

# Scheda di Dati di Sicurezza

Conforme al Regolamento (CE)  $\rm n^\circ$  1907/2006 (REACH) come modificato dal Regolamento (UE) 2020/878 Data di pubblicazione: 03/01/2023 Sostituisce la versione di: 22/02/2018 Versione: 3.0

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

## 1.1. Identificatore del prodotto

Forma del prodotto : Miscela

Denominazione commerciale : RATACUM BLOCCO PARAFFINATO

Codice prodotto 2538451

Tipo di prodotto PRODOTTO BIOCIDA (PT14) Autorizzazione del Ministero della Salute n. IT/2012/00027

**AUT** 

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

#### 1.2.1. Usi identificati pertinenti

Uso della sostanza/ della miscela : Esca Rodenticida pronta all'uso in forma di blocco paraffinato

### 1.2.2. Usi sconsigliati

Nessuna ulteriore informazione disponibile

## 1.3. Informazioni sul fornitore della scheda di dati di sicurezza

Copyr S.p.A. S.p.A. Via Stephenson 73 20157 Milano - Italia Italia

T+39 02390368.1

Indirizzo di posta elettronica della persona competente responsabile della SDS: info.sds@copyr.it

#### 1.4. Numero telefonico di emergenza

Paese	Organismo/società	Indirizzo	Numero di emergenza	Commenti
Italia	Centro Antiveleni di Bergamo Azienda Ospedaliera Papa Giovanni XXII	Piazza OMS - Organizzazione Mondiale della Sanità, 1 24127	800 88 33 00	
Italia	Centro Antiveleni di Milano Ospedale Niguarda Ca' Granda	Piazza Ospedale Maggiore 3 20162	+39 02 6610 1029	
Italia	Centro Antiveleni di Roma CAV Policlinico "A. Gemelli", Dipartimento di Tossicologia Clinica Universita Cattolica del Sacro Cuore	Largo Agostino Gemelli, 8 00168	+39 06 305 4343	
Italia	Centro Antiveleni di Roma CAV Policlinico "Umberto I", Università di Roma	Viale del Policlinico, 155 00161	+39 06 4997 8000	
Italia	Centro Antiveleni di Firenze Az. Osp. "Careggi" U.O. Tossicologia Medica, S.O.D. di Tossicologia Clinicaicologia Clinica	Largo Brambilla, 3 50134	+39 055 794 7819	
Italia	Centro Antiveleni di Pavia CAV Centro Nazionale di Informazione Tossicologica, IRCCS Fondazione Maugeri	Via Salvatore Maugeri, 10 27100	+39 03 822 4444	
Italia	Centro Antiveleni di Roma CAV "Osp. Pediatrico Bambino Gesù" Dip. Emergenza e Accettazione DEA	Piazza Sant'Onofrio, 4 00165	+39 06 6859 3726	
Italia	Centro Antiveleni di Foggia Az. Osp. Univ. Foggia	V.le Luigi Pinto, 1 71122	+39 800 183 459	

## Scheda di Dati di Sicurezza

Conforme al Regolamento (CE) n° 1907/2006 (REACH) come modificato dal Regolamento (UE) 2020/878

Paese	Organismo/società	Indirizzo	Numero di emergenza	Commenti
Italia	Centro Antiveleni di Napoli Az. Osp. "A. Cardarelli"	Via A. Cardarelli, 9 80131	+39 081 54 53 333	
Italia	Centro Antiveleni di Verona Azienda Ospedaliera Integrata Verona	Piazzale Aristide Stefani, 1 37126	+39 800 011 858	

# SEZIONE 2: Identificazione dei pericoli

#### 2.1. Classificazione della sostanza o della miscela

#### Classificazione secondo il regolamento (CE) n. 1272/2008 [CLP]

Tossicità per la riproduzione, categoria 1B H360D Tossicità specifica per organi bersaglio – esposizione ripetuta, categoria 2 H373

Testo completo delle indicazioni H e EUH: vedere la sezione 16

#### Effetti avversi fisico-chimici, per la salute umana e per l'ambiente

Il prodotto può nuocere al feto e può provocare danni agli organi (sangue) in caso di esposizione prolungata o ripetuta.

#### 2.2. Elementi dell'etichetta

#### Etichettatura secondo il Regolamento CE n. 1272/2008 [CLP]

Pittogrammi di pericoli (CLP)



GHS08

Avvertenza (CLP) : Pericolo
Contiene : Difenacoum

Indicazioni di pericolo (CLP) : H360D - Può nuocere al feto.

H373 - Può provocare danni agli organi (sangue) in caso di esposizione prolungata o

ripetuta.

Consigli di prudenza (CLP) : P102 - Tenere fuori dalla portata dei bambini.

P202 - Non manipolare prima di avere letto e compreso tutte le avvertenze.

P280 - Indossare guanti protettivi.

P308+P313 - IN CASO di esposizione o di possibile esposizione, consultare un medico. P501 - Smaltire contenuto e contenitore nei rifiuti speciali secondo le normative nazionali.

Frasi supplementari : Uso ristretto agli utilizzatori professionali.

## 2.3. Altri pericoli

Altri pericoli che non risultano nella classificazione : Il prodotto contiene Difenacoum, che è considerato PBT e vP. Non contiene altre sostanze PBT/vPvB ≥ 0,1% valutate in conformità con l'Allegato XIII del REACH.

Componente		
Difenacum (ISO); 3-(3-bifenil-4- il-1,2,3,4-tetraidro-1-naftil)-4- idrossicoumarina (56073-07-5)	Questa sostanza soddisfa i criteri PBT e vP del Regolamento REACH, allegato XIII	

La miscela non contiene sostanze incluse nell'elenco stabilito in conformità all'Articolo 59(1) del REACH per il possesso di proprietà di interferente endocrino, o sostanze identificate come aventi proprietà di interferente endocrino secondo i criteri stabiliti dal Regolamento Delegato (UE) 2017/2100 della Commissione o dal Regolamento (UE) 2018/605 della Commissione ad una concentrazione pari o superiore allo 0,1%.

# SEZIONE 3: Composizione/informazioni sugli ingredienti

## 3.1. Sostanze

Non applicabile

# Scheda di Dati di Sicurezza

Conforme al Regolamento (CE) n° 1907/2006 (REACH) come modificato dal Regolamento (UE) 2020/878

# 3.2. Miscele

Nome	Identificatore del prodotto	Conc. % p/p	Classificazione secondo il regolamento (CE) n. 1272/2008 [CLP]
Bronopol	Numero CAS: 52-51-7 Numero CE: 200-143-0 Numero indice EU: 603-085-00-8 no. REACH: 01-2119980938-15	0,05	Acute Tox. 3 (per via orale), H301 (ATE=193 mg/kg di peso corporeo) Acute Tox. 4 (per via cutanea), H312 (ATE=1100 mg/kg di peso corporeo) Acute Tox. 3 (per inalazione), H331 (ATE=0,588 mg/l/4h) Skin Irrit. 2, H315 Eye Dam. 1, H318 STOT SE 3, H335 Aquatic Acute 1, H400 (M=10) Aquatic Chronic 2, H411
Difenacum (ISO); 3-(3-bifenil-4- il-1,2,3,4-tetraidro-1-naftil)-4- idrossicoumarina	Numero CAS: 56073-07-5 Numero CE: 259-978-4 Numero indice EU: 607-157-00-X	0,005	Acute Tox. 1 (per via orale), H300 (ATE=0,5 mg/kg di peso corporeo) Acute Tox. 1 (per via cutanea), H310 (ATE=5 mg/kg di peso corporeo) Acute Tox. 1 (per inalazione: polvere, nebbia), H330 (ATE=0,005 mg/l/4h) Repr. 1B, H360D STOT RE 1, H372 Aquatic Acute 1, H400 (M=10) Aquatic Chronic 1, H410 (M=10)
Etilen glicol	Numero CAS: 107-21-1 Numero CE: 203-473-3 Numero indice EU: 603-027-00-1	0 – 0,0016	Acute Tox. 4 (per via orale), H302 (ATE=500 mg/kg di peso corporeo) STOT RE 2, H373
Benzoato di denatonio	Numero CAS: 3734-33-6 Numero CE: 223-095-2 Numero indice EU: non listato nell'Allegato VI	0,001	Acute Tox. 4 (per via orale), H302 (ATE=584 mg/kg di peso corporeo) Acute Tox. 4 (per inalazione: polvere, nebbia), H332 (ATE=1,5 mg/l/4h) Skin Irrit. 2, H315 Eye Dam. 1, H318 Aquatic Chronic 3, H412
Acido propionico	Numero CAS: 79-09-4 Numero CE: 201-176-3 Numero indice EU: 607-089-00-0	0 – 0,001	Skin Corr. 1B, H314

Limiti di concentrazione specifici:		
Nome	Identificatore del prodotto	Limiti di concentrazione specifici
Difenacum (ISO); 3-(3-bifenil-4- il-1,2,3,4- tetraidro-1-naftil)-4- idrossicoumarina	Numero CAS: 56073-07-5 Numero CE: 259-978-4 Numero indice EU: 607-157-00-X	( 0,002 ≤C < 0,02) STOT RE 2, H373 ( 0,003 ≤C < 100) Repr. 1B, H360D ( 0,02 ≤C < 100) STOT RE 1, H372
Acido propionico	Numero CAS: 79-09-4 Numero CE: 201-176-3 Numero indice EU: 607-089-00-0	( 10 ≤C < 25) Skin Irrit. 2, H315 ( 10 ≤C < 25) Eye Irrit. 2, H319 ( 10 ≤C ≤ 100) STOT SE 3, H335 ( 25 ≤C ≤ 100) Skin Corr. 1B, H314

Testo completo delle indicazioni H e EUH: vedere la sezione 16

#### Scheda di Dati di Sicurezza

Conforme al Regolamento (CE) nº 1907/2006 (REACH) come modificato dal Regolamento (UE) 2020/878

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

#### 4.1. Descrizione delle misure di primo soccorso

Misure di primo soccorso generale

: In caso di incidente o di malessere consultare immediatamente un medico. Mostrare la SDS/l'etichetta ove possibile

Misure di primo soccorso in caso di inalazione

L'inalazione del prodotto è un evento improbabile. Se accade, Trasportare l'infortunato all'aria aperta e mantenerlo a riposo in posizione che favorisca la respirazione. Se il respiro è difficoltoso, somministrare ossigeno. Consultare un medico in caso di malessere.

