

IZDELEK: Coxiril® 0,2% Premixture

DATUM: April, 2020

STR.: 1/14

**1. IDENTIFIKACIJA SNOVI/ZMESI IN DRUŽBE
/PODJETJA****1.1. IDENTIFIKATOR IZDELKA***Trgovska oznaka:*

Coxiril® 0,2% Premixture

Običajno ime:

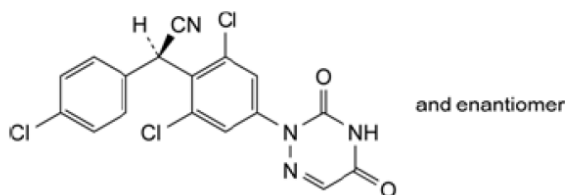
Diclazuril

Kemijsko ime:

(RS)-(-4-klorofenil)[2,6-dikloro-4-(3,5-dioksa-4,5-dihidro-1,2,4-triazin-2(3H)-il)fenil]acetonitril

Številka CAS:

[101831-37-2].

Strukturna formula:*Molekulska formula:* $C_{17}H_9Cl_3N_4O_2$ *Molekulska masa:*

407,6

1.2. POMEMBNE IDENTIFICIRANE UPORABE SNOVI ALI ZMESI IN ODSVETOVANE UPORABE*Identificirane uporabe:*

Premiks kokcidostatika, pridobljen iz odobrenega krmnega dodatka (Identifikacijska številka 51775)

Odsvetovane uporabe:

Ni znano.

IZDELEK: Coxiril® 0,2% Premixture

DATUM: April, 2020

STR.: 2/14

1.3. PODROBNOSTI O DOBAVITELJU VARNOSTNEGA LISTA*Oseba, odgovorne za dajanje dodatka v promet v EU:*

Huvepharma N.V., Uitbreidingstraat 80, 2600 Antwerpen, Belgija

Tel.: +32 3 288 1849; Fax: +32 3 289 7845;

E-pošta: customerservice@huvepharma.com

Identifikacijska številka: αBE2280

Proizvajalec:

BIOVET AD

ul. Petar Rakov 39, 4550 Peshtera - Bolgarija

Tel.: +359 350 65619; Fax: +359 350 65636

E-pošta: biovet@biovet.com

Identifikacijska številka: α BG 13 1 0069.

1.4 TELEFONSKA ŠTEVILKA ZA NUJNE PRIMERE

+359 887 939420.

2. DOLOČITEV NEVARNOSTI**2.1. RAZVERSTITEV ZMESI**

Ta pripravek ni razvrščen kot nevaren v skladu z Uredbo (ES) št. 1271/2008.

Nevarnosti za zdravje	Ni.
Nevarnost za okolje	Ni.

2.2. ELEMENTI ETIKETE

Označevanje v skladu z uredbo (ES) št. 1272/2008 z decembra 2008, s spremembami

Piktogrami nevarnosti Ni.

Opozorilne besede Ni.

Stavki o nevarnosti: Zmes ne izpolnjuje meril za razvrstitev.

Previdnostni stavki

Preprečevanje Se ne uporablja.

Odziv Se ne uporablja.

Skladiščenje Se ne uporablja.

Odstranjevanje Se ne uporablja.

Dodatna etiketa Ni.

2.3 DRUGE NEVARNOSTI

Ni znano.

IZDELEK: Coxiril® 0,2% Premixture

DATUM: April, 2020

STR.: 3/14

3. SESTAVA/PODATKI O SESTAVINAH

3.2. ZMESI

Splošne informacije:

Kemijsko ime	Sestava Coxidin® 200 Premixture (%)	CAS št. / ES št.	Registrska št. REACH	INDEX št.	Klasifikacija CLP
Diclazuril	0,2	101831-37-2	-	-	H400, H410
Predželatiniran škrob	< 2	9005-25-8	-	-	H315
Kalcijev karbonat	< 12	471-34-1	-	-	H315, H319 H335
Pšenična moka	> 85	-	-	-	-

Komentarji o sestavinah:

Celotno besedilo stavkov o nevarnosti (H) je navedeno v oddelku 16.

