i henhold til Forordning (EF) Nr. 1907/2006, som ændret ved Kommissionens Forordning (EU) 2020/878



FOXTROT®

Udgave Revisionsdato: SDS nummer: Dato for sidste punkt: -

2.1 24.05.2024 50000610 Dato for sidste punkt: 01.11.2018

PUNKT 1: Identifikation af stoffet/blandingen og af selskabet/virksomheden

1.1 Produktidentifikator

Produktnavn FOXTROT®

Andre metoder til identifikation

Produktkode 50000610

Unik Formelidentifikator (UFI) : FDMY-S2GH-EN44-QGCJ

1.2 Relevante identificerede anvendelser for stoffet eller blandingen samt anvendelser, der

frarådes

Anvendelse af stoffet/det

kemiske produkt

Herbicid

Anbefalede begrænsninger :

i brugen

Brug som anbefalet af etiketten. Kun til erhvervsmæssig brug.

Kun til industriel brug.

1.3 Nærmere oplysninger om leverandøren af sikkerhedsdatabladet

Leverandøradresse FMC Agricultural Solutions A/S

Thyborønvej 78 DK-7673 Harboøre

Danmark

Telefon: +45 9690 9690 Telefax: +45 9690 9691

E-mail adresse: SDS-Info@fmc.com .

1.4 Nødtelefon

For lækager, brand, spild eller ulykker, skal du ringe til:

Danmark: +45-69918573 (CHEMTREC)

Medicinsk nødsituation: Denmark: +45 82 12 12 12

i henhold til Forordning (EF) Nr. 1907/2006, som ændret ved Kommissionens Forordning (EU) 2020/878



FOXTROT®

Udgave Revisionsdato: SDS nummer: Dato for sidste punkt: -

2.1 24.05.2024 50000610 Dato for sidste punkt: 01.11.2018

PUNKT 2: Fareidentifikation

2.1 Klassificering af stoffet eller blandingen

Klassificering (FORORDNING (EF) Nr. 1272/2008)

Hudirritation, Kategori 2 H315: Forårsager hudirritation.

Hudsensibilisering, Kategori 1 H317: Kan forårsage allergisk hudreaktion.

Langtidsfare (kronisk) fare for

vandmiljøet, Kategori 2 langvarige virkninger.

2.2 Mærkningselementer

Etikettering (FORORDNING (EF) Nr. 1272/2008)

Farepiktogrammer :





Signalord : Advarsel

Faresætninger : H315 Forårsager hudirritation.

H317 Kan forårsage allergisk hudreaktion.

H411 Giftig for vandlevende organismer, med langvarige

H411: Giftig for vandlevende organismer, med

virkninger.

Sikkerhedssætninger : P101 Hvis der er brug for lægehjælp, medbring da

beholderen eller etiketten.

P102 Opbevares utilgængeligt for børn.

Forebyggelse:

P261 Undgå indånding af spray.P264 Vask huden grundigt efter brug.P280 Bær beskyttelseshandsker.

Reaktion:

P302 + P352 VED KONTAKT MED HUDEN: Vask med

rigeligt vand.

P314 Søg lægehjælp ved ubehag.

P333 + P313 Ved hudirritation eller udslet: Søg lægehjælp. P362 + P364 Alt tilsmudset tøj tages af og vaskes inden

genanvendelse.

Bortskaffelse:

P501 Bortskaf indholdet/beholderen som farligt affald i

overensstemmelse med lokale regler.

Farebestemmende komponent(er) for etikettering:

fenoxaprop-P-ethyl (ISO) Cloquintocet-mexyl

i henhold til Forordning (EF) Nr. 1907/2006, som ændret ved Kommissionens Forordning (EU) 2020/878



FOXTROT®

Udgave Revisionsdato: SDS nummer: Dato for sidste punkt: -

2.1 24.05.2024 50000610 Dato for sidste punkt: 01.11.2018

1,2-benzisothiazol-3(2H)-on

Tillægsmærkning

EUH066 Gentagen kontakt kan give tør eller revnet hud.

EUH401 Brugsanvisningen skal følges for ikke at bringe menneskers sundhed og miljøet

i fare.

For særlige sætninger (SP) og sikkerhedsintervaller, se etiketten.

2.3 Andre farer

Dette stof/blanding indeholder ingen komponenter, der anses for at være enten persistente, bioakkumulerende og toksiske (PBT) eller meget persistente og meget bioakkumulerende (vPvB) ved niveauer på 0,1% eller højere.

Miljøoplysninger: Substansen/blandingen indeholder ikke komponenter, der anses at have egenskaber med hormonforstyrrende virkning i henhold til REACH Artikel 57(f) eller Kommissionens delegerede forordning (EU) 2017/2100 eller Kommissionens forordning (EU) 2018/605 på niveauer på 0.1 % eller derover.

Toksikologiske oplysninger: Substansen/blandingen indeholder ikke komponenter, der anses at have egenskaber med hormonforstyrrende virkning i henhold til REACH Artikel 57(f) eller Kommissionens delegerede forordning (EU) 2017/2100 eller Kommissionens forordning (EU) 2018/605 på niveauer på 0.1 % eller derover.

PUNKT 3: Sammensætning af/oplysning om indholdsstoffer

3.2 Blandinger

Kemisk karakterisering : Blanding

Komponenter

Kemisk betegnelse	CAS-Nr. EF-Nr. Indeks-Nr. Registreringsnummer	Klassificering	Koncentration (% w/w)
solventnaphtha (råolie), let aromatisk; uspecifeceret petroleum	64742-94-5 265-198-5 649-424-00-3	Asp. Tox. 1; H304 EUH066	>= 30 - < 50
Alcohols, C9-11, ethoxylated	68439-46-3	Acute Tox. 4; H302 Eye Irrit. 2; H319 Estimat for akut toksicitet Akut oral toksicitet: 1.192 mg/kg	>= 1 - < 10
fenoxaprop-P-ethyl (ISO)	71283-80-2	Skin Sens. 1; H317 STOT RE 2; H373	>= 2,5 - < 10
	607-707-00-9	(Nyre) Aquatic Acute 1;	

i henhold til Forordning (EF) Nr. 1907/2006, som ændret ved Kommissionens Forordning (EU) 2020/878



FOXTROT®

Udgave Revisionsdato: SDS nummer:

Dato for sidste punkt: -Dato for sidste punkt: 01.11.2018 2.1 24.05.2024 50000610

		H400 Aquatic Chronic 1; H410 M-faktor (Akut toksicitet for vandmiljøet): 1 M-faktor (Kronisk toksicitet for vandmiljøet.): 1	
Cloquintocet-mexyl	99607-70-2 01-0000012013-89- 0000	Acute Tox. 4; H302 Skin Sens. 1B; H317 Aquatic Acute 1; H400 Aquatic Chronic 1; H410 M-faktor (Akut toksicitet for vandmiljøet): 1 M-faktor (Kronisk toksicitet for vandmiljøet.): 1 Estimat for akut toksicitet Akut oral toksicitet: 1.098 mg/kg	>= 2,5 - < 10
1,2-benzisothiazol-3(2H)-on	2634-33-5 220-120-9 613-088-00-6	Acute Tox. 4; H302 Skin Irrit. 2; H315 Eye Dam. 1; H318 Skin Sens. 1; H317 Aquatic Acute 1; H400 Aquatic Chronic 2; H411 M-faktor (Akut toksicitet for vandmiljøet): 10 specifik koncentrationsgræns e Skin Sens. 1; H317 >= 0,05 % Estimat for akut toksicitet	>= 0,0025 - < 0,025

i henhold til Forordning (EF) Nr. 1907/2006, som ændret ved Kommissionens Forordning (EU) 2020/878



FOXTROT®

Udgave Revisionsdato: SDS nummer: Dato for sidste punkt: -

2.1 24.05.2024 50000610 Dato for sidste punkt: 01.11.2018

Akut oral toksicitet: 490 mg/kg

Til forklaring af forkortelser se punkt 16.

PUNKT 4: Førstehjælpsforanstaltninger

4.1 Beskrivelse af førstehjælpsforanstaltninger

Generelle anvisninger : Forlad det farlige område.

Vis dette sikkerhedsdatablad til vagtlægen. Efterlad ikke den tilskadekomne uden opsyn.

Beskyttelse af førstehjælpere : Førstehjælpere skal være opmærksomme på at beskytte sig

selv og bære det anbefalede beskyttelsesudstyr

Undgå indånding, indtagelse og kontakt med hud og øjne. Se afsnit 8 vedrørende personlige værnemidler, hvis der er

fare for eksponering.

Hvis det indåndes : Søg frisk luft.

Hvis bevidstløs - læg i aflåst sideleje og søg lægehjælp. Hvis du oplever ubehag, skal du straks fjerne dig fra eksponeringen. Lette tilfælde: Hold personen under opsyn. Søg omgående lægehjælp, hvis der opstår symptomer. Alvorlige tilfælde: Få øjeblikkelig lægehjælp eller tilkald en

ambulance.

I tilfælde af hudkontakt : Hvis på beklædning, fjern beklædning.

Hvis på hud, skyl godt med rigeligt vand. Vaskes af med sæbe og rigeligt vand.

Søg læge straks hvis irritation opstår og vedvarer.

I tilfælde af øjenkontakt : Skyl øjnene med vand af forsigtighedshensyn.

Fjern kontaktlinser.

Beskyt det ubeskadigede øje.

Hold øjet vidt åbent under skylningen.

Konsulter en specialist ved vedvarende øjenirritation.

Ved indtagelse. : Fremkald ikke opkastning uden lægeligt opsyn.

Hold luftveje frie.

Giv ikke mælk eller alkoholiske drikkevarer.

Giv aldrig en bevidstløs person noget gennem munden.

Søg læge ved vedvarende symptomer. Bring straks den tilskadekomne på sygehus.

4.2 Vigtigste symptomer og virkninger, både akutte og forsinkede

Symptomer : Primært irritation

Risiko : Produktet indeholder petroleumsdestillater, som kan udgøre

en risiko for aspirationspneumoni.

