné upozornenie |
|--------|---|-----------|----------------------------------|-----------------------|
| 3.10 | akútna toxicita (orálna) | 4 | Acute Tox. 4 | H302 |
| 3.9 | toxicita pre špecifický cieľový orgán - opakovaná expozícia | 2 | STOT RE 2 | H373 |

Pre úplné znenie skratiek: pozri ODDIEL 16.

Najvýznamnejšie nepriaznivé fyzikálno-chemické účinky, účinky na zdravie ľudí a na životné prostredie
Oneskorené a okamžité účinky je možné očakávať po krátkodobej alebo dlhodobej expozícii.

2.2 Prvky označovania

Označovanie v súlade s nariadením (ES) č. 1272/2008 (CLP)

- Výstražné slovo pozor

- Piktogramy

GHS07, GHS08



- Výstražné upozornenia

H302

Škodlivý po požití.

H373

Môže spôsobiť poškodenie orgánov (oblička) pri dlhšej alebo opakovanej expozícii.

SHERON_Antigel koncentrát

Číslo verzie: GHS 3.0
Nahrádza verziu: 08.02.2021 (GHS 2.0)

Dátum zostavenia: 11.06.2015
Revízia: 23.11.2022

- Bezpečnostné upozornenia
- P101 Ak je potrebná lekárska pomoc, majte k dispozícii obal alebo etiketu výrobku.
P102 Uchovávajte mimo dosahu detí.
P260 Nevdychujte prach/dym/plyn/hmlu/pary/aerosóly.
P264 Po manipulácii starostlivo umyte exponované časti.
P270 Pri používaní výrobku nejedzte, nepite ani nefajčite.
P301+P310 PO POŽITÍ: Okamžite volajte TOXIKOLOGICKÉ INFORMAČNÉ CENTRUM/lekára.
P501 Zneškodnite obsah/nádobu v súlade s miestnymi/regionálnymi/vnútroštátnymi/medzinárodnými predpismi.

Hmatateľná výstraha nebezpečenstva áno
- Označenie pre nebezpečné zložky etán-1,2-diol

2.3 Iná nebezpečnosť

Nie sú žiadne ďalšie informácie.

Výsledky posúdenia PBT a vPvB

Táto zmes neobsahuje žiadne látky, ktoré boli vyhodnotené ako PBT alebo vPvB.

ODDIEL 3: Zloženie/informácie o zložkách

3.1 Látky

Nerelevantné (zmes)

3.2 Zmesi

| Názov látky | Identifikátor | Hm. -% | Klasifikácia podľa 1272/2008/ES | Piktogramy | Poznámky |
|-------------------------|--|-----------|---|------------|-----------------|
| etán-1,2-diol | Č. CAS 107-21-1 Č. ES 203-473-3 Č. index 603-027-00-1 Č. REACH Reg. 01-2119456816-28-xxxx | 80 – 98 | Acute Tox. 4 / H302 STOT RE 2 / H373 | | GHS-HC IOELV |
| nátrium-2-ethylhexanoát | Č. CAS 19766-89-3 Č. ES 243-283-8 | 0,1 – < 3 | Repr. 2 / H361d | | E |
| Glycerol | Č. CAS 56-81-5 Č. ES 200-289-5 | 0,1 – 1 | látka nie je klasifikovaná ako nebezpečná | | E OEL |

Poznámky

E: Nepodlieha povinnosti registrovať látku v súlade s prílohou V nariadenia 1907/2006 o registrácii, hodnotení, autorizácii a obmedzovaní chemických látok (REACH).

GHS-HC: harmonizovaná klasifikácia (klasifikácia látky zodpovedá položke v zozname podľa 1272/2008/EC, príloha VI, tabuľka 3.1)

IOELV: látka s najvyššou spoločenskou prípustnou smernou hodnotou vystavenia pri práci

OEL: NPEL

Nebezpečné zložky: Koncentračný limit, M-Koeficient, ATE

| Názov látky | Špecifické koncentračné limity | Faktory M | ATE | Cesta expozície |
|---------------|--------------------------------|-----------|-------------|-----------------|
| etán-1,2-diol | - | - | 1.600 mg/kg | ústne |

SHERON_Antigel koncentrát

Číslo verzie: GHS 3.0
Nahrádza verziu: 08.02.2021 (GHS 2.0)

Dátum zostavenia: 11.06.2015
Revízia: 23.11.2022

Pre úplné znenie skratiek: pozri ODDIEL 16.

ODDIEL 4: Opatrenia prvej pomoci**4.1 Opis opatrení prvej pomoci****Všeobecné poznámky**

Nie je nutná okamžitá lekárska pomoc, ale pri pretrvávajúcich problémoch, alebo v prípade pochybností, vyhľadajte lekára. V prípade nehody alebo ak sa necítite dobre, okamžite vyhľadajte lekársku pomoc (ukážte toto označenie alebo kartu bezpečnostných údajov, ak je to možné). Nenechávajte postihnutú osobu bez dozoru. Vyneste postihnutého z nebezpečnej oblasti. Držte postihnutého v teple, kľúde a zakrytého. Okamžite si vyzlečte kontaminovaný odev. V prípade bezvedomia uložte osobu do stabilizovanej polohy. Nikdy nepodávajte nič ústami.

Po vdýchnutí

V prípade, že dýchanie je nepravidelné alebo sa zastavilo, okamžite vyhľadajte lekársku pomoc a začnite poskytovať opatrenia prvej pomoci. Zaisťte prísun čerstvého vzduchu.

Po kontakte s pokožkou

Pri kontakte s pokožkou okamžite vyzlečte kontaminovaný odev a pokožku okamžite a dôkladne umyte vodou a mydlom. Nikdy nepoužívajte rozpúšťadlá alebo riedidlá. Ak sa prejaví podráždenie pokožky alebo sa vytvoria vyrážky: vyhľadajte lekársku pomoc/starostlivosť.

Po kontakte s očami

Ak používate kontaktné šošovky a ak je to možné, odstráňte ich. Pri násilne otvorených viečkach vyplachujte veľkým množstvom vody po dobu najmenej 15 minút. Okamžite vyhľadajte pomoc u očného lekára. Nepoužívajte neutralizačný roztok. Vyhľadajte lekársku pomoc a ukážte túto etiketu a kartu bezpečnostných údajov.

Po požití

Pri požití vypláchnite ústa vodou (iba ak je postihnutý pri vedomí). Nevyvolávajte zvracanie. Ak je to možné, podajte postihnutému 5 rozdrvených tabliet živočíšneho uhlia. Okamžite vyhľadajte lekárske ošetrovanie a poskytnite mu informácie o zmesi.

4.2 Najdôležitejšie príznaky a účinky, akútne aj oneskorené

Pri nadýchaní: Pri obvyklom spôsobe použitia a zachovávanie základných hygienických predpisov k nadýchaniu nedochádza.
Pri styku s pokožkou: Lokálne účinkuje dráždivo.
Pri zasiahnutí očí: Dráždi oči, môže sa objaviť začervenanie bielka.
Pri požití: Môže dráždiť zažívaci trakt, môže vyvolať nevoľnosť a zvracanie.

4.3 Údaj o akejkoľvek potrebe okamžitej lekárskej starostlivosti a osobitného ošetrovania

Ošetrujte podľa symptómov.

ODDIEL 5: Protipožiarne opatrenia**5.1 Hasiace prostriedky**

Typ hasiaceho prostriedku prispôsobte okoliu.

Vhodné hasiace prostriedky

Vodný sprej, hasiaci prášok, pena odolná voči alkoholu, oxid uhličitý (CO₂).

Nevhodné hasiace prostriedky

Vodný prúd

5.2 Osobitné druhy nebezpečnosti vyplývajúce z látky alebo zo zmesi**Nebezpečné produkty spaľovania**

Oxid uhoľnatý (CO), Oxid uhličitý (CO₂)

5.3 Pokyny pre požiarnikov

V prípade požiaru alebo výbuchu nevdychujte výpary. Koordinácia protipožiarnych opatrení s okolitým ohňom. Zabráňte vode z hasenia, aby sa z miesta požiaru dostala do kanalizácie alebo vodných tokov. Samostatne zozbierať kontaminovanú požiaru vodu. Požiar haste z primeranej vzdialenosti pri dodržiavaní bežných bezpečnostných opatrení. Uzavreté nádoby vystavené ohňu ochladzujte rozprášeným prúdom vody.

Osoby vykonávajúce hasenie požiaru musia byť vyškolené a vybavené dýchacími prístrojmi s nezávislým prívodom vzduchu a ochrannými odevmi.

