

Date de révision 19-mai-2021 Numéro de révision 8

SECTION 1. IDENTIFICATION DE LA SUBSTANCE/DU MÉLANGE ET DE LA SOCIÉTÉ/L'ENTREPRISE

1.1 Identificateur de produit

Nom du produit Control L H N general

1.2. Utilisations identifiées pertinentes de la substance ou du mélange et utilisations déconseillées

Utilisation recommandée Diagnostic in vitro

Utilisations déconseillées Toutes les autres utilisations

1.3. Renseignements concernant le fournisseur de la fiche de données de sécurité

Société Phadia AB

Rapsgatan 7P P.O. Box 6460 751 37 UPPSALA

Sweden +46 18 16 50 00

Adresse e-mail safetydatasheet.idd@thermofisher.com

1.4. Numéro d'appel d'urgence

CHEMTREC France +(33)-975181407

CHEMTREC Belgique (Bruxelles) +(32)-28083237 CHEMTREC Suisse (Zurich) +(41)- 435082011

SECTION 2: IDENTIFICATION DES DANGERS

2.1. Classification de la substance ou du mélange

CLP classification - Règlement (CE) n ° 1272/2008

Dangers physiques

D'après les données disponibles, les critères de classification ne sont pas remplis

Dangers pour la santé

Sensibilisation cutanée Catégorie 1

Dangers pour l'environnement

D'après les données disponibles, les critères de classification ne sont pas remplis

Toxicité aquatique chronique Catégorie 3

Pour le texte complet des éléments mentionnés au point H de ce chapitre, voir chapitre 16

2.2. Éléments d'étiquetage

Control L H N general Page 1/13



Mention d'avertissement

Attention

- H317 Peut provoquer une allergie cutanée
- H412 Nocif pour les organismes aquatiques, entraîne des effets néfastes à long terme
- P273 Éviter le rejet dans l'environnement
- P280 Porter des gants de protection/des vêtements de protection
- P501 Éliminer le contenu/récipient dans conformément à la réglementation locale/régionale/nationale/internationale.

2.3. Autres dangers

Le produit contient une matière de source humaine. Les donneurs ont été testés et on a constaté qu'ils n'étaient pas réactifs à : HBsAg, HIV-1 Ag, anti-HCV et anti HIV-1/HIV-2.

Cette préparation ne contient aucune substance considérée comme persistante, bioaccumulable ou toxique (PBT). Cette préparation ne contient aucune substance considérée comme très persistante ou très bioaccumulable (vPvB).

SECTION 3: COMPOSITION/INFORMATIONS SUR LES COMPOSANTS

3.1. Substances

3.2. Mélanges

Composant	NoCAS	NoCE.	Pour cent en poids	CLP classification - Règlement (CE) n ° 1272/2008
Pool de sera humains dans une solution tampon	-		>99	-
Azoture de sodium	26628-22-8	EEC No. 247-852-1	0.05	Acute Tox. 2 (H300) (EUH032) Aquatic Acute 1 (H400) Aquatic Chronic 1 (H410)
Masse de réaction de: 5-chloro-2-méthyl-4-isothiazolin-3- one [no CE 247-500-7] et 2-méthyl-2H-isothiazol-3-one [no CE 220-239-6] (3:1); (CMIT/MIT (3:1))	55965-84-9		<0.003	Acute Tox. 3 (H301) Acute Tox. 2 (H310) Acute Tox. 2 (H330) Skin Corr. 1C (H314) Eye Dam. 1 (H318) Skin Sens. 1A (H317) Aquatic Acute 1 (H400) Aquatic Chronic 1 (H410) EUH071

Composant	Limites de concentration spécifiques (SCL)	Facteur M	Notes sur les composants
	Specifiques (SCL)		
Azoture de sodium	-	1	-
Masse de réaction de:	Eye Irrit. 2 :: 0.06%<=C<0.6%	100	-
5-chloro-2-méthyl-4-isothiazolin-3-one	Skin Corr. 1C :: C>=0.6%		
[no CE 247-500-7] et	Skin Irrit. 2 :: 0.06%<=C<0.6%		
2-méthyl-2H-isothiazol-3-one	Skin Sens. 1A :: C>=0.0015%		
[no CE 220-239-6] (3:1); (CMIT/MIT (3:1))	Eye Dam. 1 :: C>=0.6%		

Control L H N general Page 2/13

Control L H N general

Date de révision 19-mai-2021

Composant	No REACH.	
Azoture de sodium	01-2119457019-37	

Pour le texte complet des éléments mentionnés au point H de ce chapitre, voir chapitre 16

SECTION 4: PREMIERS SECOURS

4.1. Description des premiers secours

Contact oculaire Rincer soigneusement et abondamment à l'eau, y compris sous les paupières.