Kan forårsage allergisk hudreaktion.

i henhold til Forordning (EF) Nr. 1907/2006, som ændret ved Kommissionens Forordning (EU) 2020/878



FOXTROT®

Udgave Revisionsdato: SDS nummer: Dato for sidste punkt: -

2.1 24.05.2024 50000610 Dato for sidste punkt: 01.11.2018

Gentagen kontakt kan give tør eller revnet hud.

4.3 Angivelse af om øjeblikkelig lægehjælp og særlig behandling er nødvendig

Behandling : Behandles symptomatisk.

Der er behov for øjeblikkelig lægehjælp i tilfælde af indtagelse.

PUNKT 5: Brandbekæmpelse

5.1 Slukningsmidler

Egnede slukningsmidler : Tør kemikalie, CO2, vandspray eller almindeligt skum.

Uegnede slukningsmidler : Spred ikke spildt materiale med højtryksvandstrømme.

5.2 Særlige farer i forbindelse med stoffet eller blandingen

Specifikke farer ved brandbekæmpelse

Lad ikke spildevand fra brandslukning løbe i kloakafløb og

vandløb.

Farlige

: Brand kan producere irriterende, ætsende og/eller giftige

forbrændingsprodukter gasser.

Carbonoxider

Nitrogenoxider (NOx) Hydrogenchlorid Klorforbindelser

5.3 Anvisninger for brandmandskab

Særlige personlige

værnemidler, der skal bæres

af brandmandskabet

Brandmænd bør bære beskyttelsesbeklædning og

selvstændigt åndedrætsværn.

Yderligere oplysninger : Opsaml forurenet brandslukningsvand separat. Det må ikke

udledes til kloakafløb.

Brandrester og forurenet brandslukningsvand skal bortskaffes

i henhold til de lokale regler.

PUNKT 6: Forholdsregler over for udslip ved uheld

6.1 Personlige sikkerhedsforanstaltninger, personlige værnemidler og nødprocedurer

Sikkerhedsforanstaltninger til :

beskyttelse af personer

Evakuer personale til sikre områder.

Brug personligt beskyttelsesudstyr.

Hvis det kan gøres sikkert, skal du stoppe lækagen. Rør eller gå ikke gennem det spildte materiale. Returner aldrig spild til genbrug i originale beholdere.

Marker forureningsområdet med skilte og forebyg adgang for

uautoriseret personale.

Kun kvalificeret personale udstyret med egnet

beskyttelsesudstyr må trænge ind.

i henhold til Forordning (EF) Nr. 1907/2006, som ændret ved Kommissionens Forordning (EU) 2020/878



FOXTROT®

Udgave Revisionsdato: SDS nummer: Dato for sidste punkt: -

2.1 24.05.2024 50000610 Dato for sidste punkt: 01.11.2018

6.2 Miljøbeskyttelsesforanstaltninger

Miljøbeskyttelsesforanstaltnin:

ger

Forebyg at produktet kommer i kloakkerne.

Sørg for at forhindre yderligere lækage eller udslip, hvis det er

sikkerhedsmæssigt muligt.

Hvis produktet forurener åer og søer eller kloakafløb, informer

da respektive myndigheder.

6.3 Metoder og udstyr til inddæmning og oprensning

Metoder til oprydning : Opsug med inaktivt absorberende materiale (f.eks. sand,

silicagel, syre bindemiddel, universal bindemiddel, savsmuld).

Opbevares i egnede og lukkede affaldsbeholdere.

6.4 Henvisning til andre punkter

Se punkterne: 7, 8, 11, 12 og 13.

PUNKT 7: Håndtering og opbevaring

7.1 Forholdsregler for sikker håndtering

Råd om sikker håndtering : Undgå dannelse af aerosol.

Indånd ikke dampe/støv.

Undgå enhver kontakt - indhent særlige anvisninger før brug.

Undgå kontakt med huden og øjnene. For personlig beskyttelse se punkt 8.

Rygning, spisning og indtagelse af drikke bør være forbudt i

anvendelsesområdet.

Sørg for tilstrækkelig ventilation og/eller udsugning i

arbeidsrum.

Bortskaffelse af skyllevand skal ske i overensstemmelse med

lokale og nationale regler.

Personer modtagelige overfor hudoverfølsomhedsproblemer

eller astma, allergier, kronisk eller tilbagevendende luftvejssygdom bør ikke ansættes i noget procestrin hvor

denne blanding anvendes.

Henvisning til brand- og eksplosionsbeskyttelse

Normale foranstaltninger for forebyggende brandbeskyttelse.

Hygiejniske foranstaltninger : Der må ikke spises eller drikkes under brugen. Der må ikke

ryges under brugen. Vask hænder før pauser og ved arbejdstids ophør. Fjern og vask forurenet beklædning og

handsker, inkl. inderside, før genbrug.

7.2 Betingelser for sikker opbevaring, herunder eventuel uforenelighed

Krav til lager og beholdere : Opbevar beholderen tætlukket på et tørt og godt ventileret

sted. Åbnede beholdere skal lukkes ophyggeligt efter brug og opbevares opretstående for at forebygge lækage. Elektriske

installationer / arbejdsmaterialer skal overholde de

teknologiske sikkerhedsstandarder.

i henhold til Forordning (EF) Nr. 1907/2006, som ændret ved Kommissionens Forordning (EU) 2020/878



FOXTROT®

Udgave Revisionsdato: SDS nummer: Dato for sidste punkt: -

2.1 24.05.2024 50000610 Dato for sidste punkt: 01.11.2018

Yderligere information om

opbevaringsforhold

: Beskyt mod stærk varme fra solskin eller andre kilder, f.eks.

ild. Opbevares i lukkede, mærkede beholdere.

Opbevaringsrummet skal være bygget af ubrændbart

materiale, lukket, tørt, ventileret og med et

uigennemtrængeligt gulv, uden adgang for uautoriserede personer eller børn. Rummet bør kun anvendes til opbevaring af kemikalier. Der bør ikke være mad, drikke, foder og frø til

stede. Der bør være en håndvaskeplads til rådighed.

Anbefalet

opbevaringstemperatur

: 5 - 30 °C

Yderligere information om

opbevaringsstabilitet

Ingen nedbrydning ved lagring og brug som beskrevet.

7.3 Særlige anvendelser

Særlige anvendelser : Registreret pesticid, der skal bruges i overensstemmelse med

en etiket, der er godkendt af landespecifikke

tilsynsmyndigheder.

PUNKT 8: Eksponeringskontrol/personlige værnemidler

8.1 Kontrolparametre

Indeholder ingen stoffer med grænseværdi for erhvervsmæssig eksponering.

Afledte nuleffektniveauer (DNEL) i henhold til Forordning (EF) nr. 1907/2006:

Stoffets navn	Anvendelse	Eksponeringsvej	Potentielle sundhedseffekter	Værdi
Cloquintocet-mexyl	Arbejdstagere	Indånding	Langtids systemiske effekter	0,303 mg/m3
	Arbejdstagere	Hud	Langtids systemiske effekter	3,33 mg/kg legemsvægt/d ag
	Forbrugere	Indånding	Langtids lokale effekter	0,075 mg/m3
	Forbrugere	Hud	Langtids systemiske effekter	1,67 mg/kg legemsvægt/d ag
	Forbrugere	Oralt	Langtids systemiske effekter	0,043 mg/kg legemsvægt/d ag
Alcohols, C9-11, ethoxylated	Arbejdstagere	Indånding	Langtids systemiske effekter	294 mg/m3
	Arbejdstagere	Hud	Langtids systemiske effekter	2080 mg/kg legemsvægt/d ag
	Forbrugere	Indånding	Langtids systemiske effekter	87 mg/m3
	Forbrugere	Hud	Langtids systemiske effekter	1250 mg/kg legemsvægt/d

i henhold til Forordning (EF) Nr. 1907/2006, som ændret ved Kommissionens Forordning (EU) 2020/878



FOXTROT®

Udgave Revisionsdato: SDS nummer: Dato for sidste punkt: -

2.1 24.05.2024 50000610 Dato for sidste punkt: 01.11.2018

				ag
	Forbrugere	Oralt	Langtids systemiske	25 mg/kg
			effekter	legemsvægt/d
				ag
1,2-benzisothiazol- 3(2H)-on	Arbejdstagere	Indånding	Langtids systemiske effekter	6,81 mg/m3
	Arbejdstagere	Hud	Langtids systemiske effekter	0,966 mg/kg
	Forbrugere	Indånding	Langtids systemiske effekter	1,2 mg/m3
	Forbrugere	Hud	Langtids systemiske effekter	0,345 mg/kg

Beregnet nuleffektkoncentration (PNEC) i henhold til Forordning (EF) nr. 1907/2006:

Stoffets navn	Delmiljø	Værdi
Cloquintocet-mexyl	Ferskvand	0,002 mg/l
	Ferskvandssediment	0,934 mg/kg tør
		vægt
	Jord	0,312 mg/kg tør
		vægt
	Havvand	0 mg/l
	Spildevandsbehandlingsanlæg	100 mg/kg
	Havsediment	0,093 mg/kg tør
		vægt
Alcohols, C9-11, ethoxylated	Ferskvand	0,104 mg/l
	Havvand	0,104 mg/l
	Ferskvandssediment	13,7 mg/kg tør
		vægt
	Havsediment	13,7 mg/kg tør
		vægt
	Jord	1 mg/kg tør vægt
	Midlertidig brug (ferskvand)	0,014 mg/l
	Spildevandsbehandlingsanlæg	1,4 mg/l
1,2-benzisothiazol-3(2H)-on	Ferskvand	0,00403 mg/l
	Havvand	0,000403 mg/l
	Spildevandsbehandlingsanlæg	1,03 mg/l
	Ferskvandssediment	0,0499 mg/l
	Havsediment	0,00499 mg/l

8.2 Eksponeringskontrol

Personlige værnemidler

Beskyttelse af øjne / ansigt : Øjenskylleflaske med rent vand

Tætsluttende beskyttelsesbriller

Beskyttelse af hænder

Materiale : Bær kemikaliebestandige handsker, f.eks. barrierelaminat,

butylgummi eller nitrilgummi.

