În conformitate cu Regulamentul (UE) 2020/878 al Comisiei de modificare a Regulamentului (CE) nr. 1907/2006



CORAGEN®

VersiuneRevizia (data):Numărul FDS:Data ultimei lansări: 16.06.20231.119.06.202350000015Data primei lansări: 16.06.2023

SECŢIUNEA 1: Identificarea substanţei/amestecului şi a societăţii/întreprinderii

1.1 Identificator de produs

Denumirea produsului CORAGEN®

Alte mijloace de identificare

Codul produsului 50000015

1.2 Utilizări relevante identificate ale substanței sau ale amestecului și utilizări contraindicate

Utilizarea Insecticid

substanţei/amestecului

Restricții recomandate în

timpul utilizării

Utilizați conform recomandărilor de pe etichetă.

1.3 Detalii privind furnizorul fișei cu date de securitate

<u>Adresa furnizorului</u> FMC Agro Operational Romania

42-44, București-Ploiești Av.

013696 Bucuresti

România

Telefon: 031 630 61 34 Fax: fax. 037 409 42 95

Adresa electronică (e-mail): SDS-Info@fmc.com .

1.4 Număr de telefon care poate fi apelat în caz de urgență

Pentru urgente de scurgere, incendiu, deversare sau

accidente, apelati:

România: +40 37-6300026 (CHEMTREC)

Urgentă medicală:

Romania: +40 21318 3606

SECŢIUNEA 2: Identificarea pericolelor

2.1 Clasificarea substanței sau a amestecului

Clasificare (REGULAMENTUL (CE) NR. 1272/2008)

Pericol pe termen scrut (acut) pentru

mediul acvatic, Categoria 1

H400: Foarte toxic pentru mediul acvatic.

În conformitate cu Regulamentul (UE) 2020/878 al Comisiei de modificare a Regulamentului (CE) nr. 1907/2006



CORAGEN®

VersiuneRevizia (data):Numărul FDS:Data ultimei lansări: 16.06.20231.119.06.202350000015Data primei lansări: 16.06.2023

2.2 Elemente pentru etichetă

Etichetare (REGULAMENTUL (CE) NR. 1272/2008)

Pictograme de pericol

¥2>

Cuvânt de avertizare : Atenţie

Fraze de pericol : H400 Foarte toxic pentru mediul acvatic.

Fraze de precauţie : Prevenire:

P273 Evitaţi dispersarea în mediu.

Răspuns:

P391 Colectați scurgerile de produs.

Eliminare:

P501: P501: Eliminaţi recipientul prin centrele zonale de colectare, în cadrul sistemului de Colectare a Ambalajelor de Pesticide al Asociaţiei Industriale de Protecţie a Plantelor din

România – SCAPA.

Eliminați conținutul la o instalație de incinerare aprobată în

conformitate cu legislația națională."

Etichetare adiţională

EUH208 Conține masă de reacție compusă din 5-cloro-2-metil-2H-izotiazol-3-onă și 2-

metil-2H-izotiazol-3-onă (3:1). Poate provoca o reacție alergică.

EUH401 Pentru a evita riscurile pentru sănătatea umană și mediu, a se respecta

instructiunile de utilizare.

2.3 Alte pericole

Această substanţă/acest amestec nu conţine componente considerate a fi fie persistente, bioacumulative şi toxice (PBT), fie foarte persistente şi foarte bioacumulative (vPvB) la nivele de 0.1% sau mai mari.

Informaţii ecologice: Substanţa/preparatul nu conţine componente considerate ca având proprietăţi care pot cauza tulburări endocrine, în conformitate cu Articolul 57(f) din Regulamentul REACH sau cu regulamentul delegat al Comisiei (UE) 2017/2100 sau cu Regulamentul Comisiei (UE) 2018/605 la concentraţii de 0,1% sau mai mari.

Informaţii toxicologice: Substanţa/preparatul nu conţine componente considerate ca având proprietăţi care pot cauza tulburări endocrine, în conformitate cu Articolul 57(f) din Regulamentul REACH sau cu regulamentul delegat al Comisiei (UE) 2017/2100 sau cu Regulamentul Comisiei (UE) 2018/605 la concentraţii de 0,1% sau mai mari.

În conformitate cu Regulamentul (UE) 2020/878 al Comisiei de modificare a Regulamentului (CE) nr. 1907/2006



CORAGEN®

Versiune Revizia (data): Numărul FDS: Data ultimei lansări: 16.06.2023 1.1 19.06.2023 50000015 Data primei lansări: 16.06.2023

SECŢIUNEA 3: Compoziţie/informaţii privind componenţii

3.2 Amestecuri

Componente

Denumire chimică	Nr. CAS Nr.CE Nr. Index	Clasificare	Concentraţie (% w/w)
	Număr de înregistrare		
Chlorantraniliprole	500008-45-7	Aquatic Acute 1; H400 Aquatic Chronic 1; H410 Factor M (Toxicitatea acută pentru mediul acvatic): 10 Factor M (Toxicitatea cronică pentru mediul acvatic): 10	>= 10 - < 20
masă de reacție compusă din 5-cloro-2-metil-2H-izotiazol-3-onă și 2-metil-2H-izotiazol-3-onă (3:1)	55965-84-9 613-167-00-5	Acute Tox. 3; H301 Acute Tox. 2; H330 Acute Tox. 2; H310 Skin Corr. 1C; H314 Eye Dam. 1; H318 Skin Sens. 1A; H317 Aquatic Acute 1; H400 Aquatic Chronic 1; H410 EUH071 Factor M (Toxicitatea acută pentru mediul acvatic): 100 Factor M (Toxicitatea cronică pentru mediul acvatic): 100 limita specifică a concentrației Skin Corr. 1C; H314 >= 0,6 % Skin Irrit. 2; H315 0,06 - < 0,6 % Eye Irrit. 2; H319 0,06 - < 0,6 % Skin Sens. 1A; H317 >= 0,0015 % Eye Dam. 1; H318	>= 0,0002 - <= 0,0015

În conformitate cu Regulamentul (UE) 2020/878 al Comisiei de modificare a Regulamentului (CE) nr. 1907/2006



CORAGEN®

Versiune 1.1	Revizia (data): 19.06.2023	Numărul FDS: 50000015	Data ultimei lansări: 16.06.2023 Data primei lansări: 16.06.2023	
			>= 0,6 %	
			Estimarea toxicităţii acute	
			Toxicitate acută orală: 200 mg/kg Toxicitate acută prin inhalare (praf/ceaţă): 0,33 mg/l	
			Toxicitate acută	

Pentru explicații referitoare la abrevieri se va vedea secțiunea 16.

SECŢIUNEA 4: Măsuri de prim ajutor

4.1 Descrierea măsurilor de prim ajutor

Indicații generale : Se va ieși din zona periculoasă.

Se va arăta acestă fișă tehnică de securitate medicului.

Nu se va lăsa victima nesupraveghiată.

Protecţia responsabililor de

prim-ajutor

Se va evita inhalarea, ingerarea și contactul cu pielea și ochii.

Dacă se inhalează : Se va avea grije ca persoana să aibă aer proaspăt.

În caz de inconștiență, se va culca persoana în poziție laterală

stabilă și se va consulta un medic.

Se va consulta un medic după o expunere prelungită.

În caz de contact cu pielea : Dacă este pe haine, se vor îndepărta hainele.

Dacă este pe piele, se va clăti bine cu apă. Se va spăla cu săpun și foarte multă apă.

Se va acorda asistență medicală imediată dacă iritația crește

și persistă.

În caz de contact cu ochii : Se va proteja ochiul intact.

Se vor îndepărta lentilele de contact.

Se va clăti imediat cu multă apă, de asemenea sub pleoape,

cel puţin 15 minute. Seva consulta un medic.

Dacă este ingerat : Se va ţine tractul respirator curat.

Nu se va administra niciodată nimic pe cale orală unei

persoane în stare de inconștiență.

Nu se vor provoca vărsături fără aviz medical.

Se va clăti gura cu apă.

Nu se va da lapte sau băuturi alcoolizate.

Se va chema un medic.

În conformitate cu Regulamentul (UE) 2020/878 al Comisiei de modificare a Regulamentului (CE) nr. 1907/2006



CORAGEN®

Versiune Revizia (data): Numărul FDS: Data ultimei lansări: 16.06.2023 1.1 19.06.2023 50000015 Data primei lansări: 16.06.2023

4.2 Cele mai importante simptome și efecte, atât acute, cât și întârziate

Necunoscut.

4.3 Indicații privind orice fel de asistență medicală imediată și tratamentele speciale necesare

Tratament : Nu există nici un antidot specific disponibil.

Se va trata simptomatologic.

Poate fi util să prezentați medicului această fișă cu date de

siguranță.