4. UKREPI ZA PRVO POMOČ

4.1. OPIS UKREPOV ZA PRVO POMOČ

Splošne informacije:

Nositi zaščitne rokavice/zaščitno obleko/zaščito za oči/zaščito za obraz. Kontaminirane delovne obleke ne iznašati iz delovnega prostora.

Vdihavanje:

Takoj prenesti osebo na svež zrak. Pri respiratornih simptomih, poiščite zdravniško pomoč.

Stik s kožo:

PRI STIKU S KOŽO: Umijte z veliko mila in vode. V primeru draženja kože ali alergijskih reakcij obiščite zdravnika.

Stik z očmi:

PRI STIKU Z OČMI: Previdno izpirati z vodo nekaj minut. Odstranite kontaktne leče, če jih imate in če to lahko storite brez težav. Nadaljujte z izpiranjem. Če draženje traja, poiščite zdravniško pomoč.

Zaužitje:

PRI ZAUŽITJU: Ob slabem počutju pokličite CENTER ZA ZASTRUPITVE ali zdravnika.
Nikoli ne dajajte ničesar v usta nezavestni osebi.

4.2. NAJPOMEMBNEJŠI SIMPTOMI IN UČINKI, AKUTNI IN ZAPOZNELI

Pri osebah s preobčutljivostjo ali alergijami pri vdihovanju lahko povzroči simptome alergije ali astme ali težave z dihanjem.

IZDELEK: Coxiril® 0,2% Premixture

DATUM: April, 2020

STR.: 4/14

4.3. NAVEDBA KAKRŠNE KOLI TAKOJŠNJE MEDICINSKE OSKRBE IN POSEBNEGA ZDRAVLJENJA

Ni podatkov

5. PROTIPOŽARNI UKREPI**5.1. SREDSTVA ZA GAŠENJE**Vodni pršilec, suh prah, pena, ogljikov dioksid(CO₂), pesek.**5.2. POSEBNE NEVARNOSTI V ZVEZI S SNOVJO ALI ZMESJO**Pri požaru lahko nastanejo strupeni plini. Produkti zgorevanja ali nastali plini: Ogljikov dioksid (CO₂). Ogljikov monoksid. Klor. Vodikov cianid. Vodikov klorid. Dušikovi oksidi (NO_x).**5.3. NASVET ZA GASILCE**

Kot pri vseh požarih evakuirajte osebje, da bi zavarovali območje. Gasilci morajo uporabljati samostojne dihalne aparate in zaščitno obleko.

6. UKREPI OB NENAMERNIH IZPUSTIH**6.1. OSEBNI VARNOSTNI UKREPI, ZAŠČITNA OPREMA IN POSTOPKI V SILI**

Osebe z anamnezo alergij, kontaktnega dermatitisa, kroničnih izpuščajev ali težav z dihanjem naj uporabljajo posebne varnostne ukrepe, da se izognejo stiku s kožo ali izpostavljenosti prahu. Nositi primerno zaščitno opremo in samostojni dihalni aparat.

6.2. OKOLJEVARSTVENI UKREPI

Preprečite odtekanje razlitega materiala na sosednje zemljišče ali v potoke, ribnike ali jezera.

6.3. METODE IN MATERIALI ZA ZADRŽEVANJE IN ČIŠČENJE

Prah previdno pometite in odstranite. Postavite material v suho posodo in jo pokrijte. Odstranite z območja. Območje razlitja izperite z vodo.

6.4. SKLICEVANJE NA DRUGE ODDELKE

Informacije o nadzoru izpostavljenosti/osebni zaščiti in odstranjevanju najdete v poglavjih 8 in 13.

7. RANANJE IN SKLADIŠČENJE

IZDELEK: Coxiril® 0,2% Premixture

DATUM: April, 2020

STR.: 5/14

7.1. VARNOSTNI UKREPI ZA VARNO RAVNANJE

Preprečite nastanek in odlaganje prahu.
 Če nastane prah, zagotovite izpušno prezračevanje.
 Preprečite nastanek aerosolov.

