σύμφωνα με τον Κανονισμό (ΕΚ) αριθμ. 1907/2006, όπως τροποποιήθηκε με τον Κανονισμός (ΕΕ) 2020/878 της Επιτροπής



ZIGNAL®

Έκδοση 1.1 Ημερομηνία Αναθεώρησης: 06.06.2024 Αριθμός Δελτίου Δεδομένων Ασφάλειας: 50000004 Ημερομηνία της τελευταίας έκδοσης: -Ημερομηνία πρώτης έκδοσης: 01.11.2018

ΤΜΗΜΑ 1: Αναγνωριστικός κωδικός ουσίας/μείγματος και εταιρείας/επιχείρησης

1.1 Αναγνωριστικός κωδικός προϊόντος

Ονομασία προϊόντος ZIGNAL®

Άλλα μέσα ταυτοποίησης

Κωδικός προϊόντος 50000004

Μοναδικός Κωδικός

Ταυτοποίησης Τύπου (UFI)

: YCXW-226X-TN47-VM7F

1.2 Συναφείς προσδιοριζόμενες χρήσεις της ουσίας ή του μείγματος και αντενδεικνυόμενες χρήσεις

Χρήση της Ουσίας/του

Μείγματος

Μυκητοκτόνο

Συνιστώμενοι περιορισμοί :

χρήσης

Χρησιμοποιήστε όπως συνιστάται από την ετικέτα.

Μόνο για επαγγελματική χρήση.

1.3 Στοιχεία του προμηθευτή του δελτίου δεδομένων ασφαλείας

Διεύθυνση προμηθευτή FMC Chemicals Hellas MEPE

Λεωφ. Συγγρού 348 17674 Καλλιθέα

Ελλάδα

Τηλέφωνο: +30 211 1982768 Τέλεφαξ: +30 211 1138614

Ηλεκτρονική διεύθυνση: SDS-Info@fmc.com.

1.4 Αριθμός τηλεφώνου επείγουσας ανάγκης

Για επείγουσες διαρροές, πυρκαγιές, διαρροές ή ατυχήματα,

καλέστε:

Ελλάδα: 30-2111768478 (CHEMTREC)

Ιατρικό επείγον:

Ελλάδα: 30 210 77 93 777

σύμφωνα με τον Κανονισμό (ΕΚ) αριθμ. 1907/2006, όπως τροποποιήθηκε με τον Κανονισμός (ΕΕ) 2020/878 της Επιτροπής



ZIGNAL®

Έκδοση 1.1

Ημερομηνία Αναθεώρησης: 06.06.2024

Αριθμός Δελτίου Δεδομένων Ασφάλειας: 50000004

Ημερομηνία της τελευταίας έκδοσης: -Ημερομηνία πρώτης έκδοσης: 01.11.2018

ΤΜΗΜΑ 2: Προσδιορισμός επικινδυνότητας

2.1 Ταξινόμηση της ουσίας ή του μείγματος

Ταξινόμηση (ΚΑΝΟΝΙΣΜΟΣ (ΕΚ) αριθ. 1272/2008)

Ευαισθητοποίηση του δέρματος,

Υποκατηγορία 1Β

Η317: Μπορεί να προκαλέσει αλλεργική δερματική

αντίδραση.

Ερεθισμός των οφθαλμών, Κατηγορία 2

Η319: Προκαλεί σοβαρό οφθαλμικό ερεθισμό.

Τοξικότητα για την αναπαραγωγή,

Κατηγορία 2

H361d: Ύποπτο για πρόκληση βλάβης στο

έμβρυο.

Βραχυπρόθεσμοσ (οξύ) κίνδυνος για το υδατινο περιβαλλον, Κατηγορία 1

Η400: Πολύ τοξικό για τους υδρόβιους

οργανισμούς.

Μακροπροθεσμοσ (χρόνιο) κίνδυνος για το υδατινο περιβαλλον, Κατηγορία 1

Η410: Πολύ τοξικό για τους υδρόβιους οργανισμούς, με μακροχρόνιες επιπτώσεις.

2.2 Στοιχεία επισήμανσης

Επισήμανση (ΚΑΝΟΝΙΣΜΟΣ (ΕΚ) αριθ. 1272/2008)

Εικονογράμματα κινδύνου







Προειδοποιητική λέξη ΠΡΟΣΟΧΗ

Δηλώσεις επικινδυνότητας H317 Μπορεί να προκαλέσει αλλεργική δερματική αντίδραση.

Η319 Προκαλεί σοβαρό οφθαλμικό ερεθισμό. H361d Ύποπτο για πρόκληση βλάβης στο έμβρυο. Η410 Πολύ τοξικό για τους υδρόβιους οργανισμούς, με

μακροχρόνιες επιπτώσεις.

Ρ102 Μακριά από παιδιά. Δηλώσεις Προφύλαξης

Πρόληψη:

P262 Να μην έρθει σε επαφή με τα μάτια, με το δέρμα ή με

τα ρούχα.

Ρ270 Μην τρώτε, πίνετε ή καπνίζετε, όταν χρησιμοποιείτε

αυτό το προϊόν.

Ρ280 Να φοράτε προστατευτικά γάντια/προστατευτικά ενδύματα μέσα ατομικής προστασίας για τα μάτια/το

πρόσωπο.

Αποθήκευση:

Ρ405 Φυλάσσεται κλειδωμένο.

Απόρριψη:

σύμφωνα με τον Κανονισμό (ΕΚ) αριθμ. 1907/2006, όπως τροποποιήθηκε με τον Κανονισμός (ΕΕ) 2020/878 της Επιτροπής



ZIGNAL®

Έκδοση Ημερομ 1.1 Αναθεώ

Ημερομηνία Αριθμός Δελτίου Αναθεώρησης: Δεδομένων 06.06.2024 Ασφάλειας: 50000004 Ημερομηνία της τελευταίας έκδοσης: -Ημερομηνία πρώτης έκδοσης: 01.11.2018

P501 Απορρίψτε το περιεχόμενο/περιέκτη ως επικίνδυνο απορριμμάτων σύμφωνα με τους τοπικούς κανονισμούς.

Επικίνδυνα συστατικά που πρέπει να αναγράφονται στην ετικέτα:

fluazinam (φλουαζινάμη) (ISO) 1,2-benzisothiazolin-3-one

Πρόσθετη Επισήμανση

EUH401

Για να αποφύγετε τους κινδύνους για την ανθρώπινη υγεία και το περιβάλλον, ακολουθήστε τις οδηγίες χρήσης.

Για τις ειδικές φράσεις (SP) και τα διαστήματα ασφαλείας, συμβουλευτείτε την ετικέτα.

2.3 Άλλοι κίνδυνοι

Η ουσία / το μείγμα δεν περιέχει συστατικά που θεωρούνται ανθεκτικά, βιοσυσσωρεύσιμα και τοξικά (PBT), ή άκρως ανθεκτικά και άκρως βιοσυσσωρεύσιμα (νPvB) σε επίπεδα του 0,1% ή υψηλότερα.

Οικολογικές πληροφορίες: Η ουσία / το μίγμα δεν περιέχει συστατικά, τα οποία θεωρείται ότι έχουν ιδιότητες ενδοκρινικής διαταραχής σύμφωνα με το Άρθρο 57(f) του Κανονισμού REACH ή τον Κατ' Εξουσιοδότηση Κανονισμό (ΕΕ) 2017/2100 ή τον Κανονισμό της Επιτροπής (ΕΕ) 2018/605, σε επίπεδο 0,1% ή υψηλότερο.

Τοξικολογικές πληροφορίες: Η ουσία / το μίγμα δεν περιέχει συστατικά, τα οποία θεωρείται ότι έχουν ιδιότητες ενδοκρινικής διαταραχής σύμφωνα με το Άρθρο 57(f) του Κανονισμού REACH ή τον Κατ' Εξουσιοδότηση Κανονισμό (ΕΕ) 2017/2100 ή τον Κανονισμό της Επιτροπής (ΕΕ) 2018/605, σε επίπεδο 0,1% ή υψηλότερο.

ΤΜΗΜΑ 3: Σύνθεση/πληροφορίες για τα συστατικά

3.2 Μείγματα

Συστατικά

Χημική ονομασία	CAS-Αριθ. αριθ. ΕΚ Αριθμός καταλόγου Αριθμός καταχώρησης	Ταξινόμηση	Συγκέντρωση (% w/w)
fluazinam (φλουαζινάμη) (ISO)	79622-59-6 612-287-00-5	Acute Tox. 4; H332 Eye Dam. 1; H318 Skin Sens. 1A; H317 Repr. 2; H361d Aquatic Acute 1; H400 Aquatic Chronic 1; H410 Συντελεστής m (Οξεία	>= 30 - < 50

σύμφωνα με τον Κανονισμό (ΕΚ) αριθμ. 1907/2006, όπως τροποποιήθηκε με τον Κανονισμός (ΕΕ) 2020/878 της Επιτροπής



ZIGNAL®

Έκδοση Ημερομηνία 1.1 Αναθεώρησης: 06.06.2024 Αριθμός Δελτίου Δεδομένων Ασφάλειας: 50000004 Ημερομηνία της τελευταίας έκδοσης: -Ημερομηνία πρώτης έκδοσης: 01.11.2018

	τοξικότητα για το υδάτινο περιβάλλον): 10 Συντελεστής m (Χρόνια τοξικότητα για το υδάτινο περιβάλλον): 10	
	 Εκτίμηση οξείας τοξικότητας	
	Οξεία τοξικότητα διά της εισπνοής (σκόνη/εκνέφωμα): 1,32 mg/l	
68425-94-5	Eye Irrit. 2; H319 Aquatic Chronic 3; H412	>= 1 - < 2,5
157627-86-6	Acute Tox. 4; H302 Eye Dam. 1; H318 Aquatic Chronic 3; H412	>= 1 - < 2,5
	Εκτίμηση οξείας τοξικότητας	
	Οξεία τοξικότητα από του στόματος: 500 mg/kg	
2634-33-5 220-120-9 613-088-00-6	Acute Tox. 2; H330 Acute Tox. 4; H302 Skin Irrit. 2; H315 Eye Dam. 1; H318 Skin Sens. 1A; H317 Aquatic Acute 1; H400 Aquatic Chronic 1; H410	>= 0,0025 - < 0,025
	Συντελεστής m (Οξεία τοξικότητα για το υδάτινο περιβάλλον): 1 Συντελεστής m (Χρόνια τοξικότητα για το υδάτινο περιβάλλον): 1	
	2634-33-5 220-120-9	υδάτινο περιβάλλον): 10 Συντελεστής m (Χρόνια τοξικότητα για το υδάτινο περιβάλλον): 10 Εκτίμηση οξείας τοξικότητας Οξεία τοξικότητα διά της εισπνοής (σκόνη/εκνέφωμα): 1,32 mg/l Εγε Irrit. 2; H319 Αquatic Chronic 3; Η412 157627-86-6 Αυτε Τοχ. 4; Η302 Εγε Dam. 1; H318 Αquatic Chronic 3; Η412 Εκτίμηση οξείας τοξικότητας Οξεία τοξικότητα από του στόματος: 500 mg/kg Αυτε Τοχ. 2; H330 Αυτε Τοχ. 2; H330 Αυτε Τοχ. 4; H302 Skin Irrit. 2; H315 Εγε Dam. 1; H318 Skin Sens. 1A; H317 Αquatic Acute 1; Η400 Αquatic Chronic 1; Η410 Συντελεστής m (Οξεία τοξικότητα για το υδάτινο περιβάλλον): 1 Συντελεστής m (Χρόνια τοξικότητα για το υδάτινο

σύμφωνα με τον Κανονισμό (ΕΚ) αριθμ. 1907/2006, όπως τροποποιήθηκε με τον Κανονισμός (ΕΕ) 2020/878 της Επιτροπής



ZIGNAL®

Έκδοση Ημερομηνία 1.1 Αναθεώρησης: 06.06.2024 Αριθμός Δελτίου Δεδομένων Ασφάλειας: 50000004 Ημερομηνία της τελευταίας έκδοσης: -Ημερομηνία πρώτης έκδοσης: 01.11.2018

> ειδικό όριο συγκέντρωσης Skin Sens. 1A; H317 >= 0,036 %

Εκτίμηση οξείας τοξικότητας

Οξεία τοξικότητα από του στόματος: 450 mg/kg Οξεία τοξικότητα διά της εισπνοής (σκόνη/εκνέφωμα): 0,21 mg/l

Για επεξήγηση των συντομογραφιών βλέπε ενότητα 16.

ΤΜΗΜΑ 4: Μέτρα πρώτων βοηθειών

4.1 Περιγραφή των μέτρων πρώτων βοηθειών

Γενικές υποδείξεις : Απομακρυνθείτε από την επικίνδυνη περιοχή.

Συμβουλευτείτε ένα γιατρό.

Δείξτε στον θεράποντα γιατρό αυτό το δελτίο ασφάλειας.

Μην αφήνετε το θύμα χωρίςς επιτήρηση.

Προστασία των προσώπων που παρέχουν πρώτες

βοήθειες

Αποφεύγετε την εισπνοή, την κατάποση και την επαφή με το

δέρμα και τα μάτια.