Pentru sfaturi de specialitate medicii trebuie să se adreseze

Serviciului de informații referitoare la otrăvuri.

Este necesară asistență medicală imediată în caz de ingestie.

SECTIUNEA 5: Măsuri de combatere a incendiilor

5.1 Mijloace de stingere a incendiilor

Mijloace de stingere corespunzătoare

Produs chimic uscat, CO2, apă pulverizată sau spumă

obisnuită.

Mijloace de stingere necorespunzătoare

Nu împrăstiați materialul vărsat cu fluxuri de apă de înaltă

presiune.

5.2 Pericole speciale cauzate de substanță sau de amestec

Riscuri specifice în timpul luptei împotriva incendiilor

Se va evita ca apa de extincție contaminată să intre în

sistemul de canalizare și în apele curgătoare.

Produși de combustie

periculoși

Descompunerea termică provoacă o degajare de gaze și

vapori iritanţi. Compuşi ai clorului Compuşi de brom Oxizi de carbon

Oxizi de azot (NOx)

5.3 Recomandări destinate pompierilor

Echipament special de protecție pentru pompieri

Pompierii trebuie să poarte îmbrăcăminte de protecție si

aparat de respirat autonom.

Metode de extincție specifice : Scoateți containerele nedeteriorate din zona incendiată dacă

operațiunea se poate desfășura în siguranță.

Se va folosi un jet de apă pentru a răci complet containerele

închise.

Informații suplimentare : Se vor folosi metode de stingere adecvate condițiilor locale și

mediului înconjurător.

Se va colecta separat apa folosită la stingere care a fost contaminată. Aceasta nu trebuie să fie eliminată în sistemul

de canalizare.

Rezidurile de ardere și apa folosită la stingere, care a fost

contaminată, trebuie eliminate în conformitate cu

reglementările locale.

În conformitate cu Regulamentul (UE) 2020/878 al Comisiei de modificare a Regulamentului (CE) nr. 1907/2006



CORAGEN®

VersiuneRevizia (data):Numărul FDS:Data ultimei lansări: 16.06.20231.119.06.202350000015Data primei lansări: 16.06.2023

SECŢIUNEA 6: Măsuri împotriva pierderilor accidentale

6.1 Precauţii personale, echipament de protecţie şi proceduri de urgenţă

Măsurile de precauţie pentru : protecţia personală

Se va folosi echipament de protecţie individual.

Dacă se poate face în siguranţă, opriţi scurgerea.

Se vor ţine persoanele la distanţă de locul de curgere/scurgere şi într-un loc protejat de vânt.

Se va îndepărta orice sursă de aprindere.

Se va evacua de urgență personalul în zone de siguranță.

Se va asigura ventilaţie adecvată.

Nu se va reintroduce niciodată produsul împrăștiat înapoi în

ambalaj pentru a fi refolosit.

Se va marca zona contaminată cu semne speciale și se va

interzice accesul personalului neautorizat.

Numai personalul calificat, echipat cu echipament de protecție

corespunzător, poate să intervină.

6.2 Precauţii pentru mediul înconjurător

Precauţii pentru mediul înconjurător

Se va preveni deversarea produsului în sistemul de

canalizare.

Se vor preveni scăpări sau scurgeri ulterioare dacă este sigur

să se procedeze astfel.

Nu va fi eliberat in mediul înconjurător.

Autoritățile locale trebuie avertizate dacă scurgeri

semnificative nu pot fi limitate.

6.3 Metode și material pentru izolarea incendiilor și pentru curățenie

Metodele de curățare

Se va absorbi cu un material absorbant inert (spre exemplu nisip, silicagel, liant pentru acizi, liant universal, rumeguş). Produsul va fi colectat în recipiente speciale pentru evacuare.

Se va curăți cu grijă suprafața contaminată.

Pentru curățirea pardoselei sau a obiectelor murdărite cu

acest produs folosiţi multă apă.

6.4 Trimitere la alte secțiuni

Vezi secțiunile: 7, 8, 11, 12 și 13.

SECŢIUNEA 7: Manipularea şi depozitarea

7.1 Precauţii pentru manipularea în condiţii de securitate

Sfaturi de manipulare în condiții de securitate

Fumatul, mâncatul și băutul sunt interzise în spațiul de

utilizare.

Se va evacua apa de clătire în concordanță cu reglementările

locale și naționale.

Se va evita formarea de particule ce pot fi inhalate. Pentru protecţia individuală a se vedea paragraful 8.

Nu se va repune niciodată materialul neutilizat în recipientul

de stocare.

În conformitate cu Regulamentul (UE) 2020/878 al Comisiei de modificare a Regulamentului (CE) nr. 1907/2006



CORAGEN®

Versiune Revizia (data): Numărul FDS: Data ultimei lansări: 16.06.2023 1.1 19.06.2023 50000015 Data primei lansări: 16.06.2023

Se va folosi numai cu o ventilaţie adecvată/protecţie

personală adecvată.

Măsuri de protecţie împotriva : incendiului şi a exploziei

Măsuri normale de protecţie împotriva incendiilor.

Măsuri de igienă : Se va evita contactul cu pielea, ochii şi îmbrăcămintea. Acest

produs trebuie utilizat numai de către personalul bine pregătit pentru manipularea sa. Se vor spăla mâinile înainte de pauze și imediat după manipularea produsului. Îmbrăcămintea de lucru contaminată nu va fi scoasă în afara locului de lucru.

Este interzisă inhalarea aerosolilor.

7.2 Condiții de depozitare în condiții de securitate, inclusiv eventuale incompatibilități

Cerințe pentru spațiile de depozitare și containere

Se va depozita într-un loc accesibil numai personalului autorizat. Se va depozita în recipientul original. Se vor păstra containerele ermetic închise, într-un loc răcoros și bine

ventilat.

Informaţii suplimentare asupra condiţiilor de depozitare

Produsul este stabil în condiții normale de depozitare. A se depozita în recipiente închise și etichetate. Camera de depozitare trebuie să fie construită din materiale incombustibile, închisă, uscată, ventilată și cu podea impermeabilă, fără acces pentru persoane neautorizate sau

impermeabilă, fără acces pentru persoane neautorizate sau copii. Încăperea ar trebui să fie utilizată numai pentru depozitarea substanțelor chimice. Alimentele, băuturile, furajele și semințele nu ar trebui să fie prezente. Ar trebui să

fie disponibilă o statie de spălare a mâinilor.

7.3 Utilizare (utilizări) finală (finale) specifică (specifice)

Utilizare (utilizări) specifică (specifice)

Pesticide înregistrate pentru a fi utilizate în conformitate cu o etichetă aprobată de autoritățile de reglementare specifice

ţării.

SECŢIUNEA 8: Controale ale expunerii/protecţia personală

8.1 Parametri de control

Nu conține substanțe ce prezintă valori limită de expunere profesională.

Nivel la care nu apar efecte (DNEL) în conformitate cu Reglementările UE No. 1907/2006:

Numele substanţei	Utilizare finale	Căi de expunere	Efecte potenţiale asupra sănătăţii	Valoare
propane-1,2-diol	Lucrători	Inhalare	Efecte sistemice pe termen lung	168 mg/m3
	Lucrători	Inhalare	Efecte locale pe termen lung	10 mg/m3
	Consumatori	Inhalare	Efecte sistemice pe termen lung	50 mg/m3
	Consumatori	Inhalare	Efecte locale pe termen lung	10 mg/m3

În conformitate cu Regulamentul (UE) 2020/878 al Comisiei de modificare a Regulamentului (CE) nr. 1907/2006



CORAGEN®

VersiuneRevizia (data):Numărul FDS:Data ultimei lansări: 16.06.20231.119.06.202350000015Data primei lansări: 16.06.2023

masă de reacție compusă din 5-cloro- 2-metil-2H-izotiazol-3- onă și 2-metil-2H- izotiazol-3-onă (3:1)	Lucrători	Inhalare	Efecte locale pe termen lung	0,02 mg/m3
	Lucrători	Inhalare	Efecte acute locale.	0,04 mg/m3
	Consumatori	Inhalare	Efecte locale pe	0,02 mg/m3
			termen lung	
	Consumatori	Inhalare	Efecte acute locale.	0,04 mg/m3
	Consumatori	Oral(ă)	Efecte sistemice pe	0,09 mg/kg
			termen lung	
	Consumatori	Oral(ă)	Efecte acute	0,11 mg/kg
			sistemice.	

