

Karta charakterystyki

Zgodnie z Rozporządzenie (WE) nr 1907/2006, Artykuł 31

Data druku: 13.03.2025

Numer wersji 118.12 (zastępuje wersję 118.11)

Aktualizacja: 13.03.2025

SEKCJA 1: Identyfikacja substancji/mieszaniny i identyfikacja przedsiębiorstwa

1.1 Identyfikator produktu

Data utworzenia: 25.10.2016**Nazwa handlowa:** Lerasept® Forte**Numer artykułu:** 1000391621001**UFI:** HE30-M12G-F007-AXCS

1.2 Istotne zidentyfikowane zastosowania substancji lub mieszaniny oraz zastosowania odradzane Ograniczenia użytkowania:

Ograniczenia stosowania zgodnie z ROZPORZĄDZENIEM (WE) nr 1907/2006 ZAŁĄCZNIK XVII mają zastosowanie do tego produktu (patrz sekcja 15).

Zastosowanie substancji / preparatu Środek dezynfekcyjny

1.3 Dane dotyczące dostawcy karty charakterystyki

Producent/Dostawca:

STOCKMEIER Chemie GmbH & Co.KG, Am Stadtholz 37, DE - 33609 Bielefeld

Tel.: +49 521 / 30 37-0, ehs-bielefeld@stockmeier.de

STOCKMEIER Fluids GmbH & Co. KG, Sanssouci 12, DE – 58802 Balve

Tel.: +49 2375 917 310, fluids@stockmeier.com

BASSERMANN Minerals GmbH & Co. KG, Rudolf-Diesel-Straße 42, DE – 68169 Mannheim

Tel.: +49 621 15 01 0, verkauf@bassermann.de

STOCKMEIER CHEMIA Sp. z o. o., ul. Obornicka 277, PL - 60-691 Poznań

Tel.: +48 61 666 10 66, zamowienia@stockmeier.pl

STOCKMEIER QUIMICA, S.L.U., Avda. del Baix Llobregat, 3- 5, ES – 08970 Sant Joan Despí (Barcelona)

Tel.: +34 93 506 91 83, tecnico-calidad@stockmeier.es

STOCKMEIER NETHERLANDS B.V., Ridderpoort 5, NL - 2984 BG Ridderkerk

Tel.: +31 180 41 5988, info@stockmeier.nl

STOCKMEIER Chemie Austria, Ricoweg 32b, AT - 2351 Wiener Neudorf

Tel.: +43 2236 623-40, office@stockmeier.at

KEMTAN AG, Seewenweg 6, CH – 4153 Reinach

Tel.: +41 61 711 20 20, info@kemt看.ch

STOCKMEIER CHEMICALS BELUX SA/NV, Rue de la Station 17, BE – 1300 Limal

Tel.: +32 10 421-320, info@stockmeierchemicalsbelux.com

HDS – Chemie Handels GES.M.B.H., Bauernmarkt 24, AT - 1010 Wien

Tel.: +43 15 32 0 999, office@hds-chemie.at

www.stockmeier.com

Komórka udzielająca informacji:

Wydział Ochrony Środowiska

Mail: ehs-bielefeld@stockmeier.de

1.4 Numer telefonu alarmowego: 998 lub 112, informacja Toksykologiczna w Łodzi 042 657-99-00

Karta charakterystyki

Zgodnie z Rozporządzenie (WE) nr 1907/2006, Artykuł 31

Data druku: 13.03.2025

Numer wersji 118.12 (zastępuje wersję 118.11)

Aktualizacja: 13.03.2025

Nazwa handlowa: Lerasept® Forte

(ciąg dalszy od strony 1)

* SEKCJA 2: Identyfikacja zagrożeń

2.1 Klasyfikacja substancji lub mieszaniny

Klasyfikacja zgodnie z rozporządzeniem (WE) nr 1272/2008

Org. Perox. F	H242 Ogrzanie może spowodować pożar.
Met. Corr. 1	H290 Może powodować korozję metali.
Acute Tox. 4	H302 Działa szkodliwie po połknięciu.
Acute Tox. 4	H312 Działa szkodliwie w kontakcie ze skórą.
Acute Tox. 4	H332 Działa szkodliwie w następstwie wdychania.
Skin Corr. 1A	H314 Powoduje poważne oparzenia skóry oraz uszkodzenia oczu.
Eye Dam. 1	H318 Powoduje poważne uszkodzenie oczu.
Aquatic Chronic 1	H410 Działa bardzo toksycznie na organizmy wodne, powodując długotrwałe skutki.

2.2 Elementy oznakowania

Oznakowanie zgodnie z rozporządzeniem (WE) nr 1272/2008

Produkt jest klasyfikowany i oznakowany zgodnie z przepisami CLP.

Piktogramy określające rodzaj zagrożenia



GHS02 GHS05 GHS07 GHS09

Hasło ostrzegawcze Niebezpieczeństwo

Składniki określające niebezpieczeństwo do etykietowania:

nadtlenek wodoru, roztwór

kwas nadoctowy

kwas octowy

Zwroty wskazujące rodzaj zagrożenia

H242	Ogrzanie może spowodować pożar.
H290	Może powodować korozję metali.
H302+H312+H332	Działa szkodliwie po połknięciu, w kontakcie ze skórą lub w następstwie wdychania.
H314	Powoduje poważne oparzenia skóry oraz uszkodzenia oczu.
H410	Działa bardzo toksycznie na organizmy wodne, powodując długotrwałe skutki.

Zwroty wskazujące środki ostrożności

P210	Przechowywać z dala od źródeł ciepła, gorących powierzchni, źródeł iskrzenia, otwartego ognia i innych źródeł zapłonu. Nie palić.
P234	Przechowywać wyłącznie w oryginalnym opakowaniu.
P260	Nie wdychać mgły/par/rozpylonej cieczy.
P280	Stosować rękawice ochronne/odzież ochronną/ochronę oczu/ochronę twarzy.
P303+P361+P353	W PRZYPADKU KONTAKTU ZE SKÓRĄ (lub z włosami): Natychmiast zdjąć całą zanieczyszczoną odzież. Spłukać skórę pod strumieniem wody [lub prysznicem].
P305+P351+P338	W PRZYPADKU DOSTANIA SIĘ DO OCZU: Ostrożnie płukać wodą przez kilka minut. Wyjąć soczewki kontaktowe, jeżeli są i można je łatwo usunąć. Nadal płukać.
P310	Natychmiast skontaktować się z OŚRODKIEM ZATRUĆ / lekarzem.
P403	Przechowywać w dobrze wentylowanym miejscu.
P411	Przechowywać w temperaturze nieprzekraczającej 30°C.
P501	Zawartość / pojemnik usuwać zgodnie z przepisami miejscowymi / regionalnymi / narodowymi / międzynarodowymi.

Dane dodatkowe:

EUH071 Działa żrąco na drogi oddechowe.

(ciąg dalszy na stronie 3)

Karta charakterystyki

Zgodnie z Rozporządzenie (WE) nr 1907/2006, Artykuł 31

Data druku: 13.03.2025

Numer wersji 118.12 (zastępuje wersję 118.11)

Aktualizacja: 13.03.2025

Nazwa handlowa: Lerasept® Forte

(ciąg dalszy od strony 2)

Produkt zawiera: Prekursory materiałów wybuchowych podlegające ograniczeniom. Udostępnianie, wprowadzanie, posiadanie i stosowanie zgodnie z rozporządzeniem (UE) 2019/1148, artykuł 5(1) i (3).

