

Bio ActiW® 500 (koncentrat)

KARTA CHARAKTERYSTYKI

Sekcja 1: Identyfikacja mieszaniny i identyfikacja przedsiębiorstwa.

1.1 Identyfikator produktu: Bio ActiW 500 (koncentrat)

1.2 Istotne zidentyfikowane zastosowania mieszaniny oraz zastosowania odradzane:

- Środek do dezynfekcji powierzchni, materiałów, wyposażenia i mebli, zarówno mających jak i niemających bezpośredniego kontaktu z żywnością lub paszami dla zwierząt.
- Środek do dezynfekcji wody przeznaczonej do mycia owoców i warzyw
- Środek do dezynfekcji wód wodociągowych i wód ze studni głębinowych przeznaczonych do spożycia dla ludzi i zwierząt.
- Środek do dezynfekcji materiałów i powierzchni mających związek z pobytem lub transportem zwierząt,

Obszar stosowania: miejsca prywatne, publiczne oraz przemysł. Wykazuje:

- **Działanie bakteriobójcze, grzybobójcze i drożdżakobójcze** na podstawie numeru zezwolenia: 7777/19 oraz na podstawie wyników badań produktu Bio ActiW w akredytowanych laboratoriach:
 - Zwalcza bakterie i grzyby drożdżopodobne na powierzchni: Staphylococcus aureus, Pseudomonas aeruginosa, Escherichia coli, Enterococcus hirae, Listeria monocytogenes, Salmonella enterica; Candida albicans: (redukcja: 6,0 log = 99,9999%) w czasie 15 minut, przy stężeniu substancji czynnej: 0,02% (200 ppm), to jest 40% roztwór produktu Bio ActiW 500: badania wykonane według normy: PN-EN 13697 + A1:2019-08,
 - Zwalcza bakterie na powierzchni (redukcja: 6,0 log = 99,9999%), Staphylococcus aureus, Pseudomonas aeruginosa, Escherichia coli, Enterococcus hirae, oraz grzyby drożdżopodobne: Candida albicans (redukcja: 3,98 log = 99,99%) w czasie 5 minut, przy stężeniu substancji czynnej: 0,025% (250 ppm), to jest 50% roztwór produktu Bio ActiW 500: badania wykonane według normy: PN-EN 13697 + A1:2019-08,
 - Zwalcza bakterie: Legionella pneumophila: (redukcja: 6,0 log = 99,9999%) w czasie 60 minut, przy stężeniu substancji czynnej: 0,01% (100 ppm), to jest 20% roztwór produktu Bio ActiW 500: ilościowa zawiesinowa metoda wg normy: PN-EN 13623:2010
 - Zwalcza bakterie: Staphylococcus aureus (redukcja: 6,0 log = 99,9999%) w czasie 60 minut, przy stężeniu substancji czynnej: 0,02% (200 ppm), to jest 40% roztwór produktu Bio ActiW 500: badania wykonane według normy: EN 17272:2019 (dezynfekcja poprzez zamglawianie – test dystrybucji)
 - Zwalcza bakterie: Staphylococcus aureus, Pseudomonas aeruginosa, Escherichia coli, Enterococcus hirae (redukcja: 5,0 log = 99,999%) w czasie 15 minut, przy stężeniu substancji czynnej: 0,02% (200 ppm), to jest 40% roztwór produktu Bio ActiW 500: przy stężeniu: 0,03% (300 ppm) i czasie 1 minuty; ilościowa zawiesinowa metoda wg normy: PN-EN 13727+A2:2015-12
- **Działanie wirusobójcze** na podstawie wyników badań nad skutecznością produktu Bio ActiW wobec szczepów wirusów: Poliovirus type 1, LSc 2ab, Murine norovirus, Adenovirus type 5, Vaccinia virus strain Elstree (wirus testowy wobec SARS CoV-2): badania wykonane według normy PN-EN 14476+A2:2019-08
 - Zwalcza wirusy na powierzchni: (redukcja: 7,0 log = 99,99999%) w czasie 15 minut, przy stężeniu substancji czynnej: 0,02% (200 ppm), to jest 40% roztwór produktu Bio ActiW 500
 - zwalcza wirusy na powierzchni: (redukcja: 6,0 log = 99,9999) w czasie 5 minut, przy stężeniu substancji czynnej: 0,025% (250 ppm), to jest 50% roztwór produktu Bio ActiW 500
 - zwalcza wirusy na powierzchni: (redukcja: 7,0 log = 99,99999%), w czasie 1 minuty, przy stężeniu substancji czynnej: 0,03% (300 ppm), to jest 60% roztwór produktu Bio ActiW 500
- **Częściowe działanie wirusobójcze** wobec Koronawirusa (PEDV) poprzez zamglawianie produktem Bio ActiW 500 kabiny dezynfekcyjnej, w której znajdowała się maska chirurgiczna z naniesionym koronawirusem (PEDV). Cały proces trwał 60 sekund: 10 sekund zamglawianie + 50 sekund pozostawienie maski w kabinie (redukcja: 1,0-1,2 log = 90-92%), przy stężeniu substancji czynnej: 0,02% (200 ppm), to jest 40% roztwór produktu Bio ActiW 500. Badania wykonane w Państwowym Instytucie Weterynaryjnym w Puławach.

