

BEZPEČNOSTNÍ LIST podle nařízení (EU) 2020/878

Verze 1 CZ

Datum vydání: 18/03/25

Datum revize: -

Strana 1 z 8

ODDÍL 1. Identifikace látky/směsi a společnosti/podniku

1.1 Identifikátor výrobku

Obchodní název a/nebo jiné názvy a kódy výrobků společnosti, podle kterých lze směs identifikovat

FytoSave®

Kódové označení: Fyto11

1.2 Příslušná určená použití látky nebo směsi a nedoporučená použití

1.2.1 Příslušná určená použití

K použití jako prostředek na podporu obrany rostlin proti houbovým chorobám.

1.2.2 Nedoporučená použití

Nepoužívejte k žádnému jinému účelu.

1.3 Podrobné údaje o dodavateli bezpečnostního listu

FytoFend S.A.

Rue Georges Legrand, 6

5032 Isnes

Belgie

Telefon: + 32 (0) 81.728.840

E-mailová adresa: info@FytoFend.com

Web: www.FytoFend.com

1.4 Telefonní číslo pro naléhavé situace

Národní telefonní čísla pro případ nouze

Toxikologické informační středisko (TIS): 224 91 92 93 nebo 224 915 402.

Dostupnost 24h

Časové pásmo CET

Jazyk(y) Česky

ODDÍL 2. Identifikace nebezpečnosti

2.1 Klasifikace látky nebo směsi

Klasifikace podle nařízení (ES) č. 1272/2008

Tento výrobek není klasifikován jako nebezpečný podle nařízení (ES) č. 1272/2008.

2.2 Prvky označení

Označování podle nařízení (ES) č. 1272/2008

Piktogramy nebezpečnosti

Žádné

Signální slovo

Žádné

Prohlášení o nebezpečnosti

Žádné

Preventivní prohlášení

Obecné -

Prevence P280: Používejte ochranné rukavice/ochranný oděv.

Reakce -

Úložiště -

Likvidace P501: Odstraňte obsah/obal odevzdáním oprávněné osobě.

Doplňující informace o nebezpečnosti:

BEZPEČNOSTNÍ LIST podle nařízení (EU) 2020/878

Verze 1 CZ

Datum vydání: 18/03/25

Datum revize: -

Strana 2 z 8

EUH401: Dodržujte pokyny pro používání, abyste se vyvarovali rizik pro lidské zdraví a životní prostředí.

Spo 5: Před opětovným vstupem ošetřené skleníky důkladně vyvětrejte.

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

OP II. Stupně: Přípravek není vyloučen z použití v ochranném pásmu II. stupně zdrojů podzemní a povrchové vody

2.3 Další nebezpečnost

Není známo. Tato látka/směs neobsahuje žádné složky, které by byly považovány za perzistentní, bioakumulativní a toxické (PBT) nebo vysoce perzistentní a vysoce bioakumulativní (vPvB) v množství 0,1 % nebo vyšším.

ODDÍL 3. Složení/informace o složkách**3.2 Směsi****Popis směsi:**

Směs COS-OGA a formulačních přísad. Účinná látka je uvedena jako látka s nízkým rizikem podle nařízení (ES) č. 1107/2009 a není klasifikována jako nebezpečná podle nařízení (ES) č. 1272/2008.

Chemický název	CAS-No.	EC-No.	Index č.	Koncentrace (W/W)	CLP (nařízení 1272/2008) Klasifikace
COS-OGA	-	-	-	1.02 %	Není klasifikováno
Další složky				na 100 %.	Není klasifikováno

Další informace

Žádné

ODDÍL 4. Pokyny pro první pomoc**4.1 Popis první pomoci****Všeobecné pokyny:**

Je-li nutná lékařská pomoc, mějte po ruce obal nebo štítek výrobku.

Při požití:

PŘI POŽITÍ: Vypláchněte ústa. Volejte TOXIKOLOGICKÉ INFORMAČNÍ STŘEDISKO/lékaře

Při vdechnutí:

PŘI VDECHNUTÍ: Přeneste osobu na čerstvý vzduch a ponechte ji v poloze usnadňující dýchání. Necítíte-li se dobře, volejte TOXIKOLOGICKÉ INFORMAČNÍ STŘEDISKO / lékaře

Při styku s kůží:

PŘI STYKU S KŮŽÍ: Kontaminovaný oděv svlékněte. Omyjte velkým množstvím vody. Při podráždění kůže: Vyhledejte lékařskou pomoc/ošetření. Kontaminovaný oděv před opětovným použitím vyperte.

