

KARTA CHARAKTERYSTYKI

Zgodnie z rozporządzeniem WE 1907/2006 (REACH), 2020/878/UE wraz z późn. zm.

SOLBET Solplast plus

Data opracowania: 24-07-2017r.

Data aktualizacji: 20.01.2026 r.

Strona 1/20

Wydanie IV

Sekcja 1: Identyfikacja mieszaniny i identyfikacja przedsiębiorstwa

1.1 Identyfikator produktu

Nazwa handlowa Solbet Solplast plus

Inna nazwa lub kod 10.2

UFI: -

1.2 Istotne zidentyfikowane zastosowania mieszaniny oraz zastosowania odradzane:

Zastosowania zidentyfikowane

Solbet Solplast plus przeznaczony jest do przygotowania różnego rodzaju podłoży budowlanych, na których wykonywane będą wyprawy z tynków: mineralnych, akrylowych, silikonowo-silikatowych, silikonowych oraz mozaikowych, itp. Właściwie zagruntowane podłoże zwiększa przyczepność tynków, wyrównuje chłonność podłoża oraz zapewnia bardzo dobre nakładanie i fakturowanie tynku. Nadaje się do stosowania wewnątrz jak i na zewnątrz budynków.

Zastosowanie odradzane

Nie określono.

1.3 Dane dotyczące dostawcy karty charakterystyki

Dostawca SOLBET Sp. z o.o.
ul. Toruńska 71
86-050 Solec Kujawski
tel: (52) 387 41 00; 387 41 80
fax: (52) 387 41 83
tel: (54) 282 47 16
fax: (54) 282 38 38
www.solbet.pl ; www.zaprawy-kleje.pl

Adres e-mail osoby odpowiedzialnej za kartę charakterystyki jan.szeligowski@solbet.pl

1.4 Numer telefonu alarmowego

(52) 387 41 00; (52) 387 41 80, Solec Kujawski

(54) 282 47 16, Aleksandrów Kujawski

Numery telefonów czynne w godzinach 7⁰⁰ - 15⁰⁰ od poniedziałku do piątku.

W nagłych przypadkach

112 - numer alarmowy z telefonu komórkowego i stacjonarnego

999 - pogotowie ratunkowe

998 - straż pożarna

997 – policja

KARTA CHARAKTERYSTYKI

Zgodnie z rozporządzeniem WE 1907/2006 (REACH), 2020/878/UE wraz z późn. zm.

SOLBET Solplast plus

Data opracowania: 24-07-2017r.

Data aktualizacji: 20.01.2026 r.

Strona 2/20

Wydanie IV

Sekcja 2: Identyfikacja zagrożeń

2.1 Klasyfikacja mieszaniny

Zgodna z rozporządzeniem (WE) nr 1272/2008 (CLP) wraz z późn. zm.

Zagrożenia dla zdrowia

Mieszanina nie jest sklasyfikowana jako niebezpieczna zgodnie z rozporządzeniem (WE) nr 1272/2008 wraz z późn. zm.

Zagrożenia dla środowiska

Mieszanina nie jest sklasyfikowana jako niebezpieczna zgodnie z rozporządzeniem (WE) nr 1272/2008 wraz z późn. zm.

2.2 Elementy oznakowania

Rozporządzenie nr 1272/2008 (CLP) wraz z późn. zm.

Piktogramy określające rodzaj zagrożenia

Brak danych

Hasło ostrzegawcze

Brak danych

Nazwy niebezpiecznych składników na etykiecie

Brak danych

Zwroty wskazujące rodzaj zagrożenia

Brak danych

Zwroty wskazujące środki ostrożności

P101 W razie konieczności zasięgnięcia porady lekarza należy pokazać pojemnik lub etykietę

P102 Chronić przed dziećmi

P501 Zawartość /pojemnik usuwać zgodnie z przepisami

miejscowymi/regionalnymi/narodowymi/międzynarodowymi.

EUH208 Zawiera masę poreakcyjną 5-chloro-2-metylo-2H-izotiazol-3-onu

i 2-metylo-2H-izotiazol-3-onu (3:1). Może powodować wystąpienie reakcji alergicznej.

EUH211 Uwaga! W przypadku rozpylania mogą się tworzyć niebezpieczne respirabilne kropelki. Nie wdychać rozpylonej cieczy lub mgły.

KARTA CHARAKTERYSTYKI

Zgodnie z rozporządzeniem WE 1907/2006 (REACH), 2020/878/UE wraz z późn. zm.

SOLBET Solplast plus

Data opracowania: 24-07-2017r.

Data aktualizacji: 20.01.2026 r.

Strona 3/20

Wydanie IV

2.3 Inne zagrożenia

Składniki mieszaniny nie spełniają kryteriów PBT lub vPvB zgodnie z załącznikiem XIII rozporządzenia REACH.

Produkt nie zawiera składników wpisanych do wykazu ustanowionego zgodnie z art. 59 ust. 1 jako posiadające właściwości zaburzające funkcjonowanie układu hormonalnego ani składników o właściwościach zaburzających funkcjonowanie układu hormonalnego zgodnie z kryteriami określonymi w rozporządzeniu 2017/2100/UE lub rozporządzeniu 2018/605/UE w stężeniu równym lub większym od 0,1%

Sekcja 3: Skład/informacja o składnikach

3.1 Substancje: Nie dotyczy.

3.2 Mieszaniny

Opis chemiczny

Mieszanina wodna: dodatków, wypełniaczy i żywic.

Składniki

L. p.	Nazwa składnika	Identyfikator	Stężenie [%] m/m	Klasyfikacja Rozporządzenie (WE) Nr 1272/2008 [CLP] wraz z późn. zm. (Pełny tekst poniższych uwag i zwrotów H podano w sekcji 16.)
1.	Tetrahydro-1,3,4,6-tetrakis(hydroxymetyl)imidazo [4,5-d]imidazole-2,5(1H,3H)-dione	WE 226-408-0 CAS 5395-50-6	<0,05	Skin Sens. 1, H317
2.	Masa poreakcyjna 5-chloro-2-metylo-2H-izotiazol-3-onu i 2-metylo-2H-izotiazol-3-onu (3:1)	CAS 55965-84-9 Index 613-167-00-5	<0,0015	Acute Tox. 3, H301 Acute Tox. 2, H310 Acute Tox. 2, H330 Skin Corr. 1C, H314 Eye Dam. 1, H318 Skin Sens. 1A, H317 Aquatic Acute 1, H400 Aquatic Chronic1, H410 EUH071
3.	Ditlenek tytanu ² (średnicy aerodynamicznej ≤ 10µm)	CAS 13463-67-7 WE 236-675-5	<2	Carc 2, H351 (droga wziewna)

KARTA CHARAKTERYSTYKI

Zgodnie z rozporządzeniem WE 1907/2006 (REACH), 2020/878/UE wraz z późn. zm.