Contact cutané EN CAS DE CONTACT AVEC LA PEAU: laver abondamment à l'eau et au savon. En cas

d'irritation cutanée ou de réactions allergiques, consulter un médecin.

Ingestion Nettoyer la bouche à l'eau puis boire une grande quantité d'eau.

Inhalation Sans objet.

Protection individuelle du personnel Vérifier que le personnel médical est conscient des matières impliquées, prend les mesures

de premiers secours de protection individuelles appropriées et évite de répandre la contamination.

4.2. Principaux symptômes et effets, aigus et différés

Peut provoquer une irritation cutanée et/ou une dermatite.

4.3. Indication des éventuels soins médicaux immédiats et traitements particuliers nécessaires

Notes au médecin Traiter les symptômes.

SECTION 5: MESURES DE LUTTE CONTRE L'INCENDIE

5.1. Moyens d'extinction

Moyens d'extinction appropriés

Prendre des mesures d'extinction adaptées aux conditions locales et à l'environnement avoisinant.

Moyens d'extinction à ne pas utiliser pour des raisons de sécurité

Aucun(e) connu(e).

5.2. Dangers particuliers résultant de la substance ou du mélange

Aucun(e) connu(e).

Produits dangereux résultant de la combustion

Aucun(e) connu(e).

5.3. Conseils aux pompiers

Comme lors de tout incendie, porter un appareil respiratoire autonome en mode de demande de pression, conforme aux normes MSHA/NIOSH (homologué ou équivalent) et un équipement de protection intégral.

SECTION 6: MESURES À PRENDRE EN CAS DE DISPERSION ACCIDENTELLE

6.1. Précautions individuelles, équipement de protection et procédures d'urgence

Porter des gants/des vêtements de protection et un équipement de protection des yeux/du visage. Laver les vêtements contaminés

Control L H N general Page 3 / 13

Control L H N general

Date de révision 19-mai-2021

avant réutilisation.

6.2. Précautions pour la protection de l'environnement

Éliminer conformément aux réglementations locales. Éviter le rejet dans l'environnement.

6.3. Méthodes et matériel de confinement et de nettoyage

Essuyer avec une matière absorbante (p.ex. tissu, laine). Éliminer les déchets de produits ou les récipients usagés selon les réglementations locales.

6.4. Référence à d'autres rubriques

Voir mesures de protection sous chapitre 8 et 13.

SECTION 7: MANIPULATION ET STOCKAGE

7.1. Précautions à prendre pour une manipulation sans danger

Se laver soigneusement après toute manipulation. Ne pas manger, boire ou fumer en manipulant ce produit.

7.2. Conditions d'un stockage sûr, y compris d'éventuelles incompatibilités

Conserver à des températures comprises entre 2 °C et 8 °C.

7.3. Utilisation(s) finale(s) particulière(s)

Respecter les instructions d'utilisation.

SECTION 8: CONTRÔLES DE L'EXPOSITION/PROTECTION INDIVIDUELLE

8.1. Paramètres de contrôle

Limites d'exposition

Composant	Union européenne	Le Royaume Uni	France	Belgique	Espagne
Azoture de sodium	TWA: 0.1 mg/m ³ (8h)	STEL: 0.3 mg/m3 15 min	TWA / VME: 0.1 mg/m ³	Huid	STEL / VLA-EC: 0.3
	STEL: 0.3 mg/m ³	TWA: 0.1 mg/m ³ 8 hr	(8 heures). restrictive		mg/m³ (15 minutos).
	(15min)	Skin	limit		TWA / VLA-ED: 0.1
	Skin		STEL / VLCT: 0.3		mg/m³ (8 horas)
			mg/m ³ . restrictive limit		Piel
			Peau		

Composant	Italie	Allemagne	Portugal	Les Pays-Bas	Finlande
Azoture de sodium	TWA: 0.1 mg/m ³ 8 ore.	TWA: 0.2 mg/m ³ (8	STEL: 0.3 mg/m ³ 15	huid	TWA: 0.1 mg/m ³ 8
	Media Ponderata nel	Stunden). AGW -	minutos	STEL: 0.3 mg/m ³ 15	tunteina
	Tempo	exposure factor 2	Ceiling: 0.29 mg/m ³	minuten	STEL: 0.3 mg/m ³ 15
	STEL: 0.3 mg/m ³ 15	TWA: 0.2 mg/m ³ (8	Ceiling: 0.11 ppm	TWA: 0.1 mg/m ³ 8 uren	minuutteina
	minuti. Breve termine	Stunden). MAK	TWA: 0.1 mg/m ³ 8 horas		lho
1	Pelle	Höhepunkt: 0.4 mg/m ³	Pele		

