



Dow AgroSciences

RALLY

HERBICID

Postřikový herbicidní přípravek ve formě suspenzního koncentrátu (SC) určený k ošetření pšenice ozimé, ječmene ozimého, tritikale ozimého, žita ozimého a máku proti chundelce metlicí a dvouděložným jednoletým plevelům.

Účinná látka: chlortoluron 500 g/l (43,1% hmot.)

VAROVÁNÍ

● **H410** Vysoko toxický pro vodní organismy, s dlouhodobými účinky. ● **H361d** Podezření na poškození plodu v těle matky. ● **H351** Podezření na vyvolání rakoviny. ● **P273** Zabraňte uvolnění do životního prostředí. ● **P281** Použijte požadované osobní ochranné prostředky. ● **P308+P313** Při expozici nebo podezření na ni: Vyhledejte lékařskou pomoc/ošetření. ● **P391** Uniklý produkt seberte. ● **P501** Odstraňte obsah/ obal předáním oprávněné osobě nebo vrácením dodavateli. ● **EUH401** Dodržujte pokyny pro používání, abyste se vyvarovali rizik pro lidské zdraví a životní prostředí. ● **SP1** Neznečišťujte vody přípravkem nebo jeho obalem. (Nečistěte aplikáční zařízení v blízkosti povrchových vod/ Zabraňte kontaminaci vod splachem z farem a cest). ● **OP II. st.** Přípravek je vyloučen z použití v ochranném pásmu II. stupně zdrojů povrchových vod. ● Nebezpečný pro necílové rostliny. ● Před použitím si přečtěte příložený návod k použití.

Evidenční číslo přípravku:

3891-9

Držitel rozhodnutí o povolení:

NUFARM GmbH & Co KG, St.- Peter Strasse 25, A-4021 Linz, Rakousko,
tel.: +43-732-6918 0

Výrobce:

NUFARM GmbH & Co KG, St.- Peter Strasse 25, A-4021 Linz, Rakousko
HDPE kanystr 10 l

Balení a objem:

10 l

Čistě množství přípravku:

Datum výroby:

uvedeno na obalu

Číslo šarže:

uvedeno na obalu

Doba použitelnosti:

2 roky od data výroby; teplota skladování +5 °C až +35 °C

Přípravek, u něhož prošla doba použitelnosti, lze uvádět na trh po dobu 1 roku, jestliže se prokáže na základě analýzy odpovídajícího vzorku, že se jeho chemické a fyzikální vlastnosti shodují s vlastnostmi, na jejichž základě bylo uděleno povolení. Laboratorní rozbor přípravku pro tento účel zajistí držitel povolení u laboratoře akreditované v členském státě Evropské unie. Držitel povolení je povinen prodlouženou dobu použitelnosti vyznačit na obalu přípravku a tuto skutečnost oznámit Ústavu.



10L e

