

VOLTECO S.P.A		Revizija št.3 Datum revizije 30/01/2026 Tiskana dne: 30/01/2026 Stran št. 1 / 11 Zamenjana popravljena verzija:2 (Datum revizije 01/03/2024)		SL
EN01 - PROFIX 30				
Varnostni list V skladu s Prilogo II k Uredbi REACH - Uredbe (EU) 2020/878				
ODDELEK 1. Identifikacija snovi/zmesi in družbe/podjetja				
1.1. Identifikator izdelka				
Šifra:		EN01		
Ime		PROFIX 30		
Kemijsko ime in sinonimi		PROFIX 30		
1.2. Pomembne identificirane uporabe snovi ali zmesi in odsvetovane uporabe				
Opis/Uporaba		temeljni premaz za izboljšanje lastnosti cementne podlage		
1.3. Podrobnosti o dobavitelju varnostnega lista				
Podjetje		VOLTECO S.P.A		
Naslov		via delle industrie 47		
Kraj in država		31050 Ponzano Veneto (TV)		
		Italia		
		tel. 04229663		
Naslov elektronske pošte pristojne osebe, odgovorni za varnostni list		volteco@volteco.it		
1.4. Telefonska številka za nujne primere				
Za nujne informacije se obrnite na:		+39 06 68593726 (CAV "Osp. Pediatrico Bambino Gesù" Dip. Emergenza e Accettazione DEA - Roma - 00165) +39 800183459 (Az. Osp. Univ. Foggia - Foggia - 71222) +39 081 7472870 (Az. Osp. "A. Cardarelli" - Napoli - 80131) +39 06 49978000 (CAV Policlinico "Umberto I" - Roma - 161) +39 06 3054343 (CAV Policlinico "A. Gemelli" - Roma - 168) +39 055 7947819 (Az. Osp. "Careggi" U.O. Tossicologia Medica - Firenze - 50134) +39 0382 24444 (CAV Centro Nazionale di Informazione Tossicologica - Pavia - 27100) +39 02 66101029 (Osp. Niguarda Ca' Granda - Milano - 20162) +39 800883300 (Azienda Ospedaliera Papa Giovanni XXII - Bergamo - 24127)		
ODDELEK 2. Določitev nevarnosti				
2.1. Razvrstitev snovi ali zmesi				
Izdelek v skladu z uredbo 1272/2008/ES (CLP) ni klasificiran kot nevaren. V vsakem primeru izdelek, glede na to, da vsebuje nevarne snovi v tolikšni koncentraciji, da morajo biti prijavljene v 3. poglavju, potrebuje varnostni list v skladu z skladu Uredbe (EU) 2020/878.				
Klasifikacija in oznaka nevarnosti:		--		
2.2. Elementi etikete				
Etiketiranje nevarnosti po Uredbi (ES) 1272/2008 (CLP) in kasnejše spremembe in prilagoditve.				
Piktogrami za nevarnost:		--		
Opozorilni besedi:		--		
Stavki o nevarnosti:		Varnosti list na voljo na zahtevo.		
EUH210		Vsebuje: zmes 5-kloro-2-metil-2H-izotiazol-3-ona; 2-metil-2H-izotiazol-3-on		
EUH208		1,2-BENZIZOTIAZOLIN-3-ON		
		Lahko povzroči alergijski odziv.		
Previdnostni stavki:		--		