SOLBET Solplast plus

Data opracowania: 24-07-2017r.

Data aktualizacji: 20.01.2026 r.

Strona 4/20

Wydanie IV

		Rejestacyjny 01-2119489379-17-XXXX		
4.	Węglan wapnia ^{1,2}	CAS 1317-65-3 WE 215-279-6	< 55	
5.	Kwarc ² (RCS < 1%)	CAS 14808-60-7 WE 238-878-4	< 30	STOT RE 1, H372 (drogi oddechowe, wziewnie)
6.	Talk ^{1,2}	CAS 14807-96-6 WE 238-877-9	< 3	

¹ - Substancja nie jest sklasyfikowana jako stwarzająca zagrożenie.

² - Substancje z określoną na poziomie krajowym wartością najwyższego dopuszczalnego stężenia w środowisku pracy.

Specyficzne stężenia graniczne, współczynnik M

Rozporządzenie (WE) Nr 1272/2008 (CLP) wraz z późn. zm.

L. p.	Nazwa składnika	Identyfikator	Klasyfikacja	Stężenie [%] m/m
1.	Masa poreakcyjna 5-chloro-2-metylo-2H-izotiazol-3-onu i 2-metylo-2H-izotiazol-3-onu (3:1)	CAS 55965-84-9 Index 613-167-00-5	Skin Corr.1C; H314 Skin Irrit.2; H315 Eye Irrit.2; H319 Skin Sens.1A; H317 Eye Dam.1; H318 Aquatic Acute 1, H400 Aquatic Chronic1, H410	$C \geq 0,6 \%$ $0,06 \leq C < 0,6 \%$ $0,06 \leq C < 0,6 \%$ $C \geq 0,0015 \%$ $C \geq 0,6 \%$ M=100 M=100

Pełna treść zwrotów H i skrótów znajduje w sekcji 16.

Sekcja 4: Środki pierwszej pomocy

4.1 Opis środków pierwszej pomocy

W kontakcie z oczami

Usunąć szkła kontaktowe jeżeli są, przemyć delikatnie dużą ilością wody, podczas płukania oczy szeroko otwarte, konieczna konsultacja lekarza.

Po narażeniu drogą oddechową

W przypadku wystąpienia objawów zatrucia wyprowadzić poszkodowanego na świeże powietrze, oraz skonsultować się z lekarzem.

W kontakcie ze skórą

W razie kontaktu ze skórą zaleca się zdjąć zanieczyszczoną odzież i buty, oczyścić skórę

KARTA CHARAKTERYSTYKI

Zgodnie z rozporządzeniem WE 1907/2006 (REACH), 2020/878/UE wraz z późn. zm.

SOLBET Solplast plus

Data opracowania: 24-07-2017r.

Data aktualizacji: 20.01.2026 r.

Strona 5/20

Wydanie IV

i umyć poszkodowanego pod prysznicem mydłem a następnie obficie spłukać wodą. W razie wyraźnych dolegliwości skonsultować się z lekarzem.

W przypadku spożyci

Nie wywoływać wymiotów, nie podawać niczego doustnie. Skontaktować się z lekarzem.

4.2 Najważniejsze ostre i opóźnione objawy oraz skutki narażenia

W kontakcie z oczami

Zaczerwienienie, łzawienie, podrażnienie, ból ryzyko nieodwracalnego uszkodzenia oczu.

Po narażeniu drogą oddechową

Długotrwałe narażanie powoduje zawroty głowy, nudności a w skrajnych przypadkach omdlenia.

W kontakcie ze skórą

Długotrwały kontakt ze skórą w wyniku odczynu zasadowego skutkuje: zaczerwienieniem, wysuszeniem, podrażnieniem skóry.

Po połknięciu

Bóle brzucha, nudności w skrajnych przypadkach może prowadzić do śmierci.

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

W przypadku wystąpienia jakichkolwiek niepokojących objawów wezwać natychmiast pomoc medyczną, pokazać kartę charakterystyki, opakowanie lub etykietę.

Sekcja 5: Postępowanie w przypadku pożaru

5.1 Środki gaśnicze

Odpowiednie

Produkt jest niepalny w normalnych warunkach użytkowania i magazynowania. W razie zapalenia w wyniku niewłaściwego stosowania i magazynowania, stosować gaśnice proszkowe (proszek ABC).

Niewłaściwe

Unikać stosowania strumienia wody pod ciśnieniem.

5.2 Szczególne zagrożenia związane z substancją lub mieszaniną

W wyniku spalania lub rozkładu termicznego powstają substancje reakcji, które mogą być wysoko toksyczne i w konsekwencji mogą stanowić poważne zagrożenie dla zdrowia.

5.3 Informacje dla straży pożarnej

W zależności od rozmiarów pożaru może się okazać konieczne zastosowanie kompletnej odzieży ochronnej i autonomicznego sprzętu do oddychania. Należy mieć do dyspozycji minimalny zasób urządzeń awaryjnych i środków działania (koce przeciwpożarowe, podręczna

KARTA CHARAKTERYSTYKI

Zgodnie z rozporządzeniem WE 1907/2006 (REACH), 2020/878/UE wraz z późn. zm.

SOLBET Solplast plus

Data opracowania: 24-07-2017r.

Data aktualizacji: 20.01.2026 r.

Strona 6/20

Wydanie IV

apteczka). Nie dopuścić, aby produkty wykorzystane do gaszenia pożaru dostały się do zbiornika z wodą.

Sekcja 6: Postępowanie w przypadku niezamierzonego uwolnienia do środowiska

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

W razie ewentualnego kontaktu z rozlanym produktem należy obowiązkowo zastosować środki ochrony osobistej (patrz sekcja 8). Ewakuować miejsce i usunąć z niego osoby, które nie mają należytych środków ochrony.

6.2 Środki ostrożności w zakresie ochrony środowiska

Nie dopuszczać do wylania do zbiornika z wodą, kanalizacji, wód gruntowych gdyż zawiera substancje niebezpieczne dla środowiska wodnego. Przechowywać wchłonięty produkt w zaplombowanych pojemnikach. W razie przedostania się znacznych ilości produktu do zbiornika z wodą, należy powiadomić odpowiednie władze.

