secondo il Regolamento (CE) n. 1907/2006, come modificato dal Regolamento (UE) 2020/878 della Commissione



# **PLATFORM® PLUS**

Versione Data di revisione: Numero SDS: Data ultima edizione: 01.05.2017 1.2 22.08.2024 50002308 Data della prima edizione: 01.05.2017

## SEZIONE 1: identificazione della sostanza/miscela e della società/impresa

1.1 Identificatore del prodotto

Nome del prodotto PLATFORM® PLUS

Altri mezzi d'identificazione

Codice prodotto 50002308

Numero di registrazione del

prodotto

15180 del 13/06/2011

Identificatore Unico Di

Formula (UFI)

: RDAY-N20U-8N45-8N5S

1.2 Usi identificati pertinenti della sostanza o della miscela e usi sconsigliati

Utilizzazione della

sostanza/della miscela

: Erbicida

Restrizioni d'uso raccomandate

Utilizzare come consigliato dall'etichetta. Per uso consumer e professionale.

Ad uso esclusivamente industriale.

## 1.3 Indirizzi del produttore o del fornitore

Indirizzo del fornitore FMC Agro ITALIA S.r.I

Via Fratelli Bronzetti 32/28

24124 Bergamo

Italia

Telefono: (+39) 035 199 04 468 Indirizzo e-mail: info.it@fmc.com

SDS-Info@fmc.com.

1.4 Numero telefonico di emergenza

Per emergenze di perdite, incendi, versamenti o incidenti,

chiamare:

Italia: +39 024527031 (CHEMTREC)

1 703 / 741-5970 (CHEMTREC - International)

Emergenza medica:

CAV "Osp. Pediatrico Bambino Gesù" Dip. Emergenza e

Accettazione DEA Roma - Tel. 06 68593726 CAV Az. Osp. Univ. Foggia - Tel. 800183459

CAV Az. Osp. "A. Cardarelli" Napoli - Tel. 081 5453333

secondo il Regolamento (CE) n. 1907/2006, come modificato dal Regolamento (UE) 2020/878 della Commissione



# **PLATFORM® PLUS**

Versione Data di revisione: Numero SDS: Data ultima edizione: 01.05.2017 1.2 22.08.2024 50002308 Data della prima edizione: 01.05.2017

> CAV Policlinico "Umberto I" Roma - Tel. 06 49978000 CAV Policlinico "A. Gemelli" Roma - Tel. 06 3054343 CAV Az. Osp. "Careggi" U.O. Tossicologia Medica Firenze -

Tel. 055 7947819

CAV Centro Nazionale di Informazione Tossicologica Pavia -

Tel. 0382 24444

CAV Osp. Niguarda Ca' Granda Milano - Tel. 02 66101029 CAV Azienda Ospedaliera Papa Giovanni XXIII Bergamo - Tel.

800883300

CAV Azienda Ospedaliera Integrata Verona - Tel. 800011858

## SEZIONE 2: identificazione dei pericoli

#### 2.1 Classificazione della sostanza o della miscela

#### Classificazione (REGOLAMENTO (CE) N. 1272/2008)

Sensibilizzazione cutanea, Categoria 1 H317: Può provocare una reazione allergica

cutanea.

Pericolo a breve termine (acuto) per l'ambiente acquatico, Categoria 1

H400: Molto tossico per gli organismi acquatici.

Pericolo a lungo termine (cronico) per l'ambiente acquatico, Categoria 1

H410: Molto tossico per gli organismi acquatici con

effetti di lunga durata.

#### 2.2 Elementi dell'etichetta

## Etichettatura (REGOLAMENTO (CE) N. 1272/2008)

Pittogrammi di pericolo





Avvertenza : Attenzione

Indicazioni di pericolo : H317 Può provocare una reazione allergica cutanea.

H410 Molto tossico per gli organismi acquatici con effetti di

lunga durata.

Consigli di prudenza : P102 Tenere fuori dalla portata dei bambini.

Prevenzione:

P270 Non mangiare, né bere, né fumare durante l'uso.
 P280 Indossare guanti/indumenti protettivi/Proteggere gli

occhi/il viso.

Reazione:

P302 + P352 IN CASO DI CONTATTO CON LA PELLE:

lavare abbondantemente con acqua e sapone.

secondo il Regolamento (CE) n. 1907/2006, come modificato dal Regolamento (UE) 2020/878 della Commissione



## **PLATFORM® PLUS**

Versione Data di revisione: Numero SDS: Data ultima edizione: 01.05.2017 1.2 22.08.2024 50002308 Data della prima edizione: 01.05.2017

P332 + P313 In caso di irritazione della pelle: consultare un

medico.

Immagazzinamento:

P401 Conservare lontano da alimenti o mangimi e da

bevande.

Eliminazione:

P501 Smaltire il contenuto/recipiente in accordo alle norme

vigenti sui rifiuti pericolosi.

Etichettatura aggiuntiva

EUH401 Per evitare rischi per la salute umana e per l'ambiente, seguire

le istruzioni per l'uso.

Per le frasi speciali (SP) e gli intervalli di sicurezza, consultare

l'etichetta.

## 2.3 Altri pericoli

Questa sostanza/miscela non contiene componenti considerati sia persistenti, bioaccumulabili che tossici (PBT), oppure molto persistenti e molto bioaccumulabili (vPvB) a concentrazioni di 0.1% o superiori.

informazioni ecologiche: La sostanza/miscela non contiene componenti considerati aventi proprietà di interferenza endocrina ai sensi dell'articolo 57(f) del REACH o del regolamento delegato (UE) 2017/2100 della Commissione o del regolamento (UE) 2018/605 della Commissione a livelli dello 0,1% o superiori.

informazioni tossicologiche: La sostanza/miscela non contiene componenti considerati aventi proprietà di interferenza endocrina ai sensi dell'articolo 57(f) del REACH o del regolamento delegato (UE) 2017/2100 della Commissione o del regolamento (UE) 2018/605 della Commissione a livelli dello 0,1% o superiori.

## SEZIONE 3: composizione/informazioni sugli ingredienti

## 3.2 Miscele

Componenti

Nome Chimico	N. CAS	Classificazione	Concentrazion
	N. CE		e (% w/w)
	N. INDICE		
	Numero di		
	registrazione		
carfentrazone-etile (ISO)	128639-02-1	Aquatic Acute 1;	>= 2,5 - < 10
		H400	
	607-309-00-5	Aquatic Chronic 1;	
		H410	
		Fattore-M (Tossicità	
		acuta per l'ambiente	

secondo il Regolamento (CE) n. 1907/2006, come modificato dal Regolamento (UE) 2020/878 della Commissione



# **PLATFORM® PLUS**

Versione Data di revisione: Numero SDS: Data ultima edizione: 01.05.2017 1.2 22.08.2024 50002308 Data della prima edizione: 01.05.2017

		acquatico): 10 Fattore-M (Tossicità cronica per l'ambiente acquatico): 10	
Ossirano, metil-, polimero con ossirano, mono[3-[1,3,3,3-tetrametil-1-[(trimetilsilil)ossi]disilossanil]propil] etere	134180-76-0	Acute Tox. 4; H332 Acute Tox. 4; H312 Eye Irrit. 2; H319 Aquatic Chronic 2; H411 ——————————————————————————————————	>= 2,5 - < 10
		acuta  Tossicità acuta per inalazione (polvere/nebbia): 1,08 mg/l Tossicità acuta per via cutanea: 1.550 mg/kg	
acido benzensolfonico, alchilderivati mono-C11-13-ramificati, sali di calcio	68953-96-8 273-234-6	Acute Tox. 4; H312 Skin Irrit. 2; H315 Eye Dam. 1; H318 Aquatic Chronic 2; H411	>= 1 - < 2,5
		Stima della tossicità acuta  Tossicità acuta per via cutanea: 1.001 mg/kg	

Per spiegazioni sulle abbreviazioni vedi paragrafo 16.

# **SEZIONE 4: misure di primo soccorso**

## 4.1 Descrizione delle misure di primo soccorso

Informazione generale : Allontanarsi dall'area di pericolo.

Mostrare questa scheda di sicurezza al medico curante.

Non abbandonare la vittima senza assistenza.

Se inalato : Portare l'infortunato all'aria aperta.

In caso di incoscienza porre su un fianco in posizione stabile e

consultare un medico.

In caso di disagio, rimuovere immediatamente

dall'esposizione. Casi leggeri: tenere la persona sotto sorveglianza. Consultare immediatamente un medico se si sviluppano i sintomi. Casi gravi: consultare immediatamente

un medico o chiamare un'ambulanza.

secondo il Regolamento (CE) n. 1907/2006, come modificato dal Regolamento (UE) 2020/878 della Commissione



# **PLATFORM® PLUS**

Versione Data di revisione: Numero SDS: Data ultima edizione: 01.05.2017 1.2 22.08.2024 50002308 Data della prima edizione: 01.05.2017

In caso di contatto con la

pelle

: Se si deposita sugli indumenti, togliere gli indumenti.