W takich warunkach zamglawiania maksymalny poziom chloru w kabinie dezynfekcyjnej nie przekracza 0,7 mg/1m³/ Takie stężenie chloru jest nieszkodliwe dla ludzi - zgodnie z Rozporządzenia Ministra Rodziny, Pracy i Polityki Socjalnej Ministra Pracy z dnia 12 czerwca 2018 roku

Obszar weterynaryjny: Wykazuje:

- **Działanie bakteriobójcze**
 - Zwalcza bakterie: Staphylococcus aureus, Pseudomonas aeruginosa, Proteus hauseri, Enterococcus hirae; (redukcja: 4,0 log = 99,99%) w czasie 30 minut, przy stężeniu substancji

Bio ActiW® 500 (koncentrat)

KARTA CHARAKTERYSTYKI

- czynnej:0,04% (400 ppm), to jest 80% roztwór produktu Bio ActiW 500: badania wykonane wg normy: PN-EN 14349:2013-05
- Wykazuje działanie bakteriobójcze wobec: Staphylococcus aureus, Escherichia coli, Streptococcus uberis, wymagane dla preparatów do dezynfekcji wymion przed udojem (redukcja 5,0 log = 99,999%) w czasie 3 minut, przy stężeniu substancji czynnej:0,04% (400 ppm), to jest 80% roztwór produktu Bio ActiW 500 wg normy: PN-EN PN-EN 1656:2020-01
- Wykazuje działanie bakteriobójcze wobec: Staphylococcus aureus, Escherichia coli, Streptococcus uberis, wymagane dla preparatów do dezynfekcji wymion po udoju (redukcja 5,0 log = 99,999%) w czasie 3 minut, przy stężeniu substancji czynnej:0,04% (400 ppm), to jest 80% roztwór produktu Bio ActiW 500 wg normy: PN-EN PN-EN 1656:2020-01
- **Działanie wirusobójcze**
 - Zwalcza wirusa ASF w warunkach czystych i brudnych (redukcja: 4,0 log = 99,99%), przy stężeniu substancji czynnej:0,02% (200 ppm), to jest 40% roztwór produktu Bio ActiW 500. Badania wykonane w Państwowym Instytucie Weterynaryjnym w Puławach według ZCHS/PB-83
 - Zwalcza Enterowirus bydlęcy w warunkach czystych (redukcja: 4,0 log = 99,99%) przy stężeniu substancji czynnej:0,04% (400 ppm), to jest 80% roztwór produktu Bio ActiW 500. Badania wykonane w Państwowym Instytucie Weterynaryjnym w Puławach według ZCHS/PB-83

1.3 Dane dotyczące dostawcy karty charakterystyki:

BIOACTIW Sp. z o.o.

Ul. Krakowska 92 C, 39-220 Dębica

tel. +48 882 770 669 (w godz. 8:00 – 16:00)

e-mail: kontakt@bioactiw.pl

1.4 Numer telefonu alarmowego

+48 882 770 669 (w godz. 8:00 – 16:00)

Numery alarmowe terytorialnych informacji toksykologicznych znajdują się w punkcie 16.

