Secondo il regolamento (UE) 2020/878 della Commissione che modifica il regolamento (CE) n. 1907/2006



ZIGNAL®

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

30.01.2023 50000004 Data della prima edizione: 30.01.2023 1.0

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

1.1 Identificatore del prodotto

ZIGNAL® Nome del prodotto

Altri mezzi d'identificazione

Codice prodotto 50000004

Numero di registrazione del

prodotto

14128 del 09.12.2010

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

Fungicida

Utilizzazione della

sostanza/della miscela

Restrizioni d'uso raccomandate

Utilizzare come consigliato dall'etichetta.

1.3 Informazioni sul fornitore della scheda di dati di sicurezza

Indirizzo del fornitore FMC Agro ITALIA S.r.I

Via Fratelli Bronzetti 32/28

24124 Bergamo

Italia

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

SDS-Info@fmc.com.

1.4 Numero telefonico di emergenza

Per emergenze di perdite, incendi, versamenti o incidenti,

chiamare:

Italia: +39 024527031 (CHEMTREC)

1 703 / 741-5970 (CHEMTREC - International)

Emergenza medica:

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

Accettazione DEA Roma - Tel. 06 68593726

CAV Az. Osp. Univ. Foggia - Tel. 800183459 CAV Az. Osp. "A. Cardarelli" Napoli - Tel. 081 5453333 CAV Policlinico "Umberto I" Roma - Tel. 06 49978000 CAV Policlinico "A. Gemelli" Roma - Tel. 06 3054343 CAV Az. Osp. "Careggi" U.O. Tossicologia Medica Firenze -

Tel. 055 7947819

CAV Centro Nazionale di Informazione Tossicologica Pavia -

Tel. 0382 24444

Secondo il regolamento (UE) 2020/878 della Commissione che modifica il regolamento (CE) n. 1907/2006



ZIGNAL®

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

1.0 30.01.2023 50000004 Data della prima edizione: 30.01.2023

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

800883300

CAV Azienda Ospedaliera Integrata Verona - Tel. 800011858

SEZIONE 2: identificazione dei pericoli

2.1 Classificazione della sostanza o della miscela

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

Sensibilizzazione cutanea, Sottocategoria H317: Può

1B

H317: Può provocare una reazione allergica

cutanea.

Tossicità per la riproduzione, Categoria 2 H361d: Sospettato di nuocere al feto.

Pericolo a breve termine (acuto) per l'ambiente acquatico, Categoria 1

H400: Molto tossico per gli organismi acquatici.

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

H410: Molto tossico per gli organismi acquatici con

effetti di lunga durata.

2.2 Elementi dell'etichetta

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

Pittogrammi di pericolo







Avvertenza : Attenzione

Indicazioni di pericolo : H317 Può provocare una reazione allergica cutanea.

H361d Sospettato di nuocere al feto.

H410 Molto tossico per gli organismi acquatici con effetti di

lunga durata.

Consigli di prudenza : Prevenzione:

P261 Evitare di respirare i vapori o aerosol.P280 Indossare guanti e indumenti protettivi.

Reazione:

P302 + P352 IN CASO DI CONTATTO CON LA PELLE:

lavare abbondantemente con acqua e sapone.

P362 + P364 Togliere gli indumenti contaminati e lavarli

prima di indossarli nuovamente.

P308 + P313 In caso di esposizione o di temuta esposizione,

consultare un medico.

P391 Raccogliere il materiale fuoriuscito.

Secondo il regolamento (UE) 2020/878 della Commissione che modifica il regolamento (CE) n. 1907/2006



ZIGNAL®

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

1.0 30.01.2023 50000004 Data della prima edizione: 30.01.2023

Componenti pericolosi da segnalare in etichetta:

fluazinam (ISO)

1,2-benzisotiazol-3(2H)-one

Etichettatura aggiuntiva

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

l'uso.

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

2.3 Altri pericoli

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

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

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

SEZIONE 3: composizione/informazioni sugli ingredienti

3.2 Miscele

Componenti

Nome Chimico	N. CAS N. CE N. INDICE Numero di registrazione	Classificazione	Concentrazion e (% w/w)
fluazinam (ISO)	79622-59-6 612-287-00-5	Acute Tox. 4; H332 Eye Dam. 1; H318 Skin Sens. 1A; H317 Repr. 2; H361d Aquatic Acute 1; H400 Aquatic Chronic 1; H410 ————————————————————————————————————	>= 30 - < 50

Secondo il regolamento (UE) 2020/878 della Commissione che modifica il regolamento (CE) n. 1907/2006



ZIGNAL®

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

1.0 30.01.2023 50000004 Data della prima edizione: 30.01.2023

		1	
		Stima della tossicità acuta	
		Tossicità acuta per inalazione (polvere/nebbia): 1,68 mg/l	
Sodium alkyl naphthalene sulfonate	68425-94-5	Eye Irrit. 2; H319 Aquatic Chronic 3; H412	>= 1 - < 2,5
Alcohols, C13-15, branched and linear, ethoxylated	157627-86-6 500-337-8	Acute Tox. 4; H302 Eye Dam. 1; H318 Aquatic Acute 1; H400 Aquatic Chronic 2; H411	>= 1 - < 2,5
		Fattore-M (Tossicità acuta per l'ambiente acquatico): 1	
		Stima della tossicità acuta	
		Tossicità acuta per via orale: 500 mg/kg	
1,2-benzisotiazol-3(2H)-one	2634-33-5 220-120-9 613-088-00-6	Acute Tox. 4; H302 Skin Irrit. 2; H315 Eye Dam. 1; H318 Skin Sens. 1; H317 Aquatic Acute 1; H400 Aquatic Chronic 2; H411	>= 0,0025 - < 0,025
		Fattore-M (Tossicità acuta per l'ambiente acquatico): 10	
		limiti di concentrazione specifici Skin Sens. 1; H317 >= 0,05 %	
		Stima della tossicità acuta	
		Tossicità acuta per	

Secondo il regolamento (UE) 2020/878 della Commissione che modifica il regolamento (CE) n. 1907/2006



ZIGNAL®

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

1.0 30.01.2023 50000004 Data della prima edizione: 30.01.2023

via orale: 500,0 mg/kg 490 mg/kg

Per spiegazioni sulle abbreviazioni vedi paragrafo 16.

SEZIONE 4: misure di primo soccorso

4.1 Descrizione delle misure di primo soccorso

Informazione generale : Allontanarsi dall'area di pericolo.

Mostrare questa scheda di sicurezza al medico curante.

Non abbandonare la vittima senza assistenza.

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

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

consultare un medico.

In caso di persistenza dei disturbi consultare un medico. In caso di esposizione prolungata, consultare un medico.

