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



BENEVIA® 2024

Versione Data di revisione: Numero SDS: Data ultima edizione: -

1.1 23.04.2024 50000013 Data della prima edizione: 19.04.2024

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

1.1 Identificatore del prodotto

Nome del prodotto BENEVIA® 2024

Altri mezzi d'identificazione

Codice prodotto 50000013

Numero di registrazione del

prodotto

18607 del 16/04/2024

Identificatore Unico Di

Formula (UFI)

: GAF0-M3XD-WN4K-GKC1

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

Utilizzazione della

sostanza/della miscela

: Insetticida

Restrizioni d'uso raccomandate

Utilizzare come consigliato dall'etichetta. Uso riservato agli utilizzatori professionali.

1.3 Informazioni sul fornitore della scheda di dati di sicurezza

<u>Indirizzo del fornitore</u> FMC Agro ITALIA S.r.I

Via Fratelli Bronzetti 32/28

24124 Bergamo

Italia

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

SDS-Info@fmc.com.

1.4 Numero telefonico di emergenza

Per emergenze di perdite, incendi, versamenti o incidenti,

chiamare:

Italia: +39 024527031 (CHEMTREC)

1 703 / 741-5970 (CHEMTREC - International)

Emergenza medica:

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

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

CAV Az. Osp. "A. Cardarelli" Napoli - Tel. 081 5453333 CAV Policlinico "Umberto I" Roma - Tel. 06 49978000

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



BENEVIA® 2024

Versione Data di revisione: Numero SDS: Data ultima edizione: -

23.04.2024 50000013 Data della prima edizione: 19.04.2024 1.1

CAV Policlinico "A. Gemelli" Roma - Tel. 06 3054343

CAV Az. Osp. "Careggi" U.O. Tossicologia Medica Firenze -

Tel. 055 7947819

CAV Centro Nazionale di Informazione Tossicologica Pavia -

Tel. 0382 24444

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

800883300

CAV Azienda Ospedaliera Integrata Verona - Tel. 800011858

SEZIONE 2: identificazione dei pericoli

2.1 Classificazione della sostanza o della miscela

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

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

cutanea.

Pericolo a breve termine (acuto) per

l'ambiente acquatico, Categoria 1

H400: Molto tossico per gli organismi acquatici.

H410: Molto tossico per gli organismi acquatici con

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

effetti di lunga durata.

2.2 Elementi dell'etichetta

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

Pittogrammi di pericolo





Avvertenza Attenzione

Indicazioni di pericolo Può provocare una reazione allergica cutanea.

Molto tossico per gli organismi acquatici con effetti di H410

lunga durata.

P102 Tenere Iontano dalla portata dei bambini. Consigli di prudenza

Prevenzione:

P261 Evitare di respirare la nebbia o i vapori.

P270 Non mangiare, né bere, né fumare durante l'uso.

Non disperdere nell'ambiente. P273

P280 Indossare guanti/indumenti protettivi/proteggere gli

occhi/proteggere il viso

Reazione:

P333 + P313 In caso di irritazione o eruzione della pelle:

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



BENEVIA® 2024

Versione Data di revisione: Numero SDS: Data ultima edizione: -

1.1 23.04.2024 50000013 Data della prima edizione: 19.04.2024

consultare un medico.

P363 Lavare gli indumenti contaminati prima di indossarli

nuovamente.

P391 Raccogliere il materiale fuoriuscito.

Eliminazione:

P501 Smaltire il contenuto/recipiente in conformità con le

normative vigenti.

Etichettatura aggiuntiva

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

l'uso.

Per le frasi speciali (SP) e gli intervalli di sicurezza, consultare l'etichetta.

2.3 Altri pericoli

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

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

informazioni tossicologiche: La sostanza/miscela non contiene componenti considerati aventi proprietà di interferenza endocrina ai sensi dell'articolo 57(f) del REACH o del regolamento delegato (UE) 2017/2100 della Commissione o del regolamento (UE) 2018/605 della Commissione a livelli dello 0.1% o superiori.

SEZIONE 3: composizione/informazioni sugli ingredienti

3.2 Miscele

Componenti

Nome Chimico	N. CAS N. CE N. INDICE Numero di registrazione	Classificazione	Concentrazion e (% w/w)
dodecilbenzensolfonato di calcio	26264-06-2 247-557-8	Acute Tox. 4; H302 Skin Irrit. 2; H315 Eye Dam. 1; H318 Aquatic Chronic 4; H413	>= 10 - < 20
		Stima della tossicità acuta Tossicità acuta per via orale: 1.300	

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



BENEVIA® 2024

Versione Data di revisione: Numero SDS: Data ultima edizione: -

1.1 23.04.2024 50000013 Data della prima edizione: 19.04.2024

		mg/kg	
Ciantraniliprole	736994-63-1	Aquatic Acute 1; H400 Aquatic Chronic 1; H410 Fattore-M (Tossicità acuta per l'ambiente acquatico): 10 Fattore-M (Tossicità cronica per l'ambiente acquatico): 10	>= 10 - < 20
2-etilesan-1-olo	104-76-7 203-234-3	Acute Tox. 4; H332 Skin Irrit. 2; H315 Eye Irrit. 2; H319 STOT SE 3; H335 (Sistema respiratorio) Stima della tossicità acuta Tossicità acuta per inalazione (polvere/nebbia): 4,3 mg/l	>= 1 - < 10
acidi grassi, C6-10 metil esteri	68937-83-7 273-094-6	Skin Irrit. 2; H315	>= 1 - < 10

Per spiegazioni sulle abbreviazioni vedi paragrafo 16.

SEZIONE 4: misure di primo soccorso

4.1 Descrizione delle misure di primo soccorso

Informazione generale : Allontanarsi dall'area di pericolo.

Mostrare questa scheda di sicurezza al medico curante.

Non abbandonare la vittima senza assistenza.

Protezione dei soccorritori : Gli addetti al pronto soccorso dovrebbero fare attenzione

all'autoprotezione e indossare l'abbigliamento di protezione

raccomandato

Evitare l'inalazione, l'ingestione e il contatto con la pelle e con

gli occhi.

Se esiste il pericolo di esposizione vedere Capitolo 8 concernente l'attrezzatura personale per la protezione.

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

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

consultare un medico.

In caso di disagio, rimuovere immediatamente

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



BENEVIA® 2024

Versione Data di revisione: Numero SDS: Data ultima edizione: -

1.1 23.04.2024 50000013 Data della prima edizione: 19.04.2024

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

un medico o chiamare un'ambulanza.

In caso di contatto con la

pelle

Se si deposita sugli indumenti, togliere gli indumenti.

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

Lavare con sapone e molta acqua.

Consultare immediatamente un medico se l'irritazione

aumenta e persiste.

In caso di contatto con gli

occhi

Come precauzione sciacquare gli occhi con acqua.

Rimuovere le lenti a contatto. Proteggere l'occhio illeso.

Sciacquare tenendo l'occhio ben spalancato.

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

Se ingerito : NON provocare il vomito a meno che non sia raccomandato

da un medico o da un centro di controllo per i veleni.

Mantenere il tratto respiratorio pulito.

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

In caso di persistenza dei disturbi consultare un medico.