Sekcja 2: Identyfikacja zagrożeń

2.1 Klasyfikacja mieszaniny: Mieszanina nie została sklasyfikowana jako niebezpieczna.

Klasyfikacja zgodnie z Rozporządzeniem (WE) nr 1272/2008 z dnia 16 grudnia 2008 r. w sprawie klasyfikacji, oznakowania i pakowania (CLP)

Zagrożenia dla zdrowia: Brak

Zagrożenia fizyczne: Brak

Zagrożenie dla środowiska: Brak

2.2 Elementy oznakowania:

Piktogramy określające rodzaj zagrożenia: Brak

Hasło ostrzegawcze: Brak

Zwroty wskazujące rodzaj zagrożenia: Brak

Zwroty określające warunki bezpiecznego stosowania: Brak

Numer wpisu do ewidencji produktów biobójczych: 7777/19

Zawiera: wodny roztwór aktywnego chloru otrzymywanego z kwasu podchlorawego w drodze elektrolizy chlorku sodu z wodą: CAS: 7790-92-3, (zawartość: 0,510-0,549 g/l)

2.3 Inne zagrożenia: Brak.

2.4 Bio ActiW 500 posiada Świadectwo Jakości Zdrowotnej (P-BŻ-6071-06/20/G) wydany przez Narodowy Instytut Zdrowia Publicznego zaświadczający, że produkt o zadeklarowanym przez producenta składzie, przeznaczeniu i sposobie użycia nie stanowi zagrożenia dla zdrowia człowieka

Bio ActiW® 500 (koncentrat)**KARTA CHARAKTERYSTYKI**

2.5 Bio ActiW 500 posiada Atest Higieniczny (B-BK-60210-0825/20) wydany przez Narodowy Instytut Zdrowia Publicznego zaświadczający, że produkt nadaje się do dezynfekcji wody przeznaczonej do picia dla ludzi i zwierząt.

2.6 Przeprowadzone badanie dermatologiczne na 25 ochotnikach, u których nie stwierdzono występowania alergii na którykolwiek ze składników badanego produktu, potwierdza, że badany produkt jest dobrze tolerowany przez skórę, ponieważ nie wykazał właściwości drażniących, ani uczulających. Produkt może zostać sklasyfikowany jako NIEDRAŻNIĄCY. Badania przeprowadzono na 60% roztworze produktu Bio ActiW 500, który zawierał 0,03% (300 ppm) substancji aktywnej. Badania przeprowadzone w specjalistycznym laboratorium metodą h-RIPT

Sekcja 3: Skład i informacja o składnikach**3.1 Mieszanina**

Opis mieszaniny: wodny roztwór aktywnego chloru (głównie kwas podchloryny) w drodze elektrolizy chlorku sodu z wodą: CAS: 7790-92-3, (zawartość: 0,510-0,549 g/l)

Ta mieszanina nie zawiera żadnych niebezpiecznych substancji, które należy wymienić jako numer rejestracyjny w REACH

Składniki aktywne:

Nazwa	Numer	Numer rejestr. REACH:	Klasyfikacja 1272/2008	% wag
Chlor aktywny otrzymywany z kwasu podchlorynego w drodze elektrolizy chlorku sodu	CAS: 7790-92-3 WE: 232-232-5	-	-	0,051 – 0,067

Sekcja 4: Środki pierwszej pomocy**4.1 Opis środków pierwszej pomocy**

Ogólne środki pierwszej pomocy:

Nieprzytomnej osobie nigdy nie podawać nic doustnie. W przypadku złego samopoczucia zasięgnąć porady lekarza (w miarę możliwości pokazać etykietę).

Pierwsza pomoc po inhalacji:

W normalnych okolicznościach roztwór produktu nie ma szkodliwego wpływu na drogi oddechowe. Pozwolić poszkodowanemu oddychać świeżym powietrzem

Pierwsza pomoc po kontakcie z oczami:

W normalnych okolicznościach roztwór produktu nie ma szkodliwego wpływu na oczy.

W przypadku kontaktu koncentratu Bio ActiW 500 z oczami, należy spłukać oczy dużą ilością wody. Zasięgnąć porady medycznej, jeśli utrzymuje się ból, zaczerwienienie lub mruganie.

Pierwsza pomoc po kontakcie ze skórą:

W normalnych okolicznościach roztwór produktu nie ma szkodliwego wpływu na skórę. W przypadku kontaktu koncentratu Bio ActiW 500 ze skórą zaleca się przepłukać skórę pod bieżącą wodą

Pierwsza pomoc po połknięciu:

Połknięcie koncentratu Bio ActiW 500 może powodować podrażnienie błon śluzowych przewodu pokarmowego. Nie powodować wymiotów. Przepłukać jamę ustną i wypić dużą ilość wody. W przypadku utrzymującej się dolegliwości zasięgnąć porady lekarza. W przypadku połknięcia roztworu należy wypić dużą ilość wody.