In caso di contatto con la

pelle

Se si deposita sugli indumenti, togliere gli indumenti.

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

Lavare con sapone e molta acqua.

Consultare immediatamente un medico se l'irritazione

aumenta e persiste.

In caso di contatto con gli

occhi

Come precauzione sciacquare gli occhi con acqua.

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

Sciacquare tenendo l'occhio ben spalancato.

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

Se ingerito : Mantenere il tratto respiratorio pulito.

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

In caso di persistenza dei disturbi consultare un medico.

Portare subito l'infortunato in ospedale.

Non provocare il vomito senza previe istruzioni mediche.

4.2 Principali sintomi ed effetti, sia acuti che ritardati

Rischi : Irritazione e reazioni allergiche. I sintomi dell'effetto allergico

vanno da un'eruzione cutanea papulare leggermente pruriginosa a una dermatite dolorosa, lacrimosa e

vescicolosa. Nei test sugli animali, i sintomi principali dopo l'assunzione orale sono stati disturbi della respirazione e

diminuzione dell'attività.

Può provocare una reazione allergica cutanea.

Sospettato di nuocere al feto.

Secondo il regolamento (UE) 2020/878 della Commissione che modifica il regolamento (CE) n. 1907/2006



ZIGNAL®

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

1.0 30.01.2023 50000004 Data della prima edizione: 30.01.2023

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

Trattamento : Trattare sintomaticamente.

SEZIONE 5: misure di lotta antincendio

5.1 Mezzi di estinzione

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

normale.

Mezzi di estinzione non

idonei

Getto d'acqua abbondante

5.2 Pericoli speciali derivanti dalla sostanza o dalla miscela

Pericoli specifici contro

l'incendio

Non permettere che i mezzi di estinzione penetrino nei canali

di scolo o nei corsi d'acqua.

Prodotti di combustione

pericolosi

Prodotti di combustione pericolosi

Composti alogenati Ossidi di azoto (NOx) Ossidi di carbonio

Ammoniaca

Fluoruro di idrogeno Cloruro di idrogeno Ossidi di zolfo Composti clorurati Composti di fluoro

La decomposizione termica può portare al rilascio di gas e

vapori irritanti.

5.3 Raccomandazioni per gli addetti all'estinzione degli incendi

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

autorespiratori.

Se necessario, indossare un respiratore autonomo per

spegnere l'incendio.

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

può essere fatto in sicurezza.

Spruzzare con acqua per raffreddare i contenitori

completamente chiusi.

Ulteriori informazioni : Procedura normale per incendi di origine chimica.

Utilizzare sistemi estinguenti compatibili con la situazione

locale e con l'ambiente circostante.

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

Secondo il regolamento (UE) 2020/878 della Commissione che modifica il regolamento (CE) n. 1907/2006



ZIGNAL®

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

1.0 30.01.2023 50000004 Data della prima edizione: 30.01.2023

residuo dell'incendio secondo le norme vigenti.

SEZIONE 6: misure in caso di rilascio accidentale

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

Precauzioni individuali : Evacuare il personale in aree di sicurezza.

Usare i dispositivi di protezione individuali.

Se può essere fatto in sicurezza, fermare la perdita. Non toccare o camminare attraverso il materiale versato. Tenere le persone lontane dalla perdita, sopravento.

Eliminare tutte le sorgenti di combustione.

Allontanare immediatamente il personale verso zone sicure.

Prevedere una ventilazione adeguata.

Non imballare il prodotto recuperato nei contenitori originali

per un eventuale riutilizzo.

Marcare la zona contaminata con segnali e impedire l'accesso

a personale non autorizzato.

Può intervenire unicamente personale qualificato attrezzato

con equipaggiamento di protezione adeguato.

6.2 Precauzioni ambientali

Precauzioni ambientali : Non scaricare il prodotto nelle fogne.

Evitare sversamenti o perdite supplementari, se questo può

essere fatto senza pericolo.

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

autorità competenti in conformità alle leggi locali.

6.3 Metodi e materiali per il contenimento e per la bonifica

Metodi di bonifica : Asciugare con materiali inerti (ad.es. sabbia, gel di silice,

legante per acidi, legante universale, segatura).

Conservare in contenitori adatti e chiusi per lo smaltimento.

6.4 Riferimento ad altre sezioni

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

SEZIONE 7: manipolazione e immagazzinamento

7.1 Precauzioni per la manipolazione sicura

Avvertenze per un impiego

sicuro

Non respirare i vapori e le polveri.

Evitare l'esposizione - procurarsi speciali istruzioni prima

dell'uso.

Evitare il contatto con gli occhi e con la pelle.

Vedere Sezione 8 per i dispositivi di protezione individuale.

Non mangiare, bere e fumare durante il lavoro.

Smaltire l'acqua di lavaggio secondo le normative nazionali e

ocali.

Le persone confrontate a problemi di sensibilizzazione della

Secondo il regolamento (UE) 2020/878 della Commissione che modifica il regolamento (CE) n. 1907/2006



ZIGNAL®

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

30.01.2023 50000004 Data della prima edizione: 30.01.2023 1.0

> pelle o di asma, allergie, malattie respiratorie croniche o ricorrenti, non dovrebbero essere impiegate in qualsiasi

processo nel quale questa miscela sia usata.

Indicazioni contro incendi ed :

esplosioni

Normali misure di prevenzione antincendio.

Misure di igiene Prassi generale di igiene industriale. Evitare il contatto con la

pelle, con gli occhi e con gli indumenti. Non inalare l'aerosol.

7.2 Condizioni per lo stoccaggio sicuro, comprese eventuali incompatibilità

Requisiti del magazzino e dei :

contenitori

Tenere il contenitore ermeticamente chiuso in un ambiente secco e ben ventilato. Chiudere accuratamente i contenitori aperti e riporli in posizione verticale per evitare perdite. Osservare le indicazioni sull'etichetta. Installazioni elettriche e materiali di lavoro devono essere conformi alle attuali norme di sicurezza e tecniche.

Informazioni supplementari

per le condizioni di

stoccaggio

Il prodotto è stabile nelle normali condizioni di stoccaggio in magazzino. Proteggere dal calore e dalla luce solare diretta. Conservare in contenitori chiusi ed etichettati. Il locale di

stoccaggio deve essere costruito con materiale

incombustibile, chiuso, asciutto, ventilato e con pavimento impermeabile, senza accesso a persone non autorizzate o bambini. Si raccomanda di apporre un cartello di avvertimento con la scritta "POISON". Il locale deve essere utilizzato solo per lo stoccaggio di sostanze chimiche. Non devono essere presenti alimenti, bevande, mangimi e sementi. Deve essere disponibile una postazione per il lavaggio delle mani.