VOLTECO S.P.A		Revizija št.3 Datum revizije 30/01/2026 Tiskana dne: 30/01/2026 Stran št. 2 / 11 Zamenjana popravljena verzija:2 (Datum revizije 01/03/2024)		SL
EN01 - PROFIX 30				
ODDELEK 2. Določitev nevarnosti ... / >>				
2.3. Druge nevarnosti				
Na podlagi razpoložljivih podatkov, preparat ne vsebuje snovi PBT ali vPvB v procentu ≥ od 0,1%.				
Izdelek ne vsebuje snovi z endokrinimi motečimi lastnostmi v koncentraciji ≥ 0,1%.				
ODDELEK 3. Sestava/podatki o sestavinah				
3.2. Zmesi				
Vsebuje:				
Oznaka	x = Konc. %	Klasifikacija (ES) 1272/2008 (CLP)		
ETOKSILIRANI ALKOHOL, NATRIJEVE SOLI				
INDEX	2 ≤ x < 2,5	Eye Dam. 1 H318, Skin Irrit. 2 H315, Aquatic Chronic 3 H412		
ES	500-234-8	Eye Dam. 1 H318: ≥ 30%, Eye Irrit. 2 H319: ≥ 30%		
CAS	68891-38-3			
REACH prijava 01-2119488639-16				
1,2-BENZIZOTIAZOLIN-3-ON				
INDEX	613-088-00-6	0 < x < 0,036	Acute Tox. 2 H330, Acute Tox. 4 H302, Eye Dam. 1 H318, Skin Irrit. 2 H315, Skin Sens. 1A H317, Aquatic Acute 1 H400 M=1, Aquatic Chronic 1 H410 M=1	
ES	220-120-9	Skin Sens. 1A H317: ≥ 0,036%		
CAS	2634-33-5	LD50 Oralno: 450 mg/kg, LC50 Inhalacijsko hlapom/prahu: 0,21 mg/l/4h		
REACH prijava 01-2120761540-60				
zmes 5-kloro-2-metil-2H-izotiazol-3-ona; 2-metil-2H-izotiazol-3-on				
INDEX	613-167-00-5	0 < x < 0,0015	Acute Tox. 1 H330, Acute Tox. 2 H310, Acute Tox. 3 H301, Skin Corr. 1 H314, Eye Dam. 1 H318, Skin Sens. 1 H317, Aquatic Acute 1 H400 M=100, Aquatic Chronic 1 H410 M=100	
ES		Skin Corr. 1 H314: ≥ 0,6%, Skin Irrit. 2 H315: ≥ 0,06% - < 0,6%, Skin Sens. 1 H317: ≥ 0,0015%, Eye Dam. 1 H318: ≥ 0,6%, Eye Irrit. 2 H319: ≥ 0,06% - < 0,6%		
CAS	55965-84-9	ATE Oralno: 100 mg/kg, ATE Dermalno: 50,001 mg/kg, ATE Inhalacijsko hlapom/prahu: 0,005 mg/l, ATE Inhalacijsko pari: 0,05 mg/l		
Celotno besedilo stavkov o nevarnosti (H) je naveden v 16. poglavju varnostnega lista.				
ODDELEK 4. Ukrepi za prvo pomoč				
4.1. Opis ukrepov za prvo pomoč				
Niso pričakovani učinki, ki zahtevajo posebne ukrepe prve pomoči. Informacije v nadaljevanju so praktična navodila za pravilno ukrepanje v primeru stika s kemičnim izdelkom, tudi takim, ki ni nevaren.				
Če imate dvome ali se pojavijo simptomi, se obrnite na zdravnika in mu pokažite ta dokument.				
V primeru težkih simptomov poiščite takojšnjo zdravstveno pomoč.				
OČI: Če so prisotne in če situacija omogoča izvršitev tega postopka z lahkoto, odstranite kontaktne leče. Takoj izperite z obilo vode in izpirajte vsaj za 15 minut ter pri tem dobro odprite veke. Takoj poiščite zdravniško pomoč.				
KOŽA: Sleči kontaminirana oblačila. Takoj izperite s tekočo vodo (in milom, če je mogoče). Poiščite zdravniško pomoč. Izogibajte se nadaljnim stikom s kontaminiranimi oblačili.				
ZAUŽITJE: Ne povzročite bruhanja, če tega ni izrecno določil zdravnik. Če je ponesrečenec nezavesten mu ne dajajte v usta ničesar. Takoj poiščite zdravniško pomoč.				
VDIHAVANJE: Osebo premestite na prosto, daleč od kraja nezgode. Takoj poiščite zdravniško pomoč.				
Zaščita reševalcev				
Dobra norma za reševalce, ki nudijo prvo pomoč osebam, ki so bile izpostavljene kemični snovi ali mešanici, je, da nosijo sredstva za osebno zaščito. Tip zaščitnih sredstev je odvisen od nevarnosti snovi ali mešanice, od načina izpostavljenosti in od obsežnosti kontaminacije. V odsotnosti natančnejših navodil priporočamo uporabo rokavic za enkratno uporabo v primeru možnosti stika z biološkimi tekočinami. Za tipologijo SOZ, ki so primerna za značilnosti snovi ali mešanice, glej sekcijo 8.				
4.2. Najpomembnejši simptomi in učinki, akutni in zapozneli				
Točni podatki o simptomih in učinkih, ki jih lahko povzroči izdelek, niso znani.				
ZAPOZNELI UČINKI: Na podlagi trenutnih informacij, ki jih imamo na razpolago, niso poznani primeri zapoznelih učinkov po izpostavljenosti temu izdelku.				
4.3. Navedba kakršne koli takojšnje medicinske oskrbe in posebnega zdravljenja				