Misure di primo soccorso in caso di contatto cutaneo

Togliere immediatamente gli indumenti contaminati ed eliminarli in modo sicuro. Lavare immediatamente con abbondante acqua corrente ed eventualmente sapone le aree del corpo che sono venute a contatto con il prodotto, anche se solo sospette. Lavare abbondantemente con acqua e sapone. Lavare completamente il corpo (doccia o bagno). Consultare il medico in caso di malore.

Misure di primo soccorso in caso di contatto con gli occhi

Lavare con abbondante acqua per almeno 15 minuti, mantenendo le palpebre ben aperte durante il lavaggio. Eliminare eventuali lenti a contatto. Consultare un medico in caso di irritazione e se i sintomi persistono.

Misure di primo soccorso in caso di ingestione

In caso di ingestione, risciacquare la bocca immediatamente e abbondantemente con acqua, se il soggetto è cosciente. Non provocare assolutamente il vomito. Consultare immediatamente un medico o il centro antiveleni più vicino, informando sulla composizione chimica del prodotto ingerito, come riportata sull'etichetta.

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

Sintomi/effetti

Sintomi/effetti in caso di inalazione

Sintomi/effetti in caso di contatto con la pelle Sintomi/effetti in caso di contatto con gli occhi Sintomi/effetti in caso di ingestione

- : Il prodotto può nuocere al feto e può provocare danni agli organi (sangue) in caso di esposizione prolungata o ripetuta.
- : L'inalazione del prodotto è un evento improbabile a causa delle proprietà fisico-chimiche del prodotto. Se si verifica può provocare tosse, mal di gola.
- In contatto con la pelle potrebbe causare irritazione.
- : Il contatto diretto con gli occhi potrebbe causare irritazione, lacrimazione, arrossamento.
- Può provocare effetti negativi se ingerito. La miscela contiene sostanza attiva anticoagulante (Difenacoum), la quale è letale se ingerita; rischio di emorragia interna. Difenacoum è un cosiddetto rodenticida anticoagulante di seconda generazione, come altri derivati cumarinici, è un antagonista della vitamina K. Interrompe i normali meccanismi della coagulazione del sangue con conseguente emorragia interna profusa e morte.

Se la miscela viene ingerita, i sintomi, che possono essere ritardati, possono includere sanguinamento dal naso o dalle gengive. In casi gravi, possono manifestarsi ematomi e presenza di sangue nelle feci ed urine.

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

Trattamento sintomatico. In caso d'incidente o malessere consultare immediatamente un medico (se possibile mostrare le istruzioni per l'uso o la scheda di sicurezza). In base alla valutazione del rischio, il medico competente stabilirà il protocollo di monitoraggio medico più appropriato per proteggere lo stato di salute dei lavoratori, in accordo con l'Articolo 10 della Direttiva 98/24/CE (Titolo IX del DLgs. 81/2008. Antidoto: Vitamina K1 somministrabile solo da personale medico/veterinario.

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

## 5.1. Mezzi di estinzione

Mezzi di estinzione idonei Acqua. Biossido di carbonio (CO2).

Mezzi di estinzione non idonei Nessuno in particolare.

# 5.2. Pericoli speciali derivanti dalla sostanza o dalla miscela

Prodotti di combustione pericolosi in caso di incendio

: La decomposizione termica o la combustione possono causare il rilascio di fumi tossici e pericolosi contenenti COx, NOx e altre sostanze in caso di decomposizione incompleta.

#### Scheda di Dati di Sicurezza

Conforme al Regolamento (CE) nº 1907/2006 (REACH) come modificato dal Regolamento (UE) 2020/878

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

Misure precauzionali in caso di incendio

: Attivare le procedure di emergenza previste. La gestione dell'incendio deve essere svolta da personale addestrato o dai Vigili del Fuoco. La procedura per domare l'incendio deve essere scelta in base alle caratteristiche dell'incendio e delle aree circostanti. Evacuare in luogo sicuro il personale non coinvolto nelle procedure.

Istruzioni per l'estinzione

: Raffreddare con getti d'acqua i contenitori per evitare la decomposizione del prodotto e lo sviluppo di sostanze potenzialmente pericolose per la salute. Indossare sempre l'equipaggiamento completo di protezione antincendio. Raccogliere le acque di spegnimento che non devono essere scaricate nelle fognature. Smaltire l'acqua contaminata usata per l'estinzione ed il residuo dell'incendio secondo le norme vigenti.

Protezione durante la lotta antincendio

: Non cercare di estinguere il fuoco senza l'utilizzo di un apparecchio respiratorio autonomo (SCBA) e di indumenti protettivi adeguati. Indumenti normali per la lotta al fuoco, come un autorespiratore ad aria compressa a circuito aperto (EN 137), completo antifiamma (EN469), guanti antifiamma (EN 659) e stivali per Vigili del Fuoco (HO A29 oppure A30).

## SEZIONE 6: Misure in caso di rilascio accidentale

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

#### 6.1.1. Per chi non interviene direttamente

Procedure di emergenza

: Evitare la formazione di polvere spruzzando il prodotto con acqua se non ci sono controindicazioni. Indossare adeguati dispositivi di protezione (compresi i dispositivi di protezione individuale di cui alla sezione 8 della scheda dati di sicurezza) onde prevenire contaminazioni della pelle, degli occhi e degli indumenti personali. Evacuare il personale in aree di sicurezza. Queste indicazioni sono valide sia per gli addetti alle lavorazioni che per gli interventi in emergenza.

#### 6.1.2. Per chi interviene direttamente

Mezzi di protezione

: Arrestare la fuoriuscita, se è possibile farlo in modo sicuro. Non intervenire senza un equipaggiamento protettivo adeguato. Per maggiori informazioni, vedere la sezione 8 : "Controllo dell'esposizione-protezione individuale".

# 6.2. Precauzioni ambientali

Non disperdere nell'ambiente. In caso di rilascio accidentale o sversamenti, evitare che la sostanza raggiunga gli scarichi, i corsi d'acqua, le acque sotterranee. Se la sostanza è defluita negli scarichi, in un corso d'acqua o ha contaminato il suolo o la vegetazione, avvisare le autorità competenti.

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

Metodi di pulizia

: Arrestare la fuoriuscita il più possibile. Raccogliere il prodotto fuoriuscito ed inserirlo in contenitori per il recupero o lo smaltimento. Materiale idoneo alla raccolta: materiale assorbente, organico, sabbia. Provvedere ad una sufficiente areazione del luogo interessato dalla perdita. Eliminare il residuo con getti d'acqua se non ci sono controindicazioni. Trattenere l'acqua di lavaggio contaminata ed eliminarla. Lo smaltimento del materiale contaminato deve essere effettuato conformemente alle disposizioni della sezione 13.

# 6.4. Riferimento ad altre sezioni

Per maggiori informazioni, vedere anche le sezioni 8 e 13.

#### Scheda di Dati di Sicurezza

Conforme al Regolamento (CE) nº 1907/2006 (REACH) come modificato dal Regolamento (UE) 2020/878

#### **SEZIONE 7: Manipolazione e immagazzinamento**

#### 7.1. Precauzioni per la manipolazione sicura

Precauzioni per la manipolazione sicura : Manipolare il prodotto dopo aver consultato tutte le altre sezioni di questa scheda di

sicurezza. Evitare la dispersione del prodotto nell'ambiente.

Assicurare una buona ventilazione del posto di lavoro. Indossare i dispositivi di protezione individuale adeguati. Evitare il contatto con gli occhi e la pelle e l'inalazione delle polveri/nebbie. Usare la massima cautela nel manipolare o aprire il contenitore. Non utilizzare contenitori vuoti prima che siano stati puliti. Prima delle operazioni di trasferimento assicurarsi che nei contenitori non vi siano materiali incompatibili residui.

Non contaminare durante l'uso alimenti, bevande o recipienti destinati a contenerne.

: Lavarsi le mani dopo ogni manipolazione. Lavare gli indumenti contaminati prima di indossarli nuovamente. Gli indumenti da lavoro contaminati non devono essere portati fuori dal luogo

di lavoro. Non mangiare, né bere, né fumare durante l'uso.

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

Condizioni per lo stoccaggio : Conservare solo nel contenitore originale. Conservare i recipienti chiusi, in luogo ben ventilato, al riparo dai raggi solari diretti. Conservare i contenitori lontano da eventuali

materiali incompatibili. Tenere lontano da cibi, bevande e mangimi. Tenere fuori dalla protata

dei bambini.

Materiali incompatibili : Agenti ossidanti forti.

#### 7.3. Usi finali particolari

Misure di igiene

Il prodotto è un'esca per il controllo dei roditori. Procurarsi istruzioni specifiche prima dell'uso. Non manipolare prima di avere letto e compreso tutte le avvertenze. Evitare il contatto con gli occhi, la pelle. Tenere fuori dalla protata dei bambini.

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

#### 8.1. Parametri di controllo

## 8.1.1 Valori limite nazionali di esposizione professionale e biologici

Etilen glicol (107-21-1)		
UE - Valore Limite Indicativo di Esposizione Professionale (IOEL)		
Nome locale	Ethylene glycol	
IOEL TWA	52 mg/m³	
IOEL TWA [ppm]	20 ppm	
IOEL STEL	104 mg/m³	
IOEL STEL [ppm]	40 ppm	
Commento	Skin	
Riferimento normativo	COMMISSION DIRECTIVE 2000/39/EC	
Repubblica Ceca - Valori limite di esposizione professionale		
Nome locale	Ethylenglykol (Ethan-1,2-diol)	
PEL (OEL TWA)	50 mg/m³	
PEL (OEL TWA) [ppm]	20 ppm	
NPK-P (OEL C)	100 mg/m³	
NPK-P (OEL C) [ppm]	39 ppm	
Commento	D - při expozici se významně uplatňuje pronikání faktoru kůží.	
Riferimento normativo	Nařízení vlády č. 361/2007 Sb. (Předpis 195/2021 Sb.)	