SHERON_Antigel koncentrát

Číslo verzie: GHS 3.0
Nahrádza verziu: 08.02.2021 (GHS 2.0)

Dátum zostavenia: 11.06.2015
Revízia: 23.11.2022

ODDIEL 6: Opatrenia pri náhodnom uvoľnení**6.1 Osobné bezpečnostné opatrenia, ochranné vybavenie a núdzové postupy**

Pre iný ako pohotovostný personál

Odneňte osoby do bezpečia.

Pre pohotovostný personál

V prípade pôsobenia pár/prachu/aerosólov/plynov nosiť dýchací prístroj. Používajte predpísané osobné ochranné prostriedky. Odstráňte zdroje vznietenia, zabráňte vzniku požiaru.

6.2 Bezpečnostné opatrenia pre životné prostredie

Zastavte únik, ak je to bezpečné. Zabráňte prieniku od kanalizácie, povrchových a podzemných vôd. Znečistenú odpadovú vodu zadržte a zlikvidujte. Pozbierajte kontaminovanú pôdu a odovzdajte na zneškodnenie. Pri úniku veľkého množstva produktu, ktorý nie je možné zachytiť, informujte príslušné orgány. Pri úniku produktu do kanalizácie alebo vodných tokov informujte miestne úrady.

6.3 Metódy a materiál na zabránenie šíreniu a vyčistenie

Rady týkajúce sa spôsobu, akým zabrániť šíreniu po rozliatí

Zakrytie kanalizácie.

Rady týkajúce sa spôsobu, akým vyčistiť rozliatie

Zotrieť savým materiálom (napr. látkou, ovčou vlnou). Zozbierajte uniknutý produkt: piliny, kremelina (diatomit), piesok, univerzálny lapač

Vhodné techniky zabránenia

Použitie absorpčných materiálov.

Iné informácie súvisiace s prípadmi rozliatia a uvoľnenia

Uložte do vhodných nádob na likvidáciu. Vyvetrajte zasiahnutú oblasť.

6.4 Odkaz na iné oddiely

Nebezpečné produkty spaľovania: pozri oddiel 5. Osobné ochranné prostriedky: pozri oddiel 8. Nekompatibilné materiály: pozri oddiel 10. Opatrenia pri zneškodňovaní: pozri oddiel 13.

ODDIEL 7: Zaobchádzanie a skladovanie**7.1 Bezpečnostné opatrenia na bezpečné zaobchádzanie**

Odporúčania

Uchovávajúce mimo dosahu detí. Pri manipulácii s týmto produktom môže dôjsť k akumulácii elektrostatického náboja a tým aj k nebezpečnej situácii. Pre minimalizáciu tohto nebezpečenstva je potrebné vykonať uzemnenie a upevnenie, napriek tomu tieto opatrenia nemusia byť dostatočné. Overte všetky postupy, pri ktorých môže dôjsť k vzniku a k akumulácii elektrostatického náboja a/alebo horľavej atmosféry (vrátane plnenia nádob a zásobníkov, tlakového plnenia, čistenia zásobníkov, vzorkovania, merania, nabíjania, filtrovania, miešania, podtlakovej manipulácie s nákladom) a vykonajte opatrenia na zníženie rizika. Varovné štítky na zásobníku: Zásobník nie je určený na použitie pod tlakom. Nepoužívajte tlak pre vyprázdnenie zásobníka, pretože môže k prasknutiu v dôsledku explózie. Prázdne zásobníky obsahujú zvyšky produktu (pevné, tekuté látky i výpary) a môžu byť tak tiež nebezpečné. Netlakujte, neorezávajú, nezvárajte, nespájajte, nevrtajte, nebrúste a nevystavujte tieto zásobníky teplu, plameňom, iskrám, statickej elektrine alebo iným zdrojom vznietenia. Môžu explodovať a spôsobiť tak poranenie alebo smrť. Prázdne zásobníky musia byť úplne vyprázdnené, náležite uzatvorené a musia byť bezodkladne odovzdané pre regeneráciu alebo zlikvidované zodpovedajúcim spôsobom.

- Opatrenia na zabránenie požiaru, ako aj vytváraniu aerosólu a prachu

Použite miestne a celkové odvetrávanie. Používajte len na dobre vetranom mieste.

Rady týkajúce sa všeobecnej hygieny v pracovnom prostredí

Po použití si umyť ruky. Nejesť, nepiť a nefajčiť v pracovných priestoroch. Odstrániť kontaminovaný odev a ochranné prostriedky pred vstupom do stravovacích priestorov. Nikdy neuchovávajú potraviny a nápoje v blízkosti chemických látok. Nikdy nedávajte chemické látky do nádob, ktoré sa normálne používajú pre potraviny alebo nápoje. Uchovávajúce mimo dosahu potravín, nápojov a krmív pre zvieratá.

SHERON_Antigel koncentrát

Číslo verzie: GHS 3.0
Nahrádza verziu: 08.02.2021 (GHS 2.0)

Dátum zostavenia: 11.06.2015
Revízia: 23.11.2022

7.2 Podmienky na bezpečné skladovanie vrátane akejkoľvek nekompatibility

Skladujte v tesne uzavretej originálnej nádobe na suchom, chladnom a dobre vetranom mieste. Uchovávajte oddelene od potravín, krmív a liekov.

Riadenie súvisiacich rizík

- Ohrozenia vyplývajúce z horľavosti

V mieste používania a skladovania zabezpečte jednoduchý prístup k hasiacim prostriedkom.

7.3 Špecifické konečné použitie, resp. použitia

Identifikované použitia pre tento produkt sú uvedené v oddiele 1.2.

ODDIEL 8: Kontroly expozície/osobná ochrana

8.1 Kontrolné parametre

Vnútroštátne medzné hodnoty

Najvyššie prípustné hodnoty vystavenia pri práci (expozičné limity na pracovisku)

| Krajina | Názov látky | Č. CAS | Identifikátor | Priemerný [ppm] | Priemerný [mg/m ³] | Krátkodobý [ppm] | Krátkodobý [mg/m ³] | MH [ppm] | MH [mg/m ³] | Záznam | Zdroj |
|---------|---------------|----------|---------------|-----------------|--------------------------------|------------------|---------------------------------|----------|-------------------------|--------|------------|
| EU | etán-1,2-diol | 107-21-1 | IOELV | 20 | 52 | 40 | 104 | | | H | 2000/39/ES |
| SK | etán-1,2-diol | 107-21-1 | NPEL | 20 | 52 | 40 | 104 | | | H | NV SR Z.z. |
| SK | Glycerol | 56-81-5 | NPEL | | 10 | | | | | | NV SR Z.z. |

Záznam

H absorbed through the skin
krátkodobý najvyššia prípustná hodnota krátkodobého vystavenia: hraničná hodnota, ktorá by nemala byť prekročená a ktorá sa vzťahuje na dobu 15 minút (ak nie je stanovené inak)
MH maximálna hodnota je hraničná hodnota, ktorá by nemala byť prekročená
priemerný časovo vážený priemer (dlhodobá expozícia): merané alebo vypočítané vo vzťahu k referenčnému obdobiu časovo váženého priemeru ôsmich hodín (ak nie je stanovené inak)

Relevantné DNEL zložiek zmesi

| Názov látky | Č. CAS | Sledovaný parameter | Prahová hodnota | Cieľ ochrany, cesta expozície | Použitie v | Doba expozície |
|---------------|----------|---------------------|----------------------|-------------------------------|----------------------------|------------------------------|
| etán-1,2-diol | 107-21-1 | DNEL | 35 mg/m ³ | ľudia, inhalačný | pracovník (priemysel) | chronické - miestne účinky |
| etán-1,2-diol | 107-21-1 | DNEL | 106 mg/kg bw/deň | ľudia, dermálny | pracovník (priemysel) | chronické - systémové účinky |
| etán-1,2-diol | 107-21-1 | DNEL | 7 mg/m ³ | ľudia, inhalačný | spotrebiteľia (domácnosti) | chronické - miestne účinky |
| etán-1,2-diol | 107-21-1 | DNEL | 53 mg/kg bw/deň | ľudia, dermálny | spotrebiteľia (domácnosti) | chronické - systémové účinky |
| Glycerol | 56-81-5 | DNEL | 56 mg/m ³ | ľudia, inhalačný | pracovník (priemysel) | akútne - miestne účinky |
| Glycerol | 56-81-5 | DNEL | 10 mg/kg | ľudia, dermálny | pracovník (priemysel) | akútne - miestne účinky |
| Glycerol | 56-81-5 | DNEL | 33 mg/m ³ | ľudia, inhalačný | spotrebiteľia (domácnosti) | akútne - miestne účinky |