EPY 11.9.2 - SDS 1004.1

VOLTECO S.P.A EN01 - PROFIX 30		Revizija št.3 Datum revizije 30/01/2026 Tiskana dne: 30/01/2026 Stran št. 3 / 11 Zamenjana popravljena verzija:2 (Datum revizije 01/03/2024) SL
ODDELEK 4. Ukrepi za prvo pomoč ... / >> Če se pojavijo akutni ali zapozneli simptomi, se posvetujte z zdravnikom. <u>Sredstva, s katerimi je potrebno razpolagati na delovnem mestu za specifičen in takojšen ukrep</u> Tekoča voda za izpiranje kože in oči.		
ODDELEK 5. Protipožarni ukrepi 5.1. Sredstva za gašenje PRIMERNA SREDSTVA ZA GAŠENJE Sredstva za gašenje so običajna: ogljikov dioksid, pena, prah in razpršena voda. NEPRIMERNA SREDSTVA ZA GAŠENJE Nobeno posebno. 5.2. Posebne nevarnosti v zvezi s snovjo ali zmesjo NEVARNOSTI PRI IZPOSTAVITVI POŽARU Izogibajte se vdihavanju produktom izgorevanja. 5.3. Nasvet za gasilce SPOLOŠNI PODATKI Posode ohladite z vodnimi curki za preprečitev razgrajevanja preparata in razvijanja za zdravje potencialno nevarnih snovi. Vedno nosite popolno protipožarno opremo. Vodo, ki je bila uporabljena pri gašenju, zberite, ker ne sme biti izpuščena v kanalizacijo. Vodo, ki je bila uporabljena pri gašenju in ostanek od požara odstranite po veljavnih normah. OPREMA Normalna oprema za zaščito proti ognju, kot avtorespirator na stisnjen zrak z odprtim tokokrogom (EN 137), neventiljivi komplet (EN 469), neventiljive rokavice (EN 659) in gasilski škornji (HO A29 ali A30).		
ODDELEK 6. Ukrepi ob nenamernih izpustih 6.1. Osebnostni ukrepi, zaščitna oprema in postopki v sili Če ni nevarnosti, ustavite iztekanje snovi. Nosite primerna zaščitna sredstva (vključno s sredstvi za osebno zaščito iz 8. poglavja varnostnega lista) za preprečitev kontaminacije kože, oči in osebnih oblačil. Ta navodila so veljavna tako za delavce, kot za nujne primere. 6.2. Okoljevarstveni ukrepi Preprečite, da bi izdelek prišel v kanalizacijo, površinske vode, talnico. 6.3. Metode in materiali za zadrževanje in čiščenje Posesajte razliti preparat v primerno posodo. Ocenite združljivost posode, ki jo nameravate uporabite za preparat, za to preverite 10. Odstavek. Popivnjajte preostanek z neškodljivim vpivnim materialom. Poskrbite, da bo v prostoru, kjer je prišlo do razlitja, zadostno zračenje. Odstranitev kontaminiranega materiala mora biti izvršena v skladu z določili pod točko 13. 6.4. Sklizevanje na druge oddelke Eventualne informacije glede na osebno zaščito in odpad so navedene v poglavjih 8 in 13.		
ODDELEK 7. Ravnanje in skladiščenje 7.1. Varnostni ukrepi za varno ravnanje Z izdelkom delajte potem, ko ste prebrali vsa ostala poglavja te varnostnega lista. Preprečite izliv preparata v okolje. Med uporabo ne jejte, ne pijte in ne kadite. Preden vstopite v prostore, kjer boste jedli, slecite kontaminirana oblačila in zaščitna sredstva. 7.2. Pogoji za varno skladiščenje, vključno z nezdružljivostjo Hranite samo v originalnih posodah. Hranite v zaprtih posodah, dobro zračenem prostoru, zaščiteno pred neposrednimi sončnimi žarki. Posode shranjujte daleč od morebitnih nezdružljivih materialov, preverite v poglavju 10. 7.3. Posebne končne uporabe Podatki niso razpoložljivi		
EPY 11.9.2 - SDS 1004.14		

ODDELEK 8. Nadzor izpostavljenosti/osebna zaščita

8.1. Parametri nadzora

Podatki niso razpoložljivi

8.2. Nadzor izpostavljenosti

Z ozirom na to, da morajo imeti primerne tehnične rešitve prednost pred sredstvi za osebno zaščito, je treba zagotoviti dobro zračenje na delovnem mestu z učinkovitim lokalnim aspiratorjem.

ZAŠČITA ROK

Zaščitite roke z delovnimi rokavicami kategorije III.

Pri izbiri materiala za delovne rokavice (glejte standard EN 374) je treba upoštevati naslednje: združljivost, razgradljivost, čas neprepustnost. V primeru preparatov ni mogoče predvideti odpornosti delovnih rokavic, zato jih je potrebno preizkusiti pred delom. Rokavice imajo čas rabe, ki je odvisen od trajanja izpostavitve.