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

Należy wchłonąć rozlany produkt za pomocą piasku lub neutralnego absorbentu i przenieść go w bezpieczne miejsce. Usunąć skażoną glebę. Nie używać do wchłaniania trocin lub innych łatwopalnych absorbentów. Wszelkie uwagi dotyczące usuwania produktu można znaleźć w sekcji 13.

6.4 Odniesienia do innych sekcji

Patrz również w sekcjach 8 i 13.

Sekcja 7: Postępowanie z substancjami i mieszaninami oraz ich magazynowanie

7.1 Środki ostrożności dotyczące bezpiecznego postępowania

Unikać kontaktu ze skórą i oczami. Zapobiegać przedostaniu się do środowiska. Podczas pracy nie spożywać pokarmów i napojów. Myć ręce po użyciu. Zdjąć zanieczyszczoną odzież i środki ochronne przed wejściem do miejsc przeznaczonych do spożywania posiłków.

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

Przechowywać w szczelnie zamkniętych oryginalnych i oznakowanych opakowaniach. Przechowywać w suchym i chłodnym miejscu, chronić przed wysokimi temperaturami (powyżej +30 °C) i zamrożeniem – produkt zamarza i traci nieodwracalnie swoje właściwości użytkowe poniżej 0 °C. Chronić przed bezpośrednim działaniem promieni słonecznych. Niekompatybilne materiały: należy unikać kontaktu z aluminium, miedzią i stopami tych

KARTA CHARAKTERYSTYKI

Zgodnie z rozporządzeniem WE 1907/2006 (REACH), 2020/878/UE wraz z późn. zm.

SOLBET Solplast plus

Data opracowania: 24-07-2017r.

Data aktualizacji: 20.01.2026 r.

Strona 7/20

Wydanie IV

metali. Maksymalny czas składowania wynosi 12 miesięcy od daty produkcji na opakowaniu.

7.3 Szczególne zastosowania końcowe

Stosować zgodnie z zasadami bezpieczeństwa i higieny pracy. Zapewnić odpowiednią wentylację szczególnie w pomieszczeniach zamkniętych. Szczegółowe informacje dotyczące zastosowania, właściwości oraz sposobu użycia mieszaniny znajdują się w karcie technicznej, katalogu produktów. Zastosowania nie wymienione w dokumentach firmy **SOLBET** należy wcześniej skonsultować z przedstawicielem firmy.

Sekcja 8: Kontrola narażenia/środki ochrony indywidualnej

8.1 Parametry dotyczące kontroli

Identyfikacja	NDS [mg/m ³]	NDSch	NDSP	DSB
Węglan wapnia CAS 471-34-1 - frakcja wdychalna	10	-	-	-
Ditlenek tytanu, CAS 13463-67-7 - frakcja wdychalna	10	-	-	-
Krzemionka krystaliczna, kwarc CAS 14808-60-7 - frakcja respilabilna	0,1	-	-	-
Krzemionka bezipostaciowa syntetyczna (strącona i żel) CAS 112926-00-8 - frakcja wdychalna - frakcja respirabilna	10 2	- -	- -	- -
Talk CAS 14807-96-6 - frakcja wdychalna - frakcja respirabilna	4 1	- -	- -	- -

Zgodnie z rozporządzeniem Ministra Rodziny, Pracy i Polityki Społecznej 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 wraz z późniejszymi zmianami.

Monitoring prowadzić zgodnie z Rozporządzeniem 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 wraz z późniejszymi zmianami.

KARTA CHARAKTERYSTYKI

Zgodnie z rozporządzeniem WE 1907/2006 (REACH), 2020/878/UE wraz z późn. zm.

SOLBET Solplast plus

Data opracowania: 24-07-2017r.

Data aktualizacji: 20.01.2026 r.

Strona 8/20

Wydanie IV

Wartość DNEL dla węglanu wapnia CAS 1317-65-3

Pracownik, narażenie długotrwałe, skutki lokalne 4,26 mg/m³

Pracownik, narażenie długotrwałe, skutki systemowe 10 mg/m³

Konsument, narażenie długotrwałe, skutki lokalne 1,06 mg/m³

Konsument, narażenie długotrwałe, skutki systemowe 10 mg/m³

Wartość DNEL dla ditlenku tytanu CAS 13463-67-7

Pracownik, narażenie chroniczne, skutki systemowe 10 mg/m³

Wartość PNEC dla węglanu wapnia CAS 1317-65-3

Oczyszczalnia ścieków 100 mg/l

Wartość PNEC dla ditlenku tytanu CAS 13463-67-7

Oczyszczalnia ścieków ≥ 100 mg/l

Środowisko gleb 100 mg/kg

8.2 Kontrola narażania

8.2.1 Stosowne techniczne środki kontroli

Stosować przepisy ogólne przemysłowej higieny pracy. Zapewnić właściwą wentylację pomieszczenia podczas pracy z mieszaniną. Nie dopuszczać do przekraczania w środowisku miejsca pracy dopuszczalnych stężeń normatywnych. Po zakończeniu pracy zdjąć zanieczyszczone ubranie. Należy zapewnić dostęp do bieżącej wody i nie dopuszczać do mycia rąk w wodzie z wiadra używanego do czyszczenia narzędzi. Zapewnić stanowisko do płukania oczu. Przed przerwami w pracy umyć ręce i twarz. Po pracy umyć dokładnie całe ciało. Nie jeść, nie pić, nie palić podczas pracy.

8.2.2 Indywidualne środki ochrony osobistej, takie jak indywidualne wyposażenie ochronne

Ochrona oczu

Stosować okulary panoramiczne chroniące przed kroplami cieczy. Oznakowane CE KAT II, zgodne z normami: EN 166:2001, EN 172:1994/A1:2000, EN 172:1994/A2:2001, EN ISO 4007:2012. Okulary utrzymywać w czystości.

Zaleca się do płukania oczu używać przyrządu do płukania oczu zgodnego z normami: DIN 12 899 ISO 3864-1:2002.

Ochrona skóry

Stosować rękawice jednorazowe chroniące przed czynnikami chemicznymi. Oznakowane CE KAT I, zgodne z normą EN 420:2003+A1:2009. Rękawice należy wymienić w przypadku jakichkolwiek uszkodzeń.