Bemærkninger : Egnetheden til et specielt arbejdssted skal diskuteres med

producenterne af beskyttelseshandskerne.

Beskyttelse af hud og krop : Uigennemtrængelig beklædning

i henhold til Forordning (EF) Nr. 1907/2006, som ændret ved Kommissionens Forordning (EU) 2020/878



FOXTROT®

Udgave Revisionsdato: SDS nummer: Dato for sidste punkt: -

2.1 24.05.2024 50000610 Dato for sidste punkt: 01.11.2018

> Vælg kropsbeskyttelse i henhold til mængde og koncentration af det farlige stof i arbejdsområdet.

Åndedrætsværn Ved tåge, sprøjt eller aerosol brug egnet personligt

åndedrætsværn og beskyttelsesdragt.

Beskyttelsesforanstaltninger Planlæg førsthjælpsaktion inden arbejdet med dette produkt

påbegyndes.

Sørg altid for at have førstehjælpsudstyr og udførlige

vejledninger ved hånden.

Bær passende beskyttelsesudstyr.

Der må ikke spises, drikkes eller ryges under brugen.

I forbindelse med professionel plantebeskyttelsesanvendelse

som anbefalet skal slutbrugeren henvise til etiketten og

brugsanvisningen.

PUNKT 9: Fysiske og kemiske egenskaber

9.1 Oplysninger om grundlæggende fysiske og kemiske egenskaber

Fysisk form væske

Farve hvid

Aromatisk kulbrinte Lugt

Smeltepunkt/frysepunkt < 0 °C

Kogepunkt/Kogepunktsinterva : ca. 100 °C

Højeste eksplosionsgrænse / :

Øvre brændpunktsgrænse

ikke bestemt

Laveste eksplosionsgrænse / :

Nedre brændpunktsgrænse

ikke bestemt

Flammepunkt : > 100 °C

Metode: Pensky-Martens closed cup

Dekomponeringstemperatur ikke bestemt

pH-værdi 6,3 (25 °C)

Koncentration: 1 %

i henhold til Forordning (EF) Nr. 1907/2006, som ændret ved Kommissionens Forordning (EU) 2020/878



FOXTROT®

Udgave Revisionsdato: SDS nummer: Dato for sidste punkt: -

2.1 24.05.2024 50000610 Dato for sidste punkt: 01.11.2018

Viskositet

Viskositet, dynamisk : 140 - 2.200 mPa.s (20 °C)

Viskositet, kinematisk : 136 - 2136 mm2/s (20 °C)

Opløselighed

Vandopløselighed : emulgerbart

Fordelingskoefficient: n-

oktanol/vand

log Pow: 4,28

Fenoxaprop-P-ethyl

Damptryk : Ikke tilgængelig for denne blanding.

Massefylde : 1,03 g/cm3.

Relativ dampvægtfylde : Ikke tilgængelig for denne blanding.

Partikelegenskaber

Partikel størrelse : Ikke anvendelig

Partikelstørrelsedistributio

n

Ikke anvendelig

Form : Ikke anvendelig

9.2 Andre oplysninger

Eksplosiver : Ikke eksplosiv

Metode: Forordning (EF) nr. 440/2008, bilag, A.14

Oxiderende egenskaber : ikke oxiderende

Metode: Forordning (EF) nr. 440/2008, bilag, A.21

Antændelighed (væsker) : kan være antændelig

Selvantænding : > 400 °C

Fordampningshastighed : Ikke tilgængelig for denne blanding.

i henhold til Forordning (EF) Nr. 1907/2006, som ændret ved Kommissionens Forordning (EU) 2020/878



FOXTROT®

Udgave Revisionsdato: SDS nummer: Dato for sidste punkt: -

2.1 24.05.2024 50000610 Dato for sidste punkt: 01.11.2018

PUNKT 10: Stabilitet og reaktivitet

10.1 Reaktivitet

Ingen nedbrydning ved lagring og brug som beskrevet.

10.2 Kemisk stabilitet

Ingen nedbrydning ved lagring og brug som beskrevet.

10.3 Risiko for farlige reaktioner

Farlige reaktioner : Ingen nedbrydning ved lagring og brug som beskrevet.

10.4 Forhold, der skal undgås

Forhold, der skal undgås : Varme, flammer og gnister.

Beskyttes mod frost, varme og sollys.

Opvarmning af produktet vil producere skadelige og

irriterende dampe.

10.5 Materialer, der skal undgås

Materialer, der skal undgås : Undgå stærke syrer, baser og oxidationsmidler.

10.6 Farlige nedbrydningsprodukter

Stabilt under de anbefalede opbevaringsforhold.

PUNKT 11: Toksikologiske oplysninger

11.1 Oplysninger om fareklasser som defineret i forordning (EF) nr. 1272/2008

Akut toksicitet

Kriterierne for klassificering kan på grundlag af de foreliggende data ikke anses for at være opfyldt.

Produkt:

Akut oral toksicitet : LD50 (Rotte, hun): > 2.000 mg/kg

Metode: OECD retningslinje 425

Vurdering: Stoffet eller blanding har ingen akut oral giftighed

Akut toksicitet ved indånding : LC50 (Rotte): > 4,96 mg/l

Ekspositionsvarighed: 4 h Test atmosfære: støv/tåge Metode: OECD retningslinje 403

Vurdering: Stoffet eller blanding har ikke akut giftvirkning

Akut dermal toksicitet : LD50 (Rotte, han og hun): > 2.000 mg/kg

Metode: OECD retningslinje 402

Vurdering: Stoffet eller blandingen har ikke akut giftighed på

huden

i henhold til Forordning (EF) Nr. 1907/2006, som ændret ved Kommissionens Forordning (EU) 2020/878



FOXTROT®

Udgave Revisionsdato: SDS nummer: Dato for sidste punkt: -

2.1 24.05.2024 50000610 Dato for sidste punkt: 01.11.2018

Komponenter:

solventnaphtha (råolie), let aromatisk; uspecifeceret petroleum:

Akut oral toksicitet : LD50 (Rotte, han og hun): > 5.000 mg/kg

Metode: OECD retningslinje 401

Bemærkninger: Baseret på data fra lignende materialer

Akut toksicitet ved indånding : LC50 (Rotte): > 4,688 mg/l

Ekspositionsvarighed: 4 h Test atmosfære: damp

Vurdering: Stoffet eller blanding har ikke akut giftvirkning

Akut dermal toksicitet : LD50 (Kanin): > 2.000 mg/kg

Metode: OECD retningslinje 402

Vurdering: Stoffet eller blandingen har ikke akut giftighed på

huder

Alcohols, C9-11, ethoxylated:

Akut oral toksicitet : LD50 (Rotte): 1.192 mg/kg

Akut toksicitet ved indånding : Bemærkninger: Ingen data tilgængelige

fenoxaprop-P-ethyl (ISO):

Akut oral toksicitet : LD50 (Rotte): 3.150 - 4.000 mg/kg

Metode: OECD retningslinje 401

Akut toksicitet ved indånding : LC50 (Rotte): > 1,224 mg/l

Ekspositionsvarighed: 4 h Test atmosfære: støv/tåge Metode: OECD retningslinje 403

Vurdering: Stoffet eller blanding har ikke akut giftvirkning

Akut dermal toksicitet : LD50 (Rotte): > 2.000 mg/kg

Metode: EPA OPP 81-2

Vurdering: Stoffet eller blandingen har ikke akut giftighed på

huden

Cloquintocet-mexyl:

Akut oral toksicitet : LD50 (Rotte): 1.098 mg/kg

Metode: OECD retningslinje 425

Akut toksicitet ved indånding : LC50 (Rotte): > 5,05 mg/l

Ekspositionsvarighed: 4 h Test atmosfære: støv/tåge Metode: OECD retningslinje 403

Akut dermal toksicitet : LD50 Hud (Rotte): > 2.000 mg/kg

Metode: OECD retningslinje 402

1,2-benzisothiazol-3(2H)-on:

i henhold til Forordning (EF) Nr. 1907/2006, som ændret ved Kommissionens Forordning (EU) 2020/878



FOXTROT®

Udgave Revisionsdato: SDS nummer: Dato for sidste punkt: -

2.1 24.05.2024 50000610 Dato for sidste punkt: 01.11.2018

Akut oral toksicitet : LD50 (Rotte, han og hun): 490 mg/kg

Metode: OECD retningslinje 401

Akut dermal toksicitet : LD50 (Rotte, han og hun): > 2.000 mg/kg

Metode: OECD retningslinje 402

Vurdering: Stoffet eller blandingen har ikke akut giftighed på

huden

Hudætsning/-irritation

Gentagen kontakt kan give tør eller revnet hud.

Produkt:

Vurdering : Ingen hudirritation
Metode : OECD retningslinje 404
Bemærkninger : Kan forårsage let irritation.

Minimal effekt, der ikke opfylder mindstekravet til

klassifikation.

Komponenter:

solventnaphtha (råolie), let aromatisk; uspecifeceret petroleum:

Arter : Kanin

Vurdering : Gentagen kontakt kan give tør eller revnet hud.

Resultat : Ingen hudirritation

Bemærkninger : Minimal effekt, der ikke opfylder mindstekravet til

klassifikation.

Baseret på data fra lignende materialer

Alcohols, C9-11, ethoxylated:

Arter : Kanin

Metode : OECD retningslinje 404
Resultat : Ingen hudirritation

Bemærkninger : Baseret på data fra lignende materialer

fenoxaprop-P-ethyl (ISO):

Vurdering : Ingen hudirritation Metode : EPA OPP 81-5

Bemærkninger : Minimal effekt, der ikke opfylder mindstekravet til

klassifikation.

Cloquintocet-mexyl:

Arter : Kanin

Vurdering : Ingen hudirritation
Metode : OECD retningslinje 404

Bemærkninger : Minimal effekt, der ikke opfylder mindstekravet til

klassifikation.