Při zasažení očí:

PŘI ZASAŽENÍ OČÍ: Několik minut opatrně oplachujte vodou. Vyjměte kontaktní čočky, jsou-li nasazeny a pokud je lze vyjmout snadno. Pokračujte ve vyplachování. Přetrvává-li podráždění očí: Vyhledejte lékařskou pomoc/ošetření.

Sebeochrana první pomoci

Pro pracovníky poskytující první pomoc se nedoporučují žádné zvláštní osobní ochranné prostředky.

4.2 Nejdůležitější akutní a opožděné symptomy a účinky

Příznaky uvedené v tomto oddíle se týkají scénáře náhodné expozice.

Při vdechnutí:

Možné mírné podráždění nosu a výtok. Neočekávají se žádné opožděné účinky.

Při styku s kůží:

Možné mírné přechodné zarudnutí. Neočekávají se žádné opožděné účinky.

V případě očního kontaktu:

BEZPEČNOSTNÍ LIST podle nařízení (EU) 2020/878

Verze 1 CZ

Datum vydání: 18/03/25

Datum revize: -

Strana 3 z 8

Možné mírné podráždění a zarudnutí. Neočekávají se žádné opožděné účinky.

Při požití:

Možné mírné gastrointestinální účinky. Neočekávají se žádné opožděné účinky.

4.3 Pokyn týkající se okamžité lékařské pomoci a zvláštního ošetření

Nejsou dispozici žádné údaje

ODDÍL 5. Opatření pro hašení požáru

5.1 Hasiva

Vhodná hasicí média:

Vodní sprej, CO₂, pěna nebo víceúčelové suché práškové hasicí přístroje.

Nevhodná hasicí média:

Pevný vodní paprsek.

5.2 Zvláštní nebezpečnost vyplývající z látky nebo směsi

Neočekává se žádné zvláštní nebezpečí z produktů hoření.

5.3 Pokyny pro hasiče

Doporučuje se používat autonomní dýchací přístroj (SCBA), aby se zabránilo vdechování prachu a zplodin hoření.

S požárem bojujte v počátečních fázích, pouze pokud je to bezpečné. Nádoby udržujte chladné pomocí vodního spreje.

ODDÍL 6. Opatření v případě náhodného úniku

6.1 Opatření na ochranu osob, ochranné prostředky a nouzové postupy

S tímto výrobkem je třeba zacházet v souladu s hygienickými a bezpečnostními pravidly pro manipulaci s chemickými látkami, které nejsou nebezpečné. Používejte osobní ochranné pomůcky. Vyvarujte se vdechování par, mlhy nebo plynu.

6.2 Opatření na ochranu životního prostředí

Zabraňte vniknutí do kanalizace, vody nebo půdy. K zachycení rozlitých látek použijte neutrální absorpční materiál a co nejvíce je zametejte. Zbytky spláchněte vodou.

6.3 Metody a materiál pro omezení úniku a pro čištění

Pro zadržení

Zabraňte vniknutí do kanalizace, vody nebo půdy. K zachycení rozlitých látek použijte neutrální absorpční materiál a co nejvíce je zametejte. Zbytky spláchněte vodou.

K úklidu

Po odstranění kontaminovaného absorbentu použijte vlhký hadr k čištění podlah a jiných předmětů. Nevkládejte zpět do původního obalu. Kontaminovaný absorbent a použité čisticí prostředky umístěte do uzavíratelných a označených nádob. Nakládejte s nimi jako s odpadem.

6.4 Odkaz na jiné oddíly

Osobní ochranné prostředky viz oddíl 8 a pokyny k likvidaci viz oddíl 13.

ODDÍL 7. Zacházení a skladování

7.1 Opatření pro bezpečné zacházení

S tímto výrobkem je třeba zacházet v souladu s hygienickými a bezpečnostními pravidly pro manipulaci s chemickými látkami, které nejsou nebezpečné. Při manipulaci s výrobkem nejezte, nepijte a nekuřte. Po manipulaci si umyjte ruce vodou. Nejsou vyžadovány žádné zvláštní ochranné prostředky, protože směs má velmi nízkou akutní toxicitu.