4.2 Najważniejsze ostre i opóźnione objawy oraz skutki narażenia:

Produkt nie powinien stanowić istotnego zagrożenia w warunkach użytkowania zgodnie z etykietą

Bio ActiW® 500 (koncentrat)

KARTA CHARAKTERYSTYKI

4.3. Wskazania dotyczące wszelkiej natychmiastowej pomocy lekarskiej i szczególnego postępowania z poszkodowanym:

O sposobie postępowania decyduje lekarz po ocenie stanu poszkodowanego.

Sekcja 5: Postępowanie w przypadku pożaru

5.1. Środki gaśnicze:

Mieszanina nie jest palna. Brak dodatkowych informacji

5.2. Szczególne zagrożenia związane z mieszaniną

Mieszanina nie jest palna. Brak dodatkowych informacji.

5.3. Informacje dla straży pożarnej

Mieszanina nie jest palna. Brak dodatkowych informacji.

Sekcja 6: Postępowanie w przypadku niezamierzonego uwolnienia do środowiska

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

Postępować zgodnie z dobrą praktyką higieniczną. Stosować rękawice ochronne. Jeśli zachodzi potrzeba likwidacji szkód w przypadku wydostania się dużej ilości koncentratu Bio ActiW 500, należy przewietrzyć pomieszczenie, nałożyć odzież ochronną gazoszczelną i aparat izolujący drogi oddechowe.

6.2 Środki ostrożności w zakresie ochrony środowiska

Produkt jest w 100% biodegradowalny. Należy jednak zapobiegać rozprzestrzenianiu się oraz przedostaniu do kanalizacji i zbiorników wodnych koncentratu Bio ActiW 500.

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

Preparat zebrać mechanicznie. Zebrać materiałami pochłaniającymi ciecze (np. piasek, ziemia, uniwersalne substancje wiążące, krzemionka, trociny, itp.).

6.4 Odniesienia do innych sekcji

Środki ochrony osobistej – sekcja 8.

Postępowanie z odpadami – sekcja 13.

Bio ActiW® 500 (koncentrat)**KARTA CHARAKTERYSTYKI****Sekcja 7: Postępowanie z mieszaniną i jej magazynowanie****7.1 Środki ostrożności dotyczące bezpiecznego postępowania:**

Postępować zgodnie z dobrą praktyką higieniczną. Podczas pracy nie jeść, nie pić, nie palić. Przed przerwą w pracy oraz po zakończeniu pracy umyć ręce.

7.2 Warunki bezpiecznego magazynowania, łącznie z informacjami dotyczącymi wszelkich wzajemnych niezgodności:

Przechowywać w temperaturze od 5°C do 30°C w wentylowanym miejscu, w zamkniętym oryginalnym opakowaniu. Chronić przed bezpośrednim działaniem promieni słonecznych oraz temperaturą powyżej 30°C. Nie magazynować wspólnie z silnymi utleniaczami, mocnymi kwasami oraz wodorotlenkami.

7.3 Szczególne zastosowanie(-a) końcowe

Brak.

Sekcja 8: Kontrola narażenia i środki ochrony indywidualnej**8.1 Parametry dotyczące kontroli**

Normatywy higieniczne dla środowiska pracy wg Rozporządzenia Ministra Rodziny, Pracy i Polityki Socjalnej z dnia 12 czerwca 2018 r. w sprawie najwyższych dopuszczalnych stężeń i natężeń czynników szkodliwych dla zdrowia w środowisku pracy (Dz.U. 2018, poz. 1286).

Składniki wraz z kontrolowanymi wartościami granicznymi zależnymi od miejsca pracy:	
Chlor	NDS: 0,7 mg/m ³ , NDSC: 1,5 mg/m ³

8.2. Kontrola narażenia:

Unikać wszelkiego niepotrzebnego narażenia.

Indywidualne środki ochrony:**Produkt przeznaczony do powszechnego stosowania.**

Ochrona rąk: Po użyciu koncentratu Bio ActiW 500 umyć ręce. Przy kontakcie roztworu z rękami: nie ma konieczności mycia rąk

Ochrona oczu i twarzy: Unikać kontaktu koncentratu Bio ActiW 500 z oczami. W przypadku stosowania dezynfekcji mikrokroplą nie ma zagrożenia dla oczu i twarzy, przy użyciu do 1,5 mg aktywnego chloru/1 metr sześcienny powietrza (zgodnie z Rozporządzeniem Ministra Rodziny, Pracy i Polityki Socjalnej z dnia 12 czerwca 2018 r. w sprawie najwyższych dopuszczalnych stężeń i natężeń czynników szkodliwych dla zdrowia w środowisku pracy (Dz.U. 2018, poz. 1286).