ZAŠČITA KOŽE

Nosite delovno obleko z dolgimi rokavi in varnostnim obuvalom za poklicno uporabo kategorije I, (ref. Pravilnik 2016/425 in norma EN ISO 20344). Potem, ko ste odstranili zaščitna oblačila, se umijte z vodo in milom.

ZAŠČITA OČI

Svetujemo uporabo neprepustnih zaščitnih očal (glejte standard EN ISO 16321).

ZAŠČITA DIHALNIH POTI

Uporaba zaščitnih sredstev dihalnih poti je potrebna v primeru, kadar izvršeni tehnični ukrepi niso zadostni za omejitev izpostavitve delavca mejnim vrednostim, ki so upoštevane. Svetujemo uporabo maske s filtrom tipa A, katere razred (1, 2 ali 3) mora biti izbran glede na koncentracijo in mejo uporabe. (glejte standard EN 14387).

V primeru, da je snov v obravnavi brez vonja ali je njegova olfaktorna meja višja od pripadajočega TLV-TWA ter v izrednem stanju, uporabljajte samodihalni aparat na stisnjen zrak in odprt tokokrog (glej SIST EN 137) ali dihalni aparat z zunanjim zajemanjem zraka (glej SIST EN 138). Za pravilno izbiro zaščitnih sredstev za dihalne poti se ravnajte po normi EN 529.

KONTROLE OKOLJSKE IZPOSTAVITVE

Izpusti produktivnih procesov, vključno z aparati za ventilacijo, morajo biti kontrolirani s ciljem upoštevanja normativa za zaščito okolja.

ODDELEK 9. Fizikalne in kemijske lastnosti

9.1. Podatki o osnovnih fizikalnih in kemijskih lastnostih

Lastnosti	Vrednost	Podatki
Agregatno stanje	tekočina	Temperatura: 20 °C
Barva	belo	
Vonj	značilno	
Tališče / ledišče	0 °C	Metoda:ISO 976 Koncentracija: 100 % Temperatura: 23 °C
Začetno vrelišče	100 °C	
Vnetljivost	ni razpoložljivo	
Spodnja meja eksplozivnosti	ni razpoložljivo	
Zgornja meja eksplozivnosti	ni razpoložljivo	
Plamenišče	> 60 °C	
Temperatura samovžiga	ni razpoložljivo	
Temperatura razpadanja	> 180 °C	Metoda:ISO 2555 Temperatura: 23 °C
pH	7,0-9,0	
Kinematična viskoznost	ni smiselno	
Dinamična viskoznost	< 80 mPa*s	Metoda:Linea guida 107 per il test dell'OECD Snov:2-metil-4-izotiazolin-3-on Temperatura: 24 °C Temperatura: 23 °C Metoda:ISO 2811 Temperatura: 20 °C
Topnost	topljivo v vodi	
Porazdelitveni koeficient: n-oktanol/voda	-0,45	
Parni tlak	23 mBar	
Gostota in/ali relativna gostota	1,04 g/cm3	
Relativna parna gostota	ni razpoložljivo	
Lastnosti delcev	ni smiselno	