SHERON_Antigel koncentrát

Číslo verzie: GHS 3.0
Nahrádza verziu: 08.02.2021 (GHS 2.0)

Dátum zostavenia: 11.06.2015
Revízia: 23.11.2022

| Názov látky | Č. CAS | Sledovateľný parameter | Prahová hodnota | Cieľ ochrany, cesta expozície | Použitie v | Doba expozície |
|-------------|---------|------------------------|-----------------|-------------------------------|----------------------------|-------------------------|
| Glycerol | 56-81-5 | DNEL | 5 mg/kg | ľudia, dermálny | spotrebitelia (domácnosti) | akútne - miestne účinky |

Relevantné PNEC zložiek zmesi

| Názov látky | Č. CAS | Sledovateľný parameter | Prahová hodnota | Organizmus | Zložka životného prostredia | Doba expozície |
|---------------|----------|------------------------|-----------------|-------------------|-------------------------------|--------------------------|
| etán-1,2-diol | 107-21-1 | PNEC | 10 mg/l | vodné organizmy | sladká voda | krátkodobé (jednorázové) |
| etán-1,2-diol | 107-21-1 | PNEC | 1 mg/l | vodné organizmy | morská voda | krátkodobé (jednorázové) |
| etán-1,2-diol | 107-21-1 | PNEC | 199,5 mg/l | vodné organizmy | čistička odpadových vôd (STP) | krátkodobé (jednorázové) |
| etán-1,2-diol | 107-21-1 | PNEC | 37 mg/kg | nie je stanovené | sladkovodné sedimenty | nie je stanovené |
| etán-1,2-diol | 107-21-1 | PNEC | 3,7 mg/kg | nie je stanovené | morský sediment | nie je stanovené |
| etán-1,2-diol | 107-21-1 | PNEC | 1,53 mg/kg | nie je stanovené | pôda | nie je stanovené |
| etán-1,2-diol | 107-21-1 | PNEC | 10 mg/l | nie je stanovené | voda | občasné uvoľňovanie |
| Glycerol | 56-81-5 | PNEC | 885 µg/l | (popredný) dravci | sladká voda | krátkodobé (jednorázové) |
| Glycerol | 56-81-5 | PNEC | 8,85 mg/l | (popredný) dravci | sladká voda | občasné uvoľňovanie |
| Glycerol | 56-81-5 | PNEC | 88,5 µg/l | (popredný) dravci | morská voda | krátkodobé (jednorázové) |
| Glycerol | 56-81-5 | PNEC | 1 µg/l | (popredný) dravci | čistička odpadových vôd (STP) | krátkodobé (jednorázové) |
| Glycerol | 56-81-5 | PNEC | 3,3 mg/kg | (popredný) dravci | sladkovodné sedimenty | krátkodobé (jednorázové) |
| Glycerol | 56-81-5 | PNEC | 330 mg/kg | (popredný) dravci | morský sediment | krátkodobé (jednorázové) |

8.2 Kontroly expozície

Primerané technické zabezpečenie

Celková ventilácia. Zabráňte požitiu, vdýchnutiu, kontaktu s očami a pokožkou. Kontaminovaný odev vyzlečte a pred ďalším použitím vyperte.

Individuálne ochranné opatrenia (ako napríklad osobné ochranné prostriedky)

Mali by sa používať osobné ochranné prostriedky s označením CE.

Ochrana očí/tváre

Používať ochranné okuliare na ochranu proti postriekaniu kvapalinou. Použite ochranné okuliare v súlade s normou EN166.

SHERON_Antigel koncentrát

Číslo verzie: GHS 3.0
Nahrádza verziu: 08.02.2021 (GHS 2.0)

Dátum zostavenia: 11.06.2015
Revízia: 23.11.2022

Ochrana kože

- Ochrana rúk

Noste ochranné rukavice. Vhodné sú rukavice chemickej ochrany, ktoré sú skúšané podľa EN 374. Skontrolujte pred použitím únik-tesnosť/priepustnosť. Všeobecne platí: Výber vhodných ochranných rukavíc nezávisí len ich od materiálu, ale aj na ďalších kvalitatívnych znakoch, ktoré môžu byť dokonca značne rozdielne podľa výrobcov týchto prostriedkov. Okrem toho, pretože zmes môže byť používaná na rôzne účely v zmesi s ďalšími látkami, nemožno vhodnosť surovín, z ktorých sú rukavice vyrobené, pre všetky účely vopred určiť a musí byť overený pri skutočnom použití. Na zvláštne účely je odporúčané skontrolovať odolnosť voči chemickým látkam vyššie uvedených ochranných rukavíc spoločne s dodávateľom týchto rukavíc. Odporúčaný materiál rukavíc: Butylkaučuk, Prírodný kaučuk, Neoprén, Nitrilbutadiénkaučuk, Polyetylén, Etylvynylalkoholový laminát (EVAL).

Minimálna doba odolnosti materiálu rukavíc: 480 min. (Ochranná trieda 6), 30 min. (Ochranná trieda 2).

Dobu prieniku, stanovenú výrobcom, je potrebné dodržať a po jej uplynutí rukavice vymeniť. Pri poškodení je treba rukavice ihneď vymeniť.

Minimálna hrúbka rukavíc: 0.38 mm.

- Ochrana tela

Pri stálej práci vhodný ochranný pracovný odev z bavlneného materiálu. Pri práci nejedzte, nepite a nefajčite. Zašpinené a postriekané časti odevu vyzlečte. Kontaminovaný odev pred opätovným použitím vyperte. Pred pauzou, obedom, po práci si umyte ruky teplou vodou a mydlom a pokožku ošetríte vhodnými regeneračnými prostriedkami.

Ochrana dýchacích ciest

Pri obvyklom (bežnom) použití odpadá. Pri stálej práci v zle vetraných priestoroch alebo pri prekročení NPEL vhodný filter napr typu A alebo AX podľa STN EN 14387 Ochranné prostriedky dýchacích orgánov. Protiplynové a kombinované filtre. Typ masky, polomasky apod sa stanovuje podľa charakteru vykonávanej práce. (Popr., ak ide napríklad o práce súvisiace s čistením nádrží - tankov, izolačný dýchací prístroj.).

Kontroly environmentálnej expozície

Uskutočnite náležitú kontrolu, aby ste zabránili kontaminácii. Zabráňte prieniku od kanalizácie, povrchových a podzemných vôd.

ODDIEL 9: Fyzikálne a chemické vlastnosti

9.1 Informácie o základných fyzikálnych a chemických vlastnostiach

| | |
|---|---|
| Fyzikálny stav | tekutý |
| Farba | žltá fluorescenčná - priehľadná |
| Zápach | charakteristický |
| Teplota topenia/tuhnutia | -18 °C |
| Teplota varu alebo počiatková teplota varu a rozmedzie teploty varu | 167 - 183 °C |
| Horľavosť | tento materiál je horľavý, ale nie je ľahko zápalný |
| Dolná a horná medza výbušnosti | neurčené |
| Teplota vzplanutia | 122 °C uzatvorený kelímok (Pensky-Martens) |
| Teplota samovznietenia | neurčené |
| Teplota rozkladu | nie je relevantné |
| hodnota pH | 8,3 (20 °C) |
| Kinematická viskozita | neurčené |
| Rozpustnosť (i) | neurčené |

SHERON_Antigel koncentrát

Číslo verzie: GHS 3.0
Nahrádza verziu: 08.02.2021 (GHS 2.0)

Dátum zostavenia: 11.06.2015
Revízia: 23.11.2022

Rozdeľovací koeficient

| | |
|--------------------------------------|-------------------------------------|
| Rozdeľovacia konštanta (hodnota log) | táto informácia nie je k dispozícii |
|--------------------------------------|-------------------------------------|

| | |
|----------|----------|
| Tlak pár | neurčené |
|----------|----------|

Hustota a/alebo relatívna hustota

| | |
|-----------------------|---|
| Hustota | 1,115 kg/l pri 20 °C |
| Relatívna hustota pár | informácia o tejto vlastnosti nie je k dispozícii |

| | |
|-------------------|----------------------------|
| Vlastnosti častíc | nie je relevantné (tekutý) |
|-------------------|----------------------------|

9.2 Iné informácie

| | |
|---|--|
| Informácie týkajúce sa tried fyzikálnej nebezpečnosti | triedy nebezpečnosti podľa GHS (fyzikálne nebezpečenstvá): nie je relevantné |
| Ostatné bezpečnostné charakteristiky | nie sú žiadne ďalšie informácie |

ODDIEL 10: Stabilita a reaktivita**10.1 Reaktivita**

Môže reagovať so silnými kyselinami alebo so silnými oxidačnými činidlami.