Se in contatto con la pelle, sciacquare bene con acqua.

Lavare con sapone e molta acqua.

Consultare immediatamente un medico se l'irritazione

aumenta e persiste.

In caso di contatto con gli

occhi

Sciacquare immediatamente gli occhi con molta acqua.

Rimuovere le lenti a contatto.

Proteggere l'occhio illeso.

Sciacquare tenendo l'occhio ben spalancato.

Qualora persista l'irritazione agli occhi, consultare un medico.

Se ingerito : Mantenere il tratto respiratorio pulito.

Non somministrare latte o bevande alcoliche. Non somministrare alcunchè a persone svenute.

In caso di persistenza dei disturbi consultare un medico. Non provocare il vomito senza previe istruzioni mediche.

#### 4.2 Principali sintomi ed effetti, sia acuti che ritardati

Rischi : Può provocare una reazione allergica cutanea.

# 4.3 Indicazione dell'eventuale necessità di consultare immediatamente un medico e di trattamenti speciali

Trattamento : Trattare sintomaticamente.

In caso di ingestione è necessaria l'immediata assistenza

medica.

## **SEZIONE 5: misure di lotta antincendio**

## 5.1 Mezzi di estinzione

Mezzi di estinzione idonei : Prodotto chimico secco, CO2, acqua nebulizzata o schiuma

normale.

Mezzi di estinzione non

idonei

Non spargere il materiale fuoriuscito con getti d'acqua ad alta

pressione.

#### 5.2 Pericoli speciali derivanti dalla sostanza o dalla miscela

Pericoli specifici contro

l'incendio

: Non permettere che i mezzi di estinzione penetrino nei canali

di scolo o nei corsi d'acqua.

Prodotti di combustione

pericolosi

Il fuoco può produrre gas irritanti, corrosivi e/o tossici.

Ossidi di azoto (NOx) Ossidi di carbonio Composti clorurati

Composti di fluoro

#### 5.3 Raccomandazioni per gli addetti all'estinzione degli incendi

Dispositivi di protezione : Se necessario, indossare un respiratore autonomo per

secondo il Regolamento (CE) n. 1907/2006, come modificato dal Regolamento (UE) 2020/878 della Commissione



# **PLATFORM® PLUS**

Versione Data di revisione: Numero SDS: Data ultima edizione: 01.05.2017 1.2 22.08.2024 50002308 Data della prima edizione: 01.05.2017

speciali per gli addetti all'estinzione degli incendi spegnere l'incendio.

Ulteriori informazioni : Raccogliere separatamente l'acqua antincendio contaminata.

Queste non devono essere scaricate nelle fognature. Smaltire l'acqua contaminata usata per l'estinzione ed il

residuo dell'incendio secondo le norme vigenti.

#### SEZIONE 6: misure in caso di rilascio accidentale

#### 6.1 Precauzioni personali, dispositivi di protezione e procedure in caso di emergenza

Precauzioni individuali : Evacuare il personale in aree di sicurezza.

Usare i dispositivi di protezione individuali.

Se può essere fatto in sicurezza, fermare la perdita. Non toccare o camminare attraverso il materiale versato. Non imballare il prodotto recuperato nei contenitori originali

per un eventuale riutilizzo.

Marcare la zona contaminata con segnali e impedire l'accesso

a personale non autorizzato.

Può intervenire unicamente personale qualificato attrezzato

con equipaggiamento di protezione adeguato.

## 6.2 Precauzioni ambientali

Precauzioni ambientali : Non scaricare il prodotto nelle fogne.

Evitare sversamenti o perdite supplementari, se questo può

essere fatto senza pericolo.

In caso d'inquinamento di fiumi, laghi o fognature, informare le

autorità competenti in conformità alle leggi locali.

## 6.3 Metodi e materiali per il contenimento e per la bonifica

Metodi di bonifica : Asciugare con materiale assorbente inerte (es. sabbia, gel di

silice, legante per acidi, legante universale, segatura). Conservare in contenitori adatti e chiusi per lo smaltimento.

#### 6.4 Riferimento ad altre sezioni

Vedere sezioni: 7, 8, 11, 12 e 13.

# SEZIONE 7: manipolazione e immagazzinamento

#### 7.1 Precauzioni per la manipolazione sicura

Avvertenze per un impiego

sicuro

Non respirare i vapori e le polveri.

Evitare l'esposizione - procurarsi speciali istruzioni prima

dell'uso.

Evitare il contatto con gli occhi e con la pelle.

Vedere Sezione 8 per i dispositivi di protezione individuale.

Non mangiare, bere e fumare durante il lavoro.

Smaltire l'acqua di lavaggio secondo le normative nazionali e

secondo il Regolamento (CE) n. 1907/2006, come modificato dal Regolamento (UE) 2020/878 della Commissione



## **PLATFORM® PLUS**

Versione Data di revisione: Numero SDS: Data ultima edizione: 01.05.2017 1.2 22.08.2024 50002308 Data della prima edizione: 01.05.2017

locali.

Le persone confrontate a problemi di sensibilizzazione della pelle o di asma, allergie, malattie respiratorie croniche o ricorrenti, non dovrebbero essere impiegate in qualsiasi

processo nel quale questa miscela sia usata.

Indicazioni contro incendi ed

esplosioni

Normali misure di prevenzione antincendio.

Misure di igiene : Non mangiare né bere durante l'impiego. Non fumare durante

l'impiego. Lavarsi le mani prima delle pause ed alla fine della giornata lavorativa. Rimuovere e lavare gli abiti e i guanti contaminati, e tutti gli indumenti, prima del loro riutilizzo.

#### 7.2 Condizioni per lo stoccaggio sicuro, comprese eventuali incompatibilità

Requisiti del magazzino e dei :

contenitori

Tenere il contenitore ermeticamente chiuso in un ambiente secco e ben ventilato. Chiudere accuratamente i contenitori aperti e riporli in posizione verticale per evitare perdite. Installazioni elettriche e materiali di lavoro devono essere conformi alle attuali norme di sicurezza e tecniche.

Informazioni supplementari

per le condizioni di

stoccaggio

Il prodotto è stabile nelle normali condizioni di stoccaggio in magazzino. Conservare in contenitori chiusi ed etichettati. Il locale di stoccaggio deve essere costruito con materiale incombustibile, chiuso, asciutto, ventilato e con pavimento impermeabile, senza accesso a persone non autorizzate o bambini. Il locale deve essere utilizzato solo per lo stoccaggio dei prodotti chimici. Non devono essere presenti alimenti, bevande, mangimi e sementi. Deve essere disponibile una

postazione per il lavaggio delle mani.

Indicazioni per il

magazzinaggio insieme ad

altri prodotti

Non immagazzinare in prossimità di acidi.

Ulteriori informazioni sulla stabilità di conservazione

Nessuna decomposizione se immagazzinato e usato come

indicato.

#### 7.3 Usi finali particolari

Usi particolari : Pesticida registrato da utilizzare in conformità con un'etichetta

approvata dalle autorità di regolamentazione specifiche del

paese.

## SEZIONE 8: controlli dell'esposizione/della protezione individuale

#### 8.1 Parametri di controllo

## Limiti di esposizione professionale

Componenti	N. CAS	Tipo di valore	Parametri di controllo	Base

secondo il Regolamento (CE) n. 1907/2006, come modificato dal Regolamento (UE) 2020/878 della Commissione



# **PLATFORM® PLUS**

VersioneData di revisione:Numero SDS:Data ultima edizione: 01.05.20171.222.08.202450002308Data della prima edizione: 01.05.2017

		(Tipo di esposizione)		
carfentrazone-etile (ISO)	128639-02- 1	TWA (Frazione inalabile)	1 mg/m3	ACGIH

## Livello derivato senza effetto (DNEL) secondo il Regolamento (CE) Num. 1907/2006:

Denominazione della sostanza	Uso finale	Via di esposizione	Potenziali conseguenze sulla salute	Valore
acido benzensolfonico, alchil-derivati mono- C11-13-ramificati, sali di calcio	Lavoratori	Inalazione	Effetti sistemici a lungo termine	6 mg/m3
	Lavoratori	Dermico	Effetti sistemici a lungo termine	8,5 mg/kg p.c./giorno
	Consumatori	Inalazione	Effetti sistemici a lungo termine	1,48 mg/m3
	Consumatori	Dermico	Effetti sistemici a lungo termine	4,25 mg/kg p.c./giorno
	Consumatori	Orale	Effetti sistemici a lungo termine	0,43 mg/kg p.c./giorno

# Concentrazione prevedibile priva di effetti (PNEC) secondo il Regolamento (CE) Num. 1907/2006:

Denominazione della sostanza	Compartimento ambientale	Valore
oleato di 2-etilesile	Sedimento di acqua dolce	1,44 mg/kg peso
		secco (p.secco)
	Sedimento marino	1,44 mg/kg peso
		secco (p.secco)
	Suolo	20 mg/kg peso
		secco (p.secco)
acido benzensolfonico, alchil-	Acqua dolce	0,023 mg/l
derivati mono-C11-13-ramificati, sali di calcio		
	Acqua di mare	0,002 mg/l
	Impianto di trattamento dei liquami	5,5 mg/l
	Sedimento di acqua dolce	1,35 mg/kg
	Sedimento marino	0,135 mg/kg
	Suolo	0,124 mg/kg
	Uso intermittente (acqua dolce)	0,290 mg/l

## 8.2 Controlli dell'esposizione

Protezione individuale

Protezione degli occhi/ del : Bottiglia per il lavaggio oculare con acqua pura

volto Occhiali di protezione di sicurezza aderenti

Protezione delle mani

Materiale : Indossare quanti resistenti ai prodotti chimici, come il

laminato barriera, la gomma butilica o la gomma nitrile.