Temperatura di stoccaggio

consigliata

5 - 30 °C

Ulteriori informazioni sulla stabilità di conservazione

Nessuna decomposizione se immagazzinato e usato come

indicato.

7.3 Usi finali particolari

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

approvata dalle autorità di regolamentazione specifiche del

paese.

SEZIONE 8: controlli dell'esposizione/della protezione individuale

8.1 Parametri di controllo

Non contiene sostanze con valore limite di esposizione professionale.

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

Denominazione della	Uso finale	Via di	Potenziali	Valore
sostanza		esposizione	conseguenze sulla	
			salute	

Secondo il regolamento (UE) 2020/878 della Commissione che modifica il regolamento (CE) n. 1907/2006



ZIGNAL®

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

1.0 30.01.2023 50000004 Data della prima edizione: 30.01.2023

urea	Lavoratori	Inalazione	Effetti sistemici a lungo termine	292 mg/m3
	Lavoratori	Inalazione	Effetti sistemici acuti	292 mg/m3
	Lavoratori	Dermico	Effetti sistemici a	580 mg/kg
			lungo termine	p.c./giorno
	Lavoratori	Dermico	Effetti sistemici acuti	580 mg/kg
				p.c./giorno
	Consumatori	Inalazione	Effetti sistemici a	125 mg/m3
			lungo termine	
	Consumatori	Inalazione	Effetti sistemici acuti	125 mg/m3
	Consumatori	Dermico	Effetti sistemici a	580 mg/kg
			lungo termine	p.c./giorno
	Consumatori	Dermico	Effetti sistemici acuti	580 mg/kg
				p.c./giorno
	Consumatori	Orale	Effetti sistemici a	42 mg/kg
			lungo termine	p.c./giorno
	Consumatori	Orale	Effetti sistemici acuti	42 mg/kg
				p.c./giorno
1,2-benzisotiazol-	Lavoratori	Inalazione	Effetti sistemici a	6,81 mg/m3
3(2H)-one			lungo termine	
	Lavoratori	Dermico	Effetti sistemici a	0,966 mg/kg
			lungo termine	
	Consumatori	Inalazione	Effetti sistemici a	1,2 mg/m3
			lungo termine	
	Consumatori	Dermico	Effetti sistemici a	0,345 mg/kg
			lungo termine	

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

Denominazione della sostanza	Compartimento ambientale	Valore
fluazinam (ISO)	Acqua	530 ng/l
urea	Acqua dolce	0,47 mg/l
	Acqua di mare	0,047 mg/l
1,2-benzisotiazol-3(2H)-one	Acqua dolce	0,00403 mg/l
	Acqua di mare	0,000403 mg/l
	Impianto di trattamento dei liquami	1,03 mg/l
	Sedimento di acqua dolce	0,0499 mg/l
	Sedimento marino	0,00499 mg/l

8.2 Controlli dell'esposizione

Protezione individuale

Protezione degli occhi : Bottiglia per il lavaggio oculare con acqua pura

Occhiali di protezione di sicurezza aderenti

Protezione delle mani

Materiale : Indossare guanti resistenti ai prodotti chimici, come il

laminato barriera, la gomma butilica o la gomma nitrile.

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

discusso con i produttori dei guanti di protezione.

Protezione della pelle e del : Indumenti impermeabili

Secondo il regolamento (UE) 2020/878 della Commissione che modifica il regolamento (CE) n. 1907/2006



ZIGNAL®

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

30.01.2023 50000004 Data della prima edizione: 30.01.2023 1.0

Scegliere un tipo di protezione fisica in funzione corpo

dell'ammontare di concentrazione di sostanze pericolose al

posto di lavoro.

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

adeguato sistema protettivo per la respirazione e un

indumento protettivo.

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

lavorare con questo prodotto.

Tenere sempre a portata di mano una cassetta di pronto

soccorso, con le relative istruzioni.

Indossare adeguati indumenti di protezione.

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

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

all'etichetta e alle istruzioni per l'uso.

SEZIONE 9: proprietà fisiche e chimiche

9.1 Informazioni sulle proprietà fisiche e chimiche fondamentali

Aspetto liquido

Colore giallo chiaro, rosso bruno

Odore inodore

Soglia olfattiva Nessun dato disponibile

Punto/intervallo di fusione non determinato

Punto/intervallo di ebollizione Nessun dato disponibile

Limite superiore di esplosività :

/ Limite superiore di

infiammabilità

non determinato

Limite inferiore di esplosività / :

Limite inferiore di

infiammabilità

non determinato

Punto di infiammabilità > 103 °C

Metodo: Pensky-Martens closed cup - PMCC

Temperatura di

non determinato

decomposizione

pΗ : 7,5 - 8,3

Viscosità

Secondo il regolamento (UE) 2020/878 della Commissione che modifica il regolamento (CE) n. 1907/2006



ZIGNAL®

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

1.0 30.01.2023 50000004 Data della prima edizione: 30.01.2023

Viscosità, dinamica : 15,5 mPa.s (20 °C)

Viscosità, cinematica : 1094 - 1406 mm2/s

La solubilità/ le solubilità.

Idrosolubilità : Miscibile

Coefficiente di ripartizione: n-

ottanolo/acqua

Non disponibile per questa miscela.

Tensione di vapore : 0,0011 pa (20 °C)

Densità relativa : 1,2547 (20 °C)

Densità : 1,2547 g/cm 3

Densità di vapore relativa : non determinato

Caratteristiche delle particelle

Dimensione della particella : Non applicabile

Distribuzione della

grandezza delle particelle

Non applicabile

Forma : Non applicabile

9.2 Altre informazioni

Esplosivi : Non esplosivo

Proprietà ossidanti : Nessun dato disponibile

Infiammabilità (liquidi) : può essere infiammabile

Autoignizione : > 400 °C

SEZIONE 10: stabilità e reattività

10.1 Reattività

Nessuna decomposizione se immagazzinato e usato

come indicato.

10.2 Stabilità chimica

Nessuna decomposizione se immagazzinato e usato

come indicato.

10.3 Possibilità di reazioni pericolose

Reazioni pericolose : Nessuna decomposizione se immagazzinato e usato come

indicato.

10.4 Condizioni da evitare

Secondo il regolamento (UE) 2020/878 della Commissione che modifica il regolamento (CE) n. 1907/2006



ZIGNAL®

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

30.01.2023 50000004 Data della prima edizione: 30.01.2023 1.0

Condizioni da evitare Evitare le temperature estreme

> Evitare la formazione di aerosol. Calore, fiamme e scintille.