10.2 Chemická stabilita

Produkt je stabilný za bežných podmienok prostredia a predpokladaných skladovacích a manipulačných podmienok teploty a tlaku.

10.3 Možnosť nebezpečných reakcií

K nebezpečnej polymerizácii nedochádza.

10.4 Podmienky, ktorým sa treba vyhnúť

Nie sú známe žiadne špecifické podmienky, ktorým je nutné sa vyvarovať.

10.5 Nekompatibilné materiály

Oxidanty, kyseliny.

10.6 Nebezpečné produkty rozkladu

Nebezpečné produkty spaľovania: pozri oddiel 5. Pri zvýšených teplotách aldehydy, organické kyseliny a ketóny.

SHERON_Antigel koncentrát

Číslo verzie: GHS 3.0
Nahrádza verziu: 08.02.2021 (GHS 2.0)

Dátum zostavenia: 11.06.2015
Revízia: 23.11.2022

ODDIEL 11: Toxikologické informácie

11.1 Informácie o triedach nebezpečnosti vymedzených v nariadení (ES) č. 1272/2008

Skúšobné údaje nie sú k dispozícii pre celú zmes.

Proces klasifikácie

Metóda pre klasifikáciu zmesi je založená na zložkách zmesi (súčtový vzorec).

Klasifikácia podľa GHS (1272/2008/ES, CLP)

Akútna toxicita

Škodlivý po požití.

GHS Organizácie spojených národov, príloha 4: Môže byť škodlivý pri kontakte s pokožkou.

- Akútna toxicita zložiek zmesi

| Názov látky | Č. CAS | Cesta expozície | ATE |
|---------------|----------|-----------------|-------------|
| etán-1,2-diol | 107-21-1 | ústne | 1.600 mg/kg |

| Názov látky | Č. CAS | Cesta expozície | Sledovaný parameter | Hodnota | Druhy |
|---------------|----------|-----------------|---------------------|---------------|------------------|
| etán-1,2-diol | 107-21-1 | kožné | LD50 | >3.500 mg/kg | myš |
| etán-1,2-diol | 107-21-1 | ústne | LD50 | 1.600 mg/kg | nie je stanovené |
| Glycerol | 56-81-5 | ústne | LD50 | 12.600 mg/kg | potkan |
| Glycerol | 56-81-5 | ústne | LD50 | 4.090 mg/kg | myš |
| Glycerol | 56-81-5 | ústne | LD50 | 27.000 mg/kg | králik |
| Glycerol | 56-81-5 | kožné | LD50 | >10.000 mg/kg | králik |

etán-1,2-diol: Inhalačne, Aerosól, LC50: > 2,5 mg/l, potkan, 6 hod.

Žieravosť/dráždivosť pre kožu

Nie je klasifikovaná ako žieravá/dráždivá pre kožu.

Vážne poškodenie očí/podráždenie očí

Nie je klasifikovaná ako vážne poškodzujúca oči, alebo dráždivá pre oči.

Môže spôsobiť ľahké podráždenie očí. Poškodenie rohovky je nepravdepodobné. Pary alebo hmla môžu vyvolať podráždenie očí.

Senzibilizácia dýchacích ciest alebo kože

Nie je klasifikovaná ako respiračný, alebo kožný senzibilizátor.

Mutagenita pre zárodočné bunky

Nie je klasifikovaná ako mutagénna pre zárodočné bunky.

Karcinogenita

Nie je klasifikovaná ako karcinogénna.

Reprodukčná toxicita

Nie je klasifikovaná ako toxická pre reprodukciu.

Toxicita pre špecifický cieľový orgán - jednorázová expozícia

Nie je klasifikovaná ako toxická pre špecifický cieľový orgán (jednorázová expozícia).

Toxicita pre špecifický cieľový orgán - opakovaná expozícia

Môže spôsobiť poškodenie orgánov (oblička) pri dlhšej alebo opakovanej expozícii.

SHERON_Antigel koncentrát

Číslo verzie: GHS 3.0
Nahrádza verziu: 08.02.2021 (GHS 2.0)

Dátum zostavenia: 11.06.2015
Revízia: 23.11.2022

| Kategória nebezpečnosti | Cieľový orgán | Cesta expozície |
|-------------------------|---------------|-----------------|
| 2 | oblička | po expozícii |

Aspiračná nebezpečnosť

Nie je klasifikovaná ako predstavujúce aspiračnú nebezpečnosť.

11.2 Informácie o inej nebezpečnosti

Orálna toxicita sa u človeka kvôli etán-1,2-diolu predpokladá stredná, hoci testy na zvieratách preukázali nižší stupeň toxicity. Požitie určitého množstva (približne 65 ml (2 oz.) u dietylénglykolu alebo 100 ml (3 oz.) u etán-1,2-diolu) spôsobilo u ľudí smrť. Známkami a symptómami nadmernej expozície môže byť žalúdočná nevoľnosť a / alebo zvracanie. Príznaky a symptómy nadmernej expozície môžu byť kŕče v bruchu a / alebo hnačka. Nadmerná expozícia môže vyvolať škodlivé účinky na centrálnu nervovú sústavu, kardiopulmonálne účinky (metabolickú acidózu) a zlyhanie ľadvín. Na základe fyzikálnych vlastností nie je pravdepodobné nebezpečenstvo pri vdýchnutí. Nie je pravdepodobné, že by jediná predĺžená expozícia mohla vyvolať vstrebanie látky pokožkou v množstvách, ktoré by mala škodlivý účinok. Opakovaná expozícia pokožky veľkým množstvom môže spôsobiť vstrebanie škodlivého množstva. Masívny kontakt s poškodenou pokožkou alebo s látkou horúcou natoľko, aby spálila pokožku, môže viesť k absorpcii potenciálne smrteľného množstva. Vzhľadom k fyzikálnym vlastnostiam je pri izbovej teplote výskyt pár minimálny. Pri dobrom vetraní sa neočakáva, že by jednorazová expozícia mala nepriaznivé účinky. Ak je materiál zahrievaný alebo pracovisko nedostatočne vetrané, môžu sa nahromadiť výpary alebo hmla a vyvolať podráždenie dýchacích ciest a príznaky ako bolesť hlavy alebo nevoľnosť. Podľa výsledkov štúdií na zvieratách sa požitie veľkých množstiev etán-1,2-diolu javí ako hlavná a pravdepodobne jediná cesta expozície majúca za následok poškodenie novorodenca. Expozícia vdýchnutím alebo stykom s kožou, čo sú primárne cesty pracovnej expozície, mali pri skúškach na zvieratách minimálne účinky na plod. Požitie veľkého množstva etán-1,2-diolu preukázateľne spôsobuje porušenie plodnosti zvierat.

ODDIEL 12: Ekologické informácie

12.1 Toxicita

Nie je klasifikovaná ako nebezpečná pre vodné prostredie.

Vodná toxicita (akútna) zložiek zmesi

| Názov látky | Č. CAS | Sledovaný parameter | Hodnota | Druhy | Doba expozície |
|---------------|----------|---------------------|-------------|---|----------------|
| etán-1,2-diol | 107-21-1 | LC50 | 72.860 mg/l | malá kaprovitá ryba (Pimephales promelas) | 96 h |
| etán-1,2-diol | 107-21-1 | EC50 | >100 mg/l | perloočka veľká | 48 h |

Vodná toxicita (chronická) zložiek zmesi

| Názov látky | Č. CAS | Sledovaný parameter | Hodnota | Druhy | Doba expozície |
|-------------|---------|---------------------|---------|-------------------|----------------|
| Glycerol | 56-81-5 | LC50 | 54 mg/l | ryba | 4 d |
| Glycerol | 56-81-5 | EC50 | 10 g/l | vodné bezstavovce | 24 h |

12.2 Perzistencia a degradovateľnosť

Údaje nie sú k dispozícii.

12.3 Bioakumulačný potenciál

Údaje nie sú k dispozícii.

Bioakumulačný potenciál zložiek v zmesi

| Názov látky | Č. CAS | Log KOW |
|---------------|----------|--------------------------------|
| etán-1,2-diol | 107-21-1 | -1,36 |
| Glycerol | 56-81-5 | -1,75 (hodnota pH: 7,4, 25 °C) |

SHERON_Antigel koncentrát

Číslo verzie: GHS 3.0
Nahrádza verziu: 08.02.2021 (GHS 2.0)

Dátum zostavenia: 11.06.2015
Revízia: 23.11.2022

12.4 Mobilita v pôde

Údaje nie sú k dispozícii.