Osservazioni : L'idoneità per un posto di lavoro specifico, dovrebbe essere

secondo il Regolamento (CE) n. 1907/2006, come modificato dal Regolamento (UE) 2020/878 della Commissione



# **PLATFORM® PLUS**

Versione Data di revisione: Numero SDS: Data ultima edizione: 01.05.2017 22.08.2024 50002308 Data della prima edizione: 01.05.2017 1.2

discusso con i produttori dei guanti di protezione.

Protezione della pelle e del

corpo

Indumenti impermeabili

Scegliere un tipo di protezione fisica in funzione

dell'ammontare di concentrazione di sostanze pericolose al

posto di lavoro.

Protezione respiratoria In caso di esposizione a nebbia, spray o aerosol indossare un

adeguato sistema protettivo per la respirazione e un

indumento protettivo.

Predisporre le misure di pronto soccorso prima di iniziare a Accorgimenti di protezione

lavorare con questo prodotto.

Tenere sempre a portata di mano una cassetta di pronto

soccorso, con le relative istruzioni.

Indossare adeguati indumenti di protezione.

Non mangiare, né bere, né fumare durante l'impiego.

Nell'ambito dell'uso professionale dei prodotti fitosanitari, come raccomandato, l'utente finale deve fare riferimento

all'etichetta e alle istruzioni per l'uso.

#### SEZIONE 9: proprietà fisiche e chimiche

## 9.1 Informazioni sulle proprietà fisiche e chimiche fondamentali

Stato fisico liquido

Colore giallo-arancio

Odore oleoso Soglia olfattiva

Punto di fusione/punto di

congelamento

Punto/intervallo di ebollizione

non determinato

non determinato

non determinato

non determinato

Limite superiore di esplosività :

/ Limite superiore di

infiammabilità

Limite inferiore di esplosività / :

Limite inferiore di infiammabilità

non determinato

111 °C

Temperatura di

Punto di infiammabilità

decomposizione

non determinato

4.86

Concentrazione: 1 %

In una dispersione acquosa all'1%.

Viscosità

рН

Viscosità, dinamica

non determinato

Viscosità, cinematica 20,42 mm2/s (40 °C)

secondo il Regolamento (CE) n. 1907/2006, come modificato dal Regolamento (UE) 2020/878 della Commissione



## **PLATFORM® PLUS**

Versione Data di revisione: Numero SDS: Data ultima edizione: 01.05.2017 1.2 22.08.2024 50002308 Data della prima edizione: 01.05.2017

23,44 mm2/s (40 °C)

Non disponibile per questa miscela.

La solubilità/ le solubilità.

Idrosolubilità : disperdibile

Coefficiente di ripartizione: n-

ottanolo/acqua

Tensione di vapore : Non disponibile per questa miscela.

Densità relativa : 0,9308 (20 °C)

Densità di vapore relativa : non determinato

Caratteristiche delle particelle

Dimensione della particella : Non applicabile Distribuzione della : Non applicabile

 $\underline{\underline{g}}$ randezza delle particelle

Forma : Non applicabile

9.2 Altre informazioni

Esplosivi : Non esplosivo Proprietà ossidanti : Non ossidante

Infiammabilità (liquidi) : infiammabile, Sulla base delle informazioni disponibili, i criteri

di classificazione per il pericolo di infiammabilità non sono

soddisfatti.

Autoignizione : 356 °C

Tensione superficiale : 30 mN/m, 25 °C

29 mN/m, 40 °C

# SEZIONE 10: stabilità e reattività

10.1 Reattività

Nessuna decomposizione se immagazzinato e usato come

indicato.

10.2 Stabilità chimica

Nessuna decomposizione se immagazzinato e usato come

indicato.

10.3 Possibilità di reazioni pericolose

Reazioni pericolose : Nessuna decomposizione se immagazzinato e usato come

indicato.

10.4 Condizioni da evitare

Condizioni da evitare : Calore, fiamme e scintille.

Il riscaldamento del prodotto produce vapori nocivi e irritanti.

10.5 Materiali incompatibili

Materiali da evitare : Evitare acidi forti, basi e ossidanti.

secondo il Regolamento (CE) n. 1907/2006, come modificato dal Regolamento (UE) 2020/878 della Commissione



## **PLATFORM® PLUS**

Versione Data di revisione: Numero SDS: Data ultima edizione: 01.05.2017 22.08.2024 50002308 Data della prima edizione: 01.05.2017 1.2

## 10.6 Prodotti di decomposizione pericolosi

Stabile nelle condizioni di stoccaggio raccomandate.

## SEZIONE 11: informazioni tossicologiche

## 11.1 Informazioni sulle classi di pericolo definite nel regolamento (CE) n. 1272/2008

#### Tossicità acuta

Non classificabile in base alle informazioni disponibili.

**Prodotto:** 

inalazione

Tossicità acuta per via orale : DL50 (Ratto): > 2.000 mg/kg

CL50 (Ratto): > 5,11 mg/l Tossicità acuta per

> Tempo di esposizione: 4 h Atmosfera test: polvere/nebbia

Tossicità acuta per via

cutanea

: DL50 (Ratto): > 2.000 mg/kg

## **Componenti:**

#### carfentrazone-etile (ISO):

Tossicità acuta per via orale DL50 (Ratto, femmina): 5.143 mg/kg

Metodo: Linea guida test US EPA OPP 81-1

Sintomi: Tremori

BPL: si

DL50 (Ratto, femmina): > 5.000 mg/kg

Metodo: Linee Guida 425 per il Test dell'OECD

BPL: si

Valutazione: La sostanza o la miscela non presenta tossicità

orale acuta

Osservazioni: nessuna mortalità

Tossicità acuta per

inalazione

CL50 (Ratto, maschio e femmina): > 5,09 mg/l

Tempo di esposizione: 4 h Atmosfera test: polvere/nebbia Metodo: EPA OPP 81 - 3

Sintomi: Tremori, cromodacriorrea, secrezione nasale

BPL: si

Valutazione: La sostanza o la miscela non presenta alcuna

tossicità acuta per inalazione Osservazioni: nessuna mortalità

Tossicità acuta per via

cutanea

DL50 (Ratto, maschio e femmina): > 4.000 mg/kg

Metodo: US EPA TG OPP 81-2

BPL: si

Valutazione: Il componente/la miscela è bassamente tossico/a

dopo singolo contatto con la cute. Osservazioni: nessuna mortalità

secondo il Regolamento (CE) n. 1907/2006, come modificato dal Regolamento (UE) 2020/878 della Commissione



# **PLATFORM® PLUS**

Versione Data di revisione: Numero SDS: Data ultima edizione: 01.05.2017 1.2 22.08.2024 50002308 Data della prima edizione: 01.05.2017

Ossirano, metil-, polimero con ossirano, mono[3-[1,3,3,3-tetrametil-1-[(trimetilsilil)ossi]disilossanil]propil] etere:

Tossicità acuta per via orale : DL50 (Ratto): 3.200 mg/kg

Tossicità acuta per : CL50 (Ratto): 1,08 mg/l

inalazione Tempo di esposizione: 4 h

Atmosfera test: polvere/nebbia

Metodo: Linee Guida 403 per il Test dell'OECD

Tossicità acuta per via

cutanea

DL50 (Su coniglio): 1.550 mg/kg

DL50 (Ratto): > 2.000 mg/kg

acido benzensolfonico, alchil-derivati mono-C11-13-ramificati, sali di calcio:

Tossicità acuta per via orale : LD0 (Ratto, maschio e femmina): > 2.000 mg/kg

Metodo: Linee Guida 401 per il Test dell'OECD

Osservazioni: nessuna mortalità

Tossicità acuta per via : DL50 (Ratto, maschio e femmina): > 1.000 - 1.600 mg/kg

cutanea Metodo: Linee Guida 402 per il Test dell'OECD

#### Corrosione/irritazione cutanea

Non classificabile in base alle informazioni disponibili.