# Scheda di Dati di Sicurezza

Etilen glicol (107-21-1)		
Danimarca - Valori limite di esposizione professionale		
Nome locale	Ethylenglycol (1,2-Ethandiol; Glycol)	
OEL TWA [1]	26 mg/m³ 10 mg/m³ forstøvet	
OEL TWA [2]	10 ppm	
OEL STEL	104 mg/m³	
OEL STEL [ppm]	40 ppm	
Commento	E (betyder, at stoffet har en EF-grænseværdi); H (betyder, at stoffet kan optages gennem huden)	
Riferimento normativo	BEK nr 2203 af 29. november 2021	
Finlandia - Valori limite di esposizione professional	e	
Nome locale	1,2-Etaanidioli	
HTP (OEL TWA) [1]	50 mg/m³	
HTP (OEL TWA) [2]	20 ppm	
HTP (OEL STEL)	100 mg/m³	
HTP (OEL STEL) [ppm]	40 ppm	
Commento	lho	
Riferimento normativo	HTP-ARVOT 2020 (Sosiaali- ja terveysministeriö)	
Francia - Valori limite di esposizione professionale		
Nome locale	Ethylèneglycol (vapeur)	
VME (OEL TWA)	52 mg/m³	
VME (OEL TWA) [ppm]	20 ppm	
VLE (OEL C/STEL)	104 mg/m³	
VLE (OEL C/STEL) [ppm]	40 ppm	
Commento	Valeurs règlementaires indicatives; risque de pénétration percutanée	
Riferimento normativo	Arrêté du 30 juin 2004 modifié (réf.: INRS ED 984, 2016)	
Germania - Valori limite di esposizione professiona	le (TRGS 900)	
Nome locale	Ethandiol	
AGW (OEL TWA) [1]	26 mg/m³	
AGW (OEL TWA) [2]	10 ppm	
Fattore di limitazione dell'esposizione di picco	2(I)	
Commento	DFG - Senatskommission zur Prüfung gesundheitsschädlicher Arbeitsstoffe der DFG (MAK-Kommission); EU - Europäische Union (Von der EU wurde ein Luftgrenzwert festgelegt: Abweichungen bei Wert und Spitzenbegrenzung sind möglich); H - hautresorptiv; Y - Ein Risiko der Fruchtschädigung braucht bei Einhaltung des Arbeitsplatzgrenzwertes und des biologischen Grenzwertes (BGW) nicht befürchtet zu werden; 11 - Summe aus Dampf und Aerosolen	
Riferimento normativo	TRGS900	
Grecia - Valori limite di esposizione professionale		
Nome locale	Αιθυλενογλυκόλη (στμοί)	
OEL TWA	125 mg/m³	

# Scheda di Dati di Sicurezza

Etilen glicol (107-21-1)		
OEL TWA [ppm]	50 ppm	
OEL STEL	125 mg/m³	
OEL STEL [ppm]	50 ppm	
Riferimento normativo	Π.Δ. 90/1999 - Προστασία της υγείας των εργαζομένων που εκτίθενται σε ορισμένους χημικούς παράγοντες κατά τη διάρκεια της εργασίας τους	
Ungheria - Valori limite di esposizione professional	e	
Nome locale	ETILÉNGLIKOL	
AK (OEL TWA)	52 mg/m³	
CK (OEL STEL)	104 mg/m³	
Commento	b (Bőrön át is felszívódik), i (ingerlő anyag, amely izgatja a bőrt, nyálkahártyát, szemet vagy mindhármat); EU1 (2000/39/EK irányelvben közölt érték); N (Irritáló anyagok, egyszerű fojtógázok, csekély egészségkárosító hatással bíró anyagok)	
Riferimento normativo	5/2020. (II. 6.) ITM rendelet - A kémiai kóroki tényezők hatásának kitett munkavállalók egészségének és biztonságának védelméről	
Italia - Valori limite di esposizione professionale		
Nome locale	Etilen glicol	
OEL TWA	52 mg/m³	
OEL TWA [ppm]	20 ppm	
OEL STEL	104 mg/m³	
OEL STEL [ppm]	40 ppm	
Commento	Cute	
Riferimento normativo	Allegato XXXVIII del D.Lgs. 9 aprile 2008, n. 81 e s.m.i.	
Lituania - Valori limite di esposizione professionale		
Nome locale	Etilenglikolis (1,2-etandiolis, glikolis)	
IPRV (OEL TWA)	25 mg/m³	
IPRV (OEL TWA) [ppm]	10 ppm	
TPRV (OEL STEL)	50 mg/m³	
TPRV (OEL STEL) [ppm]	20 ppm	
Commento	O (medžiaga į organizmą gali prasiskverbti pro nepažeistą odą); Šis RD taikomas bendrai garų ir aerozolio koncentracijai.	
Riferimento normativo	LIETUVOS HIGIENOS NORMA HN 23:2011 (Nr. V-695/A1-272, 2018-06-12)	
Olanda - Valori limite di esposizione professionale		
Nome locale	Ethaan-1,2-diol	
TGG-8u (OEL TWA)	52 mg/m³ (damp) 10 mg/m³ (druppels)	
TGG-15min (OEL STEL)	104 mg/m³ (damp)	
Commento	H (Huidopname) Stoffen die relatief gemakkelijk door de huid kunnen worden opgenomen, hetgeen een substantiële bijdrage kan betekenen aan de totale inwendige blootstelling, hebben in de lijst een H-aanduiding. Bij deze stoffen moeten naast maatregelen tegen inademing ook adequate maatregelen ter voorkoming van huidcontact worden genomen.	
Riferimento normativo	Arbeidsomstandighedenregeling 2022	

# Scheda di Dati di Sicurezza

Etilen glicol (107-21-1)		
Polonia - Valori limite di esposizione professionale		
Nome locale	Glikol etylenowy	
NDS (OEL TWA)	15 mg/m³	
NDSCh (OEL STEL)	50 mg/m³	
Commento	Skóra (Oznakowanie substancji notacją "skóra" oznacza, że wchłanianie substancji przez skórę może być tak samo istotne jak przy narażeniu drogą oddechową).	
Riferimento normativo	Dz. U. 2018 poz. 1286	
Portogallo - Valori limite di esposizione professiona	ale	
Nome locale	Etilenoglicol	
OEL C [ppm]	100 ppm H (Apenas aerossol)	
Commento	A4 (Agente não classificável como carcinogénico no Homem)	
Riferimento normativo	Norma Portuguesa NP 1796:2014	
Romania - Valori limite di esposizione professional	9	
Nome locale	Etilenglicol/Etandiol	
OEL TWA	52 mg/m³	
OEL TWA [ppm]	20 ppm	
OEL STEL	104 mg/m³	
OEL STEL [ppm]	40 ppm	
Commento	P - posibilitatea unei penetrări cutanate importante	
Riferimento normativo	Hotărârea Guvernului nr. 1.218/2006 (Hotărârea nr. 53/2021)	
Slovacchia - Valori limite di esposizione professionale		
Nome locale	Etylénglykol (etán-1,2-diol)	
NPHV (OEL TWA) [1]	52 mg/m³	
NPHV (OEL TWA) [2]	20 ppm	
NPHV (OEL STEL)	104 mg/m³	
NPHV (OEL STEL) [ppm]	40 ppm	
Commento	K - znamená, že faktor môže byť ľahko absorbovaný kožou	
Riferimento normativo	Nariadenie vlády č. 355/2006 Z. z. (236/2020 Z. z.)	
Slovenia - Valori limite di esposizione professionale		
Nome locale	etandiol (glikol)	
OEL TWA	52 mg/m³	
OEL TWA [ppm]	20 ppm	
OEL STEL	104 mg/m³	
OEL STEL [ppm]	40 ppm	
Commento	K (Lastnost lažjega prehajanja snovi v organizem skozi kožo), Y (Snovi, pri katerih ni nevarnosti za zarodek ob upoštevanju mejnih vrednosti in bat vrednosti), EU	
Riferimento normativo	Uradni list RS, št. 72/2021 z dne 11.5.2021	
Spagna - Valori limite di esposizione professionale		
Nome locale	Etilenglicol	
	ı	

# Scheda di Dati di Sicurezza

Etilen glicol (107-21-1)		
VLA-ED (OEL TWA) [1]	52 mg/m³	
VLA-ED (OEL TWA) [2]	20 ppm	
VLA-EC (OEL STEL)	104 mg/m³	
VLA-EC (OEL STEL) [ppm]	40 ppm	
Commento	Vía dérmica (Indica que, en las exposiciones a esta sustancia, la aportación por la vía cutánea puede resultar significativa para el contenido corporal total si no se adoptan medidas para prevenir la absorción. En estas situaciones, es aconsejable la utilización del control biológico para poder cuantificar la cantidad global absorbida del contaminante), VLI (Agente químico para el que la U.E. estableció en su día un valor límite indicativo).	
Riferimento normativo	Límites de Exposición Profesional para Agentes Químicos en España 2022. INSHT	
USA - ACGIH - Valori limite di esposizione professi	onale	
Nome locale	Ethylene glycol	
ACGIH OEL TWA [ppm]	25 ppm (V - Vapor fraction)	
ACGIH OEL STEL	10 mg/m³ (I - Inhalable particulate matter, H - Aerosol only)	
ACGIH OEL STEL [ppm]	50 ppm (V - Vapor fraction)	
Commento (ACGIH)	TLV® Basis: URT irr. Notations: A4 (Not classifiable as a Human Carcinogen)	
Riferimento normativo	ACGIH 2022	
Acido propionico (79-09-4)		
UE - Valore Limite Indicativo di Esposizione Profes	sionale (IOEL)	
Nome locale	Propionic acid	
IOEL TWA	31 mg/m³	
IOEL TWA [ppm]	10 ppm	
IOEL STEL	62 mg/m³	
IOEL STEL [ppm]	20 ppm	
Riferimento normativo	COMMISSION DIRECTIVE 2000/39/EC	
Repubblica Ceca - Valori limite di esposizione profe	essionale	
Nome locale	Kyselina propionová (Kyselina propanová)	
PEL (OEL TWA)	30 mg/m³	
PEL (OEL TWA) [ppm]	10 ppm	
NPK-P (OEL C)	60 mg/m³	
NPK-P (OEL C) [ppm]	20 ppm	
Riferimento normativo	Nařízení vlády č. 361/2007 Sb. (Předpis 195/2021 Sb.)	
Danimarca - Valori limite di esposizione professionale		
Nome locale	Propionsyre	
OEL TWA [1]	31 mg/m³	
OEL TWA [2]	10 ppm	
OEL STEL	62 mg/m³	
OEL STEL [ppm]	20 ppm	
Commento	E (betyder, at stoffet har en EF-grænseværdi)	
Riferimento normativo	BEK nr 1054 af 28/06/2022	