Ochrona skóry: Nie są wymagane ubrania ochronne.

Ochrona dróg oddechowych: Nie wdychać oparów z koncentratu. Nie są wymagane maski ochronne. W przypadku stosowania dezynfekcji mikrokroplą nie ma zagrożenia dla dróg oddechowych, przy użyciu do 1,5 mg aktywnego chloru/1 metr sześcienny powietrza (zgodnie z Rozporządzeniem Ministra Rodziny, Pracy i Polityki Socjalnej z dnia 12 czerwca 2018 r. w sprawie najwyższych dopuszczalnych stężeń i natężeń czynników szkodliwych dla zdrowia w środowisku pracy (Dz.U. 2018, poz. 1286).

Kontrola narażenia środowiska:

Nie należy dopuścić do przedostania się dużych ilości produktu do wód gruntowych, kanalizacji, ścieków lub gleby. W przypadku odprowadzania rozcieńczonych roztworów produktu do sieci kanalizacyjnej należy przestrzegać odpowiednich przepisów.

Bio ActiW[®] 500 (koncentrat)**KARTA CHARAKTERYSTYKI****Sekcja 9: Właściwości fizyczne i chemiczne**

9.1 Informacje na temat podstawowych właściwości fizycznych i chemicznych

Wygląd:	przezroczysta ciecz
Zapach:	Lekko chlorowy
Wartość pH w 20°C:	3,5-5,5 pH
Temperatura wrzenia:	100°C
Temperatura topnienia:	°C
Temperatura zapłonu:	nie dotyczy
Palność:	nie
Właściwości wybuchowe:	nie
Właściwości utleniające:	nie
Prężność par 20°C:	brak danych
Gęstość w 20°C:	1,05 g/cm ³
Rozpuszczalność:	rozpuszcza się w wodzie
Lepkość:	brak danych
Inne właściwości:	brak

9.2 Inne informacje

Brak.

Sekcja 10: Stabilność i reaktywność

10.1 Reaktywność:

W normalnych warunkach mieszanina nie jest reaktywna chemicznie.

10.2. Stabilność chemiczna:

Podczas normalnego stosowania oraz właściwego przechowywania mieszanina jest stabilna chemicznie.

10.3. Możliwość występowania niebezpiecznych reakcji:

Brak.

10.4. Warunki, których należy unikać:

Unikać bezpośredniego działania promieni słonecznych oraz temperatury powyżej 30°C.

10.5. Materiały niezgodne:

Unikać kontaktu z silnymi utleniaczami, mocnymi kwasami oraz wodorotlenkami.

10.6. Niebezpieczne produkty rozkładu:

Chlor, dwutlenek chloru.

Bio ActiW® 500 (koncentrat)**KARTA CHARAKTERYSTYKI****Sekcja 11: Informacje toksykologiczne**

11.1 Informacje dotyczące skutków toksykologicznych

Toksyczność ostra: Brak.

Działanie żrące / drażniące na skórę: Niesklasyfikowany.

Informacje dodatkowe: W oparciu o dostępne dane, kryteria klasyfikacji nie są spełnione

Poważne uszkodzenie oczu / działanie drażniące na oczy: Niesklasyfikowany.

Informacje dodatkowe: W oparciu o dostępne dane, kryteria klasyfikacji nie są spełnione

Działanie uczulające na drogi oddechowe lub skórę: Nie sklasyfikowany

Informacje dodatkowe: W oparciu o dostępne dane, kryteria klasyfikacji nie są spełnione

Mutagenność: Nie sklasyfikowany

Informacje dodatkowe: W oparciu o dostępne dane, kryteria klasyfikacji nie są spełnione

Rakotwórczość: Nie sklasyfikowany

Informacje dodatkowe: W oparciu o dostępne dane, kryteria klasyfikacji nie są spełnione