2.3 Inne zagrożenia

Rozkład egzotermiczny. Silne reakcje z substancjami, z którymi się nieznosi (akapit 10).

Wyniki oceny właściwości PBT i vPvB

PBT: Nie ma zastosowania.

vPvB: Nie ma zastosowania.

Określanie właściwości zaburzających funkcjonowanie układu hormonalnego Nie ma zastosowania.

SEKCJA 3: Skład/informacja o składnikach**3.2 Mieszaniny****Opis:**

Kwas nadoctowy w stanie równowagi chemicznej (roztwór wodny nadoctowy, nadlenek wodoru, kwas octowy i stabilizatory), ok. 15% kwasu nadoctowego.

Mieszanina z niżej wymienionych składników z bezpiecznymi domieszkami.

Składniki niebezpieczne:

CAS: 7722-84-1 EINECS: 231-765-0 Reg.nr.: 01-2119485845-22	nadtlenek wodoru, roztwór Ox. Liq. 1, H271; Skin Corr. 1A, H314; Acute Tox. 4, H302; Acute Tox. 4, H332; STOT SE 3, H335; Aquatic Chronic 3, H412 Określone granice stężeń: Ox. Liq. 1; H271: $C \geq 70 \%$ Ox. Liq. 2; H272: $50 \% \leq C < 70 \%$ Skin Corr. 1A; H314: $C \geq 70 \%$ Skin Corr. 1B; H314: $50 \% \leq C < 70 \%$ Skin Irrit. 2; H315: $35 \% \leq C < 50 \%$ Eye Dam. 1; H318: $C \geq 8 \%$ Eye Irrit. 2; H319: $5 \% \leq C < 8 \%$ STOT SE 3; H335: $C \geq 35 \%$ substancja z określoną na poziomie Wspólnoty wartością najwyższego dopuszczalnego stężenia w środowisku pracy	≥ 10 -<25%
CAS: 64-19-7 EINECS: 200-580-7 Reg.nr.: 01-2119475328-30	kwas octowy Flam. Liq. 3, H226; Skin Corr. 1A, H314 Określone granice stężeń: Skin Corr. 1A; H314: $C \geq 90 \%$ Skin Corr. 1B; H314: $25 \% \leq C < 90 \%$ Skin Irrit. 2; H315: $10 \% \leq C < 25 \%$ Eye Irrit. 2; H319: $10 \% \leq C < 25 \%$ substancja z określoną na poziomie Wspólnoty wartością najwyższego dopuszczalnego stężenia w środowisku pracy	≥ 10 -<25%
CAS: 79-21-0 EINECS: 201-186-8 Reg.nr.: 01-2119531330-56	kwas nadoctowy Flam. Liq. 3, H226; Org. Perox. D, H242; Skin Corr. 1A, H314; Aquatic Acute 1, H400 (M=1); Aquatic Chronic 1, H410 (M=10); Acute Tox. 4, H302; Acute Tox. 4, H312; Acute Tox. 4, H332; STOT SE 3, H335, EUH071 Konkretny limit koncentracji: STOT SE 3; H335: $C \geq 1 \%$ substancja z określoną na poziomie Wspólnoty wartością najwyższego dopuszczalnego stężenia w środowisku pracy	≥ 10 -<25%

SVHC

Ten preparat nie zawiera żadnych substancji wzbudzających szczególnie duże obawy (SVHC) w stężeniu $\geq 0,1\%$ zgodnie z rozporządzeniem (WE) 1907/2006, art. 57.

(ciąg dalszy na stronie 4)

Karta charakterystyki

Zgodnie z Rozporządzenie (WE) nr 1907/2006, Artykuł 31

Data druku: 13.03.2025

Numer wersji 118.12 (zastępuje wersję 118.11)

Aktualizacja: 13.03.2025

Nazwa handlowa: Lerasept® Forte

(ciąg dalszy od strony 3)

Wskazówki dodatkowe:

Pełna treść przytoczonych wskazań dotyczących zagrożeń znajduje się w rozdziale 16.

Skład / Informacja dotycząca składników:

100 g koncentratu (ciecz) zawiera biobójcze substancje czynne: 15,39 g kwas nadoctowy.

SEKCJA 4: Środki pierwszej pomocy

4.1 Opis środków pierwszej pomocy**Wskazówki ogólne:**

Odzież zanieczyszczoną produktem należy niezwłocznie usunąć.

Symptomy zatrucia mogą wystąpić dopiero po kilku godzinach, dlatego kontrola lekarska niezbędna conajmniej przez 48 godzin po wypadku.

Po wdychaniu:

Dostarczyć świeże powietrze, ewentualnie sztuczne oddychanie, ciepło. W przypadku utrzymujących się dolegliwości skonsultować z lekarzem.

W przypadku utraty przytomności ułożenie i transport w stabilnej pozycji bocznej.

Po styczności ze skórą:

Natychmiast zmyć wodą.

Odzież zanieczyszczoną produktem należy niezwłocznie usunąć. Natychmiast zmyć wodą i mydłem i dobrze spłukać.

Zanieczyszczoną odzież wyprać wodą.

Po styczności z okiem:

Przepłukać otwarte oczy przez kilka minut pod bieżącą wodą i zasięgnąć porady lekarza.

Po połknięciu:

Przepłukać jamę ustną i obficie popić wodą.

Nie powodować wymiotów i sprowadzić lekarza.

Dostarczyć świeże powietrze.

4.2 Najważniejsze ostre i opóźnione objawy oraz skutki narażenia

Brak dostępnych dalszych istotnych danych

Zagrożenia Niebezpieczeństwo przedziurawienia żołądka.**4.3 Wskazania dotyczące wszelkiej natychmiastowej pomocy lekarskiej i szczególnego postępowania z poszkodowanym**

Brak dostępnych dalszych istotnych danych

SEKCJA 5: Postępowanie w przypadku pożaru

5.1 Środki gaśnicze**Przydatne środki gaśnicze:**

Woda

Mgła wodna

Środki gaśnicze nieprzydatne ze względów bezpieczeństwa:

Proszek gaśniczy

Piana

5.2 Szczególne zagrożenia związane z substancją lub mieszaniną

Niedopuszczyć do kontaktu z materiałami palnymi.

W wypadku pożaru przegrzane pojemniki mogą ulec rozerwaniu na skutek tworzących się gazów.

Podczas pożaru może uwolnić się:

Tlen (przyspiesza palenie)

5.3 Informacje dla straży pożarnej**Specjalne wyposażenie ochronne:**

Nie wdychać gazów powstających podczas eksplozji i pożarów.

(ciąg dalszy na stronie 5)

Karta charakterystyki

Zgodnie z Rozporządzenie (WE) nr 1907/2006, Artykuł 31

Data druku: 13.03.2025

Numer wersji 118.12 (zastępuje wersję 118.11)

Aktualizacja: 13.03.2025

Nazwa handlowa: Lerasept® Forte

(ciąg dalszy od strony 4)
Odzież ochronna na wszystkie części ciała wraz z maską ochronną na twarz w zależności od warunków środowiskowych.

Inne dane

Pojemniki zagrożone w przypadku pożaru chłodzić strumieniem wody.

Wodę skażoną należy zbierać oddzielnie, nie może ona dostać się do kanalizacji.

SEKCJA 6: Postępowanie w przypadku niezamierzonego uwolnienia do środowiska

6.1 Indywidualne środki ostrożności, wyposażenie ochronne i procedury w sytuacjach awaryjnych

Unikać kontaktu ze skórą, oczami i ubraniem.