Σε περίπτωση εισπνοής : Μεταφέρετε στο καθαρό αέρα.

Σε περίπτωση αναισθησίας γυρίστε τον ασθενή σε θέση ανάπαυσης στο πλάι και συμβουλευθείτε τον γιατρό. Κατόπιν σημαντικής έκθεσης συμβουλευτείτε ένα γιατρό.

Σε περίπτωση επαφής με το

δέρμα

Σε περίπτωση επαφής με την ενδυμασία, βγάλτε την

ενδυμασία.

Σε περίπτωση επαφής με το δέρμα, ξεπλύνετε καλά με νερό.

Πλύνετε με σαπούνι και πολύ νερό.

Αν εμφανισθεί επίμονος ερεθισμός υποβληθείτε αμέσως σε

ιατρική εξέταση.

Σε περίπτωση επαφής με τα :

μάτια

Μικρές σταγόνες που έρχονται σε επαφή με τα μάτια μπορεί

να προκαλέσουν ανεπανόρθωτες βλάβες των ιστών και

τύφλωση.

Σε περίπτωση επαφής με τα μάτια, πλύνετε αμέσως με

άφθονο νερό και ζητήστε ιατρική συμβουλή. Πλένετε τα μάτια κατά την διάρκεια μεταφοράς στο

νοσοκομείο.

σύμφωνα με τον Κανονισμό (ΕΚ) αριθμ. 1907/2006, όπως τροποποιήθηκε με τον Κανονισμός (ΕΕ) 2020/878 της Επιτροπής



ZIGNAL®

Έκδοση 1.1

Ημερομηνία Αναθεώρησης: 06.06.2024 Αριθμός Δελτίου Δεδομένων Ασφάλειας: 50000004 Ημερομηνία της τελευταίας έκδοσης: -Ημερομηνία πρώτης έκδοσης: 01.11.2018

Απομακρύνετε το φακούς επαφής.

Προστατέψτε το υγιές μάτι.

Κρατείστε τα μάτια ανοιχτά και ξεπλύνετε.

Εάν ο ερεθισμός των ματιών διαρκεί, συμβουλευτείτε έναν

ειδικό γιατρό.

Σε περίπτωση κατάποσης

Διατηρείτε ελεύθερη την αναπνευστική οδό.

ΜΗΝ προκαλείτε εμετό.

Μη χορηγείτε γάλα ή αλκοολούχα ποτά.

Να μην χορηγείται τίποτα από το στόμα σε άτομο που έχει

χάσει τις αισθήσεις του.

Εάν τα συμπτώματα διαρκούν, καλέστε γιατρό. Μεταφέρετε τον άρρωστο σε ένα νοσοκομείο.

4.2 Σημαντικότερα συμπτώματα και επιδράσεις, άμεσες ή μεταγενέστερες

Συμπτώματα

Η έκθεση στο δέρμα μπορεί να οδηγήσει σε ήπια συμπτώματα όπως κνησμός, κνίδωση ή εξάνθημα και ερυθρότητα του δέρματος. Τα πιο σοβαρά συμπτώματα περιλαμβάνουν φτέρνισμα, φαγούρα, υγρά μάτια και δυσκολία στην αναπνοή.

4.3 Ένδειξη οποιασδήποτε απαιτούμενης άμεσης ιατρικής φροντίδας και ειδικής θεραπείας

Μεταχείριση : Να γίνεται συμπτωματική αγωγή

Σε περίπτωση κατάποσης απαιτείται άμεση ιατρική φροντίδα.

ΤΜΗΜΑ 5: Μέτρα για την καταπολέμηση της πυρκαγιάς

5.1 Πυροσβεστικά μέσα

Κατάλληλα πυροσβεστικά

μέσα

: Ξηρά χημική ουσία, CO2, σπρέι νερού ή κανονικό αφρό.

Ακατάλληλα πυροσβεστικά

μέσα

Μην απλώνετε το χυμένο υλικό με ρεύματα νερού υψηλής

πίεσης.

5.2 Ειδικοί κίνδυνοι που προκύπτουν από την ουσία ή το μείγμα

Ιδιαίτεροι κίνδυνοι κατά την

καταπολέμηση της

πυρκαγιάς

: Μην αφήνετε το νερό κατάσβεσης να φθάσει σε υπονόμους ή

κοίτες νερού.

Επικίνδυνα προϊόντα

καύσεως

: Η φωτιά μπορεί να παράγει ερεθιστικά, διαβρωτικά και/ή

τοξικά αέρια.

Αλογονωμένες ενώσεις Οξείδια αζώτου (ΝΟχ) Οξείδια του άνθρακος

Αμμωνία

σύμφωνα με τον Κανονισμό (ΕΚ) αριθμ. 1907/2006, όπως τροποποιήθηκε με τον Κανονισμός (ΕΕ) 2020/878 της Επιτροπής



ZIGNAL®

Έκδοση Ημ 1.1 Αν

Ημερομηνία Αναθεώρησης: 06.06.2024 Αριθμός Δελτίου Δεδομένων Ασφάλειας: 50000004 Ημερομηνία της τελευταίας έκδοσης: -Ημερομηνία πρώτης έκδοσης: 01.11.2018

5.3 Συστάσεις για τους πυροσβέστες

Ειδικός προστατευτικός εξοπλισμός για τους πυροσβέστες : Οι πυροσβέστες πρέπει να φορούν προστατευτικό ρουχισμό

και αυτόνομη αναπνευστική συσκευή.

Ειδικές μέθοδοι πυρόσβεσης :

Αφαιρέστε τα ακέραια δοχεία από την περιοχή πυρκαγιάς, εάν

αυτό είναι ασφαλές να το πράξετε.

Για τη ψύξη δοχείων που είναι τελείως κλειστά

χρησιμοποιείστε ψέκασμα νερού.

Περαιτέρω πληροφορίες

Χρησιμοποιήστε μέσα πυρόσβεσης που είναι κατάλληλα για

τις συνθήκες και το περιβάλλον.

Το μολυσμένο νερό της απόσβεσης πρέπει να συλλέγεται ξεχωριστά και να μην απορρίπτεται στην αποχέτευση. Τα υπολείμματα της πυρκαγιάς και το μολυσμένο νερό της απόσβεσης πρέπει να διατεθούν σύμφωνα με τις οδηγίες των

τοπικών αρχών.

ΤΜΗΜΑ 6: Μέτρα για την αντιμετώπιση τυχαίας έκλυσης

6.1 Προσωπικές προφυλάξεις, προστατευτικός εξοπλισμός και διαδικασίες έκτακτης ανάγκης

Προσωπικές προφυλάξεις

: Μεταφέρετε το προσωπικό σε ασφαλή χώρο.

Μην αγγίζετε και μην περπατάτε μέσα από το χυμένο υλικό. Εάν μπορεί να γίνει με ασφάλεια, σταματήστε τη διαρροή. Χρησιμοποιήστε προσωπική ενδυμασία προστασίας. Εκχυμένο προΐόν δεν επαναφέρεται ποτέ στο αρχικό δοχείο

προς επαναχρησιμοποίηση.

Τοποθετείστε στη μολυσμένη περιοχή πινακίδες και

αποτρέψτε τη πρόσβασή σε μη εξουσιοδοτημένο προσωπικό. Μόνο ειδικευμένο προσωπικό εφοδιασμένο με κατάλληλο προστατευτικό εξοπλισμό επιτρέπεται να παρέμβει.

6.2 Περιβαλλοντικές προφυλάξεις

Περιβαλλοντικές προφυλάξεις Λάβατε μέτρα, ώστε το προϊόν να μη διοχετευθεί σε

αποχετεύσεις.

Εμποδίστε τη περεταίρω διαρροή και διασκορπισμό, αν αυτό

είναι δυνατό δίχως κίνδυνο.

Σε περίπτωση μόλυνσης ποταμών ή υπονόμων πληροφορείστε τις υπεύθυνες υπηρεσίες.

6.3 Μέθοδοι και υλικά για περιορισμό και καθαρισμό

Μέθοδοι καθαρισμού : Εκχυμένο προϊόν δεν επαναφέρεται ποτέ στο αρχικό δοχείο

προς επαναχρησιμοποίηση.

Συλλέξτε όσο περισσότερο χυμένο υγρό γίνεται με το

κατάλληλο απορροφητικό υλικό.

Συγκεντρώστε και μεταφέρετε σε δοχεία με σωστή σήμανση. Παραδίνεται προς διάθεση σε κατάλληλα κλειστά δοχεία.

σύμφωνα με τον Κανονισμό (ΕΚ) αριθμ. 1907/2006, όπως τροποποιήθηκε με τον Κανονισμός (ΕΕ) 2020/878 της Επιτροπής



ZIGNAL®

Έκδοση 1.1 Ημερομηνία Αναθεώρησης: 06.06.2024 Αριθμός Δελτίου Δεδομένων Ασφάλειας: 50000004 Ημερομηνία της τελευταίας έκδοσης: - Ημερομηνία πρώτης έκδοσης: 01.11.2018

6.4 Παραπομπή σε άλλα τμήματα

Βλέπε τμήματα: 7, 8, 11, 12 και 13.

ΤΜΗΜΑ 7: Χειρισμός και αποθήκευση

7.1 Προφυλάξεις για ασφαλή χειρισμό

Υποδείξεις για ασφαλή χειρισμό

Αποφεύγετε τον σχηματισμό αεροζόλ. Μην αναπνέετε ατμούς/σκόνη.

Αποφεύγετε την έκθεση - εφοδιαστείτε με τις ειδικές οδηγίες

πριν από τη χρήση.

Αποφεύγετε επαφή με το δέρμα και με τα μάτια.

Για προσωπική ενδυμασία προστασίας βλέπε παράγραφο 8.

Μη τρώτε, πίνετε, καπνίζετε στο χώρο της εργασίας. Λάβετε μέτρα για επαρκές ρεύμα αέρος και/ή απορρόφηση

στους χώρους εργασίας.

Για την αποφυγή έκχυσης κατά το χειρισμό διατειρείτε τη

φιάλη σε μεταλλικό δίσκο.

Το νερό καθαρίσματος πρέπει να διατεθεί σύμφωνα με τους

τοπικούς και εθνικούς κανονισμούς.

Ατομα που έχουν προβλήματα ευαισθητοποίησης του δέρματος ή άσθμα, αλλεργίες, χρόνιες ή συνεχώς εμφανιζόμενες ενοχλήσεις της αναπνοής, δεν πρέπει να απασχολούνται σε καμία διαδικασία όπου χρησιμοποιείται το

μείγμα αυτό.

Υποδείξεις προστασίας σε περίπτωση πυρκαγιάς και

έκρηξης

: Συνήθη μέτρα πρόληψης πυρκαΐάς.

Μέτρα υγιεινής : Αποφεύγετε την επαφή με το δέρμα, τα μάτια και την

ενδυμασία. Μην αναπνέετε το αεροζόλ. Μη τρώτε ή πίνετε όταν το χρησιμοποιείτε. Μη καπνίζετε όταν το χρησιμοποιείτε. Πλένετε τα χέρια πριν τα διαλείμματα και κατά το τέλος της εργασίας. Ξεπλύνετε την μολυσμένη ενδυμασία και τα γάντια πριν χρησιμοποιηθούνε πάλι, καθώς και την εσωτερική

πλευρά τους.

7.2 Συνθήκες ασφαλούς φύλαξης, συμπεριλαμβανομένων τυχόν ασυμβίβαστων καταστάσεων

Απαιτήσεις για χώρους αποθήκευσης και δοχεία : Το δοχείο διατηρείται ερμητικά κλειστό, σε τόπο ξηρό, με καλό εξαερισμό. Τα ανοικτά δοχεία πρέπει να κλείνονται

προσεκτικά και να αποθηκεύονται όρθια, για να αποφευχθεί οποιαδήποτε διαρροή. Προσέχετε τις υποδείξεις της ετικέττας. Οι ηλεκτρικές εγκαταστάσεις/μέσα λειτουργίας πρέπει να

αντιστοιχούν στα πρότυπα της τεχνικής ασφάλειας.

Επί πλέον πληροφορίες σχετικά με τις συνθήκες

αποθήκευσης

: Το προϊόν είναι σταθερό υπό κανονικές συνθήκες

αποθήκευσης στην αποθήκη. Προστατέψτε από τη θερμότητα

και το άμεσο ηλιακό φως. Φυλάσσεται σε κλειστά,

σύμφωνα με τον Κανονισμό (ΕΚ) αριθμ. 1907/2006, όπως τροποποιήθηκε με τον Κανονισμός (ΕΕ) 2020/878 της Επιτροπής



ZIGNAL®

Έκδοση 1.1

Ημερομηνία Αναθεώρησης: 06.06.2024

Αριθμός Δελτίου Δεδομένων Ασφάλειας: 50000004

Ημερομηνία της τελευταίας έκδοσης: -Ημερομηνία πρώτης έκδοσης: 01.11.2018

επισημασμένα δοχεία. Ο χώρος αποθήκευσης πρέπει να είναι κατασκευασμένος από άκαυστο υλικό, κλειστός, ξηρός, αεριζόμενος και με αδιαπέραστο δάπεδο, χωρίς πρόσβαση σε μη εξουσιοδοτημένα άτομα ή παιδιά. Συνιστάται η τοποθέτηση προειδοποιητικής πινακίδας με την ένδειξη "POISON" (δηλητηριώδες δηλητήριο). Το δωμάτιο πρέπει να χρησιμοποιείται μόνο για την αποθήκευση χημικών ουσιών. Δεν πρέπει να υπάρχουν τρόφιμα, ποτά, ζωοτροφές και σπόροι. Θα πρέπει να υπάρχει ένας σταθμός πλύσης χεριών.