Szkodliwe działanie na rozrodczość: Niesklasyfikowany

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

Potencjalne szkodliwe skutki dla zdrowia ludzkiego: Niesklasyfikowany

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

- Produkt Bio ActiW 500 posiada Świadectwo Jakości Zdrowotnej wydany przez Narodowy Instytut Zdrowia Publicznego, stwierdzający że zastosowanie produktu do dezynfekcji powierzchni nie stanowi zagrożenia dla zdrowia człowieka. Numer świadectwa: B-BŻ-6071-06/20/G
- Produkt Bio ActiW 500 posiada Atest Higieniczny do dezynfekcji wody przeznaczonej do spożycia przez ludzi i zwierzęta. Numer Atestu: B-BK-60210-0825/20

Sekcja 12: Informacje ekologiczne

12.1 Toksyczność:

Brak toksyczności w oparciu o dostępne dane

12.2 Trwałość i zdolność do rozkładu:

Nietrwały w wodzie i glebie

12.3 Zdolność do bioakumulacji:

Mieszanina nie ulega bioakumulacji.

12.4 Mobilność w glebie

Mieszanina może się rozprzestrzeniać w środowisku wodnym gleby do czasu rozkładu

12.5 Wyniki oceny właściwości PBT i vPvB:

Mieszanina nie zawiera żadnych substancji ocenianych jako PBT lub

vPvB

12.6. Inne szkodliwe skutki działania

Brak danych.

Sekcja 13: Postępowanie z odpadami

13.1 Metody unieszkodliwiania odpadów

Produkt i opakowanie nie jest sklasyfikowane jako niebezpieczne.

Puste opakowania należy utylizować/oddawać do recyklingu zgodnie z ustawą z 14.12.2012 r. o odpadach (Dz.U. z 2016 r. poz. 1987 ze zm.)

W przypadku odprowadzania rozcieńczonych roztworów produktu do sieci kanalizacyjnej należy przestrzegać odpowiednich przepisów.

Bio ActiW® 500 (koncentrat)**KARTA CHARAKTERYSTYKI****Sekcja 14: Informacje dotyczące transportu**

Mieszanina nie podlega międzynarodowym przepisom o przewozie ładunków niebezpiecznych.

Sekcja 15: Informacje dotyczące przepisów prawnych

15.1 Przepisy prawne dotyczące bezpieczeństwa, zdrowia i ochrony środowiska specyficzne dla substancji lub mieszaniny:

Rozporządzenie (WE) nr 1907/2006 Parlamentu Europejskiego i Rady z dnia 18.12.06 w sprawie rejestracji, oceny, udzielania zezwoleń, stosowanych ograniczeń w zakresie chemikaliów (REACH) i utworzenia Europejskiej Agencji Chemikaliów, zmieniającego dyrektywę 1999/45/WE oraz uchylającego rozporządzenie Rady (EWG) nr 793/93 i rozporządzenie Komisji (WE) nr 1488/94, jak również dyrektywę Rady 76/769/EWG i dyrektywy Komisji 91/155/EWG, 93/67/EWG, 93/105/WE i 2000/21/WE (Dz. Urz. UE L 396 z 30.12.2006, z późn. zm.),

ROZPORZĄDZENIE KOMISJI (UE) 2015/830 z dnia 28 maja 2015 r. zmieniające rozporządzenie (WE) nr 1907/2006 Parlamentu Europejskiego i Rady w sprawie rejestracji, oceny, udzielania zezwoleń i stosowanych ograniczeń w zakresie chemikaliów (REACH),

Rozporządzeniem (WE) nr 1272/2008 z dnia 16.12.2008 w sprawie klasyfikacji, oznakowania i pakowania substancji i mieszanin, zmieniającego i uchylającego dyrektywę 67/548/EWG i 1999/45/WE oraz zmieniającego rozporządzenie (WE) nr 1907/2006 (Dz. Urz. UE L 353 z 31.12.2008, z późn. zm.),

Rozporządzenie Parlamentu Europejskiego i Rady (WE) nr 689/2008 z dnia 17 czerwca 2008 r. dotyczące wywozu i przywozu niebezpiecznych chemikaliów (Dz. Urz. UE L 204 z 31.07.2008),

Ustawą o substancjach chemicznych i ich mieszaninach z dnia 25 lutego 2011 (Dz.U.63, poz. 322, z późn. zm.),

Rozporządzenie Ministra Zdrowia z dnia 10 sierpnia 2012 r. w sprawie kryteriów i sposobu klasyfikacji substancji chemicznych i ich mieszanin (Dz.U. 2012 poz. 1018, z późn. zm.),