12.5 Výsledky posúdenia PBT a vPvB

Táto zmes neobsahuje žiadne látky, ktoré boli vyhodnotené ako PBT alebo vPvB.

12.6 Vlastnosti endokrinných disruptorov (rozvracačov)

Žiadne zo zložiek nie sú uvedené.

12.7 Iné nepriaznivé účinky

Údaje nie sú k dispozícii.

ODDIEL 13: Opatrenia pri zneškodňovaní**13.1 Metódy spracovania odpadu**

Zneškodňujte v súlade so zákonom č. 79/2015 Z.z. o odpadoch a o zmene a doplnení niektorých zákonov. Zneškodnite obsah/nádobu v súlade s miestnymi a vnútroštátnymi predpismi. Odpad by sa mal recyklovať alebo likvidovať v schválených spaľovniach alebo zariadeniach na zneškodňovanie odpadu v súlade s platnými predpismi. Nesmie sa likvidovať spolu s domovým odpadom.

Informácie týkajúce sa zneškodňovania do kanalizácie

Nevypúšťajte do kanalizačnej siete. Zabráňte uvoľneniu do životného prostredia. Oboznámte sa so špeciálnymi inštrukciami, kartou bezpečnostných údajov.

Spracovanie odpadu nádob/balení

Obal znečistený výrobkom odovzdajte v zberni nebezpečného odpadu. Zaobchádzajte s kontaminovanými obalmi rovnakým spôsobom ako s látkou samotnou. Uskutočnite náležitú kontrolu, aby ste zabránili kontaminácii.

Kód odpadu (EU):

16 01 14* Nemrznúce kvapaliny obsahujúce nebezpečné látky.

Poznámka

Prosíme, berte do úvahy všetky relevantné vnútroštátne alebo regionálne ustanovenia. Odpad by mal byť triedený podľa kategórií, s ktorými môžu oddelene zaobchádzať samosprávne alebo celoštátne zariadenia na spracovanie odpadu.

ODDIEL 14: Informácie o doprave

- | | |
|---|---|
| 14.1 Číslo OSN alebo identifikačné číslo | nie sú subjektom predpisov o preprave |
| 14.2 Správne expedičné označenie OSN | nie je relevantné |
| 14.3 Trieda, resp. triedy nebezpečnosti pre dopravu | žiadne |
| 14.4 Obalová skupina | nie je priradené |
| 14.5 Nebezpečnosť pre životné prostredie | nie je ohrozujúce pre životné prostredie podľa smernice o nebezpečných tovaroch |
| 14.6 Osobitné bezpečnostné opatrenia pre užívateľa | Nie sú žiadne ďalšie informácie. |
| 14.7 Námorná preprava hromadného nákladu podľa nástrojov IMO | Náklad nie je určený na dopravu ako hromadný náklad. |

Informácie podľa každého zo vzorových predpisov OSN**Preprava nebezpečného tovaru cestnou, železničnou a vnútrozemskou vodnou dopravou (ADR/RID/ADN) - Dodatočné informácie**

Nie sú subjektom ADR, RID a ADN.

Predpis o medzinárodnej námornej preprave nebezpečných vecí (IMDG) - Dodatočné informácie

Nie sú subjektom IMDG.

SHERON_Antigel koncentrát

Číslo verzie: GHS 3.0
Nahrádza verziu: 08.02.2021 (GHS 2.0)

Dátum zostavenia: 11.06.2015
Revízia: 23.11.2022

Medzinárodná organizácia pre civilné letectvo (ICAO-IATA/DGR) - Dodatočné informácie

Nie sú subjektom ICAO-IATA.

ODDIEL 15: Regulačné informácie**15.1 Nariadenia/právne predpisy špecifické pre látku alebo zmes v oblasti bezpečnosti, zdravia a životného prostredia****Relevantné ustanovenia Európskej únie (EÚ)**

Nariadenie Európskeho parlamentu a Rady (ES) č. 1907/2006 (REACH) v platnom znení,
Nariadenie Európskeho parlamentu a Rady (ES) č. 1272/2008 (CLP) v platnom znení,
Zákon č. 67/2010 Z.z. o podmienkach uvedenia chemických látok a chemických zmesí na trh a o zmene a doplnení niektorých zákonov (chemický zákon) v platnom znení,
Zákon č. 355/2006 Z.z. o ochrane zamestnancov pred rizikami súvisiacimi s expozíciou chemickým faktorom pri práci v platnom znení.

Obmedzenia podľa REACH, Príloha XVII

| Nebezpečné látky s obmedzením (REACH, Príloha XVII) | | | |
|---|---|------------|----|
| Názov | Názov podľa zoznamu | Obmedzenie | Č. |
| SHERON_Antigel koncentrát | tento produkt spĺňa kritériá na klasifikáciu podľa nariadenia č. 1272/2008/ES | R3 | 3 |
| nátrium-2-etylhexanoát | látky obsiahnuté v tetovacích atramentoch a trvalom mejkape | R75 | 75 |

Legenda

R3

- Nesmú byť použité:
 - v dekoratívnych výrobkoch určených na vytváranie svetla alebo farebných efektov na základe rozdielnych fáz, napríklad v dekoratívnych lampách a popolníkoch,
 - v trikových a žartovných predmetoch,
 - v hrách pre jedného alebo viacerých účastníkov ani v žiadnom výrobku určenom na tento účel, a to ani v prípade, že sa tento vyznačuje dekoratívnymi prvkami.
- Výrobky, ktoré nie sú v súlade s odsekom 1, sa nesmú uviesť na trh.
- Nesmú sa uviesť na trh v prípade, že obsahujú farbivo, pokiaľ sa to nevyžaduje na daňové účely, ani arómu, ani oboje, ak:
 - môžu byť použité ako náplň do dekoratívnych olejových lúčiek určených pre širokú verejnosť a
 - hrozí nebezpečenstvo ich vdýchnutia a sú označené vetou H304.
- Dekoratívne olejové lampy určené pre širokú verejnosť sa nesmú uviesť na trh v prípade, že nie sú v súlade s európskou normou pre dekoratívne olejové lampy (EN 14059) prijatou Európskym výborom pre normalizáciu (CEN).
- Bez toho, aby bolo dotknuté uplatňovanie iných ustanovení Únie týkajúcich sa klasifikácie, označovania a balenia látok a zmesí, musia dodávatelia pred uvedením daného výrobku na trh zabezpečiť, aby boli splnené tieto požiadavky:
 - na lampových olejoch označených vetou H304 určených širokej verejnosti sa viditeľne, čitateľne a nezmazateľne uvádza: „Lampy plnené touto kvapalinou uchovávajú mimo dosahu detí.“ a od 1. decembra 2010 takto: „Prehltutie i malého množstva lampového oleja – alebo dokonca cmúľanie knôtu lúčiek – môže spôsobiť život ohrozujúce poškodenie pľúc.“;
 - na tekutých podpaľovačoch grilov označených vetou H304 určených širokej verejnosti sa od 1. decembra 2010 viditeľne, čitateľne a nezmazateľne uvádza: „Prehltutie i malého množstva tekutého podpaľovača grilov môže spôsobiť život ohrozujúce poškodenie pľúc.“;
 - lampové oleje a podpaľovače grilov označené vetou H304 určené širokej verejnosti sa od 1. decembra 2010 balia do čiernych nepriehľadných nádob s objemom max. 1 liter.