Συνιστώμενη θερμοκρασία

αποθήκευσης

: 5 - 30 °C

Περαιτέρω πληροφορίες σχετικά με τη σταθερότητα στην αποθήκευση

: Καμία αποσύνθεση κατά την κανονική αποθήκευση και

χρήση.

7.3 Ειδική τελική χρήση ή χρήσεις

Ειδική χρήση ή χρήσεις

Εγγεγραμμένο φυτοφάρμακο που πρέπει να χρησιμοποιείται σύμφωνα με ετικέτα εγκεκριμένη από ρυθμιστικές αρχές της

συγκεκριμένης χώρας.

ΤΜΗΜΑ 8: Έλεγχος της έκθεσης/ατομική προστασία

8.1 Παράμετροι ελέγχου

Δεν περιέχει καμία ουσία με οριακή τιμή έκθεσης στο χώρο εργασίας.

Επίπεδο χωρίς επιπτώσεις (DNEL) σύμφωνα με τον Κανονισμό (ΕΚ) αριθμ. 1907/2006:

Ονομασία της ουσίας	Τελική χρήση	Οδοί έκθεσης	Δυνητικές βλάβες της υγείας	Τιμή
urea	Εργαζόμενοι	Εισπνοή	Μακροχρόνια - συστεμικά αποτελέσματα	292 mg/m3
	Εργαζόμενοι	Εισπνοή	Οξεία - συστεμικά αποτελέσματα	292 mg/m3
	Εργαζόμενοι	Δέρμα	Μακροχρόνια - συστεμικά αποτελέσματα	580 mg / kg σωματικό βάρος / ημέρα
	Εργαζόμενοι	Δέρμα	Οξεία - συστεμικά αποτελέσματα	580 mg / kg σωματικό βάρος / ημέρα
	Καταναλωτές	Εισπνοή	Μακροχρόνια - συστεμικά αποτελέσματα	125 mg/m3
	Καταναλωτές	Εισπνοή	Οξεία - συστεμικά αποτελέσματα	125 mg/m3
	Καταναλωτές	Δέρμα	Μακροχρόνια - συστεμικά	580 mg / kg σωματικό

σύμφωνα με τον Κανονισμό (ΕΚ) αριθμ. 1907/2006, όπως τροποποιήθηκε με τον Κανονισμός (ΕΕ) 2020/878 της Επιτροπής



ZIGNAL®

Έκδοση Ημερομηνία Αναθεώρησης: 1.1

Αριθμός Δελτίου Δεδομένων 06.06.2024 Ασφάλειας: 50000004

Ημερομηνία της τελευταίας έκδοσης: -Ημερομηνία πρώτης έκδοσης: 01.11.2018

			αποτελέσματα	βάρος / ημέρα
	Καταναλωτές	Δέρμα	Οξεία - συστεμικά	580 mg / kg
			αποτελέσματα	σωματικό
				βάρος / ημέρα
	Καταναλωτές	Από στόματος	Μακροχρόνια -	42 mg / kg
			συστεμικά	σωματικό
			αποτελέσματα	βάρος / ημέρα
	Καταναλωτές	Από στόματος	Οξεία - συστεμικά	42 mg / kg
			αποτελέσματα	σωματικό
				βάρος / ημέρα
1,2-benzisothiazolin-	Εργαζόμενοι	Εισπνοή	Μακροχρόνια -	6,81 mg/m3
3-one			συστεμικά	
			αποτελέσματα	
	Εργαζόμενοι	Δέρμα	Μακροχρόνια -	0,966 mg/kg
			συστεμικά	
			αποτελέσματα	
	Καταναλωτές	Εισπνοή	Μακροχρόνια -	1,2 mg/m3
			συστεμικά	
			αποτελέσματα	
	Καταναλωτές	Δέρμα	Μακροχρόνια -	0,345 mg/kg
			συστεμικά	
			αποτελέσματα	

προβλεπόμενη συγκέντρωση χωρίς επιπτώσεις (PNEC) σύμφωνα με τον Κανονισμό (ΕΚ) αριθμ. 1907/2006:

Ονομασία της ουσίας	Περιβαλλοντικό Τμήμα	Τιμή
urea	Γλυκό νερό	0,47 mg/l
	Θαλάσσιο ύδωρ	0,047 mg/l
1,2-benzisothiazolin-3-one	Γλυκό νερό	0,00403 mg/l
	Θαλάσσιο ύδωρ	0,000403 mg/l
	Μονάδα επεξεργασίας λυμάτων	1,03 mg/l
	Ίζημα του γλυκού νερού	0,0499 mg/l
	Θαλάσσιο ίζημα	0,00499 mg/l

8.2 Έλεγχοι έκθεσης

Ατομικός προστατευτικός εξοπλισμός

Προστασία των ματιών / του :

προσώπου

Δοχείο απόπλυσης ματιών με καθαρό νερό Προστατευτικά γυαλιά που εφαρμόζουν σφιχτά

Προστατευτική προσωπίδα

Προστασία των χεριών

Υλικό

Φοράτε γάντια ανθεκτικά στα χημικά, όπως γάντια από φύλλο φραγμού, καουτσούκ βουτυλίου ή καουτσούκ

νιτριλίου.

Παρατηρήσεις Η καταλληλότητα ενός ειδικού χώρου εργασίας πρέπει να

διαπιστώνεται με τους παραγωγούς των προστατευτικών

γαντιών.

Προστασία του δέρματος και : Αδιαπέραστη προστατευτική ενδυμασία

σύμφωνα με τον Κανονισμό (ΕΚ) αριθμ. 1907/2006, όπως τροποποιήθηκε με τον Κανονισμός (ΕΕ) 2020/878 της Επιτροπής



ZIGNAL®

Έκδοση 1.1

Ημερομηνία Αναθεώρησης: 06.06.2024

Αριθμός Δελτίου Δεδομένων Ασφάλειας: 50000004

Ημερομηνία της τελευταίας έκδοσης: -Ημερομηνία πρώτης έκδοσης: 01.11.2018

του σώματος

Η προστασία του σώματος επιλέγεται ανάλογα με τη ποσότητα και συγκέντρωση της επικίνδυνης ουσίας στο χώρο εργασίας.

Προστασία των αναπνευστικών οδών Σε περίπτωση σχηματισμού ατμών ή αεροζόλ φοράτε κατάλληλη προστατευτική ενδυμασία και συσκευή προστασίας του αναπνευστικού συστήματος.

Προστατευτικά μέτρα

Πριν την εργασία με αυτό το προΐόν καθορίστε τα μέτρα

πρώτων βοηθειών.

Έχετε πάντα έτοιμη μία βαλίτσα πρώτων βοηθειών με

κατάλληλες υποδείξεις θεραπείας.

Φοράτε κατάλληλο προστατευτικό εξοπλισμό.

Όταν το χρησιμοποιείτε μην τρώτε, μην πίνετε, μην καπνίζετε.

Στο πλαίσιο της επαγγελματικής χρήσης φυτοπροστασίας όπως συνιστάται, ο τελικός χρήστης πρέπει να ανατρέχει

στην ετικέτα και στις οδηγίες χρήσης.

ΤΜΗΜΑ 9: Φυσικές και χημικές ιδιότητες

9.1 Στοιχεία για τις βασικές φυσικές και χημικές ιδιότητες

Φυσική κατάσταση υγρό

Χρώμα ανοικτό κίτρινο, κιτρινωπό-καφέ

Οσμή άοσμο

Όριο οσμής Δεν υπάρχουν στοιχεία

Σημείο τήξης/περιοχή τήξης δεν έχει προσδιορισθεί

Σημείο ζέσης / εύρος σημείων : Δεν υπάρχουν στοιχεία

ζέσης

Ανώτερο όριο έκρηξης / Ανώτερο όριο ανάφλεξης δεν έχει προσδιορισθεί

Κατώτερο όριο έκρηξης / Κατώτερο όριο ανάφλεξης δεν έχει προσδιορισθεί

Σημείο ανάφλεξης : > 103 °C

σύμφωνα με τον Κανονισμό (ΕΚ) αριθμ. 1907/2006, όπως τροποποιήθηκε με τον Κανονισμός (ΕΕ) 2020/878 της Επιτροπής



ZIGNAL®

Έκδοση 1.1 Ημερομηνία Αναθεώρησης: 06.06.2024 Αριθμός Δελτίου Δεδομένων Ασφάλειας: 50000004 Ημερομηνία της τελευταίας έκδοσης: -Ημερομηνία πρώτης έκδοσης: 01.11.2018

Μέθοδος: Κλειστό κύπελλο Pensky-Martens - PMCC

Θερμοκρασία αυτανάφλεξης : Δεν υπάρχουν στοιχεία

Θερμοκρασία αποσύνθεσης : δεν έχει καθοριστεί

pH : 7,5 - 8,3

Συγκέντρωση: 1 %

Ιξώδες

Ιξώδες, δυναμικό : 15,5 mPa.s (20 °C)

Ιξώδες, κινητικό : 1094 - 1406 mm2/s

Διαλυτότητα (διαλυτότητες)

Υδατοδιαλυτότητα : Αναμείξιμο

Συντελεστής κατανομής: n-

οκτανόλη/νερό

Μη διαθέσιμο για αυτό το μείγμα

Πίεση ατμών : 0,0011 Pa (20 °C)

Σχετική πυκνότητα : 1,2547 (20 °C)

Πυκνότητα : 1,2547 g/cm3

Σχετική πυκνότης ατμών : δεν έχει προσδιορισθεί

Χαρακτηριστικά σωματιδίων

Μέγεθος σωματιδίων : Μη εφαρμόσιμο

Κατανομή μεγέθους

σωματιδίων

Μη εφαρμόσιμο

Σχήμα : Μη εφαρμόσιμο

9.2 Άλλες πληροφορίες

σύμφωνα με τον Κανονισμό (ΕΚ) αριθμ. 1907/2006, όπως τροποποιήθηκε με τον Κανονισμός (ΕΕ) 2020/878 της Επιτροπής



ZIGNAL®

Έκδοση Ημερομηνία 1.1 Αναθεώρηση

Αναθεώρησης: 06.06.2024 Αριθμός Δελτίου Δεδομένων Ασφάλειας: Ημερομηνία της τελευταίας έκδοσης: - Ημερομηνία πρώτης έκδοσης: 01.11.2018

50000004

Εκρηκτικά : Μη εκρηκτικό

Οξειδωτικές ιδιότητες : Μη οξειδωτικό

Αναφλεξιμότητα (υγρά) : Το προϊόν μπορεί να είναι εύφλεκτο., Με βάση τις διαθέσιμες

πληροφορίες, τα κριτήρια ταξινόμησης για τον κίνδυνο

ανάφλεξης δεν πληρούνται.

Αυτοανάφλεξη : > 400 °C

Ταχύτητα εξάτμισης : Δεν υπάρχουν στοιχεία

Μοριακό βάρος : Μη εφαρμόσιμο

ΤΜΗΜΑ 10: Σταθερότητα και αντιδραστικότητα

10.1 Αντιδραστικότητα

Καμία αποσύνθεση κατά την κανονική αποθήκευση και

χρήση.

10.2 Χημική σταθερότητα

Καμία αποσύνθεση κατά την κανονική αποθήκευση και

χρήση.

10.3 Πιθανότητα επικίνδυνων αντιδράσεων

Επικίνδυνες αντιδράσεις : Καμία αποσύνθεση κατά την κανονική αποθήκευση και

χρήση.

10.4 Συνθήκες προς αποφυγήν

Συνθήκες προς αποφυγήν : Αποφύγετε τις ακραίες θερμοκρασίες

Αποφεύγετε τον σχηματισμό αεροζόλ.

Θερμότητα, φλόγες και σπίθες.

Η θέρμανση του μείγματος μπορεί να αναπτύξει επιβλαβείς

και ερεθιστικούς ατμούς.

10.5 Μη συμβατά υλικά

Υλικά προς αποφυγή : Αποφύγετε ισχυρά οξέα, βάσεις και οξειδωτικά.

10.6 Επικίνδυνα προϊόντα αποσύνθεσης

Σταθερό υπό τις προδιαγραφόμενες υποδείξεις αποθήκευσης.

σύμφωνα με τον Κανονισμό (ΕΚ) αριθμ. 1907/2006, όπως τροποποιήθηκε με τον Κανονισμός (ΕΕ) 2020/878 της Επιτροπής



ZIGNAL®

Έκδοση 1.1 Ημερομηνία Αναθεώρησης: 06.06.2024 Αριθμός Δελτίου Δεδομένων Ασφάλειας: 50000004 Ημερομηνία της τελευταίας έκδοσης: - Ημερομηνία πρώτης έκδοσης: 01.11.2018

ΤΜΗΜΑ 11: Τοξικολογικές πληροφορίες

11.1 Πληροφορίες για τις τάξεις κινδύνου, όπως ορίζονται στον κανονισμό (ΕΚ) αριθ. 1272/2008

Οξεία τοξικότητα

Δεν ταξινομείται με βάση τις διαθέσιμες πληροφορίες.

