



MINISTERSTVO HOSPODÁRSTVA SLOVENSKEJ REPUBLIKY

Mlynské nivy 44/a, 827 15 Bratislava 212

Bratislava, 18. februára 2019
Naša značka: 12906/2019-3052-11824
Ref. číslo: bio/520/O/19/RK

ROZHODNUTIE

Ministerstvo hospodárstva Slovenskej republiky ako príslušný orgán podľa ustanovenia § 5 zákona č. 71/1967Zb. o správnom konaní (správny poriadok) v znení neskorších predpisov (ďalej len „správny poriadok“) a ustanovení § 3 písm. a) a § 4 zákona č. 319/2013 Z. z. o pôsobnosti orgánov štátnej správy pre sprístupňovanie biocídnych výrobkov na trh a ich používanie a o zmene a doplnení niektorých zákonov (biocídny zákon) v znení neskoršej novely (ďalej len „biocídny zákon“) vo veci žiadosti žiadateľa **Bochemie a.s., Lidická 326, 735 81 Bohumín, Česká republika** identifikačné číslo **BC-GM003453-48** o vzájomné uznanie vnútroštátnej autorizácie pre skupinu biocídnych výrobkov, podanej podľa článku 34 nariadenia Európskeho parlamentu a Rady (EÚ) č. 528/2012 o sprístupňovaní biocídnych výrobkov na trhu a ich používaní (ďalej len „nariadenie o biocídnych výrobkoch“) zo dňa **29.1.2014** rozhodlo tak, že

a u t o r i z u j e s k u p i n u b i o c í d n y c h v ý r o b k o v n a z á k l a d e p a r a l e l n é h o v z á j o m n é h o u z n a n i a

Názov skupiny biocídnych výrobkov:

BOCHEMIT FORTE PROFI family

Číslo autorizácie skupiny biocídnych výrobkov:

SK19-MRP-002-00-000

Platnosť autorizácie do:

9. júna 2022

za podmienok uvedených v zhrnutí charakteristík skupiny biocídnych výrobkov v Prílohe 1 tohto rozhodnutia a v rozsahu autorizácie skupiny biocídnych výrobkov č. CZ-0003961-0000 platnej do 9.6.2022, udelennej príslušným orgánom referenčného členského štátu Česká republika dňa 9.6.2017 a opravenej dňa 14.7.2017.

O dôvod nenie:

Žiadateľ Bochemie a.s., Lidická 326, 735 81 Bohumín, Česká republika doručením žiadosti identifikačné číslo BC-GM003453-48 zo dňa 29.1.2014 požiadal Ministerstvo hospodárstva Slovenskej republiky (ďalej len „MH SR“) o vzájomné uznanie vnútroštátnej autorizácie skupiny biocídnych výrobkov č. CZ-0003961-0000 udelenej rozhodnutím o autorizácii č. MZDR 46510/2014-15/SOZ zo dňa 9.6.2017 a opravenej rozhodnutím č. MZDR 46510/2014-17/SOZ zo dňa 14.7.2017, ktoré vydal príslušný orgán referenčného členského štátu Česká republika (ďalej len „refMS“).

Skupina biocídnych výrobkov Bochemit Forte Profi family obsahuje účinnú látku tebukonazol, ktorá spĺňa kritériá pre nahradenie podľa článku 10 nariadenia o biocídnych výrobkoch. Tebukonazol sa považuje za látku veľmi perzistentnú (vP) a toxicckú (T), ale nie bioakumulatívnu (B) a preto spĺňa dve z kritérií PBT látok. Z toho dôvodu, v súlade s článkom 23 ods. 1 nariadenia o biocídnych výrobkoch refMS vykonal porovnávacie posúdenie biocídnych výrobkov postupom odsúhlaseným členskými štátmi na stretnutí zástupcov príslušných orgánov členských štátov pre implementáciu nariadenia o biocídnych výrobkoch (dokument CA-May-15-Doc-4.3.a-Final – TNG na porovnávacie posúdenie biocídnych výrobkov).