# Scheda di Dati di Sicurezza

Acido propionico (79-09-4)		
Finlandia - Valori limite di esposizione professionale		
Nome locale	Propionihappo	
HTP (OEL TWA) [1]	31 mg/m³	
HTP (OEL TWA) [2]	10 ppm	
HTP (OEL STEL)	61 mg/m³	
HTP (OEL STEL) [ppm]	20 ppm	
Riferimento normativo	HTP-ARVOT 2020 (Sosiaali- ja terveysministeriö)	
Francia - Valori limite di esposizione professionale		
Nome locale	Acide propionique	
VME (OEL TWA)	31 mg/m³	
VME (OEL TWA) [ppm]	10 ppm	
VLE (OEL C/STEL)	62 mg/m³	
VLE (OEL C/STEL) [ppm]	20 ppm	
Commento	Valeurs règlementaires indicatives	
Riferimento normativo	Arrêté du 30 juin 2004 modifié (réf.: INRS ED 984, 2016)	
Germania - Valori limite di esposizione professiona	le (TRGS 900)	
Nome locale	Propionsäure	
AGW (OEL TWA) [1]	31 mg/m³	
AGW (OEL TWA) [2]	10 ppm	
Fattore di limitazione dell'esposizione di picco	2(I)	
Commento	EU - Europäische Union (Von der EU wurde ein Luftgrenzwert festgelegt: Abweichungen bei Wert und Spitzenbegrenzung sind möglich); DFG - Senatskommission zur Prüfung gesundheitsschädlicher Arbeitsstoffe der DFG (MAK-Kommission); Y - Ein Risiko der Fruchtschädigung braucht bei Einhaltung des Arbeitsplatzgrenzwertes und des biologischen Grenzwertes (BGW) nicht befürchtet zu werden	
Riferimento normativo	TRGS900	
Grecia - Valori limite di esposizione professionale		
Nome locale	Προπιονικό οξύ	
OEL TWA	30 mg/m³	
OEL TWA [ppm]	10 ppm	
OEL STEL	60 mg/m³	
OEL STEL [ppm]	20 ppm	
Riferimento normativo	Π.Δ. 90/1999 - Προστασία της υγείας των εργαζομένων που εκτίθενται σε ορισμένους χημικούς παράγοντες κατά τη διάρκεια της εργασίας τους	
Ungheria - Valori limite di esposizione professionale		
Nome locale	PROPIONSAV	
AK (OEL TWA)	31 mg/m³	
CK (OEL STEL)	62 mg/m³	
Commento	m (maró hatású anyag, amely felmarja a bőrt, nyálkahártyát, szemet vagy mindhármat); EU1 (2000/39/EK irányelvben közölt érték); T (Azok az anyagok, amelyek egészségkárosító hatása TARTÓS expozíciót követően jelentkezik)	

# Scheda di Dati di Sicurezza

Acido propionico (79-09-4)		
Riferimento normativo	5/2020. (II. 6.) ITM rendelet - A kémiai kóroki tényezők hatásának kitett munkavállalók egészségének és biztonságának védelméről	
Italia - Valori limite di esposizione professionale		
Nome locale	Acido propionico	
OEL TWA	31 mg/m³	
OEL TWA [ppm]	10 ppm	
OEL STEL	62 mg/m³	
OEL STEL [ppm]	20 ppm	
Riferimento normativo	Allegato XXXVIII del D.Lgs. 9 aprile 2008, n. 81 e s.m.i.	
Lituania - Valori limite di esposizione professionale		
Nome locale	Propiono rūgštis	
IPRV (OEL TWA)	31 mg/m³	
IPRV (OEL TWA) [ppm]	10 ppm	
TPRV (OEL STEL)	62 mg/m³	
TPRV (OEL STEL) [ppm]	20 ppm	
Riferimento normativo	LIETUVOS HIGIENOS NORMA HN 23:2011 (Nr. V-695/A1-272, 2018-06-12)	
Olanda - Valori limite di esposizione professionale		
Nome locale	Propionzuur	
TGG-8u (OEL TWA)	31 mg/m³	
TGG-15min (OEL STEL)	62 mg/m³	
Riferimento normativo	Arbeidsomstandighedenregeling 2022	
Polonia - Valori limite di esposizione professionale		
Nome locale	Kwas propionowy	
NDS (OEL TWA)	30 mg/m³	
NDSCh (OEL STEL)	45 mg/m³	
Riferimento normativo	Dz. U. 2018 poz. 1286	
Portogallo - Valori limite di esposizione professiona	ale	
Nome locale	Ácido propiónico	
OEL TWA [ppm]	10 ppm	
Riferimento normativo	Norma Portuguesa NP 1796:2014	
Romania - Valori limite di esposizione professional	е	
Nome locale	Acid propionic	
OEL TWA	31 mg/m³	
OEL TWA [ppm]	10 ppm	
OEL STEL	62 mg/m³	
OEL STEL [ppm]	20 ppm	
Riferimento normativo	Hotărârea Guvernului nr. 1.218/2006 (Hotărârea nr. 53/2021)	
Slovacchia - Valori limite di esposizione professionale		
Nome locale	Kyselina propánová (kyselina propiónová)	

# Scheda di Dati di Sicurezza

Conforme al Regolamento (CE) nº 1907/2006 (REACH) come modificato dal Regolamento (UE) 2020/878

Acido propionico (79-09-4)	Acido propionico (79-09-4)		
NPHV (OEL TWA) [1]	31 mg/m³		
NPHV (OEL TWA) [2]	10 ppm		
NPHV (OEL STEL)	62 mg/m³		
NPHV (OEL STEL) [ppm]	20 ppm		
Riferimento normativo	Nariadenie vlády č. 355/2006 Z. z. (236/2020 Z. z.)		
Slovenia - Valori limite di esposizione professionale			
Nome locale	propionska kislina		
OEL TWA	31 mg/m³		
OEL TWA [ppm]	10 ppm		
OEL STEL	62 mg/m³		
OEL STEL [ppm]	20 ppm		
Commento	Y (Snovi, pri katerih ni nevarnosti za zarodek ob upoštevanju mejnih vrednosti in bat vrednosti), EU		
Riferimento normativo	Uradni list RS, št. 72/2021 z dne 11.5.2021		
Spagna - Valori limite di esposizione professionale			
Nome locale	Ácido propiónico		
VLA-ED (OEL TWA) [1]	31 mg/m³		
VLA-ED (OEL TWA) [2]	10 ppm		
VLA-EC (OEL STEL)	62 mg/m³		
VLA-EC (OEL STEL) [ppm]	20 ppm		
Commento	VLI (Agente químico para el que la U.E. estableció en su día un valor límite indicativo).		
Riferimento normativo	Límites de Exposición Profesional para Agentes Químicos en España 2022. INSHT		
USA - ACGIH - Valori limite di esposizione professionale			
Nome locale	Propionic acid		
ACGIH OEL TWA [ppm]	10 ppm		
Commento (ACGIH)	TLV® Basis: Eye, skin, & URT irr		
Riferimento normativo	ACGIH 2022		

# 8.1.2. Procedure di monitoraggio raccomandate

Metodi di monitoraggio	
Metodi di monitoraggio	La misurazione delle sostanze chimiche nell'ambiente di lavoro deve essere effettuata con metodiche standardizzate (es. UNI EN 689:2019: Esposizione nei luoghi di lavoro – Misurazione dell'esposizione per inalazione agli agenti chimici – Strategia per la verifica della conformità coi valori limite di esposizione occupazionale; UNI EN 482:2015: Esposizione negli ambienti di lavoro - Requisiti generali riguardanti le prestazioni delle procedure per la misura degli agenti chimici) o, in loro assenza, con metodiche appropriate.

# 8.1.3. Formazione di contaminanti atmosferici

Nessuna ulteriore informazione disponibile

# Scheda di Dati di Sicurezza

Conforme al Regolamento (CE) nº 1907/2006 (REACH) come modificato dal Regolamento (UE) 2020/878

#### 8.1.4. **DNEL** e **PNEC**

Difenacum (ISO); 3-(3-bifenil-4- il-1,2,3,4-tetraidro-1-naftil)-4- idrossicoumarina (56073-07-5)			
PNEC (Suolo)			
PNEC suolo	0,625 mg/kg peso secco		
Etilen glicol (107-21-1)			
DNEL/DMEL (Lavoratori)			
A lungo termine - effetti sistemici, cutanea	106 mg/kg di peso corporeo/giorno		
A lungo termine - effetti locali, inalazione	35 mg/m³		
DNEL/DMEL (Popolazione generale)			
A lungo termine - effetti sistemici, cutanea	35 mg/kg di peso corporeo/giorno		
A lungo termine - effetti locali, inalazione	7 mg/m³		
PNEC (Acqua)			
PNEC aqua (acqua dolce)	10 mg/l		
PNEC aqua (acqua marina)	1 mg/l		
PNEC aqua (intermittente, acqua dolce)	10 mg/l		
PNEC aqua (intermittente, acqua marina)	10 mg/l		
PNEC (Sedimento)			
PNEC sedimento (acqua dolce)	37 mg/kg peso secco		
PNEC sedimento (acqua marina)	3,7 mg/kg peso secco		
PNEC (Suolo)			
PNEC suolo	1,53 mg/kg peso secco		
PNEC (STP)			
PNEC Impianto di trattamento acque reflue	199,5 mg/l		
Bronopol (52-51-7)			
DNEL/DMEL (Lavoratori)			
Acuta - effetti sistemici, cutanea	6 mg/kg peso corporeo/giorno		
Acuta - effetti sistemici, inalazione	10,5 mg/m³		
Acuta - effetti locali, cutanea	8 μg/cm²		
Acuta - effetti locali, inalazione	2,5 mg/m³		
A lungo termine - effetti sistemici, cutanea	2 mg/kg peso corporeo/giorno		
A lungo termine - effetti locali, cutanea	8 μg/cm²		
A lungo termine - effetti sistemici, inalazione	3,5 mg/m³		
A lungo termine - effetti locali, inalazione	2,5 mg/m³		
DNEL/DMEL (Popolazione generale)			
Acuta - effetti sistemici, cutanea	2,1 mg/kg peso corporeo/giorno		
Acuta - effetti sistemici, inalazione	1,8 mg/m³		
Acuta - effetti sistemici, orale	0,5 mg/kg peso corporeo/giorno		
Acuta - effetti locali, cutanea	4 μg/cm²		