Προϊόν:

Οξεία τοξικότητα από του

στόματος

: LD50 δια Στόματος (Αρουραίος, θηλυκό): > 2.000 mg/kg Μέθοδος: ΟΕCD Κατευθυντήρια γραμμή δοκιμής 425

Συμπτώματα: Διάρροια

ΟΕΠ: ναι

Αξιολόγηση: Το συστατικό/το μείγμα είναι χαμηλά τοξικό μετά

από εφάπαξ κατάποση.

Παρατηρήσεις: καμία θνησιμότητα

Οξεία τοξικότητα διά της

εισπνοής

Εκτίμηση οξείας τοξικότητας: 4,48 mg/l

Χρόνος έκθεσης: 4 h

Ατμόσφαιρα δοκιμής: σκόνη/εκνέφωμα Μέθοδος: Μέθοδος υπολογισμού

Αξιολόγηση: Αυτή η ουσία ή το μείγμα δεν έχει οξεία

τοξικότητα μέσω εισπνοής

Οξεία τοξικότητα διά του

δέρματος

LD50 Δέρματος (Αρουραίος): > 2.000 mg/kg

Μέθοδος: ΟΕCD Κατευθυντήρια γραμμή δοκιμής 402

ΟΕΠ: να

Αξιολόγηση: Το συστατικό/το μείγμα είναι χαμηλά τοξικό μετά

από εφάπαξ επαφή με το δέρμα. Παρατηρήσεις: καμία θνησιμότητα

Συστατικά:

fluazinam (φλουαζινάμη) (ISO):

Οξεία τοξικότητα από του

στόματος

LD50 (Αρουραίος, θηλυκό): > 2.000 mg/kg

Μέθοδος: OECD Κατευθυντήρια γραμμή δοκιμής 425

Συμπτώματα: Διάρροια

ΟΕΠ: ναι

Αξιολόγηση: Το συστατικό/το μείγμα είναι χαμηλά τοξικό μετά

από εφάπαξ κατάποση.

Παρατηρήσεις: καμία θνησιμότητα

Οξεία τοξικότητα διά της

εισπνοής

LC50 (Αρουραίος, αρσενικό): 1,32 - 2,13 mg/l

Χρόνος έκθεσης: 4 h

Ατμόσφαιρα δοκιμής: σκόνη/εκνέφωμα

Μέθοδος: ΟΕCD Κατευθυντήρια γραμμή δοκιμής 403 Συμπτώματα: Θάνατος, Αναπνευστικές δυσχέρειες, αταξία

ΟΕΠ: ναι

Οξεία τοξικότητα διά του : LD50 (Αρουραίος, αρσενικό και θηλυκό): > 2.000 mg/kg

σύμφωνα με τον Κανονισμό (ΕΚ) αριθμ. 1907/2006, όπως τροποποιήθηκε με τον Κανονισμός (ΕΕ) 2020/878 της Επιτροπής



ZIGNAL®

Έκδοση Ημε 1.1 Ανα

δέρματος

Ημερομηνία Αναθεώρησης: 06.06.2024 Αριθμός Δελτίου Δεδομένων Ασφάλειας:

50000004

Ημερομηνία της τελευταίας έκδοσης: -Ημερομηνία πρώτης έκδοσης: 01.11.2018

Μέθοδος: OECD Κατευθυντήρια γραμμή δοκιμής 402

ΟΕΠ: ναι

Αξιολόγηση: Το συστατικό/το μείγμα είναι χαμηλά τοξικό μετά

από εφάπαξ επαφή με το δέρμα. Παρατηρήσεις: καμία θνησιμότητα

Residues (petroleum), catalytic reformer fractionator, sulfonated, polymers with formaldehyde, sodium salts:

Οξεία τοξικότητα από του

στόματος

: LD50 (Αρουραίος): > 5.000 mg/kg

Alcohols, C13-15, branched and linear, ethoxylated:

Οξεία τοξικότητα από του

στόματος

: LD50 (Αρουραίος): 500 - 2.000 mg/kg

1,2-benzisothiazolin-3-one:

Οξεία τοξικότητα από του

στόματος

LD50 (Αρουραίος, αρσενικό και θηλυκό): 490 mg/kg Μέθοδος: ΟΕCD Κατευθυντήρια γραμμή δοκιμής 401

Εκτίμηση οξείας τοξικότητας: 450 mg/kg

Μέθοδος: Εκτίμηση οξείας τοξικότητας σύμφωνα με τον

Κανονισμό (ΕΚ) αριθμ. 1272/2008

Παρατηρήσεις: Με βάση την εναρμονισμένη ταξινόμηση της ΕΕ - Παράρτημα VI του κανονισμού (ΕΚ) αριθ. 1272/2008

(κανονισμός CLP)

Οξεία τοξικότητα διά της

εισπνοής

Εκτίμηση οξείας τοξικότητας: 0,21 mg/l Ατμόσφαιρα δοκιμής: σκόνη/εκνέφωμα

Μέθοδος: Εκτίμηση οξείας τοξικότητας σύμφωνα με τον

Κανονισμό (ΕΚ) αριθμ. 1272/2008

Παρατηρήσεις: Με βάση την εναρμονισμένη ταξινόμηση της ΕΕ - Παράρτημα VI του κανονισμού (ΕΚ) αριθ. 1272/2008

(κανονισμός CLP)

Οξεία τοξικότητα διά του

δέρματος

LD50 (Αρουραίος, αρσενικό και θηλυκό): > 2.000 mg/kg Μέθοδος: ΟΕCD Κατευθυντήρια γραμμή δοκιμής 402

Αξιολόγηση: Αυτή η ουσία ή το μείγμα δεν έχει οξεία

τοξικότητα από το δέρμα

Διάβρωση και ερεθισμός του δέρματος

Δεν ταξινομείται με βάση τις διαθέσιμες πληροφορίες.

Προϊόν:

Είδος : Κουνέλι

Αξιολόγηση : Δεν έχει ταξινομηθεί ως ερεθιστικό

Μέθοδος : ΟΕCD Κατευθυντήρια γραμμή δοκιμής 404

OΕΠ : vo

Παρατηρήσεις : Μηδαμινές επιδράσεις που δεν ανταποκρίνονται στα κριτήρια

σύμφωνα με τον Κανονισμό (ΕΚ) αριθμ. 1907/2006, όπως τροποποιήθηκε με τον Κανονισμός (ΕΕ) 2020/878 της Επιτροπής



ZIGNAL®

Έκδοση 1.1

Ημερομηνία Αναθεώρησης: 06.06.2024 Αριθμός Δελτίου Δεδομένων Ασφάλειας: Ημερομηνία της τελευταίας έκδοσης: -Ημερομηνία πρώτης έκδοσης: 01.11.2018

50000004

ταξινόμησης.

Παρατηρήσεις : Ισχυρά καυστικό και καταστρεπτικό ιστών.

Συστατικά:

fluazinam (φλουαζινάμη) (ISO):

Είδος : Κουνέλι

Αξιολόγηση : Κανένας ερεθισμός του δέρματος

Μέθοδος : ΟΕCD Κατευθυντήρια γραμμή δοκιμής 404

OΕΠ : να

Παρατηρήσεις : Μηδαμινές επιδράσεις που δεν ανταποκρίνονται στα κριτήρια

ταξινόμησης.

Residues (petroleum), catalytic reformer fractionator, sulfonated, polymers with

formaldehyde, sodium salts:

Παρατηρήσεις : Δεν υπάρχουν στοιχεία

Alcohols, C13-15, branched and linear, ethoxylated:

Αποτέλεσμα : Κανένας ερεθισμός του δέρματος

1,2-benzisothiazolin-3-one:

Είδος : Κουνέλι Χρόνος έκθεσης : 72 h

Μέθοδος : ΟΕCD Κατευθυντήρια γραμμή δοκιμής 404

Αποτέλεσμα : Κανένας ερεθισμός του δέρματος

Σοβαρή βλάβη/ερεθισμός των ματιών

Δεν ταξινομείται με βάση τις διαθέσιμες πληροφορίες.

Προϊόν:

Είδος : Κουνέλι

Αξιολόγηση : Κανένας ερεθισμός των ματιών

Μέθοδος : ΟΕCD Κατευθυντήρια γραμμή δοκιμής 405

Παρατηρήσεις : Μηδαμινές επιδράσεις που δεν ανταποκρίνονται στα κριτήρια

ταξινόμησης.

Συστατικά:

fluazinam (φλουαζινάμη) (ISO):

Αξιολόγηση : Κίνδυνος σοβαρών οφθαλμικών βλαβών.

Παρατηρήσεις : Με βάση την εναρμονισμένη ταξινόμηση της ΕΕ - Παράρτημα

VI του κανονισμού (ΕΚ) αριθ. 1272/2008 (κανονισμός CLP)

Είδος : Κουνέλι

Αξιολόγηση : Ερεθίζει τα μάτια.

Μέθοδος : ΟΕCD Κατευθυντήρια γραμμή δοκιμής 405

σύμφωνα με τον Κανονισμό (ΕΚ) αριθμ. 1907/2006, όπως τροποποιήθηκε με τον Κανονισμός (ΕΕ) 2020/878 της Επιτροπής



ZIGNAL®

Έκδοση Ημερομηνία 1.1 Αναθεώρηση

Ημερομηνία Αριθμός Δελτίου Αναθεώρησης: Δεδομένων 06.06.2024 Ασφάλειας: Ημερομηνία της τελευταίας έκδοσης: -Ημερομηνία πρώτης έκδοσης: 01.11.2018

ΟΕΠ : ναι

Residues (petroleum), catalytic reformer fractionator, sulfonated, polymers with formaldehyde, sodium salts:

Αποτέλεσμα : Ερεθισμός των οφθαλμών

Alcohols, C13-15, branched and linear, ethoxylated:

Αποτέλεσμα : Μη αναστρέψιμες επιπτώσεις στα μάτια

50000004

1,2-benzisothiazolin-3-one:

Είδος : Βοοειδή κερατοειδή

Μέθοδος : ΟΕCD Κατευθυντήρια γραμμή δοκιμής 437

Αποτέλεσμα : Κανένας ερεθισμός των ματιών

Είδος : ΚουνέλιΜέθοδος : ΕΡΑ ΟΡΡ 81-4

Αποτέλεσμα : Μη αναστρέψιμες επιπτώσεις στα μάτια

Αναπνευστική ευαισθητοποίηση ή ευαισθητοποίηση του δέρματος

Ευαισθητοποίηση του δέρματος

Μπορεί να προκαλέσει αλλεργική δερματική αντίδραση.

Ευαισθητοποίηση της αναπνοής

Δεν ταξινομείται με βάση τις διαθέσιμες πληροφορίες.

Προϊόν:

Είδος Δοκιμής : Τοπική δοκιμασία λεμφαδένων (LLNA)

Αξιολόγηση : Το προϊόν είναι ευαισθητοποιητής του δέρματος,

υποκατηγορία 1Β.

Μέθοδος : ΟΕCD Κατευθυντήρια γραμμή δοκιμής 429 Αποτέλεσμα : Προκαλεί ευαισθητοποίηση του δέρματος.

OΕΠ : να

Παρατηρήσεις : Προκαλεί αλλεργική ευαισθητοποίηση.

Συστατικά:

fluazinam (φλουαζινάμη) (ISO):

Είδος Δοκιμής : Τοπική δοκιμασία λεμφαδένων (LLNA)

Οδοί έκθεσης : Επαφή με το δέρμα

Είδος : Ποντίκι

Αξιολόγηση : Το προϊόν είναι ευαισθητοποιητής του δέρματος,

υποκατηγορία 1Α.

Μέθοδος : ΟΕCD Κατευθυντήρια γραμμή δοκιμής 429

Αποτέλεσμα : Μπορεί να προκαλέσει ευαισθητοποίηση σε επαφή με το

δέρμα.

ΟΕΠ : ναι

σύμφωνα με τον Κανονισμό (ΕΚ) αριθμ. 1907/2006, όπως τροποποιήθηκε με τον Κανονισμός (ΕΕ) 2020/878 της Επιτροπής



ZIGNAL®

Έκδοση 1.1

Ημερομηνία Αναθεώρησης: 06.06.2024

Αριθμός Δελτίου Δεδομένων Ασφάλειας: 50000004

Ημερομηνία της τελευταίας έκδοσης: -Ημερομηνία πρώτης έκδοσης: 01.11.2018

1,2-benzisothiazolin-3-one:

Είδος Δοκιμής Πείραμα Μεγιστοποίησης

Είδος Υδρόχοιρος

OECD Κατευθυντήρια γραμμή δοκιμής 406 Μέθοδος

Αποτέλεσμα Μπορεί να προκαλέσει ευαισθητοποίηση σε επαφή με το

δέρμα.