Nosić ubranie ochronne. Osoby nie zabezpieczone przenieść w bezpieczne miejsce.

Zadbać o wystarczające wietrzenie.

Źródła zapłonu trzymać w bezpiecznej odległości.

6.2 Środki ostrożności w zakresie ochrony środowiska:

Nie dopuścić do przeniknięcia do kanalizacji /wód powierzchniowych /wód gruntowych.

Rozcieńczyć dużą ilością wody.

W wypadku wyzwolenia się większych ilości należy poinformować właściwe urzędy.

6.3 Metody i materiały zapobiegające rozprzestrzenianiu się skażenia i służące do usuwania skażenia:

Rozlany produkt zbierać za pomocą materiałów wiażących ciecz (piasek, ziemia okrzemkowa, preparaty wiażące kwasy, uniwersalne środki wiażące). Nie stosować środków palnych / utleniających!

Zastosować środek neutralizujący.

Zadbać o wystarczające przewietrzenie.

Materiał skażony usunąć jako odpad wg punktu 13.

Rozlanego produktu nie wlewać z powrotem do oryginalnych kanistrów i pojemników ze względu na niebezpieczeństwo rozkładu.

6.4 Odniesienia do innych sekcji

Informacje na temat bezpiecznej obsługi patrz rozdział 7.

Informacje na temat osobistego wyposażenia ochronnego patrz rozdział 8.

Informacje na temat utylizacji patrz rozdział 13.

SEKCJA 7: Postępowanie z substancjami i mieszaninami oraz ich magazynowanie

7.1 Środki ostrożności dotyczące bezpiecznego postępowania

Należy zadbać o dobrą wentylację / odsysanie w miejscu pracy.

Unikać styczności z oczami i skórą

Nie zamykać zbiorników gazoszczelnie.

Pozostałych ilości nie zwracać do naczyń magazynowych.

Wskazówki dla ochrony przeciwpożarowej i przeciwwybuchowej:

Chronić przed gorącym.

Źródła zapłonu trzymać z daleka - nie palić tytoniu.

7.2 Warunki bezpiecznego magazynowania, w tym informacje dotyczące wszelkich wzajemnych niezgodności**Składowanie:**

przed

Zalecana temperatura składowania: 20 °C.

Należy unikać temperatury powyżej 20 °C ze względu na trwałość.

Minimalna temperatura składowania: przechowywać w miejscu zabezpieczonym przed mrozem.

Wymagania w stosunku do pomieszczeń składowych i zbiorników:

Przestrzegać zasad i przepisów dot. przechowywania i użytkowania materiałów stanowiących zagrożenie dla wód (Niemcy).

(ciąg dalszy na stronie 6)

Karta charakterystyki

Zgodnie z Rozporządzenie (WE) nr 1907/2006, Artykuł 31

Data druku: 13.03.2025

Numer wersji 118.12 (zastępuje wersję 118.11)

Aktualizacja: 13.03.2025

Nazwa handlowa: Lerasept® Forte

(ciąg dalszy od strony 5)

Przechowywać tylko w oryginalnych beczkach.

Materiał nie nadający się na zbiorniki: stal, aluminium, cynk.

Wskazówki odnośnie wspólnego składowania:

Nie składować wspólnie z alkaliami (ługami).

Nie składować w styczności z reduktorami.

Nie składować w styczności z materiałami palnymi.

Dalsze wskazówki odnośnie warunków składowania:

Zbiornika nie zamykać gazoszczelnie.

Składować w miejscu chłodnym.

Chronić przed gorącem i bezpośrednim promieniowaniem słonecznym.

Maksymalna temperatura składowania: 30 °C**7.3 Szczególne zastosowanie(-a) końcowe** Brak dostępnych dalszych istotnych danych**SEKCJA 8: Kontrola narażenia/środki ochrony indywidualnej****8.1 Parametry dotyczące kontroli****Składniki wraz z kontrolowanymi wartościami granicznymi zależnymi od miejsca pracy:****7722-84-1 nadtlenek wodoru, roztwór**

NDS	NDSCh: 0,8 mg/m ³ NDS: 0,4 mg/m ³
-----	--

64-19-7 kwas octowy

NDS	NDSCh: 50 mg/m ³ , 20 ppm NDS: 25 mg/m ³ , 10 ppm
-----	--

79-21-0 kwas nadoctowy

NDS	NDSCh: 1,6 mg/m ³ NDS: 0,8 mg/m ³
-----	--

Wartości DNEL**7722-84-1 nadtlenek wodoru, roztwór**

Wdechowe	DNEL (worker)	3 mg/m ³ (Ostre - skutki miejscowe) 1,4 mg/m ³ (Długoterminowe skutki lokalne)
	DNEL (population)	1,93 mg/m ³ (Ostre - skutki miejscowe) 0,21 mg/m ³ (Długoterminowe skutki lokalne)

64-19-7 kwas octowy

Wdechowe	DNEL (worker)	25 mg/m ³ (Ostre - skutki miejscowe) 25 mg/m ³ (Długoterminowe skutki lokalne)
	DNEL (population)	25 mg/m ³ (Ostre - skutki miejscowe) 25 mg/m ³ (Długoterminowe skutki lokalne)

79-21-0 kwas nadoctowy

Ustne	DNEL (population)	1,25 mg/kg bw/day (Ostre - skutki ogólnoustrojowe) 1,25 mg/kg bw/day (Długotrwałe skutki ogólnoustrojowe)
Wdechowe	DNEL (worker)	0,56 mg/m ³ (Długotrwałe skutki ogólnoustrojowe) 0,5 mg/m ³ (Długoterminowe skutki lokalne) 0,56 mg/m ³ (Działanie ostre - ogólnoustrojowe + miejscowe)
	DNEL (population)	0,28 mg/m ³ (Długoterminowe - skutki ogólnoustrojowe + miejscowe) 0,28 mg/m ³ (Działanie ostre - ogólnoustrojowe + miejscowe)

(ciąg dalszy na stronie 7)

Karta charakterystyki

Zgodnie z Rozporządzenie (WE) nr 1907/2006, Artykuł 31

Data druku: 13.03.2025

Numer wersji 118.12 (zastępuje wersję 118.11)

Aktualizacja: 13.03.2025

Nazwa handlowa: Lerasept® Forte

(ciąg dalszy od strony 6)

2809-21-4 1-hydroxyethane-1,1-diphosphonic acid

Ustne	DNEL (population)	1,7 mg/kg bw/day (Długotrwałe skutki ogólnoustrojowe)
Skórne	DNEL (worker)	34 mg/kg bw/day (Długotrwałe skutki ogólnoustrojowe)
	DNEL (population)	17 mg/kg bw/day (Długotrwałe skutki ogólnoustrojowe)
Wdechowe	DNEL (worker)	12 mg/m ³ (Długotrwałe skutki ogólnoustrojowe)
	DNEL (population)	2,95 mg/m ³ (Długotrwałe skutki ogólnoustrojowe)

7664-93-9 oleum

Wdechowe	DNEL (worker)	0,1 mg/m ³ (Ostre - skutki miejscowe)
		0,05 mg/m ³ (Długoterminowe skutki lokalne)

Wartości PNEC**7722-84-1 nadtlenek wodoru, roztwór**

PNEC aqua	0,0126 mg/l (słodka woda)
	0,0126 mg/l (woda morska)
PNEC aqua	0,0138 mg/l (wydania przerywane)
PNEC sediment	0,047 mg/kg dw (słodka woda)
	0,047 mg/kg dw (woda morska)
PNEC soil	0,0023 mg/kg dw (gleby)
PNEC STP	4,66 mg/l (Oczyszczalnie ścieków)