#### Scheda di Dati di Sicurezza

Conforme al Regolamento (CE) nº 1907/2006 (REACH) come modificato dal Regolamento (UE) 2020/878

Bronopol (52-51-7)		
Acuta - effetti locali, inalazione	0,6 mg/m³	
A lungo termine - effetti sistemici,orale	0,18 mg/kg peso corporeo/giorno	
A lungo termine - effetti sistemici, inalazione	0,6 mg/m³	
A lungo termine - effetti sistemici, cutanea	0,7 mg/kg peso corporeo/giorno	
A lungo termine - effetti locali, cutanea	4 μg/cm²	
A lungo termine - effetti locali, inalazione	0,6 mg/m³	
PNEC (Acqua)		
PNEC aqua (acqua dolce)	0,01 mg/l	
PNEC aqua (acqua marina)	0,001 mg/l	
PNEC (Sedimento)		
PNEC sedimento (acqua dolce)	0,041 mg/kg peso secco	
PNEC sedimento (acqua marina)	0,003 mg/kg peso secco	
PNEC (Suolo)		
PNEC suolo	0,5 mg/kg peso secco	
PNEC (STP)		
PNEC Impianto di trattamento acque reflue	0,43 mg/l	

#### 8.1.5. Fascia di controllo

Nessuna ulteriore informazione disponibile

## 8.2. Controlli dell'esposizione

### 8.2.1. Controlli tecnici idonei

### Controlli tecnici idonei:

Appropriate misure tecniche di controllo dell'esposizione, da adottare nel luogo di lavoro, devono essere selezionate e applicate a seguito della valutazione dei rischi effettuata dal datore di lavoro, in relazione alla propria attività lavorativa (in accordo con la direttiva 98/24/CEE, recepita dal D.Lgs. 81 del 9 Aprile 2008 e s.m.i.). Se, i risultati di tale valutazione, dimostrano che le misure generali e collettive di prevenzione non sono sufficienti a ridurre il rischio, e qualora non si riesca a prevenire l'esposizione alla miscela con altri mezzi, devono essere adottati adeguati dispositivi di protezione individuale, conformi alle pertinenti norme tecniche UNI/EN.

Assicurare una buona ventilazione nel luogo di lavoro tramite un'efficace aspirazione locale. Prevedere doccia di emergenza con vaschetta visoculare. Occorre mantenere i livelli espositivi il più basso possibile per evitare significativi accumuli nell'organismo. Gestire i dispositivi di protezione individuale in modo tale da assicurare la massima protezione (es. riduzione dei tempi di sostituzione). Per la scelta degli equipaggiamenti protettivi personali chiedere eventualmente consiglio ai propri fornitori di sostanze chimiche.

### 8.2.2. Dispositivi di protezione individuale

#### 8.2.2.1. Protezione degli occhi e del volto

### Protezione degli occhi:

Si consiglia di indossare occhiali protettivi ermetici (rif. norma EN 166).

#### 8.2.2.2. Protezione della pelle

#### Protezione della pelle e del corpo:

Selezionare l'attrezzatura protettiva adatta in base all'attività di utilizzo e alla possibile esposizione. Indossare indumenti adatti che garantiscano una protezione totale per la pelle, es. in cotone, gomma, PVC o vitron.

#### Protezione delle mani:

In caso sia previsto un contatto prolungato con il prodotto, si consiglia di proteggere le mani con guanti da lavoro resistenti alla penetrazione (rif. norma EN 374). Per la scelta definitiva del materiale dei guanti da lavoro si deve valutare anche il processo di utilizzo del prodotto e gli eventuali ulteriori prodotti che ne derivano. Si rammenta inoltre che i guanti in lattice possono dare origine a fenomeni di sensibilizzazione.

## Scheda di Dati di Sicurezza

Conforme al Regolamento (CE) n° 1907/2006 (REACH) come modificato dal Regolamento (UE) 2020/878

#### 8.2.2.3. Protezione respiratoria

#### Protezione respiratoria:

Non necessario, salvo diversa indicazione nella valutazione del rischio chimico. Se, a seguito della valutazione del rischio, si ritiene opportuno adottare dispositivi di protezione per le vie respiratorie, usare dispositivi quali facciale filtranti, maschere filtranti o respiratori autonomi (conformi alla UNI EN 149, 140 o 136). Utilizzare solo dispositivi approvati dalle autorità competenti, quali CEN (UE).

#### 8.2.2.4. Pericoli termici

#### Protezione contro i rischi termici:

Non previsto nell'uso standard. Valutare eventuali Dispositivi di Protezione Individuale in base agli usi specifici della miscela.

#### 8.2.3. Controlli dell'esposizione ambientale

#### Controlli dell'esposizione ambientale:

Non disperdere nell'ambiente. Evitare assolutamente il rilascio nell'ambiente. Impedire che la miscela raggiunga la rete idrica. Non eliminare i residui tramite il sistema fognario. Le emissioni da processi produttivi, comprese quelle da apparecchiature di ventilazione dovrebbero essere controllate ai fini del rispetto della normativa di tutela ambientale.

## SEZIONE 9: Proprietà fisiche e chimiche

## 9.1. Informazioni sulle proprietà fisiche e chimiche fondamentali

Stato fisico : Solido Colore : verde.

Aspetto : Blocco paraffinato.
Odore : aroma vaniglia.
Soglia olfattiva : Non disponibile
Punto di fusione : Non disponibile
Punto di congelamento : Non disponibile
Punto di ebollizione iniziale e intervallo di : Non disponibile

ebollizione

Infiammabilità : Non disponibile Limiti di infiammabilità o esplosività : Non applicabile Limite inferiore di esplosività Non applicabile : Non applicabile Limite superiore di esplosività Punto di infiammabilità : Non applicabile : Non applicabile Temperatura di autoaccensione : Non disponibile Temperatura di decomposizione рΗ : Non disponibile pH soluzione : Non disponibile Viscosità cinematica Non applicabile Solubilità Non disponibile Coefficiente di ripartizione n-ottanolo/acqua (Log : Non disponibile

Kow)

Tensione di vapore : Non disponibile
Pressione di vapore a 50°C : Non disponibile
Densità : Non disponibile
Densità relativa : Non disponibile
Densità relativa di vapore a 20°C : Non applicabile
Granulometria : Non disponibile

#### 9.2. Altre informazioni

#### 9.2.1. Informazioni relative alle classi di pericoli fisici

Nessuna ulteriore informazione disponibile

## 9.2.2. Altre caratteristiche di sicurezza

Nessuna ulteriore informazione disponibile

## Scheda di Dati di Sicurezza

Conforme al Regolamento (CE) nº 1907/2006 (REACH) come modificato dal Regolamento (UE) 2020/878

## SEZIONE 10: Stabilità e reattività

#### 10.1. Reattività

Il prodotto è non reattivo nelle normali condizioni d'uso, conservazione e trasporto.

#### 10.2. Stabilità chimica

Il prodotto è stabile nelle normali condizioni di temperatura e pressione e se conservato in contenitori chiusi in luogo fresco e ventilato.

#### 10.3. Possibilità di reazioni pericolose

Nelle normali condizioni di stoccaggio e utilizzo, non si verificano reazioni pericolose.

#### 10.4. Condizioni da evitare

Non esporre a luce solare diretta, a fonti di calore e a elevate temperature. Non miscelare con altri prodotti. Tenere fuori dalla portata dei bambini. Tenere lontano da cibi, bevande e mangimi.

#### 10.5. Materiali incompatibili

Agenti ossidanti forti.

## 10.6. Prodotti di decomposizione pericolosi

La decomposizione termica o la combustione possono causare la liberazione di fumi tossici e pericolosi contenenti COx, NOx ed altre sostanze in caso di incompleta decomposizione.

# **SEZIONE 11: Informazioni tossicologiche**

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

Tossicità acuta (orale) : Non classificato (Basandosi sui dati disponibili i criteri di classificazione non sono soddisfatti)
Tossicità acuta (cutanea) : Non classificato (Basandosi sui dati disponibili i criteri di classificazione non sono soddisfatti)
Tossicità acuta (inalazione) : Non classificato (Basandosi sui dati disponibili i criteri di classificazione non sono soddisfatti)

l ossicità acuta (inalazione)	Non classificato (Basandosi sui dati disponibili i criteri di classificazione non sono soddisfatti)	
Difenacum (ISO); 3-(3-bifenil-4- il-1,2,3,4-tetraidro-1-naftil)-4- idrossicoumarina (56073-07-5)		
DL50 orale ratto	1,8 mg/kg ratto maschio	
LD50 orale	2,6 mg/kg ratto femmina	
DL50 cutaneo ratto	51,54 mg/kg ratto femmina	
LD50 cutanea	63 ml/kg ratto maschio. Due decessi su cinque a 20 mg/kg di peso corporeo (maschi)	
CL50 Inalazione - Ratto	3,646 – 5,848 μg/l head-only (S)	
STA CLP (orale)	0,5 mg/kg di peso corporeo	
STA CLP (cutanea)	5 mg/kg di peso corporeo	
STA CLP (polveri,nebbie)	0,005 mg/l/4h	
Benzoato di denatonio (3734-33-6)		
DL50 orale ratto	584 mg/m³ Effetti osservati: sonnolenza (attività depressiva generica), tremori, atassia	
STA CLP (polveri,nebbie)	1,5 mg/l/4h	
Etilen glicol (107-21-1)		
DL50 orale ratto	7712 mg/kg di peso corporeo. Secondo l'allegato VI del Regolamento 1272/2008, la sostanza è classificata per la tossicità acuta orale di categoria 4.	
LD50 cutanea	> 3500 mg/kg di peso corporeo	
CL50 Inalazione - Ratto	> 2,5 mg/l	
STA CLP (orale)	500 mg/kg di peso corporeo	
	•	