Composant	Autriche	Danemark	Suisse	Pologne	Norvège
Azoture de sodium	Haut	TWA: 0.1 mg/m ³ 8 timer	STEL: 0.4 mg/m ³ 15	STEL: 0.3 mg/m ³ 15	TWA: 0.1 mg/m ³ 8 timer
	MAK-KZW: 0.3 mg/m ³	Hud	Minuten	minutach	STEL: 0.3 mg/m ³ 15
	15 Minuten		TWA: 0.2 mg/m ³ 8	TWA: 0.1 mg/m ³ 8	minutter. value from the
	MAK-TMW: 0.1 mg/m ³ 8		Stunden	godzinach	regulation
	Stunden			_	_
Masse de réaction	MAK-TMW: 0.05 mg/m ³		TWA: 0.2 mg/m ³ 8		
de:	8 Stunden		Stunden		
5-chloro-2-méthyl-4-i					

Control L H N general Page 4/13

Control L H N general

Date de révision 19-mai-2021

sothiazolin-3-one [no CE 247-500-7] et			
2-méthyl-2H-isothiaz			
ol-3-one			
[no CE 220-239-6]			
(3:1); (CMIT/MIT			
(3:1))			

Composant	Bulgarie	Croatie	Irlande	Chypre	République tchèque
Azoture de sodium	TWA: 0.1 mg/m ³	kože	TWA: 0.1 mg/m ³ 8 hr.	Skin-potential for	TWA: 0.1 mg/m ³ 8
	STEL: 0.3 mg/m ³	TWA-GVI: 0.1 mg/m ³ 8	STEL: 0.3 mg/m ³ 15 min	cutaneous absorption	hodinách.
	Skin notation	satima.	Skin	STEL: 0.3 mg/m ³	Potential for cutaneous
		STEL-KGVI: 0.3 mg/m ³		TWA: 0.1 mg/m ³	absorption
		15 minutama.			Ceiling: 0.3 mg/m ³

Composant	Estonie	Gibraltar	Grèce	Hongrie	Islande
Azoture de sodium	**	Skin notation	STEL: 0.1 ppm	STEL: 0.3 mg/m³ 15	STEL: 0.3 mg/m ³
	TWA: 0.1 mg/m ³ 8 tundides.	TWA: 0.1 mg/m ³ 8 hr STEL: 0.3 mg/m ³ 15 min	STEL: 0.3 mg/m ³ TWA: 0.1 ppm	percekben. CK TWA: 0.1 mg/m ³ 8	TWA: 0.1 mg/m ³ 8 klukkustundum.
	STEL: 0.3 mg/m ³ 15 minutites.		TWA: 0.3 mg/m ³	órában. AK	Skin notation

Composant	Lettonie	Lituanie	Luxembourg	Malte	Roumanie
Azoture de sodium	skin - potential for	TWA: 0.1 mg/m ³ IPRD	Possibility of significant	possibility of significant	Skin notation
	cutaneous exposure	Oda	uptake through the skin	uptake through the skin	TWA: 0.1 mg/m ³ 8 ore
	STEL: 0.3 mg/m ³	STEL: 0.3 mg/m ³	TWA: 0.1 mg/m ³ 8	TWA: 0.1 mg/m ³	STEL: 0.3 mg/m ³ 15
	TWA: 0.1 mg/m ³		Stunden	STEL: 0.3 mg/m ³ 15	minute
			STEL: 0.3 mg/m ³ 15	minuti	
			Minuten		

Composant	Russie	République slovaque	Slovénie	Suède	Turquie
Azoture de sodium		Ceiling: 0.3 mg/m ³	TWA: 0.1 mg/m ³ 8 urah	Binding STEL: 0.3	Deri
		Potential for cutaneous	Koža	mg/m ³ 15 minuter	TWA: 0.1 mg/m ³ 8 saat
		absorption	STEL: 0.3 mg/m ³ 15	TLV: 0.1 mg/m ³ 8	STEL: 0.3 mg/m ³ 15
		TWA: 0.1 mg/m ³	minutah	timmar. NGV	dakika

Valeurs limites biologiques

Ce produit tel qu'expédié ne contient pas de matière dangereuse dont les valeurs limites biologiques auraient été établies par les organismes réglementaires locaux

Les méthodes de surveillance

EN 14042:2003 Identificateur de titre : Atmosphères de lieu de travail. Manuel d'application et d'utilisation de procédures d'évaluation de l'exposition à des agents chimiques et biologiques.