64-19-7 kwas octowy

PNEC aqua	3,058 mg/l (słodka woda)
	0,306 mg/l (woda morska)
PNEC sediment	11,36 mg/kg dw (słodka woda)
	1,136 mg/kg dw (woda morska)
PNEC soil	0,47 mg/kg dw (gleby)
PNEC STP	85 mg/l (Oczyszczalnie ścieków)

79-21-0 kwas nadoctowy

PNEC aqua	0,0016 mg/l (wydania przerywane)
PNEC sediment	0,000015 mg/kg dw (woda morska)
PNEC soil	0,282-0,32 mg/kg dw (gleby)
PNEC STP	0,051 mg/l (Oczyszczalnie ścieków)

2809-21-4 1-hydroxyethane-1,1-diphosphonic acid

Ustne	PNEC oral	3,7 mg/kg (Nahrung) (Secondary poisoning)
	PNEC aqua	0,068 mg/l (słodka woda)
	PNEC aqua	0,0068 mg/l (woda morska)
	PNEC sediment	136 mg/kg dw (słodka woda)
		13,6 mg/kg dw (woda morska)
	PNEC soil	10 mg/kg dw (gleby)
	PNEC STP	40 mg/l (Oczyszczalnie ścieków)

7664-93-9 oleum

PNEC aqua	0,0025 mg/l (słodka woda)
	0,00025 mg/l (woda morska)
PNEC sediment	0,002 mg/kg (słodka woda)
	0,002 mg/kg (woda morska)

(ciąg dalszy na stronie 8)

Karta charakterystyki

Zgodnie z Rozporządzenie (WE) nr 1907/2006, Artykuł 31

Data druku: 13.03.2025

Numer wersji 118.12 (zastępuje wersję 118.11)

Aktualizacja: 13.03.2025

Nazwa handlowa: Lerasept® Forte

(ciąg dalszy od strony 7)

PNEC STP	8,8 mg/l (Oczyszczalnie ścieków)
----------	----------------------------------

Wskazówki dodatkowe: Podstawą były aktualnie obowiązujące wykazy.**8.2 Kontrola narażenia****Stosowne techniczne środki kontroli** Brak dalszych danych, patrz punkt 7.**Indywidualne środki ochrony takie jak indywidualne wyposażenie ochronne****Ogólne środki ochrony i higieny:**

Trzymać z dala od środków spożywczych napojów i pasz.

Zabrudzoną, nasączoną odzież natychmiast zdjąć.

Myć ręce przed przerwą i przed końcem pracy.

Unikać styczności z oczami i skórą.

Nie wdychać dymu/pary/aerozolu.

Ochronę dróg oddechowych

W przypadku krótkotrwałego lub nieznacznego obciążenia zastosować urządzenie filtrujące do oddychania; w przypadku

intensywnej lub dłuższej ekspozycji zastosować urządzenie do ochrony dróg oddechowych.

Zalecane urządzenie filtrujące do krótkotrwałego użytkowania:

Filtr kombinowany B-NO-P2

Filtr kombinowany B-P2

Ochrona rąk:

Rękawice ochronne

Przed każdym użyciem rękawicy należy sprawdzić jej szczelność.

Materiał, z którego wykonane są rękawice

Kauczuk butylowy

Kauczuk fluorowy (Viton)

Wybór odpowiednich rękawic nie zależy tylko od materiału, lecz także od innych cech jakościowych i zmienia się od producenta do producenta.

Czas penetracji dla materiału, z którego wykonane są rękawice

Muszą być przestrzegane wskazówki podane przez producenta rękawic ochronnych w odniesieniu do przenikania i okresu przepuszczalności oraz szczególne warunki panujące w miejscu pracy (obciążenie mechaniczne, czas trwania kontaktu).

Przy pierwszych oznakach zużycia należy wymienić rękawice ochronne.

Przy stałym kontakcie należy stosować rękawice z następujących materiałów:

Kauczuk butylowy o 0,5 mm grubości warstwy (zaleca się: indeks bezpieczeństwa Schutzindex 6, odpowiednio przez 480 minut czasu przenikalności wg normy EN 374).

Uwaga ! Codzienny okres używania rękawic chroniących przed chemikaliami może być ze względu na szczególne warunki panujące w miejscu pracy (obciążenie mechaniczne, temperatura), znacznie krótszy, aniżeli czas przenikania ustalony w normie EN 374.

Nie nadają się rękawice z następujących materiałów:

Kauczuk nitylowy

Rękawice z gumy

Rękawice ze skóry

Rękawice z grubej tkaniny

Ochronę oczu lub twarzy Okulary ochronne szczelnie zamknięte**Ochrona ciała:**

Standardowa ochronna odzież robocza. Odporne na działanie związków chemicznych rękawice i obuwie ochronne. W przypadku możliwości kontaktu ze skórą obowiązuje odzież ochronna nieprzepuszczalna dla danego preparatu.

PL

(ciąg dalszy na stronie 9)

Karta charakterystyki**Zgodnie z Rozporządzenie (WE) nr 1907/2006, Artykuł 31**

Data druku: 13.03.2025

Numer wersji 118.12 (zastępuje wersję 118.11)

Aktualizacja: 13.03.2025

Nazwa handlowa: Lerasept® Forte

(ciąg dalszy od strony 8)

*** SEKCJA 9: Właściwości fizyczne i chemiczne****9.1 Informacje na temat podstawowych właściwości fizycznych i chemicznych****Ogólne dane****Stan skupienia**

Płynny

Kolor:

Bezbarwny

Zapach:

intensywny, podrażniający

Próg zapachu:

Nie określono

Temperatura topnienia/krzepnięcia:

<-18 °C

Temperatura wrzenia lub początkowa**temperatura wrzenia i zakres temperatur wrzenia** 100 °C (7732-18-5 water, distilled, conductivity or of similar purity)**Palność materiałów**

Może spowodować pożar.

Dolna i górna granica wybuchowości**Dolna:**

Nie określone.

Górna:

Nie określono

Temperatura zapłonu:

71 °C (DIN EN ISO 2719)

Temperatura samozapłonu:

Nie określono

Temperatura rozkładu:> 60 °C (SADT)
Value valid for plastic drums with 220 kg and smaller packages.**pH w 20 °C**

2,77 (1%) (OECD 122)

Wartość pH w 20 °C:

-0,01

Lepkość:**Lepkość kinematyczna w 20 °C**1,618 mm²/s**Dynamiczna:**

Nie określono

Rozpuszczalność**Woda:**

Pełni mieszalny.

Współczynnik podziału n-oktanol/woda (wartość współczynnika log)

Nie określono

Prężność pary w 20 °C

23 hPa (7732-18-5 water, distilled, conductivity or of similar purity)

Gęstość lub gęstość względna**Gęstość w 20 °C:**1,15 g/cm³**Gęstość względna w 20 °C**

1,149 (REACH A.3)

Gęstość par

Nie określono

9.2 Inne informacje

Surface tension: < 60 mN/m

Wygląd:**Forma:**

Płynny

Ważne dane na temat ochrony zdrowia i środowiska oraz bezpieczeństwa**Temperatura palenia się:**

Produkt nie jest samozapalny.

Właściwości wybuchowe:

Produkt nie grozi wybuchem.

Temperatura/zakres mięknięcia**Właściwości utleniające:**

Może spowodować pożar.