**Prodotto:** 

Specie : Su coniglio

Risultato : Nessuna irritazione della pelle

Componenti:

carfentrazone-etile (ISO):

Specie : Su coniglio

Valutazione : Non classificato come irritante

Metodo : US EPA TG OPP 81-5

Risultato : lieve irritazione

BPL : si

Ossirano, metil-, polimero con ossirano, mono[3-[1,3,3,3-tetrametil-1-[(trimetilsilil)ossi]disilossanil]propil] etere:

Risultato : lieve irritazione

acido benzensolfonico, alchil-derivati mono-C11-13-ramificati, sali di calcio:

Specie : Su coniglio

Risultato : Irritante per la pelle

Lesioni oculari gravi/irritazioni oculari gravi

Non classificabile in base alle informazioni disponibili.

secondo il Regolamento (CE) n. 1907/2006, come modificato dal Regolamento (UE) 2020/878 della Commissione



# **PLATFORM® PLUS**

Versione Data di revisione: Numero SDS: Data ultima edizione: 01.05.2017 1.2 22.08.2024 50002308 Data della prima edizione: 01.05.2017

**Prodotto:** 

Specie : Su coniglio

Valutazione : Nessuna irritazione agli occhi

Osservazioni : Effetti minimi che non soddisfano la soglia di classificazione

Componenti:

carfentrazone-etile (ISO):

Specie : Su coniglio

Valutazione : Non classificato come irritante

Metodo : EPA OPP 81-4 Risultato : lieve irritazione

BPL : si

Ossirano, metil-, polimero con ossirano, mono[3-[1,3,3,3-tetrametil-1-[(trimetilsilil)ossi]disilossanil]propil] etere:

Specie : Su coniglio

Risultato : Modesta irritazione agli occhi

acido benzensolfonico, alchil-derivati mono-C11-13-ramificati, sali di calcio:

Specie : Su coniglio

Risultato : Effetti irreversibili sugli occhi

Sensibilizzazione respiratoria o cutanea

Sensibilizzazione cutanea

Può provocare una reazione allergica cutanea.

Sensibilizzazione delle vie respiratorie

Non classificabile in base alle informazioni disponibili.

**Prodotto:** 

Specie : Porcellino d'India

Risultato : Può provocare sensibilizzazione per contatto con la pelle.

Componenti:

carfentrazone-etile (ISO):

Via di esposizione : Contatto con la pelle Specie : Porcellino d'India Metodo : US EPA TG OPP 81-6

Risultato : Non provoca sensibilizzazione della pelle.

BPL : si

Tipo di test : Saggio dei linfonodi locali (LLNA)

Specie : Topo

Metodo : Linee Guida 429 per il Test dell'OECD Risultato : Non provoca sensibilizzazione della pelle.

BPL : si

13/31

secondo il Regolamento (CE) n. 1907/2006, come modificato dal Regolamento (UE) 2020/878 della Commissione



# **PLATFORM® PLUS**

Versione Data di revisione: Numero SDS: Data ultima edizione: 01.05.2017 1.2 22.08.2024 50002308 Data della prima edizione: 01.05.2017

Ossirano, metil-, polimero con ossirano, mono[3-[1,3,3,3-tetrametil-1-[(trimetilsilil)ossi]disilossanil]propil] etere:

Specie : Porcellino d'India

Risultato : Non è un sensibilizzante della pelle.

acido benzensolfonico, alchil-derivati mono-C11-13-ramificati, sali di calcio:

Tipo di test : Maximisation Test Specie : Porcellino d'India

Metodo : Linee Guida 406 per il Test dell'OECD Risultato : Non provoca sensibilizzazione della pelle.

Mutagenicità delle cellule germinali

Non classificabile in base alle informazioni disponibili.

**Prodotto:** 

Mutagenicità delle cellule germinali- Valutazione

Elementi di prova non supportano la classificazione come

mutageno di cellule germinali.

Componenti:

carfentrazone-etile (ISO):

Genotossicità in vitro : Tipo di test: saggio di mutazione inversa

Attivazione metabolica: con o senza attivazione metabolica

Metodo: Linee Guida 471 per il Test dell'OECD

Risultato: negativo

BPL: si

Tipo di test: Aberrazione cromosomica in vitro Sistema del test: cellule ovariche di criceto cinese

Attivazione metabolica: con o senza attivazione metabolica

Metodo: Linee Guida 476 per il Test dell'OECD

Risultato: negativo

BPL: si

Tipo di test: Test di ames

Attivazione metabolica: con o senza attivazione metabolica

Metodo: U.S. EPA 84-2 Risultato: negativo

BPL: si

Tipo di test: Test di ames

Attivazione metabolica: con o senza attivazione metabolica

Metodo: Linee Guida 471 per il Test dell'OECD

Risultato: negativo

BPL: si

Tipo di test: Aberrazione cromosomica in vitro Sistema del test: cellule ovariche di criceto cinese

secondo il Regolamento (CE) n. 1907/2006, come modificato dal Regolamento (UE) 2020/878 della Commissione



## **PLATFORM® PLUS**

Versione Data di revisione: Numero SDS: Data ultima edizione: 01.05.2017 1.2 22.08.2024 50002308 Data della prima edizione: 01.05.2017

Attivazione metabolica: con o senza attivazione metabolica

Metodo: Linee Guida 473 per il Test dell'OECD

Risultato: negativo

BPL: si

Genotossicità in vivo : Tipo di test: Test del micronucleo

Specie: Topo (maschio e femmina)

Risultato: negativo

BPL: si

Tipo di test: test della sintesi non programmata del DNA

Specie: Ratto (maschio) Risultato: negativo

BPL: si

Mutagenicità delle cellule

germinali- Valutazione

Nessun potenziale genotossico

Ossirano, metil-, polimero con ossirano, mono[3-[1,3,3,3-tetrametil-1-[(trimetilsilil)ossi]disilossanil]propil] etere:

Genotossicità in vitro : Tipo di test: Aberrazione cromosomica in vitro

Sistema del test: cellule ovariche di criceto cinese Metodo: Linee Guida 473 per il Test dell'OECD

Risultato: negativo

Genotossicità in vivo : Tipo di test: Test del micronucleo

Specie: Topo

Tipo di cellula: Midollo osseo

Modalità d'applicazione: Iniezione intraperitoneale

Risultato: negativo

acido benzensolfonico, alchil-derivati mono-C11-13-ramificati, sali di calcio:

Genotossicità in vitro : Tipo di test: Test in vitro di mutazione genica su cellule di

mammifero

Risultato: negativo

Osservazioni: Basato su dati di materiali simili

Tipo di test: saggio di mutazione inversa

Metodo: Mutageneticità (Salmonella typhimurium - saggio di

reversione)

Risultato: negativo

Genotossicità in vivo : Tipo di test: Test del micronucleo

Specie: Topo (maschio e femmina) Modalità d'applicazione: Orale

Risultato: negativo

Osservazioni: Basato su dati di materiali simili

Mutagenicità delle cellule

germinali- Valutazione

Elementi di prova non supportano la classificazione come

mutageno di cellule germinali.

secondo il Regolamento (CE) n. 1907/2006, come modificato dal Regolamento (UE) 2020/878 della Commissione



## **PLATFORM® PLUS**

Versione Data di revisione: Numero SDS: Data ultima edizione: 01.05.2017 1.2 22.08.2024 50002308 Data della prima edizione: 01.05.2017

## Cancerogenicità

Non classificabile in base alle informazioni disponibili.

**Prodotto:** 

Cancerogenicità - : Gli elementi di prova non supportano una classificazione

Valutazione come cancerogeno

**Componenti:** 

carfentrazone-etile (ISO):

Specie : Ratto, femmina Modalità d'applicazione : Ingestione Tempo di esposizione : 2 Anni

NOAEL : 3 mg/kg p.c./giorno LOAEL : 12 mg/kg p.c./giorno Metodo : U.S. EPA 83-5

Risultato : nessun aumento di tumori osservato

Organi bersaglio : Fegato BPL : si

Specie : Topo, femmina Modalità d'applicazione : Ingestione Tempo di esposizione : 80 settimane

NOAEL : 10 mg/kg p.c./giorno LOAEL : 110 mg/kg p.c./giorno Metodo : U.S. EPA 83-5

Risultato : nessun aumento di tumori osservato

Organi bersaglio : Fegato BPL : si

Cancerogenicità - : Test su animali non hanno rivelato nessun effetto

Valutazione cancerogeno.

Tossicità riproduttiva

Non classificabile in base alle informazioni disponibili.