Υδρόχοιρος Είδος Μέθοδος FIFRA 81.06

Αποτέλεσμα Μπορεί να προκαλέσει ευαισθητοποίηση σε επαφή με το

Μεταλλαξιγένεση γεννητικών κυττάρων

Δεν ταξινομείται με βάση τις διαθέσιμες πληροφορίες.

Προϊόν:

Γονιδιοτοξικότητα in vitro Είδος Δοκιμής: Τεστ Ames

Μέθοδος: OECD Κατευθυντήρια γραμμή δοκιμής 471

Αποτέλεσμα: αρνητικό

Γονιδιοτοξικότητα in vivo Είδος Δοκιμής: Δοκιμή μικροπυρήνων

Είδος: Ποντίκι

Αποτέλεσμα: αρνητικό

Μεταλλαξιγένεση γεννητικών

κυττάρων- Αξιολόγηση

Το βάρος των επιστημονικών στοιχείων δεν υποστηρίζει την

ταξινόμηση ως μεταλλαξιογόνο παράγοντα γεννητικού

κυττάρου.

Συστατικά:

fluazinam (φλουαζινάμη) (ISO):

Γονιδιοτοξικότητα in vitro Είδος Δοκιμής: Τεστ Ames

Μεταβολική ενεργοποίηση: με ή χωρίς μεταβολική

ενεργοποίηση

Αποτέλεσμα: αρνητικό

Γονιδιοτοξικότητα in vivo Είδος Δοκιμής: Δοκιμή μικροπυρήνων

Είδος: Ποντίκι

Αποτέλεσμα: αρνητικό

κυττάρων- Αξιολόγηση

Μεταλλαξιγένεση γεννητικών : Δεν υπάρχει γονοτοξικό δυναμικό

1,2-benzisothiazolin-3-one:

Γονιδιοτοξικότητα in vitro Είδος Δοκιμής: δοκιμασία μεταλλαξιογένεσης

Σύστημα δοκιμής: κύτταρα λεμφώματος ποντικού

σύμφωνα με τον Κανονισμό (ΕΚ) αριθμ. 1907/2006, όπως τροποποιήθηκε με τον Κανονισμός (ΕΕ) 2020/878 της Επιτροπής



ZIGNAL®

Έκδοση 1.1 Ημερομηνία Αναθεώρησης: 06.06.2024 Αριθμός Δελτίου Δεδομένων Ασφάλειας: 50000004 Ημερομηνία της τελευταίας έκδοσης: -Ημερομηνία πρώτης έκδοσης: 01.11.2018

Μεταβολική ενεργοποίηση: με ή χωρίς μεταβολική

ενεργοποίηση

Μέθοδος: OECD Κατευθυντήρια γραμμή δοκιμής 476

Αποτέλεσμα: αρνητικό

Είδος Δοκιμής: Τεστ Ames

Μέθοδος: OECD Κατευθυντήρια γραμμή δοκιμής 471

Αποτέλεσμα: αρνητικό

Είδος Δοκιμής: Τεστ παραμόρφωσης χρωματοσωμάτων in

vitro

Μέθοδος: OECD Κατευθυντήρια γραμμή δοκιμής 473

Αποτέλεσμα: θετικό

Γονιδιοτοξικότητα in vivo

Είδος Δοκιμής: μη προγραμματισμένη δοκιμασία σύνθεσης

DNA

Είδος: Αρουραίος (αρσενικό) Τύπος κυττάρου: Κύτταρα ήπατος Τρόπος Εφαρμογής: Κατάποση

Χρόνος έκθεσης: 4 h

Μέθοδος: OECD Κατευθυντήρια γραμμή δοκιμής 486

Αποτέλεσμα: αρνητικό

Είδος Δοκιμής: Δοκιμή μικροπυρήνων

Είδος: Ποντίκι

Τρόπος Εφαρμογής: Από στόματος

Μέθοδος: OECD Κατευθυντήρια γραμμή δοκιμής 474

Αποτέλεσμα: αρνητικό

Μεταλλαξιγένεση γεννητικών :

κυττάρων- Αξιολόγηση

Το βάρος των επιστημονικών στοιχείων δεν υποστηρίζει την ταξινόμηση ως μεταλλαξιογόνο παράγοντα γεννητικού

κυττάρου.

Καρκινογένεση

Δεν ταξινομείται με βάση τις διαθέσιμες πληροφορίες.

Προϊόν:

Καρκινογένεση - Αξιολόγηση : Το βάρος της απόδειξης δεν υποστηρίζει την ταξινόμηση ως

καρκινογόνο

Συστατικά:

fluazinam (φλουαζινάμη) (ISO):

Καρκινογένεση - Αξιολόγηση : Δεν εμφάνισε καρκινογόνο επίδραση σε πειράματα με ζώα.

Τοξικότητα για την αναπαραγωγή

Ύποπτο για πρόκληση βλάβης στο έμβρυο.

Προϊόν:

σύμφωνα με τον Κανονισμό (ΕΚ) αριθμ. 1907/2006, όπως τροποποιήθηκε με τον Κανονισμός (ΕΕ) 2020/878 της Επιτροπής



ZIGNAL®

Έκδοση 1.1 Ημερομηνία Αναθεώρησης: 06.06.2024 Αριθμός Δελτίου Δεδομένων Ασφάλειας: 50000004 Ημερομηνία της τελευταίας έκδοσης: -Ημερομηνία πρώτης έκδοσης: 01.11.2018

Τοξικότητα για την

ανάπαραγωγή - Αξιολόγηση

Υπάρχουν μερικές ενδείξεις για δυσμενείς επιδράσεις στην σεξουαλική λειτουργία και γονιμότητα, και/ή στην ανάπτυξη,

με βάση πειράματα σε ζώα.

Συστατικά:

fluazinam (φλουαζινάμη) (ISO):

Επιδράσεις στην ανάπτυξη

του εμβρύου

Είδος: Αρουραίος

Συμπτώματα: Επιδράσεις στο έμβρυο., ανωμαλίες του πλακούντα, συγχωνευμένοι ή ατελώς οστεοποιημένοι στερνίσκοι, ανωμαλίες των οστών της κεφαλής, μη ανεπτυγμένες νεφρικές θηλές και διογκωμένος ουρητήρας Αποτέλεσμα: Ανιχνεύτηκαν εμβρυοτοξικές επιδράσεις και

ανεπιθύμητες ενέργειες στον απόγονο.

Είδος: Αρουραίος

Συμπτώματα: Επιδράσεις στο έμβρυο., Σκελετικές και

σπλαχνικές αποκλίσεις.

Αποτέλεσμα: Ανιχνεύτηκαν εμβρυοτοξικές επιδράσεις και

ανεπιθύμητες ενέργειες στον απόγονο.

Τοξικότητα για την

ανάπαραγωγή - Αξιολόγηση

Πειράματα σε ζώα δεν έδειξαν καμία δράση σχετικά με τη γονιμότητα., Υπάρχουν μερικές ενδείξεις για δυσμενείς επιδράσεις στην ανάπτυξη, με βάση πειράματα σε ζώα.

1,2-benzisothiazolin-3-one:

Επιπτώσεις στη γονιμότητα

Είδος: Αρουραίος, αρσενικό

Τρόπος Εφαρμογής: Κατάποση

Γενική τοξικότητα γονέα: NOAEL: 18,5 mg / kg βάρος

σώματος

Γενική τοξικότητα F1: NOAEL: 48 mg / kg βάρος σώματος Γονιμότητα: NOAEL: 112 mg / kg σωματικό βάρος / ημέρα

Συμπτώματα: Καμία επίδραση στις παραμέτρους

αναπαραγωγής.

Μέθοδος: OPPTS 870.3800 Αποτέλεσμα: αρνητικό

Τοξικότητα για την

αναπαραγωγή - Αξιολόγηση

Το βάρος της απόδειξης δεν υποστηρίζει την ταξινόμηση για

τοξικότητα στην αναπαραγωγή

STOT-εφάπαξ έκθεση

Δεν ταξινομείται με βάση τις διαθέσιμες πληροφορίες.

Προϊόν:

Αξιολόγηση : Η ουσία ή το μείγμα δεν ταξινομείται ως τοξικό για ειδικό

όργανο-στόχο, μοναδική έκθεση.

σύμφωνα με τον Κανονισμό (ΕΚ) αριθμ. 1907/2006, όπως τροποποιήθηκε με τον Κανονισμός (ΕΕ) 2020/878 της Επιτροπής



ZIGNAL®

Έκδοση Ημερομηνία 1.1 Αναθεώρησης: 06.06.2024 Αριθμός Δελτίου Δεδομένων Ασφάλειας: 50000004 Ημερομηνία της τελευταίας έκδοσης: -Ημερομηνία πρώτης έκδοσης: 01.11.2018

Συστατικά:

fluazinam (φλουαζινάμη) (ISO):

Αξιολόγηση : Η ουσία ή το μείγμα δεν ταξινομείται ως τοξικό για ειδικό

όργανο-στόχο, μοναδική έκθεση.

STOT-επανειλημμένη έκθεση

Δεν ταξινομείται με βάση τις διαθέσιμες πληροφορίες.

Προϊόν:

Αξιολόγηση : Η ουσία ή το μείγμα δεν ταξινομείται ως τοξικό για ειδικό

όργανο-στόχο, επανειλημμένη έκθεση.

Συστατικά:

1,2-benzisothiazolin-3-one:

Αξιολόγηση : Η ουσία ή το μείγμα δεν ταξινομείται ως τοξικό για ειδικό

όργανο-στόχο, επανειλημμένη έκθεση.

Τοξικότητα επαναλαμβανόμενης δόσης

Συστατικά:

fluazinam (φλουαζινάμη) (ISO):

Είδος : Αρουραίος

LOAEL : 41 mg/kg, 500 ppm

Τρόπος Εφαρμογής : Κατάποση Χρόνος έκθεσης : 90 days Οργανα Στόχοι : Συκώτι

Συμπτώματα : Μειωμένο σωματικό βάρος, αυξημένο βάρος του ήπατος

1,2-benzisothiazolin-3-one:

Είδος : Αρουραίος, αρσενικό και θηλυκό

NOAEL : 15 mg/kg Τρόπος Εφαρμογής : Κατάποση Χρόνος έκθεσης : 28 d

Μέθοδος : ΟΕCD Κατευθυντήρια γραμμή δοκιμής 407

Συμπτώματα : Ερεθισμός

Είδος : Αρουραίος, αρσενικό και θηλυκό

NOAEL : 69 mg/kg Τρόπος Εφαρμογής : Κατάποση Χρόνος έκθεσης : 90 d

Συμπτώματα : Ερεθισμός, Μειωμένο σωματικό βάρος

Τοξικότητα αναρρόφησης

Δεν ταξινομείται με βάση τις διαθέσιμες πληροφορίες.

σύμφωνα με τον Κανονισμό (ΕΚ) αριθμ. 1907/2006, όπως τροποποιήθηκε με τον Κανονισμός (ΕΕ) 2020/878 της Επιτροπής



ZIGNAL®

Έκδοση 1.1 Ημερομηνία Αναθεώρησης: 06.06.2024 Αριθμός Δελτίου Δεδομένων Ασφάλειας: 50000004 Ημερομηνία της τελευταίας έκδοσης: -Ημερομηνία πρώτης έκδοσης: 01.11.2018

Συστατικά:

fluazinam (φλουαζινάμη) (ISO):

Η ουσία δεν έχει ιδιότητες που σχετίζονται με κίνδυνο αναρρόφησης.

11.2 Πληροφορίες για άλλους τύπους επικινδυνότητας

Ιδιότητες ενδοκρινικής διαταραχής

Προϊόν:

Αξιολόγηση : Η ουσία / το μίγμα δεν περιέχει συστατικά, τα οποία θεωρείται

ότι έχουν ιδιότητες ενδοκρινικής διαταραχής σύμφωνα με το

Άρθρο 57(f) του Κανονισμού REACH ή τον Κατ'

Εξουσιοδότηση Κανονισμό (ΕΕ) 2017/2100 ή τον Κανονισμό της Επιτροπής (ΕΕ) 2018/605, σε επίπεδο 0,1% ή υψηλότερο.