Concentrație predictibilă fără efect (PNEC) în conformitate cu Reglementările UE No. 1907/2006:

Numele substanţei	Compartiment de mediu	Valoare
Chlorantraniliprole	Apă	0,00045 mg/l
propane-1,2-diol	Apă proaspătă	260 mg/l
	Procesare intermitentă/eliberare	183 mg/l
	Apă de mare	26 mg/l
	Instalaţie de tratare a apelor uzate.	20 g/l
	Sediment de apă curgătoare	572 mg/kg
	Sediment marin	57,2 mg/kg
	Sol	50 mg/kg
masă de reacție compusă din 5-	Apă proaspătă	0,00339 mg/l
cloro-2-metil-2H-izotiazol-3-onă		
și 2-metil-2H-izotiazol-3-onă (3:1)		
	Procesare intermitentă/eliberare	0,00339 mg/l
	Apă de mare	0,00339 mg/l
	Instalaţie de tratare a apelor uzate.	0,23 mg/l
	Sediment de apă curgătoare	0,027 mg/kg
	Sediment marin	0,027 mg/kg

8.2 Controale ale expunerii

Echipamentul individual de protecție

Protecţia ochilor : Flacon pentru clătirea ochilor, conţinând apă pură

Ochelari de protecție perfect adecvați

Protecția mâinilor

Material : Purtați mănuși rezistente la substanțe chimice, cum ar fi

barieră laminată, cauciuc butilic sau cauciuc nitril.

Observații : Caracterul conform pentru un anumit loc de muncă trebuie

discutat cu producătorii mănușilor de protecție.

Protecția pielii și a corpului : Îmbrăcăminte impermeabilă

Îmbracăminte de protecție cu mâneci lungi

Încălţăminte de protecţie împotriva substanţelor chimice Se va alege modul de protecţie a corpului în funcţie de cantitatea şi concentraţia substanţelor periculoase prezente

la locul de muncă.

În conformitate cu Regulamentul (UE) 2020/878 al Comisiei de modificare a Regulamentului (CE) nr. 1907/2006



CORAGEN®

Versiune Revizia (data): Numărul FDS: Data ultimei lansări: 16.06.2023 19.06.2023 50000015 Data primei lansări: 16.06.2023 1.1

Protecția respirației În caz de expunere la ceață, jet sau aerosoli se va purta

echipamant respirator individual adecvat și îmbrăcăminte de

protectie.

Se vor planifica măsuri de prim-ajutor înainte de începerea Măsuri de protecție

lucrului cu acest produs.

Întotdeauna se va ţine la îndemână o trusă de prim-ajutor

împreună cu instrucțiunile aferente.

Se va purta echipament de protecţie corespunzător. Nu mâncați, nu beți și nu fumați în timpul folosirii.

În contextul utilizării profesionale de protecție a plantelor conform recomandărilor, utilizatorul final trebuie să consulte

eticheta și instrucțiunile de utilizare.

SECȚIUNEA 9: Proprietățile fizice și chimice

9.1 Informații privind proprietățile fizice și chimice de bază

Starea fizică lichid

Formă suspensie

Culoare alb

Miros alcoolic

Pragul de acceptare a

mirosului

nedeterminat

Punctul de îngheţare -6 °C

Temperatură de fierbere/interval de temperatură de fierbere

nedeterminat

Inflamabilitate Nu se aprinde

Limită superioară de explozie

/ Limita maximă de inflamabilitate

nedeterminat

Limită inferioară de explozie / : nedeterminat

Limita minimă de inflamabilitate

Punctul de aprindere > 100 °C

Nici o scânteie până la punctul de fierbere.

Temperatura de autoaprindere

Nu există date

În conformitate cu Regulamentul (UE) 2020/878 al Comisiei de modificare a Regulamentului (CE) nr. 1907/2006



CORAGEN®

Versiune Revizia (data): Numărul FDS: Data ultimei lansări: 16.06.2023 1.1 19.06.2023 50000015 Data primei lansări: 16.06.2023

Temperatura de

descompunere

: Nu este disponibil pentru acest amestec.

pH : 7,8

Concentraţie: 1 % Metodă: CIPAC MT 75.3

Vâscozitatea

Vâscozitate dinamică : Nu este disponibil pentru acest amestec.

Vâscozitate cinematică : 367 - 734 mm2/s

30 rpm (cicluri pe minut)

Solubilitatea (solubilitățile)

Solubilitate în apă : emulsionabil

Coeficientul de partiție: n-

octanol/apă

Nu este disponibil pentru acest amestec.

Presiunea de vapori : Nu este disponibil pentru acest amestec.

Densitatea relativă : 1,08 - 1,10

Densitate : 1,094 g/cm3 (20 °C)

Densitate relativă a vaporilor. : Nu este disponibil pentru acest amestec.

Caracteristicile particulei

Mărimea particulelor : Nu se aplică

Distribuţie de dimensiunea :

particulelor

Nu se aplică

Formă : Nu se aplică

9.2 Alte informaţii

Explozivi : Nu este exploziv

Proprietăți oxidante : Inoxidanți

Auto-aprindere : nu este autoinflamabil

Viteza de evaporare : Nu este disponibil pentru acest amestec.

Greutatea moleculară : Nu se aplică

În conformitate cu Regulamentul (UE) 2020/878 al Comisiei de modificare a Regulamentului (CE) nr. 1907/2006



CORAGEN®

Versiune Revizia (data): Numărul FDS: Data ultimei lansări: 16.06.2023 1.1 19.06.2023 50000015 Data primei lansări: 16.06.2023

SECŢIUNEA 10: Stabilitate şi reactivitate

10.1 Reactivitate

Produsul nu se descompune dacă este depozitat și folosit

conform normelor.

10.2 Stabilitate chimică

Produsul nu se descompune dacă este depozitat și folosit

conform normelor.

10.3 Posibilitatea de reacții periculoase

Reacții potențial periculoase : Produsul nu se descompune dacă este depozitat și folosit

conform normelor.

10.4 Condiții de evitat

Condiții de evitat : Se va evita formarea de aerosoli.

Căldură, flăcări și scântei.

Se va feri de îngheţ, căldură şi lumina soarelui.

10.5 Materiale incompatibile

Materiale de evitat : Evitați acizii, bazele și oxidanții puternici.

10.6 Produşi de descompunere periculoşi

Stabil în condițiile de depozitare recomandate.

SECŢIUNEA 11: Informaţii toxicologice

11.1 Informații privind clasele de pericol definite în Regulamentul (CE) nr. 1272/2008

Toxicitate acută

Neclasificat pe baza informaţiilor disponibile.

Produs:

Toxicitate acută orală : LD50 (Şobolan): > 5.000 mg/kg

Metodă: Ghid de testare OECD 425

BPL: da

Observații: Sursa informației: raport al unui studiu intern.

(Date despre produsul însuşi)

Toxicitate acută prin inhalare : LC50 (Şobolan): > 2 mg/l

Durată de expunere: 4 o Atmosferă de test: praf/ceaţă Metodă: Ghid de testare OECD 403

BPL: da

Evaluare: Substanţa sau amestecul nu au o toxicitate la

inhalare acută

Observații: Cea mai mare concentrație care poate fi atinsă.

Toxicitate acută dermică : LD50 (Şobolan): > 5.000 mg/kg

Metodă: Ghid de testare OECD 402

BPL: da

11/31

În conformitate cu Regulamentul (UE) 2020/878 al Comisiei de modificare a Regulamentului (CE) nr. 1907/2006



CORAGEN®

Versiune Revizia (data): Numărul FDS: Data ultimei lansări: 16.06.2023 1.1 19.06.2023 50000015 Data primei lansări: 16.06.2023

Observaţii: Sursa informaţiei: raport al unui studiu intern.

(Date despre produsul însuși)

Componente:

Chlorantraniliprole:

Toxicitate acută orală : LD50 (Şobolan): > 5.000 mg/kg

Metodă: Ghid de testare OECD 425

BPL: da

Observaţii: Sursa informaţiei: raport al unui studiu intern.

Toxicitate acută prin inhalare : LC50 (Şobolan, mascul sau femelă): > 5,1 mg/l

Durată de expunere: 4 o Atmosferă de test: praf/ceaţă Metodă: Ghid de testare OECD 403

BPL: da

Evaluare: Substanța sau amestecul nu au o toxicitate la

inhalare acută

Observații: Sursa informației: raport al unui studiu intern.

Toxicitate acută dermică : LD50 (Şobolan, mascul sau femelă): > 5.000 mg/kg

Metodă: Ghid de testare OECD 402

BPL: da

Observații: Sursa informației: raport al unui studiu intern.

masă de reacție compusă din 5-cloro-2-metil-2H-izotiazol-3-onă și 2-metil-2H-izotiazol-3-onă (3:1):

Toxicitate acută orală : Oral LD50 (Şobolan, femelă): 200 mg/kg

Metodă: Ghid de testare OECD 423

Estimarea toxicității acute: 200 mg/kg

Metodă: Valoarea ATE derivată din valoarea LD50/LC50

Toxicitate acută prin inhalare : LC50 (Şobolan, mascul sau femelă): 0,33 mg/l

Durată de expunere: 4 o Atmosferă de test: praf/ceaţă Metodă: Ghid de testare OECD 403 Evaluare: Corosiv pentru căile respiratorii.