7.2. POGOJI ZA VARNO SKLADIŠČENJE, VKLJUČNO Z NEZDRUŽLJIVOSTJO

Zagotovite varnostne ukrepe proti elektrostatičnemu praznjenju.
 Preprečite nastanek prahu.
 Upoštevajte splošna pravila industrijske požarne zaščite.

7.3. POSEBNE KONČNE UPORABE

Za podrobne informacije o uporabi izdelka Coxiril® 0.2% Premixture glej identificirane uporabe, navedene v podpoglavju 1.2.

8. NADZOR IZPOSTAVLJENOSTI/OSEBNA ZAŠČITA

8.1. PARAMETRI NADZORA

Priporočeni postopki nadzora: Ni.

Omejitve poklicne izpostavljenosti:

Združeno kraljestvo Sestavine	Vrsta	Vrednost	Oblika
Pomožna snov: Škrob (CAS 9005-25-8)	TWA (8 ur)	10 mg/m ³ 4 mg/m ³	Skupno prah, ki se lahko vdihava Prah, ki ga je mogoče vdihavati

IZDELEK: Coxiril® 0,2% Premixture

DATUM: April, 2020

STR.: 6/14

Biološke mejne vrednosti:

Omejitve bioloških izpostavljenosti sestavin niso opažene.

Izpeljana raven brez učinka
(Derived no-effect level, DNEL)

Ni.

Predvidene koncentracije brez učinka
(Predicted no-effect concentrations, PNECs):

Ni.

8.2. NADZOR IZPOSTAVLJENOSTI

Prezračevanje: Lokalna izpušna napa:
Splošna izmenjava:

Priporočljivo.
Priporočljivo.

Nadzor poklicne izpostavljenosti

Ne jesti, piti ali kaditi med uporabo tega izdelka.
Po uporabi temeljito umiti roke z milom. Ne vdihujte, izogibajte se stiku s kožo in očmi.
V primeru nenamerne zaužitja ali stika nemudoma poiščite zdravniško pomoč in mu pokažite etiketo.
Polmaska s filtrom za delce, filter P1.
(Evropski standard EN 143)

Zaščita dihal

Zaščita rok

Zaščitne rokavice.

Zaščita za oči

Zaščitna očala.

Zaščita kože

Ne nosite očesnih leč.

Primerna oblačila za preprečevanje stika s kožo.

IZDELEK: Coxiril® 0,2% Premixture

DATUM: April, 2020

STR.: 7/14

9. FIZIKALNE IN KEMIJSKE LASTNOSTI

9.1. PODATKI O OSNOVNIH FIZIKALNIH IN KEMIJSKIH LASTNOSTIH

a) Videz:	Granule sivo bele do bež barve
b) Vonj:	Značilen
c) Prag vonja:	Ni podatkov
d) pH:	Ni podatkov
e) Tališče/ledišče:	Diclazuril, območje taljenja: 291 - 297°C
f) Začetno vrelišče in območje vrelišča:	Ni podatkov
g) Plamenišče:	Ni podatkov
h) Hitrost izparevanja:	Ni podatkov
i) Vnetljivost (trda snov, plin):	Ni podatkov
j) Spodnja in zgornja meja eksplozivnosti:	Ni podatkov
k) Parni tlak:	Ni podatkov
l) Parna gostota:	Ni podatkov
m) Relativna gostota:	Ni podatkov
n) Topnost:	Diclazuril: - Voda: praktično netopen. - Etanol 96%: praktično netopen. - Metilenklorid: praktično netopen. - Dimetilformamid: težko topen.
o) Porazdelitveni koeficient n-oktanol/voda:	Ni podatkov
p) Temperatura samovžiga:	Ni podatkov
q) Temperatura razgradnje:	Ni podatkov
r) Viskoznost:	Ni podatkov
s) Detonacijske lastnosti:	Ni podatkov
t) Oksidativne lastnosti:	Ni podatkov