VOLTECO S.P.A EN01 - PROFIX 30		Revizija št.3 Datum revizije 30/01/2026 Tiskana dne: 30/01/2026 Stran št. 5 / 11 Zamenjana popravljena verzija:2 (Datum revizije 01/03/2024) SL
ODDELEK 9. Fizikalne in kemijske lastnosti ... / >>		
9.2. Drugi podatki		
9.2.1. Podatki glede razredov fizikalnih nevarnosti		
Podatki niso razpoložljivi		
9.2.2. Druge varnostne značilnosti		
Eksplozivne lastnosti		ni smiselno
Oksidativne lastnosti		ni smiselno
ODDELEK 10. Obstočnost in reaktivnost		
10.1. Reaktivnost		
V normalnih pogojih uporabe ni posebnih nevarnosti reakcije z drugimi snovmi+C112.		
10.2. Kemijska stabilnost		
Izdelek je stabilen pri normalnih pogojih uporabe in skladiščenja.		
10.3. Možnost poteka nevarnih reakcij		
V normalnih pogojih uporabe in skladiščenja ni posebnih nevarnosti reakcije.		
10.4. Pogoji, ki se jim je treba izogniti		
Nobene posebnosti. V vsakem primeru se držite običajnih previdnosti v zvezi s kemičnimi preparati.		
10.5. Nezdružljivi materiali		
Podatki niso razpoložljivi		
10.6. Nevarni produkti razgradnje		
Podatki niso razpoložljivi		
ODDELEK 11. Toksikološki podatki		
V odsotnosti toksikoloških podatkov, preizkušenih na samem preparatu, so eventualne nevarnosti preparata za zdravje ocenjevani na podlagi lastnosti vsebovanih snovi, glede na kriterije, ki jih predvideva referenčni normativ za klasifikacije. Zaradi tega upoštevajte koncentracijo posameznih nevarnih snovi, ki jih navaja 3. odstavek za ocenjevanje toksikoloških učinkov, ki izhajajo iz izpostavitve preparatu.		
11.1. Podatki o razredih nevarnosti, kakor so opredeljeni v Uredbi (ES) št. 1272/2008		
<u>Metabolizem, toksikokinetika, mehanizem delovanja in druge informacije</u>		
Podatki niso razpoložljivi		
<u>Podatki o možnih načinih izpostavljenosti</u>		
Podatki niso razpoložljivi		
<u>Zapoznili in takojšnji učinki ter kronični učinki po kratkodobni in dolgodobni izpostavljenosti</u>		
Podatki niso razpoložljivi		
<u>Medsebojni učinki</u>		
Podatki niso razpoložljivi		
<u>AKUTNA STRUPENOST</u>		
ATE (Inhalacijsko) mešanice:		Ni razvrščeno (ne vsebuje bistvenih sestavin)
ATE (Oralno) mešanice:		Ni razvrščeno (ne vsebuje bistvenih sestavin)
ATE (Dermalno) mešanice:		Ni razvrščeno (ne vsebuje bistvenih sestavin)
EPY 11.9.2 - SDS 1004.14		

VOLTECO S.P.A

EN01 - PROFIX 30

Revizija št.3
Datum revizije 30/01/2026
Tiskana dne: 30/01/2026
Stran št. 6 / 11
Zamenjana popravljena verzija:2 (Datum revizije 01/03/2024)

SL

ODDELEK 11. Toksikološki podatki ... / >>

1,2-BENZIZOTIAZOLIN-3-ON	
LD50 (Dermalno):	> 2000 mg/kg Rat
LD50 (Oralno):	450 mg/kg Rat
LC50 (Inhalacijsko hlapom/prahu):	0,21 mg/l/4h
zmes 5-kloro-2-metil-2H-izotiazol-3-ona; 2-metil-2H-izotiazol-3-on	
ATE (Oralno):	100 mg/kg ocena iz tabele 3.1.2 Priloga I k uredbi CLP
ATE (Dermalno):	50,001 mg/kg ocena iz tabele 3.1.2 Priloga I k uredbi CLP
ATE (Inhalacijsko hlapom/prahu):	0,005 mg/l ocena iz tabele 3.1.2 Priloga I k uredbi CLP
ATE (Inhalacijsko pari):	0,05 mg/l ocena iz tabele 3.1.2 Priloga I k uredbi CLP

JEDKOST ZA KOŽO / DRAŽENJE KOŽE

Ne izpolnjuje meril za razvrstitev v ta razred nevarnosti

zmes 5-kloro-2-metil-2H-izotiazol-3-ona; 2-metil-2H-izotiazol-3-on
Zaradi svoje sestave se lahko šteje, da je malo ali ne draži kože
Neposreden stik z izdelkom:
Lahko povzroči draženje kože.
Produkti toplotne razgradnje pri visokih temperaturah lahko dražijo kožo

RESNE OKVARE OČI / DRAŽENJE

Ne izpolnjuje meril za razvrstitev v ta razred nevarnosti

zmes 5-kloro-2-metil-2H-izotiazol-3-ona; 2-metil-2H-izotiazol-3-on
Stik z očmi: Zaradi svoje sestave se lahko šteje, da rahlo ali ne draži oči
Neposreden stik z izdelkom:
Lahko povzroči draženje oči.
Produkti termične razgradnje pri visokih temperaturah lahko dražijo oči

PREOBČUTLJIVOST PRI VDIHAVANJU IN PREOBČUTLJIVOST KOŽE

Lahko povzroči alergijski odziv.
Vsebuje:
zmes 5-kloro-2-metil-2H-izotiazol-3-ona; 2-metil-2H-izotiazol-3-on
1,2-BENZIZOTIAZOLIN-3-ON

Preobčutljivost kože

- 1,2-BENZIZOTIAZOLIN-3-ON
1,2-BENZIZOTIAZOL-3(2H)-ON :
- Na živalih: šibek učinek preobčutljivosti pri stiku s kožo. (Metoda: LLNA, Topo)
- Močan učinek preobčutljivosti ob stiku s kožo. (Metoda: Testna smernica OECD 406
Maksimalni test morskega prašička) (80 %)
Ne povzroča preobčutljivosti kože (Metoda: Testna smernica OECD 406 Buehlerjev test, Piggy
Indije) (82 %)
- Pri ljudeh: opažena kožna alergija.