10.5 Materiali incompatibili

Materiali da evitare Evitare acidi forti, basi e ossidanti.

10.6 Prodotti di decomposizione pericolosi

Stabile nelle condizioni di stoccaggio raccomandate.

SEZIONE 11: informazioni tossicologiche

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

Tossicità acuta

Non classificabile in base alle informazioni disponibili.

Prodotto:

Tossicità acuta per via orale LD50 Orale (Ratto): > 2.000 mg/kg

Metodo: Linee Guida 425 per il Test dell'OECD

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

dopo singola ingestione.

Tossicità acuta per

inalazione

CL50 (Ratto): > 3,56 mg/l

Tempo di esposizione: 4 h

Atmosfera test: polvere/nebbia

Metodo: Linee Guida 403 per il Test dell'OECD

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

dopo inalazione a breve termine.

Osservazioni: Non sono stati osservati effetti negativi nelle

prove di tossicità acuta.

Tossicità acuta per via

cutanea

LD50 Dermico (Ratto): > 2.000 mg/kg

Metodo: Linee Guida 402 per il Test dell'OECD

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

dopo singolo contatto con la cute.

Componenti:

fluazinam (ISO):

Tossicità acuta per via orale : DL50 (Ratto, maschio): > 4.100 mg/kg

Metodo: Linee Guida 425 per il Test dell'OECD

Tossicità acuta per

inalazione

CL50 (Ratto, maschio): 1,68 mg/l Tempo di esposizione: 4 h

Atmosfera test: polvere/nebbia

Metodo: Linee Guida 403 per il Test dell'OECD

Stima della tossicità acuta: 1,68 mg/l Atmosfera test: polvere/nebbia Metodo: Metodo di calcolo

Secondo il regolamento (UE) 2020/878 della Commissione che modifica il regolamento (CE) n. 1907/2006



ZIGNAL®

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

1.0 30.01.2023 50000004 Data della prima edizione: 30.01.2023

Tossicità acuta per via : DL50 (Ratto): > 2.000 mg/kg

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

Sodium alkyl naphthalene sulfonate:

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

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

Tossicità acuta per via orale : DL50 (Ratto): 500 - 2.000 mg/kg

Stima della tossicità acuta: 500 mg/kg

Metodo: Metodo di calcolo

1,2-benzisotiazol-3(2H)-one:

Tossicità acuta per via orale : Stima della tossicità acuta: 500,0 mg/kg

Metodo: Conversione in stima puntuale della tossicità acuta

DL50 (Ratto, maschio e femmina): 490 mg/kg Metodo: Linee Guida 401 per il Test dell'OECD

Stima della tossicità acuta: 490 mg/kg

Metodo: Metodo di calcolo

Tossicità acuta per via

cutanea

DL50 (Ratto, maschio e femmina): > 2.000 mg/kg

Metodo: Linee Guida 402 per il Test dell'OECD

Valutazione: La sostanza o la miscela non presenta alcuna

tossicità cutanea acuta

Corrosione/irritazione cutanea

Non classificabile in base alle informazioni disponibili.

Prodotto:

Specie : Su coniglio

Valutazione : Non classificato come irritante

Metodo : Linee Guida 404 per il Test dell'OECD

Osservazioni : Effetti minimi che non soddisfano la soglia di classificazione

Componenti:

fluazinam (ISO):

Specie : Su coniglio

Valutazione : Nessuna irritazione della pelle

Metodo : Linee Guida 404 per il Test dell'OECD

Osservazioni : Effetti minimi che non soddisfano la soglia di classificazione

Sodium alkyl naphthalene sulfonate:

Osservazioni : Nessun dato disponibile

Secondo il regolamento (UE) 2020/878 della Commissione che modifica il regolamento (CE) n. 1907/2006



ZIGNAL®

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

1.0 30.01.2023 50000004 Data della prima edizione: 30.01.2023

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

Risultato : Nessuna irritazione della pelle

1,2-benzisotiazol-3(2H)-one:

Specie : Su coniglio Tempo di esposizione : 72 h

Metodo : Linee Guida 404 per il Test dell'OECD

Risultato : Nessuna irritazione della pelle

Lesioni oculari gravi/irritazioni oculari gravi

Non classificabile in base alle informazioni disponibili.

Prodotto:

Specie : Su coniglio

Valutazione : Non classificato come irritante

Metodo : Linee Guida 405 per il Test dell'OECD

Osservazioni : Effetti minimi che non soddisfano la soglia di classificazione

Componenti:

fluazinam (ISO):

Valutazione : Rischio di gravi lesioni oculari.

Osservazioni : In base alla classificazione armonizzata dell'UE - Allegato VI

del Regolamento (CE) n. 1272/2008 (Regolamento CLP).

Specie : Su coniglio

Metodo : Linee Guida 405 per il Test dell'OECD

Risultato : Modesta irritazione agli occhi

Sodium alkyl naphthalene sulfonate:

Risultato : Irritante per gli occhi

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

Risultato : Effetti irreversibili sugli occhi

1,2-benzisotiazol-3(2H)-one:

Specie : Cornea di bovino

Metodo : Linee Guida 437 per il Test dell'OECD

Risultato : Nessuna irritazione agli occhi

Specie : Su coniglio
Metodo : EPA OPP 81-4

Risultato : Effetti irreversibili sugli occhi

Sensibilizzazione respiratoria o cutanea

Sensibilizzazione cutanea

Può provocare una reazione allergica cutanea.

Secondo il regolamento (UE) 2020/878 della Commissione che modifica il regolamento (CE) n. 1907/2006



ZIGNAL®

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

1.0 30.01.2023 50000004 Data della prima edizione: 30.01.2023

Sensibilizzazione delle vie respiratorie

Non classificabile in base alle informazioni disponibili.

Prodotto:

Valutazione : Il prodotto è un sensibilizzante della pelle, sottocategoria 1B.

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

Componenti:

fluazinam (ISO):

Valutazione : Il prodotto è un sensibilizzante della pelle, sottocategoria 1A.

Metodo : Linee Guida 429 per il Test dell'OECD

Risultato : Può provocare sensibilizzazione per contatto con la pelle.

1,2-benzisotiazol-3(2H)-one:

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

Metodo : Linee Guida 406 per il Test dell'OECD

Risultato : Può provocare sensibilizzazione per contatto con la pelle.

Specie : Porcellino d'India Metodo : FIFRA 81.06

Risultato : Può provocare sensibilizzazione per contatto con la pelle.

Mutagenicità delle cellule germinali

Non classificabile in base alle informazioni disponibili.

Prodotto:

Mutagenicità delle cellule

germinali- Valutazione

: Elementi di prova non supportano la classificazione come

mutageno di cellule germinali.