1,2-benzisothiazol-3(2H)-on:

Arter : Kanin

i henhold til Forordning (EF) Nr. 1907/2006, som ændret ved Kommissionens Forordning (EU) 2020/878



FOXTROT®

Udgave Revisionsdato: SDS nummer: Dato for sidste punkt: -

2.1 24.05.2024 50000610 Dato for sidste punkt: 01.11.2018

Ekspositionsvarighed : 72 h

Metode : OECD retningslinje 404
Resultat : Ingen hudirritation

Alvorlig øjenskade/øjenirritation

Kriterierne for klassificering kan på grundlag af de foreliggende data ikke anses for at være

opfyldt.

Produkt:

Arter : Kanin

Metode : OECD retningslinje 405 Resultat : Ingen øjenirritation

Bemærkninger : Kan forårsage let irritation.

Minimal effekt, der ikke opfylder mindstekravet til

klassifikation.

Komponenter:

solventnaphtha (råolie), let aromatisk; uspecifeceret petroleum:

Arter : Kanin

Vurdering : Ingen øjenirritation

Bemærkninger : Minimal effekt, der ikke opfylder mindstekravet til

klassifikation.

Baseret på data fra lignende materialer

Alcohols, C9-11, ethoxylated:

Arter : Oksecornea Resultat : Øjenirritation.

Bemærkninger : Baseret på data fra lignende materialer

fenoxaprop-P-ethyl (ISO):

Vurdering : Ingen øjenirritation Metode : EPA OPP 81-4

Bemærkninger : Minimal effekt, der ikke opfylder mindstekravet til

klassifikation.

Bemærkninger : Støv fra produktet kan irritere øjne, hud og åndedrætsorganer.

Cloquintocet-mexyl:

Arter : Kanin

Vurdering : Ingen øjenirritation Metode : OECD retningslinje 405

Bemærkninger : Minimal effekt, der ikke opfylder mindstekravet til

klassifikation.

1,2-benzisothiazol-3(2H)-on:

Arter : Oksecornea

Metode : OECD retningslinje 437
Resultat : Ingen øjenirritation

i henhold til Forordning (EF) Nr. 1907/2006, som ændret ved Kommissionens Forordning (EU) 2020/878



FOXTROT®

Udgave Revisionsdato: SDS nummer: Dato for sidste punkt: -

2.1 24.05.2024 50000610 Dato for sidste punkt: 01.11.2018

Arter : Kanin

Metode : EPA OPP 81-4

Resultat : Irreversible effekter på øjet

Respiratorisk sensibilisering eller hudsensibilisering

Hudsensibilisering

Kan forårsage allergisk hudreaktion.

Sensibiliserende på luftveje

Kriterierne for klassificering kan på grundlag af de foreliggende data ikke anses for at være opfyldt.

Produkt:

Testtype : Local lymph node assay (LLNA) (test på lokale lymfeknyder)

Eksponeringsvej : Hudkontakt

Arter : Mus

Metode : OECD retningslinje 429

Resultat : Kan give overfølsomhed ved kontakt med huden.

Komponenter:

solventnaphtha (råolie), let aromatisk; uspecifeceret petroleum:

Testtype : Maksimeringstest

Arter : Marsvin

Resultat : Ikke en hudsensibilisator.

Bemærkninger : Baseret på data fra lignende materialer

Alcohols, C9-11, ethoxylated:

Testtype : Maksimeringstest

Arter : Marsvin

Resultat : Medfører ikke hudsensibilisering.
Bemærkninger : Baseret på data fra lignende materialer

fenoxaprop-P-ethyl (ISO):

Metode : EPA OPP 81-6

Resultat : Kan give overfølsomhed ved kontakt med huden.

Cloquintocet-mexyl:

Arter : Marsvin

Metode : OECD retningslinje 429

Resultat : Produktet er et hudsensibiliserende stof, underkategori 1B.

1,2-benzisothiazol-3(2H)-on:

Testtype : Maksimeringstest

Arter : Marsvin

Metode : OECD retningslinje 406

Resultat : Kan give overfølsomhed ved kontakt med huden.

i henhold til Forordning (EF) Nr. 1907/2006, som ændret ved Kommissionens Forordning (EU) 2020/878



FOXTROT®

Udgave Revisionsdato: SDS nummer: Dato for sidste punkt: -

2.1 24.05.2024 50000610 Dato for sidste punkt: 01.11.2018

Arter : Marsvin
Metode : FIFRA 81.06

Resultat : Kan give overfølsomhed ved kontakt med huden.

Kimcellemutagenicitet

Kriterierne for klassificering kan på grundlag af de foreliggende data ikke anses for at være

opfyldt.

Produkt:

Kimcellemutagenicitet-

Vurdering

: Indeholder ingen indholdsstoffer listet som et mutagent stof

Komponenter:

solventnaphtha (råolie), let aromatisk; uspecifeceret petroleum:

Genotoksicitet in vitro : Testtype: tilbagemutationstest

Metode: OECD retningslinje 471

Resultat: negativ

Bemærkninger: Baseret på data fra lignende materialer

Genotoksicitet in vivo : Testtype: Knoglemarvs kromosomafvigelse

Arter: Rotte

Anvendelsesrute: indånding (damp)

Resultat: negativ

Alcohols, C9-11, ethoxylated:

Genotoksicitet in vitro : Testtype: tilbagemutationstest

Metode: OECD retningslinje 471

Resultat: negativ

Bemærkninger: Baseret på data fra lignende materialer

Testtype: Kromosom forkokortelses test in vitro

Resultat: negativ

Bemærkninger: Baseret på data fra lignende materialer

Testtype: In vitro-test for genmutation i pattedyrceller

Resultat: negativ

Bemærkninger: Baseret på data fra lignende materialer

Kimcellemutagenicitet-

Vurdering

In vitro undersøgelser viste ikke mutagene virkninger

Cloquintocet-mexyl:

Genotoksicitet in vitro : Testtype: tilbagemutationstest

Metode: OECD retningslinje 471

Resultat: negativ

Testtype: genmutationstest

Testsystem: lungeceller fra kinesisk hamster

i henhold til Forordning (EF) Nr. 1907/2006, som ændret ved Kommissionens Forordning (EU) 2020/878



FOXTROT®

Udgave Revisionsdato: SDS nummer: Dato for sidste punkt: -

2.1 24.05.2024 50000610 Dato for sidste punkt: 01.11.2018

Metode: OECD retningslinje 476

Resultat: negativ

Testtype: Kromosom forkokortelses test in vitro Testsystem: ovarieceller fra kinesisk hamster

Metode: OECD retningslinje 473

Resultat: negativ

Genotoksicitet in vivo : Testtype: Mikronukleustest

Arter: Kinesisk hamster (han og hun)

Anvendelsesrute: Oralt

Metode: OECD retningslinje 474

Resultat: negativ

Kimcellemutagenicitet-

Vurdering

Evidensgrundlaget understøtter ikke klassificering som et

kimcellemutagen.

1,2-benzisothiazol-3(2H)-on:

Genotoksicitet in vitro : Testtype: genmutationstest

Testsystem: lymfomaceller fra mus

Metabolisk aktivering: med eller uden metabolisk aktivitet

Metode: OECD retningslinje 476

Resultat: negativ

Testtype: Ames test

Metode: OECD retningslinje 471

Resultat: negativ

Testtype: Kromosom forkokortelses test in vitro

Metode: OECD retningslinje 473

Resultat: positiv

Genotoksicitet in vivo : Testtype: unscheduled DNA synthesis assay

Arter: Rotte (han) Celletype: Leverceller Anvendelsesrute: Indtagelse Ekspositionsvarighed: 4 h Metode: OECD retningslinje 486

Resultat: negativ

Testtype: Mikronukleustest

Arter: Mus

Anvendelsesrute: Oralt

Metode: OECD retningslinje 474

Resultat: negativ

Kimcellemutagenicitet-

Vurdering

: Evidensgrundlaget understøtter ikke klassificering som et

kimcellemutagen.

Kræftfremkaldende egenskaber

Kriterierne for klassificering kan på grundlag af de foreliggende data ikke anses for at være opfyldt.

i henhold til Forordning (EF) Nr. 1907/2006, som ændret ved Kommissionens Forordning (EU) 2020/878



FOXTROT®

Udgave Revisionsdato: SDS nummer: Dato for sidste punkt: -

2.1 24.05.2024 50000610 Dato for sidste punkt: 01.11.2018

Produkt:

Kræftfremkaldende : Indeholder ingen indholdsstoffer listet som et

egenskaber - Vurdering kræftfremkaldende stof

Komponenter:

solventnaphtha (råolie), let aromatisk; uspecifeceret petroleum:

Arter : Rotte, han og hun Anvendelsesrute : indånding (damp) Ekspositionsvarighed : 12 måned(er) NOAEC : 1,8 mg/l

Resultat : negativ

Bemærkninger : Baseret på data fra lignende materialer

Kræftfremkaldende egenskaber - Vurdering

egenskaher - Vurdering

Ikke klassificerbart som et humant kræftfremkaldende stof.

Cloquintocet-mexyl:

Arter : Mus, han Anvendelsesrute : Oralt

Ekspositionsvarighed : 18 måned(er)

Dose : 1.1, 11, 111, 583 mg/kg
NOAEL : 111 mg/kg legemsvægt

Resultat : negativ

Kræftfremkaldende : Evidensgrundlaget understøtter ikke klassificering som et

egenskaber - Vurdering kræftfremkaldende stof

Reproduktionstoksicitet

Kriterierne for klassificering kan på grundlag af de foreliggende data ikke anses for at være

opfyldt.