Estimarea toxicității acute: 0,33 mg/l

Atmosferă de test: praf/ceaţă

Metodă: Valoarea ATE derivată din valoarea LD50/LC50

Toxicitate acută dermică : LD50 (lepure, mascul): 87 mg/kg

Estimarea toxicității acute: 87 mg/kg

Metodă: Valoarea ATE derivată din valoarea LD50/LC50

Corodarea/iritarea pielii

Neclasificat pe baza informaţiilor disponibile.

12/31

În conformitate cu Regulamentul (UE) 2020/878 al Comisiei de modificare a Regulamentului (CE) nr. 1907/2006



CORAGEN®

Versiune Revizia (data): Numărul FDS: Data ultimei lansări: 16.06.2023 1.1 19.06.2023 50000015 Data primei lansări: 16.06.2023

Produs:

Specii : lepure

Metodă : Ghid de testare OECD 404

Rezultat : Nu irită pielea

BPL : da

Observații : Sursa informației: raport al unui studiu intern.

(Date despre produsul însuşi)

Componente:

Chlorantraniliprole:

Specii : lepure

Metodă : Ghid de testare OECD 404

Rezultat : Nu irită pielea

BPL : da

Observaţii : Sursa informaţiei: raport al unui studiu intern.

masă de reacție compusă din 5-cloro-2-metil-2H-izotiazol-3-onă și 2-metil-2H-izotiazol-3-

onă (3:1):

Metodă : Ghid de testare OECD 404

Rezultat : Coroziv după o expunere de 1 până la 4 ore.

Lezarea gravă/iritarea ochilor

Neclasificat pe baza informaţiilor disponibile.

Produs:

Specii : lepure

Metodă : Ghid de testare OECD 405

Rezultat : Nu irită ochii

BPL : da

Observații : Sursa informației: raport al unui studiu intern.

(Date despre produsul însuşi)

Componente:

Chlorantraniliprole:

Specii : lepure

Metodă : Ghid de testare OECD 405

Rezultat : Nu irită ochii

BPL : da

Observaţii : Sursa informaţiei: raport al unui studiu intern.

masă de reacție compusă din 5-cloro-2-metil-2H-izotiazol-3-onă și 2-metil-2H-izotiazol-3-

onă (3:1):

Rezultat : Efecte ireversibile asupra ochilor.

În conformitate cu Regulamentul (UE) 2020/878 al Comisiei de modificare a Regulamentului (CE) nr. 1907/2006



CORAGEN®

Versiune Revizia (data): Numărul FDS: Data ultimei lansări: 16.06.2023 1.1 19.06.2023 50000015 Data primei lansări: 16.06.2023

Sensibilizarea căilor respiratorii sau a pielii

Sensibilizarea pielii

Neclasificat pe baza informaţiilor disponibile.

Sensibilizare respiratorie

Neclasificat pe baza informaţiilor disponibile.

Produs:

Tipul testului : Test al unui ganglion local

Specii : Şoarece

Metodă : Ghid de testare OECD 429

Rezultat : In cadrul testelor pe animale, nu a provocat sensibilizare prin

contactul cu pielea.

BPL : da

Observaţii : Sursa informaţiei: raport al unui studiu intern.

(Date despre produsul însuși)

Componente:

Chlorantraniliprole:

Tipul testului : Test de maximizare
Specii : Porcuşor de Guineea
Metodă : Ghid de testare OECD 406

Rezultat : Nu provoacă o sensibilizare a pielii.

BPL : da

Observații : Sursa informației: raport al unui studiu intern.

Tipul testului : Testul ganglionilor limfatici locali (LLNA)

Specii : soareci

Metodă : Ghid de testare OECD 429

Rezultat : Nu provoacă o sensibilizare a pielii.

masă de reacție compusă din 5-cloro-2-metil-2H-izotiazol-3-onă și 2-metil-2H-izotiazol-3-

onă (3:1):

Tipul testului : Testul ganglionilor limfatici locali (LLNA)

Specii : Şoarece

Rezultat : Produsul este un sensibilizator pentru piele, din sub-categoria

1A.

Mutagenitatea celulelor germinative

Neclasificat pe baza informaţiilor disponibile.

Produs:

Genotoxicitate in vitro : Tipul testului: Test Ames

Metodă: Ghid de testare OECD 471

Rezultat: negativ

Genotoxicitate in vivo : Tipul testului: Testul micronucleilor

Specii: Şoarece

Metodă: Ghid de testare OECD 474

În conformitate cu Regulamentul (UE) 2020/878 al Comisiei de modificare a Regulamentului (CE) nr. 1907/2006



CORAGEN®

Versiune Revizia (data): Numărul FDS: Data ultimei lansări: 16.06.2023 1.1 19.06.2023 50000015 Data primei lansări: 16.06.2023

Rezultat: negativ

Componente:

Chlorantraniliprole:

Genotoxicitate in vitro : Tipul testului: test de mutaţie inversă

Activare metabolică: cu sau fără activare metabolică

Rezultat: negativ

Tipul testului: Test in vitro de mutații genetice pe celule de

mamifere

Sistem de testare: Celule ovariene ale hamsterului chinezesc

Metodă: Ghid de testare OECD 476

Rezultat: negativ

Genotoxicitate in vivo : Tipul testului: Testul micronucleilor

Specii: Şoarece

Metodă: Ghid de testare OECD 474

Rezultat: negativ

Mutagenitatea celulelor

germinative- Evaluare

Ponderea probelor nu susţine clasificarea ca mutagen de

celule germinale.

Cancerigenitate

Neclasificat pe baza informaţiilor disponibile.

Componente:

Chlorantraniliprole:

Specii : Şobolan, mascul sau femelă

Mod de aplicare : Oral(ă)
Durată de expunere : 2 Ani

NOAEL : 805 - 1.076 mg/kg greutate corporală/zi

Metodă : Ghid de testare OECD 453

Rezultat : negativ

Specii : Şoarece, mascul sau femelă

Mod de aplicare : Oral(ă)

Durată de expunere : 18 lună (luni)

NOAEL : 158 - 1.155 mg/kg greutate corporală/zi

Metodă : Ghid de testare OECD 453

Rezultat : negativ

Cancerigenitate - Evaluare : Testele pe animale nu au arătat nici un fel de efecte

cancerigene.

Toxicitatea pentru reproducere

Neclasificat pe baza informațiilor disponibile.

Componente:

Chlorantraniliprole:

În conformitate cu Regulamentul (UE) 2020/878 al Comisiei de modificare a Regulamentului (CE) nr. 1907/2006



CORAGEN®

Versiune Revizia (data): Numărul FDS: Data ultimei lansări: 16.06.2023 19.06.2023 50000015 Data primei lansări: 16.06.2023 1.1

Tipul testului: Studiu referitor la două generații Efecte asupra fertilității

Specii: Şobolan, mascul sau femelă

Mod de aplicare: Oral(ă)

Toxicitatea generală a părinţilor: NOAEL: 20.000 ppm

Toxicitatea generală F1: NOAEL: 20.000 ppm

Metodă: Ghid de testare OECD 416

Rezultat: negativ

Efecte asupra dezvoltării

fătului

Tipul testului: Prenatal

Specii: Şobolan

Mod de aplicare: Oral(ă)

Durata tratamentului individual: 6 - 20 z

Toxicitatea generală la mame: NOEL: 1.000 mg/kg greutate

corporală/zi

Toxicitate asupra embrionului: NOEL: 1.000 mg/kg greutate

corporală/zi

Metodă: Ghid de testare OECD 414

Rezultat: negativ

Toxicitatea pentru

reproducere - Evaluare

Forța probantă nu suportă clasificarea pentru toxicitatea

reproductivă

STOT (toxicitate asupra organelor tintă specifice) - expunere unică

Neclasificat pe baza informaţiilor disponibile.

Produs:

Evaluare Substanța sau amestecul nu sunt clasificate drept toxice

specifice pentru organe ţintă, expunere unică.

Componente:

Chlorantraniliprole:

Evaluare Substanța sau amestecul nu sunt clasificate drept toxice

specifice pentru organe ţintă, expunere unică.

STOT (toxicitate asupra organelor ţintă specifice) - expunere repetată

Neclasificat pe baza informaţiilor disponibile.

Produs:

Se va referi la datele de toxicitate acută și/sau toxicitate la Observaţii

doze repetate atunci când se doresc mai multe informații

referitoare la organe ţintă, dacă este aplicabil.