4.2 Principali sintomi ed effetti, sia acuti che ritardati

Sintomi : L'esposizione alla pelle può provocare sintomi lievi come

prurito, orticaria o eruzione cutanea e arrossamento della pelle. I sintomi più gravi comprendono starnuti, prurito e

lacrimazione e difficoltà respiratorie.

Rischi : Può provocare una reazione allergica cutanea.

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

Trattamento : Trattare sintomaticamente.

In caso di ingestione è necessaria l'immediata assistenza

medica.

SEZIONE 5: misure di lotta antincendio

5.1 Mezzi di estinzione

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

normale.

Mezzi di estinzione non

idonei

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

pressione.

5.2 Pericoli speciali derivanti dalla sostanza o dalla miscela

Pericoli specifici contro : Non permettere che i mezzi di estinzione penetrino nei canali

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



BENEVIA® 2024

Versione Data di revisione: Numero SDS: Data ultima edizione: -

1.1 23.04.2024 50000013 Data della prima edizione: 19.04.2024

l'incendio di scolo o nei corsi d'acqua.

Prodotti di combustione

pericolosi

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

Ossidi di carbonio Ossidi di zolfo Composti clorurati Ossidi di azoto (NOx) Composti di bromo

Cianuro di idrogeno

5.3 Raccomandazioni per gli addetti all'estinzione degli incendi

Dispositivi di protezione speciali per gli addetti all'estinzione degli incendi : I vigili del fuoco devono indossare indumenti protettivi e

autorespiratori.

Metodi di estinzione specifici : Rimuovere i contenitori integri dall'area dell'incendio se ciò

può essere fatto in sicurezza.

Spruzzare con acqua per raffreddare i contenitori

completamente chiusi.

Ulteriori informazioni : Utilizzare sistemi estinguenti compatibili con la situazione

locale e con l'ambiente circostante.

Raccogliere separatamente l'acqua contaminata utilizzata per estinguere l'incendio. Non scaricarla nella rete fognaria. Smaltire l'acqua contaminata usata per l'estinzione ed il

residuo dell'incendio secondo le norme vigenti.

SEZIONE 6: misure in caso di rilascio accidentale

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

Precauzioni individuali : Evacuare il personale in aree di sicurezza.

Usare i dispositivi di protezione individuali.

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

per un eventuale riutilizzo.

Marcare la zona contaminata con segnali e impedire l'accesso

a personale non autorizzato.

Può intervenire unicamente personale qualificato attrezzato

con equipaggiamento di protezione adeguato.

6.2 Precauzioni ambientali

Precauzioni ambientali : Non scaricare il prodotto nelle fogne.

Evitare sversamenti o perdite supplementari, se questo può

essere fatto senza pericolo.

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

autorità competenti in conformità alle leggi locali.

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



BENEVIA® 2024

Versione Data di revisione: Numero SDS: Data ultima edizione: -

1.1 23.04.2024 50000013 Data della prima edizione: 19.04.2024

6.3 Metodi e materiali per il contenimento e per la bonifica

Metodi di bonifica : Non imballare il prodotto recuperato nei contenitori originali

per un eventuale riutilizzo.

Raccogliere quanto più possibile della fuoriuscita con un

materiale assorbente adatto.

Prelevare e trasferire in un contenitore appropriatamente

etichettato.

Conservare in contenitori adatti e chiusi per lo smaltimento.

6.4 Riferimento ad altre sezioni

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

SEZIONE 7: manipolazione e immagazzinamento

7.1 Precauzioni per la manipolazione sicura

Avvertenze per un impiego sicuro

Non respirare i vapori e le polveri.

Evitare l'esposizione - procurarsi speciali istruzioni prima

dell'uso.

Evitare il contatto con gli occhi e con la pelle.

Vedere Sezione 8 per i dispositivi di protezione individuale.

Non mangiare, bere e fumare durante il lavoro.

Smaltire l'acqua di lavaggio secondo le normative nazionali e

locali.

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

processo nel quale questa miscela sia usata.

Indicazioni contro incendi ed :

esplosioni

Normali misure di prevenzione antincendio.

Misure di igiene : Evitare il contatto con la pelle, con gli occhi e con gli

indumenti. Non inalare l'aerosol. Non mangiare né bere durante l'impiego. Non fumare durante l'impiego. Lavarsi le mani prima delle pause ed alla fine della giornata lavorativa. Rimuovere e lavare gli abiti e i guanti contaminati, e tutti gli

indumenti, prima del loro riutilizzo.

7.2 Condizioni per lo stoccaggio sicuro, comprese eventuali incompatibilità

Requisiti del magazzino e dei : contenitori

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

conformi alle attuali norme di sicurezza e tecniche.

Informazioni supplementari

per le condizioni di

stoccaggio

Il prodotto è stabile nelle normali condizioni di stoccaggio in magazzino. Proteggere dal gelo e dal calore estremo. Conservare in contenitori chiusi ed etichettati. Il locale di

stoccaggio deve essere costruito con materiale

incombustibile, chiuso, asciutto, ventilato e con pavimento

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



BENEVIA® 2024

Versione Data di revisione: Numero SDS: Data ultima edizione: -

1.1 23.04.2024 50000013 Data della prima edizione: 19.04.2024

impermeabile, senza accesso a persone non autorizzate o bambini. Il locale deve essere utilizzato solo per lo stoccaggio dei prodotti chimici. Non devono essere presenti alimenti, bevande, mangimi e sementi. Deve essere disponibile una

postazione per il lavaggio delle mani.

Temperatura di stoccaggio

consigliata

5 - 30 °C

Ulteriori informazioni sulla stabilità di conservazione

Nessuna decomposizione se immagazzinato e usato come

indicato.

7.3 Usi finali particolari

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

approvata dalle autorità di regolamentazione specifiche del

paese.

SEZIONE 8: controlli dell'esposizione/della protezione individuale

8.1 Parametri di controllo

Limiti di esposizione professionale

Componenti	N. CAS	Tipo di valore (Tipo di esposizione)	Parametri di controllo	Base
2-etilesan-1-olo	104-76-7	TWA	1 ppm 5,4 mg/m3	2017/164/EU
	Ulteriori informazioni: Indicativo			
		TWA	1 ppm 5,4 mg/m3	IT VLEP
		TWA	5 ppm	ACGIH

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

Denominazione della sostanza	Uso finale	Via di esposizione	Potenziali conseguenze sulla salute	Valore
2-etilesan-1-olo	Lavoratori	Inalazione	Effetti sistemici a lungo termine	12,8 mg/m3
	Lavoratori	Dermico	Effetti sistemici a lungo termine	23 mg/kg
	Consumatori	Inalazione	Effetti sistemici a lungo termine	2,3 mg/m3
	Consumatori	Dermico	Effetti sistemici a lungo termine	11,4 mg/kg
	Consumatori	Orale	Effetti sistemici a lungo termine	1,1 mg/kg

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

Denominazione della sostanza	Compartimento ambientale	Valore

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



BENEVIA® 2024

Versione Data di revisione: Numero SDS: Data ultima edizione: -

1.1 23.04.2024 50000013 Data della prima edizione: 19.04.2024

2-etilesan-1-olo	Acqua dolce	0,017 mg/l
	Uso discontinuo/rilascio	0,17 mg/l
	Acqua di mare	0,0017 mg/l
	Impianto di trattamento dei liquami	10 mg/kg peso
		secco (p.secco)
	Sedimento di acqua dolce	0,284 mg/kg
		peso secco
		(p.secco)

8.2 Controlli dell'esposizione

Protezione individuale

Protezione degli occhi/ del

volto

Bottiglia per il lavaggio oculare con acqua pura Occhiali di protezione di sicurezza aderenti

Protezione delle mani

Materiale : Indossare guanti resistenti ai prodotti chimici, come il

laminato barriera, la gomma butilica o la gomma nitrile.