Produkt:

Reproduktionstoksicitet - : Indeholder ingen indholdsstoffer listet som giftige for

Vurdering forplantningsevnen

Komponenter:

Alcohols, C9-11, ethoxylated:

Virkninger på fertilitet : Testtype: To-generations-studie

Arter: Rotte, han og hun Anvendelsesrute: Hud

Dose: 0, 10, 100, 250 mg/kg bw

Generel toksicitet forældre: NOAEL: >= 250 mg/kg

legemsvægt/dag Resultat: negativ

Virkning på fosterudvikling : Testtype: forsøg med forplantings- og udviklingstoksicitet

Arter: Rotte

Anvendelsesrute: Hud

19/36

i henhold til Forordning (EF) Nr. 1907/2006, som ændret ved Kommissionens Forordning (EU) 2020/878



FOXTROT®

Udgave Revisionsdato: SDS nummer: Dato for sidste punkt: -

2.1 24.05.2024 50000610 Dato for sidste punkt: 01.11.2018

Dose: 0, 10, 100, 250 mg/kg bw

Generel toksicitet hos mødre: NOAEL: >= 250 mg/kg

legemsvægt/dag

Udviklingstoksicitet: NOAEL: >= 250 mg/kg legemsvægt/dag

Resultat: negativ

Reproduktionstoksicitet -

Vurdering

Evidensgrundlaget understøtter ikke klassificering for

reproduktionstoksicitet

Cloquintocet-mexyl:

Virkninger på fertilitet : Generel toksicitet F1: NOAEL: 420 mg/kg legemsvægt

Fertilitet: NOAEL: 830 mg/kg legemsvægt

Metode: OECD retningslinje 416

Resultat: Det blev ikke konstateret nogen virkning på fertilitet

og tidlig fosterudvikling.

Virkning på fosterudvikling : Arter: Kanin

Anvendelsesrute: Oralt

Dose: 0, 10, 60, 300 mg/kg bw/d

Generel toksicitet hos mødre: NOAEL: 60 mg/kg legemsvægt

Fosterbeskadigelse: NOAEL: 300 mg/kg legemsvægt Udviklingstoksicitet: NOAEL: 60 mg/kg legemsvægt

Metode: OECD retningslinje 414

Resultat: negativ

Reproduktionstoksicitet -

Vurdering

Evidensgrundlaget understøtter ikke klassificering for

reproduktionstoksicitet

1,2-benzisothiazol-3(2H)-on:

Virkninger på fertilitet : Arter: Rotte, han

Anvendelsesrute: Indtagelse

Generel toksicitet forældre: NOAEL: 18,5 mg/kg legemsvægt

Generel toksicitet F1: NOAEL: 48 mg/kg legemsvægt Fertilitet: NOAEL: 112 mg/kg legemsvægt/dag

Symptomer: Ingen virkning på reproduktive parametre.

Metode: OPPTS 870.3800

Resultat: negativ

Reproduktionstoksicitet -

Vurdering

Evidensgrundlaget understøtter ikke klassificering for

reproduktionstoksicitet

Enkel STOT-eksponering

Kriterierne for klassificering kan på grundlag af de foreliggende data ikke anses for at være

opfyldt.

Produkt:

Bemærkninger : Ingen signifikante negative effekter er rapporteret

i henhold til Forordning (EF) Nr. 1907/2006, som ændret ved Kommissionens Forordning (EU) 2020/878



FOXTROT®

Udgave Revisionsdato: SDS nummer: Dato for sidste punkt: -

2.1 24.05.2024 50000610 Dato for sidste punkt: 01.11.2018

Komponenter:

Alcohols, C9-11, ethoxylated:

Vurdering : Stoffet eller blandingen er ikke klassificeret som et specifikt

målorgan toksisk stof, enkelt eksponering.

Cloquintocet-mexyl:

Bemærkninger : Ingen signifikante negative effekter er rapporteret

Gentagne STOT-eksponeringer

Kriterierne for klassificering kan på grundlag af de foreliggende data ikke anses for at være

opfyldt.

Komponenter:

fenoxaprop-P-ethyl (ISO):

Vurdering : Stoffet eller blandingen er klassificeret som et specifikt

målorgan toksisk stof, gentagen eksponering, kategori 2.

1,2-benzisothiazol-3(2H)-on:

Vurdering : Stoffet eller blandingen er ikke klassificeret som et specifikt

målorgan toksisk stof, gentagen eksponering.

Toksicitet ved gentagen dosering

Komponenter:

solventnaphtha (råolie), let aromatisk; uspecifeceret petroleum:

Arter : Rotte, han og hun NOAEC : 0,9 - 1,8 mg/l : indånding (damp)

Ekspositionsvarighed : 12 Mdr.

Alcohols, C9-11, ethoxylated:

Arter : Rotte, han og hun

NOAEL : >=500 mg/kg legemsvægt/dag

Anvendelsesrute : Indtagelse Ekspositionsvarighed : 90 d

Dose : 0, 15, 50, 150, 500 mg/kg bw/d

Bemærkninger : Baseret på data fra lignende materialer

fenoxaprop-P-ethyl (ISO):

Arter : Rotte
NOAEL : 0,7 mg/kg
Anvendelsesrute : Indtagelse
Ekspositionsvarighed : 90 d

Symptomer : Øget nyrevægt, øget levervægt

Cloquintocet-mexyl:

i henhold til Forordning (EF) Nr. 1907/2006, som ændret ved Kommissionens Forordning (EU) 2020/878



FOXTROT®

Udgave Revisionsdato: SDS nummer: Dato for sidste punkt: -

2.1 24.05.2024 50000610 Dato for sidste punkt: 01.11.2018

Arter : Rotte, han NOAEL : 3,77 mg/kg Anvendelsesrute : Oralt

Ekspositionsvarighed : 2 y

Dose : 0.37, 3.8, 38, 75 mg/kg Metode : OECD retningslinje 451

Arter : Rotte, han og hun NOAEL : 9,66 - 10,2 mg/kg

Anvendelsesrute : Oralt Ekspositionsvarighed : 90 d

Dose : 2.0, 9.7, 64, 384 mg/kg

Målorganer : Blære

Arter : Rotte, han og hun NOAEL : 1.000 mg/kg
Anvendelsesrute : Hudkontakt

Ekspositionsvarighed : 28 d

Dose : 0, 50, 200 and 1000 mg/kg Metode : OECD retningslinje 410

1,2-benzisothiazol-3(2H)-on:

Arter : Rotte, han og hun

NOAEL : 15 mg/kg Anvendelsesrute : Indtagelse Ekspositionsvarighed : 28 d

Metode : OECD retningslinje 407

Symptomer : Irritation

Arter : Rotte, han og hun

NOAEL : 69 mg/kg Anvendelsesrute : Indtagelse Ekspositionsvarighed : 90 d

Symptomer : Irritation, Legemsvægttab

Aspiration giftighed

Kriterierne for klassificering kan på grundlag af de foreliggende data ikke anses for at være opfyldt.

Produkt:

Ingen aspirationsgiftighedsklassifikation

Komponenter:

solventnaphtha (råolie), let aromatisk; uspecifeceret petroleum:

Kan være livsfarligt, hvis det indtages og kommer i luftvejene.

Cloquintocet-mexyl:

Ingen aspirationsgiftighedsklassifikation

i henhold til Forordning (EF) Nr. 1907/2006, som ændret ved Kommissionens Forordning (EU) 2020/878



FOXTROT®

Udgave Revisionsdato: SDS nummer: Dato for sidste punkt: -

2.1 24.05.2024 50000610 Dato for sidste punkt: 01.11.2018

11.2 Oplysninger om andre farer

Hormonforstyrrende egenskaber

Produkt:

Vurdering : Substansen/blandingen indeholder ikke komponenter, der

anses at have egenskaber med hormonforstyrrende virkning i

henhold til REACH Artikel 57(f) eller Kommissionens

delegerede forordning (EU) 2017/2100 eller Kommissionens forordning (EU) 2018/605 på niveauer på 0.1 % eller derover.

Erfaringer med human eksponering

Komponenter:

solventnaphtha (råolie), let aromatisk; uspecifeceret petroleum:

Hudkontakt : Symptomer: Gentagen udsættelse kan give tør eller revnet

hud.

Yderligere oplysninger

Produkt:

Bemærkninger : Irritation og allergiske reaktioner.

Komponenter:

solventnaphtha (råolie), let aromatisk; uspecifeceret petroleum:

Bemærkninger : Dampkoncentrationer over de anbefalede

eksponeringsniveauer er irriterende for øjnene og luftvejene, kan forårsage hovedpine og svimmelhed, er bedøvende og

kan have andre virkninger på centralnervesystemet. Længerevarende og/eller gentagen hudkontakt med

lavviskose materialer kan give huden defekt hud, hvilket kan medføre irritation og dermatitis. Små mængder af væske, der indtages i lungerne ved indtagelse eller ved opkastning, kan

forårsage kemisk lungebetændelse eller lungeødem.

fenoxaprop-P-ethyl (ISO):

Bemærkninger : Ingen data tilgængelige

PUNKT 12: Miljøoplysninger

12.1 Toksicitet

Produkt:

Toksicitet overfor fisk : LC50 (Oncorhynchus mykiss (Regnbueforel)): 3,83 mg/l

Ekspositionsvarighed: 96 h

Toksicitet for dafnier og andre hvirvelløse vanddyr

LC50 (Daphnia magna (Stor dafnie)): 3,1 mg/l

Ekspositionsvarighed: 48 h

i henhold til Forordning (EF) Nr. 1907/2006, som ændret ved Kommissionens Forordning (EU) 2020/878



FOXTROT®

Udgave Revisionsdato: SDS nummer: Dato for sidste punkt: -

24.05.2024 50000610 Dato for sidste punkt: 01.11.2018 2.1

Toksicitet overfor EC50 (Desmodesmus subspicatus (grønalger)): 1,85 mg/l

Ekspositionsvarighed: 72 h alger/vandplanter

NOEC (lemna gibba (tyk andemad)): 0,98 mg/l

Ekspositionsvarighed: 7 d

LC50 (lemna gibba (tyk andemad)): 4,3 mg/l

Ekspositionsvarighed: 7 d

Toksicitet for LC50: 356,6 mg/kg

Ekspositionsvarighed: 14 d jordbundsorganismer

Arter: Eisenia fetida (regnorme)