9.2. DRUGI PODATKI

Najmanjša energija vžiga (MIE, induktivna iskra):	Med 100 in 300 mJ
Najmanjša temperatura vžiga v oblaku:	380°C
Najmanjša temperatura vžiga plasti prahu:	320°C
Temperatura samovžiga:	221°C
Najvišji eksplozijski tlak:	6,4 barg
Največja hitrost dviga tlaka (20 l):	287 bar/s
Hitrost dviga tlaka (Kst):	78 bar.m/s
Razred eksplozije prahu:	ST 1.

IZDELEK: Coxiril® 0,2% Premixture

DATUM: April, 2020

STR.: 8/14

10. OBSTOJNOST IN REAKTIVNOST

10.1. REAKTIVNOST

Coxiril® 0,2% Premixture je nereaktiven suh izdelek v obliki granulata.

10.2. KEMIJSKA STABILNOST

Coxiril® 0,2% Premixture je obstojen suh izdelek v obliki granulata.

10.3. MOŽNOST POTEKA NEVARNIH REAKCIJ

Ni podatkov

10.4. POGOJI, KI SE JIM JE TREBA IZOGNITI

Povišana vlaga in temperatura, neposredna sončna svetloba.

10.5. NEZDRUŽLJIVI MATERIALI

Ni podatkov.

10.6. NEVARNI PRODUKTI RAZGRADNJE

Ni podatkov

IZDELEK: Coxiril® 0,2% Premixture

DATUM: April, 2020

STR.: 9/14

11. TOKSIKOLOŠKI PODATKI

11.1. PODATKI O TOKSIKOLOŠKIH UČINKIH

a) akutna strupenost:

Izdelek		Vrsta	Rezultati testiranja
Coxiril 0,5% (CAS zmesi)	Akutna ustno LD ₅₀	Podgana	> 5 g/kg t.t. (največji odmerek, ki se lahko da)
Sestavine		Vrsta	Rezultati testiranja
Diclazuril (CAS 101831-37-2)	Akutna ustno LD ₅₀	Miš	> 5000 mg/kg t.t.
	Akutna ustno LD ₅₀	Podgana	> 5000 mg/kg t.t.
	Akutna ustno LD ₅₀	Pes	> 5000 mg/kg t.t.
	Akutna dermalna LD ₅₀	Zajec	> 4000 mg/kg t.t.
	Akutna pri vdihavanju LC ₅₀	Podgana	> 2,24 g/m ³
Kalcijev karbonat (CAS 471-34-1)	Akutna ustno LD ₅₀	Podgana	6,45 g/kg t.t.
Škrob (CAS 9005-25-8)	Akutna i.p. LD ₅₀	Miš	6,6 g/kg t.t.

b) jedkost za kožo/draženje kože:

- Diclazuril – zajci – 4 g/kg t.t. – niso ugotovljene nepravilnosti.

c) resne okvare oči/draženje:

- Diclazuril – zajci – 0,1 g – povzroči minimalno draženje.

d) preobčutljivost pri vdihovanju in preobčutljivost kože:

- Pri vdihavanju: Diclazuril – podgana – 2,24 g/m³ (največja možna koncentracija) v enem samem obdobju 4 ur - ni povzročil smrtnosti, čeprav so pri podrobnem obdukcijskem pregledu ugotovljena siva ali bleda pljuča pri 60% živali.
- Dermalno: Diclazuril – morski prašiček - povzroči šibko reakcijo preobčutljivosti.

e) mutagenost za zarodne celice:

Preskus bakterijske reverzne mutacije (Ames)	<i>Salmonella typhimurium</i>	Negativen
<i>In vitro</i> preskus genske mutacije v celicah sesalcev	Limfomske celice miši	Negativen
<i>In vitro</i> preizkus kromosomskih aberacij pri sesalcih	Človeški limfociti	Negativen
Preskus mikronukleusa kostnega mozga pri sesalcih	Miši	Negativen

f) rakotvornost:

IZDELEK: Coxiril® 0,2% Premixture

DATUM: April, 2020

STR.: 10/14

- 25 mesecev - miš - oralno - NOEL se ugotovi pri 2,9 mg/kg t.t./dan (moška) in pri 14,1 mg/kg t.t./dan (ženska).
- 28 mesecev - podgana - oralno - NOEL se ugotovi pri 5 mg/kg t.t./dan (ženska).
- g) strupenost za razmnoževanje:
 - strupenost za razmnoževanje: raziskava 2. generacije – podgana – NOEL se ugotovi pri 5 mg/kg t.t./dan.
 - Embriotoksičnost/fetotoksičnost, vključno s teratogenostjo: Raziskave z diclazurilom pri podganah in zajcih niso pokazale primarnega škodljivega učinka na plod. Pri toksičnih odmerkih za mater ≥ 20 mg/kg je prišlo do sekundarnega zmanjšanja porodne teže in preživetja mladičev.
- h) specifična strupenost za ciljne organe (STOT)-enkratna izpostavljenost: Ni podatkov
- i) specifična strupenost za ciljne organe (STOT)-ponavljajoča se izpostavljenost: Ni podatkov
- j) nevarnost pri vdihovanju: Ni podatkov

12. EKOLOŠKI PODATKI

12.1. STRUPENOST

- *Lepomis macrochirus*, srednja smrtna učinkovita koncentracija in NOEL:
 - L(E)C₅₀ za diclazuril – statično – 0,58 mg/L;
 - NOEL za diclazuril – statično < 0,15 mg/L;
 - L(E)C₅₀ za diclazuril – pretok > 0,26 mg/L;
 - NOEL za diclazuril – pretok > 0,26 mg/L;
- *Daphnia magna*, srednja smrtna učinkovita koncentracija in NOEL:
 - L(E)C₅₀ za diclazuril – 0,63 – 1,34 mg/L;
 - NOEL za diclazuril – 0,63 mg/L;
 - NOEL za diclazuril – 21-dnevna kronična > 0,16 mg/L;
- Alge (*Selenastrum capricornutum*), srednja smrtna učinkovita koncentracija:
 - L(E)C₅₀ za diclazuril (zaviranje rasti) > 1,1 mg/L;
- Členonožci (*Chironomus tentans*, vodna mušica) NOEL:
 - NOEL za diclazuril – 14-dnevna toksičnost – 7,3 mg/L;
- Učinek na rast mikroorganizmov v tleh:
 - NOEL > 100 mg/L;
- Deževnik, srednja smrtna koncentracija:
 - *Eisenia foetida* : 14-dnevna LC₅₀ za diclazuril > 1000 mg/kg;
 - *Lumbricus terrestris*: 28-dnevna LC₅₀ za diclazuril > 1100 mg/kg;
- Učinek na rast rastlin – 3 vrste (zelena solata, redkev, pšenica):
 - NOEC za diclazuril > 100 mg/kg tla;

IZDELEK: Coxiril® 0,2% Premixture

DATUM: April, 2020

STR.: 11/14

12.2. OBSTOJNOST IN RAZGRADLJIVOST

Lastnosti	Diclazuril
Absorpcija/desorpcija v tleh (glinasta ilovica, peščena ilovica in muljasta ilovica)	Koc 35,576 – 347,941
Razgradnja v tleh (DT50)	< 60 dni
Obstojnost v vodi 5 dni pri 50°C	Hidrolitično stabilen pri pH v obsegu 5 - 8

12.3. ZMOŽNOST KOPIČENJA V ORGANIZMIH

Porazdelitveni koeficient n-oktanol/voda (log Kow): Diclazuril – 4,0; 4,4 in 4,5 (pH 5, 7 in 8).