Rozporządzenie Ministra Zdrowia z dnia 11 czerwca 2012 r. w sprawie kategorii substancji niebezpiecznych i mieszanin niebezpiecznych, których opakowania wyposaża się w zamknięcia utrudniające otwarcie przez dzieci i wyczuwalne dotykiem ostrzeżenie o niebezpieczeństwie (Dz.U. 2012 poz. 688, z późn. zm.),

Rozporządzenie Ministra Zdrowia z dnia 22 maja 2012 r. w sprawie sposobu oznakowania miejsc, rurociągów oraz pojemników i zbiorników służących do przechowywania lub zawierających substancje niebezpieczne lub mieszaniny niebezpieczne (Dz.U. poz. 601),

Rozporządzenie Ministra Zdrowia z dnia 20 kwietnia 2012 r. w sprawie oznakowania opakowań substancji niebezpiecznych i mieszanin niebezpiecznych oraz niektórych mieszanin (Dz.U.2012 poz.445),

Ustawa z dnia 14.12.12r o odpadach (Dz.U. 2013 nr 0 poz. 21), Ustawa z dnia 13 czerwca 2013 r. o gospodarce opakowaniami i odpadami opakowaniowymi (DZ.U. 2013, poz. 888),

Rozporządzenie MŚ z dnia 9 grudnia 2014 r. w sprawie katalogu odpadów (Dz.U.2014 poz. 1923),

Klasyfikacją towarów niebezpiecznych zgodnie z Umową Europejską dotyczącą międzynarodowego przewozu drogowego towarów niebezpiecznych (ADR),

Rozporządzenie Ministra Rodziny, Pracy i Polityki Socjalnej z dnia 12 czerwca 2018 r. w sprawie najwyższych dopuszczalnych stężeń i natężeń czynników szkodliwych dla zdrowia w środowisku pracy (Dz.U. 2018, poz. 1286),

Rozporządzenie Ministra Pracy i Polityki Socjalnej z dnia 26 września 1997 r. w sprawie ogólnych przepisów bezpieczeństwa i higieny pracy (Dz.U. 2003 nr 169 poz. 1650 z późn. zm.),

Rozporządzenie Ministra Gospodarki z dnia 21 grudnia 2005 r. w sprawie zasadniczych wymagań dla środków ochrony indywidualnej (Dz.U. 2005 nr 259 poz. 2173),

Rozporządzenie Ministra Zdrowia z dnia 2 lutego 2011 r. w sprawie badań i pomiarów czynników szkodliwych dla zdrowia w środowisku pracy (Dz.U. 2011 nr 33 poz. 166),

Rozporządzeniem (WE) nr 648/2004 Parlamentu Europejskiego i Rady z dnia 31.03.04 w sprawie detergentów, ze zmianą z dnia 25.06.09 Rozporządzeniem Komisji (WE) nr 551/2009, z późniejszymi zmianami,

Rozporządzeniem (WE) nr 1451/2007 z dnia 04.12.07 dotyczącego wprowadzania do obrotu produktów biobójczych,

Bio ActiW® 500 (koncentrat)

KARTA CHARAKTERYSTYKI

Ustawą o produktach biobójczych z dnia 13.09.02 (Dz.U.175 poz. 1433, z późniejszymi zmianami), Rozporządzenie Parlamentu Europejskiego i Rady (UE) nr 528/2012 z dnia 22 maja 2012 r. w sprawie udostępniania na rynku i stosowania produktów biobójczych, z późniejszymi zmianami, oraz innymi aktami prawnymi w zakresach ich dotyczących.

15.2 Ocena bezpieczeństwa chemicznego

Brak danych.

Sekcja 16: Inne informacje

Informacje zawarte w niniejszej karcie przedstawiają aktualny stan wiedzy i doświadczeń dotyczących bezpiecznego stosowania wyrobu.

TELEFONY ALARMOWE ZE WZGLĘDU NA PODZIAŁ TERYTORIALNY

+4842631 4725 – Krajowe Centrum Informacji Toksykologicznej Łódź

+4842631 4767 – Instytut Medycyny Pracy Łódź

+4858682 0404 – Pomorskie Centrum Toksykologii Gdańsk

+4822619 6654 – Biuro Informacji Toksykologicznej Warszawa

+4861847 6946 – Ośrodek Informacji Toksykologicznej Poznań

+4812411 9999 – Ośrodek Informacji Toksykologicznej Collegium Medicum UJ Kraków