LD50: 599 µg/bee Toksicitet for landorganismer :

Ekspositionsvarighed: 72 h Slutpunkt: Akut giftigt ved kontakt

Arter: Apis mellifera (bier)

LD50: 356 µg/bee

Ekspositionsvarighed: 48 h Slutpunkt: Akut oral toksicitet Arter: Apis mellifera (bier)

LD50: > 2.250 mg/kg

Arter: Colinus virginianus (Bobwhite vagtel)

Komponenter:

solventnaphtha (råolie), let aromatisk; uspecifeceret petroleum:

LL50 (Oncorhynchus mykiss (Regnbueforel)): 2 - 5 mg/l Toksicitet overfor fisk

Ekspositionsvarighed: 96 h Metode: OECD retningslinje 203

Toksicitet for dafnier og

EL50 (Daphnia magna (Stor dafnie)): 1,4 mg/l andre hvirvelløse vanddyr

Ekspositionsvarighed: 48 h Metode: OECD retningslinje 202

Toksicitet overfor

EL50 (Pseudokirchneriella subcapitata (grønalger)): 1 - 3 mg/l

Ekspositionsvarighed: 24 h

Metode: OECD retningslinje 201

Giftighed overfor mikroorganismer

alger/vandplanter

LL50 (Tetrahymena pyriformis (tøffeldyret)): 677,9 mg/l

Ekspositionsvarighed: 72 h Testtype: Væksthæmmer

Ekspositionsvarighed: 21 d

Toksicitet for dafnier og andre hvirvelløse vanddyr EL50: 0,89 mg/l

(Kronisk toksicitet)

Arter: Daphnia magna (Stor dafnie)

Metode: OECD retningslinje 211

Alcohols, C9-11, ethoxylated:

i henhold til Forordning (EF) Nr. 1907/2006, som ændret ved Kommissionens Forordning (EU) 2020/878



FOXTROT®

Udgave Revisionsdato: SDS nummer: Dato for sidste punkt: -

2.1 24.05.2024 50000610 Dato for sidste punkt: 01.11.2018

Toksicitet overfor fisk : Bemærkninger: Ingen data tilgængelige

Toksicitet for dafnier og andre hvirvelløse vanddyr

: Bemærkninger: Ingen data tilgængelige

Toksicitet overfor alger/vandplanter

Bemærkninger: Ingen data tilgængelige

fenoxaprop-P-ethyl (ISO):

Toksicitet overfor fisk : LC50 (Oncorhynchus mykiss (Regnbueforel)): 0,31 mg/l

Ekspositionsvarighed: 96 h

Toksicitet for dafnier og andre hvirvelløse vanddyr

: EC50 (Daphnia magna (Stor dafnie)): > 0,97 mg/l

Ekspositionsvarighed: 48 h

Toksicitet overfor alger/vandplanter

IC50 (Desmodesmus subspicatus (grønalger)): 0,51 mg/l

Ekspositionsvarighed: 72 h

EC50 (lemna gibba (tyk andemad)): 0,039 mg/l

Ekspositionsvarighed: 14 d

M-faktor (Akut toksicitet for

vandmiljøet)

: 1

Toksicitet overfor fisk (Kronisk toksicitet)

NOEC: 0,076 mg/l

Ekspositionsvarighed: 21 d

Arter: Oncorhynchus mykiss (Regnbueforel)

Toksicitet for dafnier og andre hvirvelløse vanddyr

(Kronisk toksicitet)

NOEC: 0,16 mg/l

Ekspositionsvarighed: 21 d

Arter: Daphnia magna (Stor dafnie)

M-faktor (Kronisk toksicitet

for vandmiljøet.)

: 1

Toksicitet for

: LC50: 24,8 mg/kg

jordbundsorganismer

Ekspositionsvarighed: 14 d Arter: Eisenia fetida (regnorme)

Toksicitet for landorganismer : LD50: >

LD50: > 2.000 mg/kg Arter: Colinus virginianus (Bobwhite vagtel)

LD50: > 2.000 mg/kg

Arter: Anas platyrhynchos (gråand)

LD50: > 100 μg/bee Ekspositionsvarighed: 48 h Arter: Apis mellifera (bier)

Cloquintocet-mexyl:

Toksicitet overfor fisk : LC50 (Salmo gairdneri): > 76 mg/l

Ekspositionsvarighed: 96 h

i henhold til Forordning (EF) Nr. 1907/2006, som ændret ved Kommissionens Forordning (EU) 2020/878



FOXTROT®

Udgave Revisionsdato: SDS nummer: Dato for sidste punkt: -

2.1 24.05.2024 50000610 Dato for sidste punkt: 01.11.2018

LC50 (Ictalurus punctatus (plettet dværgmalle)): 14 mg/l

Ekspositionsvarighed: 96 h Metode: OECD retningslinje 203

Toksicitet for dafnier og andre hvirvelløse vanddyr

LC50 (Daphnia magna (Stor dafnie)): > 100 mg/l

Ekspositionsvarighed: 48 h

Testtype: Statisk test

Toksicitet overfor alger/vandplanter

EC50 (Desmodesmus subspicatus (grønalger)): 0,63 mg/l

Ekspositionsvarighed: 96 h

Testtype: Statisk test

NOEC (Desmodesmus subspicatus (grønalge)): 0,09 mg/l

Ekspositionsvarighed: 72 h Testtype: Statisk test

Metode: OECD retningslinje 201

M-faktor (Akut toksicitet for

vandmiljøet)

: 1

Giftighed overfor mikroorganismer

EC50 (aktivt slam): > 1.000 mg/l

Ekspositionsvarighed: 3 h

Metode: OECD retningslinje 209

Toksicitet for dafnier og andre hvirvelløse vanddyr

(Kronisk toksicitet)

NOEC: 32 mg/l

Slutpunkt: reproduktion Ekspositionsvarighed: 21 d

Arter: Daphnia magna (Stor dafnie) Metode: OECD retningslinje 211

M-faktor (Kronisk toksicitet

for vandmiljøet.)

1

Toksicitet for

: LC50: 1.000 mg/kg

jordbundsorganismer

Ekspositionsvarighed: 14 d Arter: Eisenia fetida (regnorme) Metode: OECD retningslinje 207

Toksicitet for landorganismer : LD50: > 2.000 mg/kg

Arter: Colinus virginianus (Bobwhite vagtel)

NOEC: 500 mg/kg

Arter: Colinus virginianus (Bobwhite vagtel)

LD50: > 2.000 mg/kg

Arter: Anas platyrhynchos (gråand)

NOEC: 500 mg/kg

Arter: Anas platyrhynchos (gråand)

LD50: >100 ug/bee

Ekspositionsvarighed: 48 d

i henhold til Forordning (EF) Nr. 1907/2006, som ændret ved Kommissionens Forordning (EU) 2020/878



FOXTROT®

Udgave Revisionsdato: SDS nummer: Dato for sidste punkt: -

2.1 24.05.2024 50000610 Dato for sidste punkt: 01.11.2018

Slutpunkt: Akut oral toksicitet Arter: Apis mellifera (bier)

LD50: >100 ug/bee

Ekspositionsvarighed: 48 d Slutpunkt: Akut giftigt ved kontakt

Arter: Apis mellifera (bier)

1,2-benzisothiazol-3(2H)-on:

Toksicitet overfor fisk : LC50 (Cyprinodon variegatus (Fårehovedtandkarpe)): 16,7

mg/l

Ekspositionsvarighed: 96 h Testtype: Statisk test

LC50 (Oncorhynchus mykiss (Regnbueforel)): 2,15 mg/l

Ekspositionsvarighed: 96 h Metode: OECD retningslinje 203

Toksicitet for dafnier og andre hvirvelløse vanddyr

EC50 (Daphnia magna (Stor dafnie)): 2,9 mg/l

Ekspositionsvarighed: 48 h

Testtype: Statisk test

Metode: OECD retningslinje 202

Toksicitet overfor alger/vandplanter

EC50 (Pseudokirchneriella subcapitata (grønalger)): 0,070

mg/l

Ekspositionsvarighed: 72 h Metode: OECD retningslinje 201

NOEC (Pseudokirchneriella subcapitata (grønalger)): 0,04

mg/l

Ekspositionsvarighed: 72 h Metode: OECD retningslinje 201

M-faktor (Akut toksicitet for

vandmiljøet)

10

Giftighed overfor mikroorganismer

EC50 (aktivt slam): 24 mg/l Ekspositionsvarighed: 3 h

Testtype: Vejrtrækningshæmmende Metode: OECD retningslinje 209

EC50 (aktivt slam): 12,8 mg/l Ekspositionsvarighed: 3 h

Testtype: Vejrtrækningshæmmende Metode: OECD retningslinje 209

12.2 Persistens og nedbrydelighed

Produkt:

Biologisk nedbrydelighed : Bemærkninger: Produktet indeholder mindre mængder af ikke

let bionedbrydelige komponenter, som muligvis ikke kan

nedbrydes i spildevandsbehandlingsanlæg.

i henhold til Forordning (EF) Nr. 1907/2006, som ændret ved Kommissionens Forordning (EU) 2020/878



FOXTROT®

Udgave Revisionsdato: SDS nummer: Dato for sidste punkt: -

2.1 24.05.2024 50000610 Dato for sidste punkt: 01.11.2018

Komponenter:

solventnaphtha (råolie), let aromatisk; uspecifeceret petroleum:

Biologisk nedbrydelighed : Resultat: Let bionedbrydeligt.

Bionedbrydning: 58,6 % Ekspositionsvarighed: 28 d Metode: OECD retningslinje 301F

Bemærkninger: Baseret på data fra lignende materialer

Alcohols, C9-11, ethoxylated:

Biologisk nedbrydelighed : Inoculum: aktiveret slam, ikke-adapteret

Resultat: Let bionedbrydeligt. Bionedbrydning: 100 % Ekspositionsvarighed: 28 d

Bemærkninger: Baseret på data fra lignende materialer

fenoxaprop-P-ethyl (ISO):

Biologisk nedbrydelighed : Resultat: Ikke let bionedbrydelig.