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

Směs je za běžných okolních podmínek stabilní. Výrobek uchovávejte v původním obalu. Uchovávejte na tmavém a mírném místě (ne při teplotě nižší než 5 °C). Nádoba musí být označena a uchovávána uzavřená. Skladujte mimo dosah dětí, domácích zvířat, potravin, nápojů a krmiv pro zvířata.

BEZPEČNOSTNÍ LIST podle nařízení (EU) 2020/878

Verze 1 CZ

Datum vydání: 18/03/25

Datum revize: -

Strana 4 z 8

7.3 Specifické konečné použití

Výrobek používejte podle pokynů na etiketě, každé jiné použití je nebezpečné.

ODDÍL 8. Omezování expozice/osobní ochranné prostředky

8.1 Kontrolní parametry

Komponenty s kontrolními parametry pracoviště

Směs neobsahuje žádné látky s limitními hodnotami expozice na pracovišti.

8.2 Omezování expozice

8.2.1 Vhodné technické kontroly

Nejsou zapotřebí žádné zvláštní technické kontroly. Zacházejte s ním v souladu se správnou praxí průmyslové hygieny a bezpečnosti práce. Před přestávkami a na konci pracovního dne si umyjte ruce.

8.2.2 Osobní ochranné prostředky

Ochrana očí a obličeje

Vyhnete se kontaktu s očima. Není nutná žádná zvláštní ochrana

Ochrana pokožky:

Ochrana rukou: Používejte vhodné ochranné rukavice proti chemikáliím EN 374 část 2 (jednorázové pro jednorázové použití) nebo část 3 (pro opakované použití).

Ochrana těla: Vyhnete se kontaktu s kůží. Pokud existuje významná možnost kontaktu, noste vhodnou kombinézu.

Ochrana dýchacích cest:

Vyhnete se vdechování přípravku nebo jeho spreje. Nevyžaduje se žádná specifická ochrana dýchacích cest.

8.2.3 Kontrola expozice v prostředí

Dodržujte všechny národní a místní právní předpisy na ochranu životního prostředí. Viz oddíl 15. Neznečišťujte vodu výrobkem ani jeho obalem. Nečistěte aplikační zařízení v blízkosti povrchových vod. Zabraňte kontaminaci prostřednictvím kanalizace ze zemědělských dvorů a silnic. Viz oddíly 12 a 13.

ODDÍL 9. Fyzikální a chemické vlastnosti

9.1 Informace o základních fyzikálních a chemických vlastnostech

Pokud není uvedeno jinak, všechny údaje uvedené v tomto oddíle pocházejí ze studií o směsi.

- | | |
|---|--|
| a) Fyzický stav: | Homogenní kapalina s želatinovým aspektem (po protřepání - před protřepáním 2 oddělené kapalně fáze) |
| b) Barva: | Béžová |
| c) Zápach: | Mírný zápach |
| d) Bod tání/tuhnutí: | Neurčeno |
| e) Bod varu nebo počáteční bod varu a rozmezí bodu varu: | Neurčeno |
| f) Hořlavost: | Není relevantní pro formulaci SL |
| g) Dolní a horní mezní hodnota výbušnosti: | Není relevantní pro formulaci SL - není výbušná. |
| h) Bod vzplanutí: | Není relevantní pro formulaci SL |
| i) Teplota samovznícení: | Není relevantní pro formulaci SL |
| j) Teplota rozkladu: | 296,3 °C (účinná látka COS-OGA) |
| k) pH: | 5,00 - 6,00 (1% ředění při 16 °C) |
| l) Kinematická viskozita: | 85 mPa.s až 12 mPa.s (@20 °C, smyková rychlost 10,6 až 665 s ⁻¹ , dynamická)
88 mPa.s až 10 mPa.s (@40 °C, smyková rychlost 10,6 až 665 s ⁻¹ , dynamická) |
| m) Rozpustnost: | Zcela rozpustný ve vodě |
| n) Rozdělovací koeficient n-oktanol/voda: | Neurčeno |

BEZPEČNOSTNÍ LIST podle nařízení (EU) 2020/878

Verze 1 CZ

Datum vydání: 18/03/25

Datum revize: -

Strana 5 z 8

o) Tlak páry:	Neurčeno
p) Hustota a/nebo relativní hustota:	1.15 - 1.25 (20°C)
q) Relativní hustota páry:	Neurčeno
r) Charakteristiky částic:	Není relevantní pro formulaci SL

9.2 Další informace

Žádné

ODDÍL 10. Stálost a reaktivita

10.1 Reaktivita

Při skladování v původním obalu za běžných podmínek skladování a používání nereaktivní.