# Scheda di Dati di Sicurezza

esposizione singola

<del></del>		
Bronopol (52-51-7)		
DL50 orale ratto	193 mg/kg ratto femmina. Metodo: Linee Guida 401 per il Test dell'OECD	
LD50 orale	211 mg/kg ratto maschio, Metodo: Linee Guida 401 per il Test dell'OECD	
DL50 cutaneo ratto	1000 – 2000 mg/kg Metodo: Linee Guida 402 per il Test dell'OECD	
CL50 Inalazione - Ratto (Polvere/nebbia)	> 0,588 mg/l/4h	
Corrosione cutanea/irritazione cutanea :	Non classificato (Basandosi sui dati disponibili i criteri di classificazione non sono soddisfatti)	
Difenacum (ISO); 3-(3-bifenil-4- il-1,2,3,4-tetra	idro-1-naftil)-4- idrossicoumarina (56073-07-5)	
Ulteriori indicazioni	Difenacoum non è irritante per la pelle.	
Bronopol (52-51-7)		
Ulteriori indicazioni	Bronopol è irritante per la pelle di coniglio. (studio secondo le Linee Guida 404 per il Test dell'OECD).	
Gravi danni oculari/irritazione oculare :	Non classificato (Basandosi sui dati disponibili i criteri di classificazione non sono soddisfatti)	
Difenacum (ISO); 3-(3-bifenil-4- il-1,2,3,4-tetra	idro-1-naftil)-4- idrossicoumarina (56073-07-5)	
Ulteriori indicazioni	Difenacoum non è irritante per gli occhi.	
Bronopol (52-51-7)		
Ulteriori indicazioni	Bronopol è corrosivo per gli ochhi di coniglio (test di Draize).	
Sensibilizzazione respiratoria o cutanea :	Non classificato (Basandosi sui dati disponibili i criteri di classificazione non sono soddisfatti	
Difenacum (ISO); 3-(3-bifenil-4- il-1,2,3,4-tetra	idro-1-naftil)-4- idrossicoumarina (56073-07-5)	
Ulteriori indicazioni	Difenacoum non è sensibilizzante cutaneo (negativo nei test di Magnusson and Kligman e nel test Buehler).	
Bronopol (52-51-7)		
Ulteriori indicazioni	Bronopol non provoca sensibilizzazione della pelle (test su porcellino d'India).	
Mutagenicità sulle cellule germinali :	Non classificato (Basandosi sui dati disponibili i criteri di classificazione non sono soddisfatti	
Difenacum (ISO); 3-(3-bifenil-4- il-1,2,3,4-tetra	idro-1-naftil)-4- idrossicoumarina (56073-07-5)	
Difenacoum	In vitro: risultato positivo nel test di mutazione genica nei mammiferi e nei test di aberrazione cromosomica nei mammiferi. In vivo: risultati negativi nei test del micronucleo e nei test UDS. Conclusione: nessun effetto genotossico.	
Bronopol (52-51-7)		
Ulteriori indicazioni	Bronopol è risultato negativo nel test di Ames e in un test in vivo di aberrazione cromosomica sul topo.	
Cancerogenicità : Tossicità per la riproduzione :	Non classificato (Basandosi sui dati disponibili i criteri di classificazione non sono soddisfatti Può nuocere al feto.	
Difenacum (ISO); 3-(3-bifenil-4- il-1,2,3,4-tetraidro-1-naftil)-4- idrossicoumarina (56073-07-5)		
Difenacoum	Non vi sono evidenze circa la tossicità del Difenacoum a livello riproduttivo tuttavia il gruppo funzionale di questo prodotto è uguale a quello del Warfarin considerato tossico per la riproduzione con effetti teratogeni. Visto il potenziale specie specifico e l'attività simile a quella del Warfarin l'approccio dell'unione Europea è quello di precauzione quindi di considerare il Difenacoum Tossico per la riproduzione.	
Bronopol (52-51-7)		
Ulteriori indicazioni	Bronopol non è classificato come reprotossco in base ai dati disponibili (studi su ratti, conigli).	
Tossicità specifica per organi bersaglio (STOT) — :	Non classificato (Basandosi sui dati disponibili i criteri di classificazione non sono soddisfatti	

## Scheda di Dati di Sicurezza

Conforme al Regolamento (CE) nº 1907/2006 (REACH) come modificato dal Regolamento (UE) 2020/878

Bronopol (52-51-7)	
Tossicità specifica per organi bersaglio (STOT) — esposizione singola	Può irritare le vie respiratorie.
Tossicità specifica per organi bersaglio (STOT) — : esposizione ripetuta	Può provocare danni agli organi in caso di esposizione prolungata o ripetuta.

esposizione ripetuta		
Difenacum (ISO); 3-(3-bifenil-4- il-1,2,3,4-tetraidro-1-naftil)-4- idrossicoumarina (56073-07-5)		
Tossicità specifica per organi bersaglio (STOT) — esposizione ripetuta	Provoca danni agli organi in caso di esposizione prolungata o ripetuta.	
Ulteriori indicazioni	Esposizione orale ripetuta al Difenacoum ha provocato segni clinici tossicità in linea con la modalità di azione del rodenticida e le sue proprietà di agente anti-coagulante (letali emorragie).	
Etilen glicol (107-21-1)		
NOAEL (orale,ratto,90 giorni)	150 mg/kg di peso corporeo/giorno	
Tossicità specifica per organi bersaglio (STOT) — esposizione ripetuta	Può provocare danni agli organi in caso di esposizione prolungata o ripetuta.	
Etilenglicole	gli studi basati su somministrazione di dosi ripetute condotti sui roditori non hanno segnalato alcun livello di effetto avverso osservabile (NOAEL) a 150-2000 mg/kg peso corporeo/giorno per le specie studiate. Nel complesso, l'esposizione orale ripetuta a etilenglicole è costantemente associata ad effetti avversi sui reni quali nefropatia da depositi di cristalli nei roditori.	
Bronopol (52-51-7)		
Ulteriori indicazioni	Studi di tossicità acuta per inalazione hanno indicato alcuni segni di irritazione respiratoria a seguito dell'esposizione al bronopol.	
Pericolo in caso di aspirazione :	Non classificato (In base alle proprietà fisiche, non è probabile che rappresenti un pericolo di aspirazione.)	

# 11.2. Informazioni su altri pericoli

### 11.2.1. Proprietà di interferenza con il sistema endocrino

interferenza con il sistema endocrino

Effetti avversi per la salute causati dalle proprietà di : La miscela non contiene sostanze incluse nell'elenco stabilito in conformità all'Articolo 59(1) del REACH per il possesso di proprietà di interferente endocrino, o sostanze identificate come aventi proprietà di interferente endocrino secondo i criteri stabiliti dal Regolamento Delegato (UE) 2017/2100 della Commissione o dal Regolamento (UE) 2018/605 della Commissione ad una concentrazione pari o superiore allo 0,1%.

#### 11.2.2. Altre informazioni

Possibili effetti nocivi sull'uomo e possibili sintomi

: Il prodotto può nuocere al feto e può provocare danni agli organi (sangue) in caso di esposizione prolungata o ripetuta.

L'inalazione del prodotto è un evento improbabile a causa delle proprietà fisico-chimiche del prodotto. Se si verifica può provocare tosse, mal di gola.

In contatto con la pelle potrebbe causare irritazione.

Il contatto diretto con gli occhi potrebbe causare irritazione, lacrimazione, arrossamento.

Può provocare effetti negativi se ingerito. La miscela contiene sostanza attiva anticoagulante (Difenacoum), la quale è letale se ingerita; rischio di emorragia interna. Difenacoum è un cosiddetto rodenticida anticoagulante di seconda generazione, come altri derivati cumarinici, è un antagonista della vitamina K. Interrompe i normali meccanismi della coagulazione del sangue con conseguente emorragia interna profusa e morte.

Se la miscela viene ingerita, i sintomi, che possono essere ritardati, possono includere sanguinamento dal naso o dalle gengive. In casi gravi, possono manifestarsi ematomi e presenza di sangue nelle feci ed urine.

## Scheda di Dati di Sicurezza

Conforme al Regolamento (CE) nº 1907/2006 (REACH) come modificato dal Regolamento (UE) 2020/878

Tossicocinetica, metabolismo e distribuzione

: Difenacoum: viene rapidamente assorbito a seguito di somistrazione orale nei ratti. Il picco del livello plasmatico viene raggiunto a 4-24 ore dopo la somministrazione. Ampiamente distribuito, la più alta concentrazione è stata trovata nel fegato. Difenacoum ha un'elevata affinità per siti di legame specifici nel fegato, dove una piccola percentuale si accumula dopo esposizione ripetuta. La via metabolica comprende principalmente la glucuronidazione del gruppo 4-idrossi dell'anello cumarinico e anche l'idrossilazione degli anelli aromatici. Nel fegato sono stati trovati fino a cinque metaboliti (dallo 0,4 all'11,4% della dose applicata). L'escrezione del difenacoum avviene principalmente attraverso le feci (l'urina è solo una via minore), con una fase iniziale rapida durante le prime 24 ore dopo la somministrazione, ma molto lenta nei giorni successivi.