Componente:

Chlorantraniliprole:

Evaluare Substanța sau amestecul nu sunt clasificate drept toxice

specifice pentru organe tintă, expunere repetată.

În conformitate cu Regulamentul (UE) 2020/878 al Comisiei de modificare a Regulamentului (CE) nr. 1907/2006



CORAGEN®

Versiune Revizia (data): Numărul FDS: Data ultimei lansări: 16.06.2023 1.1 19.06.2023 50000015 Data primei lansări: 16.06.2023

Toxicitate la doză repetată

Componente:

Chlorantraniliprole:

Specii : Şobolan, mascul sau femelă

NOEL : 1188 - 1526 mg/kg

Mod de aplicare : Oral(ă)
Durată de expunere : 90 d

Metodă : Ghid de testare OECD 408

Specii : Şobolan NOAEL : 8.000 mg/kg Mod de aplicare : Oral - hrană

Durată de expunere : 28 d

Metodă : Ghid de testare OECD 407

BPL : da

Specii : Şobolan
NOAEL : 300 mg/kg
Mod de aplicare : Dermal
Durată de expunere : 28 d

Metodă : Ghid de testare OECD 410

BPL : da

Specii : Şobolan NOAEL : 20.000 mg/kg Mod de aplicare : Oral - hrană

Durată de expunere : 90 d

Metodă : Ghid de testare OECD 408

BPL : da

Observaţii : Sursa informaţiei: raport al unui studiu intern.

Specii : Şoarece
NOAEL : 7.000 mg/kg
Mod de aplicare : Oral - hrană

Durată de expunere : 90 d

Metodă : Ghid de testare OECD 408

BPL : da

Observaţii : Sursa informaţiei: raport al unui studiu intern.

masă de reacție compusă din 5-cloro-2-metil-2H-izotiazol-3-onă și 2-metil-2H-izotiazol-3-onă (3:1):

Specii : Câine
NOAEL : 22 mg/kg
Mod de aplicare : Oral(ă)

Specii : Şobolan

NOAEL : 16,3 - 24,7 mg/kg Mod de aplicare : Contactul cu pielea

Specii : Şobolan NOAEL : 2.36 mg/m³

În conformitate cu Regulamentul (UE) 2020/878 al Comisiei de modificare a Regulamentului (CE) nr. 1907/2006



CORAGEN®

VersiuneRevizia (data):Numărul FDS:Data ultimei lansări: 16.06.20231.119.06.202350000015Data primei lansări: 16.06.2023

Mod de aplicare : Inhalare

Toxicitate referitoare la aspiraţie

Neclasificat pe baza informaţiilor disponibile.

Produs:

Amestecul nu are proprietăți asociate cu un potențial de pericol la aspirație.

Componente:

Chlorantraniliprole:

Substanța nu are proprietăți asociate cu potențialul de pericol de aspirație.

11.2 Informații privind alte pericole

Proprietăți de perturbator endocrin

Produs:

Evaluare : Substanța/preparatul nu conține componente considerate ca

având proprietăți care pot cauza tulburări endocrine, în conformitate cu Articolul 57(f) din Regulamentul REACH sau cu regulamentul delegat al Comisiei (UE) 2017/2100 sau cu Regulamentul Comisiei (UE) 2018/605 la concentrații de 0,1%

sau mai mari.

Componente:

Chlorantraniliprole:

Evaluare : Substanța/preparatul nu conține componente considerate ca

având proprietăți care pot cauza tulburări endocrine, în conformitate cu Articolul 57(f) din Regulamentul REACH sau cu regulamentul delegat al Comisiei (UE) 2017/2100 sau cu Regulamentul Comisiei (UE) 2018/605 la concentrații de 0,1%

sau mai mari.

Efecte neurologice

Componente:

Chlorantraniliprole:

Observații : Nu s-a observat neurotoxicitate în studiile pe animale.

Informații suplimentare

Componente:

Chlorantraniliprole:

Observaţii : Nu există date

În conformitate cu Regulamentul (UE) 2020/878 al Comisiei de modificare a Regulamentului (CE) nr. 1907/2006



CORAGEN®

VersiuneRevizia (data):Numărul FDS:Data ultimei lansări: 16.06.20231.119.06.202350000015Data primei lansări: 16.06.2023

SECȚIUNEA 12: Informații ecologice

12.1 Toxicitatea

Produs:

Toxicitate pentru peşti : LC50 (Oncorhynchus mykiss (Păstrăv curcubeu)): > 9,9 mg/l

Durată de expunere: 96 o Tipul testului: test static

Metodă: Ghid de testare OECD 203

BPL: da

Observaţii: Sursa informaţiei: raport al unui studiu intern.

(Date despre produsul însuși)

Toxicitate pentru dafnia şi alte nevertebrate acvatice

EC50 (Daphnia (Dafnia)): 0,035 mg/l

Durată de expunere: 48 o Tipul testului: test static

Metodă: Îndrumar de test OECD, 202

BPL: da

Observaţii: Sursa informaţiei: raport al unui studiu intern.

(Date despre produsul însuşi)

Toxicitatea pentru alge/plante acvatice

ErC50 (Pseudokirchneriella subcapitata (alge verzi)): > 20

mg/l

Durată de expunere: 72 o

Metodă: Îndrumar de test OECD, 201

BPL: da

Observaţii: Sursa informaţiei: raport al unui studiu intern.

(Date despre produsul însuşi)

Toxicitate pentru

organismele care trăiesc în

sol

LC50: > 1.000 mg/kg Durată de expunere: 14 z

Specii: Eisenia fetida (viermi de pământ)
Metodă: Ghid de testare OECD 207

BPL:da

Observaţii: Sursa informaţiei: raport al unui studiu intern.

(Date despre produsul însuşi)

Toxicitate pentru organismele terestre

LD50: > 2.000 mg/kg

Specii: Colinus virginianus (Prepeliță)

Metodă: Îndrumar de test US EPA OPPTS 850.2100

BPL:da

Observaţii: Sursa informaţiei: raport al unui studiu intern.

(Date despre produsul însuşi)

LD50: > 541

Durată de expunere: 48 o Specii: Apis mellifera (albine) Metodă: Ghid de testare OECD 213

BPL:da

Observaţii: Oral

Sursa informației: raport al unui studiu intern.

(Date despre produsul însuşi)

În conformitate cu Regulamentul (UE) 2020/878 al Comisiei de modificare a Regulamentului (CE) nr. 1907/2006



CORAGEN®

VersiuneRevizia (data):Numărul FDS:Data ultimei lansări: 16.06.20231.119.06.202350000015Data primei lansări: 16.06.2023

LD50: > 541

Durată de expunere: 48 o Specii: Apis mellifera (albine) Metodă: Ghid de testare OECD 214

BPL:da

Observaţii: In cotact

Sursa informaţiei: raport al unui studiu intern.

(Date despre produsul însuşi)

Componente:

Chlorantraniliprole:

Toxicitate pentru peşti : LC50 (Oncorhynchus mykiss (Păstrăv curcubeu)): 13,8 mg/l

Durată de expunere: 96 o Tipul testului: test static

Metodă: Ghid de testare OECD 203

Observaţii: Sursa informaţiei: raport al unui studiu intern.

LC50 (Lepomis macrochirus (Lepomis macrochirus)): > 15,1

mg/l

Durată de expunere: 96 o Tipul testului: test static

Metodă: Ghid de testare OECD 203

BPL: da

Observații: Sursa informației: raport al unui studiu intern.

LC50 (Cyprinodon sp.): > 12 mg/l

Durată de expunere: 96 o

Metodă: Ghid de testare OECD 203

Toxicitate pentru dafnia şi alte nevertebrate acvatice

LC50 (Hyalella azteca): 0,26 mg/l

Durată de expunere: 48 o Tipul testului: test static

Metodă: Îndrumar de test OECD, 202

BPL: da

LC50 (Ceriodaphnia dubia (purece de apă)): 0,0067 - 0,011

mg/l

Durată de expunere: 48 o

Toxicitatea pentru alge/plante acvatice

ErC50 (Pseudokirchneriella subcapitata (alge verzi)): > 2 mg/l

Durată de expunere: 120 o

Concentrație fară efect observabil (NOEC) (lemna gibba

(lintiță)): 2 mg/l

Durată de expunere: 14 z

ErC50 (Selenastrum capricornutum (alge verzi)): > 2 mg/l

Durată de expunere: 72 o

ErC50 (Pseudokirchneriella subcapitata (alge verzi)): > 2 mg/l

Durată de expunere: 72 o

În conformitate cu Regulamentul (UE) 2020/878 al Comisiei de modificare a Regulamentului (CE) nr. 1907/2006



CORAGEN®

Versiune Revizia (data): Numărul FDS: Data ultimei lansări: 16.06.2023 19.06.2023 50000015 Data primei lansări: 16.06.2023 1.1

Metodă: Îndrumar de test US EPA OPP 122-2 & 123-2

BPL: da

Observaţii: Sursa informaţiei: raport al unui studiu intern.