Stosować odzież roboczą. Oznakowaną CE KAT I, zgodne z normą EN ISO 13688:2013. Odzież utrzymywać w czystości, używać wyłącznie do celów zawodowych.

Stosować obuwie robocze antypoślizgowe. Oznakowane CE KAT II, zgodne z normami: EN ISO 20347:2012 EN ISO 20344:2011. Obuwie utrzymywać w czystości, używać wyłącznie do celów zawodowych.

KARTA CHARAKTERYSTYKI

Zgodnie z rozporządzeniem WE 1907/2006 (REACH), 2020/878/UE wraz z późn. zm.

SOLBET Solplast plus

Data opracowania: 24-07-2017r.

Data aktualizacji: 20.01.2026 r.

Strona 9/20

Wydanie IV

Ochrona dróg oddechowych

W przypadku powstania oparów lub w sytuacji, gdy zostanie przekroczone najwyższe dopuszczalne stężenie konieczne będzie zastosowanie ochrony dróg oddechowych.

Zagrożenia termiczne

Nie występują.

8.2.3 Kontrola narażenia środowiska

Zabezpieczyć przed wprowadzeniem do miejskiego systemu wodno-kanalizacyjnego i cieków wodnych oraz gleby. Patrz również sekcja 6.

Sekcja 9: Właściwości fizyczne i chemiczne

9.1 Informacje na temat podstawowych właściwości fizycznych i chemicznych

Stan skupienia	Ciecz
Kolor	Biały
Zapach	Charakterystyczny
Temperatura topnienia/ krzepnięcia	0°C
Temperatura wrzenia lub początkowa temperatura wrzenia i zakres temperatur wrzenia	100°C
Palność materiałów	Produkt niepalny
Dolna i górna granica wybuchowości	Nie dotyczy
Temperatura zapłonu	Nie dotyczy
Temperatura samozapłonu	Nie dotyczy
Temperatura rozkładu	Nie wykazuje tendencji do samo rozkładu
pH	8,0-9,5 (roztwór wodny)
Lepkość kinematyczna	Nie dotyczy
Rozpuszczalność	W postaci handlowej mieszalny w wodzie
Współczynnik podziału n-oktanol/woda (wartość współczynnika log)	Nie dotyczy
Prężność par	Nie dotyczy
Gęstość lub gęstość względna	ok. 1600kg/m ³
Względna gęstość pary	Nie dotyczy
Charakterystyka cząstek	Średnica cząstek <0,5 mm

9.2 Inne informacje

Brak dodatkowych informacji

KARTA CHARAKTERYSTYKI

Zgodnie z rozporządzeniem WE 1907/2006 (REACH), 2020/878/UE wraz z późn. zm.

SOLBET Solplast plus

Data opracowania: 24-07-2017r.

Data aktualizacji: 20.01.2026 r.

Strona 10/20

Wydanie IV

Sekcja 10: Stabilność i reaktywność

10.1 Reaktywność

Produkt niereaktywny w warunkach normalnego magazynowania i składowania. Patrz punkt 7.

10.2 Stabilność chemiczna

Mieszanina stabilna w normalnych warunkach magazynowania i użytkowania.

10.3 Możliwość występowania niebezpiecznych reakcji

Nie występują, jeśli produkt jest magazynowany i składowany zgodnie z zaleceniami producenta.

10.4 Warunki, których należy unikać:

Unikać temperatury poniżej 0°C, gdyż wyrób zamarza i traci nieodwracalnie swoje właściwości. Unikać temperatur powyżej 30°C oraz wysokiego nasłonecznienia.

10.5 Materiały niezgodne:

Nie należy stosować pojemników wykonanych z aluminium, miedzi i stopów tych metali.

10.6 Niebezpieczne produkty rozkładu:

Mieszanina nie ulega rozkładowi w temperaturach otoczenia.

Sekcja 11: Informacje toksykologiczne

11.1 Informacje na temat klas zagrożenia zdefiniowanych w rozporządzeniu (WE) nr 1272/2008

A - Toksyczność ostra

Składniki

Masa poreakcyjna 5-chloro-2-metylo-2H-izotiazol-3-onu

i 2-metylo-2H-izotiazol-3-onu (3:1) CAS 55965-84-9

LC₅₀ (drogi oddechowe, szczur) 0,31 mg/l/4h

Tetrahydro-1,3,4,6-tetrakis(hydroxymetyl)imidazo[4,5-d]imidazole-2,5(1H,3H)-dione

CAS 5395-50-6

LD₅₀ (droga pokarmowa, szczur) > 5 mg/kg

LC₅₀ (drogi oddechowe, szczur) > 5 mg/l/4h

LD₅₀ (skóra, szczur) > 2 mg/kg

Ditlenku tytanu CAS 13463-67-7

LC₅₀ (wdychanie, szczur) > 6,82 mg/l/4h

Węglan wapnia CAS 1317-65-3

LD₅₀ (inhalacja, szczur) > 3 mg/l/4h (OEC 403)

KARTA CHARAKTERYSTYKI

Zgodnie z rozporządzeniem WE 1907/2006 (REACH), 2020/878/UE wraz z późn. zm.

SOLBET Solplast plus

Data opracowania: 24-07-2017r.

Data aktualizacji: 20.01.2026 r.

Strona 11/20

Wydanie IV

Mieszanina

Nie zaobserwowano toksyczności ostrej. Bazując na dostępnych danych klasyfikacja nie jest wymagana.

B - Działanie żrące /drażniące skórę

Składniki

Masa poreakcyjna 5-chloro-2-metylo-2H-izotiazol-3-onu

i 2-metylo-2H-izotiazol-3-onu (3:1) CAS 55965-84-9

Ocena: Powoduje oparzenia.

Mieszanina

Nie zaobserwowano działania żrącego / drażniącego skórę. Bazując na dostępnych danych klasyfikacja nie jest wymagana.

C - Poważne uszkodzenie oczu/ działanie drażniące na oczy

Składniki

Masa poreakcyjna 5-chloro-2-metylo-2H-izotiazol-3-onu

i 2-metylo-2H-izotiazol-3-onu (3:1) CAS 55965-84-9

Uwagi: Ryzyko poważnego uszkodzenia oczu.

Mieszanina

Nie zaobserwowano działania żrącego / drażniącego na oczy. Bazując na dostępnych danych klasyfikacja nie jest wymagana.