MUTAGENOST ZA ZARODNE CELICE

Ne izpolnjuje meril za razvrstitev v ta razred nevarnosti

RAKOTVORNOST

Ne izpolnjuje meril za razvrstitev v ta razred nevarnosti

STRUPENOST ZA RAZMNOŽEVANJE

Ne izpolnjuje meril za razvrstitev v ta razred nevarnosti

STOT - ENKRATNA IZPOSTAVLJENOST

Ne izpolnjuje meril za razvrstitev v ta razred nevarnosti

zmes 5-kloro-2-metil-2H-izotiazol-3-ona; 2-metil-2H-izotiazol-3-on
Produkti termične razgradnje pri visokih temperaturah bi lahko dražili ulice
dihalni

STOT - PONAVLJAJOČA SE IZPOSTAVLJENOST

VOLTECO S.P.A EN01 - PROFIX 30		Revizija št.3 Datum revizije 30/01/2026 Tiskana dne: 30/01/2026 Stran št. 7 / 11 Zamenjana popravljena verzija:2 (Datum revizije 01/03/2024)	SL
ODDELEK 11. Toksikološki podatki ... / >>			
Ne izpolnjuje meril za razvrstitev v ta razred nevarnosti			
NEVARNOST PRI VDIHAVANJU			
Ne izpolnjuje meril za razvrstitev v ta razred nevarnosti			
11.2. Podatki o drugih nevarnostih			
Na podlagi razpoložljivih podatkov izdelek na vsebuje snovi, ki so navedene na glavnih evropskih seznamih potencialnih ali domnevnih endokrinih motilcev za katere poteka ocenjevanje učinkov na zdravje ljudi.			
ODDELEK 12. Ekološki podatki			
Uporabljati po dobrih delovnih navadah, izogibati se izlivu snovi v okolje. Če se je izdelek izlil v vodne tokove ali je onesnažil tla in vegetacijo, obvestiti kompetentne organe.			
12.1. Strupenost			
1,2-BENZIZOTIAZOLIN-3-ON LC50 - Ribe EC50 - Raki EC50 - Alge / Vodne Rastline NOEC Kronična alge / vodne rastline zmes 5-kloro-2-metil-2H-izotiazol-3-ona; 2-metil-2H-izotiazol-3-on LC50 - Ribe EC50 - Raki EC50 - Alge / Vodne Rastline 2,15 mg/l/96h Oncorhynchus mykiss 2,94 mg/l/48h Daphnia magna 0,11 mg/l/72h Pseudokirchneriella subcapitata 0,0403 mg/l Pseudokirchneriella subcapitata 0,19 mg/l/96h 0,16 mg/l/48h dapnia magna 0,0063 mg/l/72h			
12.2. Obstočnost in razgradljivost			
1,2-BENZIZOTIAZOLIN-3-ON topnost v vodi Hitro razgradljivo 1153 mg/l			
12.3. Zmožnost kopičenja v organizmih			
1,2-BENZIZOTIAZOLIN-3-ON Porazdelitveni koeficient: n-oktanol/voda zmes 5-kloro-2-metil-2H-izotiazol-3-ona; 2-metil-2H-izotiazol-3-on Porazdelitveni koeficient: n-oktanol/voda BCF 0,7 -0,48 54			
12.4. Mobilnost v tleh			
1,2-BENZIZOTIAZOLIN-3-ON Porazdelitveni koeficient: tla/voda zmes 5-kloro-2-metil-2H-izotiazol-3-ona; 2-metil-2H-izotiazol-3-on Porazdelitveni koeficient: tla/voda 0,8 1			
12.5. Rezultati ocene PBT in vPvB			
Na podlagi razpoložljivih podatkov, preparat ne vsebuje snovi PBT ali vPvB v procentu ≥ od 0,1%.			
12.6. Lastnosti endokrinih motilcev			
Na podlagi razpoložljivih podatkov izdelek na vsebuje snovi, ki so navedene na glavnih evropskih seznamih potencialnih ali domnevnih endokrinih motilcev za katere poteka ocenjevanje učinkov na okolje.			
12.7. Drugi škodljivi učinki			
Podatki niso razpoložljivi			
EPY 11.9.2 - SDS 1004.14			