**Prodotto:** 

Tossicità riproduttiva - : Gli elementi di prova non supportano una classificazione per

Valutazione tossicità riproduttiva

Componenti:

carfentrazone-etile (ISO):

Effetti sulla fertilità : Tipo di test: Studio multi-generazionale

Specie: Ratto, maschio e femmina Modalità d'applicazione: Ingestione

Fertilität: NOEL: 4.000 ppm

Risultato: negativo

Effetti sullo sviluppo fetale : Tipo di test: Sviluppo embriofetale

Specie: Ratto, femmina

secondo il Regolamento (CE) n. 1907/2006, come modificato dal Regolamento (UE) 2020/878 della Commissione



# **PLATFORM® PLUS**

Versione Data di revisione: Numero SDS: Data ultima edizione: 01.05.2017 1.2 22.08.2024 50002308 Data della prima edizione: 01.05.2017

Modalità d'applicazione: Orale

Tossicità generale nelle madri: NOEL: 100 mg/kg p.c./giorno

Tossicità embriofetale.: NOEL: 600 mg/kg p.c./giorno

Risultato: negativo

Tipo di test: Sviluppo embriofetale Specie: Su coniglio, femmina Modalità d'applicazione: Orale

Tossicità generale nelle madri: NOEL: 150 mg/kg p.c./giorno Tossicità embriofetale.: NOEL: > 300 mg/kg p.c./giorno

Risultato: negativo

Tossicità riproduttiva -

Valutazione

Prove sugli animali non hanno dimostrato tossicità sulla

riproduzione

#### acido benzensolfonico, alchil-derivati mono-C11-13-ramificati, sali di calcio:

Effetti sulla fertilità : Tipo di test: Studio di tre generazioni

Specie: Ratto, maschio e femmina Modalità d'applicazione: Orale Dosi: 14, 70, 350 mg/kg bw d

Tossicità generale genitori: NOAEL: 350 mg/kg peso corporeo

Tossicità generale F1: NOAEL: 350 mg/kg p.c./giorno Tossicità generale F2: NOAEL: 350 mg/kg p.c./giorno

Risultato: negativo

Osservazioni: Basato su dati di materiali simili

Effetti sullo sviluppo fetale : Tipo di test: studio sulla tossicità riproduttiva e dello sviluppo

Specie: Ratto

Modalità d'applicazione: Orale Dosi: 0.2, 2.0, 300 and 600 mg/kg Durata del singolo trattamento: 20 d

Tossicità generale nelle madri: LOAEL: 600 mg/kg peso

corporeo

Teratogenicità: LOAEL: 600 mg/kg p.c./giorno

Risultato: negativo

Osservazioni: Basato su dati di materiali simili

Tossicità riproduttiva -

Valutazione

Gli elementi di prova non supportano una classificazione per

tossicità riproduttiva

## Tossicità specifica per organi bersaglio (STOT) - esposizione singola

Non classificabile in base alle informazioni disponibili.

**Prodotto:** 

Valutazione : La sostanza o la miscela non è classificata come intossicante

di un organo bersaglio, per esposizione singola.

Componenti:

carfentrazone-etile (ISO):

Osservazioni : Non sono stati riportati effetti avversi significanti

secondo il Regolamento (CE) n. 1907/2006, come modificato dal Regolamento (UE) 2020/878 della Commissione



## **PLATFORM® PLUS**

Versione Data di revisione: Numero SDS: Data ultima edizione: 01.05.2017 1.2 22.08.2024 50002308 Data della prima edizione: 01.05.2017

## acido benzensolfonico, alchil-derivati mono-C11-13-ramificati, sali di calcio:

Valutazione : La sostanza o la miscela non è classificata come intossicante

di un organo bersaglio, per esposizione singola.

## Tossicità specifica per organi bersaglio (STOT) - esposizione ripetuta

Non classificabile in base alle informazioni disponibili.

**Prodotto:** 

Valutazione : La sostanza o miscela non è classificata come intossicante di

un organo bersaglio specifico, per esposizione ripetuta.

Componenti:

carfentrazone-etile (ISO):

Valutazione : La sostanza o miscela non è classificata come intossicante di

un organo bersaglio specifico, per esposizione ripetuta.

Tossicità a dose ripetuta

Componenti:

carfentrazone-etile (ISO):

Specie : Topo, maschio
NOAEL : 143 mg/kg
LOAEL : 571 mg/kg
Modalità d'applicazione : Orale
Tempo di esposizione : 90 days
Metodo : EPA 82-1

BPL : si

Organi bersaglio : Sangue, Fegato

Specie : Cane, maschio e femmina

NOEL : 150 mg/kg LOAEL : 500 mg/kg Modalità d'applicazione : Orale Tempo di esposizione : 90 days Organi bersaglio : Sangue

Specie : Cane, maschio e femmina

NOEL : 50 mg/kg
NOAEL : 150 mg/kg
LOAEL : 500 mg/kg
Modalità d'applicazione : 0rale
Tempo di esposizione : 12 months

BPL : si Organi bersaglio : Sangue

Specie : Ratto, maschio NOAEL : 58 mg/kg Tempo di esposizione : 90 d

secondo il Regolamento (CE) n. 1907/2006, come modificato dal Regolamento (UE) 2020/878 della Commissione



# **PLATFORM® PLUS**

Versione Data di revisione: Numero SDS: Data ultima edizione: 01.05.2017 1.2 22.08.2024 50002308 Data della prima edizione: 01.05.2017

Metodo : EPA 82-1

BPL : si

# Ossirano, metil-, polimero con ossirano, mono[3-[1,3,3,3-tetrametil-1-[(trimetilsilil)ossi]disilossanil]propil] etere:

Specie : Ratto
NOAEL : 200 mg/kg
Modalità d'applicazione : Orale
Tempo di esposizione : 28 d

Metodo : Linee Guida 407 per il Test dell'OECD

## acido benzensolfonico, alchil-derivati mono-C11-13-ramificati, sali di calcio:

Specie : Ratto, maschio e femmina
NOAEL : 40 mg/kg p.c./giorno
LOAEL : 115 mg/kg p.c./giorno
Modalità d'applicazione : Orale- alimentazione

Tempo di esposizione : 6 months

Dosi : 40, 115, 340, 1030 mg/kg bw d Osservazioni : Basato su dati di materiali simili

#### Pericolo in caso di aspirazione

Non classificabile in base alle informazioni disponibili.

#### **Prodotto:**

La miscela non ha proprietà associate a rischi possibili da aspirazione.

## **Componenti:**

#### carfentrazone-etile (ISO):

La sostanza non ha delle proprietà associate ad un pericolo potenziale per aspirazione.

## 11.2 Informazioni su altri pericoli

## Proprietà di interferenza con il sistema endocrino

#### **Prodotto:**

Valutazione : La sostanza/miscela non contiene componenti considerati

aventi proprietà di interferenza endocrina ai sensi dell'articolo 57(f) del REACH o del regolamento delegato (UE) 2017/2100 della Commissione o del regolamento (UE) 2018/605 della

Commissione a livelli dello 0,1% o superiori.

#### Effetti neurologici

#### Componenti:

# carfentrazone-etile (ISO):

Nessuna neurotossicità osservata negli studi sugli animali.

secondo il Regolamento (CE) n. 1907/2006, come modificato dal Regolamento (UE) 2020/878 della Commissione



# **PLATFORM® PLUS**

Versione Data di revisione: Numero SDS: Data ultima edizione: 01.05.2017 1.2 22.08.2024 50002308 Data della prima edizione: 01.05.2017

Ulteriori informazioni

Prodotto:

Osservazioni : Nessun dato disponibile

**SEZIONE 12: informazioni ecologiche** 

12.1 Tossicità

Prodotto:

Tossicità per le alghe/piante

acquatiche

: CE50r (alghe): 0,45 mg/l

NOEC (alghe): 0,1 mg/l

Valutazione Ecotossicologica

Tossicità acuta per

l'ambiente acquatico

Molto tossico per gli organismi acquatici.

Tossicità cronica per l'ambiente acquatico

Molto tossico per gli organismi acquatici con effetti di lunga

durata.

Componenti:

carfentrazone-etile (ISO):

Tossicità per i pesci : CL50 (Oncorhynchus mykiss (Trota iridea)): 2,55 mg/l

Tempo di esposizione: 96 h Tipo di test: Prova semistatica

Metodo: Linee Guida 203 per il Test dell'OECD

CL50 (Menidia beryllina): 1,14 mg/l

Tempo di esposizione: 96 h

Tipo di test: Prova a flusso continuo

CL50 (Oncorhynchus mykiss (Trota iridea)): 1,6 mg/l

Tempo di esposizione: 96 h

Tipo di test: Prova a flusso continuo

Metodo: EPA OPP 72-1

Tossicità per la daphnia e per altri invertebrati acquatici

CE50 (Daphnia magna (Pulce d'acqua grande)): > 9,8 mg/l

End point: Immobilizzazione Tempo di esposizione: 48 h

Metodo: Linee Guida 202 per il Test dell'OECD Osservazioni: Nessuna tossicità nel limite di solubilità

Tossicità per le alghe/piante

acquatiche

CE50 (Selenastrum capricornutum (alga verde)): 0,0133 mg/l

Tempo di esposizione: 72 h

Metodo: Linee Guida 201 per il Test dell'OECD

BPL: si

secondo il Regolamento (CE) n. 1907/2006, come modificato dal Regolamento (UE) 2020/878 della Commissione