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

discusso con i produttori dei guanti di protezione.

Protezione della pelle e del

corpo

Indumenti impermeabili

Scegliere un tipo di protezione fisica in funzione

dell'ammontare di concentrazione di sostanze pericolose al

posto di lavoro.

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

adeguato sistema protettivo per la respirazione e un

indumento protettivo.

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

lavorare con questo prodotto.

Tenere sempre a portata di mano una cassetta di pronto

soccorso, con le relative istruzioni.

Indossare adeguati indumenti di protezione.

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

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

all'etichetta e alle istruzioni per l'uso.

SEZIONE 9: proprietà fisiche e chimiche

9.1 Informazioni sulle proprietà fisiche e chimiche fondamentali

Stato fisico : liquido

Stato fisico : dispersione

Colore : biancastro

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



BENEVIA® 2024

Versione Data di revisione: Numero SDS: Data ultima edizione: -

23.04.2024 50000013 Data della prima edizione: 19.04.2024 1.1

Odore Percettibile, oleoso

Soglia olfattiva Nessun dato disponibile

Punto di fusione/punto di

congelamento

non determinato

Punto/intervallo di ebollizione : 99 °C

Limite superiore di esplosività :

/ Limite superiore di infiammabilità

non determinato

Limite inferiore di esplosività / : non determinato

Limite inferiore di infiammabilità

Punto di infiammabilità $: > 99 \, ^{\circ}\text{C}$

Metodo: vaso chiuso

Temperatura di

autoaccensione

Nessun dato disponibile

Temperatura di decomposizione non determinato

рΗ 5,1

> Concentrazione: 10 g/l 1 % (sotta forma di dispersione)

Viscosità

Viscosità, dinamica 345 mPa.s 25 giri/min

257 mPa.s

50 giri/min

200 mPa.s 100 giri/min

Viscosità, cinematica 353 mm2/s

25 giri/min

204 mm2/s 100 giri/min

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



BENEVIA® 2024

Versione Data di revisione: Numero SDS: Data ultima edizione: -

1.1 23.04.2024 50000013 Data della prima edizione: 19.04.2024

La solubilità/ le solubilità.

Idrosolubilità : disperdibile

Coefficiente di ripartizione: n-

ottanolo/acqua

Nessun dato disponibile

Tensione di vapore : Non disponibile per questa miscela.

Densità relativa : 0,978

Densità : Nessun dato disponibile

Densità apparente : 0,9 - 1,1 g/cm 3

Densità di vapore relativa : Non disponibile per questa miscela.

Caratteristiche delle particelle

Dimensione della particella : Non applicabile

Distribuzione della

grandezza delle particelle

Non applicabile

Forma : Non applicabile

9.2 Altre informazioni

Esplosivi : Non esplosivo

Proprietà ossidanti : Non ossidante

Infiammabilità (liquidi) : Non altamente infiammabile, può essere infiammabile, Sulla

base delle informazioni disponibili, i criteri di classificazione

per il pericolo di infiammabilità non sono soddisfatti.

Autoignizione : 254 °C

Velocità di evaporazione : Nessun dato disponibile

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



BENEVIA® 2024

Versione Data di revisione: Numero SDS: Data ultima edizione: -

1.1 23.04.2024 50000013 Data della prima edizione: 19.04.2024

Peso Molecolare : Non applicabile

SEZIONE 10: stabilità e reattività

10.1 Reattività

Nessuna decomposizione se immagazzinato e usato

come indicato.

10.2 Stabilità chimica

Nessuna decomposizione se immagazzinato e usato

come indicato.

10.3 Possibilità di reazioni pericolose

Reazioni pericolose : Nessuna decomposizione se immagazzinato e usato come

indicato.

10.4 Condizioni da evitare

Condizioni da evitare : Evitare la formazione di aerosol.

Evitare le temperature estreme Calore, fiamme e scintille.

Proteggere dal gelo, calore e luce del sole.

Il riscaldamento del prodotto produce vapori nocivi e irritanti.

10.5 Materiali incompatibili

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

10.6 Prodotti di decomposizione pericolosi

Stabile nelle condizioni di stoccaggio raccomandate.

SEZIONE 11: informazioni tossicologiche

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

Tossicità acuta

Basandosi sui dati disponibili non è possibile rispettare i criteri di classificazione.

Prodotto:

Tossicità acuta per via orale : DL50 (Ratto): > 5.000 mg/kg

Metodo: Linee Guida 425 per il Test dell'OECD

BPL: si

Valutazione: La sostanza o la miscela non presenta tossicità

orale acuta

Tossicità acuta per

inalazione

CL50 (Ratto): > 5,2 mg/l

Tempo di esposizione: 4 h

Atmosfera test: polvere/nebbia Metodo: Linee Guida 403 per il Test dell'OECD

BPL: si

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



BENEVIA® 2024

Versione Data di revisione: Numero SDS: Data ultima edizione: -

1.1 23.04.2024 50000013 Data della prima edizione: 19.04.2024

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

dopo inalazione a breve termine.

Tossicità acuta per via

cutanea

DL50 (Ratto): > 5.000 mg/kg

Metodo: Linee Guida 402 per il Test dell'OECD

BPL: si

Valutazione: La sostanza o la miscela non presenta alcuna

tossicità cutanea acuta

Componenti:

dodecilbenzensolfonato di calcio:

Tossicità acuta per via orale : DL50 (Ratto, maschio e femmina): 1.300 mg/kg

Osservazioni: Basato su dati di materiali simili

Tossicità acuta per

inalazione

Osservazioni: Non classificato

Tossicità acuta per via

cutanea

DL50 (Ratto, maschio e femmina): > 2000 Milligrammo al

chilo

Metodo: Linee Guida 402 per il Test dell'OECD

Valutazione: La sostanza o la miscela non presenta alcuna

tossicità cutanea acuta

Osservazioni: Basato su dati di materiali simili

Ciantraniliprole:

Tossicità acuta per via orale : DL50 (Ratto): > 5.000 mg/kg

Metodo: Linee Guida 425 per il Test dell'OECD

Valutazione: La sostanza o la miscela non presenta tossicità

orale acuta

Tossicità acuta per

inalazione

CL50 (Ratto): > 5,2 mg/l

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

Metodo: Linee Guida 403 per il Test dell'OECD

Valutazione: La sostanza o la miscela non presenta alcuna

tossicità acuta per inalazione

Tossicità acuta per via

cutanea

: DL50 (Ratto): > 5.000 mg/kg

Metodo: Linee Guida 402 per il Test dell'OECD

Valutazione: La sostanza o la miscela non presenta alcuna

tossicità cutanea acuta

2-etilesan-1-olo:

Tossicità acuta per via orale : DL50 (Ratto, maschio): 2.047 mg/kg

Tossicità acuta per

inalazione

Tempo di esposizione: 4 h

CL50 (Ratto): 4,3 mg/l

Atmosfera test: polvere/nebbia

Tossicità acuta per via : DL50 (Ratto, maschio e femmina): > 3.000 mg/kg

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



BENEVIA® 2024

Versione Data di revisione: Numero SDS: Data ultima edizione: -

1.1 23.04.2024 50000013 Data della prima edizione: 19.04.2024

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

Valutazione: La sostanza o la miscela non presenta alcuna

tossicità cutanea acuta

acidi grassi, C6-10 metil esteri:

Tossicità acuta per via orale : DL50 (Ratto): > 5.000 mg/kg

Corrosione/irritazione cutanea

Basandosi sui dati disponibili non è possibile rispettare i criteri di classificazione.