refMS použil na vypracovanie porovnávacieho posúdenia zoznam autorizovaných biocídnych výrobkov pre typ biocídneho výrobku 8 (ďalej len PT 8) v Českej republike dostupný ku dňu 20.7.2017 v registri biocídnych výrobkov (ďalej len „R4BP3“). V súlade s TNG, skupina biocídnych výrobkov Bochemit Forte Profi family bola porovnaná s približne 1100 alternatívnymi biocídnymi výrobkami alebo skupinami biocídnych výrobkov PT 8 autorizovanými v Českej republike na základe 5 fungicídnych účinných látok – propikonazol, tebukonazol, dichlofluanid, IPBC, uhličitan med'natý. V súlade s TGN (ods. 57) majú byť dostupné aspoň tri rozličné a nezávislé kombinácie „účinná látka/ spôsobu účinku, aby bolo možné skonštatovať, že chemická rôznorodosť je dostatočná.

Berúc do úvahy možný vznik rezistencie na drevokazné huby a drevokazný hmyz, refMS dospel k záveru, že bez biocídnych výrobkov obsahujúcich tebukonazol by nebola zabezpečená dostatočná chemická rôznorodosť. Preto refMS ukončil porovnávacie posúdenie na tomto stupni.

Preskúmaním žiadosti MH SR zistilo, že žiadosť o vzájomné uznanie vnútrostátej autorizácie biocídneho výrobku spĺňa požiadavky ustanovené nariadením o biocídnych výrobkoch.

V súlade s bodom (5) dokumentu CA-March14-Doc.5.4-Final, MH SR ako príslušný orgán dotknutého členského štátu (ďalej len „CMS“) vykonalo porovnávanie posúdenie pre územie Slovenskej republiky. Podľa dostupných informácií v R4BP3 v zozname autorizovaných výrobkov v Slovenskej republike je ku dňu 20.7.2017 autorizovaných približne 50 biocídnych výrobkov alebo skupín biocídnych výrobkov PT 8.

Ku dňu 20.7.2017 je na cieľové organizmy drevokazné huby a drevokazný hmyz pre profesionálnych užívateľov a pre relevantnú aplikačnú metódu autorizovaných v Slovenskej republike približne 50 výrobkov pre PT 8 s obsahom účinných látok kyselina boritá, IPBC, propikonazol, tebukonazol, fenpropimorph a fenoxykarb pre PT 8. V súlade s TGN (ods. 57) majú byť dostupné aspoň tri rozličné a nezávislé kombinácie „účinná látka/ spôsobu účinku, aby bolo možné skonštatovať, že chemická rôznorodosť je dostatočná.

MH SR ako CMS neidentifikovalo existujúcu nechemickú metódu kontroly alebo prevencie relevantnú pre územie Slovenskej republiky.

Berúc do úvahy možný vznik rezistencie na drevokazné huby a drevokazný hmyz MH SR ako CMS dospelo v zhode s názorom refMS k záveru, že bez biocídnych výrobkov obsahujúcich tebukonazol by chemická rôznorodosť vo vzťahu k účinnosti na drevokazné huby a drevokazný hmyz nebola dostatočná. Preto MH SR ako CMS ukončilo porovnávacie posúdenie na tomto stupni.

Vykonaním hodnotenia skupiny biocídnych výrobkov, vrátane porovnávacieho posúdenia, dospelo MH SR k záveru, že skupina biocídnych výrobkov definovaná v predloženom zhrnutí charakteristik biocídneho výrobku spĺňa podmienky pre vzájomné uznanie vnútrostátej autorizácie biocídneho výrobku.

Po nadobudnutí právoplatnosti tohto rozhodnutia sa biocídne výrobky zo skupiny biocídnych výrobkov uvedené v prílohe 1 k tomuto rozhodnutiu môžu sprístupňovať na trhu v Slovenskej republike.

Informácie o autorizačiach biocídnych výrobkov je možné nájsť prostredníctvom web stránky Európskej chemickej agentúry <https://echa.europa.eu/sk/information-on-chemicals/biocidal-products>.