# **SEZIONE 12: Informazioni ecologiche**

#### 12.1. Tossicità

Pericoloso per l'ambiente acquatico, a breve termine (acuto)

: Non classificato (Basandosi sui dati disponibili i criteri di classificazione non sono soddisfatti)

Pericoloso per l'ambiente acquatico, a lungo termine (cronico)

: Non classificato (Basandosi sui dati disponibili i criteri di classificazione non sono soddisfatti)

terrimie (erernee)	CHILLE (CICHICO)		
Difenacum (ISO); 3-(3-bifenil-4- il-1,2,3,4-tetraidro-1-naftil)-4- idrossicoumarina (56073-07-5)			
CL50 - Pesci [1]	0,064 mg/l Trota iridea		
CE50 - Crostacei [1]	0,52 mg/l Daphnia magna, Immobilità e mortalità		
ErC50 alghe	0,51 mg/l 72 ore, Pseudokirkneriella subcapitata		
NOEC cronico alghe	0,13 72 ore, Pseudokirkneriella subcapitata		
Etilen glicol (107-21-1)			
CL50 - Pesci [1]	> 72860 mg/l Pimephales promelas		
CE50 - Crostacei [1]	> 100 mg/l Daphnia magna		
CE50 96h - Alghe [1]	6500 mg/l		
NOEC (cronico)	≥ 1000 mg/l Americamysis bahia (23 giorni)		
NOEC cronico pesce	15380 mg/l 7 giorni		
Bronopol (52-51-7)			
CL50 - Pesci [1]	41,2 mg/l Oncorhynchus mykiss (Trota iridea)		
CE50 - Crostacei [1]	1,4 mg/l Daphnia magna, prova statica, Metodo: Linee Guida 202 per il Test dell'OECD.		
CE50 72h - Alghe [1]	0,37 mg/l Pseudokirchneriella subcapitata, prova statica, endpoint: inibitore di crescita. Metodo: Linee Guida 201 per il Test dell'OECD.		
NOEC cronico crostaceo	0,27 Daphnia magna. Tempo di esposizione: 21 d. Tipo di test: Prova a flusso continuo. Metodo: Linee Guida 211 per il Test dell'OECD		
NOEC cronico alghe	0,08 mg/l Skeletonema costatum, End point: Inibitore di crescita. Tempo di esposizione: 72 h. Tipo di test: Prova statica. Metodo: ISO 10253		

## 12.2. Persistenza e degradabilità

Difenacum (ISO); 3-(3-bifenil-4- il-1,2,3,4-tetraidro-1-naftil)-4- idrossicoumarina (56073-07-5)	
Persistenza e degradabilità	Difenacoum:  - Non è facilmente degradabile  - Tempo di dimezzamento idrolitico: 1 anno Stabile a pH 4, 7 e 9.  - Tempo di dimezzamento fotolitico varia da 3 a 8 ore variando il pH da 5 a 9.  - Degrada probabilmente in fanghi di depurazione e sedimenti a causa del suo elevato LogKow e la scarsa solubilità in acqua.

## Scheda di Dati di Sicurezza

Conforme al Regolamento (CE) nº 1907/2006 (REACH) come modificato dal Regolamento (UE) 2020/878

Etilen glicol (107-21-1)		
Persistenza e degradabilità	La sostanza è facilmente biodegradabile (secondo i criteri OECD).	
Bronopol (52-51-7)		
Persistenza e degradabilità	Bronopol è rapidamente biodegradabile. Biodegradazione: 70 - 80%. Tempo di esposizione: 28 d. Metodo: Linee Guida 301 B per il Test dell'OECD.	

# 12.3. Potenziale di bioaccumulo

Difenacum (ISO); 3-(3-bifenil-4- il-1,2,3,4-tetraidro-1-naftil)-4- idrossicoumarina (56073-07-5)		
Potenziale di bioaccumulo	DIFENACOUM: BCFfish = 1100 l/kg — Calcolato in accordo con BPC-2016-I-ENV. I valori log Kow ottenuti erano: 7.22 a pH 3.8, 7.16 a pH 4.0, 4.78 a pH 7.0 e 3.35 a pH 9.0. BCFKg 410 L/kg, 5% normalizzazione dei lipidi. Difenacoum ha un alto potenziale di bioaccumulo.	
Benzoato di denatonio (3734-33-6)		
Coefficiente di ripartizione n-ottanolo/acqua (Log Pow)	2,205 a 25 °C	
Etilen glicol (107-21-1)		
Potenziale di bioaccumulo	Non sono disponibili studi sul potenziale di bioaccumulo – né negli organismi acquatici né negli organismi terrestri. Sulla base di un logPow calcolato di -1,36 [Hansch & al, 1995], non è prevedibile un accumulo negli organismi.	
Bronopol (52-51-7)		
Potenziale di bioaccumulo	Bronopol non dovrebbe presentare un potenziale di bioaccumulo negli organismi acquatici, sulla base del valore log Pow = 0,22 (24 °C, pH = 7).	

## 12.4. Mobilità nel suolo

Difenacum (ISO); 3-(3-bifenil-4- il-1,2,3,4-tetrai	(ISO); 3-(3-bifenil-4- il-1,2,3,4-tetraidro-1-naftil)-4- idrossicoumarina (56073-07-5)	
Ecologia - suolo	Difenacoum: La vita media nel suolo è maggiore di 300 giorni.	
Etilen glicol (107-21-1)		
Ecologia - suolo	Non ci aspetta adsorbimento rilevante su terreni, sedimenti o sostanze sospese.	

# 12.5. Risultati della valutazione PBT e vPvB

## **RATACUM BLOCCO PARAFFINATO**

Il prodotto contiene Difenacoum, il quale è considerato una sostanza PBT e vP. Non contiene altre sostanze PBT/vPvB ≥ 0,1% valutate in conformità con l'Allegato XIII del REACH.

#### Componente

Difenacum (ISO); 3-(3-bifenil-4- il-1,2,3,4-tetraidro-1naftil)-4- idrossicoumarina (56073-07-5)

Difenacoum soddisfa i criteri PBT e vP. Il difenacoum non è facilmente o intrinsecamente biodegradabile ed è idroliticamente stabile. Il difenacoum è una sostanza lipofila con una lunga emivita nella seconda fase di eliminazione bifasica (DT50 nel ratto 118 giorni). Si accumula specificamente nel fegato e si trova comunemente negli animali non bersaglio che si nutrono di roditori o delle loro carcasse. Difenacoum è tossico per la riproduzione e provoca danni agli organi in caso di esposizione ripetuta o prolongata.

# 12.6. Proprietà di interferenza con il sistema endocrino

Effetti avversi sull'ambiente causati dalle proprietà di interferenza con il sistema endocrino

La miscela non contiene sostanze incluse nell'elenco stabilito in conformità all'Articolo 59(1) del REACH per il possesso di proprietà di interferente endocrino, o sostanze identificate come aventi proprietà di interferente endocrino secondo i criteri stabiliti dal Regolamento Delegato (UE) 2017/2100 della Commissione o dal Regolamento (UE) 2018/605 della Commissione ad una concentrazione pari o superiore allo 0,1%.

## Scheda di Dati di Sicurezza

Conforme al Regolamento (CE) nº 1907/2006 (REACH) come modificato dal Regolamento (UE) 2020/878

## 12.7. Altri effetti avversi

Altri effetti avversi : Non sono conosciuti altri effetti.

## SEZIONE 13: Considerazioni sullo smaltimento

## 13.1. Metodi di trattamento dei rifiuti

Metodi di trattamento dei rifiuti

: Riutilizzare, se possibile. Rispettare le legislazioni locali e nazionali relative allo smaltimento rifiuti e le disposizioni locali e comunitarie in materia di riciclo dei rifiuti. I residui del prodotto sono da considerare rifiuti speciali pericolosi. La pericolosità dei rifiuti che contengono in parte questo prodotto deve essere valutata in base alle disposizioni legislative vigenti. Lo smaltimento deve essere affidato ad una società autorizzata alla gestione dei rifiuti, nel rispetto della normativa nazionale ed eventualmente locale. Gli imballaggi contaminati devono essere inviati a recupero o smaltimento nel rispetto delle norme nazionali sulla gestione dei rifiuti.

# **SEZIONE 14: Informazioni sul trasporto**

In conformità con: ADR / IMDG / IATA / RID

ADR	IMDG	IATA	RID
14.1. Numero ONU o numero ID			
Non applicabile	Non applicabile	Non applicabile	Non applicabile
14.2. Designazione ufficiale ONU di trasporto			
Non applicabile	Non applicabile	Non applicabile	Non applicabile
14.3. Classi di pericolo connesso al trasporto			
Non applicabile	Non applicabile	Non applicabile	Non applicabile
14.4. Gruppo di imballaggio			
Non applicabile	Non applicabile	Non applicabile	Non applicabile
14.5. Pericoli per l'ambiente			
Non applicabile	Non applicabile	Non applicabile	Non applicabile
Nessuna ulteriore informazione disponibile			

## 14.6. Precauzioni speciali per gli utilizzatori

### Trasporto via terra

Non applicabile

#### Trasporto via mare

Non applicabile

#### Trasporto aereo

Non applicabile

#### Trasporto per ferrovia

Non applicabile

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

Non applicabile

## Scheda di Dati di Sicurezza

Conforme al Regolamento (CE) nº 1907/2006 (REACH) come modificato dal Regolamento (UE) 2020/878

## SEZIONE 15: Informazioni sulla regolamentazione

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

#### 15.1.1. Normative UE

Ulteriori norme, limitazioni e prescrizioni legali

: Direttiva 89/391/CEE del Consiglio, del 12 giugno 1989, concernente l'attuazione di misure volte a promuovere il miglioramento della sicurezza e della salute dei lavoratori durante il lavoro e successivi SMI e recepimenti nazionali.

Direttiva 2000/39/CE della Commissione dell'8 Giugno 2000 relativa alla messa a punto di un primo elenco di valori limite indicativi in applicazione della Direttiva 98/24/CE del Consiglio sulla protezione dei lavoratori contro i rischi derivanti dall'esportazione ad agenti chimici sul luogo di lavoro.

REGOLAMENTO (UE) 2016/425 DEL PARLAMENTO EUROPEO E DEL CONSIGLIO del 9 marzo 2016 sui dispositivi di protezione individuale e che abroga la direttiva 89/686/CEE del Consiglio.

Direttiva 98/24/CE del Consiglio (7 aprile 1998) "sulla protezione della salute e della sicurezza dei lavoratori contro i rischi derivanti da agenti chimici durante il lavoro (quattordicesima direttiva particolare ai sensi dell'articolo 16, paragrafo 1, della direttiva 89/391/CEE) e successivi SMI e recepimenti nazionali.

REGOLAMENTO (UE) n. 528/2012 DEL PARLAMENTO EUROPEO E DEL CONSIGLIO del 22 maggio 2012 relativo alla messa a disposizione sul mercato e all'uso dei biocidi.

#### Allegato XVII del REACH (Elenco delle restrizioni)

Elenco delle restrizio	enco delle restrizioni UE (Allegato XVII del REACH)		
Codice di riferimento	Applicabile su	Titolo o descrizione dell'entità	
30.	Difenacum (ISO); 3-(3- bifenil-4- il-1,2,3,4-tetraidro- 1-naftil)-4- idrossicoumarina	Sostanze classificate come tossiche per la riproduzione di categoria 1 A o 1B nella parte 3 dell'allegato VI del regolamento (CE) n. 1272/2008 ed elencate rispettivamente nell'appendice 5 o nell'appendice 6.	