Faktor biokoncentracije (BCF): Ni podatkov

12.4. MOBILNOST V TLEH

Raziskave tal potrjujejo, da se diclazuril v veliki meri adsorbira v tleh in zato ni pričakovati, da bi bil mobilni v tleh. Nadaljnje raziskave o učinku na okolje so pokazale, da poteka v vodi svetlobna razgradnja diclazurila in da se biorazgradnja prvotnega diclazurila pojavlja v različnih tleh. Konzervativno izračunani razpolovni čas biorazgradnje v tleh prvotnega diclazurila, v skladu z raziskavami tal, je 130–303 dni. Eksperimentalni podatki potrjujejo nizke ravni številnih produktov biorazgradnje po 64 dneh, vključno z: C-hlapnimi snovmi, vsaj dvema¹⁴ C-metabolitoma (nehlapnimi) in neoznačenimi razgradnimi produkti.

12.5. REZULTATI OCENE PBT IN VPVB

Ocena kemijske varnosti za ta izdelek ni potrebna.

12.6. DRUGI ŠKODLJIVI UČINKI

Ne pričakujemo nobenih drugih škodljivih vplivov na okolje (npr. zmanjševanje ozonskega plašča, fotokemični potencial za nastajanje ozona, endokrine motnje, potencial globalnega segrevanja) tega izdelka.

13. ODSTRANJEVANJE

13.1. METODE RAVNANJA Z ODPADKI

Odstranite vsebino/posodo v skladu z lokalnimi/regionalnimi/nacionalnimi/mednarodnimi predpisi.

IZDELEK: Coxiril® 0,2% Premixture

DATUM: April, 2020

STR.: 12/14

14. PODATKI O PREVOZU**14.1. ŠTEVILKA ZN**

Se ne uporablja, ker tega izdelka ne urejajo IMDG/IMO, ADR/RID, IATA/ICAO.

14.2. PRAVILNO ODPREMNO IME ZN

Se ne uporablja, ker tega izdelka ne urejajo IMDG/IMO, ADR/RID, IATA/ICAO.

14.3. RAZRED(I) NEVARNOSTI PREVOZA

Se ne uporablja, ker tega izdelka ne urejajo IMDG/IMO, ADR/RID, IATA/ICAO.

14.4. SKUPINA EMBALAŽE

Se ne uporablja, ker tega izdelka ne urejajo IMDG/IMO, ADR/RID, IATA/ICAO.

14.5. NEVARNOSTI ZA OKOLJE

Se ne uporablja, ker tega izdelka ne urejajo IMDG/IMO, ADR/RID, IATA/ICAO.

14.6. POSEBNI PREVIDNOSTNI UKREPI ZA UPORABNIKA

Se ne uporablja, ker tega izdelka ne urejajo IMDG/IMO, ADR/RID, IATA/ICAO.

14.7. POMORSKI PREVOZ V RAZSUTEM STANJU V SKLADU S PRILOGO ŠT. II MARPOL 73/78 IN INSTRUMENTI IBC

Se ne uporablja, ker tega izdelka ne urejajo IMDG/IMO, ADR/RID, IATA/ICAO.

15. ZAKONSKO PREDPISANI PODATKI**15.1. PREDPISI/ZAKONODAJA O ZDRAVJU, VARNOSTI IN OKOLJU, SPECIFIČNI ZA SNOV ALI ZMES****Predpisi EU**

- **Uredba (ES) št 1005/2009 o snoveh, ki tanjšajo ozonski plašč, Priloga I**
Ni na seznamu.
- **Uredba (ES) št 1005/2009 o snoveh, ki tanjšajo ozonski plašč, Priloga II**
Ni na seznamu.
- **Uredba (ES) št 850/2004 o obstojnih organskih onesnaževalih, Priloga I, s spremembami**
Ni na seznamu.
- **Uredba (ES) št 1907/2006 o registraciji, evalvaciji, avtorizaciji in omejevanju kemikalij (REACH) člen 59, Seznam vlagateljev, ki ga trenutno objavlja Evropska agencija za kemikalije (ECHA)**
Ni na seznamu.