Componenti:

fluazinam (ISO):

Mutagenicità delle cellule germinali- Valutazione

Nessun potenziale genotossico

1,2-benzisotiazol-3(2H)-one:

Genotossicità in vitro : Tipo di test: test di mutazione genica

Sistema del test: cellule di linfoma murino

Attivazione metabolica: con o senza attivazione metabolica

Metodo: Linee Guida 476 per il Test dell'OECD

Risultato: negativo

Tipo di test: Test di ames

Metodo: Linee Guida 471 per il Test dell'OECD

Risultato: negativo

Tipo di test: Aberrazione cromosomica in vitro

Secondo il regolamento (UE) 2020/878 della Commissione che modifica il regolamento (CE) n. 1907/2006



ZIGNAL®

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

1.0 30.01.2023 50000004 Data della prima edizione: 30.01.2023

Metodo: Linee Guida 473 per il Test dell'OECD

Risultato: positivo

Genotossicità in vivo : Tipo di test: test della sintesi non programmata del DNA

Specie: Ratto (maschio)

Tipo di cellula: Cellule del fegato Modalità d'applicazione: Ingestione

Tempo di esposizione: 4 h

Metodo: Linee Guida 486 per il Test dell'OECD

Risultato: negativo

Tipo di test: Test del micronucleo

Specie: Topo

Modalità d'applicazione: Orale

Metodo: Linee Guida 474 per il Test dell'OECD

Risultato: negativo

Mutagenicità delle cellule

germinali- Valutazione

Elementi di prova non supportano la classificazione come

mutageno di cellule germinali.

Cancerogenicità

Non classificabile in base alle informazioni disponibili.

Prodotto:

Valutazione

Cancerogenicità -

Gli elementi di prova non supportano una classificazione

come cancerogeno

Componenti:

fluazinam (ISO):

Cancerogenicità - : Non ha mostrato effetti cancerogeni negli esperimenti su

Valutazione animali.

Tossicità riproduttiva

Sospettato di nuocere al feto.

Prodotto:

Tossicità riproduttiva -

Valutazione

Qualche prova di effetti negativi sulla funzione sessuale e la

fertilità, e / o sullo sviluppo, sulla base di esperimenti su

animali.

Componenti:

fluazinam (ISO):

Effetti sullo sviluppo fetale : Specie: Ratto

Sintomi: Effetti sul feto., anomalie della placenta, sternebre

fuse o incompletamente ossificate, anomalie delle ossa della

testa, papille renali non sviluppate e uretere disteso Risultato: Sono stati constatati effetti embriotossici ed effetti

svantaggiosi sui discendenti.

Secondo il regolamento (UE) 2020/878 della Commissione che modifica il regolamento (CE) n. 1907/2006



ZIGNAL®

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

1.0 30.01.2023 50000004 Data della prima edizione: 30.01.2023

Tossicità riproduttiva -

Valutazione

Test su animali non hanno rivelato nessun effetto sulla fertilità.

1,2-benzisotiazol-3(2H)-one:

Effetti sulla fertilità : Specie: Ratto, maschio

Modalità d'applicazione: Ingestione

Tossicità generale genitori: NOAEL: 18,5 mg/kg peso

corporeo

Tossicità generale F1: NOAEL: 48 mg/kg peso corporeo

Fertilität: NOAEL: 112 mg/kg p.c./giorno

Sintomi: Nessun effetto sui parametri di riproduzione.

Metodo: OPPTS 870.3800

Risultato: negativo

Tossicità riproduttiva -

Valutazione

Gli elementi di prova non supportano una classificazione per

tossicità riproduttiva

Tossicità specifica per organi bersaglio (STOT) - esposizione singola

Non classificabile in base alle informazioni disponibili.

Prodotto:

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

di un organo bersaglio, per esposizione singola.

Componenti:

fluazinam (ISO):

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

di un organo bersaglio, per esposizione singola.

Tossicità specifica per organi bersaglio (STOT) - esposizione ripetuta

Non classificabile in base alle informazioni disponibili.

Prodotto:

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

un organo bersaglio specifico, per esposizione ripetuta.

Componenti:

1,2-benzisotiazol-3(2H)-one:

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

un organo bersaglio specifico, per esposizione ripetuta.

Tossicità a dose ripetuta

Componenti:

fluazinam (ISO):

Specie : Ratto

LOAEL : 41 mg/kg, 500 ppm

Secondo il regolamento (UE) 2020/878 della Commissione che modifica il regolamento (CE) n. 1907/2006



ZIGNAL®

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

1.0 30.01.2023 50000004 Data della prima edizione: 30.01.2023

Tempo di esposizione : 90 days Organi bersaglio : Fegato

Sintomi : Riduzione del peso del corpo, aumento del peso del fegato

1,2-benzisotiazol-3(2H)-one:

Specie : Ratto, maschio e femmina

NOAEL : 15 mg/kg Modalità d'applicazione : Ingestione Tempo di esposizione : 28 d

Metodo : Linee Guida 407 per il Test dell'OECD

Sintomi : Irritazione

Specie : Ratto, maschio e femmina

NOAEL : 69 mg/kg Modalità d'applicazione : Ingestione Tempo di esposizione : 90 d

Sintomi : Irritazione, Riduzione del peso del corpo

Tossicità per aspirazione

Non classificabile in base alle informazioni disponibili.

Componenti:

fluazinam (ISO):

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

11.2 Informazioni su altri pericoli

Proprietà di interferenza con il sistema endocrino

Prodotto:

Valutazione : La sostanza/miscela non contiene componenti considerati

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

Commissione a livelli dello 0,1% o superiori.

Ulteriori informazioni

Prodotto:

Osservazioni : Nessun dato disponibile

Componenti:

fluazinam (ISO):

Osservazioni : Irritazione e reazioni allergiche.

Nei test sugli animali, i sintomi principali dopo l'assunzione orale sono stati disturbi della respirazione e diminuzione

dell'attività.

I sintomi dell'effetto allergico vanno da un'eruzione papulare leggermente pruriginosa a una dermatite dolorosa, lacrimosa

Secondo il regolamento (UE) 2020/878 della Commissione che modifica il regolamento (CE) n. 1907/2006



ZIGNAL®

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

30.01.2023 50000004 Data della prima edizione: 30.01.2023 1.0

e vescicolosa.