Niveau d'effet minimal dérivé (DMEL) / Niveau dérivé sans effet (DNEL)

Voir le tableau pour les valeurs

	Component	Effet aigu local (Dermale)	Effet aigu systémique (Dermale)		Les effets chroniques systémique (Dermale)
İ	Azoture de sodium	(201111110)	(20)	10001 (201111010)	DNEL = 46.7μg/kg
Į	26628-22-8 (0.05)				bw/day

	Component	Effet aigu local (Inhalation)	Effet aigu systémique (Inhalation)	Les effets chroniques local (Inhalation)	Les effets chroniques systémique (Inhalation)
	Azoture de sodium				$DNEL = 0.164 mg/m^3$
	26628-22-8 (0.05)				
Ī	Masse de réaction de:	$DNEL = 0.04 mg/m^3$		$DNEL = 0.02mg/m^3$	

Control L H N general Page 5/13

Control L H N general

Date de révision 19-mai-2021

5-chloro-2-méthyl-4-isothiazolin-		
3-one [no CE 247-500-7] et		
2-méthyl-2H-isothiazol-3-one		
[no CE 220-239-6] (3:1);		
(CMIT/MIT (3:1))		
55965-84-9 (< 0.003)		

Concentration prévisible sans effet (PNEC)

Voir les valeurs ci-dessous.

Component	Eau douce	Des sédiments d'eau douce	Eau intermittente	Micro-organismes dans le traitement	
				des eaux usées	, ,
Azoture de sodium	$PNEC = 0.35 \mu g/L$	PNEC = 16.7µg/kg	PNEC = $3.5\mu g/L$	PNEC = 30µg/L	
26628-22-8 (0.05)		sediment dw			
Masse de réaction de:	PNEC = $3.39\mu g/L$	PNEC =	PNEC = $3.39\mu g/L$	PNEC = 0.23mg/L	PNEC = 0.01mg/kg
5-chloro-2-méthyl-4-isothia		0.027mg/kg			soil dw
zolin-3-one		sediment dw			
[no CE 247-500-7] et					
2-méthyl-2H-isothiazol-3-o					
ne [no CE 220-239-6]					
(3:1); (CMIT/MIT (3:1))					
55965-84-9 (< 0.003)					

Component	Eau de mer	Des sédiments d'eau marine	Eau de mer intermittente	Chaîne alimentaire	Air
Azoture de sodium 26628-22-8 (0.05)	PNEC = 15ng/L	PNEC = 0.72µg/kg sediment dw	PNEC = 150ng/L		
Masse de réaction de: 5-chloro-2-méthyl-4-isothia zolin-3-one [no CE 247-500-7] et 2-méthyl-2H-isothiazol-3-o ne [no CE 220-239-6] (3:1); (CMIT/MIT (3:1)) 55965-84-9 (<0.003)		PNEC = 0.027mg/kg sediment dw	PNEC = 3.39μg/L		

8.2. Contrôles de l'exposition

Mesures techniques

Aucun(e) dans les conditions normales d'utilisation.

Équipement de protection

individuelle

Protection des yeux Aucun équipement de protection spécifique exigé.

Protection des mains Gants de protection.

	Matériau des gants	Le temps de passage	Épaisseur des gants	La norme européenne	Commentaires à gants
١	Caoutchouc nitrile	Voir les	-	EN 374	(exigence minimale)
-		recommandations			
١		du fabricant			

Protection de la peau et du

Vêtements à manches longues.

corps

Protection respiratoire Aucun équipement de protection n'est exigé sous des conditions d'utilisation normale.

Control L H N general Page 6/13

Control L H N general Date de révision 19-mai-2021

À grande échelle / utilisation

d'urgence

Aucun équipement de protection n'est exigé sous des conditions d'utilisation normale

À petite échelle / utilisation en Aucun équipement de protection respiratoire individuel n'est normalement nécessaire.

laboratoire

Mesures d'hygiène Manipuler conformément aux bonnes pratiques industrielles d'hygiène et de sécurité.

Contrôles d'exposition liés à la protection de l'environnement

Éliminer le contenu et les récipients conformément aux réglementations locales.

