

A Z O T E R L F
rostlinný biostimulant

Výrobce: AZOTER Trading s.r.o , Dúbravská cesta 2, 841 04 Bratislava, Slovensko

Dovozce: AZOTER Trading s.r.o., odštěpný závod pro ČR, Pražákova 1008/69, Štýřice, 63900 Brno

Provoz: 908 44 Petrova Ves, Slovensko

Číslo certifikátu ÚKSUP: 1504

Číselný celní kód: 310100

Evidenční číslo vzájemného uznání: V916

Mikrobiální výrobek. Kapalná látka působící na základě nitrifikačních bakterií se aplikuje na zelené části rostliny během vegetačního období. Svým působením pomáhá rostlině proti abiotickému stresu

Vizuální znaky: kapalina, hnědá barva, typická amoniakálně - bakteriální vůně

Fyzikální a chemické vlastnosti:

Hodnota pH (1% vodní suspenze) 5,5 - 7,0

Celkový počet vitálních mikroorganismů min. 2×10^9 KTJ.cm⁻³

(*Herbaspirillum seropedicea*, *Trichoderma atroviride*)

Obsah rizikových prvků a rizikových látek splňuje limity platné v ČR.

Rozsah a způsob použití:

Výrobek se aplikuje postřikem na zelené části rostlin, po vytvoření dostatečné listové plochy: kukuřice, slunečnice – 5-8 listů, cukrová řepa – zapojování řádků, obiloviny – na konci odnožování.

Mikrobiální přípravek se skládá ze dvou složek – AZOTER L (*Herbaspirillum seropedicae*) a F (*Trichoderma atroviride*), které se před aplikací smíchají. Přípravek se musí aplikovat při teplotách do 25° C za sníženého slunečního záření.

Dávkování:

Výrobek se používá v množství 10 l na hektar a složky AZOTER L a F se míchají v poměru 100:1 .

Před použitím je třeba promíchat a naředit vodou v potřebném poměru, který vyplývá z technických možností postřikovače. Nejčastěji v poměru 1:30,50

Pokyny pro bezpečnost a ochranu zdraví při práci.

Před použitím přípravku si důkladně přečtěte návod k použití (etiketu přípravku). Při práci používejte ochranné pracovní pomůcky. Během práce s přípravkem nejezte, nepijte a nekuřte!

- P102 Uchovávejte mimo dosah dětí.
- P262 Zamezte styku s očima, kůží nebo oděvem.
- P264 Po manipulaci pečlivě omyjte ruce a obličej vlažnou vodou a mýdlem.
- P270 Při používání výrobku nejezte, nepijte ani nekuřte.
- P280 Noste ochranné rukavice/ochranný oděv/ochranné brýle/ochranu obličeje.
- P305+P351+P338 PŘI ZASAŽENÍ OČÍ: Opatrně několik minut oplachujte vodou. Pokud používáte kontaktní čočky a pokud je to možné, odstraňte je. Pokračujte ve vyplachování.
- P302+P352 Při styku s kůží: Umyjte velkým množstvím vody a mýdla.
- P501 Odstraňte obsah/obal v souladu s právními předpisy.

Pokyny pro první pomoc:

Obecné pokyny:

V případě, že se objeví zdravotní problémy (např. nevolnost, přetrvávající slzení, zarudnutí, pálení očí apod.) nebo v případě jiných potíží kontaktujte lékaře.

První pomoc po nadýchání:

Přerušete práci. Opusťte prostor, kde byla prováděna aplikace.

První pomoc při zasažení pokožky:

Zasažené části pokožky omyjte vlažnou vodou a mýdlem. Pokožku poté dobře opláchněte. Při větší kontaminaci pokožky se osprchujte.

První pomoc při zasažení očí:

Vypláchněte oči po dobu alespoň 10-ti minut velkým množstvím vlažné čisté vody. Pokud jsou nasazeny kontaktní čočky a pokud je to možné, vyjměte je. Kontaktní čočky nelze opětovně použít, zlikvidujte je.

První pomoc při náhodném požití:

Vypláchněte ústa vodou, případně dejte postiženému vypít asi sklenici (1/4 litru) vody. Nevyvolávejte zvracení.

Při vyhledání lékařského ošetření informujte lékaře o přípravku, se kterým se pracovalo, poskytněte mu informaci z etikety nebo bezpečnostního listu a poskytnuté první pomoci. Další postup první pomoci (příp. následnou léčbu) lze konzultovat s Národním toxikologickým informačním centrem - Klinika pracovního lékařství a toxikologie, Limbová 5, 833 05 Bratislava, tel. +421(0)2 5477 4166.

Podmínky skladování:

Skladuje se v uzavřených a větratelných prostorách v původních uzavřených obalech, odděleně od potravin, krmiv a léčiv.

Doba použitelnosti:

Při dodržení podmínek skladování:

při teplotě do 5 °C 2 měsíce od data výroby

při teplotě do 15 °C 3 týdny od data výroby

Velikost balení: ____ litrů HDPE obalech

Datum výroby:

VRATNÝ OBAL

Výrobek je povolen pro použití v ekologické produkci v souladu s Nařízením Evropského parlamentu a Rady (EU) 2018/848.