# **PLATFORM® PLUS**

Versione Data di revisione: Numero SDS: Data ultima edizione: 01.05.2017 1.2 22.08.2024 50002308 Data della prima edizione: 01.05.2017

NOEC (Selenastrum capricornutum (alga verde)): 0,00933

mg/l

End point: Velocità di crescita Tempo di esposizione: 72 h

Metodo: Linee Guida 201 per il Test dell'OECD

BPL: si

CE50b (Selenastrum capricornutum (alga verde)): 16 µgr/l

Tempo di esposizione: 120 h

CE50 (Navicula pelliculosa (Diatome)): 12 µgr/l

Tempo di esposizione: 72 h Tipo di test: Prova statica

CE50 (Skeletonema costatum (Diatome)): 15 µgr/l

Tempo di esposizione: 72 h

BPL: si

Fattore-M (Tossicità acuta per l'ambiente acquatico)

10

Tossicità per i micro-

organismi

NOEC (fango attivo): 1.000 mg/l Tipo di test: Inibitore di respirazione

Metodo: Linee Guida 209 per il Test dell'OECD

Tossicità per i pesci (Tossicità cronica)

NOEC: 22 µgr/l

Tempo di esposizione: 89 d

Specie: Oncorhynchus mykiss (Trota iridea)

Tipo di test: Fase precoce della vita

Metodo: Linee Guida 210 per il Test dell'OECD

BPL: si

NOEC: 0,118 mg/l

Tempo di esposizione: 102 d

Specie: Oncorhynchus mykiss (Trota iridea)

Tipo di test: Prova a flusso continuo Metodo: US EPA TG OPP 72-4

Tossicità per la daphnia e per altri invertebrati acquatici

. (Tossicità cronica) NOEC: 0,309 mg/l End point: Crescita

Tempo di esposizione: 21 d

Specie: Daphnia magna (Pulce d'acqua grande) Metodo: Linee Guida 202 per il Test dell'OECD

Fattore-M (Tossicità cronica

per l'ambiente acquatico)

10

Tossicità per gli organismi

viventi nel suolo

NOEC: 820 mg/kg

Specie: Eisenia fetida (lombrichi)

Metodo: Linee Guida 216 per il Test dell'OECD

Osservazioni: Nessun effetto negativo significativo sulla

secondo il Regolamento (CE) n. 1907/2006, come modificato dal Regolamento (UE) 2020/878 della Commissione



# **PLATFORM® PLUS**

Versione Data di revisione: Numero SDS: Data ultima edizione: 01.05.2017 1.2 22.08.2024 50002308 Data della prima edizione: 01.05.2017

mineralizzazione dell'azoto.

Metodo: Linee Guida 217 per il Test dell'OECD

Osservazioni: Nessun effetto negativo significativo sulla

mineralizzazione del carbonio.

Tossicità per gli organismi

terrestri

DL50: > 5.620 ppm

End point: Tossicità acuta per via orale Specie: Anas platyrhynchos (germano reale)

Osservazioni: Dietetico

DL50: 2.250 mg/kg

End point: Tossicità acuta per via orale

Specie: Colinus virginianus (Colino della Virginia)

NOEL: 1000 ppm

End point: Test di riproduzione

Specie: Colinus virginianus (Colino della Virginia)

DL50: > 200  $\mu$ g/bee

End point: Tossicità acuta per via orale

Specie: Apis mellifera (api)

DL50: > 200 µg/bee

End point: Tossicità acuta da contatto

Specie: Apis mellifera (api)

Valutazione Ecotossicologica

Dati ditossicità sul suolo : Nocivo per l'ambiente del terreno.

Ossirano, metil-, polimero con ossirano, mono[3-[1,3,3,3-tetrametil-1-[(trimetilsilil)ossi]disilossanil]propil] etere:

Tossicità per i pesci : CL50 (Oncorhynchus mykiss (Trota iridea)): 2,1 mg/l

Tempo di esposizione: 96 h

Tossicità per la daphnia e per altri invertebrati acquatici

CE50 (Daphnia magna (Pulce d'acqua grande)): 1,1 mg/l

Tempo di esposizione: 48 h

Tossicità per le alghe/piante

acquatiche

CE50 (Scenedesmus subspicatus): 28,2 mg/l

Tempo di esposizione: 72 h

CE50 (Scenedesmus subspicatus): 152,2 mg/l

Tempo di esposizione: 72 h

acido benzensolfonico, alchil-derivati mono-C11-13-ramificati, sali di calcio:

Tossicità per i pesci : CL50 (Danio rerio (pesce zebra)): 31,6 mg/l

Tempo di esposizione: 96 h

Metodo: Linee Guida 203 per il Test dell'OECD

Tossicità per la daphnia e : CE50 (Daphnia magna (Pulce d'acqua grande)): 62 mg/l

secondo il Regolamento (CE) n. 1907/2006, come modificato dal Regolamento (UE) 2020/878 della Commissione



# **PLATFORM® PLUS**

Versione Data di revisione: Numero SDS: Data ultima edizione: 01.05.2017 22.08.2024 50002308 Data della prima edizione: 01.05.2017 1.2

per altri invertebrati acquatici Tempo di esposizione: 48 h

Metodo: Linee Guida 202 per il Test dell'OECD

Tossicità per le alghe/piante

acquatiche

CE50 (Pseudokirchneriella subcapitata (alghe cloroficee)): 29

mg/l

Tempo di esposizione: 96 h

Osservazioni: Basato su dati di materiali simili

NOEC (Pseudokirchneriella subcapitata (alghe cloroficee)):

0,5 mg/l

Tempo di esposizione: 96 h

Osservazioni: Basato su dati di materiali simili

Tossicità per i micro-

organismi

CE50 (fango attivo): 550 mg/l

Tempo di esposizione: 3 h

Metodo: Linee Guida 209 per il Test dell'OECD

Tossicità per i pesci

(Tossicità cronica)

NOEC: 0,23 mg/l

Tempo di esposizione: 72 d

Specie: Oncorhynchus mykiss (Trota iridea)

Tipo di test: Prova a flusso continuo

Osservazioni: Basato su dati di materiali simili

Tossicità per la daphnia e per altri invertebrati acquatici

(Tossicità cronica)

NOEC: 1,18 mg/l

Tempo di esposizione: 21 d

Specie: Daphnia magna (Pulce d'acqua grande)

Tipo di test: Prova a flusso continuo

Osservazioni: Basato su dati di materiali simili

Tossicità per gli organismi

viventi nel suolo

NOEC: 250 mg/kg

Tempo di esposizione: 14 d Specie: Eisenia fetida (lombrichi)

Metodo: Linee Guida 207 per il Test dell'OECD Osservazioni: Basato su dati di materiali simili

CL50: > 1.000 mg/kgTempo di esposizione: 14 d Specie: Eisenia fetida (Iombrichi)

Metodo: Linee Guida 207 per il Test dell'OECD Osservazioni: Basato su dati di materiali simili

Tossicità per le piante CE50: 167 mg/kg

> Tempo di esposizione: 21 d Specie: Sorghum bicolor (sorgo)

80 mg/kg

Tempo di esposizione: 14 d Specie: Avena sativa (avena)

Tossicità per gli organismi

terrestri

EC10: 82 mg/kg

Tempo di esposizione: 21 d Specie: Hypoaspis aculeifer

Osservazioni: L'informazione data è fondata su dati ottenuti

secondo il Regolamento (CE) n. 1907/2006, come modificato dal Regolamento (UE) 2020/878 della Commissione



# **PLATFORM® PLUS**

Versione Data di revisione: Numero SDS: Data ultima edizione: 01.05.2017 1.2 22.08.2024 50002308 Data della prima edizione: 01.05.2017

da sostanze simili.

## 12.2 Persistenza e degradabilità

**Prodotto:** 

Biodegradabilità : Risultato: Non immediatamente biodegradabile.

Osservazioni: Stime che si basano su dati ottenuti per

l'ingrediente attivo.

Il prodotto contiene quantità minori di componenti non facilmente biodegradabili, che potrebbero non essere degradabili negli impianti di trattamento delle acque reflue.

**Componenti:** 

carfentrazone-etile (ISO):

Biodegradabilità : Risultato: Non immediatamente biodegradabile.

acido benzensolfonico, alchil-derivati mono-C11-13-ramificati, sali di calcio:

Biodegradabilità : Inoculo: fango attivato,non adattato

Risultato: Non immediatamente biodegradabile.

Biodegradazione: 2,9 % Tempo di esposizione: 28 d

Metodo: Linee Guida 301E per il Test dell'OECD

Risultato: Intrinsecamente biodegradabile.

Biodegradazione: > 35 - 45 % Tempo di esposizione: 10 d

12.3 Potenziale di bioaccumulo

**Prodotto:** 

Bioaccumulazione : Osservazioni: Non si bio-accumula.

Stime che si basano su dati ottenuti per l'ingrediente attivo.