SECTION 9: PROPRIÉTÉS PHYSIQUES ET CHIMIQUES

9.1. Informations sur les propriétés physiques et chimiques essentielles

État physique Liquide

Aspect Jaune clair Odeur Aucun(e) Seuil olfactif Aucun(e)

Point/intervalle de fusion Aucune donnée disponible Point de ramollissement Aucune donnée disponible

Point/intervalle d'ébullition 100 °C

Inflammabilité (Liquide) Aucune donnée disponible

Inflammabilité (solide, gaz) Ininflammable Limites d'explosivité Sans objet

Point d'éclair Méthode - Aucune information disponible Sans objet

Température d'auto-inflammabilité Sans objet Sans objet Température de décomposition рΗ 7.0

Viscosité Aucune donnée disponible Soluble dans l'eau Hvdrosolubilité

Aucune information disponible Solubilité dans d'autres solvants

Coefficient de partage (n-octanol/eau)

log Pow Composant Azoture de sodium 0.3 < 0.401 Masse de réaction de:

5-chloro-2-méthyl-4-isothiazolin-3-one

[no CE 247-500-7] et 2-méthyl-2H-isothiazol-3-one [no CE 220-239-6] (3:1); (CMIT/MIT

(3:1))

Pression de vapeur Aucune donnée disponible

Densité / Densité 1 g/cm3

Densité apparente Aucune donnée disponible Aucune donnée disponible Densité de vapeur

Caractéristiques des particules Sans objet (liquide)

9.2. Autres informations

Propriétés explosives Sans objet Propriétés comburantes Sans objet

SECTION 10: STABILITÉ ET RÉACTIVITÉ

(Air = 1.0)

10.1. Réactivité

Aucun(e) connu(e).

Control L H N general Page 7/13

Control L H N general Date de révision 19-mai-2021

10.2. Stabilité chimique

Stable dans les conditions normales.

10.3. Possibilité de réactions dangereuses

Polymérisation dangereuse

Aucune polymérisation dangereuse ne se produit.

Réactions dangereuses

Aucun(e) dans des conditions normales de transformation.

10.4. Conditions à éviter

Aucun(e) connu(e).

10.5. Matières incompatibles

Aucun(e) connu(e).

10.6. Produits de décomposition dangereux

Aucun(e) connu(e).

SECTION 11: INFORMATIONS TOXICOLOGIQUES

11.1. Informations sur les classes de danger telles que définies dans le règlement (CE) no 1272/2008

Informations sur le produit Le produit ne présente pas de danger de toxicité aiguë d'après les informations connues ou

fournies.

a) toxicité aiguë;

Oral(e)Aucune donnée disponible.Cutané(e)Aucune donnée disponible.InhalationAucune donnée disponible.

Données toxicologiques pour les composants

Composant	DL50 oral	DL50 dermal	LC50 (CL50) par inhalation
Azoture de sodium	LD50 = 27 mg/kg (Rat)	20 mg/kg (Rabbit)	37 mg/l (Rat)
Masse de réaction de: 5-chloro-2-méthyl-4-isothiazolin-3-one [no CE 247-500-7] et 2-méthyl-2H-isothiazol-3-one [no CE 220-239-6] (3:1); (CMIT/MIT (3:1))	LD50 = 53 mg/kg(Rat)	LD50 = 87.12 mg/kg (Rabbit)	4h 0.33 mg/l (Rat)

b) corrosion cutanée/irritation

cutanée;

Aucune donnée disponible.

c) lésions oculaires graves/irritation oculaire;

d) sensibilisation respiratoire ou cutanée;

Respiratoire Aucune donnée disponible.

Peau Sensibilisant.

e) mutagénicité sur les cellules Auc

Aucune donnée disponible.

germinales:

Composent	Les méthodes de surveillance	Espèce utilisée pour le test	Étude résultat
Composant	Les methodes de surveniance	Espece utilisee pour le test	Etude resultat
Masse de réaction de:	in vivo		négatif
5-chloro-2-méthyl-4-isothiazolin-3-one	in vitro		
[no CE 247-500-7] et			
2-méthyl-2H-isothiazol-3-one			
[no CE 220-239-6] (3:1); (CMIT/MIT (3:1))			

t) cancerogen	licite;	Aucune substance chimique cancerogene connue n'est contenue dans ce produit.			
	Composant	Les méthodes de surveillance	Espèce utilisée pour le test /	Étude résultat	
			durée		