V súlade s čl. 17 ods. 6 nariadenia o biocídnych výrobkoch držiteľ autorizácie informuje MH SR o každom výrobku z danej skupiny biocídnych výrobkov najmenej 30 dní predtým, ako ho uvedie na trh, s výnimkou tých prípadov, keď sa konkrétny výrobok výslovne uvádza v autorizácii alebo keď sa variácia v zložení týka len pigmentov, aromatických látok a farbív v rámci povolených variácií. V oznamení sa uvedie presné zloženie, obchodný názov a prípona čísla autorizácie. Oznámenia sa v zmysle čl. 71 nariadenia o biocídnych výrobkoch predkladajú prostredníctvom R4BP. MH SR pridelí danému biocídnomu výrobku zo skupiny biocídnych výrobkov číslo autorizácie.

Držiteľ autorizácie zabezpečí, aby sa biocídne výrobky zo skupiny biocídnych výrobkov sprístupňovali na trhu v Slovenskej republike v súlade so schváleným zhrnutím charakteristík skupiny biocídnych výrobkov uvedeným v prílohe 1 k tomuto rozhodnutiu a v súlade s ustanoveniami nariadenia o biocídnych výrobkoch.

Držiteľ autorizácie je zodpovedný za klasifikáciu, balenie a označovanie biocídnych výrobkov v súlade s čl. 69 a je zodpovedný za kartu bezpečnostných údajov v súlade s článkom 70 nariadenia o biocídnych výrobkoch.

Podľa § 14 ods. 1 písm. b) biocídneho zákona MH SR vyberá ročné platby za biocídne výrobky sprístupnené na trhu Slovenskej republiky. Podľa § 14 ods. 9 biocídneho zákona sú ročné platby splatné každoročne do 30. júna kalendárneho roka po vydaní príslušného rozhodnutia o sprístupnení biocídneho výrobku na trh. V prípade nezaplatenia ročnej platby MH SR vydá rozhodnutie o ukončení sprístupňovania biocídneho výrobku na trhu v Slovenskej republike. Ročné platby sú splatné bez výzvy. Nariadenie vlády Slovenskej republiky č. 340/2013 Z. z. ustanovuje predmet, náležitosti a sadzbu úhrad a ročných platieb za sprístupňovanie biocídnych výrobkov na trh a ich používanie.

V súlade s ustanoveniami článku 40 nariadenia o biocídnych výrobkoch a delegovaným nariadením Komisie (EÚ) č. 492/2014 zo 7. marca 2014, ktorým sa dopĺňa nariadenie Európskeho parlamentu a Rady (EÚ) č. 528/2012, pokial' ide o pravidlá obnovovania autorizácií biocídnych výrobkov, ktoré podliehajú vzájomnému uznananiu, je možná obnova autorizácie skupiny biocídnych výrobkov.

P o u č e n i e :

Podľa článku 71 ods. 6 nariadenia o biocídnych výrobkoch sa doručenie tohto rozhodnutia prostredníctvom registra pre biocídne výrobky (R4BP) považuje za oznamenie rozhodnutia.

Podľa § 61 ods. 1 zákona č. 71/1967 Zb. o správnom konaní (správny poriadok) v znení neskorších predpisov proti tomuto rozhodnutiu možno v lehote 15 dní odo dňa oznamenia tohto rozhodnutia podať rozklad na Ministerstvo hospodárstva Slovenskej republiky, Mlynské Nivy 44/a, 827 15 Bratislava 212. Včas podaný rozklad má odkladný účinok.

Toto rozhodnutie je preskúmateľné súdom za podmienok stanovených v § 177 a nasl. zákona č. 162/2015 Z. z. Správny súdny poriadok.



RNDr. Ján Čepček, PhD.
riaditeľ

Centrum pre chemické látky a prípravky



Doručiť: Bochemie a.s., Lidická 326, 735 81 Bohumín, Česká republika

Príloha 1

Bratislava, 18. februára 2019
Naša značka: 12906/2019-3052-11824
Ref. číslo: bio/520/O/19/RK

ZHRNUTIE CHARAKTERISTÍK SKUPINY BIOCÍDNYCH VÝROBKOV

ČASŤ I – Prvá úroveň informácií

1. Administratívne informácie

Názov skupiny biocídnych výrobkov	BOCHEMIT FORTE PROFI family	
1.1. Typ výrobku	Výrobky typu 08 - Prostriedky na konzerváciu dreva	
1.2. Držiteľ autorizácie	Názov	Bochemie a.s.
	Adresa	Lidická 326, 735 81 Bohumín, Česká republika
Číslo autorizácie		SK19-MRP-002-00-000
R4BP žiadosť o autorizáciu č.		BC-GM003453-48
Dátum rozhodnutia o autorizácii		18. januára 2019
Dátum skončenia platnosti autorizácie		9. júna 2022