EbC50 (lemna gibba (lintiţă)): > 2 mg/l Obiectivul final: Ramură cu frunze

Durată de expunere: 14 z

Metodă: Îndrumar de test US EPA OPP 122-2 & 123-2

BPL: da

10

Observații: Sursa informației: raport al unui studiu intern.

Factor M (Toxicitatea acută

pentru mediul acvatic) Toxicitate pentru peşti

(Toxicitate cronică)

Concentrație fară efect observabil (NOEC): 1,28 mg/l

Durată de expunere: 36 z Specii: Cyprinodon variegatus

Concentrație fară efect observabil (NOEC): 0,110 mg/l

Durată de expunere: 28 z

Specii: Oncorhynchus mykiss (Păstrăv curcubeu)

Metodă: Îndrumar de test OECD, 210

BPL: da

Toxicitate pentru dafnia şi alte nevertebrate acvatice

(Toxicitate cronică)

Concentrație fară efect observabil (NOEC): 0,00447 mg/l

Durată de expunere: 21 z

Specii: Daphnia magna (purice de apă)

Metodă: Îndrumar de test US EPA OPPTS 850.1300

BPL: da

Factor M (Toxicitatea cronică :

pentru mediul acvatic)

Toxicitate pentru

organismele care trăiesc în

sol

LC50: > 1.000 mg/kgDurată de expunere: 14 z

Specii: Eisenia fetida (viermi de pământ) Metodă: Ghid de testare OECD 207

BPL:da

Observații: Nici un efect negativ semnificativ asupra

mineralizării azotului.

Nici un efect negativ semnificativ asupra mineralizării

carbonului.

Toxicitate pentru organismele terestre LD50: > $4.0 \mu g/bee$

Durată de expunere: 72 o

Obiectivul final: Toxicitate acută de contact

Specii: Apis mellifera (albine)

Observații: Substanță activă dizolvată în acetonă

LD50: $> 0.005 \mu g/bee$ Durată de expunere: 48 o

În conformitate cu Regulamentul (UE) 2020/878 al Comisiei de modificare a Regulamentului (CE) nr. 1907/2006



CORAGEN®

Versiune Revizia (data): Numărul FDS: Data ultimei lansări: 16.06.2023 1.1 19.06.2023 50000015 Data primei lansări: 16.06.2023

Obiectivul final: Toxicitate acută de contact

Specii: Apis mellifera (albine)

Observaţii: Substanţa activă dizolvată în apă

LD50: > 104.1 µg/bee Durată de expunere: 48 o

Obiectivul final: Toxicitate acută orală

Specii: Apis mellifera (albine)

Observaţii: Substanță activă dizolvată în acetonă

LD50: > 0.0274 µg/bee Durată de expunere: 48 o

Obiectivul final: Toxicitate acută orală

Specii: Apis mellifera (albine)

Observaţii: Substanţa activă dizolvată în apă

LD50: > 2.250 mg/kg

Specii: Poephila guttata (Cinteză australiană zebrată)

masă de reacție compusă din 5-cloro-2-metil-2H-izotiazol-3-onă și 2-metil-2H-izotiazol-3-onă (3:1):

Toxicitate pentru peşti : LC50 (Oncorhynchus mykiss (Păstrăv curcubeu)): 0,19 mg/l

Durată de expunere: 96 o

BPL: da

Toxicitate pentru dafnia şi alte nevertebrate acvatice

EC50 (Daphnia magna (purice de apă)): 0,16 mg/l

Durată de expunere: 48 o

Concentrație fară efect observabil (NOEC) (Daphnia magna

(purice de apă)): 0,1 mg/l Durată de expunere: 21 Zile

EC50 (Daphnia magna (purice de apă)): 0,18 mg/l

Durată de expunere: 21 Zile

Toxicitatea pentru alge/plante acvatice

Concentrație fară efect observabil (NOEC) (Skeletonema

costatum): 0,00049 mg/l Durată de expunere: 48 o

Metodă: Îndrumar de test OECD, 201

Concentrație fară efect observabil (NOEC) (Skeletonema

costatum): 0,019 mg/l Durată de expunere: 72 o

Metodă: Îndrumar de test OECD, 201

EC50 (Skeletonema costatum): 0,037 mg/l

Durată de expunere: 48 o

Metodă: Îndrumar de test OECD, 201

Factor M (Toxicitatea acută pentru mediul acvatic)

100

În conformitate cu Regulamentul (UE) 2020/878 al Comisiei de modificare a Regulamentului (CE) nr. 1907/2006



CORAGEN®

Versiune Revizia (data): Numărul FDS: Data ultimei lansări: 16.06.2023 1.1 19.06.2023 50000015 Data primei lansări: 16.06.2023

Toxicitate pentru microorganisme

Concentrație fară efect observabil (NOEC) (nămol activ): 0,91

mg/l

Durată de expunere: 3 o

Metodă: Îndrumar de test OECD, 209

BPL: da

EC50 (nămol activ): 4,5 mg/l Durată de expunere: 3 o

Metodă: Îndrumar de test OECD, 209

BPL: da

Toxicitate pentru peşti (Toxicitate cronică)

Concentrație fară efect observabil (NOEC): 0,02 mg/l

Durată de expunere: 35 z

Specii: Danio rerio (peștele zebră) Metodă: Îndrumar de test OECD, 210

BPL: da

Toxicitate pentru dafnia şi alte nevertebrate acvatice (Toxicitate cronică)

Concentrație fară efect observabil (NOEC): 0,1 mg/l

Durată de expunere: 21 z

Specii: Daphnia magna (purice de apă)

Valoare de toxicitate cronică: 0,18 mg/l

Durată de expunere: 21 z

Specii: Daphnia magna (purice de apă)

Factor M (Toxicitatea cronică :

pentru mediul acvatic)

100

12.2 Persistența și degradabilitatea

Produs:

Biodegradare : Rezultat: Dificil biodagradabil.

Observaţii: Estimare bazată pe datele obţinute pe principiul

(ingredientul) activ.

Componente:

Chlorantraniliprole:

Biodegradare : Rezultat: Dificil biodagradabil.

Rezultat: Dificil biodagradabil.

Observaţii: Conform rezultatelor testelor de biodegradabilitate

acest produs nu este uşor biodegradabil.

Stabilitate în apă : Scăderea timpului mediu de viață (DT50 (timp de dispariție din

mediu a 50% din material)): 10 z (25 °C)

pH: 9

Scăderea timpului mediu de viață (DT50 (timp de dispariție din

mediu a 50% din material)): 0,3 z (50 °C)

pH: 9

În conformitate cu Regulamentul (UE) 2020/878 al Comisiei de modificare a Regulamentului (CE) nr. 1907/2006



CORAGEN®

VersiuneRevizia (data):Numărul FDS:Data ultimei lansări: 16.06.20231.119.06.202350000015Data primei lansări: 16.06.2023

masă de reacție compusă din 5-cloro-2-metil-2H-izotiazol-3-onă și 2-metil-2H-izotiazol-3-

onă (3:1):

Biodegradare : Rezultat: Uşor biodagradabil.

12.3 Potențialul de bioacumulare

Produs:

Bioacumularea : Observaţii: Nu se bioacumulează.

Estimare bazată pe datele obținute pe principiul (ingredientul)

activ.

Observaţii: Nu există date

Componente:

Chlorantraniliprole:

Bioacumularea : Specii: Lepomis macrochirus (Lepomis macrochirus)

Factorul de bioconcentrare (BCF): 14 Metodă: Ghid de testare OECD 305

BPL: da

Observaţii: Bioacumularea este improbabilă.

Coeficientul de partiție: n-

octanol/apă

log Pow: 2,77 (20 °C)

pH: 4

log Pow: 2,86 (20 °C)

pH: 7

log Pow: 2,80 (20 °C)

pH: 9

masă de reacție compusă din 5-cloro-2-metil-2H-izotiazol-3-onă și 2-metil-2H-izotiazol-3-onă (3:1):

Bioacumularea : Durată de expunere: 28 z

Factorul de bioconcentrare (BCF): < 54 Metodă: Ghid de testare OECD 305

Coeficientul de partiție: n-

octanol/apă

: Pow: 0,75

12.4 Mobilitatea în sol

Produs:

Dstribuţia în compartimentele :

de mediu

Observaţii: Nu este de aşteptat ca produsul să fie mobil în sol. Estimare bazată pe datele obţinute pe principiul (ingredientul)

activ.