## Allegato XIV del REACH (Elenco di autorizzazioni)

Non contiene alcuna sostanza elencata nell'allegato XIV del REACH (elenco delle autorizzazioni)

#### Elenco delle sostanze candidate (SVHC) del REACH

Non contiene alcuna sostanza elencata nell'elenco delle sostanze candidate REACH

### Regolamento PIC (previo assenso informato)

Non contiene alcuna sostanza elencata nell'elenco PIC (regolamento UE 649/2012 relativo all'esportazione e importazione di sostanze chimiche pericolose)

## Regolamento POP (Inquinanti organici persistenti)

Non contiene sostanze elencate nell'elenco POP (regolamento UE 2019/1021 sugli inquinanti organici persistenti)

# Regolamento sulla riduzione dello strato di ozono (UE 1005/2009)

Non contiene alcuna sostanza elencata nell'elenco di riduzione dell'ozono (regolamento UE 1005/2009 sulle sostanze che riducono lo strato di ozono)

#### Regolamento sui precursori di esplosivi (UE 2019/1148)

Non contiene alcuna sostanza elencata nell'elenco dei precursori di esplosivi (regolamento UE 2019/1148 sull'immissione sul mercato e sull'uso di precursori di esplosivi)

#### Regolamento sui precursori di droghe (CE 273/2004)

Non contiene sostanze elencate nell'elenco dei precursori di droghe (regolamento CE 273/2004 relativo alla fabbricazione e all'immissione in commercio di determinate sostanze utilizzate nella fabbricazione illecita di stupefacenti e sostanze psicotrope)

# 15.1.2. Norme nazionali

Nessuna ulteriore informazione disponibile

#### 15.2. Valutazione della sicurezza chimica

Il fornitore non ha effettuato nessuna valutazione della sicurezza chimica per questa miscela.

# Scheda di Dati di Sicurezza

Conforme al Regolamento (CE) nº 1907/2006 (REACH) come modificato dal Regolamento (UE) 2020/878

# **SEZIONE 16: Altre informazioni**

# Indicazioni di modifiche:

Versione 3, Rev 00, data 03/01/2023: Modifiche rispetto alla versione precedente delle seguenti sezioni: 1-16, secondo il Regolamento 2020/878.

Abbreviazioni ed acronimi:		
ACGIH	American Conference of Governmental Industrial Hygienists	
ADN	Accordo europeo sul trasporto internazionale di merci pericolose sulle vie navigabili interne	
ADR	Accordo europeo sul trasporto internazionale di merci pericolose su strada	
BCF	Fattore di bioconcentrazione	
BEI	Indici di esposizione biologica	
BLV	Valore limite biologico	
BOD	Domanda biochimica di ossigeno (BOD)	
CAS	Chemical Abstract Service (division of the American Chemical Society)	
CE50	Concentrazione mediana efficace	
CL50	Concentrazione Letale mediana degli individui in saggio	
CLP	Regolamento relativo alla classificazione, all'etichettatura e all'imballaggio; regolamento (CE) n. 1272/2008	
DL50	Dose letale mediana che determina la morte del 50% degli individui in saggio	
DNEL	Livello derivato senza effetto	
ED	Proprietà di interferenza con il sistema endocrino	
EINECS	Inventario Europeo delle sostanze chimiche commerciali esistenti	
IARC	Agenzia Internazionale per la Ricerca sul Cancro	
IATA	Associazione internazionale dei trasporti aerei	
IMDG	Codice marittimo internazionale delle merci pericolose	
LOAEL	Livello più basso a cui si osserva un effetto avverso	
NOAEC	Concentrazione priva di effetti avversi osservati	
NOAEL	Dose priva di effetti avversi osservati	
NTP	National Toxicology Program	
OECD	Organizzazione per la cooperazione e lo sviluppo economici	
Numero CE	Numero CE (Comunità Europea)	
OEL	Limite di Esposizione Professionale	
OEL	Limite di esposizione occupazionale (Occupational Exposure Limit)	
OSHA	Occupational Safety and Health Administration	
PBT	Sostanza persistente, bioaccumulabile e tossica	
PNEC	Prevedibili concentrazioni prive di effetti	
PPE	Personal protective Equipment	
REACH	Registrazione, valutazione, autorizzazione e restrizione delle sostanze chimiche Regolamento (CE) n. 1907/2006	
RID	Regolamenti sul trasporto internazionale di merci pericolose su ferrovia	
SDS	Scheda di Dati di Sicurezza	
STA	Stima della tossicità acuta	
TLV/TWA	TWA concentrazione limite, calcolata come media ponderata nel tempo	

# Scheda di Dati di Sicurezza

Abbreviazioni ed acror	Abbreviazioni ed acronimi:		
vPvB	Molto persistente e molto bioaccumulabile		
Fonti di dati	: Difenacoum: Conclusion on pesticide peer review regarding the risk assessment of the active substance difenacoum. EFSA Scientific Report (2008) 218, 1-58; Evaluation of active substances Renewal of approval Assessment Report Difenacoum Product-type 14 (Rodenticides) July 2016 eCA Finland; SDS Difenacoum 2.5% rev 1 dicembre 2017, dal fornitore a monte. Bronopol: SDS s&m bronopol rch preservative, versione 3.0, Data di revisione: 26.10.2022, dal fornitore a monte. IMAP single assessment report 1,3-Propanediol, 2-bromo-2-nitro-: Human health tier II assessment 27 November 2014 .		
Consigli per la formazione	Database PubChem. Database ECHA. SDS fornitori.  : Indicazioni sulla formazione adeguata per i lavoratori: Attenersi a quanto previsto dalla Direttiva 98/24/CE, SMI e recepimenti nazionali.		

Testo integrale delle indicazioni di pericolo H ed EUH:		
Acute Tox. 1 (per inalazione: polvere, nebbia)	Tossicità acuta (per inalazione:polvere,nebbia) Categoria 1	
Acute Tox. 1 (per via cutanea)	Tossicità acuta (per via cutanea), categoria 1	
Acute Tox. 1 (per via orale)	Tossicità acuta (per via orale), categoria 1	
Acute Tox. 3 (per inalazione)	Tossicità acuta (per inalazione), categoria 3	
Acute Tox. 3 (per via orale)	Tossicità acuta (per via orale), categoria 3	
Acute Tox. 4 (per inalazione: polvere, nebbia)	Tossicità acuta (per inalazione:polvere,nebbia) Categoria 4	
Acute Tox. 4 (per via cutanea)	Tossicità acuta (per via cutanea), categoria 4	
Acute Tox. 4 (per via orale)	Tossicità acuta (per via orale), categoria 4	
Aquatic Acute 1	Pericoloso per l'ambiente acquatico – Pericolo acuto, categoria 1	
Aquatic Chronic 1	Pericoloso per l'ambiente acquatico – Pericolo cronico, categoria 1	
Aquatic Chronic 2	Pericoloso per l'ambiente acquatico – Pericolo cronico, categoria 2	
Aquatic Chronic 3	Pericoloso per l'ambiente acquatico – Pericolo cronico, categoria 3	
Eye Dam. 1	Gravi lesioni oculari/irritazione oculare, categoria 1	
Eye Irrit. 2	Gravi lesioni oculari/irritazione oculare, categoria 2	
H300	Letale se ingerito.	
H301	Tossico se ingerito.	
H302	Nocivo se ingerito.	
H310	Letale per contatto con la pelle.	
H312	Nocivo per contatto con la pelle.	
H314	Provoca gravi ustioni cutanee e gravi lesioni oculari.	
H315	Provoca irritazione cutanea.	
H318	Provoca gravi lesioni oculari.	
H319	Provoca grave irritazione oculare.	
H330	Letale se inalato.	
H331	Tossico se inalato.	
H332	Nocivo se inalato.	
H335	Può irritare le vie respiratorie.	
H360D	Può nuocere al feto.	

# Scheda di Dati di Sicurezza

Conforme al Regolamento (CE) nº 1907/2006 (REACH) come modificato dal Regolamento (UE) 2020/878

Testo integrale delle indicazioni di pericolo H ed EUH:		
H372	Provoca danni agli organi in caso di esposizione prolungata o ripetuta.	
H373	Può provocare danni agli organi in caso di esposizione prolungata o ripetuta.	
H400	Molto tossico per gli organismi acquatici.	
H410	Molto tossico per gli organismi acquatici con effetti di lunga durata.	
H411	Tossico per gli organismi acquatici con effetti di lunga durata.  Nocivo per gli organismi acquatici con effetti di lunga durata.	
H412		
Repr. 1B	Tossicità per la riproduzione, categoria 1B	
Skin Corr. 1B	rrit. 2 Corrosione/irritazione cutanea, categoria 2  RE 1 Tossicità specifica per organi bersaglio – esposizione ripetuta, categoria 1	
Skin Irrit. 2		
STOT RE 1		
STOT RE 2		
STOT SE 3	Tossicità specifica per organi bersaglio – esposizione singola, categoria 3 – Irritazione delle vie respiratorie	

Classificazione e procedu 1272/2008 [CLP]:	essificazione e procedure usate per determinare la classificazione delle miscele ai sensi del regolamento (CE) 72/2008 [CLP]:	
Repr. 1B	H360D	Metodo del cut off
STOT RE 2	H373	Metodo del cut off

Scheda Dati di Sicurezza (SDS), UE

Questo documento ha lo scopo di fornire una guida per una manipolazione appropriata e cautelativa di questo prodotto da parte di personale qualificato o che opera sotto la supervisione di personale esperto nella manipolazione di sostanze chimiche. Il prodotto non deve essere usato per scopi diversi da quelli indicati nella sezione 1, tranne nel caso in cui siano state ricevute adeguate informazioni scritte sulle modalità di manipolazione del materiale. Il responsabile di questo documento non può fornire avvertenze su tutti i pericoli derivanti dall'uso o dall'interazione con altre sostanze chimiche o materiali. E' responsabilità dell'utilizzatore l'uso sicuro del prodotto, l'adeguatezza del prodotto all'uso per il quale viene applicato ed il corretto smaltimento. Le informazioni di seguito riportate non sono da considerarsi una dichiarazione o una garanzia, sia espressa che implicita, di commerciabilità, di adeguatezza ad un particolare scopo, di qualità, o di qualsiasi altra natura. Le informazioni contenute in questa SDS sono conformi a quanto previsto dal Regolamento (UE) 2020/878