Prodotto:

Specie : Su coniglio

Valutazione : Non classificato come irritante

Metodo : Linee Guida 404 per il Test dell'OECD Risultato : lieve o nessuna irritazione della pelle.

BPL : si

Osservazioni : Può causare irritazione alla pelle e/o dermatiti.

Componenti:

dodecilbenzensolfonato di calcio:

Specie : Su coniglio

Metodo : Linee Guida 404 per il Test dell'OECD

Risultato : Irritante per la pelle

Ciantraniliprole:

Specie : Su coniglio

Valutazione : Nessuna irritazione della pelle

Metodo : Linee Guida 404 per il Test dell'OECD

Risultato : Nessuna irritazione della pelle

2-etilesan-1-olo:

Specie : Su coniglio

Metodo : Linee Guida 404 per il Test dell'OECD

Risultato : Irritante per la pelle

acidi grassi, C6-10 metil esteri:

Specie : Su coniglio

Metodo : Linee Guida 404 per il Test dell'OECD

Risultato : Irritante per la pelle

Lesioni oculari gravi/irritazioni oculari gravi

Basandosi sui dati disponibili non è possibile rispettare i criteri di classificazione.

Prodotto:

Specie : Su coniglio

Valutazione : Non classificato come irritante

14/33

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



BENEVIA® 2024

Versione Data di revisione: Numero SDS: Data ultima edizione: -

1.1 23.04.2024 50000013 Data della prima edizione: 19.04.2024

Metodo : Linee Guida 405 per il Test dell'OECD Risultato : Irritazione degli occhi debole o assente

BPL : si

Componenti:

dodecilbenzensolfonato di calcio:

Specie : Su coniglio

Metodo : Linee Guida 405 per il Test dell'OECD

Risultato : Effetti irreversibili sugli occhi
Osservazioni : Basato su dati di materiali simili

Specie : Su coniglio

Metodo : Linee Guida 405 per il Test dell'OECD

Risultato : Effetti irreversibili sugli occhi

Ciantraniliprole:

Specie : Su coniglio

Valutazione : Nessuna irritazione agli occhi

Metodo : Linee Guida 405 per il Test dell'OECD

Risultato : Nessuna irritazione agli occhi

Osservazioni : Effetti minimi che non soddisfano la soglia di classificazione

2-etilesan-1-olo:

Specie : Su coniglio

Metodo : Linee Guida 405 per il Test dell'OECD

Risultato : Irritazione degli occhi, con inversione entro 21 giorni

acidi grassi, C6-10 metil esteri:

Specie : Su coniglio

Metodo : Linee Guida 405 per il Test dell'OECD

Risultato : lieve irritazione

Sensibilizzazione respiratoria o cutanea

Sensibilizzazione cutanea

Può provocare una reazione allergica cutanea.

Sensibilizzazione delle vie respiratorie

Basandosi sui dati disponibili non è possibile rispettare i criteri di classificazione.

Prodotto:

Tipo di test : Test locale sui linfonodi

Specie : topi

Valutazione : Può provocare sensibilizzazione per contatto con la pelle.

Metodo : Linee Guida 429 per il Test dell'OECD

Risultato : Causa sensibilizzazione.

BPL : si

Osservazioni : Causa sensibilizzazione.

15/33

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



BENEVIA® 2024

Versione Data di revisione: Numero SDS: Data ultima edizione: -

1.1 23.04.2024 50000013 Data della prima edizione: 19.04.2024

Componenti:

dodecilbenzensolfonato di calcio:

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

Metodo : Linee Guida 406 per il Test dell'OECD Risultato : Non è un sensibilizzante della pelle. Osservazioni : Basato su dati di materiali simili

Ciantraniliprole:

Tipo di test : Test locale sui linfonodi

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

acidi grassi, C6-10 metil esteri:

Via di esposizione : Contatto con la pelle Specie : Porcellino d'India

Risultato : Non è un sensibilizzante della pelle.

Mutagenicità delle cellule germinali

Basandosi sui dati disponibili non è possibile rispettare i criteri di classificazione.

Prodotto:

Genotossicità in vitro : Tipo di test: Test di ames

Metodo: Linee Guida 471 per il Test dell'OECD

Risultato: negativo

Genotossicità in vivo : Tipo di test: Aberrazione cromosomica del midollo osseo

Specie: Topo

Metodo: Linee Guida 474 per il Test dell'OECD

Risultato: negativo

Mutagenicità delle cellule

germinali- Valutazione

Non contiene ingredienti inclusi nella lista dei prodotti

mutagenici

Componenti:

dodecilbenzensolfonato di calcio:

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

Metodo: Linee Guida 471 per il Test dell'OECD

Risultato: negativo

Osservazioni: Basato su dati di materiali simili

Genotossicità in vivo : Tipo di test: test di aberrazione cromosomica

Specie: Ratto (maschio e femmina) Modalità d'applicazione: Orale Tempo di esposizione: 90 d

Risultato: negativo

Osservazioni: Basato su dati di materiali simili

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



BENEVIA® 2024

Versione Data di revisione: Numero SDS: Data ultima edizione: -

1.1 23.04.2024 50000013 Data della prima edizione: 19.04.2024

Mutagenicità delle cellule germinali- Valutazione

: Elementi di prova non supportano la classificazione come

mutageno di cellule germinali.

Ciantraniliprole:

Mutagenicità delle cellule germinali- Valutazione

Tests su colture di batteri o cellule di mammifero non hanno

evidenziato effetti di mutagenesi.

2-etilesan-1-olo:

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

Metodo: Linee Guida 471 per il Test dell'OECD

Risultato: negativo

Genotossicità in vivo : Tipo di test: Test del micronucleo

Specie: Topo

Modalità d'applicazione: Iniezione intraperitoneale

Risultato: negativo

acidi grassi, C6-10 metil esteri:

Genotossicità in vitro : Tipo di test: Test di ames

Risultato: negativo

Mutagenicità delle cellule

germinali- Valutazione

I saggi in vitro non hanno rivelato effetti mutageni

Cancerogenicità

Basandosi sui dati disponibili non è possibile rispettare i criteri di classificazione.