D - Działanie uczulające na dogi oddechowe lub skórę

Składniki

Masa poreakcyjna 5-chloro-2-metylo-2H-izotiazol-3-onu

i 2-metylo-2H-izotiazol-3-onu (3:1) CAS 55965-84-9

(Skóra, Świnka morska) Wynik: Może powodować uczulenie w kontakcie ze skórą.

Tetrahydro-1,3,4,6-tetrakis(hydroxymetyl)imidazo[4,5-d]imidazole-2,5(1H,3H)-dione
CAS 5395-50-6

(Skóra, Świnka morska) Wynik: Może powodować uczulenie w kontakcie ze skórą.
(OECD 429)

Mieszanina

Zawiera masę poreakcyjną 5-chloro-2-metylo-2H-izotiazol-3-onu i 2-metylo-2H izotiazol-3-onu (3:1); tetrahydro-1,3,4,6-tetrakis(hydroxymetyl)imidazo[4,5-d]imidazole-2,5(1H,3H)-dione. Może powodować wystąpienie reakcji alergicznej.

KARTA CHARAKTERYSTYKI

Zgodnie z rozporządzeniem WE 1907/2006 (REACH), 2020/878/UE wraz z późn. zm.

SOLBET Solplast plus

Data opracowania: 24-07-2017r.

Data aktualizacji: 20.01.2026 r.

Strona 12/20

Wydanie IV

E - Działanie mutagenne na komórki rozrodcze

Nie stwierdzono. Bazując na dostępnych danych klasyfikacja nie jest wymagana.

F - Działanie rakotwórcze

Nie stwierdzono. Bazując na dostępnych danych klasyfikacja nie jest wymagana.

G - Szkodliwe działanie na rozrodczość

Nie stwierdzono. Bazując na dostępnych danych klasyfikacja nie jest wymagana.

H - Działanie toksyczne na narządy docelowe – narażenie jednorazowe

Nie stwierdzono. Bazując na dostępnych danych klasyfikacja nie jest wymagana.

I - Działanie toksyczne na narządy docelowe – narażenie powtarzane

Nie stwierdzono. Bazując na dostępnych danych klasyfikacja nie jest wymagana.

J - Zagrożenie spowodowane aspiracją:

Nie stwierdzono. Bazując na dostępnych danych klasyfikacja nie jest wymagana

Informacje dotyczące prawdopodobnych dróg narażania

Patrz sekcja 4.2.

Objawy związane z właściwościami fizycznymi, chemicznymi i toksykologicznymi

Bezpośredni kontakt z produktem może powodować mechaniczne uszkodzenie rogówki, zaczerwienienie, łzawienie, natychmiastowe lub opóźnione podrażnienie, ryzyko poważnego uszkodzenia oczu. Ze względu na wysokie pH produktu długotrwały kontakt z wyrobem prowadzi do podrażnienia skóry. W przypadku rozpylania mogą się tworzyć niebezpieczne respirabilne kropelki. Nie wdychać rozpylonej cieczy lub mgły.

Opóźnione, bezpośrednie oraz przewlekłe skutki krótko i długotrwałego narażania

W przypadku kontaktu produktu z oczami może dojść do podrażnienia lub do poważnego uszkodzenia oczu i ślepoty.

Bezpośredni długotrwały kontakt skóry z produktem prowadzi do podrażnienia, wysypki, alergii, zaczerwienienia, piekącego bólu, ran.

Długotrwałe wdychanie rozpylonego produktu prowadzi do nieodwracalnych zmian w strukturze płuc.

KARTA CHARAKTERYSTYKI

Zgodnie z rozporządzeniem WE 1907/2006 (REACH), 2020/878/UE wraz z późn. zm.

SOLBET Solplast plus

Data opracowania: 24-07-2017r.

Data aktualizacji: 20.01.2026 r.

Strona 13/20

Wydanie IV

11.2 Informacje o innych zagrożeniach

Właściwości zaburzające funkcjonowanie układu hormonalnego

Produkt nie zawiera składników wpisanych do wykazu ustanowionego zgodnie z art. 59 ust. 1 jako posiadające właściwości zaburzające funkcjonowanie układu hormonalnego ani składników o właściwościach zaburzających funkcjonowanie układu hormonalnego zgodnie z kryteriami określonymi w rozporządzeniu 2017/2100/UE lub rozporządzeniu 2018/605/UE w stężeniu równym lub większym od 0,1%.

Sekcja 12: Informacje ekologiczne

12.1 Toksyczność

Toksyczność komponentów

Masa poreakcyjna 5-chloro-2-metylo-2H-izotiazol-3-onu

i 2-metylo-2H-izotiazol-3-onu (3:1) CAS 55965-84-9

Toksyczność dla ryb LC₅₀ 0,58 mg/l/96h

Toksyczność dla dafnii EC₅₀ 1,02 mg/l/48h

Toksyczność dla alg EC₅₀ 0,379 mg/l/72h (OECD 201)

Tetrahydro-1,3,4,6-tetrakis(hydroxymetyl)imidazo[4,5-d]imidazole-2,5(1H,3H)-dione

CAS 5395-50-6

Toksyczność dla ryb LC₅₀ 17,6 mg/l/96h/Danio rerio (OECD 203)

Toksyczność dla dafnii EC₅₀ > 38,9 mg/l/48h/Daphnia magna (OECD 202)

Toksyczność dla alg EC₅₀ 8,5 mg/l/72h/głony (OECD 201)

Ditlenku tytanu CAS 13463-67-7

Toksyczność dla ryb LC₅₀ > 1000 mg/l/96h/Pimephales promelas

Tok. dla roślin wodnych EC₅₀ 61 mg/l/72h/Pseudokirchneriella subcapitata

Toksyczność dla dafnii EC₅₀ > 1000 mg/l/48h/Daphnia magna

Węglan wapnia CAS 1317-65-3

Toksyczność dla alg EC₅₀ > 14 mg/l/72h/Desmodesmus subspicatus (OECD 201)

Toksyczność dla bakterii EC₅₀ > 1000 mg/l/3h/osad czynny (OECD 209)

Toksyczność dla bakterii NOEC 1000 mg/l/3h/osad czynny (OECD 209)

Mieszanina

Brak danych.

12.2 Trwałość i zdolność do rozkładu

Ograniczona, zależna od warunków w jakich podlega biodegradacji.

12.3 Zdolność do bioakumulacji

Nie ma dowodów na bioakumulację.