SHERON_Antigel koncentrát

Číslo verzie: GHS 3.0
Nahrádza verziu: 08.02.2021 (GHS 2.0)

Dátum zostavenia: 11.06.2015
Revízia: 23.11.2022

Legenda

R75

1. Nesmú sa uvádzať na trh v zmesiach na tetovacie účely a zmesi obsahujúce takéto látky sa nesmú používať na tetovacie účely po 4. januári 2022, ak sú dané látky prítomné za týchto okolností:
 - a) v prípade látky klasifikovanej v časti 3 prílohy VI k nariadeniu (ES) č. 1272/2008 ako karcinogénna látka kategórie 1A, 1B alebo 2 alebo ako mutagénna látka pre zárodočné bunky kategórie 1A, 1B alebo 2 je látka prítomná v zmesi v koncentrácii, ktorá sa rovná alebo je vyššia ako 0,00005 % hmotnostných;
 - b) v prípade látky klasifikovanej v časti 3 prílohy VI k nariadeniu (ES) č. 1272/2008 ako látka reprodukčne toxická kategórie 1A, 1B alebo 2 je látka prítomná v zmesi v koncentrácii, ktorá sa rovná alebo je vyššia ako 0,001 % hmotnostných;
 - c) v prípade látky klasifikovanej v časti 3 prílohy VI k nariadeniu (ES) č. 1272/2008 ako kožný senzibilizátor kategórie 1, 1A alebo 1B je látka prítomná v zmesi v koncentrácii, ktorá sa rovná alebo je vyššia ako 0,001 % hmotnostných;
 - d) v prípade látky klasifikovanej v časti 3 prílohy VI k nariadeniu (ES) č. 1272/2008 ako látka žieravá pre kožu kategórie 1, 1A, 1B alebo 1C alebo látka dráždivá pre kožu kategórie 2 alebo ako látka vážne poškodzujúca oči kategórie 1 alebo dráždivá pre oči kategórie 2, je látka prítomná v zmesi v koncentrácii, ktorá sa rovná alebo je vyššia ako:
 - i) 0,1 % hmotnostných, ak sa látka používa výlučne ako regulátor pH;
 - ii) 0,01 % hmotnostných vo všetkých ostatných prípadoch;
 - e) v prípade látky klasifikovanej v prílohe II k nariadeniu (ES) č. 1223/2009 (*1) je látka prítomná v zmesi v koncentrácii, ktorá sa rovná alebo je vyššia ako 0,00005 % hmotnostných;
 - f) v prípade látky, pre ktorú je v stĺpci g (Typ výrobku, časti tela) tabuľky v prílohe IV k nariadeniu (ES) č. 1223/2009 uvedená podmienka jednej alebo viacerých nasledujúcich druhov, je látka prítomná v zmesi v koncentrácii, ktorá sa rovná alebo je vyššia ako 0,00005 % hmotnostných:
 - i) „Zmývateľné kozmetické výrobky“;
 - ii) „Nepoužívať v prípravkoch aplikovaných na sliznice“;
 - iii) „Nepoužívať v kozmetických výrobkoch aplikovaných na oči“;
 - g) v prípade látky, pre ktorú je podmienka špecifikovaná v stĺpci h (Maximálna koncentrácia v použiteľnom prípravku) alebo v stĺpci i (Iné) v tabuľke v prílohe IV k nariadeniu (ES) č. 1223/2009, je látka prítomná v zmesi v koncentrácii alebo iným spôsobom, ktorý nie je v súlade s podmienkou uvedenou v tomto stĺpci;
 - h) v prípade látky uvedenej v dodatku 13 k tejto prílohe je látka prítomná v zmesi v koncentrácii, ktorá sa rovná alebo je vyššia ako koncentračný limit stanovený pre túto látku v uvedenom doplnku.
2. Na účely tejto položky sa zmesou „na účely tetovania“ rozumie injekčné alebo iné zavedenie zmesi do kože, sliznice alebo očnej bulvy, a to akoukoľvek metódou alebo postupom [vrátane postupov bežne označovaných ako permanentný mejkap, kozmetické tetovanie, vláskovanie (microblading) a mikropigmentácia] s cieľom vytvoriť na tele trvalú značku alebo vzor.
3. Ak sa na látku neuvedenú v dodatku 13 vzťahuje viac ako jedno z písmen a) až g) odseku 1, na túto látku sa uplatňuje najprísnejší koncentračný limit stanovený v príslušných písmenách. Ak látka uvedená v dodatku 13 takisto patrí do jedného alebo viacerých písmen a) až g) odseku 1, na túto látku sa uplatňuje koncentračný limit stanovený v odseku 1 písm. h).
4. Odchylna sa odsek 1 neuplatňuje v prípade týchto látok do 4. januára 2023:
 - a) Pigment Blue 15:3 (CI 74160, č. ES 205-685-1, č. CAS 147-14-8);
 - b) Pigment Green 7 (CI 74260, č. ES 215-524-7, č. CAS 1328-53-6).
5. Ak sa časť 3 prílohy VI k nariadeniu (ES) č. 1272/2008 po 4. januári 2021 zmení s cieľom klasifikovať alebo opätovne klasifikovať látku tak, aby sa na danú látku následne vzťahovali písmená a), b), c) alebo d) odseku 1 tejto položky, alebo aby sa na ňu následne vzťahovali iné písmená ako predtým a dátum, odkedy sa začína uplatňovať táto nová alebo revidovaná klasifikácia, je po dátume uvedenom v odseku 1, alebo prípadne v odseku 4 tejto položky, táto zmena sa na účely uplatnenia tejto položky na túto látku považuje za účinnú odo dňa, od ktorého sa začína uplatňovať táto nová alebo revidovaná klasifikácia.
6. Ak sa príloha II alebo príloha IV k nariadeniu (ES) č. 1223/2009 po 4. januári 2021 zmení s cieľom zaradiť určitú látku alebo zmeniť zaradenie látky tak, aby sa na látku následne vzťahovalo písmeno e), f) alebo g) odseku 1 tejto položky, alebo aby sa na ňu následne vzťahovali iné body ako predtým, a táto zmena nadobudne účinnosť po dátume uvedenom v odseku 1 alebo prípadne v odseku 4 tejto položky, táto zmena sa na účely uplatnenia tejto položky na uvedenú látku považuje za zmenu, ktorá nadobúda účinnosť od dátumu, ktorý vychádza 18 mesiacov po nadobudnutí účinnosti aktu, ktorým bola táto zmena vykonaná.
7. Dodávateľia, ktorí uvádzajú zmes na trh na použitie na tetovanie, zabezpečia, aby sa po 4. januári 2022, na zmesi uviedli tieto informácie:
 - a) vyhlásenie „Zmes určená na tetovanie alebo trvalý mejkap“;
 - b) referenčné číslo jedinečne identifikujúce šaržu;
 - c) zoznam názvov zložiek podľa názvoslovia stanoveného v zozname jednotných názvov zložiek podľa článku 33 nariadenia (ES) č. 1223/2009; alebo ak nie je uvedený jednotný názov zložky, IUPAC názov. Ak nie je uvedený jednotný názov zložky alebo IUPAC názov, uvedie sa číslo CAS a číslo ES. Zložky sa uvedú v zostupnom poradí podľa hmotnosti alebo objemu zložiek v čase formulácie. „Zložka“ je akákoľvek látka pridaná v priebehu formulácie a prítomná v zmesi na použitie na účely tetovania. Nečistoty sa za zložky nepovažujú. Ak sa v súlade s nariadením (ES) č. 1272/2008 už vyžaduje, aby bol názov látky použitej ako zložka v zmysle tejto položky uvedený na etikete, nemusí byť uvedená zložka označená v súlade s týmto nariadením;
 - d) dodatočné vyhlásenie „regulátor pH“ pre látky patriace pod odsek 1 písm. d) bod i);
 - e) vyhlásenie „Obsahuje nikel. Môže vyvolať alergickú reakciu.“, pokiaľ zmes obsahuje nikel pod koncentračným limitom stanoveným v dodatku 13;
 - f) vyhlásenie „Obsahuje chróm (VI). Môže vyvolať alergickú reakciu.“, pokiaľ zmes obsahuje chróm (VI) pod koncentračným limitom stanoveným v dodatku 13;
 - g) pokyny na bezpečné použitie, pokiaľ sa už v nariadení (ES) č. 1272/2008 nevyžaduje, aby boli uvedené na etikete.Informácie musia byť jasne viditeľné, ľahko čitateľné a vyznačené nezmazateľne.
Informácie musia byť uvedené v úradnom jazyku alebo jazykoch členských štátov, v ktorých sa zmes uvádza na trh, pokiaľ príslušné členské štáty nestanovia inak.
Ak je to z dôvodu veľkosti balenia nevyhnutné, informácie uvedené v prvom pododseku, s výnimkou písmena a), sa uvedú v návode na použitie.
Pred použitím zmesi na účely tetovania musí osoba používajúca zmes poskytnúť osobe, ktorá sa tejto procedúre podrobuje, informácie vyznačené na obale alebo uvedené v návode na použitie podľa tohto odseku.
8. Zmesi, ktoré neobsahujú vyhlásenie „Zmes určená na tetovanie alebo trvalý mejkap“, sa na účely tetovania nesmú používať.
9. Táto položka sa nevzťahuje na látky, ktoré sú plyny pri teplote 20 °C a tlaku 101,3 kPa, alebo ktoré vytvárajú tlak pary vyšší ako 300 kPa pri teplote 50 °C, s výnimkou formaldehydu (číslo CAS 50-00-0, číslo ES 200-001-8).
10. Táto položka sa nevzťahuje na uvádzanie na trh zmesi na použitie na účely tetovania, ani na používanie zmesi na účely tetovania, pokiaľ sa uvádza na trh výlučne ako zdravotnícka pomôcka alebo príslušenstvo zdravotníckej pomôcky v zmysle nariadenia (EÚ) 2017/745, alebo pokiaľ sa používa výlučne ako zdravotnícka pomôcka alebo príslušenstvo zdravotníckej pomôcky v rovnakom zmysle. Keď uvádzanie na trh alebo používanie nie je možné výlučne ako zdravotnícka pomôcka alebo príslušenstvo zdravotníckej pomôcky, uplatňujú sa požiadavky nariadenia (EÚ) 2017/745 a tohto nariadenia kumulatívne.