Εμπειρία από την ανθρώπινη έκθεση στην ουσία

Συστατικά:

fluazinam (φλουαζινάμη) (ISO):

Επαφή με το δέρμα : Συμπτώματα: ερεθιστική δράση, ευαισθητοποιητική δράση

Περαιτέρω πληροφορίες

Προϊόν:

Παρατηρήσεις : Δεν υπάρχουν στοιχεία

ΤΜΗΜΑ 12: Οικολογικές πληροφορίες

12.1 Τοξικότητα

Προϊόν:

Τοξικότητα στα ψάρια : LC50 (Oncorhynchus mykiss (Ιριδίζουσα πέστροφα)): 0,16

mg/l

Χρόνος έκθεσης: 96 h

Τοξικότητα στις δάφνιες και

άλλα υδρόβια μαλάκια

: EC50 (Daphnia magna (Νερόψυλλος ο μέγας)): 0,23 mg/l

EC50 (Desmodesmus subspicatus (πράσινα φύκια)): 0,13

Χρόνος έκθεσης: 48 h

Τοξικότητα στα Φύκη/υδρόβια φυτά

νατιγοορορία φυτά της/

Χρόνος έκθεσης: 96 h

ErC50 (lemna gibba (λέμνα)): 0,57 mg/l

Χρόνος έκθεσης: 7 d

NOEC (lemna gibba (λέμνα)): 0,094 mg/l

σύμφωνα με τον Κανονισμό (ΕΚ) αριθμ. 1907/2006, όπως τροποποιήθηκε με τον Κανονισμός (ΕΕ) 2020/878 της Επιτροπής



ZIGNAL®

Έκδοση 1.1 Ημερομηνία Αναθεώρησης: 06.06.2024 Αριθμός Δελτίου Δεδομένων Ασφάλειας: 50000004 Ημερομηνία της τελευταίας έκδοσης: -Ημερομηνία πρώτης έκδοσης: 01.11.2018

Χρόνος έκθεσης: 7 d

Τοξικότητα στους

οργανισμούς του εδάφους

LC50: > 1.000 mg/kg Χρόνος έκθεσης: 14 d

Είδος: Eisenia fetida (γήινοι σκώληκες)

Τοξικότητα στους γήινους

οργανισμούς

LD50: > 100 μg/μέλισσα Χρόνος έκθεσης: 48 h

Τελικό σημείο: Οξεία τοξικότητα από του στόματος

Είδος: Apis mellifera (μέλισσες)

LD50: > 100 μg/μέλισσα Χρόνος έκθεσης: 48 h

Τελικό σημείο: Οξεία τοξικότητα που προκαλείται με την

επαφή

Είδος: Apis mellifera (μέλισσες)

LD50: > 2.000 mg/kg

Είδος: Coturnix japonica (Ορτύκι Ιαπωνίας)

Εκτίμηση Οικοτοξικότητας

Οξεία τοξικότητα για το υδάτινο περιβάλλον Πολύ τοξικό για τους υδρόβιους οργανισμούς.

Χρόνια τοξικότητα για το

υδάτινο περιβάλλον

Πολύ τοξικό για τους υδρόβιους οργανισμούς, με

μακροχρόνιες επιπτώσεις.

Συστατικά:

fluazinam (φλουαζινάμη) (ISO):

Τοξικότητα στα ψάρια : LC50 (Oncorhynchus mykiss (Ιριδίζουσα πέστροφα)): 0,11

mg/

Χρόνος έκθεσης: 96 h

Τοξικότητα στις δάφνιες και

άλλα υδρόβια μαλάκια

: EC50 (Daphnia magna (Νερόψυλλος ο μέγας)): 0,19 mg/l

Χρόνος έκθεσης: 48 h

Τοξικότητα στα Φύκη/υδρόβια φυτά : IC50 (Selenastrum capricornutum (πράσινα άλγη)): > 0,2 mg/l

Χρόνος έκθεσης: 96 h

Συντελεστής m (Οξεία τοξικότητα για το υδάτινο

περιβάλλον)

Τοξικότητα σε

: 10

περιραλλον)

: EC50 (ενεργοποιημένη ιλύς): 75 mg/l

μικροοργανισμούς Χρόνος έκθεσης: 3 h

Τοξικότητα στα ψάρια (Χρόνια τοξικότητα)

: NOEC: 0,012 mg/l Χρόνος έκθεσης: 28 d

Είδος: Oncorhynchus mykiss (Ιριδίζουσα πέστροφα)

σύμφωνα με τον Κανονισμό (ΕΚ) αριθμ. 1907/2006, όπως τροποποιήθηκε με τον Κανονισμός (ΕΕ) 2020/878 της Επιτροπής



ZIGNAL®

Έκδοση 1.1 Ημερομηνία Αναθεώρησης: 06.06.2024 Αριθμός Δελτίου Δεδομένων Ασφάλειας: 50000004 Ημερομηνία της τελευταίας έκδοσης: -Ημερομηνία πρώτης έκδοσης: 01.11.2018

Τοξικότητα στις δάφνιες και

άλλα υδρόβια μαλάκια (Χρόνια τοξικότητα) : NOEC: < 0,0125 mg/l Χρόνος έκθεσης: 21 d

Είδος: Daphnia magna (Νερόψυλλος ο μέγας)

Συντελεστής m (Χρόνια τοξικότητα για το υδάτινο

περιβάλλον)

10

Τοξικότητα στους

οργανισμούς του εδάφους

LC50: > 1.000 mg/kg Χρόνος έκθεσης: 28 d

Είδος: Eisenia fetida (γήινοι σκώληκες)

Τοξικότητα στους γήινους

οργανισμούς

LD50: > 4.190 mg/kg

Είδος: Anas platyrhynchos (αγριόπαπια)

LD50: 1.782 mg/kg

Είδος: Colinus virginianus (Ορτύκι)

Residues (petroleum), catalytic reformer fractionator, sulfonated, polymers with formaldehyde, sodium salts:

Τοξικότητα στα ψάρια

LC50 (Ζεβρόψαρο (Brachydanio rerio)): > 10 - 100 mg/l

Χρόνος έκθεσης: 96 h

Μέθοδος: ΟΕCD Κατευθυντήρια γραμμή δοκιμής 203 Παρατηρήσεις: Με βάση τα δεδομένα από παρόμοια υλικά

Τοξικότητα στις δάφνιες και

άλλα υδρόβια μαλάκια

EC50 (Daphnia magna (Νερόψυλλος ο μέγας)): > 100 mg/l

Χρόνος έκθεσης: 48 h

Μέθοδος: ΟΕCD Κατευθυντήρια γραμμή δοκιμής 202 Παρατηρήσεις: Με βάση τα δεδομένα από παρόμοια υλικά

Τοξικότητα στα Φύκη/υδρόβια φυτά EC50 (Pseudokirchneriella subcapitata (πράσινα φύκια)): >

100 mg/l

Χρόνος έκθεσης: 72 h

Μέθοδος: ΟΕCD Κατευθυντήρια γραμμή δοκιμής 201 Παρατηρήσεις: Με βάση τα δεδομένα από παρόμοια υλικά

EC10 (Pseudokirchneriella subcapitata (πράσινα φύκια)): >

100 mg/l

Χρόνος έκθεσης: 72 h

Μέθοδος: ΟΕCD Κατευθυντήρια γραμμή δοκιμής 201 Παρατηρήσεις: Με βάση τα δεδομένα από παρόμοια υλικά

Τοξικότητα στις δάφνιες και άλλα υδρόβια μαλάκια (Χρόνια τοξικότητα) EC10: > 10 - 100 mg/l Χρόνος έκθεσης: 21 d

Είδος: Daphnia magna (Νερόψυλλος ο μέγας) Μέθοδος: ΟΕCD Κατευθυντήρια γραμμή δοκιμής 211 Παρατηρήσεις: Με βάση τα δεδομένα από παρόμοια υλικά

Alcohols, C13-15, branched and linear, ethoxylated:

σύμφωνα με τον Κανονισμό (ΕΚ) αριθμ. 1907/2006, όπως τροποποιήθηκε με τον Κανονισμός (ΕΕ) 2020/878 της Επιτροπής



ZIGNAL®

Έκδοση 1.1

Ημερομηνία Αναθεώρησης: 06.06.2024

Αριθμός Δελτίου Δεδομένων Ασφάλειας: 50000004

Ημερομηνία της τελευταίας έκδοσης: -Ημερομηνία πρώτης έκδοσης: 01.11.2018

Τοξικότητα στα ψάρια

LC50 (Oncorhynchus mykiss (Ιριδίζουσα πέστροφα)): > 1 - 10

mg/l

Χρόνος έκθεσης: 48 h

Τοξικότητα στις δάφνιες και άλλα υδρόβια μαλάκια

: EC50 (Daphnia magna (Νερόψυλλος ο μέγας)): > 1 - 10 mg/l Χρόνος έκθεσης: 48 h

Τοξικότητα στα Φύκη/υδρόβια φυτά EC50 (Scenedesmus subspicatus): > 1 - 10 mg/l

Χρόνος έκθεσης: 72 h

Τοξικότητα στις δάφνιες και άλλα υδρόβια μαλάκια (Χρόνια τοξικότητα)

: NOEC: > 0,1 - 1 mg/l

1,2-benzisothiazolin-3-one:

Τοξικότητα στα ψάρια LC50 (Cyprinodon variegatus (Προβατοκέφαλος κυπρίνος)):

16.7 ma/l

Χρόνος έκθεσης: 96 h Είδος Δοκιμής: στατικό τεστ

LC50 (Oncorhynchus mykiss (Ιριδίζουσα πέστροφα)): 2,15

mg/l

Χρόνος έκθεσης: 96 h

Μέθοδος: OECD Κατευθυντήρια γραμμή δοκιμής 203

Τοξικότητα στις δάφνιες και

άλλα υδρόβια μαλάκια

EC50 (Daphnia magna (Νερόψυλλος ο μέγας)): 2,9 mg/l

Χρόνος έκθεσης: 48 h Είδος Δοκιμής: στατικό τεστ

Μέθοδος: OECD Κατευθυντήρια γραμμή δοκιμής 202

Τοξικότητα στα Φύκη/υδρόβια φυτά EC50 (Pseudokirchneriella subcapitata (πράσινα φύκια)):

0,070 mg/l

Χρόνος έκθεσης: 72 h

Μέθοδος: ΟΕCD Κατευθυντήρια γραμμή δοκιμής 201

NOEC (Pseudokirchneriella subcapitata (πράσινα φύκια)):

0,04 mg/l

Χρόνος έκθεσης: 72 h

Μέθοδος: OECD Κατευθυντήρια γραμμή δοκιμής 201

Συντελεστής m (Οξεία τοξικότητα για το υδάτινο

περιβάλλον)

: 1

Τοξικότητα σε μικροοργανισμούς EC50 (ενεργοποιημένη ιλύς): 24 mg/l

Χρόνος έκθεσης: 3 h

Είδος Δοκιμής: Παρεμπόδιση της αναπνοής

Μέθοδος: OECD Κατευθυντήρια γραμμή δοκιμής 209

EC50 (ενεργοποιημένη ιλύς): 12,8 mg/l

σύμφωνα με τον Κανονισμό (ΕΚ) αριθμ. 1907/2006, όπως τροποποιήθηκε με τον Κανονισμός (ΕΕ) 2020/878 της Επιτροπής



ZIGNAL®

Έκδοση 1.1 Ημερομηνία Αναθεώρησης: 06.06.2024 Αριθμός Δελτίου Δεδομένων Ασφάλειας: 50000004 Ημερομηνία της τελευταίας έκδοσης: -Ημερομηνία πρώτης έκδοσης: 01.11.2018

Χρόνος έκθεσης: 3 h

Είδος Δοκιμής: Παρεμπόδιση της αναπνοής

Μέθοδος: ΟΕCD Κατευθυντήρια γραμμή δοκιμής 209

Συντελεστής m (Χρόνια τοξικότητα για το υδάτινο

περιβάλλον)

: 1

12.2 Ανθεκτικότητα και ικανότητα αποδόμησης

Προϊόν:

Βιοαποδομησιμότητα : Παρατηρήσεις: Το προϊόν περιέχει μικρές ποσότητες μη

εύκολα βιοδιασπώμενων συστατικών, τα οποία ενδέχεται να μην είναι αποικοδομήσιμα σε εγκαταστάσεις επεξεργασίας

λυμάτων.

Συστατικά:

fluazinam (φλουαζινάμη) (ISO):

Βιοαποδομησιμότητα : Αποτέλεσμα: Η βιολογική αποικοδόμηση είναι δύσκολη.

Residues (petroleum), catalytic reformer fractionator, sulfonated, polymers with formaldehyde, sodium salts:

iorinalueriyue, soulum saits.

Βιοαποδομησιμότητα

Αποτέλεσμα: Η βιολογική αποικοδόμηση είναι δύσκολη. Παρατηρήσεις: Με βάση τα δεδομένα από παρόμοια υλικά

Alcohols, C13-15, branched and linear, ethoxylated:

Βιοαποδομησιμότητα : Αποτέλεσμα: Αποικοδομείται βιολογικά εύκολα.

1,2-benzisothiazolin-3-one:

Βιοαποδομησιμότητα : Αποτέλεσμα: άμμεσα βιοαποδομήσιμο

Μέθοδος: ΟΕCD Κατευθυντήρια γραμμή δοκιμής 301 C

12.3 Δυνατότητα βιοσυσσώρευσης

Προϊόν:

Βιοσυσσώρευση : Παρατηρήσεις: Για το ίδιο το προΐόν δεν υπάρχουν γνωστές

πληροφορίες.

Παρατηρήσεις: Δεν υπάρχουν στοιχεία

Συστατικά:

fluazinam (φλουαζινάμη) (ISO):

Βιοσυσσώρευση : Είδος: Lepomis macrochirus (Πέρκα (ψάρι))

Βιοσυγκέντρωσης (BCF): 500 - 800

Παρατηρήσεις: Χαμηλό δυναμικό βιοσυσσώρευσης

σύμφωνα με τον Κανονισμό (ΕΚ) αριθμ. 1907/2006, όπως τροποποιήθηκε με τον Κανονισμός (ΕΕ) 2020/878 της Επιτροπής



ZIGNAL®

Έκδοση 1.1 Ημερομηνία Αναθεώρησης: 06.06.2024 Αριθμός Δελτίου Δεδομένων Ασφάλειας: 50000004 Ημερομηνία της τελευταίας έκδοσης: -Ημερομηνία πρώτης έκδοσης: 01.11.2018

Συντελεστής κατανομής: n-

οκτανόλη/νερό

log Pow: 4,67 (21 °C)

pH: 7

log Pow: 3,34 (22 °C)

pH: 9

Alcohols, C13-15, branched and linear, ethoxylated:

Βιοσυσσώρευση : Παρατηρήσεις: Η βιοσυσσώρευση είναι απίθανη.