KARTA CHARAKTERYSTYKI

Zgodnie z rozporządzeniem WE 1907/2006 (REACH), 2020/878/UE wraz z późn. zm.

SOLBET Solplast plus

Data opracowania: 24-07-2017r.

Data aktualizacji: 20.01.2026 r.

Strona 14/20

Wydanie IV

12.4 Mobilność w glebie

Produkt miesza się z wodą. Mobilność jest ograniczona ze względu na postać produktu w postaci pasty.

12.5 Wyniki oceny właściwości PBT i vPvB

Nie dotyczy.

12.6 Właściwości zaburzające funkcjonowanie układu hormonalnego

Produkt nie zawiera składników wpisanych do wykazu ustanowionego zgodnie z art. 59 ust. 1 jako posiadające właściwości zaburzające funkcjonowanie układu hormonalnego ani składników o właściwościach zaburzających funkcjonowanie układu hormonalnego zgodnie z kryteriami określonymi w rozporządzeniu 2017/2100/UE lub rozporządzeniu 2018/605/UE w stężeniu równym lub większym od 0,1%.

12.7 Inne szkodliwe skutki działania

Nie są znane.

Sekcja 13: Postępowanie z odpadami

13.1 Metody unieszkodliwiania odpadów

Wyrób należy utylizować zgodnie z obowiązującymi przepisami. Nie usuwać z odpadami komunalnymi. Nie należy wprowadzać do kanalizacji. Kontenery powinny być odbierane przez przedsiębiorstwo wyspecjalizowane do utylizacji odpadów mające uprawnienia do oceny i usunięcia odpadu zgodnie z obowiązującymi przepisami.

Opakowania całkowicie opróżnione mogą być przeznaczone do recyklingu.

Kod odpadu zgodnie z Rozporządzeniem Ministra Klimatu z dnia 2 stycznia 2020 r.

Poz. 10 w sprawie katalogu odpadów:

08 01 - Odpady z produkcji, przygotowania, obrotu i stosowania oraz usuwania farb i lakierów

08 01 99 Inne nie wymienione odpady

15 01 02 Opakowania z tworzyw sztucznych, w przypadku zagospodarowania opakowań z tworzyw sztucznych po wyrobie

Typ odpadu zgodnie z (UE) 1357/2014 wraz z późn. zm.

Brak danych

Przestrzegać przepisów Ustawy z dnia 14 grudnia 2012 r. o odpadach (Dz.U. 2013 nr 0 poz. 21) wraz z późn. zm. oraz Ustawa z dnia 13 czerwca 2013 r. o gospodarce opakowaniami i odpadami opakowaniowymi (Dz.U.2013 nr.0 poz.888) wraz z późn. zm. Przestrzegać przepisów unijnych; 2008/98/WE wraz z późn. zm. oraz 94/62/WE wraz z późn. zm.

KARTA CHARAKTERYSTYKI

Zgodnie z rozporządzeniem WE 1907/2006 (REACH), 2020/878/UE wraz z późn. zm.

SOLBET Solplast plus

Data opracowania: 24-07-2017r.

Data aktualizacji: 20.01.2026 r.

Strona 15/20

Wydanie IV

Sekcja 14: Informacje dotyczące transportu

14.1 Numer UN lub numer identyfikacyjny ID

Nie dotyczy. Produkt nie został sklasyfikowany jako niebezpieczny podczas transportu.

14.2 Prawidłowa nazwa przewozowa UN

Nie dotyczy.

14.3 Klasa(-y) zagrożenia w transporcie

Produkt w oryginalnych opakowaniach nie stwarza zagrożeń w transporcie. Nie wymaga szczególnego traktowania ani oznakowania w myśl obowiązujących przepisów transportowych.

14.4 Grupa pakowania

Nie dotyczy.

14.5 Zagrożenia dla środowiska

Nie dotyczy.

14.6 Szczególne środki ostrożności dla użytkowników

Nie dotyczy.

14.7 Transport morski luzem zgodnie z instrumentami IMO

Nie dotyczy.

Sekcja 15: Informacje dotyczące przepisów prawnych

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

2006/1907/WE Rozporządzenie Parlamentu Europejskiego i Rady z dnia 18 grudnia 2006 r. w sprawie rejestracji, oceny, udzielania zezwoleń i stosowania ograniczeń w zakresie chemikaliów (REACH), utworzenia Europejskiej Agencji Chemikaliów, zmieniające dyrektywę 1999/45/WE oraz uchylające Rozporządzenie Rady (EWG) nr 793/93 i nr 1488/94, jak również dyrektywę Rady 76/769/EWG i dyrektywę Komisji 91/155/EWG, 93/67/EWG, 93/105/WE i 2000/21/WE wraz z późn. zm.

2008/1272/WE Rozporządzenie Parlamentu Europejskiego i Rady z dnia 16 grudnia 2008 r. w sprawie klasyfikacji, oznakowania i pakowania substancji i mieszanin, zmieniające i uchylające dyrektywy 67/548/EWG i 1999/45/WE oraz zmieniające rozporządzenie (WE) nr 1907/2006 wraz z późn. zm.

2017/2100/UE Rozporządzenie Delegowane Komisji z dnia 4 września 2017 r. ustanawiające naukowe kryteria określania właściwości zaburzających funkcjonowanie układu hormonalnego zgodnie z rozporządzeniem Parlamentu Europejskiego i Rady

KARTA CHARAKTERYSTYKI

Zgodnie z rozporządzeniem WE 1907/2006 (REACH), 2020/878/UE wraz z późn. zm.

SOLBET Solplast plus

Data opracowania: 24-07-2017r.

Data aktualizacji: 20.01.2026 r.

Strona 16/20

Wydanie IV

(UE) nr 528/2012.

2018/605/UE Rozporządzenie Komisji z dnia 19 kwietnia 2018 r. zmieniające załącznik II do rozporządzenia (WE) nr 1107/2009 poprzez ustanowienie naukowych kryteriów określania właściwości zaburzających funkcjonowanie układu hormonalnego

2018/1881/UE Rozporządzenie Komisji z dnia 3 grudnia 2018 r. zmieniające rozporządzenie (WE) nr 1907/2006 Parlamentu Europejskiego i Rady w sprawie rejestracji, oceny, udzielania zezwoleń i stosowanych ograniczeń w zakresie chemikaliów (REACH) w odniesieniu do załączników I, III, VI, VII, VIII, IX, X, XI i XII w celu uwzględnienia nanopostaci substancji.