Control L H N general Page 8 / 13

Control L H N general

Date de révision 19-mai-2021

Azoture de sodium	Aucun composant de ce produit présent à des concentrations plus grandes que ou égales à 0,1% n'a été identifié comme cancérigène probable, possible ou reconnu pour l'homme par IARC.
Masse de réaction de: 5-chloro-2-méthyl-4-isothiazolin-3-one [no CE 247-500-7] et 2-méthyl-2H-isothiazol-3-one [no CE 220-239-6] (3:1); (CMIT/MIT (3:1))	négatif

a) toxicité nour la reproduction: Aucune donnée disponible

- 3	g) toxicite pour la reproduction,			
	Composant	Les méthodes de surveillance	Espèce utilisée pour le test /	Étude résultat
			durée	
	Masse de réaction de:			négatif
	5-chloro-2-méthyl-4-isothiazolin-3-one			Les tests sur les animaux n'ont
	[no CE 247-500-7] et			montré aucun effet sur le
	2-méthyl-2H-isothiazol-3-one			développement du foetus
	[no CE 220-239-6] (3:1); (CMIT/MIT (3:1))			

h) toxicité spécifique pour certains Aucune donnée disponible. organes cibles - exposition unique;

i) toxicité spécifique pour certains Aucune donnée disponible. organes cibles — exposition

répétée;

i) danger par aspiration; Aucune donnée disponible.

Composant	Autres effets indésirables
Azoture de sodium	Les symptômes de surexposition incluent vertiges, céphalées,
	fatigue, nausées, perte de connaissance, arrêt respiratoire. Nocif
	pour système nerveux central et cœur. Mortel en cas d'ingestion.

Symptômes / effets, aigus et différés Aucune information disponible.

11.2. Informations sur les autres dangers

Propriétés perturbant le système endocrinien

Ce produit ne contient aucun perturbateur endocrinien connu ou supposé.

SECTION 12: INFORMATIONS ÉCOLOGIQUES

12.1. Toxicité Effets d'écotoxicité

Poisson d'eau douce Puce d'eau Microtox Composant Algues d'eau douce Azoture de sodium LC50 96 h 0.7 mg/L EC50 4.2 mg/l 48 h (EC50 38.5 mg/l (LC50 96 h Daphnia pulex) IC50 272 mg/l (green Photobacterium LC50 0.7 mg/l 96 H (phosphoreum) algae) Lepomis macrochirus) Masse de réaction de: Acute toxicity: Acute toxicity: Chronic toxicity: Acute toxicity: 5-chloro-2-méthyl-4-isothiazolin-3-one LC50 96 h 0.19mg/l EC50 48 h 0.126 mg/l ERC50 72 h 0.027 mg/l NOEC 3h 0.91 mg/l [no CE 247-500-7] et (Oncorhynchus mykiss) (Activated sludge) (Daphnia magna) (Selenastrum

Control L H N general Page 9/13

Control L H N general

Date de révision 19-mai-2021

2-méthyl-2H-isothiazol-3-one [no CE 220-239-6] (3:1); (CMIT/MIT (3:1))	EPA OPP 72-1	OECD Test 202	capricornutum)	OECD 209
[110 OL 220-209-0] (3.1), (CIVIT/IVIT (3.1))	Chronic toxicity: NOEC 35 days 0.02	Chronic toxicity: NOEC 21 days	Chronic toxicity: NOEC 96h 0.004 mg/l,	
	mg/l (Pimephales promelas) OECD 210	0.10 mg/l (Daphnia magna)	(Skeletonema costatum) OECD 201	

12.2. Persistance et dégradabilité

Composant	Dégradabilité
Masse de réaction de:	Biodegradable <50 % 10 days
5-chloro-2-méthyl-4-isothiazolin-3-one [no CE 247-500-7] et	Atmospheric half-life: 0.38-1.3 Days
2-méthyl-2H-isothiazol-3-one	
[no CE 220-239-6] (3:1); (CMIT/MIT (3:1))	

12.3. Potentiel de bioaccumulation

Composant	log Pow	Facteur de bioconcentration (BCF)
Azoture de sodium	0.3	
Masse de réaction de:	<0.401	<54
5-chloro-2-méthyl-4-isothiazolin-3-one		
[no CE 247-500-7] et		
2-méthyl-2H-isothiazol-3-one		
[no CE 220-239-6] (3:1); (CMIT/MIT (3:1))		

12.4. Mobilité dans le solAucune information disponible.

12.5. Résultats des évaluations PBT Cette préparation ne contient aucune substance considérée comme persistante,

et vPvB bioaccumulable ou toxique (PBT). Cette préparation ne contient aucune substance

considérée comme très persistante ou très bioaccumulable (vPvB).