SEZIONE 12: informazioni ecologiche

12.1 Tossicità

Prodotto:

Tossicità per i pesci CL50 (Oncorhynchus mykiss (Trota iridea)): 0,16 mg/l

Tempo di esposizione: 96 h

Tossicità per la daphnia e per altri invertebrati acquatici

CE50 (Daphnia magna (Pulce d'acqua grande)): 0,23 mg/l

Tempo di esposizione: 48 h

Tossicità per le alghe/piante

acquatiche

CE50 (Desmodesmus subspicatus (alga verde)): 0,13 mg/l

Tempo di esposizione: 96 h

CE50r (lemna gibba (lenticchia d'acqua spugnosa)): 0,57 mg/l

Tempo di esposizione: 7 d

NOEC (lemna gibba (lenticchia d'acqua spugnosa)): 0,094

Tempo di esposizione: 7 d

Tossicità per gli organismi

viventi nel suolo

: CL50: > 1.000 mg/kg

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

Tossicità per gli organismi

terrestri

DL50: > 100 µg/bee

Tempo di esposizione: 48 h

End point: Tossicità acuta per via orale

Specie: Apis mellifera (api)

DL50: > 100 µg/bee

Tempo di esposizione: 48 h

End point: Tossicità acuta da contatto

Specie: Apis mellifera (api)

DL50: > 2.000 mg/kg

Specie: Coturnix japonica (Quaglia giapponese)

Valutazione Ecotossicologica

Tossicità acuta per l'ambiente acquatico Molto tossico per gli organismi acquatici.

Tossicità cronica per l'ambiente acquatico

Molto tossico per gli organismi acquatici con effetti di lunga

durata.

Componenti:

fluazinam (ISO):

Secondo il regolamento (UE) 2020/878 della Commissione che modifica il regolamento (CE) n. 1907/2006



ZIGNAL®

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

1.0 30.01.2023 50000004 Data della prima edizione: 30.01.2023

Tossicità per i pesci : CL50 (Oncorhynchus mykiss (Trota iridea)): 0,11 mg/l

Tempo di esposizione: 96 h

Tossicità per la daphnia e per altri invertebrati acquatici

CE50 (Daphnia magna (Pulce d'acqua grande)): 0,19 mg/l

Tempo di esposizione: 48 h

Tossicità per le alghe/piante

acquatiche

CI50 (Selenastrum capricornutum (alga verde)): > 0,2 mg/l

Tempo di esposizione: 96 h

Fattore-M (Tossicità acuta per l'ambiente acquatico)

10

Tossicità per i micro-

organismi

: CE50 (fango attivo): 75 mg/l Tempo di esposizione: 3 h

Tossicità per i pesci

(Tossicità cronica)

NOEC: 0,012 mg/l

Tempo di esposizione: 28 d

Specie: Oncorhynchus mykiss (Trota iridea)

Tossicità per la daphnia e per altri invertebrati acquatici

(Tossicità cronica)

NOEC: < 0,0125 mg/l Tempo di esposizione: 21 d

Specie: Daphnia magna (Pulce d'acqua grande)

Fattore-M (Tossicità cronica

per l'ambiente acquatico)

10

Tossicità per gli organismi

viventi nel suolo

CL50: > 1.000 mg/kg

Tempo di esposizione: 28 d Specie: Eisenia fetida (lombrichi)

Tossicità per gli organismi

terrestri

DL50: > 4.190 mg/kg

Specie: Anas platyrhynchos (germano reale)

DL50: 1.782 mg/kg

Specie: Colinus virginianus (Colino della Virginia)

Sodium alkyl naphthalene sulfonate:

Tossicità per i pesci : CL50 (Pesce zebrato): > 10 - 100 mg/l

Tempo di esposizione: 96 h

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

Tossicità per la daphnia e per altri invertebrati acquatici

CE50 (Daphnia magna (Pulce d'acqua grande)): > 100 mg/l

Tempo di esposizione: 48 h

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

Tossicità per le alghe/piante

acquatiche

CE50 (Pseudokirchneriella subcapitata (alghe cloroficee)): >

100 mg/l

Tempo di esposizione: 72 h

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

Secondo il regolamento (UE) 2020/878 della Commissione che modifica il regolamento (CE) n. 1907/2006



ZIGNAL®

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

1.0 30.01.2023 50000004 Data della prima edizione: 30.01.2023

EC10 (Pseudokirchneriella subcapitata (alghe cloroficee)): >

100 mg/l

Tempo di esposizione: 72 h

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

Tossicità per la daphnia e per altri invertebrati acquatici

(Tossicità cronica)

EC10: > 10 - 100 mg/l Tempo di esposizione: 21 d

Specie: Daphnia magna (Pulce d'acqua grande) Metodo: Linee Guida 211 per il Test dell'OECD Osservazioni: Basato su dati di materiali simili

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

Tossicità per i pesci : CL50 (Oncorhynchus mykiss (Trota iridea)): 1 - 10 mg/l

Tempo di esposizione: 48 h

Tossicità per la daphnia e per altri invertebrati acquatici

CE50 (Daphnia magna (Pulce d'acqua grande)): 1 - 10 mg/l

Tempo di esposizione: 48 h

Tossicità per le alghe/piante

acquatiche

CE50 (Scenedesmus subspicatus): 1 - 10 mg/l

Tempo di esposizione: 72 h

Fattore-M (Tossicità acuta

per l'ambiente acquatico)

: 1

Tossicità per la daphnia e per altri invertebrati acquatici

(Tossicità cronica)

NOEC: 0,1 - 1 mg/l

1,2-benzisotiazol-3(2H)-one:

Tossicità per i pesci : CL50 (Cyprinodon variegatus): 16,7 mg/l

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

CL50 (Oncorhynchus mykiss (Trota iridea)): 2,15 mg/l

Tempo di esposizione: 96 h

Metodo: Linee Guida 203 per il Test dell'OECD

Tossicità per la daphnia e per altri invertebrati acquatici

CE50 (Daphnia magna (Pulce d'acqua grande)): 2,9 mg/l

Tempo di esposizione: 48 h Tipo di test: Prova statica

Metodo: Linee Guida 202 per il Test dell'OECD

Tossicità per le alghe/piante

acquatiche

CE50 (Pseudokirchneriella subcapitata (alghe cloroficee)):

0,070 mg/l

Tempo di esposizione: 72 h

Metodo: Linee Guida 201 per il Test dell'OECD

NOEC (Pseudokirchneriella subcapitata (alghe cloroficee)):

0,04 mg/l

Tempo di esposizione: 72 h

Secondo il regolamento (UE) 2020/878 della Commissione che modifica il regolamento (CE) n. 1907/2006



ZIGNAL®

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

1.0 30.01.2023 50000004 Data della prima edizione: 30.01.2023

Metodo: Linee Guida 201 per il Test dell'OECD

Fattore-M (Tossicità acuta

per l'ambiente acquatico)

: 10

Tossicità per i micro-

organismi

CE50 (fango attivo): 24 mg/l Tempo di esposizione: 3 h

Tipo di test: Inibitore di respirazione

Metodo: Linee Guida 209 per il Test dell'OECD

CE50 (fango attivo): 12,8 mg/l Tempo di esposizione: 3 h

Tipo di test: Inibitore di respirazione

Metodo: Linee Guida 209 per il Test dell'OECD

12.2 Persistenza e degradabilità

Prodotto:

Biodegradabilità Osservazioni: Il prodotto contiene quantità minori di

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

acque reflue.