Componente:

Chlorantraniliprole:

În conformitate cu Regulamentul (UE) 2020/878 al Comisiei de modificare a Regulamentului (CE) nr. 1907/2006



CORAGEN®

VersiuneRevizia (data):Numărul FDS:Data ultimei lansări: 16.06.20231.119.06.202350000015Data primei lansări: 16.06.2023

Dstributia în compartimentele : Koc: 3

de mediu

Koc: 362 ml/g, log Koc: 2,55

Observații: Mobil în diverse tipuri de sol

Stabilitate în sol : Observaţii: Foarte persistente în sol.

12.5 Rezultatele evaluărilor PBT și vPvB

Produs:

Evaluare : Această substanță/acest amestec nu conține componente

considerate a fi fie persistente, bioacumulative şi toxice (PBT), fie foarte persistente şi foarte bioacumulative (vPvB) la nivele

de 0.1% sau mai mari.

Componente:

Chlorantraniliprole:

Evaluare : Această substanţă/acest amestec nu conţine componente

considerate a fi fie persistente, bioacumulative și toxice (PBT), fie foarte persistente și foarte bioacumulative (vPvB) la nivele

de 0.1% sau mai mari.

12.6 Proprietăți de perturbator endocrin

Produs:

Evaluare : Substanța/preparatul nu conține componente considerate ca

având proprietăți care pot cauza tulburări endocrine, în conformitate cu Articolul 57(f) din Regulamentul REACH sau cu regulamentul delegat al Comisiei (UE) 2017/2100 sau cu Regulamentul Comisiei (UE) 2018/605 la concentrații de 0,1%

sau mai mari.

Componente:

Chlorantraniliprole:

Evaluare : Substanța/preparatul nu conține componente considerate ca

având proprietăți care pot cauza tulburări endocrine, în conformitate cu Articolul 57(f) din Regulamentul REACH sau cu regulamentul delegat al Comisiei (UE) 2017/2100 sau cu Regulamentul Comisiei (UE) 2018/605 la concentrații de 0,1%

sau mai mari.

12.7 Alte efecte adverse

Produs:

Informații ecologice

aditionale

: Nici un alt de efecte ecologice nu sunt de specificat în mod

special.

Se va consulta eticheta produsului pentru instrucţiuni suplimentare de aplicare referitoare la măsuri de protecţie a

mediului.

În conformitate cu Regulamentul (UE) 2020/878 al Comisiei de modificare a Regulamentului (CE) nr. 1907/2006



CORAGEN®

Versiune Revizia (data): Numărul FDS: Data ultimei lansări: 16.06.2023 1.1 19.06.2023 50000015 Data primei lansări: 16.06.2023

Componente:

Chlorantraniliprole:

Informaţii ecologice

adiționale

Nici un alt de efecte ecologice nu sunt de specificat în mod

special.

Nu poate fi exclus pericolul pentru mediu, în cazul unei

manipulări neprofesionale sau eliminări.

Foarte toxic pentru mediul acvatic cu efecte pe termen lung.

SECŢIUNEA 13: Consideraţii privind eliminarea

13.1 Metode de tratare a deşeurilor

Produs : Produsul nu va fi lăsat să intre în sistemul de canalizare,

cursurile de apă sau în pământ.

Nu se vor contamina elesteele, căile navigabile sau fosele cu

produsul sau cu recipiente folosite.

Se va trimite la o firmă agreată de administrare a deseurilor.

Ambalaje contaminate : Se va goli restul conţinutului.

NU se vor refolosi containerele goale.

Ambalajul care nu este golit corect trebuie eliminat ca produs

nefolosit.

Recipientele goale trebuie să fie duse la o uzină de manipulare a deșeurilor autorizată pentru a fi reciclate și

eliminate.

SECȚIUNEA 14: Informații referitoare la transport

14.1 Numărul ONU sau numărul de identificare

ADN : UN 3082
ADR : UN 3082
RID : UN 3082
IMDG : UN 3082
IATA : UN 3082

14.2 Denumirea corectă ONU pentru expediție

ADN : SUBSTANȚA PERICULOASA DIN PUNCT DE VEDERE AL

MEDIULUI, LICHIDA, N.S.A.

(Chlorantraniliprole)

ADR : SUBSTANȚA PERICULOASA DIN PUNCT DE VEDERE AL

MEDIULUI, LICHIDA, N.S.A.

(Chlorantraniliprole)

RID : SUBSTANTA PERICULOASA DIN PUNCT DE VEDERE AL

MEDIULUI, LICHIDA, N.S.A.

(Chlorantraniliprole)

În conformitate cu Regulamentul (UE) 2020/878 al Comisiei de modificare a Regulamentului (CE) nr. 1907/2006



CORAGEN®

Versiune Revizia (data): Numărul FDS: Data ultimei lansări: 16.06.2023 1.1 19.06.2023 50000015 Data primei lansări: 16.06.2023

IMDG : ENVIRONMENTALLY HAZARDOUS SUBSTANCE, LIQUID,

N.O.S.

(Chlorantraniliprole)

IATA : Environmentally hazardous substance, liquid, n.o.s.

(Chlorantraniliprole)

14.3 Clasa (clasele) de pericol pentru transport

ADN : 9

 ADR
 : 9

 RID
 : 9

 IMDG
 : 9

IATA : 9

14.4 Grupul de ambalare

ADN

Grupul de ambalare : III
Cod de clasificare : M6
Nr.de identificare a : 90

pericolului

Etichete : 9

ADR

Grupul de ambalare : III
Cod de clasificare : M6
Nr.de identificare a : 90

pericolului

Etichete : 9
Cod de restricţionare în : (-)

tuneluri

RID

Grupul de ambalare : III
Cod de clasificare : M6
Nr.de identificare a : 90

pericolului

Etichete : 9

IMDG

Grupul de ambalare : III Etichete : 9

EmS Cod : F-A, S-F

IATA (Cargou)

Instrucțiuni de ambalare : 964

(avioane cargo)

Instrucţiuni de ambalare (LQ) : Y964 Grupul de ambalare : III Etichete : Diverse

IATA (Pasager)

În conformitate cu Regulamentul (UE) 2020/878 al Comisiei de modificare a Regulamentului (CE) nr. 1907/2006



CORAGEN®

Versiune Revizia (data): Numărul FDS: Data ultimei lansări: 16.06.2023 1.1 19.06.2023 50000015 Data primei lansări: 16.06.2023

Instrucţiuni de ambalare : 964

(avioane de pasageri)

Instrucțiuni de ambalare (LQ) : Y964 Grupul de ambalare : III Etichete : Diverse

14.5 Pericole pentru mediul înconjurător

ADN

Periculos pentru mediul : da

înconjurător

ADR

Periculos pentru mediul : da

înconjurător

RID

Periculos pentru mediul : da

înconjurător

IMDG

Poluanții marini : da

IATA (Pasager)

Periculos pentru mediul : da

înconjurător

IATA (Cargou)

Periculos pentru mediul : da

înconjurător

14.6 Precauţii speciale pentru utilizatori

Clasificarea(-ările) pentru transport din prezenta sunt numai cu scop informativ şi se bazează numai pe proprietăţile materialului neambalat aşa cum este descris în această Fişă de Securitate. Clasificarea pentru transport poate varia în funcţie de modul de transport, dimensiunile pachetelor şi modificările regulamentelor regionale sau naţionale.

14.7 Transportul maritim în vrac în conformitate cu instrumentele OMI

Nu se aplică pentru produse precum cel furnizat.

SECŢIUNEA 15: Informaţii de reglementare

15.1 Regulamente/legislație în domeniul securității, al sănătății și al mediului specifice (specifică) pentru substanța sau amestecul în cauză

REACH - Restricțiile privind producerea, introducerea pe : piață și utilizarea anumitor substanțe, amestecuri și articole periculoase (Anexa XVII)

Se vor lua în considerare condițiile de restricționare pentru următoarele

înregistrări: Număr pe listă 3

REACH - Lista substanțelor candidate care prezintă motive de îngrijorare deosebită în vederea autorizării (Articolul 59).

: Nu se aplică

(Articolul 59).

Regulamentul (CE) nr. 1005/2009 privind substanțele

care diminuează stratul de ozon

: Nu se aplică

În conformitate cu Regulamentul (UE) 2020/878 al Comisiei de modificare a Regulamentului (CE) nr. 1907/2006



CORAGEN®

Versiune Revizia (data): Numărul FDS: Data ultimei lansări: 16.06.2023 1.1 19.06.2023 50000015 Data primei lansări: 16.06.2023

Regulamentul (UE) 2019/1021 privind poluantii organici : Nu se aplică

persistenți (reformare)

Regulamentul (CE) nr. 649/2012 al Parlamentului : Nu se aplică

European și al Consiliului privind exportul și importul de

produse chimice periculoase

REACH - Lista substanțelor care fac obiectul autorizării : Nu se aplică

(Anexa XIV)

Seveso III: Directiva 2012/18/UE a E1 PERICOLE PENTRU MEDIU

Parlamentului European și a Consiliului privind controlul pericolelor de accidente majore care

implică substanțe periculoase.