Prodotto:

Cancerogenicità - : Non contiene ingredienti inclusi nella lista dei prodotti

Valutazione cancerogeni

Componenti:

dodecilbenzensolfonato di calcio:

Specie : Ratto, maschio e femmina

Modalità d'applicazione : Orale Tempo di esposizione : 720 d

NOAEL : 250 mg/kg peso corporeo

Risultato : negativo

Osservazioni : Basato su dati di materiali simili

Cancerogenicità - : Gli elementi di prova non supportano una classificazione

Valutazione come cancerogeno

Ciantraniliprole:

Cancerogenicità - : Gli elementi di prova non supportano una classificazione

Valutazione come cancerogeno

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



BENEVIA® 2024

Versione Data di revisione: Numero SDS: Data ultima edizione: -

23.04.2024 50000013 Data della prima edizione: 19.04.2024 1.1

2-etilesan-1-olo:

Specie Ratto Modalità d'applicazione Orale Tempo di esposizione 24 mese(i) Risultato negativo

Tossicità riproduttiva

Basandosi sui dati disponibili non è possibile rispettare i criteri di classificazione.

Prodotto:

Tossicità riproduttiva -

Valutazione per la riproduzione

Componenti:

dodecilbenzensolfonato di calcio:

Effetti sulla fertilità Tipo di test: Fertilità/sviluppo embrionale iniziale

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

Tossicità generale genitori: NOAEL: 400 mg/kg peso corporeo

Non contiene ingredienti inclusi nella lista dei prodotti tossici

Metodo: Linee Guida 422 per il Test dell'OECD

Risultato: negativo

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

Specie: Ratto

Modalità d'applicazione: Ingestione

Tossicità generale nelle madri: NOAEL: 300 mg/kg peso

corporeo

Tossicità per lo sviluppo: NOAEL: 600 mg/kg peso corporeo

Metodo: Linee Guida 422 per il Test dell'OECD

Risultato: negativo

Tossicità riproduttiva -

Valutazione

Gli elementi di prova non supportano una classificazione per

tossicità riproduttiva

Ciantraniliprole:

Tossicità riproduttiva -

Valutazione

Gli elementi di prova non supportano una classificazione per

tossicità riproduttiva

2-etilesan-1-olo:

Effetti sullo sviluppo fetale Tipo di test: Sviluppo embriofetale

Specie: Topo

Modalità d'applicazione: Orale

Metodo: Linee Guida 414 per il Test dell'OECD

Risultato: negativo

Tossicità specifica per organi bersaglio (STOT) - esposizione singola

Basandosi sui dati disponibili non è possibile rispettare i criteri di classificazione.

Prodotto:

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



BENEVIA® 2024

Versione Data di revisione: Numero SDS: Data ultima edizione: -

1.1 23.04.2024 50000013 Data della prima edizione: 19.04.2024

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

di un organo bersaglio, per esposizione singola.

Componenti:

Ciantraniliprole:

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

di un organo bersaglio, per esposizione singola.

2-etilesan-1-olo:

Valutazione : Può irritare le vie respiratorie.

Tossicità specifica per organi bersaglio (STOT) - esposizione ripetuta

Basandosi sui dati disponibili non è possibile rispettare i criteri di classificazione.

Prodotto:

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

un organo bersaglio specifico, per esposizione ripetuta.

Componenti:

Ciantraniliprole:

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

un organo bersaglio specifico, per esposizione ripetuta.

Tossicità a dose ripetuta

Componenti:

dodecilbenzensolfonato di calcio:

Specie : Ratto, maschio e femmina

NOAEL : 85 mg/kg LOAEL : 145 mg/kg Modalità d'applicazione : Orale Tempo di esposizione : 9 Mesi

Osservazioni : Basato su dati di materiali simili

Specie : Ratto, maschio LOAEL : 286 mg/kg

Modalità d'applicazione : Contatto con la pelle

Tempo di esposizione : 15 Giorni

Osservazioni : Basato su dati di materiali simili

Specie: Ratto, maschio e femminaNOAEL: 100 mg/kg p.c./giornoLOAEL: 200 mg/kg p.c./giorno

Modalità d'applicazione : Orale-gavage Tempo di esposizione : 28 - 54 Giorni

Metodo : Linee Guida 422 per il Test dell'OECD Osservazioni : Basato su dati di materiali simili

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



BENEVIA® 2024

Versione Data di revisione: Numero SDS: Data ultima edizione: -

1.1 23.04.2024 50000013 Data della prima edizione: 19.04.2024

Ciantraniliprole:

Specie : Ratto

NOAEL : > 1.000 mg/kg

Modalità d'applicazione : Orale Tempo di esposizione : 28 d

Metodo : Linee Guida 407 per il Test dell'OECD

Sintomi : aumento del peso del fegato

Osservazioni : Sulla base dei dati disponibili, i criteri di classificazione non

sono soddisfatti.

2-etilesan-1-olo:

Specie : Ratto

250 mg/kg

Modalità d'applicazione : Orale Tempo di esposizione : 13 Sett.

Metodo : Linee Guida 408 per il Test dell'OECD

Pericolo in caso di aspirazione

Basandosi sui dati disponibili non è possibile rispettare i criteri di classificazione.

Prodotto:

Non esiste nessuna classificazione per tossicità tramite aspirazione

Componenti:

Ciantraniliprole:

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

11.2 Informazioni su altri pericoli

Proprietà di interferenza con il sistema endocrino

Prodotto:

Valutazione : La sostanza/miscela non contiene componenti considerati

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

Commissione a livelli dello 0,1% o superiori.

Componenti:

Ciantraniliprole:

Valutazione : La sostanza/miscela non contiene componenti considerati

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

Commissione a livelli dello 0,1% o superiori.

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



BENEVIA® 2024

Versione Data di revisione: Numero SDS: Data ultima edizione: -

1.1 23.04.2024 50000013 Data della prima edizione: 19.04.2024

Ulteriori informazioni

Prodotto:

Osservazioni : Nessun dato disponibile

SEZIONE 12: informazioni ecologiche

12.1 Tossicità

Prodotto:

Tossicità per i pesci : CL50 (Lepomis macrochirus (Pesce-sale Bluegill)): 37 mg/l

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

Metodo: Linee Guida 203 per il Test dell'OECD

BPL: si

Tossicità per la daphnia e per altri invertebrati acquatici

CE50 (Daphnia magna (Pulce d'acqua grande)): 0,215 mg/l

Tempo di esposizione: 48 h

Metodo: Linee Guida 202 per il Test dell'OECD

BPL: si

CE50 (Daphnia magna (Pulce d'acqua grande)): 0,00947 mg/l

Tempo di esposizione: 48 h

Metodo: Linee Guida 202 per il Test dell'OECD

BPL: si

CE50 (Daphnia magna (Pulce d'acqua grande)): 20,4 µgr/l

Tempo di esposizione: 48 h

Metodo: Linee Guida 202 per il Test dell'OECD

BPL: si

Tossicità per le alghe/piante

acquatiche

CE50r (Pseudokirchneriella subcapitata (alghe cloroficee)):

63,8 mg/l

Tempo di esposizione: 72 h

Metodo: Linee Guida 201 per il Test dell'OECD

BPL: si

Tossicità per gli organismi

viventi nel suolo

CL50: > 1.000 mg/kg

Specie: vermi

Tossicità per gli organismi

terrestri

DL50: 3.79 µg/bee

Tempo di esposizione: 72 h

End point: Tossicità acuta per via orale

Specie: Apis mellifera (api)

DL50: 6.31 µg/bee

Tempo di esposizione: 96 h

End point: Tossicità acuta da contatto

Specie: Apis mellifera (api)

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



BENEVIA® 2024

Versione Data di revisione: Numero SDS: Data ultima edizione: -

1.1 23.04.2024 50000013 Data della prima edizione: 19.04.2024

Valutazione Ecotossicologica

Tossicità acuta per l'ambiente acquatico

Molto tossico per gli organismi acquatici.