Cloquintocet-mexyl:

Biologisk nedbrydelighed : Resultat: Ikke let bionedbrydelig.

1,2-benzisothiazol-3(2H)-on:

Biologisk nedbrydelighed : Resultat: fuldstændigt bionedbrydelig

Metode: OECD retningslinje 301 C

12.3 Bioakkumuleringspotentiale

Produkt:

Bioakkumulering : Biokoncentrationsfaktor (BCF): 1.200 - 3.200

Metode: QSAR

Bemærkninger: Informationen refererer til

hovedkomponenten.

Bemærkninger: Der findes ingen data på selve produktet.

Komponenter:

solventnaphtha (råolie), let aromatisk; uspecifeceret petroleum:

Bioakkumulering : Bemærkninger: Produktet/stoffet har potentiale til at

bioakkumulere.

log Pow: 3,72

Fordelingskoefficient: n-

oktanol/vand Metode: QSAR

Alcohols, C9-11, ethoxylated:

Bioakkumulering : Arter: Pimephales promelas (Tykhovedet elritse)

i henhold til Forordning (EF) Nr. 1907/2006, som ændret ved Kommissionens Forordning (EU) 2020/878



FOXTROT®

Udgave Revisionsdato: SDS nummer: Dato for sidste punkt: -

2.1 24.05.2024 50000610 Dato for sidste punkt: 01.11.2018

Biokoncentrationsfaktor (BCF): 237

Bemærkninger: Baseret på data fra lignende materialer

Fordelingskoefficient: n-

oktanol/vand

log Pow: 3,74 (25 °C)

Metode: QSAR

fenoxaprop-P-ethyl (ISO):

Fordelingskoefficient: n-

oktanol/vand

log Pow: 4,28

Cloquintocet-mexyl:

Bioakkumulering : Arter: Fisk

Biokoncentrationsfaktor (BCF): 1.000

Bemærkninger: Bioakkumulering er usandsynlig.

Fordelingskoefficient: n-

oktanol/vand

log Pow: 5,03 (25 °C)

1,2-benzisothiazol-3(2H)-on:

Bioakkumulering : Arter: Lepomis macrochirus (Blågællet Solaborre)

Ekspositionsvarighed: 56 d

Biokoncentrationsfaktor (BCF): 6,62 Metode: OECD retningslinje 305

Bemærkninger: Substansen er ikke persistent,

bioakkumulerende og toksisk (PBT).

Fordelingskoefficient: n-

oktanol/vand

log Pow: 0,7 (20 °C)

pH-værdi: 7

log Pow: 0,99 (20 °C)

pH-værdi: 5

12.4 Mobilitet i jord

Produkt:

Spredning til forskellige

miljøer

Bemærkninger: Der findes ingen data på selve produktet.

Komponenter:

solventnaphtha (råolie), let aromatisk; uspecifeceret petroleum:

Spredning til forskellige

miljøer

: Bemærkninger: Forventes at opdele sig i sediment og fast stof

i spildevand. Moderat flygtig.

Cloquintocet-mexyl:

Spredning til forskellige

miljøer

Bemærkninger: ubevægelig

29 / 36

i henhold til Forordning (EF) Nr. 1907/2006, som ændret ved Kommissionens Forordning (EU) 2020/878



FOXTROT®

Udgave Revisionsdato: SDS nummer: Dato for sidste punkt: -

2.1 24.05.2024 50000610 Dato for sidste punkt: 01.11.2018

1,2-benzisothiazol-3(2H)-on:

Spredning til forskellige

miljøer

Koc: 9,33 ml/g, log Koc: 0,97 Metode: OECD retningslinje 121

Bemærkninger: Meget mobilt i jord

12.5 Resultater af PBT- og vPvB-vurdering

Produkt:

Vurdering : Dette stof/blanding indeholder ingen komponenter, der anses

for at være enten persistente, bioakkumulerende og toksiske (PBT) eller meget persistente og meget bioakkumulerende

(vPvB) ved niveauer på 0,1% eller højere.

12.6 Hormonforstyrrende egenskaber

Produkt:

Vurdering : Substansen/blandingen indeholder ikke komponenter, der

anses at have egenskaber med hormonforstyrrende virkning i

henhold til REACH Artikel 57(f) eller Kommissionens

delegerede forordning (EU) 2017/2100 eller Kommissionens forordning (EU) 2018/605 på niveauer på 0.1 % eller derover.

12.7 Andre negative virkninger

Produkt:

Yderligere økologisk

information

Miljømæssig skade kan ikke udelukkes i tilfælde af

uprofessionel håndtering eller bortskaffelse.

Giftig for vandlevende organismer, med langvarige virkninger.

Komponenter:

fenoxaprop-P-ethyl (ISO):

Yderligere økologisk

information

Miljømæssig skade kan ikke udelukkes i tilfælde af

uprofessionel håndtering eller bortskaffelse.

Meget giftig med langvarige virkninger for vandlevende

organismer.

PUNKT 13: Bortskaffelse

13.1 Metoder til affaldsbehandling

Produkt : Produktet må ikke kommes i afløb, vandløb eller jorden.

Foruren ikke søer, åer eller grøfter med kemikalier eller brugte

beholdere.

Send til et godkendt affaldsbehandlingsfirma.

Forurenet emballage : Tøm for resterende indhold.

Tomme beholdere må ikke genbruges.

Emballage, som ikke tømmes ordentligt, skal bortskaffes på

samme måde som ubrugt produkt.

i henhold til Forordning (EF) Nr. 1907/2006, som ændret ved Kommissionens Forordning (EU) 2020/878



FOXTROT®

Udgave Revisionsdato: SDS nummer: Dato for sidste punkt: -

2.1 24.05.2024 50000610 Dato for sidste punkt: 01.11.2018

Tomme beholdere skal bringes til et godkendt affaldsdeponeringssted for genbrug eller bortskaffelse.

PUNKT 14: Transportoplysninger

14.1 UN-nummer eller ID-nummer

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

14.2 UN-forsendelsesbetegnelse (UN proper shipping name)

ADN : MILJØFARLIG VÆSKE, N.O.S.

(Fenoxaprop-P-ethyl, Cloquintocet-mexyl)

ADR : MILJØFARLIG VÆSKE, N.O.S.

(Fenoxaprop-P-ethyl, Cloquintocet-mexyl)

RID : MILJØFARLIG VÆSKE, N.O.S.

(Fenoxaprop-P-ethyl, Cloquintocet-mexyl)

IMDG : ENVIRONMENTALLY HAZARDOUS SUBSTANCE, LIQUID,

N.O.S.

(Fenoxaprop-P-ethyl, Cloquintocet-mexyl)

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

(Fenoxaprop-P-ethyl, Cloquintocet-mexyl)

14.3 Transportfareklasse(r)

Klasse Sekundære farer

ADN : 9
ADR : 9
RID : 9
IMDG : 9
IATA : 9

14.4 Emballagegruppe

ADN

Emballagegruppe : III Klassifikationskode : M6 Farenummer : 90 Faresedler : 9

ADR

Emballagegruppe : III Klassifikationskode : M6 Farenummer : 90

i henhold til Forordning (EF) Nr. 1907/2006, som ændret ved Kommissionens Forordning (EU) 2020/878



FOXTROT®

Udgave Revisionsdato: SDS nummer: Dato for sidste punkt: -

2.1 24.05.2024 50000610 Dato for sidste punkt: 01.11.2018

Faresedler : 9 Tunnelrestriktions-kode : (-)

RID

Emballagegruppe : III
Klassifikationskode : M6
Farenummer : 90
Faresedler : 9

IMDG

Emballagegruppe : III Faresedler : 9

EmS Kode : F-A, S-F

IATA (Cargo)

Pakningsinstruktion (luftfragt) : 964
Pakningsinstruktioner (LQ) : Y964
Emballagegruppe : III
Faresedler : Diverse

IATA (Passager)

Pakningsinstruktion : 964

(passager luftfartøjer)

Pakningsinstruktioner (LQ) : Y964 Emballagegruppe : III Faresedler : Diverse

14.5 Miljøfarer

ADN

Miljøfarligt : ja

ADR

Miljøfarligt : ja

RID

Miljøfarligt : ja

IMDG

Marin forureningsfaktor : ja

(Marine pollutant)

IATA (Passager)

Miljøfarligt : ja

IATA (Cargo)

Miljøfarligt : ja

14.6 Særlige forsigtighedsregler for brugeren

Medfølgende transportklassifikation(er) er kun til information og er udelukkende baseret på egenskaberne af det udpakkede materiale, som det beskrives i dette sikkerhedsdatablad. Transportklassifikationerne kan variere efter transportmåde, pakkestørrelse og variationer i regioners og landes bestemmelser.

14.7 Bulktransport til søs i henhold til IMO-instrumenter

Ikke relevant for produktet, som det leveres.

i henhold til Forordning (EF) Nr. 1907/2006, som ændret ved Kommissionens Forordning (EU) 2020/878



FOXTROT®

Udgave Revisionsdato: SDS nummer: Dato for sidste punkt: -

24.05.2024 50000610 Dato for sidste punkt: 01.11.2018 2.1

PUNKT 15: Oplysninger om regulering

15.1 Særlige bestemmelser/særlig lovgivning for stoffet eller blandingen med hensyn til sikkerhed, sundhed og miljø

REACH - Begrænsninger vedrørende fremstilling, markedsføring og anvendelse af visse farlige stoffer, blandinger og artikler (Bilag XVII)

Begrænsninger for følgende indtastninger skal tages i betrag-

Nummer på listen 75, 3

Hvis du har til hensigt at benytte dette produkt som tatoveringsblæk. bedes du kontakte din forhandler.

REACH - Kandidatliste over stoffer, der vækker meget store betænkeligheder til godkendelse (Artikel 59).