12.6. Propriétés perturbant le

système endocrinien

Informations relatives aux perturbateurs endocriniens

Ce produit ne contient aucun perturbateur endocrinien connu ou supposé

12.7. Autres effets néfastes

Des polluants organiques Aucun effet connu.

persistants

Potentiel de destruction de l'ozone Aucun effet connu.

SECTION 13: CONSIDÉRATIONS RELATIVES À L'ÉLIMINATION

13.1. Méthodes de traitement des déchets

Déchets de résidus/produits non

utilisés

Éviter le rejet dans l'environnement.

Emballages contaminésLes flacons vides et nettoyés devraient être éliminés par des sociétés de recyclage.

Le code européen des déchets Autres informations 18 01 06* produits chimiques à base de ou contenant des substances dangereuses. Aucune information disponible.

SECTION 14: INFORMATIONS RELATIVES AU TRANSPORT

IMDG/IMO Non réglementé

Control L H N general Page 10 / 13

Control L H N general Date de révision 19-mai-2021

14.1. Numéro ONU

14.2. Désignation officielle de

transport de l'ONU

14.3. Classe(s) de danger pour le

transport

14.4. Groupe d'emballage

ADR Non réglementé

14.1. Numéro ONU

14.2. Désignation officielle de

transport de l'ONU

14.3. Classe(s) de danger pour le

transport

14.4. Groupe d'emballage

IATA Non réglementé

14.1. Numéro ONU

14.2. Désignation officielle de

transport de l'ONU

14.3. Classe(s) de danger pour le

transport

14.4. Groupe d'emballage

14.5. Dangers pour l'environnement Pas de dangers identifiés.

14.6. Précautions particulières à

prendre par l'utilisateur

Pas de précautions spéciales requises.

14.7. Transport maritime en vrac

Non applicable, les produits emballés. conformément aux instruments de

<u>l'OMI</u>

SECTION 15: INFORMATIONS RÉGLEMENTAIRES

15.1. Réglementations/législation particulières à la substance ou au mélange en matière de sécurité, de santé et d'environnement

Inventaires internationaux X = liste

Composant	EINECS	ELINCS	NLP	TSCA	DSL	NDSL	PICCS	ENCS	IECSC	AICS (Australi e)	KECL
Azoture de sodium	247-852-1	-		Χ	Х	-	X	X	X	Х	KE-3135 7
Masse de réaction de: 5-chloro-2-méthyl-4-isothiazoli n-3-one [no CE 247-500-7] et 2-méthyl-2H-isothiazol-3-one [no CE 220-239-6] (3:1); (CMIT/MIT (3:1))		-		-	Х	-	Х	Х	Х	-	KE-0573 8

Composant	La directive Seveso III (2012/18/EU) - Quantités de qualification pour la notification des accidents majeurs	Directive Seveso III (2012/18/CE) - Quantités de qualification pour Exigences relatives aux rapports de sécurité
Azoture de sodium	H2 50-200 ton, E1 100-200 ton	H2 50-200 ton, E1 100-200 ton
Masse de réaction de:	H1: 5-100 ton, E1: 20-200 ton	H1: 5-100 ton, E1: 20-200 ton
5-chloro-2-méthyl-4-isothiazolin-		
3-one [no CE 247-500-7] et		
2-méthyl-2H-isothiazol-3-one		

Control L H N general Page 11 / 13

Control L H N general

Date de révision 19-mai-2021

[no CE 220-239-6] (3:1); (CMIT/MIT (3:1))		
----------------------------------------------	--	--

Du règlement (UE) no 649/2012 du Parlement européen et du Conseil du 4 juillet 2012 concernant les exportations et importations de produits chimiques dangereux

Sans objet

Réglementations nationales

Composant	Classification d'Eau Allemande (VwVwS)	Allemagne - TA-Luft classe
Azoture de sodium	WGK2	
Masse de réaction de:	WGK3	
5-chloro-2-méthyl-4-isothiazolin-		
3-one [no CE 247-500-7] et		
2-méthyl-2H-isothiazol-3-one		
[no CE 220-239-6] (3:1);		
(CMIT/MIT (3:1))		

15.2. Évaluation de la sécurité chimique

Une évaluation/ un rapport chimique de la sécurité (CSA/CSR) n'est pas nécessaire.