Tossicità cronica per l'ambiente acquatico

Molto tossico per gli organismi acquatici con effetti di lunga

durata.

Componenti:

dodecilbenzensolfonato di calcio:

Tossicità per i pesci : CL50 (Danio rerio (pesce zebra)): 10 mg/l

Tempo di esposizione: 96 h

Metodo: Linee Guida 203 per il Test dell'OECD Osservazioni: Basato su dati di materiali simili

CL50 (Pimephales promelas (Cavedano americano)): 4,6 mg/l

Tempo di esposizione: 96 h

Osservazioni: Basato su dati di materiali simili

Tossicità per la daphnia e per altri invertebrati acquatici

CE50 (Daphnia magna (Pulce d'acqua grande)): 3,5 mg/l

Tempo di esposizione: 48 h

Metodo: Linee Guida 202 per il Test dell'OECD Osservazioni: Basato su dati di materiali simili

Tossicità per le alghe/piante

acquatiche

NOEC (Pseudokirchneriella subcapitata (alghe cloroficee)):

7,9 mg/l

Tempo di esposizione: 72 h

Metodo: Linee Guida 201 per il Test dell'OECD Osservazioni: Basato su dati di materiali simili

CE50 (Pseudokirchneriella subcapitata (alghe cloroficee)):

65,4 mg/l

Tempo di esposizione: 72 h

Metodo: Linee Guida 201 per il Test dell'OECD Osservazioni: Basato su dati di materiali simili

Tossicità per i micro-

organismi

CE50 (fango attivo): 500 mg/l Tempo di esposizione: 3 h

Metodo: Linee Guida 209 per il Test dell'OECD

Tossicità per la daphnia e per altri invertebrati acquatici

(Tossicità cronica)

NOEC: 1,65 mg/l

Tempo di esposizione: 21 d

Specie: Daphnia magna (Pulce d'acqua grande) Osservazioni: Basato su dati di materiali simili

NOEC: 1,18 mg/l

Tempo di esposizione: 21 d

Specie: Daphnia magna (Pulce d'acqua grande) Osservazioni: Basato su dati di materiali simili

Tossicità per gli organismi

viventi nel suolo

CL50: 1.000 mg/kg

Tempo di esposizione: 14 d

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



BENEVIA® 2024

Versione Data di revisione: Numero SDS: Data ultima edizione: -

1.1 23.04.2024 50000013 Data della prima edizione: 19.04.2024

Specie: Eisenia fetida (Iombrichi)

Metodo: Linee Guida 207 per il Test dell'OECD

Tossicità per gli organismi

terrestri

DL50: 1.356 mg/kg

Tempo di esposizione: 14 d

Specie: Colinus virginianus (Colino della Virginia) Metodo: Linee Guida 223 per il Test dell'OECD

Valutazione Ecotossicologica

Tossicità cronica per l'ambiente acquatico

Può essere nocivo per gli organismi acquatici con effetti di

lunga durata.

Ciantraniliprole:

Tossicità per i pesci : CL50 (Oncorhynchus mykiss (Trota iridea)): > 12,6 mg/l

Tempo di esposizione: 96 h

CL50 (Ictalurus punctatus (pesce gatto maculato)): > 10 mg/l

Tempo di esposizione: 96 h

Tossicità per la daphnia e per altri invertebrati acquatici

CE50 (Daphnia magna (Pulce d'acqua grande)): 0,0204 mg/l

Tempo di esposizione: 48 h

Tossicità per le alghe/piante

acquatiche

CE50r (Pseudokirchneriella subcapitata (alghe cloroficee)): >

13 mg/l

Tempo di esposizione: 72 h

CE50r (lemna gibba (lenticchia d'acqua spugnosa)): 0,278

mg/l

Tempo di esposizione: 7 d

EyC50 (lemna gibba (lenticchia d'acqua spugnosa)): 0,060

mg/l

Tempo di esposizione: 7 d

Fattore-M (Tossicità acuta

per l'ambiente acquatico)

: 10

Tossicità per i pesci (Tossicità cronica)

NOEC: 2,9 mg/l

Tempo di esposizione: 28 d Specie: Cyprinodon variegatus

NOEC: 0,11 mg/l

Tempo di esposizione: 21 d

Specie: Oncorhynchus mykiss (Trota iridea)

Tossicità per la daphnia e per altri invertebrati acquatici

(Tossicità cronica)

NOEC: 0,00656 mg/l Tempo di esposizione: 21 d

Specie: Daphnia magna (Pulce d'acqua grande)

NOEC: 0,00969 mg/l Tempo di esposizione: 21 d

Specie: Daphnia magna (Pulce d'acqua grande)

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



BENEVIA® 2024

Versione Data di revisione: Numero SDS: Data ultima edizione: -

1.1 23.04.2024 50000013 Data della prima edizione: 19.04.2024

NOEC: 0,00447 mg/l

Tempo di esposizione: 21 d

Specie: Daphnia magna (Pulce d'acqua grande)

Fattore-M (Tossicità cronica

per l'ambiente acquatico)

10

Tossicità per gli organismi

viventi nel suolo

CL50: > 1.000 mg/kg

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

Tossicità per gli organismi

terrestri

DL50: > 0.0934 µg/bee

Tempo di esposizione: 48 h

End point: Tossicità acuta da contatto

Specie: Apis mellifera (api)

DL50: > 0.1055 μ g/bee Tempo di esposizione: 48 h

End point: Tossicità acuta per via orale

Specie: Apis mellifera (api)

DL50: 2.250 mg/kg

Specie: Colinus virginianus (Colino della Virginia)

2-etilesan-1-olo:

Tossicità per i pesci : CL50 (Leuciscus idus (Leucisco dorato)): 17,1 - 28,2 mg/l

Tempo di esposizione: 96 h

Tossicità per la daphnia e

per altri invertebrati acquatici

CE50 (Daphnia magna (Pulce d'acqua grande)): 39 mg/l

Tempo di esposizione: 48 h

Tossicità per le alghe/piante

acquatiche

EC10 (Desmodesmus subspicatus (alga verde)): 3,2 mg/l

Tempo di esposizione: 72 h

CE50 (Desmodesmus subspicatus (alga verde)): 11,5 mg/l

Tempo di esposizione: 72 h

Tossicità per i micro-

organismi

CE50 (Anabaena flos-aquae (cianobatterio)): 16,6 mg/l

Tempo di esposizione: 72 h

acidi grassi, C6-10 metil esteri:

Tossicità per i pesci : CL50 (Leuciscus idus (Leucisco dorato)): 95 mg/l

Tempo di esposizione: 48 h

Osservazioni: Basato su dati di materiali simili

Tossicità per la daphnia e

per altri invertebrati acquatici

CE50 (Gammarus fasciatus): 14,7 mg/l

acquatici Osservazioni: Basato su dati di materiali simili

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



BENEVIA® 2024

Versione Data di revisione: Numero SDS: Data ultima edizione: -

23.04.2024 50000013 Data della prima edizione: 19.04.2024 1.1

12.2 Persistenza e degradabilità

Prodotto:

Biodegradabilità Osservazioni: Il prodotto contiene quantità minori di

> componenti non facilmente biodegradabili, che potrebbero non essere degradabili negli impianti di trattamento delle

acque reflue.