VOLTECO S.P.A		Revizija št.3 Datum revizije 30/01/2026 Tiskana dne: 30/01/2026 Stran št. 8 / 11 Zamenjana popravljena verzija:2 (Datum revizije 01/03/2024)		SL
EN01 - PROFIX 30				
ODDELEK 13. Odstranjevanje				
13.1. Metode ravnanja z odpadki				
Če je mogoče, ponovno uporabite ostanke izdelka. Čisti ostanki izdelka se obravnavajo kot nenevarni posebni odpadki. Odstranite v skladu z Uredbo o ravnanju z odpadki. Oddajte pooblaščenemu zbiralcu/odstranjevalcu/predelovalcu nevarnih odpadkov. Ravnanje z odpadki, ki nastanejo pri uporabi ali razpršitvi tega izdelka, je treba organizirati v skladu s predpisi o varstvu pri delu. Za morebitno potrebo po OVO glejte razdelek 8. KONTAMINIRANA EMBALAŽA Odstranite v skladu z Uredbo o ravnanju z odpadno embalažo. Popolnoma izpraznjeno embalažo oddajte pooblaščenemu podjetju za ravnanje z odpadno embalažo.				
ODDELEK 14. Podatki o prevozu				
Izdelek ni obravnavan kot nevaren v smislu veljavnih norm za cestni (A.D.R.), železniški (RID), pomorski (IMDG Code) in letalski prevoz nevarnih snovi.				
14.1. Številka ZN in številka ID				
ni smiselno				
14.2. Pravilno odpremno ime ZN				
ni smiselno				
14.3. Razredi nevarnosti prevoza				
ni smiselno				
14.4. Skupina embalaže				
ni smiselno				
14.5. Nevarnosti za okolje				
ni smiselno				
14.6. Posebni previdnostni ukrepi za uporabnika				
ni smiselno				
14.7. Pomorski prevoz v razsutem stanju v skladu z instrumenti IMO				
Podatki niso ustrezni				
ODDELEK 15. Zakonsko predpisani podatki				
15.1. Predpisi/zakonodaja o zdravju, varnosti in okolju, specifični za snov ali zmes				
Kategorija Seveso - Direktiva 2012/18/EU:		Noben		
Omejitve v zvezi z zmesjo ali snovmi, ki jih vsebuje po Dodatku XVII Uredbe (ES) 1907/2006				
Vsebovane snovi				
Točka	75	1,2-BENZIZOTIAZOLIN-3-ON		
		REACH prijava: 01-2120761540-60		
Točka	75	zmes 5-kloro-2-metil-2H-izotiazol-3-ona; 2-metil-2H-izotiazol-3-on		
Pravilnik (EU) 2019/1148 - o trženju in uporabi predhodnih sestavin za eksplozive				
ni smiselno				
Seznam kandidatnih snovi (59. člen Uredbe REACH)				
Na podlagi razpoložljivih podatkov, preparat ne vsebuje snovi SVHC v procentu ≥ od 0,1%.				
EPY 11.9.2 - SDS 1004.14				

VOLTECO S.P.A

EN01 - PROFIX 30

Revizija št.3
Datum revizije 30/01/2026
Tiskana dne: 30/01/2026
Stran št. 10 / 11
Zamenjana popravljena verzija:2 (Datum revizije 01/03/2024)

SL

ODDELEK 16. Drugi podatki ... / >>

- IMO: International Maritime Organization
- INDEX: Identifikacijska številka IV. dodatka CLP
- LC50: Letalna koncentracija 50%
- LD50: Letalna doza 50%
- OEL: Nivo delovne izpostavitve
- PBT: Obstojno, se kopiči v organizmih in strupeno
- PEC: Predvidena okoljska koncentracija
- PEL: Predvideni nivo izpostavitve
- PMT: Obstojno, mobilno in strupeno
- PNEC: Predvidena koncentracija brez učinkov
- REACH: Uredbi (ES) 1907/2006
- RID: Sporazum za mednarodni prevoz nevarnih snovi na železnici
- TLV: Mejna vrednost
- TLV MAKSIMALNA VREDNOST: Koncentracija, ki v toku izpostavljenosti pri delu ne sme nikoli biti presežena.
- TWA: Meja izpostavitve glede na težo in čas
- TWA STEL: Meja izpostavitve za krajši rok
- vPvB: Zelo obstojno in se zelo lahko kopiči v organizmih
- vPvM: Zelo obstojno in zelo mobilno
- WGK: Wassergefährungsklassen (Deutschland).