10.2 Chemická stabilita

Může dojít k mírné separaci fází. Před použitím protřepejte. Stabilní při skladování v původním obalu za běžných podmínek skladování a použití.

10.3 Možnost nebezpečných reakcí

Neočekávají se žádné nebezpečné reakce, pokud se skladuje v původním obalu za běžných podmínek skladování a používání.

10.4 Podmínky, kterým je třeba zabránit

Žádné specifické podmínky, kterým je třeba se vyhnout. Stabilní za běžných podmínek skladování a používání.

10.5 Neslučitelné materiály

Vyhnete se kontaktu se silnými oxidačními činidly, kyselinami nebo zásadami.

10.6 Nebezpečné produkty rozkladu

Neočekávají se žádné nebezpečné produkty rozkladu

ODDÍL 11. Toxikologické informace

11.1 Informace o třídách nebezpečnosti vymezených v nařízení (ES) č. 1272/2008

11.1.2 Směsi

Pokud není uvedeno jinak, všechny údaje obsažené v této části jsou odvozeny z údajů o směsi. Účinná látka je uvedena jako látka s nízkým rizikem podle nařízení (ES) č. 1107/2009. Neočekává se žádné nebezpečí pro zdraví.

a) Akutní toxicita:	
LD₅₀ orálně, potkan:	> 2000 mg/kg tělesné hmotnosti. Kritéria klasifikace nejsou splněna.
LD₅₀ dermální, králík:	Na základě údajů o účinné látce a složkách nejsou splněna klasifikační kritéria.
LC₅₀ při vdechování, potkan:	Na základě údajů o účinné látce a složkách nejsou splněna klasifikační kritéria.
b) Žíravost/dráždivost pro kůži:	Na základě údajů o účinné látce a složkách nejsou splněna klasifikační kritéria. Není dráždivý.
c) Vážné poškození/podráždění očí:	Na základě údajů o účinné látce a složkách nejsou splněna klasifikační kritéria. Není dráždivý.
d) senzibilizace dýchacích cest/senzibilizace kůže:	Na základě údajů o účinné látce a složkách nejsou splněna klasifikační kritéria. Není senzibilizující
e) mutagenita v zárodečných buňkách:	Na základě údajů o účinné látce a složkách nejsou splněna klasifikační kritéria.
f) Karcinogenita:	Na základě údajů o účinné látce a složkách nejsou splněna klasifikační kritéria.
g) Toxicita pro reprodukci:	Na základě údajů o účinné látce a složkách nejsou splněna klasifikační kritéria.

BEZPEČNOSTNÍ LIST podle nařízení (EU) 2020/878

Verze 1 CZ

Datum vydání: 18/03/25

Datum revize: -

Strana 6 z 8

- h) STOT - jednorázová expozice:** Na základě údajů o účinné látce a složkách nejsou splněna klasifikační kritéria.
- i) STOT - opakovaná expozice:** Na základě údajů o účinné látce a složkách nejsou splněna klasifikační kritéria.
- j) nebezpečnost při vdechnutí:** Na základě údajů o účinné látce a složkách nejsou splněna klasifikační kritéria.

Pravděpodobné způsoby expozice a související dlouhodobé a krátkodobé příznaky a účinky na zdraví:

Inhalace: Riziko expozice vdechnutím je nízké.

Krátkodobé příznaky a účinky:

Možné mírné podráždění nosu a výtok.

Dlouhodobé příznaky a účinky:

Žádné důkazy o dlouhodobých účincích po dlouhodobé nebo opakované expozici.

Oční kontakt: Riziko expozice při kontaktu s očima je nízké.

Krátkodobé příznaky a účinky:

Možné mírné přechodné zarudnutí.

Dlouhodobé příznaky a účinky:

Žádné důkazy o dlouhodobých účincích po dlouhodobé nebo opakované expozici.

Styk s kůží: Existuje riziko expozice při styku s kůží.

Krátkodobé příznaky a účinky:

Možné mírné přechodné zarudnutí.

Dlouhodobé příznaky a účinky:

Žádné důkazy o dlouhodobých účincích po dlouhodobé nebo opakované expozici.