Componenti:

dodecilbenzensolfonato di calcio:

Biodegradabilità Risultato: Rapidamente biodegradabile.

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

Ciantraniliprole:

Biodegradabilità Osservazioni: Non immediatamente biodegradabile.

2-etilesan-1-olo:

Biodegradabilità Risultato: Rapidamente biodegradabile.

acidi grassi, C6-10 metil esteri:

Biodegradabilità Risultato: Rapidamente biodegradabile.

12.3 Potenziale di bioaccumulo

Prodotto:

Bioaccumulazione Osservazioni: Non sono disponibili informazioni sul prodotto

specifico.

Componenti:

dodecilbenzensolfonato di calcio:

Bioaccumulazione Specie: Pesce

Fattore di bioconcentrazione (BCF): 70,79

Metodo: QSAR

Coefficiente di ripartizione: n- : log Pow: 4,77 (25 °C)

ottanolo/acqua

Ciantraniliprole:

Specie: Lepomis macrochirus (Pesce-sale Bluegill) Bioaccumulazione

Fattore di bioconcentrazione (BCF): < 1

Osservazioni: La bioaccumulazione è improbabile.

Coefficiente di ripartizione: n- :

ottanolo/acqua

log Pow: 1,97 (22 °C)

pH: 4

log Pow: 2,07 (22 °C)

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



BENEVIA® 2024

Versione Data di revisione: Numero SDS: Data ultima edizione: -

1.1 23.04.2024 50000013 Data della prima edizione: 19.04.2024

pH: 7

log Pow: 1,74 (22 °C)

pH: 9

2-etilesan-1-olo:

Coefficiente di ripartizione: n- :

ottanolo/acqua

log Pow: 2,9 (25 °C)

12.4 Mobilità nel suolo

Prodotto:

Diffusione nei vari comparti

ambientali

Osservazioni: Non sono disponibili informazioni sul prodotto

specifico.

Componenti:

Ciantraniliprole:

Diffusione nei vari comparti

ambientali

Koc: 241 ml/g, log Koc: 2,38 Osservazioni: Mobile nei terreni

12.5 Risultati della valutazione PBT e vPvB

Prodotto:

Valutazione : Questa sostanza/miscela non contiene componenti

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

concentrazioni di 0.1% o superiori.

12.6 Proprietà di interferenza con il sistema endocrino

Prodotto:

Valutazione : La sostanza/miscela non contiene componenti considerati

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

Commissione a livelli dello 0,1% o superiori.

Componenti:

Ciantraniliprole:

Valutazione : La sostanza/miscela non contiene componenti considerati

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

Commissione a livelli dello 0,1% o superiori.

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



BENEVIA® 2024

Versione Data di revisione: Numero SDS: Data ultima edizione: -

1.1 23.04.2024 50000013 Data della prima edizione: 19.04.2024

12.7 Altri effetti avversi

Prodotto:

Informazioni ecologiche supplementari

Vedi l'etichetta del prodotto per istruzioni supplementari sull'applicazione che riguardano le precauzioni ambientali

Un pericolo ambientale non può essere escluso

nell'eventualità di una manipolazione o eliminazione non

professionale.

Molto tossico per gli organismi acquatici con effetti di lunga

durata.

SEZIONE 13: considerazioni sullo smaltimento

13.1 Metodi di trattamento dei rifiuti

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

suolo.

Non contaminare stagni, canali navigabili o fossati con il

prodotto chimico o il contenitore usato.

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

Contenitori contaminati : Svuotare i contenuti residui.

Non riutilizzare contenitori vuoti.

Gli imballaggi non adeguatamente svuotati devono essere

smaltiti come il prodotto non utilizzato.

I contenitori vuoti devono essere trasportati in un sito

autorizzato per il riciclaggio o l'eliminazione.

SEZIONE 14: informazioni sul trasporto

14.1 Numero ONU o numero ID

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

14.2 Designazione ufficiale ONU di trasporto

ADN : MATERIA PERICOLOSA PER L'AMBIENTE, LIQUIDA,

N.A.S.

(Ciantraniliprole)

ADR : MATERIA PERICOLOSA PER L'AMBIENTE, LIQUIDA,

N.A.S.

(Ciantraniliprole)

RID : MATERIA PERICOLOSA PER L'AMBIENTE, LIQUIDA,

N.A.S.

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



BENEVIA® 2024

Versione Data di revisione: Numero SDS: Data ultima edizione: -

1.1 23.04.2024 50000013 Data della prima edizione: 19.04.2024

(Ciantraniliprole)

IMDG : ENVIRONMENTALLY HAZARDOUS SUBSTANCE, LIQUID,

N.O.S.

(Ciantraniliprole)

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

(Ciantraniliprole)

14.3 Classi di pericolo connesso al trasporto

Classe Rischi sussidiari

 ADN
 : 9

 ADR
 : 9

 RID
 : 9

 IMDG
 : 9

IATA : 9

14.4 Gruppo di imballaggio

ADN

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

pericolo

Etichette : 9

ADR

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

pericolo

Etichette : 9 Codice di restrizione in : (-)

galleria

RID

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

pericolo

Etichette : 9

IMDG

Gruppo di imballaggio : III Etichette : 9

EmS Codice : F-A, S-F

IATA (Cargo)

Istruzioni per l'imballaggio : 964

(aereo da carico)

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

Etichette : Miscellaneous

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



BENEVIA® 2024

Versione Data di revisione: Numero SDS: Data ultima edizione: -

1.1 23.04.2024 50000013 Data della prima edizione: 19.04.2024

IATA (Passeggero)

Istruzioni per l'imballaggio : 964

(aereo passeggeri)

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

Etichette : Miscellaneous

14.5 Pericoli per l'ambiente

ADN

Pericoloso per l'ambiente : si

ADR

Pericoloso per l'ambiente : si

RID

Pericoloso per l'ambiente : si

IMDG

Inquinante marino : si

IATA (Passeggero)

Pericoloso per l'ambiente : si

IATA (Cargo)

Pericoloso per l'ambiente : si

14.6 Precauzioni speciali per gli utilizzatori

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

14.7 Trasporto marittimo alla rinfusa conformemente agli atti dell'IMO

Non applicabile al prodotto nella sua forma fornita.

SEZIONE 15: informazioni sulla regolamentazione

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

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

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

Numero nell'elenco 75, 3

Se intende utilizzare questo prodotto come inchiostro per tatuaggi,

contatti il Suo fornitore.

Non applicabile

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

59).

Regolamento (CE) n. 1005/2009 sulle sostanze che : Non applicabile

29 / 33

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



BENEVIA® 2024

Versione Data di revisione: Numero SDS: Data ultima edizione: -

1.1 23.04.2024 50000013 Data della prima edizione: 19.04.2024

riducono lo strato di ozono

Regolamento (UE) 2019/1021 relativo agli inquinanti : Non applicabile

organici persistenti (rifusione)

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

e del Consiglio sull'esportazione ed importazione di

sostanze chimiche pericolose

REACH - Eelenco delle sostanze soggette ad : Non applicabile

autorizzazione (Allegato XIV)

Seveso III: Direttiva 2012/18/UE del E1 PERICOLI PER L'AMBIENTE

Parlamento europeo e del Consiglio sul controllo del pericolo di incidenti rilevanti connessi con sostanze pericolose.