Szybkość parowania

Nie określono

Informacje dotyczące klas zagrożenia fizycznego**Materiały wybuchowe**

brak

Gazy łatwopalne

brak

Aerozole

brak

Gazy utleniające

brak

(ciąg dalszy na stronie 10)

Karta charakterystyki**Zgodnie z Rozporządzenie (WE) nr 1907/2006, Artykuł 31**

Data druku: 13.03.2025

Numer wersji 118.12 (zastępuje wersję 118.11)

Aktualizacja: 13.03.2025

Nazwa handlowa: Lerasept® Forte

(ciąg dalszy od strony 9)

Gazy pod ciśnieniem	brak
Płyny łatwopalne	brak
Łatwopalne ciała stałe	brak
Substancje i mieszaniny samoreaktywne	brak
Substancje ciekłe piroforyczne	brak
Substancje stałe piroforyczne	brak
Substancje i mieszaniny samonagrzewające się	brak
Substancje i mieszaniny, które w kontakcie z wodą emitują gazy łatwopalne	brak
Substancje ciekłe utleniające	brak
Substancje stałe utleniające	brak
Nadtlenki organiczne	Ogrzanie może spowodować pożar.
Substancje powodujące korozję metali	Może powodować korozję metali.
Odczulone materiały wybuchowe	brak

SEKCJA 10: Stabilność i reaktywność**10.1 Reaktywność** Brak dostępnych dalszych istotnych danych**10.2 Stabilność chemiczna****Rozkład termiczny/ warunki których należy unikać:**

Dla uniknięcia rozkładu termicznego - nie przegrzewać.

Należy unikać : ciepło, promieniowania słoneczne.

10.3 Możliwość występowania niebezpiecznych reakcji

Wystąpienie samoistnej reakcji egzotermicznej w następstwie utleniania. Rozkład w reakcji z zanieczyszczeniami wszelkiego rodzaju, przede wszystkim z solami metali ciężkich, alkaliami (niebezpieczeństwo rozpadu) oraz środkami palnymi (niebezpieczeństwo wystąpienia ognia).

10.4 Warunki, których należy unikać Brak dostępnych dalszych istotnych danych**10.5 Materiały niezgodne:**

Zanieczyszczenia wszystkiego rodzaju. Sole metali, metale, alkalia, reduktory, materiały palne, rozpuszczalniki.

10.6 Niebezpieczne produkty rozkładu: Tlen*** SEKCJA 11: Informacje toksykologiczne****11.1 Informacje na temat klas zagrożenia zdefiniowanych w rozporządzeniu (WE) nr 1272/2008****Toksyczność ostra**

Działa szkodliwie po połknięciu, w kontakcie ze skórą lub w następstwie wdychania.

Istotne sklasyfikowane wartości LD/LC50:**7722-84-1 nadtlenek wodoru, roztwór**

Ustne	LD50	1190-1270 mg/kg (szczur) 1232 mg/kg (rat) (H ₂ O ₂ 35%)
Skórne	LD50	>2000 mg/kg (Królik) (H ₂ O ₂ 70%)

64-19-7 kwas octowy

Ustne	LD50	3310 mg/kg (rat)
-------	------	------------------

79-21-0 kwas nadoctowy

Ustne	LD50	153 mg/kg (szczur)
Skórne	LD50	228 mg/kg (Królik)

(ciąg dalszy na stronie 11)

Karta charakterystyki

Zgodnie z Rozporządzenie (WE) nr 1907/2006, Artykuł 31

Data druku: 13.03.2025

Numer wersji 118.12 (zastępuje wersję 118.11)

Aktualizacja: 13.03.2025

Nazwa handlowa: Lerasept® Forte

(ciąg dalszy od strony 10)

Wdechowe	LC 50	0,2 mg/l (rat)
2809-21-4 1-hydroxyethane-1,1-diphosphonic acid		
Ustne	LD50	1878 mg/kg (szczur)
7664-93-9 oleum		
Ustne	LD50	2140 mg/kg (szczur) (OECD TG 401)

Pierwotne działanie drażniące:**Działanie żrące/drażniące na skórę**

Powoduje poważne oparzenia skóry oraz uszkodzenia oczu.

Poważne uszkodzenie oczu/działanie drażniące na oczy

Powoduje poważne uszkodzenie oczu.

Działanie uczulające na drogi oddechowe lub skórę

W oparciu o dostępne dane, kryteria klasyfikacji nie są spełnione.

Działanie mutagenne na komórki rozrodcze

W oparciu o dostępne dane, kryteria klasyfikacji nie są spełnione.

Działanie rakotwórcze W oparciu o dostępne dane, kryteria klasyfikacji nie są spełnione.**Szkodliwe działanie na rozrodczość** W oparciu o dostępne dane, kryteria klasyfikacji nie są spełnione.**Działanie toksyczne na narządy docelowe – narażenie jednorazowe**

W oparciu o dostępne dane, kryteria klasyfikacji nie są spełnione.

Działanie toksyczne na narządy docelowe – narażenie powtarzane

W oparciu o dostępne dane, kryteria klasyfikacji nie są spełnione.

Zagrożenie spowodowane aspiracją W oparciu o dostępne dane, kryteria klasyfikacji nie są spełnione.**Dalsze dane (do toksykologii eksperymentalnej):**

Dane toksykologiczne tego produktu nie zostały określone doświadczalnie. Dane pochodzą z oceny i wyniki badań podobnych produktów (zawarcie przez analogię).

Dodatkowe wskazówki toksykologiczne:**Działanie rakotwórcze, działanie mutagenne i szkodliwe działanie na rozrodczość (CMR)**

Keine Einstufung (Begründung zur TRGS 905).

11.2 Informacje o innych zagrożeniach**Właściwości zaburzające funkcjonowanie układu hormonalnego**

żaden ze składników nie znajduje się na liście

SEKCJA 12: Informacje ekologiczne**12.1 Toksyczność****Toksyczność wodna:****7722-84-1 nadtlenek wodoru, roztwór**

LC 50 / 96 h	16,4 mg/l (Pimephales promelas)
EC 50 / 48 h	2,4 mg/l (Daphnia pulex)
NOEC	0,63 mg/l (Daphnia magna) (21 d)
NOEC / 72 h	0,63 mg/l (Skeletonema costatum)

64-19-7 kwas octowy

LC 50 / 96 h	>300 mg/l (Oncorhynchus mykiss) (OECD 203)
EC 50 / 48 h	>300 mg/l (Daphnia magna) (OECD 202)
EC 50 / 72 h	>300 mg/l (Skeletonema costatum) (ISO//DIS 10253)

79-21-0 kwas nadoctowy

LC 50 / 96 h	1,1 mg/l (Lepomis macrochirus)
EC 50 / 48 h	0,73 mg/l (Daphnia magna)

(ciąg dalszy na stronie 12)

Karta charakterystyki

Zgodnie z Rozporządzenie (WE) nr 1907/2006, Artykuł 31

Data druku: 13.03.2025

Numer wersji 118.12 (zastępuje wersję 118.11)

Aktualizacja: 13.03.2025

Nazwa handlowa: Lerasept® Forte

(ciąg dalszy od strony 11)

EC 50 / 72 h	0,16 mg/l (Selenastrum capricornutum)
2809-21-4 1-hydroxyethane-1,1-diphosphonic acid	
LC 50 / 96 h	368 mg/l (Oncorhynchus mykiss)
	868 mg/l (Lepomis macrochirus)
EC 50 / 48 h	527 mg/l (Daphnia magna)
EC 50 / 96 h	7,2 mg/l (Glonów)
7664-93-9 oleum	
LC 50 / 96 h	16-28 mg/l (Lepomis macrochirus)
EC 50 / 48 h	>100 mg/l (Daphnia magna) (OECD 202)
IC 50 / 72 h	>100 mg/l (Desmodesmus subspicatus) (ECD 201)

12.2 Trwałość i zdolność do rozkładu Brak dostępnych dalszych istotnych danych**Inne wskazówki:**

Produkt ulega rozkładowi biologicznemu i abiotycznemu.