SHERON_Antigel koncentrát

Číslo verzie: GHS 3.0
Nahrádza verziu: 08.02.2021 (GHS 2.0)

Dátum zostavenia: 11.06.2015
Revízia: 23.11.2022

Zoznam látok podliehajúcich autorizácii (REACH, Príloha XIV) / SVHC - zoznam kandidátskych látok

žiadne zo zložiek nie sú uvedené

Smernica o obmedzení používania určitých nebezpečných látok v elektrických a elektronických zariadeniach (RoHS)

žiadne zo zložiek nie sú uvedené

Nariadenie o zriadení Európskeho registra uvoľňovania a prenosov znečisťujúcich látok (PRTR)

žiadne zo zložiek nie sú uvedené

Rámcová smernica o vode (RSV)

| Názov látky | Uvedený v |
|------------------------|-----------|
| nátrium-2-etylhexanoát | a) |

Legenda

A) Informačný zoznam hlavných znečisťujúcich látok

Nariadenie o perzistentných organických znečisťujúcich látkach (POP)

Žiadne zo zložiek nie sú uvedené.

Národné predpisy (Slovensko)

| Zoznam znečisťujúcich látok (vodný zákon) | |
|---|-----------|
| Názov látky | Uvedený v |
| nátrium-2-etylhexanoát | Zoznam I |

Legenda

Zoznam I Indikatívny zoznam hlavných znečisťujúcich látok

Národné zoznamy

| Krajina | Zoznam | Stav |
|---------|------------|--------------------------|
| EU | REACH Reg. | všetky zložky sú uvedené |

Legenda

REACH Reg. REACH registrované látky

15.2 Hodnotenie chemickej bezpečnosti

Pre látky s REACH registračným číslom, bolo vykonané hodnotenie chemickej bezpečnosti.
Pozri priložený expozičný scenár: Etán-1,2-diol.

ODDIEL 16: Iné informácie**Údaje o zmenách (revidovaná karta bezpečnostných údajov)**

Uvedenie do súladu s nariadením: Nariadenie (ES) č. 1907/2006 (REACH), upravené 2020/878/EU
- Pridanie UFI.
- Zmena v oddieloch: 1 - 16.

Skratky a akronymy

SHERON_Antigel koncentrát

Číslo verzie: GHS 3.0
Nahrádza verziu: 08.02.2021 (GHS 2.0)

Dátum zostavenia: 11.06.2015
Revízia: 23.11.2022

| Skr. | Popis použitých skratiek |
|--------------|---|
| 2000/39/ES | Smernica Komisie ktorou sa ustanovuje prvý zoznam smerných najvyšších prípustných hodnôt vystavenia pri práci na vykonanie smernice rady 98/24/ES |
| Acute Tox. | Akútna toxicita |
| ADN | Accord européen relatif au transport international des marchandises dangereuses par voies de navigation intérieures (Európska dohoda o medzinárodnej preprave nebezpečného tovaru po vnútrozemských vodných cestách) |
| ADR | Accord relatif au transport international des marchandises dangereuses par route (dohoda o medzinárodnej cestnej preprave nebezpečných vecí) |
| ATE | Acute Toxicity Estimate (Odhad akútnej toxicity) |
| CAS | Chemical Abstracts Service (Databáza chemických látok a ich unikátny kľúč, Registračné číslo CAS) |
| CLP | Nariadenie (ES) č.1272/2008 o klasifikácii, označovaní a balení látok a zmesí |
| č. ES | Zoznam EC (EINECS, ELINCS a NLP-zoznam), je zdrojom pre sedemmiestne číslo ES, ktoré je identifikátorom látok komerčne dostupných v rámci EÚ (Európskej únie) |
| č. index | Indexové číslo je identifikačný kód priradený k látke v časti 3 prílohy VI nariadenia (ES) č 1272/2008 |
| DGR | Dangerous Goods Regulations - pravidlá pre prepravu nebezpečného tovaru (pozri IATA/DGR) |
| DNEL | Derived No-Effect Level (odvodená hladina, pri ktorej nedochádza k žiadnemu účinku) |
| EC50 | Effective Concentration 50 % (účinná koncentrácia 50 %). EC50 zodpovedá koncentrácii testovanej látky spôsobujúcej 50 % zmenu reakcie (napr. na raste) počas špecifikovaného časového intervalu |
| EINECS | European Inventory of Existing Commercial Chemical Substances (Európsky zoznam existujúcich komerčných chemických látok) |
| ELINCS | European List of Notified Chemical Substances (Európsky zoznam nových chemických látok) |
| GHS | "Globally Harmonized System of Classification and Labelling of Chemicals" "Globálny harmonizovaný systém klasifikácie a označovania chemických látok" vypracovala OSN |
| IATA | International Air Transport Association (Medzinárodné združenie leteckých dopravcov) |
| IATA/DGR | Dangerous Goods Regulations (DGR) for the air transport (IATA) (Nariadenia o nebezpečných látkach pre leteckú dopravu) |
| ICAO | International Civil Aviation Organization (Medzinárodná organizácia pre civilné letectvo) |
| IMDG | International Maritime Dangerous Goods Code (predpis o Medzinárodnej námornej preprave nebezpečných vecí) |
| IOELV | Indikatívna limitná hodnota expozície na pracovisku |
| krátkodobý | Najvyššia prípustná hodnota krátkodobého vystavenia |
| LC50 | Lethal Concentration 50 % (smrteľná koncentrácia 50 %): LC50 zodpovedá koncentrácii testovanej látky spôsobujúcej 50 % úmrtnosť počas určeného časového intervalu |
| LD50 | Lethal Dose 50 % (smrteľná dávka 50 %): LD50 zodpovedá dávke testovanej látky spôsobujúcej 50 % úmrtnosť počas určeného časového intervalu |
| log KOW | n-Oktanól/voda |
| MH | Maximálna hodnota |
| M-koeficient | Je násobiaci koeficient. Násobí sa ním koncentrácia látky, ktorá je klasifikovaná ako nebezpečná pre vodné prostredie v kategórii akútnej nebezpečnosti 1 alebo v kategórii chronickej nebezpečnosti 1, a používa sa pri metóde súčtu na odvodenie klasifikácie zmesi, v ktorej sa látka nachádza |
| NLP | No-Longer Polymer (látka už nepovažovaná za polymér) |
| NPEL | Najvyššie prípustné expozičné limity |
| NV SR Z.z. | Zbierka zákonov: Nariadenie vlády o ochrane zamestnancov pred rizikami súvisiacimi s expozíciou chemickým faktorom pri práci |

SHERON_Antigel koncentrát

Číslo verzie: GHS 3.0
Nahrádza verziu: 08.02.2021 (GHS 2.0)

Dátum zostavenia: 11.06.2015
Revízia: 23.11.2022

| Skr. | Popis použitých skratiek |
|-----------|--|
| PBT | Persistent, Bioaccumulative and Toxic (perzistentné, bioakumulatívne a toxické) |
| PNEC | Predicted No-Effect Concentration (predpokladaná koncentrácia, pri ktorej nedochádza k žiadnym účinkom) |
| ppm | Parts per million (počet častíc na milión) |
| priemerný | Časovo vážený priemer |
| REACH | Registration, Evaluation, Authorisation and Restriction of Chemicals (Registrácia, hodnotenie, autorizácia a obmedzovanie chemických látok) |
| Repr. | Reprodukčná toxicita |
| RID | Règlement concernant le transport International ferroviaire des marchandises Dangereuses (Poriadok pre Medzinárodnú železničnú prepravu nebezpečných vecí) |
| STOT RE | Toxicita pre špecifický cieľový orgán - opakovaná expozícia |
| SVHC | Substance of Very High Concern (látka vzbudzujúca veľmi veľké obavy) |
| vPvB | Very Persistent and very Bioaccumulative (veľmi perzistentné a veľmi bioakumulatívne) |

Hlavné odkazy na literatúru a zdroje údajov

Nariadenie (ES) č.1272/2008 o klasifikácii, označovaní a balení látok a zmesí.
Nariadenie (ES) č. 1907/2006 (REACH), upravené 2020/878/EU.