Componenti:

carfentrazone-etile (ISO):

Bioaccumulazione : Specie: Oncorhynchus mykiss (Trota iridea)

Tempo di esposizione: 28 d

Fattore di bioconcentrazione (BCF): 176

Metodo: Linee Guida 305E per il Test dell'OECD Osservazioni: La bioaccumulazione è improbabile.

Coefficiente di ripartizione: n- :

ottanolo/acqua

log Pow: 3,7 (20 °C)

acido benzensolfonico, alchil-derivati mono-C11-13-ramificati, sali di calcio:

Bioaccumulazione : Fattore di bioconcentrazione (BCF): 3,16

Metodo: QSAR

secondo il Regolamento (CE) n. 1907/2006, come modificato dal Regolamento (UE) 2020/878 della Commissione



# **PLATFORM® PLUS**

Versione Data di revisione: Numero SDS: Data ultima edizione: 01.05.2017 22.08.2024 50002308 Data della prima edizione: 01.05.2017 1.2

Coefficiente di ripartizione: n- : log Pow: 4,595 (20 °C)

ottanolo/acqua

#### 12.4 Mobilità nel suolo

#### **Prodotto:**

Diffusione nei vari comparti

ambientali

Osservazioni: In condizioni normali la sostanza/miscela è

mobile nel suolo.

Stime che si basano su dati ottenuti per l'ingrediente attivo.

#### Componenti:

## carfentrazone-etile (ISO):

Diffusione nei vari comparti

ambientali

Osservazioni: La sostanza/miscela ei suoi metaboliti nel suolo possono essere mobili, ma non sono stati rilevati in uno studio

di lisciviazione sul campo.

Koc: 866, log Koc: 2,93

#### 12.5 Risultati della valutazione PBT e vPvB

## **Prodotto:**

Questa sostanza/miscela non contiene componenti Valutazione

considerati sia persistenti, bioaccumulabili che tossici (PBT), oppure molto persistenti e molto bioaccumulabili (vPvB) a

concentrazioni di 0.1% o superiori.

### 12.6 Proprietà di interferenza con il sistema endocrino

#### **Prodotto:**

Valutazione La sostanza/miscela non contiene componenti considerati

> aventi proprietà di interferenza endocrina ai sensi dell'articolo 57(f) del REACH o del regolamento delegato (UE) 2017/2100 della Commissione o del regolamento (UE) 2018/605 della

Commissione a livelli dello 0,1% o superiori.

#### 12.7 Altri effetti avversi

# **Prodotto:**

Informazioni ecologiche

supplementari

Un pericolo ambientale non può essere escluso

nell'eventualità di una manipolazione o eliminazione non

professionale.

Molto tossico per gli organismi acquatici con effetti di lunga

durata.

## **SEZIONE 13: considerazioni sullo smaltimento**

# 13.1 Metodi di trattamento dei rifiuti

secondo il Regolamento (CE) n. 1907/2006, come modificato dal Regolamento (UE) 2020/878 della Commissione



## **PLATFORM® PLUS**

Versione Data di revisione: Numero SDS: Data ultima edizione: 01.05.2017 1.2 22.08.2024 50002308 Data della prima edizione: 01.05.2017

Prodotto : Il prodotto non deve entrare nelle fognature, corsi d'acqua o

suolo.

Non contaminare stagni, canali navigabili o fossati con il

prodotto chimico o il contenitore usato.

Inviare a un'impresa accreditata per la gestione dei rifiuti.

Contenitori contaminati : Svuotare i contenuti residui.

Non riutilizzare contenitori vuoti.

Gli imballaggi non adeguatamente svuotati devono essere

smaltiti come il prodotto non utilizzato.

I contenitori vuoti dovrebbero essere trasportati in un sito

autorizzato per il riciclaggio o l'eliminazione.

## **SEZIONE 14: informazioni sul trasporto**

#### 14.1 Numero ONU o numero ID

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

# 14.2 Designazione ufficiale ONU di trasporto

**ADN** : MATERIA PERICOLOSA PER L'AMBIENTE, LIQUIDA,

N.A.S.

(Carfentrazone-etile)

ADR : MATERIA PERICOLOSA PER L'AMBIENTE, LIQUIDA,

N.A.S.

(Carfentrazone-etile)

RID : MATERIA PERICOLOSA PER L'AMBIENTE, LIQUIDA,

N.A.S.

(Carfentrazone-etile)

IMDG : ENVIRONMENTALLY HAZARDOUS SUBSTANCE, LIQUID,

N.O.S.

(Carfentrazone-etile)

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

(Carfentrazone-etile)

## 14.3 Classe(i) di pericolo per il trasporto

Classe Rischi sussidiari

 ADN
 : 9

 ADR
 : 9

 RID
 : 9

 IMDG
 : 9

secondo il Regolamento (CE) n. 1907/2006, come modificato dal Regolamento (UE) 2020/878 della Commissione



# **PLATFORM® PLUS**

Versione Data di revisione: Numero SDS: Data ultima edizione: 01.05.2017 1.2 22.08.2024 50002308 Data della prima edizione: 01.05.2017

**IATA** : 9

14.4 Gruppo di imballaggio

**ADN** 

Gruppo di imballaggio : III Codice di classificazione : M6 N. di identificazione del : 90

pericolo

Etichette : 9

ADR

Gruppo di imballaggio : III Codice di classificazione : M6 N. di identificazione del : 90

pericolo

Etichette : 9 Codice di restrizione in : (-)

galleria

RID

Gruppo di imballaggio : III Codice di classificazione : M6 N. di identificazione del : 90

pericolo

Etichette : 9

**IMDG** 

Gruppo di imballaggio : III Etichette : 9

EmS Codice : F-A, S-F

IATA (Cargo)

Istruzioni per l'imballaggio : 964

(aereo da carico)

Istruzioni di imballaggio (LQ) : Y964
Gruppo di imballaggio : III

Etichette : Miscellaneous

IATA (Passeggero)

Istruzioni per l'imballaggio : 964

(aereo passeggeri)

Istruzioni di imballaggio (LQ) : Y964 Gruppo di imballaggio : III

Etichette : Miscellaneous

14.5 Pericoli per l'ambiente

ADN

Pericoloso per l'ambiente : si

**ADR** 

Pericoloso per l'ambiente : si

rid

Pericoloso per l'ambiente : si

**IMDG** 

secondo il Regolamento (CE) n. 1907/2006, come modificato dal Regolamento (UE) 2020/878 della Commissione



## **PLATFORM® PLUS**

Versione Data di revisione: Numero SDS: Data ultima edizione: 01.05.2017
1.2 22.08.2024 50002308 Data della prima edizione: 01.05.2017

Inquinante marino : si

IATA (Passeggero)

Pericoloso per l'ambiente : si

IATA (Cargo)

Pericoloso per l'ambiente : si

#### 14.6 Precauzioni speciali per gli utilizzatori

La/le classificazione/i di trasporto qui fornite sono a solo scopo informativo e basate esclusivamente sulle proprietà del materiale non confezionato, come descritto nella presente Scheda di sicurezza. Le classificazioni di trasporto possono variare in base alla modalità di trasporto, alle dimensioni delle confezioni e alle variazioni delle normative regionali o nazionali.

#### 14.7 Trasporto marittimo alla rinfusa conformemente agli atti dell'IMO

Non applicabile al prodotto nella sua forma fornita.

## SEZIONE 15: informazioni sulla regolamentazione

# 15.1 Disposizioni legislative e regolamentari su salute, sicurezza e ambiente specifiche per la sostanza o la miscela

REACH - Restrizioni in materia di fabbricazione, immissione sul mercato e uso di talune sostanze, miscele e articoli pericolosi (Allegato XVII)

 Devono essere considerate le condizioni di restrizione per le seguenti voci:

Numero nell'elenco 3

REACH - Elenco di sostanze estremamente problematiche candidate per l'autorizzazione (Articolo 59).

Non applicabile

Regolamento (CE) sulle sostanze che riducono lo strato

di ozono

Non applicabile

Regolamento (UE) 2019/1021 relativo agli inquinanti

organici persistenti (rifusione)

Non applicabile

Regolamento (UE) n. 649/2012 del Parlamento europeo

e del Consiglio sull'esportazione ed importazione di

sostanze chimiche pericolose

Non applicabile

REACH - Eelenco delle sostanze soggette ad

autorizzazione (Allegato XIV)

Non applicabile

Seveso III: Direttiva 2012/18/UE del Parlamento europeo e del Consiglio sul controllo del pericolo di incidenti rilevanti connessi con sostanze pericolose.

PERICOLI PER L'AMBIENTE

## Altre legislazioni:

Prendere nota della direttiva 94/33/CE relativa alla protezione dei giovani sul lavoro o dei

E1

secondo il Regolamento (CE) n. 1907/2006, come modificato dal Regolamento (UE) 2020/878 della Commissione



# **PLATFORM® PLUS**

Versione Data di revisione: Numero SDS: Data ultima edizione: 01.05.2017 22.08.2024 50002308 Data della prima edizione: 01.05.2017 1.2

regolamenti nazionali più restrittivi, ove applicabile.