Kwas nadoctowy ulega rozkładowi na kwas octowy, wodę oraz tlen.

Kwas nadoctowy : czas połowicznego rozkładu w wodzie (pH 7, 25°C):48 godzin.

12.3 Zdolność do bioakumulacji Nie ma bioakumulacji**12.4 Mobilność w glebie** Brak dostępnych dalszych istotnych danych**12.5 Wyniki oceny właściwości PBT i vPvB****PBT:** Nie ma zastosowania.**vPvB:** Nie ma zastosowania.**12.6 Właściwości zaburzające funkcjonowanie układu hormonalnego**

Produkt nie zawiera substancji o właściwościach zaburzających gospodarkę hormonalną.

12.7 Inne szkodliwe skutki działania Brak dostępnych dalszych istotnych danych**Utrudnienie oddychania komunalnego mułu aktywnego****64-19-7 kwas octowy**

EC 20 800 mg/l (aktywowany osad (DEV - L2)) (OECD 209 (Activated Sludge, Resp. Inhibition Test))

Dalsze wskazówki ekologiczne:**Wskazówki ogólne:**

W gruncie oraz ściekach ulega szybkiemu rozkładowi na tlen i kwas octowy.

Klasa szkodliwości dla wody 2 (samookreślenie): szkodliwy dla wody

Nie może przedostać się w stanie nierozcieńczonym lub niezneutralizowanym do ścieków lub do kolektora kanalizacyjnego.

SEKCJA 13: Postępowanie z odpadami**13.1 Metody unieszkodliwiania odpadów**

Poniższa wskazówka dotyczy produktu oryginalnego, a nie jego modyfikacji i produktów pochodnych. W przypadku mieszanin z innymi produktami konieczna może być utylizacja innymi metodami; w razie wątpliwości zasięgnąć informacji u dostawcy produktu lub w lokalnym urzędzie.

Zalecenie:

Nie może podlegać obróbce wspólnie z odpadami domowymi. Nie dopuścić do przedostania się do kanalizacji.

Musi podlegać specjalnej obróbce zgodnej z urzędowymi przepisami.

Numer klucza odpadów:

Kody odpadów odnoszą się od dn. 1.1.1999 nie tylko do produktu, ale również do podstawowej dziedziny zastosowania. Aktualny kod odpadów dla danej dziedziny zastosowania można znaleźć w europejskim katalogu odpadów.

Opakowania nieoczyszczone: Usuwanie zgodnie z przepisami.

(ciąg dalszy na stronie 13)

Karta charakterystyki

Zgodnie z Rozporządzenie (WE) nr 1907/2006, Artykuł 31

Data druku: 13.03.2025

Numer wersji 118.12 (zastępuje wersję 118.11)

Aktualizacja: 13.03.2025

Nazwa handlowa: Lerasept® Forte

(ciąg dalszy od strony 12)

Zalecenie:

Opakowanie zwrotne: Po dokładnym opróżnieniu natychmiast szczelnie zamknąć i przekazać dostawcy bez czyszczenia. Należy uważać, aby do opakowania nie przedostały się ciała obce!

Inne pojemniki: całkowicie opróżnić, wyczyścić i przeznaczyć do odzysku lub ponownego przetworzenia.

SEKCJA 14: Informacje dotyczące transportu

14.1 Numer UN lub numer identyfikacyjny ID

ADR/RID, IMDG, IATA UN3109

14.2 Prawidłowa nazwa przewozowa UN

ADR/RID 3109 NADTLENEK ORGANICZNY TYPU F, CIEKŁY (kwas nadoctowy), ZAGRAŻAJĄCY ŚRODOWISKU
 IMDG ORGANIC PEROXIDE TYPE F, LIQUID (peroxyacetic acid), MARINE POLLUTANT
 IATA ORGANIC PEROXIDE TYPE F, LIQUID (peroxyacetic acid)

14.3 Klasa(-y) zagrożenia w transporcie

ADR/RID
 Klasa 5.2 (P1) Nadtlenki organiczne
 Nalepka 5.2+8

IMDG
 Class 5.2 Nadtlenki organiczne
 Label 5.2/8

IATA
 Class 5.2 Nadtlenki organiczne
 Label 5.2 (8)

14.4 Grupa pakowania

ADR/RID, IMDG, IATA brak

14.5 Zagrożenia dla środowiska:

Produkt zawiera materiały zagrażające środowisku: kwas nadoctowy

Zanieczyszczenia morskie:

Tak
 Symbol (ryby i drzewa)

Szczególne oznakowania (ADR/RID):

Symbol (ryby i drzewa)

14.6 Szczególne środki ostrożności dla użytkowników

Uwaga: Nadtlenki organiczne

Numer rozpoznawczy zagrożenia (Liczba Kemlera):

539

Numer EMS:

F-J,S-R

Stowage Category

D

Stowage Code

SW1 Protected from sources of heat.

Segregation Code

SG35 Stow "separated from" SGG1-acids
 SG36 Stow "separated from" SGG18-alkalis.
 SG72 See 7.2.6.3.2.

14.7 Transport morski luzem zgodnie z instrumentami IMO

Nie ma zastosowania.

(ciąg dalszy na stronie 14)

Karta charakterystyki

Zgodnie z Rozporządzenie (WE) nr 1907/2006, Artykuł 31

Data druku: 13.03.2025

Numer wersji 118.12 (zastępuje wersję 118.11)

Aktualizacja: 13.03.2025

Nazwa handlowa: Lerasept® Forte

(ciąg dalszy od strony 13)

Transport/ dalsze informacje:**ADR/RID****Ilości ograniczone (LQ)**

125 ml

Ilości wyłączone (EQ)

Kod: E0

Niedopuszczony jako Ilość Wyłączona

IMDG**Limited quantities (LQ)**

125 ml

Excepted quantities (EQ)

Código E4

Not permitted as Excepted Quantity

SEKCJA 15: Informacje dotyczące przepisów prawnych**15.1 Przepisy prawne dotyczące bezpieczeństwa, zdrowia i ochrony środowiska specyficzne dla substancji lub mieszaniny**