Požítí: Riziko náhodné expozice při požití je velmi nízké.

Krátkodobé příznaky a účinky:

Možné mírné gastrointestinální účinky.

Dlouhodobé příznaky a účinky:

Žádné důkazy o dlouhodobých účincích po dlouhodobé nebo opakované expozici.

11.2 Informace o další nebezpečnosti

Žádné

ODDÍL 12. Ekologické informace

Pokud není uvedeno jinak, všechny údaje obsažené v této části jsou odvozeny z údajů o směsi. Účinná látka je uvedena jako látka s nízkým rizikem podle nařízení (ES) č. 1107/2009. Neočekává se žádné nebezpečí pro životní prostředí.

12.1 Toxicita

EC₅₀ ryby, *Danio rerio* (96h):

228 mg/l (účinná látka COS-OGA)

EC₅₀ vodní bezobratlí, *Daphnia magna* (48 h):

> 100 mg/l

ErC₅₀ řasy, *Pseudokirchneriella subcapitata* (72h):

> 100 mg/l

EC₅₀ žížaly, *Eisenia fetida* (4w) :

> 1000 mg testované látky/kg suché půdy

LD₅₀ včely medonosné orálně, *Apis mellifera* (48h)

> 10 µg COS-OGA/včela

LD₅₀ včely medonosné kontaktní, *Apis mellifera* (48h)

> 12,5 µg COS-OGA/včela

12.2 Perzistence a rozložitelnost:

Neočekává se, že by byl trvalý

12.3 Bioakumulační potenciál:

Neočekává se bioakumulační potenciál

12.4 Mobilita v půdě:

Neurčeno

12.5 Výsledky posouzení PBT a vPvB:

Nesplňuje kritéria pro klasifikaci jako PBT nebo vPvB.

12.6 Vlastnosti vyvolávající narušení činnosti endokrinního systému:

Není známo.

12.7 Jiné nepříznivé účinky:

Není známo.

BEZPEČNOSTNÍ LIST podle nařízení (EU) 2020/878

Verze 1 CZ

Datum vydání: 18/03/25

Datum revize: -

Strana 7 z 8

ODDÍL 13. Pokyny pro odstraňování

13.1 Metody nakládání s odpady

Likvidace odpadního přípravku, kontaminovaných obalových materiálů a přebytečného zředěného postřiku by měla být v souladu s příslušnými vnitrostátními právními předpisy.

Při manipulaci a zvládání náhodného úniku postupujte podle informací uvedených v oddílech 6 a 7.

ODDÍL 14. Informace pro přepravu

Směs není klasifikována jako nebezpečná pro přepravu.

14.1 UN číslo nebo ID číslo

-

14.2 Oficiální (OSN) pojmenování pro přepravu

-

14.3 Třída/třídy nebezpečnosti pro přepravu

-

14.4 Obalová skupina

-

14.5 Nebezpečnost pro životní prostředí

-

14.6 Zvláštní bezpečnostní opatření pro uživatele

-

14.7 Námořní hromadná přeprava podle nástrojů IMO

-

ODDÍL 15. Informace o předpisech

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

Nařízení EU

NAŘÍZENÍ EVROPSKÉHO PARLAMENTU A RADY (ES) č. 1107/2009 ze dne 21. října 2009 o uvádění přípravků na ochranu rostlin na trh a o zrušení směrnic Rady 79/117/EHS a 91/414/EHS.

NAŘÍZENÍ EVROPSKÉHO PARLAMENTU A RADY (ES) č. 1272/2008 ze dne 16. prosince 2008 o klasifikaci, označování a balení látek a směsí, o změně a zrušení směrnic 67/548/EHS a 1999/45/ES a o změně nařízení (ES) č. 1907/2006.

NAŘÍZENÍ EVROPSKÉHO PARLAMENTU A RADY (ES) č. 1907/2006 ze dne 18. prosince 2006 o registraci, hodnocení, povolování a omezování chemických látek, o zřízení Evropské agentury pro chemické látky, o změně směrnice 1999/45/ES a o zrušení nařízení Rady (EHS) č. 793/93, nařízení Komise (ES) č. 1488/94, směrnice Rady 76/769/EHS a směrnic Komise 91/155/EHS, 93/67/EHS, 93/105/ES a 2000/21/ES, včetně jejich změn.