1.3. Výrobca biocídnych výrobkov

Názov výrobcu	Bochemie a.s.
Adresa výrobcu	Lidická 326 735 81 Bohumín Česká republika
Miesto výrobných priestorov	Lidická 326 735 81 Bohumín Česká republika

1.4. Výrobcovia účinných látok

Názov látky	Hydroxid med'natý
Názov výrobcu	Spiess-Urania Chemicals GmbH
Adresa výrobcu	Frankenstraße 18b 20097 Hamburg Nemecko
Miesto výrobných priestorov	Hovestr. 50 20539 Hamburg Nemecko
Názov látky	Propikonazol
Názov výrobcu	Lanxess Deutschland GmbH
Adresa výrobcu	Kennedyplatz 1 50569 Köln Nemecko
Miesto výrobných priestorov	Schwarzwalddalle 215 CH 4002 Basel Švajčiarsko

Názov látky	Tebukonazol
Názov výrobcu	Lanxess Deutschland GmbH
Adresa výrobcu	Kennedyplatz 1 50569 Köln Nemecko
Miesto výrobných priestorov	Hawthorn Road, P.O. box 4913 MO 64120-0013 Kansas City USA

2. Zloženie a úprava skupiny výrobkov

2.1. Kvalitatívne a kvantitatívne informácie o zložení skupiny

BAS	EC	CAS	Bežný názov	Názov IUPAC	Funkcia	Obsah (%)	
						Min	Max
6	235-113-6	12069-69-1	Hydroxid med'natý	Copper(II) carbonate-copper(II) hydroxide (1:1)	účinná látka	20	20
48	262-104-4	60207-90-1	Pripokonazol	1-[[2-(2,4-dichlorophenyl)-4-propyl-1,3-dioxolan-2-yl]methyl]-1H-1,2,4-triazole	účinná látka	0,3	0,3
51	403-640-2	107534-96-3	Tebukonazol	1-(4-chlorophenyl)-4,4-dimethyl-3-(1,2,4-triazol-1-ylmethyl)pentan-3-ol	účinná látka	0,3	0,3
-	205-483-3	141-43-5	2-aminoethanol	2-aminoethanol	rozpúšťadlo	35	35

2.2. Typ úpravy

Úprava	SL – Rozpustný koncentrát
--------	---------------------------

ČASŤ II – Druhá úroveň informácií – meta SPC

Identifikátor meta SPC: meta SPC

1. Administratívne informácie o meta SPC

1.1. Typ výrobku	Výrobky typu 08 - Prostriedky na konzerváciu dreva
------------------	--

2. Zloženie v rámci meta SPC

2.1. Kvalitatívne a kvantitatívne informácie o zložení v rámci meta SPC

BAS	EC	CAS	Bežný názov	Názov IUPAC	Funkcia	Obsah (%)	
						Min	Max
6	235-113-6	12069-69-1	Hydroxid med'natý	Copper(II) carbonate-copper(II) hydroxide (1:1)	účinná látka	20	20
48	262-104-4	60207-90-1	Pripokonazol	1-[[2-(2,4-dichlorophenyl)-4-propyl-1,3-dioxolan-2-yl]methyl]-1H-1,2,4-triazole	účinná látka	0,3	0,3
51	403-640-2	107534-96-3	Tebukonazol	1-(4-chlorophenyl)-4,4-dimethyl-3-(1,2,4-triazol-1-ylmethyl)pentan-3-ol	účinná látka	0,3	0,3
-	205-483-3	141-43-5	2-aminoethanol	2-aminoethanol	rozpúšťadlo	35	35