- Ustawa z dnia 25 lutego 2011r. o substancjach chemicznych i ich mieszaninach (tekst jednolity Dz.U.2022 poz. 1816.).
- Rozporządzenie (WE) nr 1907/2006 Parlamentu Europejskiego i Rady z dnia 18 grudnia 2006 r. w sprawie rejestracji, oceny, udzielania zezwoleń i stosowanych ograniczeń w zakresie chemikaliów (REACH), utworzenia Europejskiej Agencji Chemikaliów, zmieniające dyrektywę 1999/45/WE oraz uchylające rozporządzenie Rady (EWG) nr 793/93 i rozporządzenie Komisji (WE) nr 1488/94, jak również dyrektywę Rady 76/769/EEG i dyrektywy Komisji 91/155/EEG, 93/67/EEG, 93/105/EEG i 2000/21/WE wraz z późniejszymi zmianami.
- Rozporządzenie (WE) nr 1272/2008 Parlamentu Europejskiego i Rady z dnia 16 grudnia 2008 r. w sprawie klasyfikacji, oznakowania i pakowania substancji i mieszanin (CLP), zmieniające i uchylające dyrektywy 67/548/EEG i 1999/45/WE oraz zmieniające rozporządzenie (WE) nr 1907/2006 wraz z późniejszymi zmianami.
- ROZPORZĄDZENIE KOMISJI (UE) 2020/878 z dnia 18 czerwca 2020 r. zmieniające załącznik II do rozporządzenia (WE) nr 1907/2006 Parlamentu Europejskiego i Rady w sprawie rejestracji, oceny, udzielania zezwoleń i stosowanych ograniczeń w zakresie chemikaliów (REACH).
- ROZPORZĄDZENIE MINISTRA Rodziny, PRACY I POLITYKI SPOŁECZNEJ z dnia 9 stycznia 2020 r. zmieniające rozporządzenie w sprawie najwyższych dopuszczalnych stężeń i natężeń czynników szkodliwych dla zdrowia w środowisku pracy. (Dz. U. z 2020 r. poz. 61).
- Ustawa z dnia 27 kwietnia 2001 r. – Prawo ochrony środowiska (tekst jednolity Dz. U. z 2021 r. poz. 1973 ze zm.)
- Ustawa z dnia 14 grudnia 2012 r. o odpadach (tekst jednolity Dz.U. 2022 poz. 699).
- Rozporządzenie Ministra Klimatu z dnia 2 stycznia 2020 r. w sprawie katalogu odpadów (Dz.U. 2020 poz. 10).
- Ustawa z dnia 13 czerwca 2013 r. o gospodarce opakowaniami i odpadami opakowaniowymi (tekst jednolity Dz. U. z 2020 r. poz. 1114 ze zm.).
- Ustawa z dnia 19 sierpnia 2011 r. o przewozie towarów niebezpiecznych (tekst jednolity Dz. U. z 2021 r. poz. 756 ze zm.).
- ROZPORZĄDZENIE MINISTRA ZDROWIA z dnia 25 sierpnia 2015 r. w sprawie sposobu oznakowania miejsc, rurociągów oraz pojemników i zbiorników służących do przechowywania lub zawierających substancje stwarzające zagrożenie lub mieszaniny stwarzające zagrożenie (Dz. U. z 2015 r. poz. 1368).
- DYREKTYWA PARLAMENTU EUROPEJSKIEGO I RADY 2012/18/UE z dnia 4 lipca 2012 r. w sprawie kontroli zagrożeń poważnymi awariami związanymi z substancjami niebezpiecznymi, zmieniająca, a następnie uchylająca dyrektywę Rady 96/82/WE.
- Rozporządzenie Ministra Rozwoju z dnia 29 stycznia 2016 r. w sprawie rodzajów i ilości znajdujących się w zakładzie substancji niebezpiecznych, decydujących o zaliczeniu zakładu do zakładu o zwiększonym lub dużym ryzyku wystąpienia poważnej awarii przemysłowej (Dz. U. z 2016 r. poz. 138).
- ROZPORZĄDZENIE PARLAMENTU EUROPEJSKIEGO I RADY (UE) 2019/1148 z dnia 20 czerwca 2019 r. w sprawie wprowadzania do obrotu i stosowania prekursorów materiałów wybuchowych, zmieniające

(ciąg dalszy na stronie 15)

Karta charakterystyki

Zgodnie z Rozporządzenie (WE) nr 1907/2006, Artykuł 31

Data druku: 13.03.2025

Numer wersji 118.12 (zastępuje wersję 118.11)

Aktualizacja: 13.03.2025

Nazwa handlowa: Lerasept® Forte

(ciąg dalszy od strony 14)

rozporządzenie (WE) nr 1907/2006 i uchylające rozporządzenie (UE) nr 98/2013.

- Ustawa z dnia 13 kwietnia 2016 r. o bezpieczeństwie obrotu prekursorami materiałów wybuchowych.

- Klasyfikacja towarów niebezpiecznych zgodnie z Umową ADR i Regulaminem RID.

Oznakowanie zgodnie z rozporządzeniem (WE) nr 1272/2008

Produkt jest klasyfikowany i oznakowany zgodnie z przepisami CLP.

Piktogramy określające rodzaj zagrożenia

GHS02 GHS05 GHS07 GHS09

Hasło ostrzegawcze Niebezpieczeństwo**Składniki określające niebezpieczeństwo do etykietowania:**

nadtlenek wodoru, roztwór

kwas nadoctowy

kwas octowy

Zwroty wskazujące rodzaj zagrożenia

H242 Ogrzanie może spowodować pożar.

H290 Może powodować korozję metali.

H302+H312+H332 Działa szkodliwie po połknięciu, w kontakcie ze skórą lub w następstwie wdychania.

H314 Powoduje poważne oparzenia skóry oraz uszkodzenia oczu.

H410 Działa bardzo toksycznie na organizmy wodne, powodując długotrwałe skutki.

Zwroty wskazujące środki ostrożności

P210 Przechowywać z dala od źródeł ciepła, gorących powierzchni, źródeł iskrzenia, otwartego ognia i innych źródeł zapłonu. Nie palić.

P234 Przechowywać wyłącznie w oryginalnym opakowaniu.

P260 Nie wdychać mgły/par/rozpylonej cieczy.

P280 Stosować rękawice ochronne/odzież ochronną/ochronę oczu/ochronę twarzy.

P303+P361+P353 W PRZYPADKU KONTAKTU ZE SKÓRĄ (lub z włosami): Natychmiast zdjąć całą zanieczyszczoną odzież. Spłukać skórę pod strumieniem wody [lub prysznicem].

P305+P351+P338 W PRZYPADKU DOSTANIA SIĘ DO OCZU: Ostrożnie płukać wodą przez kilka minut. Wyjąć soczewki kontaktowe, jeżeli są i można je łatwo usunąć. Nadal płukać.

P310 Natychmiast skontaktować się z OŚRODKIEM ZATRUĆ / lekarzem.

P403 Przechowywać w dobrze wentylowanym miejscu.

P411 Przechowywać w temperaturze nieprzekraczającej 30°C.

P501 Zawartość / pojemnik usuwać zgodnie z przepisami miejscowymi / regionalnymi / narodowymi / międzynarodowymi.

Rady 2012/18/UE**Wskazane substancje niebezpieczne - ZAŁĄCZNIK I** żaden ze składników nie znajduje się na liście**Kategorię Seveso**

P6b SUBSTANCJE I MIESZANINY SAMOREAKTYWNE oraz NADTLENKI ORGANICZNE

E1 Niebezpieczne dla środowiska wodnego

Ilości progowe (w tonach) wiążące się z zastosowaniem wymogów dotyczących zakładów o zwiększonym ryzyku

50 t

Ilości progowe (w tonach) wiążące się z zastosowaniem wymogów dotyczących zakładów o dużym ryzyku

200 t

WYKAZ SUBSTANCJI PODLEGAJĄCYCH PROCEDURZE UDZIELANIA ZEZWOLEŃ (ZAŁĄCZNIK XIV)

żaden ze składników nie znajduje się na liście

(ciąg dalszy na stronie 16)

Karta charakterystyki

Zgodnie z Rozporządzenie (WE) nr 1907/2006, Artykuł 31

Data druku: 13.03.2025

Numer wersji 118.12 (zastępuje wersję 118.11)

Aktualizacja: 13.03.2025

Nazwa handlowa: Lerasept® Forte

(ciąg dalszy od strony 15)

Rozporządzenie (WE) nr 1907/2006 ZAŁĄCZNIK XVII Warunki ograniczenia: 3**Dyrektywa 2011/65/UE w sprawie ograniczenia stosowania niektórych niebezpiecznych substancji w sprzęcie elektrycznym i elektronicznym - Załącznik II**

żaden ze składników nie znajduje się na liście

ROZPORZĄDZENIE (UE) 2019/1148

Nabycie, wprowadzanie, posiadanie lub stosowanie tego produktu przez przeciętnych użytkowników podlega ograniczeniu określonym rozporządzeniem (UE) 2019/1148. Wszystkie podejrzane transakcje oraz znaczące przypadki zniknięcia i kradzieży powinny być zgłaszane właściwemu krajowemu punktowi kontaktowemu. Zob. https://ec.europa.eu/home-affairs/sites/homeaffairs/files/what-we-do/policies/crisis-and-terrorism/explosives/explosives-precursors/docs/list_of_competent_authorities_and_national_contact_points_en.pdf.