Preprava nebezpečného tovaru cestnou, železničnou a vnútrozemskou vodnou dopravou (ADR/RID/ADN). Predpis o medzinárodnej námornej preprave nebezpečných vecí (IMDG). Dangerous Goods Regulations (DGR) for the air transport (IATA) (Nariadenia o nebezpečných látkach pre leteckú dopravu).

Proces klasifikácie

Fyzikálne a chemické vlastnosti: Klasifikácia je založená na údajoch o testovanej zmesi.
Nebezpečenstvo pre zdravie, Nebezpečnosť pre životné prostredie: Metóda pre klasifikáciu zmesi je založená na zložkách zmesi (súčtový vzorec).

Zoznam relevantných viet (kódy a celý text ako je uvedené v oddieloch 2 a 3)

| Kód | Text |
|-------|---|
| H302 | Škodlivý po požití. |
| H361d | Podозrenie z poškodzovania nenarodeného dieťaťa. |
| H373 | Môže spôsobiť poškodenie orgánov (oblička) pri dlhšej alebo opakovanej expozícii. |

Pokyny pre školenia

Odporúčania na odbornú prípravu: Pracovníci musia byť poučení o rizikách pri manipulácii a o požiadavkách na ochranu zdravia a životného prostredia.

Vyhlasenie

Tieto informácie sú založené na súčasnom stave našich poznatkov. Táto KBÚ bola zostavená a je určená výhradne pre tento produkt.

| Príloha k rozšírenej karte bezpečnostných údajov (e-KBÚ) | |
|--|--|
| Definícia výrobku: | Látka, s jednou hlavnou zložkou |
| Názov výrobku: | etán-1,2-diol |
| 1. Názov | |
| Krátky názov expozičného scenára | Expozičný scenár 21. Použitie v odmrzovacích a nemrznúcich aplikáciách (spotrebiteľské použitie) |
| Kategória uvoľnenia do životného prostredia: | ERC8d Rozsiahle používanie nereaktívnej pomôcky pri spracovaní (žiadne začlenenie do výrobku alebo na výrobok, vonkajšie) |
| Sektor koncového použitia: | SU21 Spotrebiteľské použitie |
| Kategória chemického produktu: | PC4: Nemrznúce a odmrzovacie produkty, čistič skiel (sklo, zrkadlá) |
| 2. Prevádzkové podmienky a opatrenia na riadenie rizík | |
| 2.1.1 Prispievajúci scenár spotrebiteľa koncové použitie (PC4) | |
| Charakteristika produktu | |
| Fyzikálny stav: | kvapalina |
| Koncentrácia látky vo výrobku: | > = 0% - <= 100% |
| Prevádzkové podmienky | |
| Dĺžka a frekvencia expozície: | Doba striekania: 0,7 min Dĺžka expozície: 240 min |
| Ostatné prevádzkové podmienky, ktoré ovplyvňujú expozíciu spotrebiteľa | pre vnútorné použitie Veľkosť miestnosti: 58 m ³ Intenzita výmeny vzduchu za hodinu: 0,5 Očakávaná aktivita pri teplote okolia. Zahŕňa použitie v domácnosti s typickým vetraním. |
| Ľudské faktory, ktoré nie sú ovplyvnené riadením rizík | Kontaktná plocha pokožky (obe ruky a predlaktia): 1900 cm ² |
| Opatrenia na riadenie rizík | |
| Podmienky a opatrenia, týkajúce sa informácií a poradenstva o správaní sa pe spotrebiteľov | aplikácia od exponovanej osoby |
| Odhad expozície a odkaz na zdroj | |
| Metóda hodnotenia: | ConsExpo v4.1 |
| | <i>Spotrebiteľ - inhalačný, dlhodobý systémový</i> |
| Odhad expozície: | 0,0006 mg/m ³ |
| Pomer charakterizácie rizika (RCR): | 0,0001 |
| Metóda hodnotenia: | ConsExpo v4.1 |
| | <i>Spotrebiteľ - dermálny, dlhodobý systémový</i> |
| Odhad expozície: | 0,5 mg / kg TH / deň |
| Pomer charakterizácie rizika (RCR): | 0,009 |
| | <i>Spotrebiteľ - dermálny, dlhodobý systémový</i> |
| Odhad expozície: | 0,005 mg / kg TH/deň |
| 2. Prevádzkové podmienky a opatrenia na riadenie rizík | |

2.1.2 Prispievajúci scenár spotrebiteľa koncové použitie (PC4)

| | |
|--|--|
| Fyzikálny stav: | kvapalina |
| Koncentrácia látky vo výrobku: | > = 0% - <= 100% |
| Prevádzkové podmienky | |
| Používané množstvá | 0,29 g |
| Ostatné prevádzkové podmienky, ktoré ovplyvňujú expozíciu spotrebiteľa | pre vnútorné použitie Veľkosť miestnosti: 58 m ³ Intenzita výmeny vzduchu za hodinu: 0,5 Očakávaná aktivita pri teplote okolia. Zahrňa použitie v domácnosti s typickým vetraním. |
| Ľudské faktory, ktoré nie sú ovplyvnené riadením rizík | kontaktná plocha pokožky (jedna dlaň): 215 cm ² |
| Opatrenia na riadenie rizík | |
| Podmienky a opatrenia, týkajúce sa informácií a poradenstva o správaní sa pe spotrebiteľov | aplikácia od exponovanej osoby |
| Odhad expozície a odkaz na zdroj | |
| Metóda hodnotenia: | ConsExpo v4.1 |
| | <i>Spotrebiteľ - dermálny, dlhodobý systémový</i> |
| Odhad expozície: | 4,46 mg / kg TH / deň |
| Pomer charakterizácie rizika (RCR): | 0,08 |

2. Prevádzkové podmienky a opatrenia na riadenie rizík

2.1.3 Prispievajúci scenár spotrebiteľa koncové použitie (PC4)

| | |
|--|--|
| Fyzikálny stav: | kvapalina |
| Koncentrácia látky vo výrobku: | > = 0% - <= 30% |
| Prevádzkové podmienky | |
| Dĺžka a frekvencia expozície: | Dĺžka expozície: <15 min |
| Ostatné prevádzkové podmienky, ktoré ovplyvňujú expozíciu spotrebiteľa | pre vnútorné použitie Očakávaná aktivita pri teplote okolia. Zahrňa použitie v domácnosti s typickým vetraním. |
| Ľudské faktory, ktoré nie sú ovplyvnené riadením rizík | kontaktná plocha pokožky (obe ruky): 960 cm ² |
| Opatrenia na riadenie rizík | |
| Podmienky a opatrenia, týkajúce sa informácií a poradenstva o správaní sa pe spotrebiteľov | aplikácia od exponovanej osoby |
| Odhad expozície a odkaz na zdroj | |
| Metóda hodnotenia: | ECETOC TRA v2.0 |
| | <i>Spotrebiteľ - inhalačný, dlhodobý systémový</i> |
| Odhad expozície: | 1,93 mg/m ³ |
| Pomer charakterizácie rizika (RCR): | 0,28 |
| Metóda hodnotenia: | ECETOC TRA v2.0 |
| | <i>Spotrebiteľ - dermálny, dlhodobý systémový</i> |
| Odhad expozície: | 4,11 mg / kg TH / deň |
| Pomer charakterizácie rizika (RCR): | 0,08 |

| | |
|--|---|
| 3. Odhad expozície a odkaz na zdroj | |
| 3.1 Zdravie | |
| | ConsExpo 4.1 |
| 3.2 Životné prostredie | |
| | Vzhľadom na nezistené nebezpečenstvo pre životné prostredie, nebolo vykonané hodnotenie expozície a charakterizácia rizika. |
| 4. Usmernenie pre následných používateľov na vyhodnotenie toho, či pracuje v rámci hraníc stanovených expozičným scenárom | |
| 3.1 Zdravie | |
| | Ak sa prijímú iné opatrenia na riadenie rizík / prevádzkové podmienky, používatelia by mali zabezpečiť, aby sa riziká riadili minimálne na rovnakej úrovni ako je uvedené v tomto expozičnom scenári. |
| 3.2 Životné prostredie | |
| | nie je aplikovateľné |