NAŘÍZENÍ KOMISE (EU) 2020/878 ze dne 18. června 2020, kterým se mění příloha II nařízení Evropského parlamentu a Rady (ES) č. 1907/2006 o registraci, hodnocení, povolování a omezování chemických látek (REACH)

Vnitrostátní předpisy/legislativa:

Viz platné vnitrostátní právní předpisy o klasifikaci, balení a označování.

15.2 Posouzení chemické bezpečnosti

Posouzení chemické bezpečnosti podle nařízení (ES) č. 1907/2006 není vyžadováno a nebylo provedeno.

ODDÍL 16. Další informace

a) Historie změn:

Systém číslování tohoto bezpečnostního listu je přírůstkový, aby bylo možné snadno identifikovat nové verze a/nebo revize. Přírůstek po jednotkách označuje novou verzi, která vyžaduje poskytnutí aktualizací podle čl. 31 odst. 9 nařízení REACH, zatímco přírůstek po desetinných místech označuje drobné změny (překlepy, drobná vylepšení, formátování...). Revize označené desetinnou čárkou nemají žádný vliv na opatření k řízení rizik ani na informace o nebezpečích. Změny odstavců jsou označeny symbolem "||" na okraji.

Rozdíly mezi touto a předchozí verzí: Jedná se o první verzi tohoto dokumentu v tomto formátu (nařízení (EU) 2020/878).

BEZPEČNOSTNÍ LIST podle nařízení (EU) 2020/878

Verze 1 CZ

Datum vydání: 18/03/25

Datum revize: -

Strana 8 z 8

b) Použité zkratky a akronymy:

STOT: toxicita pro specifické cílové orgány

c) Klíčové odkazy na literaturu a zdroje dat:

FytoFend S.A.

Datové listy dodavatelů

Pokyny ECHA k sestavování bezpečnostních listů

Pokyny agentury ECHA k uplatňování kritérií CLP

d) Postup použitý pro klasifikaci směsi podle článku 9 nařízení (ES) č. 1272/2008 [CLP].

Klasifikace podle nařízení (ES) č. 1272/2008	Postup klasifikace
Tento výrobek nebyl klasifikován jako nebezpečný podle nařízení (ES) č. 1272/2008.	Na základě výsledků studie a metody výpočtu z informací o složkách

e) Příslušné věty o nebezpečnosti a pokyny pro bezpečné zacházení, které nejsou uvedeny v plném znění v oddílech 2 až 15:

Žádné

f) Poradenství v oblasti školení:

Doporučuje se obecné školení o hygieně práce a bezpečnosti práce

g) Další informace:

Informace vycházejí z našich současných znalostí. Nepředstavují však záruku na konkrétní vlastnosti výrobku a nezakládají právně platný smluvní vztah. Tento bezpečnostní list (SDS) je doplňkem technické brožury výrobku na , ale nenahrazuje ji. Uvedené informace a údaje jsou založeny na našich znalostech o výrobku k datu výše uvedených údajů.

S výjimkou výše uvedených případů neposkytuje společnost FytoFend S.A. žádné záruky, ať už výslovné, předpokládané nebo zákonné, týkající se výrobku, který je předmětem tohoto dokumentu. Aniž by byla omezena obecnost výše uvedeného, společnost FytoFend S.A. neposkytuje žádnou záruku prodejnosti výrobku ani vhodnosti výrobku pro jakýkoli konkrétní účel. Kupující přebírá veškerá rizika a odpovědnost vyplývající z používání nebo prodeje výrobku, ať už samostatně nebo v kombinaci s jiným zbožím. Informace uvedené v tomto dokumentu jsou poskytovány bezplatně a jsou založeny na technických údajích, které společnost FytoFend S.A. považuje za spolehlivé. Jsou určeny pro použití osobami s technickými znalostmi a na jejich vlastní uvážení a riziko. Vzhledem k tomu, že podmínky použití jsou mimo kontrolu společnosti FytoFend S.A., neposkytuje společnost FytoFend S.A. žádné záruky, výslovné ani předpokládané, a nenesе žádnou odpovědnost v souvislosti s použitím těchto informací.

Nic z toho, co je zde uvedeno, nelze považovat za licenci k činnosti podle jakýchkoli patentů nebo za doporučení k jejich porušování.

Tento bezpečnostní list vypracovala společnost FytoFend S.A. (info@FytoFend.com) v souladu s nařízením (ES) č. 1907/2006 ve znění nařízení (EU) 2020/878.