Załącznik I - PREKURSORY MATERIAŁÓW WYBUCHOWYCH PODLEGAJĄCE OGRANICZENIOM (Górna wartość graniczna do celów wydawania pozwoleń na podstawie art. 5 ust. 3)

7722-84-1	nadtlenek wodoru, roztwór	Wartość graniczna: >12-≤35 %	≥10-<25%
-----------	---------------------------	------------------------------	----------

Rozporządzenie (WE) nr 273/2004 w sprawie prekursorów narkotykowych

7664-93-9	oleum	3
-----------	-------	---

Rozporządzenie (WE) NR 111/2005 określające zasady nadzorowania handlu prekursorami narkotyków pomiędzy Wspólnotą a państwami trzecimi

7664-93-9	oleum	3
-----------	-------	---

Przepisy poszczególnych krajów:**Wskazówki odnośnie ograniczenia zatrudnienia:** Uwzględnić ograniczenia zatrudnienia młodzieży.**Inne przepisy, ograniczenia i zaporowe przepisy**

Zgodnie z rozporządzeniem (UE) 98/2013 należy stosować ograniczenia wobec prywatnych konsumentów w sprawie wprowadzania do obrotu i używania prekursorów materiałów wybuchowych.

Substancje wzbudzające szczególnie duże obawy (SVHC) zgodnie z REACH, art. 57

żaden ze składników nie znajduje się na liście

15.2 Ocena bezpieczeństwa chemicznego:

Ocena Bezpieczeństwa Chemicznego nie została przeprowadzona.

SEKCJA 16: Inne informacje

Dane opierają się na dzisiejszym stanie naszej wiedzy, nie określają jednak w sposób ostateczny właściwości produkcyjnych i nie mogą być uzasadnieniem prawomocnych umów.

Niniejsza karta charakterystyki jest zgodna z rozporządzeniem (WE) nr 1907/2006, Artykuł 31 zmienionego rozporządzeniem (UE) 2020/878.

Zastosowanie:

Produktów biobójczych należy używać z zachowaniem środków ostrożności. Przed każdym użyciem przeczytać ulotkę i informacje dotyczące produktu.

UFI market placements:

DE, BG, DK, EE, DE, FI, FI, FR, GR, IE, IS, HR, LV, LI, LT, MT, NL, NO, AT, PL, PT, RO, SE, SK, SI, ES, CZ, CY, IT

Odkośne zwroty

Pełne brzmienie wskazówek bezpieczeństwa podanych ze skrótami w punkcie 3 (zdania H i R). Zdania R dotyczą wyłącznie składników. Oznaczenie produktu podano w punkcie 2.

H226 Łatwopalna ciecz i pary.

H242 Ogrzanie może spowodować pożar.

H271 Może spowodować pożar lub wybuch; silny utleniacz.

H272 Może intensyfikować pożar; utleniacz.

H302 Działa szkodliwie po połknięciu.

(ciąg dalszy na stronie 17)

Karta charakterystyki

Zgodnie z Rozporządzenie (WE) nr 1907/2006, Artykuł 31

Data druku: 13.03.2025

Numer wersji 118.12 (zastępuje wersję 118.11)

Aktualizacja: 13.03.2025

Nazwa handlowa: Lerasept® Forte

(ciąg dalszy od strony 16)

- H312 Działa szkodliwie w kontakcie ze skórą.
- H314 Powoduje poważne oparzenia skóry oraz uszkodzenia oczu.
- H315 Działa drażniąco na skórę.
- H318 Powoduje poważne uszkodzenie oczu.
- H319 Działa drażniąco na oczy.
- H332 Działa szkodliwie w następstwie wdychania.
- H335 Może powodować podrażnienie dróg oddechowych.
- H400 Działa bardzo toksycznie na organizmy wodne.
- H410 Działa bardzo toksycznie na organizmy wodne, powodując długotrwałe skutki.
- H412 Działa szkodliwie na organizmy wodne, powodując długotrwałe skutki.
- EUH071 Działa żrąco na drogi oddechowe.

Wydział sporządzający wykaz danych: Patrz komórka d/s informacji**Data poprzedniej wersji:** 06.03.2025**Numer poprzedniej wersji:** 118.11**Skróty i akronimy:**

RPE: Respiratory Protective Equipment

RCR: Risk Characterisation Ratio (RCR= PEC/PNEC)

ADR: Accord relatif au transport international des marchandises dangereuses par route (European Agreement Concerning the International Carriage of Dangerous Goods by Road)

IMDG: International Maritime Code for Dangerous Goods

IATA: International Air Transport Association

GHS: Globally Harmonized System of Classification and Labelling of Chemicals

CLP: Classification, Labelling and Packaging (Regulation (EC) No. 1272/2008)

EINECS: European Inventory of Existing Commercial Chemical Substances

ELINCS: European List of Notified Chemical Substances

CAS: Chemical Abstracts Service (division of the American Chemical Society)

ISO: International Organisation for Standardisation

DNEL: Derived No-Effect Level (REACH)

PNEC: Predicted No-Effect Concentration (REACH)

LC50: Lethal concentration, 50 percent

LD50: Lethal dose, 50 percent

SVHC: Substance of Very High Concern

SVHC: Substances of Very High Concern

vPvB: very Persistent and very Bioaccumulative

Flam. Liq. 3: Substancje ciekłe łatwopalne – Kategoria 3

Ox. Liq. 1: Substancje ciekłe utleniające – Kategoria 1

Org. Perox. D: Nadtlenki organiczne – Typ C/D

Org. Perox. F: Nadtlenki organiczne – Typ E/F

Met. Corr. 1: Substancje powodujące korozję metali – Kategoria 1

Acute Tox. 4: Toksyczność ostra – Kategoria 4

Skin Corr. 1A: Działanie żrące/drażniące na skórę – Kategoria 1A

Eye Dam. 1: Poważne uszkodzenie oczu/działanie drażniące na oczy – Kategoria 1

STOT SE 3: Działanie toksyczne na narządy docelowe (narażenie jednorazowe) – Kategoria 3

Aquatic Acute 1: Stwarzające zagrożenie dla środowiska wodnego - ostre zagrożenie dla środowiska wodnego – Kategoria 1

Aquatic Chronic 1: Stwarzające zagrożenie dla środowiska wodnego - długotrwałe zagrożenie dla środowiska wodnego – Kategoria 1

Aquatic Chronic 3: Stwarzające zagrożenie dla środowiska wodnego - długotrwałe zagrożenie dla środowiska wodnego – Kategoria 3

*** Dane zmienione w stosunku do wersji poprzedniej**