Ikke anvendelig

Forordning (EF) nr. 1005/2009 om stoffer, der nedbryder :

ozonlaget

Ikke anvendelig

Forordning (EU) 2019/1021 om persistente organiske

miljøgifte (omarbejdning)

Ikke anvendelig

Europa-Parlamentets og Rådets forordning (EU)

nr.649/2012 om eksport og import af farlige kemikalier

fenoxaprop-P-ethyl (ISO)

REACH - Fortegnelse over stoffer, der kræver

godkendelse (Bilag XIV)

: Ikke anvendelig

E1

Seveso III: Europa-Parlamentets og Rådets direktiv 2012/18/EU om kontrol med risikoen for større uheld med farlige stoffer.

E2 **MILJØFARER**

34 Mineralolieprodukter og

> alternative brændstoffer a) benzin og nafta b) petroleum (herunder jetbrændstof) c) gasolie (herunder dieselolie,

fyringsgasolie og

gasolieblandinger) d) svær fuelolie e) alternative

brændstoffer, der anvendes til de samme formål, og som har lignende egenskaber med hensyn til brandfarlighed og miljørisiko

som produkterne i litra a)-d)

i henhold til Forordning (EF) Nr. 1907/2006, som ændret ved Kommissionens Forordning (EU) 2020/878



FOXTROT®

Udgave Revisionsdato: SDS nummer: Dato for sidste punkt: -

2.1 24.05.2024 50000610 Dato for sidste punkt: 01.11.2018

Andre regulativer:

Ved en arbejdspladsvurdering skal det sikres, at ansatte ikke er udsat for påvirkninger, der kan indebære en risiko ved graviditet eller amning (jf. Arbejdstilsynets bek. om arbejdets udførelse)

Unge under 18 år må ikke erhvervsmæssigt anvende eller udsættes for produktet. Unge over 15 år er dog undtaget denne regel, hvis produktet indgår som et nødvendigt led i en uddannelse.

Stoffet/blandingen er omfattet af reglerne af Bekendtgørelse om foranstaltninger til forebyggelse af kræftrisikoen ved arbejde med stoffer og materialer (BEK nr. 1795 af 18/12/2015 som ændret). Arbejdet med dette stof/blanding kan udgøre en kræftrisiko.

: solventnaphtha (råolie), let aromatisk; uspecifeceret petroleum

Komponenterne for dette produkt er rapporteret i de følgende lagerlister:

TCSI :

TSCA : Produktet indeholder en/flere substans(er), der ikke er anført

på TSCA-listen.

AIIC : Ikke i overensstemmelse med listen

AICS : Ikke i overensstemmelse med listen

DSL : Dette produkt indeholder følgende komponenter som ikke er

på Canadiske DSL eller NDSL liste.

Cloquintocet-mexyl fenoxaprop-P-ethyl (ISO)

ENCS : Ikke i overensstemmelse med listen

ISHL : Ikke i overensstemmelse med listen

KECI : Ikke i overensstemmelse med listen

PICCS : Ikke i overensstemmelse med listen

IECSC : Ikke i overensstemmelse med listen

NZIoC :

TECI : Ikke i overensstemmelse med listen

15.2 Kemikaliesikkerhedsvurdering

En kemikaliesikkerhedsvurdering er ikke påkrævet for dette produkt (blanding).

i henhold til Forordning (EF) Nr. 1907/2006, som ændret ved Kommissionens Forordning (EU) 2020/878



FOXTROT®

Udgave Revisionsdato: SDS nummer: Dato for sidste punkt: -

2.1 24.05.2024 50000610 Dato for sidste punkt: 01.11.2018

PUNKT 16: Andre oplysninger

Fuld tekst af H-sætninger

H302 : Farlig ved indtagelse.

H304 : Kan være livsfarligt, hvis det indtages og kommer i luftvejene.

H315 : Forårsager hudirritation.

H317 : Kan forårsage allergisk hudreaktion. H318 : Forårsager alvorlig øjenskade. H319 : Forårsager alvorlig øjenirritation.

H373 : Kan forårsage organskader ved længerevarende eller

gentagen eksponering.

H400 : Meget giftig for vandlevende organismer.

H410 : Meget giftig med langvarige virkninger for vandlevende

organismer.

H411 : Giftig for vandlevende organismer, med langvarige virkninger.

EUH066 : Gentagen kontakt kan give tør eller revnet hud.

Fuld tekst af andre forkortelser

Acute Tox. : Akut toksicitet

Aquatic Acute : Kortvarig (akut) fare for vandmiljøet
Aquatic Chronic : Langtidsfare (kronisk) fare for vandmiljøet

Asp. Tox. : Aspirationsfare
Eye Dam. : Alvorlig øjenskade
Eye Irrit. : Øjenirritation
Skin Irrit. : Hudirritation
Skin Sens. : Hudsensibilisering

STOT RE : Specifik målorgantoksicitet - gentagen eksponering

ADN - Europæisk konvention om international transport af farligt gods ad indre vandveie; ADR -Konvention om international transport af farligt gods ad vej; AIIC - Australsk fortegnelse over industrikemikalier; ASTM - Det amerikanske forbund for testning af materialer, ASTM; bw -Kropsvægt; CLP - CLP-forordningen om klassificering, mærkning og emballering; Forordning (EF) Nr. 1272/2008; CMR - Kræftfremkaldende, mutagent eller reproduktionstoksisk stof; DIN -Standard fra det tyske standardiseringsinstitut; DSL - Liste over indenlandske stoffer (Canada); ECHA - Det europæiske kemikalieagentur; EC-Number - EU-nummer; ECx - Koncentration forbundet med x % respons; ELx - Belastningsgrad forbundet med x % respons; EmS - Nødplan; ENCS - Eksisterende og nye kemiske stoffer (Japan); ErCx - Koncentration forbundet med x % vækstrate respons; GHS - Det globale harmoniserede system; GLP - God laboratoriepraksis; IARC - Det Internationale Agentur for Kræftforskning; IATA - Den Internationale Luftfartssammenslutning, IATA; IBC - Den internationale kode for konstruktion og udrustning af skibe, som fører farlige kemikalier i bulk; IC50 - Halv maksimal inhiberende koncentration; ICAO -Organisationen for International Civil Luftfart, ICAO; IECSC - Fortegnelse over eksisterende kemikalier i Kina; IMDG - Det internationale regelsæt for søtransport af farligt gods; IMO - Den Internationale Søfartsorganisation; ISHL - Lov om industriel sikkerhed og sundhed (Japan); ISO -International standardiseringsorganisation; KECI - Koreas fortegnelse over eksisterende kemikalier; LC50 - Dødelig koncentration for 50 % af en testpopulation; LD50 - Dødelig dosis for 50 % af en testpopulation (gennemsnitlig dødelig dosis); MARPOL - Den internationale konvention om forebyggelse af forurening fra skibe; n.o.s. - Andet ikke angivet; NO(A)EC -Koncentration for ingen observeret (negativ) virkning; NO(A)EL - Niveau for ingen observeret (negativ) virkning; NOELR - Belastningsgrad for ingen observeret virkning; NZIoC - New Zealands fortegnelse over kemikalier; OECD - Organisationen for Økonomisk Samarbejde og Udvikling; OPPTS - Afdelingen for kemisk sikkerhed og forebyggelse af forurening; PBT -

i henhold til Forordning (EF) Nr. 1907/2006, som ændret ved Kommissionens Forordning (EU) 2020/878



FOXTROT®

Udgave Revisionsdato: SDS nummer: Dato for sidste punkt: -

2.1 24.05.2024 50000610 Dato for sidste punkt: 01.11.2018

Persistent, bioakkumulativt og giftigt stof; PICCS - Fillippinernes fortegnelse over kemikalier og kemiske stoffer; (Q)SAR - (Kvantitativt) forhold mellem struktur og aktivitet; REACH - Europaparlamentets og Rådets forordning (EF) nr. 1272/2008 om registrering, vurdering og godkendelse af samt begrænsninger for kemikalier; RID - Reglement for international befordring af farligt gods med jernbane; SADT - Selvaccelererende dekompositionstemperatur; SDS - Sikkerhedsdatablad; SVHC - særligt problematisk stof; SVHC - særligt problematisk stof; TCSI - Taiwans fortegnelse over kemiske stoffer; TECI - Thailands liste over eksisterende kemiske stoffer; TRGS - Teknisk forskrift for farlige stoffer; TSCA - Lov om kontrol af giftige stoffer (USA); UN - Forenede Nationer; vPvB - Meget persistent og meget bioakkumulativ

Yderligere oplysninger

Klassifikation af præparatet:		Klassifikationsprocedure:	
Skin Irrit. 2	H315	Baseret på produktdata eller vurdering	
Skin Sens. 1	H317	Baseret på produktdata eller vurdering	
Aquatic Chronic 2	H411	Baseret på produktdata eller vurdering	

Fralæggelse

FMC Corporation anser informationer og anbefalinger præsenteret i dette sikkerhedsdatablad (inklusive data og erklæringer) for at være nøjagtige på publikationsdatoen. FMC Corporation kan kontaktes for at sikre, at dette dokument er den gældende udgave fra FMC Corporation. Der gives ingen garanti for egnethed til et bestemt formål, garanti for salgbarhed eller anden garanti, udtrykt eller underforstået, angående de heri givne oplysninger. Oplysningerne heri vedrører kun det angivne produkt og er muligvis ikke relevante, hvis produktet bruges i kombination med andre materialer eller processer. Brugeren er ansvarlig for at afgøre, om produktet er egnet til et bestemt formål og passende under brugerens specifikke omstændigheder og anvendelsesmetoder. Da disse omstændigheder og anvendelsesmetoder er uden for FMC Corporations kontrol, fraskriver FMC Corporation sig udtrykkeligt ethvert ansvar for ethvert resultat opnået eller opstået ved brug af produkterne eller oplysninger i dette dokument.

Udarbejdet af

FMC Corporation

FMC og FMC-logoet er varemærker tilhørende FMC Corporation og/eller et associeret selskab.

© 2021-2024 FMC Corporation. Alle rettigheder forbeholdes.

DK / DA