1,2-benzisothiazolin-3-one:

Βιοσυσσώρευση : Είδος: Lepomis macrochirus (Πέρκα (ψάρι))

Χρόνος έκθεσης: 56 d

Βιοσυγκέντρωσης (BCF): 6,62

Μέθοδος: OECD Κατευθυντήρια γραμμή δοκιμής 305

Παρατηρήσεις: Η ουσία δεν είναι ανθεκτική, βιοσυσσωρεύσιμη

ούτε τοξική (PBT).

Συντελεστής κατανομής: n-

οκτανόλη/νερό

log Pow: 0,7 (20 °C)

pH: 7

log Pow: 0,99 (20 °C)

pH: 5

12.4 Κινητικότητα στο έδαφος

<u>Προϊόν:</u>

Διανομή μεταξύ των περιβαλλοντικών διαμερισμάτων : Παρατηρήσεις: Για το ίδιο το προΐόν δεν υπάρχουν γνωστές

πληροφορίες.

Συστατικά:

fluazinam (φλουαζινάμη) (ISO):

Διανομή μεταξύ των περιβαλλοντικών διαμερισμάτων

: Παρατηρήσεις: Χαμηλή κινητικότητα στο έδαφος

1,2-benzisothiazolin-3-one:

Διανομή μεταξύ των περιβαλλοντικών Koc: 9,33 ml/g, log Koc: 0,97

περιβαλλοντικών Μέθοδος: ΟΕCD Κατευθυντήρια γραμμή δοκιμής 121

διαμερισμάτων Παρατηρήσεις: Εξαιρετικά κινητό στο έδαφος

12.5 Αποτελέσματα της αξιολόγησης ΑΒΤ και αΑαΒ

Προϊόν:

Αξιολόγηση : Η ουσία / το μείγμα δεν περιέχει συστατικά που θεωρούνται

σύμφωνα με τον Κανονισμό (ΕΚ) αριθμ. 1907/2006, όπως τροποποιήθηκε με τον Κανονισμός (ΕΕ) 2020/878 της Επιτροπής



ZIGNAL®

Έκδοση 1.1 Ημερομηνία Αναθεώρησης: 06.06.2024 Αριθμός Δελτίου Δεδομένων Ασφάλειας: 50000004 Ημερομηνία της τελευταίας έκδοσης: -Ημερομηνία πρώτης έκδοσης: 01.11.2018

ανθεκτικά, βιοσυσσωρεύσιμα και τοξικά (PBT), ή άκρως ανθεκτικά και άκρως βιοσυσσωρεύσιμα (νPvB) σε επίπεδα

του 0,1% ή υψηλότερα.

12.6 Ιδιότητες ενδοκρινικής διαταραχής

Προϊόν:

Αξιολόγηση : Η ουσία / το μίγμα δεν περιέχει συστατικά, τα οποία θεωρείται

ότι έχουν ιδιότητες ενδοκρινικής διαταραχής σύμφωνα με το

Άρθρο 57(f) του Κανονισμού REACH ή τον Κατ'

Εξουσιοδότηση Κανονισμό (ΕΕ) 2017/2100 ή τον Κανονισμό της Επιτροπής (ΕΕ) 2018/605, σε επίπεδο 0,1% ή υψηλότερο.

12.7 Άλλες αρνητικές επιπτώσεις

Προϊόν:

Άλλες οικολογικές υποδείξεις : Δεν αποκλείεται ένας κίνδυνος για το περιβάλλον σε

περίπτωση μη εξειδικευμένου χειρισμού ή διάθεσης. Πολύ τοξικό για τους υδρόβιους οργανισμούς, με

μακροχρόνιες επιπτώσεις.

ΤΜΗΜΑ 13: Στοιχεία σχετικά με τη διάθεση

13.1 Μέθοδοι διαχείρισης αποβλήτων

Προϊόν : Η εισχώρηση του προϊόντος σε υπόνομο, κοίτες νερού ή στο

έδαφος πρέπει να αποφευχθεί.

Μη ρυπαίνετε στεκούμενα ή τρέχοντα νερά με το χημικό υλικό

ή το υλικό συσκευασίας.

Αποστολή σε ανεγνωρισμένη εταιρία διάθεσης αποβλήτων.

Μη καθαρισμένες συσκευασίες (πακέτα) : Αδειάστε τα υπολείμματα.

Μη χρησιμοποιείτε πάλι τα άδεια δοχεία.

Οι συσκευασίες που δεν έχουν ανοιχθεί με τον ενδεδειγμένο τρόπο πρέπει να απορρίπτονται με τον ίδιο τρόπο όπως το μη

χρησιμοποιημένο προϊόν.

Τα άδεια δοχεία πρέπει να μεταφέρονται σε εγκεκριμένο μέρος διαχείρισης αποβλήτων για ανακύκλωση ή απόρριψη.

ΤΜΗΜΑ 14: Πληροφορίες σχετικά με τη μεταφορά

14.1 Αριθμός ΟΗΕ ή αριθμός ταυτότητας

ADN : UN 3082 ADR : UN 3082 RID : UN 3082

σύμφωνα με τον Κανονισμό (ΕΚ) αριθμ. 1907/2006, όπως τροποποιήθηκε με τον Κανονισμός (ΕΕ) 2020/878 της Επιτροπής



ZIGNAL®

Έκδοση 1.1 Ημερομηνία Αναθεώρησης: 06.06.2024 Αριθμός Δελτίου Δεδομένων Ασφάλειας: 50000004 Ημερομηνία της τελευταίας έκδοσης: -Ημερομηνία πρώτης έκδοσης: 01.11.2018

IMDG : UN 3082 IATA : UN 3082

14.2 Οικεία ονομασία αποστολής ΟΗΕ

ADN : ΠΕΡΙΒΑΛΛΟΝΤΙΚΑ ΕΠΙΚΙΝΔΥΝΕΣ ΟΥΣΙΕΣ, ΥΓΡΕΣ, Ε. Α. Ο.

(Fluazinam)

ADR : ΠΕΡΙΒΑΛΛΟΝΤΙΚΑ ΕΠΙΚΙΝΔΥΝΕΣ ΟΥΣΙΕΣ, ΥΓΡΕΣ, Ε. Α. Ο.

(Fluazinam)

RID : ΠΕΡΙΒΑΛΛΟΝΤΙΚΑ ΕΠΙΚΙΝΔΥΝΕΣ ΟΥΣΙΕΣ, ΥΓΡΕΣ, Ε. Α. Ο.

(Fluazinam)

IMDG : ENVIRONMENTALLY HAZARDOUS SUBSTANCE, LIQUID,

N.O.S. (Fluazinam)

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

(Fluazinam)

14.3 Τάξη/-εις κινδύνου κατά τη μεταφορά

Κλάση Δευτερεύοντες κίνδυνοι

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

14.4 Ομάδα συσκευασίας

ADN

Ομάδα συσκευασίας : IIIΚωδικός ταξινόμησης : Μ6Αριθ. αναγνώρισης κινδύνου : 90Ετικέτες : 9

ADR

Ομάδα συσκευασίας : III Κωδικός ταξινόμησης : M6 Αριθ. αναγνώρισης κινδύνου : 90 Ετικέτες : 9 Κώδικας περιορισμού για τα : (-)

τούνελ

RID

Ομάδα συσκευασίας : III Κωδικός ταξινόμησης : Μ6 Αριθ. αναγνώρισης κινδύνου : 90 Ετικέτες : 9

IMDG

σύμφωνα με τον Κανονισμό (ΕΚ) αριθμ. 1907/2006, όπως τροποποιήθηκε με τον Κανονισμός (ΕΕ) 2020/878 της Επιτροπής



ZIGNAL®

Έκδοση 1.1

Ημερομηνία Αναθεώρησης: 06.06.2024

Αριθμός Δελτίου Δεδομένων Ασφάλειας: 50000004

Ημερομηνία της τελευταίας έκδοσης: -Ημερομηνία πρώτης έκδοσης: 01.11.2018

Ομάδα συσκευασίας

Ετικέτες

EmS Κωδικός

9 F-A, S-F

Ш

ΙΑΤΑ (Φορτίο)

Οδηγία συσκευασίας

(φορτηγό αεροπλάνο)

Εντολή συσκευασίας (LQ) Ομάδα συσκευασίας

Ετικέτες

Ш Διάφορα

964

Y964

964

ΙΑΤΑ (Επιβατικό)

Οδηγία συσκευασίας

(επιβατικό αεροπλάνο)

Εντολή συσκευασίας (LQ) Ομάδα συσκευασίας

Ετικέτες

Y964 Ш

Διάφορα

14.5 Περιβαλλοντικοί κίνδυνοι

ADN

Επικίνδυνο για το

ναι

περιβάλλον

Επικίνδυνο για το

ναι

: ναι

περιβάλλον

Επικίνδυνο για το

περιβάλλον

IMDG

Θαλάσσιος ρύπος

ναι

14.6 Ειδικές προφυλάξεις για τον χρήστη

Η(οι) ταξινόμηση(εις) μεταφοράς που παρέχεται(ονται) στο παρόν έγγραφο προορίζεται μόνο για ενημερωτικούς σκοπούς και βασίζεται αποκλειστικά στις ιδιότητες του μη συσκευασμένου υλικού, όπως αυτές περιγράφονται στο παρόν Δελτίο Δεδομένων Ασφαλείας. Οι ταξινομήσεις μεταφοράς ενδέχεται να διαφέρουν ανάλογα με τον τρόπο μεταφοράς, το μέγεθος της συσκευασίας και τις διαφορές ανάμεσα στους περιφερειακούς ή εθνικούς κανονισμούς.

14.7 Θαλάσσιες μεταφορές χύδην σύμφωνα με τις πράξεις του ΙΜΟ

Δεν ισχύει για το προϊόν όπως διατίθεται.

ΤΜΗΜΑ 15: Στοιχεία νομοθετικού χαρακτήρα

15.1 Κανονισμοί/νομοθεσία σχετικά με την ασφάλεια, την υγεία και το περιβάλλον για την ουσία ή το μείγμα

REACH - Περιορισμοί στην παρασκευή, τη διάθεση στην : αγορά και τη χρήση ορισμένων επικίνδυνων ουσιών,

μείγμα και αντικειμένων (Παραρτημα XVII)

Να ληφθούν υπόψη οι όροι περιορισμού για τις ακόλουθες

εισόδους:

Αριθμός στη λίστα 75, 3

σύμφωνα με τον Κανονισμό (ΕΚ) αριθμ. 1907/2006, όπως τροποποιήθηκε με τον Κανονισμός (ΕΕ) 2020/878 της Επιτροπής



ZIGNAL®

Έκδοση 1.1

Ημερομηνία Αναθεώρησης: 06.06.2024

Αριθμός Δελτίου Δεδομένων Ασφάλειας: 50000004

Ημερομηνία της τελευταίας έκδοσης: -Ημερομηνία πρώτης έκδοσης: 01.11.2018

> Εάν σκοπεύετε να χρησιμοποιήσετε το προϊόν αυτό ως μελάνη

δερματοστιξίας, επικοινωνήστε με

τον προμηθευτή σας.

REACH - Κατάλογος υποψήφιων προς αδειοδότηση ουσιών που προκαλούν πολύ μεγάλη ανησυχία (Άρθρο

59).

Κανονισμός (ΕΚ) αριθ. 1005/2009 για τις ουσίες που

καταστρέφουν τη στιβάδα του όζοντος

Μη εφαρμόσιμο

Μη εφαρμόσιμο

ΚΑΝΟΝΙΣΜΟΣ (ΕΕ) 2019/1021 για τους έμμονους

οργανικούς ρύπους (αναδιατύπωση)

Μη εφαρμόσιμο

Κανονισμός (ΕΕ) αριθ. 649/2012 του Ευρωπαϊκού Κοινοβουλίου και του Συμβουλίου σχετικά με τις εξαγωγές και εισαγωγές επικίνδυνων χημικών

προϊόντων

Μη εφαρμόσιμο

REACH - Κατάλογος ουσιών που υπόκεινται σε

αδειοδότηση (Παράρτημα ΧΙV)

: Μη εφαρμόσιμο

Seveso III: Οδηγία 2012/18/ΕΕ του Ευρωπαϊκού Κοινοβουλίου και του Συμβουλίου για την αντιμετώπιση των κινδύνων μεγάλων ατυχημάτων σχετιζόμενων με επικίνδυνες ουσίες .

ΚΙΝΔΥΝΟΙ ΓΙΑ ΤΟ ΠΕΡΙΒΑΛΛΟΝ

Άλλες οδηγίες:

Να ληφθεί υπόψη η Οδηγία 92/85/ΕΟΚ για την προστασία της μητρότητας ή οι αυστηρότεροι εθνικοί κανονισμοί, όπου αυτοί ισχύουν.