Componenti:

fluazinam (ISO):

Biodegradabilità Risultato: Non immediatamente biodegradabile.

Osservazioni: Subisce una degradazione nell'ambiente e negli

impianti di trattamento delle acque reflue.

Sodium alkyl naphthalene sulfonate:

Biodegradabilità Risultato: Non immediatamente biodegradabile.

Osservazioni: Basato su dati di materiali simili

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

Biodegradabilità Risultato: Rapidamente biodegradabile.

1,2-benzisotiazol-3(2H)-one:

Biodegradabilità Risultato: biodegradabile rapidamente

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

12.3 Potenziale di bioaccumulo

Prodotto:

Bioaccumulazione Osservazioni: Non sono disponibili informazioni sul prodotto

specifico.

Secondo il regolamento (UE) 2020/878 della Commissione che modifica il regolamento (CE) n. 1907/2006



ZIGNAL®

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

1.0 30.01.2023 50000004 Data della prima edizione: 30.01.2023

Componenti:

fluazinam (ISO):

Bioaccumulazione : Specie: Lepomis macrochirus (Pesce-sale Bluegill)

Fattore di bioconcentrazione (BCF): 500 - 800 Osservazioni: Basso potenziale di bioaccumulazione

Coefficiente di ripartizione: n- :

ottanolo/acqua

log Pow: 4,67 (21 °C)

pH: 7

log Pow: 3,34 (22 °C)

pH: 9

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

Bioaccumulazione : Osservazioni: La bioaccumulazione è improbabile.

1,2-benzisotiazol-3(2H)-one:

Bioaccumulazione : Specie: Lepomis macrochirus (Pesce-sale Bluegill)

Tempo di esposizione: 56 d

Fattore di bioconcentrazione (BCF): 6,62 Metodo: Linee Guida 305 per il Test dell'OECD

Osservazioni: Questa sostanza non è considerata come

persistente, bioaccumulante e tossica (PBT).

Coefficiente di ripartizione: n- :

ottanolo/acqua

log Pow: 0,7 (20 °C)

pH: 7

log Pow: 0,99 (20 °C)

pH: 5

12.4 Mobilità nel suolo

Prodotto:

Diffusione nei vari comparti

ambientali

Osservazioni: Non sono disponibili informazioni sul prodotto

specifico.

Componenti:

fluazinam (ISO):

Diffusione nei vari comparti

ambientali

Osservazioni: Bassa mobilità nel suolo

1,2-benzisotiazol-3(2H)-one:

Diffusione nei vari comparti

ambientali

Koc: 9,33 ml/g, log Koc: 0,97

Metodo: Linee Guida 121 per il Test dell'OECD

Osservazioni: Molto mobile nei terreni

Secondo il regolamento (UE) 2020/878 della Commissione che modifica il regolamento (CE) n. 1907/2006



ZIGNAL®

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

1.0 30.01.2023 50000004 Data della prima edizione: 30.01.2023

12.5 Risultati della valutazione PBT e vPvB

Prodotto:

Valutazione : Questa sostanza/miscela non contiene componenti

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

concentrazioni di 0.1% o superiori.

12.6 Proprietà di interferenza con il sistema endocrino

Prodotto:

Valutazione : La sostanza/miscela non contiene componenti considerati

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

Commissione a livelli dello 0,1% o superiori.

12.7 Altri effetti avversi

Prodotto:

Informazioni ecologiche

supplementari

Un pericolo ambientale non può essere escluso

nell'eventualità di una manipolazione o eliminazione non

professionale.

Molto tossico per gli organismi acquatici con effetti di lunga

durata.

SEZIONE 13: considerazioni sullo smaltimento

13.1 Metodi di trattamento dei rifiuti

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

suolo.

Non contaminare stagni, canali navigabili o fossati con il

prodotto chimico o il contenitore usato.

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

Contenitori contaminati : Svuotare i contenuti residui.

Non riutilizzare contenitori vuoti.

Gli imballaggi non adeguatamente svuotati devono essere

smaltiti come prodotto non utilizzato.

I contenitori vuoti dovrebbero essere trasportati in un sito

autorizzato per il riciclaggio o l'eliminazione.

SEZIONE 14: informazioni sul trasporto

14.1 Numero ONU o numero ID

ADN : UN 3082 **ADR** : UN 3082

Secondo il regolamento (UE) 2020/878 della Commissione che modifica il regolamento (CE) n. 1907/2006



ZIGNAL®

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

1.0 30.01.2023 50000004 Data della prima edizione: 30.01.2023

 RID
 : UN 3082

 IMDG
 : UN 3082

 IATA
 : UN 3082

14.2 Designazione ufficiale ONU di trasporto

ADN : MATERIA PERICOLOSA PER L'AMBIENTE, LIQUIDA,

N.A.S.

(Fluazinam)

ADR : MATERIA PERICOLOSA PER L'AMBIENTE, LIQUIDA,

N.A.S.

(Fluazinam)

RID : MATERIA PERICOLOSA PER L'AMBIENTE, LIQUIDA,

N.A.S.

(Fluazinam)

IMDG : ENVIRONMENTALLY HAZARDOUS SUBSTANCE, LIQUID,

N.O.S.

(Fluazinam)

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

(Fluazinam)

14.3 Classi di pericolo connesso al trasporto

Classe Rischi sussidiari

 ADN
 : 9

 ADR
 : 9

 RID
 : 9

 IMDG
 : 9

 IATA
 : 9

14.4 Gruppo di imballaggio

ADN

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

pericolo

Etichette : 9

ADR

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

pericolo

Etichette : 9
Codice di restrizione in : (-)

galleria

RID

Gruppo di imballaggio : III

25 / 30

Secondo il regolamento (UE) 2020/878 della Commissione che modifica il regolamento (CE) n. 1907/2006



ZIGNAL®

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

1.0 30.01.2023 50000004 Data della prima edizione: 30.01.2023

Codice di classificazione : M6 N. di identificazione del : 90

pericolo

Etichette : 9

IMDG

Gruppo di imballaggio : III Etichette : 9

EmS Codice : F-A, S-F

IATA (Cargo)

Istruzioni per l'imballaggio : 964

(aereo da carico)

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

Etichette : Miscellaneous

IATA (Passeggero)

Istruzioni per l'imballaggio : 964

(aereo passeggeri)

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

Etichette : Miscellaneous

14.5 Pericoli per l'ambiente

ADN

Pericoloso per l'ambiente : si

ADR

Pericoloso per l'ambiente : si

RID

Pericoloso per l'ambiente : si

IMDG

Inquinante marino : si

IATA (Passeggero)

Pericoloso per l'ambiente : si

IATA (Cargo)

Pericoloso per l'ambiente : si

14.6 Precauzioni speciali per gli utilizzatori

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

14.7 Trasporto marittimo alla rinfusa conformemente agli atti dell'IMO

Non applicabile al prodotto nella sua forma fornita.