2020/878/UE Rozporządzenie Komisji 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.

2000/39/WE Dyrektywa Komisji z dnia 8 czerwca 2000 r. ustanawiająca pierwszą listę indykatywnych wartości granicznych narażenia na czynniki zewnętrzne podczas pracy w związku z wykonaniem dyrektywy Rady 98/24/EWG w sprawie ochrony zdrowia i bezpieczeństwa pracowników przed ryzykiem związanym z czynnikami chemicznymi w miejscu pracy.

2006/15/WE Dyrektywa Komisji z dnia 7 lutego 2006 r. ustanawiająca drugi wykaz indykatywnych dopuszczalnych wartości narażenia zawodowego w celu wykonania dyrektywy Rady 98/24/WE oraz zmieniająca dyrektywy 91/322/EWG i 2000/39/WE.

2009/161/UE Dyrektywa Komisji z dnia 17 grudnia 2009 r. ustanawiająca trzeci wykaz wskaźnikowych wartości narażenia zawodowego w celu wykonania dyrektywy Rady 98/24/WE oraz zmieniająca dyrektywę Komisji 2000/39/WE.

2017/164/UE Dyrektywa Komisji z dnia 31 stycznia 2017 r. ustanawiająca czwarty wykaz wskaźnikowych dopuszczalnych wartości narażenia zawodowego zgodnie z dyrektywą Rady 98/24/WE oraz zmieniająca dyrektywy Komisji 91/322/EWG, 2000/39/WE i 2009/161/UE.

2019/1831/UE Dyrektywa Komisji z dnia 24 października 2019 r. ustanawiająca piąty wykaz wskaźnikowych dopuszczalnych wartości narażenia zawodowego zgodnie z dyrektywą Rady 98/24/WE oraz zmieniająca dyrektywę Komisji 2000/39/WE.

2016/425/UE Rozporządzenie Parlamentu Europejskiego i Rady z dnia 9 marca 2016 r. w sprawie środków ochrony indywidualnej oraz uchylenia dyrektywy Rady 89/686/EWG.

98/24/WE Dyrektywa Rady z dnia 7 kwietnia 1998 r. w sprawie ochrony zdrowia i bezpieczeństwa pracowników przed ryzykiem związanym ze środkami chemicznymi w miejscu pracy (czternasta dyrektywa szczegółowa w rozumieniu art. 16 ust. 1 dyrektywy 89/391/EWG) wraz z późn. zm.

2004/37/WE Dyrektywa Parlamentu Europejskiego i Rady z dnia 29 kwietnia 2004 r. w sprawie ochrony pracowników przed zagrożeniem dotyczącym narażenia na

KARTA CHARAKTERYSTYKI

Zgodnie z rozporządzeniem WE 1907/2006 (REACH), 2020/878/UE wraz z późn. zm.

SOLBET Solplast plus

Data opracowania: 24-07-2017r.

Data aktualizacji: 20.01.2026 r.

Strona 17/20

Wydanie IV

działanie czynników rakotwórczych lub mutagenów podczas pracy (szósta dyrektywa szczegółowa w rozumieniu art. 16 ust. 1 dyrektywy Rady 89/391/EWG) wraz z późn. zm.

2008/98/WE Dyrektywa Parlamentu Europejskiego i Rady z dnia 19 listopada 2008 r. w sprawie odpadów oraz uchylająca niektóre dyrektywy wraz z późn. zm.

2014/1357/UE Rozporządzenie Komisji (UE) z dnia 18 grudnia 2014 r. zastępujące załącznik III do dyrektywy Parlamentu Europejskiego i Rady 2008/98/WE w sprawie odpadów oraz uchylającej niektóre dyrektywy wraz z późn. zm.

94/62/WE Dyrektywa Parlamentu Europejskiego i Rady z dnia 20 grudnia 1994 r. w sprawie opakowań i odpadów opakowaniowych wraz z późn. zm.

2008/68/WE Dyrektywa Parlamentu Europejskiego i Rady z dnia 24 września 2008 r. w sprawie transportu lądowego towarów niebezpiecznych wraz z późn. zm.

2002/59/WE Dyrektywa Parlamentu Europejskiego i Rady z dnia 27 czerwca 2002 r. ustanawiająca wspólnotowy system monitorowania i informacji o ruchu statków i uchylająca dyrektywę Rady 93/75/EWG wraz z późn. zm.

2009/1005/WE Rozporządzenie Parlamentu Europejskiego i Rady z dnia 16 września 2009 r. w sprawie substancji zubożających warstwę ozonową

Ustawa o substancjach chemicznych i ich mieszaninach z dnia 25 lutego 2011r. (Dz. U. nr 63 poz. 322). wraz z późn. zm.

Rozporządzenie Ministra Rodziny, Pracy i Polityki Społecznej 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 wraz z późn. zm.).

Ustawa o odpadach z dnia 14 grudnia 2012 r. (Dz. U. 2013, poz. 21 wraz z późn. zm.).

Ustawa z dnia 13 czerwca 2013 r. o gospodarce opakowaniami i odpadami opakowaniowymi (Dz. U. 2013, poz. 888 wraz z późn. zm.).

Rozporządzenie Ministra Klimatu z dnia 2 stycznia 2020 r. w sprawie katalogu odpadów (Dz. U. 2020, poz. 10).

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 wraz z późn. zm.).

Obwieszczenie Ministra Gospodarki, Pracy i Polityki Społecznej z dnia 28 sierpnia 2003 r. w sprawie ogłoszenia jednolitego tekstu rozporządzenia Ministra Pracy i Polityki Socjalnej w sprawie ogólnych przepisów bezpieczeństwa i higieny pracy (Dz.U. 2003 nr 169 poz. 1650 wraz z późn. zm.).

Ustawa z dnia 19 sierpnia 2011 r. o przewozie towarów niebezpiecznych (Dz. U. nr 227, poz. 1367 z późn. zm.).

Rozporządzenie Ministra Zdrowia z dnia 20 kwietnia 2012 r. w sprawie oznakowania opakowań substancji niebezpiecznych i mieszanin niebezpiecznych oraz niektórych mieszanin (Dz. U. z 2015 nr. 0 poz. 450 z późn. zm.)

KARTA CHARAKTERYSTYKI

Zgodnie z rozporządzeniem WE 1907/2006 (REACH), 2020/878/UE wraz z późn. zm.

SOLBET Solplast plus

Data opracowania: 24-07-2017r.