Alte reglementări:

A se lua la cunoştinţă despre Directiva 92/85/CEE cu privire la protecţia maternităţii sau reglementări naţionale mai stricte, dacă este cazul.

ORDONANȚĂ DE URGENȚĂ nr. 92/2021 privind regimul deșeurilor

HG nr.1218/2006 (amendamentele) privind stabilirea cerintelor minime de securitate si sanatate in munca pentru asigurarea protectiei lucratorilor impotriva riscurilor legate de prezenta agentilor chimici

Legea nr. 319/2006 legea securitatii si sanatatii in munca

Legea 249/2015 privind modalitatea de gestionare a ambalajelor si a deseurilor de ambalaje

Componentele acestui produs sunt raportate în următoarele liste de inventar:

TCSI : In sau în conformitate cu inventarul

TSCA : Produsul conține substanță (substanțe) care nu este (sunt)

menționată (menționate) în Inventarul TSCA.

AIIC : Nu este în conformitate cu inventarul

DSL : Acest produs conţine următoarele componente ce nu apar pe

listele canadiene DSL sau NDSL.

3-BROMO-4'-CHLORO-1-(3-CHLORO-2-PYRIDYL)-2'-METHYL-6'-(METHYLCARBAMOYL)-1H-PYRAZOLE-5-

CARBOXANILIDE

ACTI-GEL 208 (ACTIVE MINERALS)

ENCS : Nu este în conformitate cu inventarul

ISHL : Nu este în conformitate cu inventarul

KECI : Nu este în conformitate cu inventarul

PICCS : Nu este în conformitate cu inventarul

IECSC : Nu este în conformitate cu inventarul

În conformitate cu Regulamentul (UE) 2020/878 al Comisiei de modificare a Regulamentului (CE) nr. 1907/2006



CORAGEN®

Versiune Revizia (data): Numărul FDS: Data ultimei lansări: 16.06.2023 1.1 19.06.2023 50000015 Data primei lansări: 16.06.2023

NZIoC : Nu este în conformitate cu inventarul

TECI : Nu este în conformitate cu inventarul

15.2 Evaluarea securității chimice

Nu este necesară o evaluare a securității chimice pentru acest produs (amestec).

SECȚIUNEA 16: Alte informații

Text complet al declaratiilor H

H301 : Toxic în caz de înghiţire. H310 : Mortal în contact cu pielea.

H314 : Provoacă arsuri grave ale pielii şi lezarea ochilor.

H317 : Poate provoca o reacție alergică a pielii.

H318 : Provoacă leziuni oculare grave.

H330 : Mortal în caz de inhalare.

H400 : Foarte toxic pentru mediul acvatic.

H410 : Foarte toxic pentru mediul acvatic cu efecte pe termen lung.

EUH071 : Corosiv pentru căile respiratorii.

Text complet al altor abrevieri

Acute Tox. : Toxicitate acută

Aquatic Acute : Pericol pe termen scrut (acut) pentru mediul acvatic
Aquatic Chronic : Pericol pe termen lung (cronic) pentru mediul acvatic

Eye Dam. : Lezarea gravă a ochilor

Skin Corr. : Corodarea pielii Skin Sens. : Sensibilizarea pielii

ADN - Acord European privind Transportul Internaţional de Mărfuri Periculoase pe Căile Navigabile Interne; ADR - Acord privind Transportul Internațional de Mărfuri Periculoase pe Şosea; AIIC - Inventarul australian al substanțelor chimice industriale; ASTM - Societatea Americană pentru Testarea Materialelor; bw - Greutatea corporală; CLP - Regulament privind Clasificarea, Etichetarea, Ambalarea; Regulament (EC) Nr. 1272/2008; CMR - Substanță toxică carcinogenă, mutagenă sau reproductivă; DIN - Standardul Institutului German pentru Standardizare: DSL - Lista natională a substantelor (Canada): ECHA - Agentia Europeană pentru Substante Chimice: EC-Number - Numărul Comunității Europene: ECx - Concentrație asociată cu răspuns x%; ELx - Rata de încărcare asociată cu răspuns x%; EmS - Program de urgentă; ENCS - Substante Chimice Noi și Existente (Japonia); ErCx - Concentrație asociată cu răspunsul ratei de creştere x%; GHS - Sistem armonizat global; GLP - Bune practici de laborator; IARC -Agencția Internațională pentru Cercetarea Cancerului; IATA - Asociația de Transport Aerian International; IBC - Codul International pentru Construirea și Echiparea Navelor care transportă Substanțe Chimice Periculoase vrac; IC50 - Jumătate din concentrația maximală inhibitorie; ICAO - Organizația Civilă Internațională de Aviație; IECSC - Inventarul Substanțelor Chimice Existente în China; IMDG - Mărfuri Maritime Internaționale Periculoase; IMO - Organizația Maritimă Internațională; ISHL - Legea Siguranței și Sănătății în Industrie (Japonia); ISO - Organizația Internatională pentru Standardizare; KECI - Inventarul substantelor chimice existente în Coreea; LC50 - Concentrație letală pentru 50% din populația unui test; LD50 - Doza letală pentru 50% din populația unui test (Doza letală medie); MARPOL - Convenția Internațională pentru Prevenirea Poluării de la Nave; n.o.s. - Fără alte specificaţii; NO(A)EC - Nu s-a observat nici un efect (advers) al concentrației; NO(A)EL - Nu s-a observat nici un efect (advers) al nivelului; NOELR -

În conformitate cu Regulamentul (UE) 2020/878 al Comisiei de modificare a Regulamentului (CE) nr. 1907/2006



CORAGEN®

VersiuneRevizia (data):Numărul FDS:Data ultimei lansări: 16.06.20231.119.06.202350000015Data primei lansări: 16.06.2023

Nu s-a observat nici un efect la rata de încărcare; NZIoC - Inventarul Neozeelandez al Substanţelor Chimice; OECD - Organizaţia pentru Cooperare şi Dezvoltare Economică; OPPTS - Oficiul pentru Siguranţa Chimică şi Prevenirea Poluării; PBT - Substanţe persistente, bioacumulative şi toxice; PICCS - Inventarul Filipinez al Chimicalelor şi Substanţelor Chimice; (Q)SAR - Relaţie Structură-Activitate (Cantitativă); REACH - Regulamentul (CE) Nr. 1907/2006 al Parlamentului European şi al Consiliului cu privire la Înregistrarea, Evaluarea, Autorizarea şi Restricţia Substanţelor Chimice; RID - Regulamente privind Transportul Internaţional de Mărfuri Periculoase pe Calea Ferată; SADT - Temperatură de auto-accelerare a descompunerii; SDS - Fişă de securitate; SVHC - substanţă care prezintă motive de îngrijorare deosebită; TCSI - Inventarul Taiwanez al Substanţelor Chimice; TECI - Inventarul Substanţelor Chimice din Thailanda; TRGS - Regula Tehnică pentru Substanţe Periculoase; TSCA - Legea de Control privind Substanţele Toxice (Statele Unite); UN - Naţiunile Unite; vPvB - Foarte persistent şi foarte bioacumulativ

Informaţii suplimentare

Clasificarea amestecului: Procedură de clasificare:

Aquatic Acute 1 H400 În funcție de datele sau evaluarea

produsului

Clauză de neresponsabilitate

FMC Corporație consideră că informațiile și recomandările conținute în acest document (inclusiv datele și declarațiile) sunt exacte la data publicării. FMC Corporație poate fi contactat pentru a vă asigura că acest document disponibil de la FMC Corporație este cel mai recent publicat. Nu se oferă nicio formă de garanție pentru niciun fel de scop anume, garanție comercială sau orice altă garanție, exprimată sau sugerată, cu privire la informațiile furnizate aici. Informațiile furnizate aici se referă numai la produsul specificat indicat și nu pot fi aplicabile atunci când acest produs este utilizat în combinație cu oricare alte materiale sau în alte procese. Utilizatorul este responsabil să stabilească dacă produsul este potrivit pentru un anumit scop si potrivit pentru condițiile utilizatorului și metodele folosite. Întrucât condițiile și metodele de utilizare sunt în afara controlului FMC Corporație, FMC Corporație își declina în mod expres orice responsabilitate cu privire la rezultatele obținute sau care rezultă din orice utilizare a produselor sau în baza acestor informatii.

Preparat de către

FMC Corporation

FMC și sigla FMC sunt mărci comerciale ale FMC Corporation și/sau ale unui afiliat.

© 2021-2023 FMC Corporation. Toate drepturile rezervate.

RO/RO