SEZIONE 15: informazioni sulla regolamentazione

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

Secondo il regolamento (UE) 2020/878 della Commissione che modifica il regolamento (CE) n. 1907/2006



ZIGNAL®

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

30.01.2023 50000004 Data della prima edizione: 30.01.2023 1.0

REACH - Restrizioni in materia di fabbricazione, : Devono essere considerate le immissione sul mercato e uso di talune sostanze. condizioni di restrizione per le miscele e articoli pericolosi (Allegato XVII) sequenti voci:

Numero nell'elenco 3

REACH - Elenco di sostanze estremamente Non applicabile

problematiche candidate per l'autorizzazione (Articolo 59).

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

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

organici persistenti (rifusione)

riducono lo strato di ozono

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

e del Consiglio sull'esportazione ed importazione di

sostanze chimiche pericolose

REACH - Eelenco delle sostanze soggette ad Non applicabile

autorizzazione (Allegato XIV)

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

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

Altre legislazioni:

Prendere nota della direttiva 92/85/CEE relativa alla protezione della maternità o dei regolamenti nazionali più restrittivi, ove applicabile.

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

D.Lgs. 9 aprile 2008, n.81 (Attuazione dell'articolo 1 della legge 3 agosto 2007, n. 123, in materia di tutela della salute e della sicurezza nei luoghi di lavoro.) e s.m.i. D.Lgs. 3 aprile 2006, n.152, (norme in materia ambientale) e s.m.i. D.Lqs. 6 febbraio 2009, n. 21 (Regolamento di esecuzione delle disposizioni di cui al regolamento (CE) n. 648/2004 relativo ai detergenti)

Autorizzazione nazionale secondo Reg. (CE) n. 1107/2009 del Parlamento europeo e del Consiglio, del 21 ottobre 2009, relative all'immissione in commercio dei prodotti fitosanitari: Registrazione del Ministero della Salute nº 14128 del 09.12.2010.

I componenti di questo prodotto sono riportati nei seguenti elenchi:

TCSI Non conforme all'inventario

TSCA Il prodotto contiene una o più sostanze non elencate

nell'inventario TSCA.

AIIC Non conforme all'inventario

27 / 30

Secondo il regolamento (UE) 2020/878 della Commissione che modifica il regolamento (CE) n. 1907/2006



ZIGNAL®

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

1.0 30.01.2023 50000004 Data della prima edizione: 30.01.2023

DSL : Questo prodotto contiene i sequenti componenti che non sono

elencati né nella lista NDSL né DSL canadese.

fluazinam (ISO)

mixture of polyorganosiloxanes and fillers

Alcohols, C13-15, branched and linear, ethoxylated

ENCS : Non conforme all'inventario

ISHL : Non conforme all'inventario

KECI : Non conforme all'inventario

PICCS : Non conforme all'inventario

IECSC : Non conforme all'inventario

NZIoC : Non conforme all'inventario

TECI: Non conforme all'inventario

15.2 Valutazione della sicurezza chimica

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

SEZIONE 16: altre informazioni

Testo completo delle Dichiarazioni-H

H302 : Nocivo se ingerito.

H315 : Provoca irritazione cutanea.

H317 : Può provocare una reazione allergica cutanea.

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

H332 : Nocivo se inalato.

H361d : Sospettato di nuocere al feto.

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. H412 : Nocivo per gli organismi acquatici con effetti di lunga durata.

Testo completo di altre abbreviazioni

Acute Tox. : Tossicità acuta

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

Eye Dam. : Lesioni oculari gravi Eve Irrit. : Irritazione oculare

Repr. : Tossicità per la riproduzione

Skin Irrit. : Irritazione cutanea

Skin Sens. : Sensibilizzazione cutanea

Secondo il regolamento (UE) 2020/878 della Commissione che modifica il regolamento (CE) n. 1907/2006



ZIGNAL®

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

1.0 30.01.2023 50000004 Data della prima edizione: 30.01.2023

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

Ulteriori informazioni

Classificazione della miscela:		Procedura di classificazione:	
Skin Sens. 1B	H317	Basato su dati o valutazione di prodotto	
Repr. 2	H361d	Basato su dati o valutazione di prodotto	
Aquatic Acute 1	H400	Basato su dati o valutazione di prodotto	
Aquatic Chronic 1	H410	Basato su dati o valutazione di prodotto	

Diniego

La Società FMC ritiene che le informazioni e le raccomandazioni contenute nel presente documento (inclusi dati e dichiarazioni) siano corrette secondo le nostre migliori conoscenze del prodotto alla data di pubblicazione del presente documento. È possibile contattare la Società FMC per assicurarsi che

Secondo il regolamento (UE) 2020/878 della Commissione che modifica il regolamento (CE) n. 1907/2006



ZIGNAL®

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

1.0 30.01.2023 50000004 Data della prima edizione: 30.01.2023

questo documento sia la versione più aggiornata disponibile da parte della Società FMC. Non viene fornita alcuna garanzia di idoneità per scopi particolari o di commerciabilità o qualsiasi altra garanzia, espressa o implicita, relativa alle informazioni fornite nel presente documento. Le informazioni fornite nel presente documento si riferiscono solo allo specifico prodotto nominato e potrebbero non essere applicabili laddove tale prodotto sia utilizzato in combinazione con altri materiali o in qualsiasi processo. L'utente è responsabile di determinare se il prodotto è adatto per uno scopo particolare e adatto alle condizioni e ai metodi d'uso che intende applicare. Poiché le condizioni e i metodi di utilizzo esulano dal controllo della Società FMC, la Società FMC declina espressamente qualsiasi responsabilità in merito ai risultati ottenuti o derivanti dall'uso dei prodotti o dall'affidamento a tali informazioni.

Preparato da

FMC Corporation

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

© 2021-2023 FMC Corporation. Tutti i diritti riservati.

IT / IT