Altre legislazioni:

Prendere nota della direttiva 94/33/CE relativa alla protezione dei giovani sul lavoro o dei regolamenti nazionali più restrittivi, ove applicabile.

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

D.Lgs. 3 aprile 2006, n.152, (norme in materia ambientale) e s.m.i.

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

Autorizzazione nazionale secondo Reg. (CE) n. 1107/2009 del Parlamento europeo e del Consiglio, del 21 ottobre 2009, relative all'immissione in commercio dei prodotti fitosanitari: Registrazione del Ministero della Salute n° 18607 del 16/04/2024

I componenti di questo prodotto sono riportati nei seguenti elenchi:

TCSI : Presente sull'inventario, o in conformità con l'inventario.

TSCA : Il prodotto contiene una o più sostanze non elencate

nell'inventario TSCA.

AIIC : Non conforme all'inventario

DSL : Questo prodotto contiene i seguenti componenti che non sono

elencati né nella lista NDSL né DSL canadese.

3-BROMO-1-(3-CHLORO-2-PYRIDYL)-4'-CYAN-2'-METHYL-

6'-(METHYLCARBAMOYL)-1H-PYRAZOLE-5-

CARBOXANILIDE

acidi grassi, C6-10 metil esteri

ENCS : Non conforme all'inventario

ISHL : Non conforme all'inventario

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



BENEVIA® 2024

Versione Data di revisione: Numero SDS: Data ultima edizione: -

1.1 23.04.2024 50000013 Data della prima edizione: 19.04.2024

KECI : Non conforme all'inventario

PICCS : Non conforme all'inventario

IECSC : Non conforme all'inventario

NZIoC : Non conforme all'inventario

TECI: Non conforme all'inventario

15.2 Valutazione della sicurezza chimica

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

SEZIONE 16: altre informazioni

Testo completo delle Dichiarazioni-H

H302 : Nocivo se ingerito.

H315 : Provoca irritazione cutanea. H318 : Provoca gravi lesioni oculari. H319 : Provoca grave irritazione oculare.

H332 : Nocivo se inalato.

H335 : Può irritare le vie respiratorie.

H400 : Molto tossico per gli organismi acquatici.

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

durata.

H413 : Può essere nocivo per gli organismi acquatici con effetti di

lunga durata.

Testo completo di altre abbreviazioni

Acute Tox. : Tossicità acuta

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

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

STOT SE : Tossicità specifica per organi bersaglio - esposizione singola 2017/164/EU : Europa. Direttiva 2017/164/UE della Commissione che

definisce un quarto elenco di valori limite indicativi di

esposizione professionale

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

IT VLEP : Valori limite indicativi di esposizione professionale agli agenti

chimici.

2017/164/EU / TWA : Valori limite - 8 ore

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

IT VLEP / TWA : Valori Limite - 8 Ore

ADN - Accordo europeo relativo al trasporto internazionale di merci pericolose per via navigabile; ADR - Accordo relativo al trasporto internazionale di merci pericolose su strada; AIIC - Inventario australiano dei prodotti chimici industriali; ASTM - Società americana per le prove dei materiali; bw - Peso corporeo; CLP - Regolamento di classificazione, etichettatura e imballaggio;

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



BENEVIA® 2024

Versione Data di revisione: Numero SDS: Data ultima edizione: -

1.1 23.04.2024 50000013 Data della prima edizione: 19.04.2024

Regolamento (CE) N. 1272/2008; CMR - Cancerogeno, mutageno o tossico per la riproduzione; DIN - Standard dell'istituto tedesco per la standardizzazione; DSL - Elenco domestico delle sostanze (Canada); ECHA - Agenzia europea delle sostanze chimiche; EC-Number - Numero della Comunità Europea; ECx - Concentrazione associata a x% di risposta; ELx - Tasso di carico associato a x% di risposta; EmS - Programma di emergenza; ENCS - Sostanze chimiche esistenti e nuove (Giappone); ErCx - Concentrazione associata a x% di risposta di grado di crescita; GHS - Sistema globale armonizzato; GLP - Buona pratica di laboratorio; IARC - Agenzia internazionale per la ricerca sul cancro; IATA - Associazione internazionale del trasporto aereo; IBC - Codice internazionale per la costruzione e le dotazioni delle navi adibite al trasporto alla rinfusa di sostanze chimiche pericolose; IC50 - Metà della concentrazione massima inibitoria; ICAO - Organizzazione internazionale per l'aviazione civile; IECSC - Inventario delle sostanze chimiche esistenti Cina; IMDG - Marittimo internazionale per il trasporto delle merci pericolose; IMO - Organizzazione marittima internazionale; ISHL - Legge sulla sicurezza industriale e sulla salute (Giappone); ISO - Organizzazione internazionale per la standardizzazione; KECI -Inventario Coreano delle sostanze chimiche esistenti; LC50 - Concentrazione letale al 50% per una popolazione di prova; LD50 - Dose letale al 50% per una popolazione di prova (dose letale mediana); MARPOL - Convenzione internazionale per la prevenzione dell'inquinamento causato da navi; n.o.s. - non diversamente specificato; NO(A)EC - Concentrazione senza effetti (avversi) osservati; NO(A)EL - Livello senza effetti (avversi) osservati; NOELR - Quota di carico senza effetti osservati; NZIoC - Inventario delle sostanze chimiche della Nuova Zelanda; OECD -Organizzazione per la cooperazione e lo sviluppo economico: OPPTS - Ufficio per la sicurezza chimica e di prevenzione dell'inquinamento; PBT - Sostanza persistente, bioaccumulabile e tossica; PICCS - Inventario delle sostanze chimiche delle Filippine; (Q)SAR - Relazioni (quantitative) struttura-attività; REACH - Regolamento (CE) N. 1907/2006 del Parlamento europeo e del Consiglio concernente la registrazione, la valutazione, l'autorizzazione e la restrizione delle sostanze chimiche; RID - Regolamenti concernenti il trasporto internazionale ferroviario di merci pericolose; SADT - Temperatura di decomposizione autoaccelerata; SDS -Scheda di sicurezza; SVHC - sostanza estremamente preoccupante; TCSI - Inventario delle sostanze chimiche del Taiwan; TECI - Inventario delle sostanze chimiche esistenti in Thailandia; TRGS - Regola tecnica per sostanze pericolose; TSCA - Legge sul controllo delle sostanze tossiche (Stati Uniti); UN - Nazioni Unite; vPvB - Molto persistente e molto bioaccumulabile

Ulteriori informazioni

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

Diniego

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

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



BENEVIA® 2024

Versione Data di revisione: Numero SDS: Data ultima edizione: -

1.1 23.04.2024 50000013 Data della prima edizione: 19.04.2024

esulano dal controllo della Società FMC, la Società FMC declina espressamente qualsiasi responsabilità in merito ai risultati ottenuti o derivanti dall'uso dei prodotti o dall'affidamento a tali informazioni.

Preparato da

FMC Corporation

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

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

IT / IT