Data aktualizacji: 20.01.2026 r.

Strona 18/20

Wydanie IV

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. z 2012, poz. 688, z późn. zm.).
Oświadczenie Rządowe z dnia 18 lutego 2019 r. w sprawie wejścia w życie zmian do załączników A i B do Umowy europejskiej dotyczącej międzynarodowego przewozu drogowego towarów niebezpiecznych (ADR), sporządzonej w Genewie dnia 30 września 1957 r. (Dz.U.2019, poz.769).

15.2 Ocena bezpieczeństwa chemicznego

Ocena bezpieczeństwa chemicznego dla mieszaniny nie jest wymagana.

Sekcja 16. Inne informacje

16.1 Zmiany w stosunku do wersji poprzedniej

(&) – oznaczono miejsca gdzie dokonano zmian.

Wersja Wydanie IV z dnia 20.01.2026 zastępuje Wydanie III z dnia 19.12.2022 i została opracowana zgodnie z rozporządzeniem (UE) Nr 878/2020.

16.2 Wyjaśnienia skróty i akronimy

PBT – Trwały, zdolny do akumulacji i toksyczny.

vPvB – Bardzo trwały i o bardzo dużej zdolności do akumulacji.

CMR – Substancja/mieszanina rakotwórcza, mutagenna, działająca szkodliwie na rozrodczość.

ADR – międzynarodowa konwencja dotycząca drogowego przewozu towarów i ładunków niebezpiecznych.

NDS – Najwyższe dopuszczalne stężenie w środowisku pracy.

NDSch – Najwyższe dopuszczalne stężenie chwilowe.

DNEL – Pochodny poziom niepowodujący zmian.

PNEC – Przewidywane stężenie niepowodujące zmian w środowisku

DSB – dopuszczalne stężenie w materiale biologicznym

Skin Sens. 1A, H317 – Działanie uczulające na skórę, Kategoria 1A.

Skin Irrit. 2, H315 – Działanie żrące/drażniące na skórę. Kategoria 2.

Skin Corr. 1C, H314 – Działanie żrące/drażniące na skórę, Kategoria 1C.

Eye Dam. 1, H318 – Poważne uszkodzenie oczu, Kategoria 1.

Eye Irrit. 2: H319 - Poważne uszkodzenie oczu/działanie drażniące na oczy – Kategoria 2

Acute Tox. 3, H301 - Toksyczność ostra (doustnie), Kategoria 3.

Acute Tox. 2, H330 – Toksyczność ostra (wdychanie), Kategoria 2.

Aquatic Acute 1, H400 – Ostre zagrożenie dla środowiska wodnego, Kategoria 1.

Aquatic Chronic 1, H410 – Długotrwałe zagrożenie dla środowiska wodnego, Kategoria 1.

KARTA CHARAKTERYSTYKI

Zgodnie z rozporządzeniem WE 1907/2006 (REACH), 2020/878/UE wraz z późn. zm.

SOLBET Solplast plus

Data opracowania: 24-07-2017r.

Data aktualizacji: 20.01.2026 r.

Strona 19/20

Wydanie IV

Carc. 2, H351 – Rakotwórczość (wdychanie). Kategoria 2.

STOT RE 1, H372 - Działanie toksyczne na narządy docelowe – powtarzane narażenie,
Kategoria 1.

H301 – Działanie toksyczne po połknięciu.

H314 – Powoduje poważne skóry oraz uszkodzenia oczu.

H315 – Działa drażniąco na skórę.

H317 – Może powodować reakcję alergiczną skóry.

H318 – Powoduje poważne uszkodzenie oczu.

H319 - Działa drażniąco na oczy.

H330 – Wdychanie grozi śmiercią.

H400 – Działa bardzo toksycznie na organizmy wodne.

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

H351 – Podejrzewa się, że powoduje raka.

H372 – Powoduje uszkodzenie narządów poprzez długotrwałe lub powtarzane narażenie.

EUH071 Działa żrąco na drogi oddechowe

EUH208 Zawiera masę poreakcyjną 5-chloro-2-metylo-2H-izotiazol-3-onu i 2-metylo-2H izotiazol-3-onu (3:1); 2-oktyloizotiazol-3-(2H)-on.

Może powodować wystąpienie reakcji alergicznej.

EUH211 Uwaga! W przypadku rozpylania mogą się tworzyć niebezpieczne respirabilne kropelki. Nie wdychać rozpylonej cieczy lub mgły.

P101 - W razie konieczności zasięgnięcia porady lekarza należy pokazać pojemnik lub etykietę

P102 - Chronić przed dziećmi

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

16.3 Odniesienia do kluczowej literatury i źródeł danych

Do przygotowania karty wykorzystano karty charakterystyki dostawców surowców. Internetową bazę danych, literaturę oraz własną wiedzę i doświadczenie zgodnie z obowiązującymi przepisami prawnymi.

16.4 Klasyfikacja oraz procedury zastosowane przy opracowaniu klasyfikacji

Klasyfikacji mieszaniny dokonano na podstawie rzeczywistych stężeń substancji w mieszaninie i ich klasyfikacji opisanych w KCh dostawcy surowców zgodnie z rozporządzeniem WE 1272/2008 CLP wraz z późn. zm.

16.5 Informacje dotyczące szkolenia

Pracodawca musi dopilnować, żeby pracownicy przeczytali, zrozumieli i stosowali się do wymagań określonych w KCh.

KARTA CHARAKTERYSTYKI

Zgodnie z rozporządzeniem WE 1907/2006 (REACH), 2020/878/UE wraz z późn. zm.

SOLBET Solplast plus

Data opracowania: 24-07-2017r.

Data aktualizacji: 20.01.2026 r.

Strona 20/20

Wydanie IV

16.6 Informacje zawarte w tej Karcie Charakterystyki opierają się na aktualnie dostępnych danych i dotyczą produktu stosowanego zgodnie z przedstawionymi zaleceniami oraz informacjami przedstawionymi na opakowaniu (etykiecie, worku) i przewodnikach technicznych. Jakikolwiek inne użycie produktu włącznie ze stosowaniem w połączeniu z innymi produktami jest prowadzone na odpowiedzialność użytkownika. Karta ta nie zwalnia użytkownika produktu z przestrzegania wszystkich norm prawnych, administracyjnych przepisów odnośnie produktu, higieny i bezpieczeństwa pracy.

Technolog
Jan Szetigowski
mgr Jan Szetigowski