2.2. Typ úpravy

Úprava	SL - Rozpustný koncentrát
--------	---------------------------

3. Výstražné a bezpečnostné upozornenia

<i>Výstražné upozornenia</i>	H314 Spôsobuje vážne poleptanie kože a poškodenie očí.
	H332 Škodlivý pri vdýchnutí.
	H335 Môže spôsobiť podráždenie dýchacích ciest.
	H410 Veľmi toxický pre vodné organizmy, s dlhodobými účinkami.
<i>Bezpečnostné upozornenia</i>	EUH208 Obsahuje propikonazol. Môže vyvoláť alergickú reakciu.
	P260 Nevdychujte hmlu/pary.
	P273 Zabráňte uvoľneniu do životného prostredia.
	P280 Noste ochranné rukavice/ochranný odev/ochranu očí/ochranu tváre.
	P301+P330+P331 PO POŽITÍ: vypláchnite ústa. Nevyvolávajte zvracanie.
	P303+P361+P353 PRI KONTAKTE S POKOŽKOU (alebo vlasmi): Odstráňte/vyzlečte všetky kontaminované časti odevu. Pokožku ihned opláchnite vodou/ sprchou.
	P305+P351+P338 PO ZASIAHNUTÍ OČÍ: Niekoľko minút ich opatrne vyplachujte vodou. Ak používate kontaktné šošovky a ak je to možné, odstráňte ich. Pokračujte vo vyplachovaní.
	P310 Okamžite volajte NÁRODNÉ TOXIKOLOGICKÉ INFORMAČNÉ CENTRUM alebo lekára.

4. Autorizované použitie podľa meta SPC

4.1. Preventívna ochrana dreva

<i>Typ výrobku</i>	Výrobky typu 08 - Prostriedky na konzerváciu dreva
<i>Presný opis autorizovaného použitia</i>	Výrobok je určený pre priemyselné vákuovo-tlakové ošetroenie dreva pre triedy použitia 1, 2, 3 a 4a.
<i>Oblasti použitia</i>	Vnútorné Vonkajšie triedy použitia 1, 2, 3 a 4a (ako sú definované v EN 335-1)
<i>Kategória používateľov</i>	Priemyselné
<i>Cieľové organizmy (vrátane vývojového štadia)</i>	Drevokazné huby (<i>Fungi</i>) Drevokazný hmyz (<i>Coleoptera</i>) - larvy
<i>Spôsob aplikácie</i>	uzavretý systém: vákuová impregnácia
<i>Opis spôsobu aplikácie</i>	Vytvorenie podtlaku vo vákuovej nádobe je plne automatizovaný proces, pri ktorom sa neočakáva žiadna expozícia. Drevo je vložené do impregnačného autoklávu. Podtlakom je vytvorené vákuum - vzduchové bubliny sa odstránia z buniek dreva. Vákuum sa udržiava po stanovenú dobu. Potom je nádoba naplnená pracovným roztokom BOCHEMIT FORTE PROFI. Po naplnení sa v autokláve vytvorí stanovený tlak, konzervačný roztok je transportovaný do štruktúry dreva. Tlak sa udržiava po stanovenú dobu. Potom sa autokláv vyprázdní a je

	vytvorený konečný podtlak - zostávajúci roztok sa odsaje. Podtlak je opäť udržiavaný po stanovenú dobu. Po tejto dobe je ošetrené drevo vyňaté z autoklávu a nechá sa zaschnúť (v dreve sú stanovené obsahy účinných látok).
Dávkovanie	Trieda použitia 1: 5,4 kg/m ³ Trieda použitia 2 a 3: 7,4 kg/m ³ Trieda použitia 4a: 14 kg/m ³
Riedenie	1 – 4 %
Časový rozvrh	jedenkrát
Veľkosti balenia a obalový materiál	IBC (kontajner), plast HDPE, 1200 kg IBC (kontajner), plast HDPE, 600 kg Sud, plast HDPE, 60 kg IPC: centrálny skrutkovací uzáver, odvzdušnený PE uzáverom Sud: uzáver K63 s odtokovým ventilom

4.1.1. Pokyny na používanie špecifické pre dané použitie

Pozri časť 5.1.

4.1.2. Opatrenia na zmiernenie rizika špecifické pre dané použitie

Pozri časť 5.2.

4.1.3. Kde je to špecifické pre použitie, údaje o pravdepodobných priamych alebo nepriamych nepriaznivých účinkoch, návod na poskytnutie prvej pomoci a núdzové opatrenia na ochranu životného prostredia

Pozri časť 5.3.