SECTION 16: AUTRES INFORMATIONS

Texte intégral des mentions H citées dans les sections 2 et 3

- H300 Mortel en cas d'ingestion
- H301 Toxique en cas d'ingestion
- H310 Mortel par contact cutané
- H314 Provoque de graves brûlures de la peau et de graves lésions des veux
- H317 Peut provoquer une allergie cutanée
- H318 Provoque de graves lésions des yeux
- H330 Mortel par inhalation
- H400 Très toxique pour les organismes aquatiques
- H410 Très toxique pour les organismes aquatiques, entraîne des effets néfastes à long terme
- H412 Nocif pour les organismes aquatiques, entraîne des effets néfastes à long terme
- EUH032 Au contact d'un acide, dégage un gaz très toxique
- EUH071 Corrosif pour les voies respiratoires

Légende

CAS - Chemical Abstracts Service

EINECS/ELINCS – Inventaire européen des substances chimiques commerciales existantes/Liste européenne des substances chimiques notifiées

PICCS - Inventaire philippin des substances et produits chimiques

IECSC - Inventaire chinois des substances chimiques existantes

KECL - Liste coréenne des substances chimiques existantes et évaluées NZIOC - Inventaire néo-zélandais des produits chimiques

TSCA - Loi des États-Unis sur le contrôle des substances toxiques, section 8(b), inventaire

DSL/NDSL - Liste canadienne des substances domestiques/Liste canadienne des substances non domestiques

ENCS - Liste japonaise des substances chimiques existantes et nouvelles

AICS - Inventaire australien des substances chimiques (Australian Inventory of Chemical Substances)

WEL - Limite d'exposition en milieu de travail

ACGIH - American Conference of Governmental Industrial Hygienists (Association américaine des hygiénistes industriels, États-Unis)

DNEL - Dose minimale pour un risque acceptable

RPE - Équipement de protection respiratoire

LC50 - Concentration létale à 50%

NOEC - Concentration sans effet observé

PBT - Persistante, bioaccumulable, toxique

TWA - Moyenne pondérée dans le temps

CIRC - Centre international de recherche sur le cancer

Concentration prévisible sans effet (PNEC)

LD50 - Dose létale à 50%

EC50 - Concentration efficace 50%

POW - Coefficient de partage octanol: eau

vPvB - très persistantes et très bioaccumulables

Control L H N general Page 12/13

Transport Association

par les navires

Control L H N general

Date de révision 19-mai-2021

ICAO/IATA - International Civil Aviation Organization/International Air

MARPOL - Convention internationale pour la prévention de la pollution

ADR - Accord européen relatif au transport international des

marchandises Dangereuses par Route

IMO/IMDG - International Maritime Organization/International Maritime

Dangerous Goods Code

OECD - Organisation de coopération et de développement économiques ATE - Estimation de la toxicité aiguë **BCF** - Facteur de bioconcentration (FBC) COV (composés organiques volatils)

Principales références de la littérature et sources de données

https://echa.europa.eu/information-on-chemicals

Fournisseurs fiche technique de sécurité, ChemADVISOR - LOLI, Merck index, RTECS

Dangers physiques D'après les données d'essai

Méthode de calcul Dangers pour la santé Méthode de calcul Dangers pour l'environnement

Conseil en matière de formation

Formation de sensibilisation aux dangers chimiques, incluant l'étiquetage, les fiches de données de sécurité, l'équipement de protection individuel et l'hygiène.

Date de révision

Sections de la FDS mises à jour, Mise à jour du CLP format, 1, 2, 3, 6, 7, 8, 11, 12, 15. Sommaire de la révision

Cette fiche de données de sécurité est conforme aux exigences du Règlement (CE) No. 1907/2006

RÈGLEMENT (UE) 2020/878 DE LA COMMISSION modifiant l'annexe II du règlement (CE) no 1907/2006

Avis de non-responsabilité

Les informations contenues dans cette fiche de données de sécurité sont exactes dans l'état actuel de nos connaissances et de nos informations, à la date de publication. Ces informations ne sont fournies qu'à titre indicatif pour assurer la sécurité de la manipulation, de l'utilisation, de la transformation, du stockage, du transport, de l'élimination et de la mise sur le marché de la substance, et ne sauraient être considérées comme une garantie ou une assurance-qualité. Les informations ne concernent que la matière spécifiquement décrite, et sont susceptibles d'être non valables si la matière est employée en combinaison avec toute autre matière ou dans tout autre procédé, à moins que le contraire ne soit précisé dans le texte

Fin de la Fiche de données de sécurité

Control L H N general Page 13/13