SPLOŠNA BIBLIOGRAFIJA:

1. Uredbe (ES) 1907/2006 Evropskega Parlamenta (REACH)
2. Uredbe (ES) 1272/2008 Evropskega Parlamenta (CLP)
3. Uredbe (EU) 2020/878 (Pril. II Uredba REACH)
4. Uredbe (ES) 790/2009 Evropskega Parlamenta (I Atp. CLP)
5. Uredbe (EU) 286/2011 Evropskega Parlamenta (II Atp. CLP)
6. Uredbe (EU) 618/2012 Evropskega Parlamenta (III Atp. CLP)
7. Uredbe (EU) 487/2013 Evropskega Parlamenta (IV Atp. CLP)
8. Uredbe (EU) 944/2013 Evropskega Parlamenta (V Atp. CLP)
9. Uredbe (EU) 605/2014 Evropskega Parlamenta (VI Atp. CLP)
10. Uredbe (EU) 2015/1221 Evropskega Parlamenta (VII Atp. CLP)
11. Uredbe (EU) 2016/918 Evropskega Parlamenta (VIII Atp. CLP)
12. Uredbe (EU) 2016/1179 (IX Atp. CLP)
13. Uredbe (EU) 2017/776 (X Atp. CLP)
14. Uredbe (EU) 2018/669 (XI Atp. CLP)
15. Uredbe (EU) 2019/521 (XII Atp. CLP)
16. Delegirana uredba (EU) 2018/1480 (XIII Atp. CLP)
17. Uredbe (EU) 2019/1148
18. Delegirana uredba (EU) 2020/217 (XIV Atp. CLP)
19. Delegirana uredba (EU) 2020/1182 (XV Atp. CLP)
20. Delegirana uredba (EU) 2021/643 (XVI Atp. CLP)
21. Delegirana uredba (EU) 2021/849 (XVII Atp. CLP)
22. Delegirana uredba (EU) 2022/692 (XVIII Atp. CLP)
23. Delegirana uredba (EU) 2023/707
24. Delegirana uredba (EU) 2023/1434 (XIX Atp. CLP)
25. Delegirana uredba (EU) 2023/1435 (XX Atp. CLP)
26. Delegirana uredba (EU) 2024/197 (XXI Atp. CLP)
27. Delegirana uredba (EU) 2024/2564 (XXII Atp. CLP)

- The Merck Index. - 10th Edition
- Handling Chemical Safety
- INRS - Fiche Toxicologique (toxicological sheet)
- Patty - Industrial Hygiene and Toxicology
- N.I. Sax - Dangerous properties of Industrial Materials-7, 1989 Edition
- Spletna stran IFA GESTIS
- Spletna stran Agencija ECHA
- Podatkovna zbirka modelov varnostnih listov za kemikalije - Ministrstvo za zdravstvo in Inštitut za zdravstveni nadzor (ISS) - Italija

Opomba za uporabnika:

Podatki, ki jih vsebuje ta varnostni list, se nanašajo na znanje, ki ga imamo na razpolago na dan zadnje izdaje. Uporabnik se mora prepričati o primernosti in popolnosti podatkov v zvezi s specifično uporabo izdelka.

Tega dokumenta ne smemo interpretirati kot garancijo o nekaterih specifičnih lastnosti izdelka.

Ker uporaba izdelka ni pod našo neposredno kontrolo, mora uporabnik obvezno, na lastno odgovornost upoštevati veljavne zakone in navodila v zvezi z higieno in varnostjo. Ne prevzemamo odgovornost za nepravilno uporabo.

Primerno usposobite osebe, ki je zadolženo za uporabo kemičnih izdelkov.

METODE IZRAČUNAVANJA ZA RAZVRŠČANJE

Kemičnimi in fizikalnimi nevarnostmi: Razvrščanje izdelka izhaja iz kriterijev uveljavljenih z regulacijo CLP, priloga I, 2 del. Podatki za

VOLTECO S.P.A	Revizija št.3 Datum revizije 30/01/2026 Tiskana dne: 30/01/2026 Stran št. 11 / 11 Zamenjana popravljena verzija:2 (Datum revizije 01/03/2024) SL
EN01 - PROFIX 30	
ODDELEK 16. Drugi podatki ... / >> ocenjevanje kemično-fizičnih lastnosti so poročani v razdelku 9. Nevarnosti za zdravje: Razvrščanje izdelka je osnovano na metodah izračunavanja kot po prilogi 1 CLP-ja, 3 dela, razen če ni bilo določeno drugače v razdelku 11. Nevarnosti za okolje: Razvrščanje izdelka je osnovano na metodah izračunavanja kot po prilogi 1 CLP-ja, 4 dela, razen če ni bilo določeno drugače v razdelku 12. Spremembe glede na prejšnjo revizijo: Vnesene so spremembe v naslednjih delih: 03 / 04 / 09 / 11 / 13 / 15 / 16.	