4.1.4. Kde je to špecifické pre použitie, návod na bezpečné zneškodnenie výrobku a jeho obalu

Pozri časť 5.4.

4.1.5. Kde je to špecifické pre použitie, podmienky skladovania a trvanlivosť výrobku za bežných skladovacích podmienok

Pozri časť 5.5.

5. Všeobecné upozornenia o použití v meta SPC

5.1. Pokyny na používanie

Výrobok sa pred použitím riedi, roztok (1% – 4%) sa pripraví podľa triedy použitia a vlastností dreva.

Povrch dreva, ktoré má byť ošetrené, musí byť zbavený kôry, lyka a všetkých ochranných náterov. Drevo nesmie vykazovať žiadne známky napadnutia drevokazným hmyzom alebo napadnutia hubami - časti dreva, ktoré sú napadnuté drevokazným hmyzom alebo hubami, sa musia odstrániť až po neporušený povrch alebo nahradíť novými. Optimálna vlhkosť dreva pre impregnáciu sa pohybuje medzi 25-35%. Drevené prvky pre triedu použitia 4a musia byť pred impregnáciou povrchovo upravené. Po ošetrení musí byť drevo sušené po dostatočne dlhú dobu. Keď ošetrené drevo vyschne, môže sa aplikovať ďalšia vrstva náteru.

5.2. Opatrenia na zmiernenie rizika

Používať vhodné ochranné pracovné pomôcky: ochranné rukavice, ochranný odev, ochranu očí a pri manipulácii s koncentrovaným výrobkom aj tvárový štít.

Zabezpečiť dostatočné vetranie pracoviska.

Nevdychovať aerosól.

Pri manipulácii s výrobkom nejest', nepít' a nefajčiť.

Po manipulácii je potrebné dôkladne si umyť ruky.

Pred použitím je potrebné vyprať znečistený odev.

Výrobok sa nanáša v uzavretom priestore alebo na nepriepustnom pevnom podloží s ochrannou vaňou.

Čerstvo ošetrené drevo musí byť po ošetrení skladované pod zastrešeným úkrytom alebo na nepriepustnom pevnom podloží, aby sa predišlo priamym stratám do pôdy, kanalizácie a vody.
Prípadné úniky výrobku sa musia zbierať pre opäťovné využitie alebo zneškodnenie.
Impregnované drevo by sa nemalo používať v blízkosti vody ani vo vode.
Nepoužívať na drevo, ktoré je v priamom kontakte s potravinami, krmivami a pitnou vodou.

5.3. Údaje o pravdepodobných priamych alebo nepriamych nepriaznivých účinkoch, návod na poskytnutie prvej pomoci a núdzové opatrenia na ochranu životného prostredia

PRI VDÝCHNUTÍ: odstrániť zdroj expozície, zaistiť postihnutému prísun čistého vzduchu, zabrániť fyzickej námahe (vrátane chôdze). Farebný variant výrobku: ak sa objavia symptómy respiračnej alergie, vyhľadajte lekársku pomoc.

PRI STYKU S POKOŽKOU:

Koncentrovaný výrobok - odstrániť zasiahnutý odev, zasiahnutú pokožku umyte vodou. Ak sa objavia popáleniny (podľa rozsahu a závažnosti zasiahnutia), je potrebné previazať sterilným obväzom a privolať lekársku pomoc.

Riedený výrobok – umyte zasiahnutú pokožku veľkým množstvom vody.

PRI ZASIAHNUTÍ OČÍ: vyplachujte otvorené oči tečúcou vodou počas niekoľkých minút tak, aby sa voda dostala aj pod viečka. Ak je to možné, odstráňte kontaktné šošovky. Pokračujte vo vyplachovaní. Privolajte lekársku pomoc.

PRI POŽITÍ: vypláchnuť ústa pitnou vodou. NEVYVOLÁVAJTE zvracanie. Privolajte lekársku pomoc a ukážte etiketu výrobku.