E1

Να ληφθεί υπόψη η Οδηγία 94/33/ΕΚ για την προστασία των νέων κατά την εργασία ή οι αυστηρότεροι εθνικοί κανονισμοί, όπου αυτοί ισχύουν.

Τα συστατικά του προϊόντος αυτού περιέχονται στους παρακάτω καταλόγους:

TCSI : Δεν πληρεί τις προϋποθέσεις του καταλόγου

TSCA Το προϊόν περιέχει ουσία/ουσίες που δεν

αναφέρεται/αναφέρονται στον κατάλογο TSCA.

AIIC : Δεν πληρεί τις προϋποθέσεις του καταλόγου

DSL Το προϊόν αυτό περιέχει τα ακόλουθα συστατικά, τα οποία δεν

είναι ούτε στον κατάλογο NDSL ούτε στον κατάλογο DSL του

σύμφωνα με τον Κανονισμό (ΕΚ) αριθμ. 1907/2006, όπως τροποποιήθηκε με τον Κανονισμός (ΕΕ) 2020/878 της Επιτροπής



ZIGNAL®

Έκδοση Ημερομηνία Αναθεώρησης: 1.1

Αριθμός Δελτίου Δεδομένων 06.06.2024 Ασφάλειας: 50000004

Ημερομηνία της τελευταίας έκδοσης: -Ημερομηνία πρώτης έκδοσης: 01.11.2018

Καναδά.

fluazinam (φλουαζινάμη) (ISO)

mixture of polyorganosiloxanes and fillers

Alcohols, C13-15, branched and linear, ethoxylated

ENCS Δεν πληρεί τις προϋποθέσεις του καταλόγου

ISHL Δεν πληρεί τις προϋποθέσεις του καταλόγου

KECI Δεν πληρεί τις προϋποθέσεις του καταλόγου

PICCS Δεν πληρεί τις προϋποθέσεις του καταλόγου

IECSC Δεν πληρεί τις προϋποθέσεις του καταλόγου

NZIoC Δεν πληρεί τις προϋποθέσεις του καταλόγου

TECI : Δεν πληρεί τις προϋποθέσεις του καταλόγου

15.2 Αξιολόγηση χημικής ασφάλειας

Δεν απαιτείται αξιολόγηση χημικής ασφάλειας για αυτό το προϊόν (μείγμα).

ΤΜΗΜΑ 16: Άλλες πληροφορίες

Πλήρες κείμενο των Φράσεων Η

H302 Επιβλαβές σε περίπτωση κατάποσης. H315 Προκαλεί ερεθισμό του δέρματος.

Μπορεί να προκαλέσει αλλεργική δερματική αντίδραση. H317

Προκαλεί σοβαρή οφθαλμική βλάβη. H318 Προκαλεί σοβαρό οφθαλμικό ερεθισμό. H319 Θανατηφόρο σε περίπτωση εισπνοής. H330 Επιβλαβές σε περίπτωση εισπνοής. H332

Ύποπτο για πρόκληση βλάβης στο έμβρυο. H361d H400 Πολύ τοξικό για τους υδρόβιους οργανισμούς. Πολύ τοξικό για τους υδρόβιους οργανισμούς, με H410

μακροχρόνιες επιπτώσεις.

H412 : Επιβλαβές για τους υδρόβιους οργανισμούς, με μακροχρόνιες

επιπτώσεις.

Πλήρες κείμενο άλλων συντομογραφιών

Acute Tox. Οξεία τοξικότητα

Aquatic Acute Βραχυπρόθεσμοσ (οξύ) κίνδυνος για το υδατινο περιβαλλον

Aquatic Chronic Μακροπροθεσμοσ (χρόνιο) κίνδυνος για το υδατινο

περιβαλλον

Eve Dam. Σοβαρή οφθαλμική βλάβη Eye Irrit. Ερεθισμός των οφθαλμών

Τοξικότητα για την αναπαραγωγή Repr.

Skin Irrit. : Ερεθισμός του δέρματος

Skin Sens. Ευαισθητοποίηση του δέρματος

σύμφωνα με τον Κανονισμό (ΕΚ) αριθμ. 1907/2006, όπως τροποποιήθηκε με τον Κανονισμός (ΕΕ) 2020/878 της Επιτροπής



ZIGNAL®

Έκδοση Ημερομηνία Αναθεώρησης: 1.1

Αριθμός Δελτίου Δεδομένων 06.06.2024 Ασφάλειας: 50000004

Ημερομηνία της τελευταίας έκδοσης: -Ημερομηνία πρώτης έκδοσης: 01.11.2018

ADN - Ευρωπαϊκή Συμφωνία για τη διεθνή μεταφορά επικινδύνων εμπορευμάτων μέσω εσωτερικών πλωτών οδών; ADR - Συμφωνία για τις διεθνείς οδικές μεταφορές επικίνδυνων εμπορευμάτων; AIIC - Αυστραλιανός Κατάλογος Βιομηχανικών Χημικών; ASTM - Αμερικανική εταιρεία δοκιμών υλικών; bw - Σωματικό βάρος; ČLP - Κανονισμός περί Ταξινόμησης, Επισήμανσης και Συσκευασίας, Κανονισμός (ΕΚ) Αρ. 1272/2008; CMR - Καρκινογόνος, μεταλλαξιογόνος ουσία ή ουσία τοξική για την αναπαραγωγή; DIN - Πρότυπο του Γερμανικού Ινστιτούτου Τυποποίησης; DSL - Κατάλογος οικιακών ουσιών (Καναδάς); ECHA - Ευρωπαϊκός Οργανισμός Χημικών Προϊόντων; EC-Number - Αριθμός Ευρωπαϊκής Κοινότητας; ECx -Συγκέντρωση που σχετίζεται με ανταπόκριση χ%; ΕLx - Ποσοστό επιβάρυνσης που σχετίζεται με ανταπόκριση x%; EmS - Χρονοδιάγραμμα έκτακτης ανάγκης; ENCS - Υπάρχουσες και νέες χημικές ουσίες (Ιαπωνία); ErCx - Συγκέντρωση που σχετίζεται με ανταπόκριση ρυθμού αύξησης x%; GHS - Παγκόσμιο εναρμονισμένο σύστημα; GLP - Ορθή εργαστηριακή πρακτική; IARC -Διεθνής Οργανισμός Ερευνών Καρκίνου; ΙΑΤΑ - Διεθνής Ένωση Αερομεταφορών; ΙΒC - Διεθνής Κώδικας για την κατασκευή και τον εξοπλισμό των πλοίων που μεταφέρουν επικίνδυνα χημικά χύδην; ΙC50 - Μισή μέγιστη ανασταλτική συγκέντρωση; ΙCAO - Διεθνής Οργανισμός Πολιτικής Αεροπορίας; IECSC - Ευρετήριο υπαρχουσών χημικών ουσιών στην Κίνα; IMDG - Διεθνής Ναυτιλιακός Κώδικας Επικίνδυνων Ειδών; ΙΜΟ - Διεθνής Ναυτιλιακός Οργανισμός; ISHL - Νόμος περί βιομηχανικής ασφάλειας και υγείας (Ιαπωνία); ISO - Διεθνής Οργανισμός Τυποποίησης; ΚΕΟΙ - Ευρετήριο υπαρχουσών χημικών ουσιών της Κορέας; LC50 - Θανάσιμη συγκέντρωση στο 50% πληθυσμού δοκιμής; LD50 - Θανάσιμη δόση στο 50% πληθυσμού δοκιμής (μέση θανάσιμη δόση); MARPOL - Διεθνής διάσκεψη για την πρόληψη της ρύπανσης από πλοία; n.o.s. - Δεν ορίζεται διαφορετικά; ΝΟ(Α)ΕC - Συγκέντρωση στην οποίο δεν παρατηρούνται (δυσμενείς) επιδράσεις; NO(A)EL - Επίπεδο στο οποίο δεν παρατηρούνται (δυσμενείς) επιδράσεις; NOELR -Ποσοστό επιβάρυνσης στο οποίο δεν παρατηρούνται επιδράσεις; ΝΖΙοC - Ευρετήριο χημικών ουσιών της Νέας Ζηλανδίας; ΟΕCD - Οργανισμός Οικονομικής Συνεργασίας και Ανάπτυξης; OPPTS - Υπηρεσία Ασφάλειας Χημικών Ουσιών και Πρόληψης της Ρύπανσης; PBT - Ανθεκτική, βιοσυσσωρευτική και τοξική ουσία; PICCS - Ευρετήριο χημικών ουσιών των Φιλιππίνων; (Q)SAR - (Ποσοτική) σχέση δομής-δραστηριότητας; REACH - Κανονισμός (ΕΚ) Αρ. 1907/2006 του Ευρωπαϊκού Κοινοβουλίου και του Συμβουλίου σχετικά με την Καταχώριση, αξιολόγηση, αδειοδότηση και τον περιορισμό των χημικών προϊόντων; RID - Κανονισμοί για τις διεθνείς μεταφορές επικίνδυνων εμπορευμάτων; Θερμοκρασία σιδηροδρομικές SADT αυτοεπιταχυνόμενης αποσύνθεσης; SDS - Δελτίο Δεδομένων Ασφαλείας; SVHC - ουσία που προκαλεί πολύ μεγάλη ανησυχία; TCSI - Ευρετήριο χημικών ουσιών της Ταϊβάν; TECI -Κατάλογος Υπαρχουσών Χημικών Ουσιών της Ταϊλάνδης; TRGS - Τεχνικό πρότυπο για τις επικίνδυνες ουσίες; TSCA - Νόμος περί ελέγχου τοξικών ουσιών (Ηνωμένες Πολιτείες); UN -Ηνωμένα Έθνη; νΡνΒ - Άκρως ανθεκτική και άκρως βιοσυσσωρεύσιμη ουσία

Περαιτέρω πληροφορίες

Ταξινόμηση του μίγματο	ος:	Διαδικασία ταξινόμησης:
Skin Sens. 1B	H317	Με βάση τα δεδομένα ή την αξιολόγηση του προϊόντος
Eye Irrit. 2	H319	Με βάση τα δεδομένα ή την αξιολόγηση του προϊόντος
Repr. 2	H361d	Με βάση τα δεδομένα ή την αξιολόγηση του προϊόντος
Aquatic Acute 1	H400	Με βάση τα δεδομένα ή την αξιολόγηση του προϊόντος

σύμφωνα με τον Κανονισμό (ΕΚ) αριθμ. 1907/2006, όπως τροποποιήθηκε με τον Κανονισμός (ΕΕ) 2020/878 της Επιτροπής



ZIGNAL®

Έκδοση Ημερομηνία Αριθμός Δελτίου Ημερομηνία της τελευταίας έκδοσης: 1.1 Αναθεώρησης: Δεδομένων Ημερομηνία πρώτης έκδοσης: 01.11.2018
Ασφάλειας: 50000004

Aquatic Chronic 1 H410 Με βάση τα δεδομένα ή την αξιολόγηση του προϊόντος

Αποποίηση

Η Εταιρεία FMC πιστεύει ότι οι πληροφορίες και οι συστάσεις που περιέχονται στο παρόν (συμπεριλαμβανομένων των δεδομένων και των δηλώσεων) είναι ακριβείς από την ημερομηνία της παρούσας. Μπορείτε να επικοινωνήσετε με την Εταιρεία FMC για να βεβαιωθείτε ότι αυτό το έγγραφο είναι το πιο πρόσφατο διαθέσιμο από την Εταιρεία FMC. Δεν παρέχεται καμία εγγύηση καταλληλότητας για συγκεκριμένο σκοπό, εγγύηση εμπορευσιμότητας ή οποιαδήποτε άλλη εγγύηση, ρητή ή υπονοούμενη, σχετικά με τις πληροφορίες που παρέχονται στο παρόν. Οι πληροφορίες που παρέχονται στο παρόν αφορούν μόνο το συγκεκριμένο προϊόν και ενδέχεται να μην ισχύουν όταν το προϊόν αυτό χρησιμοποιείται σε συνδυασμό με οποιοδήποτε άλλο υλικό ή σε οποιαδήποτε διαδικασία. Ο χρήστης είναι υπεύθυνος για τον προσδιορισμό του κατά πόσον το προϊόν είναι κατάλληλο για συγκεκριμένο σκοπό και είναι κατάλληλο για τις συνθήκες και τις μεθόδους χρήσης του χρήστη. Δεδομένου ότι οι όροι και οι μέθοδοι χρήσης δεν εμπίπτουν στον έλεγχο της Εταιρείας FMC, η εταιρεία FMC αποποιείται ρητά κάθε ευθύνη όσον αφορά τα αποτελέσματα που προκύπτουν από οποιαδήποτε χρήση των προϊόντων ή την εξάρτηση από αυτές τις πληροφορίες.

Ετοιμάστηκε από

FMC Corporation

Το FMC και το λογότυπο FMC είναι εμπορικά σήματα της FMC Corporation ή/και μιας συνδεδεμένης εταιρείας.

© 2021-2024 FMC Corporation. Ολα τα δικαιώματα διατηρούνται.

GR/EL