D.Lgs. 9 aprile 2008, n.81 (Attuazione dell'articolo 1 della legge 3 agosto 2007, n. 123, in materia di tutela della salute e della sicurezza nei luoghi di lavoro.) e s.m.i. D.Lgs. 3 aprile 2006, n.152, (norme in materia ambientale) e s.m.i.

D.Lgs. 6 febbraio 2009, n. 21 (Regolamento di esecuzione delle disposizioni di cui al regolamento (CE) n. 648/2004 relativo ai detergenti)

Autorizzazione nazionale secondo Reg. (CE) n. 1107/2009 del Parlamento europeo e del Consiglio, del 21 ottobre 2009, relative all'immissione in commercio dei prodotti fitosanitari: Registrazione del Ministero della Salute nº 15180 del 13/06/2011

## I componenti di questo prodotto sono riportati nei seguenti elenchi:

**TCSI** Non conforme all'inventario

**TSCA** Il prodotto contiene una o più sostanze non elencate

nell'inventario TSCA.

AIIC Non conforme all'inventario

DSL Questo prodotto contiene i seguenti componenti che non sono

elencati né nella lista NDSL né DSL canadese.

Polymeric surfactant

Idrocarburi aromatici, C9; Alchilbenzeni; Aromatici C9 Ossirano, metil-, polimero con ossirano, mono[3-[1,3,3,3tetrametil-1-[(trimetilsilil)ossi]disilossanil]propil] etere

oleato di 2-etilesile

**ENCS** Non conforme all'inventario

**ISHL** Non conforme all'inventario

**KECI** Non conforme all'inventario

**PICCS** Non conforme all'inventario

**IECSC** Non conforme all'inventario

**NZIoC** Non conforme all'inventario

**TECI** Non conforme all'inventario

## 15.2 Valutazione della sicurezza chimica

Per questo prodotto (miscela) non è richiesta una valutazione della sicurezza chimica.

secondo il Regolamento (CE) n. 1907/2006, come modificato dal Regolamento (UE) 2020/878 della Commissione



# **PLATFORM® PLUS**

Versione Data di revisione: Numero SDS: Data ultima edizione: 01.05.2017 1.2 22.08.2024 50002308 Data della prima edizione: 01.05.2017

#### **SEZIONE 16: altre informazioni**

#### Testo completo delle Dichiarazioni-H

H312 : Nocivo per contatto con la pelle.
H315 : Provoca irritazione cutanea.
H318 : Provoca gravi lesioni oculari.
H319 : Provoca grave irritazione oculare.

H332 : Nocivo se inalato.

H400 : Molto tossico per gli organismi acquatici.

H410 : Molto tossico per gli organismi acquatici con effetti di lunga

durata.

H411 : Tossico per gli organismi acquatici con effetti di lunga durata.

#### Testo completo di altre abbreviazioni

Acute Tox. : Tossicità acuta

Aquatic Acute : Pericolo a breve termine (acuto) per l'ambiente acquatico Aquatic Chronic : Pericolo a lungo termine (cronico) per l'ambiente acquatico

Eye Dam. : Lesioni oculari gravi Eye Irrit. : Irritazione oculare Skin Irrit. : Irritazione cutanea

ACGIH : USA. ACGIH valori limite di soglia (TLV)

ACGIH / TWA : 8-ore, media misurata in tempo

ADN - Accordo europeo relativo al trasporto internazionale di merci pericolose per via navigabile; ADR - Accordo relativo al trasporto internazionale di merci pericolose su strada; AIIC - Inventario australiano dei prodotti chimici industriali; ASTM - Società americana per le prove dei materiali; bw - Peso corporeo; CLP - Regolamento di classificazione, etichettatura e imballaggio; Regolamento (CE) N. 1272/2008; CMR - Cancerogeno, mutageno o tossico per la riproduzione; DIN - Standard dell'istituto tedesco per la standardizzazione; DSL - Elenco domestico delle sostanze (Canada); ECHA - Agenzia europea delle sostanze chimiche; EC-Number - Numero della Comunità Europea; ECx - Concentrazione associata a x% di risposta; ELx - Tasso di carico associato a x% di risposta; EmS - Programma di emergenza; ENCS - Sostanze chimiche esistenti e nuove (Giappone); ErCx - Concentrazione associata a x% di risposta di grado di crescita; GHS - Sistema globale armonizzato; GLP - Buona pratica di laboratorio; IARC - Agenzia internazionale per la ricerca sul cancro; IATA - Associazione internazionale del trasporto aereo; IBC - Codice internazionale per la costruzione e le dotazioni delle navi adibite al trasporto alla rinfusa di sostanze chimiche pericolose; IC50 - Metà della concentrazione massima inibitoria; ICAO - Organizzazione internazionale per l'aviazione civile; IECSC - Inventario delle sostanze chimiche esistenti Cina; IMDG - Marittimo internazionale per il trasporto delle merci pericolose; IMO - Organizzazione marittima internazionale; ISHL - Legge sulla sicurezza industriale e sulla salute (Giappone); ISO - Organizzazione internazionale per la standardizzazione; KECI -Inventario Coreano delle sostanze chimiche esistenti; LC50 - Concentrazione letale al 50% per una popolazione di prova; LD50 - Dose letale al 50% per una popolazione di prova (dose letale mediana); MARPOL - Convenzione internazionale per la prevenzione dell'inquinamento causato da navi; n.o.s. - non diversamente specificato; NO(A)EC - Concentrazione senza effetti (avversi) osservati; NO(A)EL - Livello senza effetti (avversi) osservati; NOELR - Quota di carico senza effetti osservati; NZIoC - Inventario delle sostanze chimiche della Nuova Zelanda; OECD -Organizzazione per la cooperazione e lo sviluppo economico; OPPTS - Ufficio per la sicurezza chimica e di prevenzione dell'inquinamento; PBT - Sostanza persistente, bioaccumulabile e tossica; PICCS - Inventario delle sostanze chimiche delle Filippine; (Q)SAR - Relazioni (quantitative) struttura-attività; REACH - Regolamento (CE) N. 1907/2006 del Parlamento europeo e del Consiglio concernente la registrazione, la valutazione, l'autorizzazione e la

secondo il Regolamento (CE) n. 1907/2006, come modificato dal Regolamento (UE) 2020/878 della Commissione



# **PLATFORM® PLUS**

Versione Data di revisione: Numero SDS: Data ultima edizione: 01.05.2017 1.2 22.08.2024 50002308 Data della prima edizione: 01.05.2017

restrizione delle sostanze chimiche; RID - Regolamenti concernenti il trasporto internazionale ferroviario di merci pericolose; SADT - Temperatura di decomposizione autoaccelerata; SDS - Scheda di sicurezza; SVHC - sostanza estremamente preoccupante; TCSI - Inventario delle sostanze chimiche del Taiwan; TECI - Inventario delle sostanze chimiche esistenti in Thailandia; TRGS - Regola tecnica per sostanze pericolose; TSCA - Legge sul controllo delle sostanze tossiche (Stati Uniti); UN - Nazioni Unite; vPvB - Molto persistente e molto bioaccumulabile

#### Ulteriori informazioni

Classificazione della miscela:		Procedura di classificazione:	
Skin Sens. 1	H317	Basato su dati o valutazione di prodotto	
Aquatic Acute 1	H400	Metodo di calcolo	
Aquatic Chronic 1	H410	Basato su dati o valutazione di prodotto	

#### Diniego

La Società FMC ritiene che le informazioni e le raccomandazioni contenute nel presente documento (inclusi dati e dichiarazioni) siano corrette secondo le nostre migliori conoscenze del prodotto alla data di pubblicazione del presente documento. È possibile contattare la Società FMC per assicurarsi che questo documento sia la versione più aggiornata disponibile da parte della Società FMC. Non viene fornita alcuna garanzia di idoneità per scopi particolari o di commerciabilità o qualsiasi altra garanzia, espressa o implicita, relativa alle informazioni fornite nel presente documento. Le informazioni fornite nel presente documento si riferiscono solo allo specifico prodotto nominato e potrebbero non essere applicabili laddove tale prodotto sia utilizzato in combinazione con altri materiali o in qualsiasi processo. L'utente è responsabile di determinare se il prodotto è adatto per uno scopo particolare e adatto alle condizioni e ai metodi d'uso che intende applicare. Poiché le condizioni e i metodi di utilizzo esulano dal controllo della Società FMC, la Società FMC declina espressamente qualsiasi responsabilità in merito ai risultati ottenuti o derivanti dall'uso dei prodotti o dall'affidamento a tali informazioni.

## Preparato da

**FMC** Corporation

FMC e il logo FMC sono marchi di fabbrica di FMC Corporation e/o di un'affiliata.

© 2021-2024 FMC Corporation. Tutti i diritti riservati.

IT / IT