OPATRENIA NA OCHRANU ŽIVOTNÉHO PROSTREDIA v prípade nehody: Úniky výrobku je treba absorbovať pomocou vhodného absorpčného materiálu, uložiť do označeného uzatvárateľného kontajnera na likvidáciu nebezpečného odpadu. Používať vhodné osobné ochranné pomôcky. Je potrebné zabrániť neúmyselnému úniku do kanalizácie, povrchových vôd alebo do pôdy. Pôda kontaminovaná koncentrovaným výrobkom by mala byť zlikvidovaná ako nebezpečný odpad. V prípade náhodného úniku veľkého množstva koncentrovaného výrobku do povrchovej a podzemnej vody alebo kanalizácie, je nutné informovať o tom príslušné úrady v súlade s miestnymi prepismi.

5.4. Návod na bezpečné zneškodnenie výrobku a jeho obalu

Výrobok, prázdne obaly a použité absorbenty sa musia zlikvidovať ako nebezpečný odpad. Pri manipulácii s odpadom je nutné použiť predpísané ochranné prostriedky a zabrániť úniku do životného a pracovného prostredia. Odpad je nutné dať na odstránenie špecializovanej firme, ktorá má oprávnenie na túto činnosť. Kontaminovaný obal likvidovať ako nebezpečný odpad.

5.5. Podmienky skladovania a trvanlivosť výrobku za bežných skladovacích podmienok

Doba použiteľnosti: 2 roky

Skladovať na dobre vetranom mieste. Uchovávať obal tesne uzatvorený.

Skladovať pri teplote od -15 °C do +30 °C.

Chrániť pred priamym slnečným žiareniom.

Uchovávať oddelené od potravín, nápojov, pitnej vody a krmív.

Zabrániť neoprávnenému prístupu.

Poskytnúť prostriedky pre sanáciu plochy (absorbenty) a zásobu vody pre poskytnutie prvej pomoci v prípade kontaminácie kože/očí.

6. Ďalšie informácie

-

7. Tretia úroveň informácií - konkrétnie výrobky podľa meta SPC

7.1. Bochemit Forte Profi

7.1.1. Obchodné názvy výrobku

Obchodný názov	Bochemit Forte Profi
Číslo autorizácie	SK19-MRP-002-01-001
Poznámka	Cílso autorizácie v referenčnom členskom štáte CZ-0003961-0001

7.1.2. Kvalitatívne a kvantitatívne informácie o zložení výrobku

BAS	Bežný názov	Názov IUPAC	Funkcia	CAS	EC	Obsah (%)
6	Hydroxid meďnatý	Copper(II) carbonate-copper(II) hydroxide (1:1)	účinná látka	12069-69-1	235-113-6	20
48	Pripokonazol	1-[[2-(2,4-dichlorophenyl)-4-propyl-1,3-dioxolan-2-yl]methyl]-1H-1,2,4-triazole	účinná látka	60207-90-1	262-104-4	0,3
51	Tebukonazol	1-(4-chlorophenyl)-4,4-dimethyl-3-(1,2,4-triazol-1-ylmethyl)pentan-3-ol	účinná látka	107534-96-3	403-640-2	0,3
-	2-aminoethanol	2-aminoethanol	rozpúšťadlo	141-43-5	205-483-3	35

7.2. Bochemit Forte Profi hnedý

7.2.1. Obchodné názvy výrobku

Obchodný názov	Bochemit Forte Profi hnedý
Číslo autorizácie	SK19-MRP-002-01-002
Poznámka	Číslo autorizácie v referenčnom členskom štáte CZ-0003961-0002

7.2.2. Kvalitatívne a kvantitatívne informácie o zložení výrobku

BAS	Bežný názov	Názov IUPAC	Funkcia	CAS	EC	Obsah (%)
6	Hydroxid meďnatý	Copper(II) carbonate-copper(II) hydroxide (1:1)	účinná látka	12069-69-1	235-113-6	20
48	Pripokonazol	1-[[2-(2,4-dichlorophenyl)-4-propyl-1,3-dioxolan-2-yl]methyl]-1H-1,2,4-triazole	účinná látka	60207-90-1	262-104-4	0,3
51	Tebukonazol	1-(4-chlorophenyl)-4,4-dimethyl-3-(1,2,4-triazol-1-ylmethyl)pentan-3-ol	účinná látka	107534-96-3	403-640-2	0,3
-	2-aminoethanol	2-aminoethanol	rozpúšťadlo	141-43-5	205-483-3	35

- koniec dokumentu-