IZDELEK: Coxiril® 0,2% Premixture

DATUM: April, 2020

STR.: 13/14

Dovoljenja za uporabo

- Uredba (ES) št 1907/2006 o registraciji, evalvaciji, avtorizaciji in omejevanju kemikalij (REACH), Priloga št. XIV Snovi, za katere je potrebno dovoljenje, s spremembami
Ni na seznamu.

Omejitve uporabe

- Uredba (ES) št 1907/2006 o registraciji, evalvaciji, avtorizaciji in omejevanju kemikalij (REACH), Priloga št. XVII Snovi, za katere velja omejitev pri dajanju v promet in uporabi, s spremembami
Ni na seznamu.
- Direktiva 2004/37 / ES o zaščiti delavcev pred tveganji zaradi izpostavljenosti rakotvornim ali mutagenim snovem pri delu
Ni na seznamu.

Drugi predpisi EU

- Direktiva 96/82/ES (Seveso II) o obvladovanju nevarnosti večjih nesreč, ki vključujejo nevarne snovi
Ni na seznamu.
- Direktiva 98/24/ES o varovanju zdravja in varnosti delavcev pred tveganji, povezanimi s kemičnimi snovmi pri delu
Ni na seznamu.

Drugi predpisi

- Izdelek je razvrščen in označen v skladu z direktivami ES ali ustreznimi nacionalnimi zakoni.
- Ta varnostni list ustreza zahtevam Uredbe (ES) št. 1907/2006.

Nacionalni predpisi

- Mladostniki, mlajši od 18 let, ne smejo delati s tem izdelkom v skladu z direktivo EU 94/33/ES o zaščiti mladih pri delu.

15.2. OCENA KEMIJSKE VARNOSTI

Ni bila izvedena ocena kemijske varnosti v skladu z uredbo REACH.

16. DRUGI PODATKI

Podatki in informacije, navedeni v tem varnostnem listu, temeljijo na informacijah in preiskavah, izvedenih s strani družbe HUVEPHARMA z izdelkom Coxiril® in diclazurilom, in so le navodilo za uporabnika. Le-ti so v skladu z dejansko ravno naj sodobnejšega znanstvenega in tehničnega znanja. V nobenem primeru ne morejo pripisati odgovornosti družbi HUVEPHARMA, če ne bodo upoštevani, zlasti za vidike, ki niso obravnavani.

SEZNAM KRATIC, KI SO NAVEDENE V VL

ADR International Carriage of Dangerous Goods by Road / Mednarodni cestni prevoz nevarnega blaga;

IZDELEK: Coxiril® 0,2% Premixture**DATUM:** April, 2020**STR.:** 14/14

CAS številka	Chemical Abstract Service Registry Number / Registrska številka Službe za kemično destilacijo (Chemical Abstracts Service, CAS) Ameriškega kemijskega društva (American Chemical Society);
EU	European Union / Evropska unija;
ICAO/IATA	International Civil Aviation Organization/International Air Transport Association / Mednarodna organizacija za civilni letalski promet/Mednarodno združenje za zračni promet);
IMDG	International Maritime Dangerous Goods / Mednarodni kodeks za pomorski prevoz nevarnega blaga;
IUB številka	Identification Number in the International Union of Biochemistry / Identifikacijska številka v Mednarodni uniji za biokemijo;
LD₅₀	Smrtni odmerek 50;
LC₅₀	Smrtni odmerek 50;
NA	Se ne uporablja;
NDA	Ni podatkov;
NOEL	No Observed Effect Level / Raven brez opaženega učinka;
RID	International Carriage of Dangerous Goods by Rail / Mednarodni železniški prevoz nevarnega blaga.

CELOTNO BESEDILO STAVKOV O NEVARNOSTI (H) Z ODDELKA 3

H315:	Povzroča draženje kože.
H319:	Povzroča hudo draženje oči.
H335:	Lahko povzroči draženje dihalnih poti.
H400:	Zelo strupeno za vodne organizme.
H410:	Zelo strupeno za vodne organizme, z dolgotrajnimi učinki.