

Conforme a Reg. (UE) 878/2020

Redatto da

RLAB

Cod. Sch. S-P4/2-2 Data Sch. 02/2009

Rev. Scheda 0

Data Sch. 02/2009

Documento n° 01/21

Data redazione 21.01.2022

N° rev.

Approvato da DG

Archiviato da RLAB

Pagina 1 di 15

SEZIONE 1. Identificazione della sostanza/miscela e della società/impresa

1.1. Identificatore del prodotto

Codice: Denominazione UFI: F_226

DEXAL Detersivo per lana, seta e capi delicati classico 1,5 I

18D3-F0NX-Q007-N8VY

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

Usi Identificati Industriali Professionali Consumo
Detersivo per bucato -

V

Usi Sconsigliati

Non utilizzare per usi diversi da quelli indicati

1.3. Informazioni sul fornitore della scheda di dati di sicurezza

Ragione Sociale
Indirizzo
Località e Stato
Regione Sociale
via Mario Calderara, 31
25018 Montichiari (BS)
Italia

tel. +39 030961 243

www.newfador.it

e-mail della persona competente,

responsabile della scheda dati di sicurezza

info@newfador.it

1.4. Numero telefonico di emergenza

Per informazioni urgenti rivolgersi a

CAV: Azienda ospedaliera "Antonio Cardarelli", III Servizio di anestesia e rianimazione, via Antonio Cardarelli 9, Napoli;

Tel. 081 5453333

CAV: Azienda ospedaliera universitaria Careggi,

U.O. Tossicologia medica, via Largo Brambilla 3, Firenze;

Tel. 055 794 7819

CAV: Centro nazionale d'informazione tossicologica,

IRCCS Fondazione Salvatore Maugeri Clinica del lavoro e della riabilitazione,

via Salvatore Maugeri 10, Pavia;

Tel. 0382 24444

CAV: Azienda ospedaliera Niguarda Ca' Grande,

piazza Ospedale Maggiore 3, Milano;

Tel. 02 661.010.29

CAV: Azienda ospedaliera "Papa Giovanni XXIII",

tossicologia clinica, Dipartimento di farmacia clinica e farmacologia,

piazza OMS 1, Bergamo;

Tel. 800883300

CAV: Policlinico "Umberto I", PRGM tossicologia d'urgenza,

viale del Policlinico 155, Roma;

Tel. 0649978000

CAV del Policlinico "Agostino Gemelli",

Servizio di tossicologia clinica, largo Agostino Gemelli 8, Roma;

Tel. 06-3054343

CAV: Azienda ospedaliera universitaria riuniti,

viale Luigi Pinto 1, Foggia;

Tel. 800183459

CAV: Ospedale pediatrico Bambino Gesù, Dipartimento emergenza e accettazione DEA,

piazza Sant'Onofrio 4, Roma;

Tel. 06 6859 3726



Conforme a Reg. (UE) 878/2020

Cod. Sch. S-P4/2-2 Data Sch. 02/2009

Rev. Scheda 0

Documento n° 01/21

Data redazione N° rev. 21.01.2022 1

Redatto da RLAB

Approvato da DG

Archiviato da RLAB

Pagina 2 di 15

CAV dell'Azienda ospedaliera universitaria integrata (AOUI) di Verona sede di Borgo Trento, piazzale Aristide Stefani, 1 - 37126 Verona; Tel. 800 011 858

SEZIONE 2. Identificazione dei pericoli

2.1. Classificazione della sostanza o della miscela

Il prodotto è classificato pericoloso ai sensi delle disposizioni di cui al Regolamento (CE) 1272/2008 (CLP) (e successive modifiche ed adeguamenti). Il prodotto pertanto richiede una scheda dati di sicurezza conforme alle disposizioni del Regolamento (UE) 2020/878. Eventuali informazioni aggiuntive riguardanti i rischi per la salute e/o l'ambiente sono riportate alle sez. 11 e 12 della presente scheda.

Classificazione e indicazioni di pericolo:

Irritazione oculare, categoria 2 H319 Provoca grave irritazione oculare.

Pericoloso per l'ambiente acquatico, tossicità cronica, H412 Nocivo per gli organismi acquatici con effetti di lunga durata.

categoria 3

2.2. Elementi dell'etichetta

Etichettatura di pericolo ai sensi del Regolamento (CE) 1272/2008 (CLP) e successive modifiche ed adeguamenti.

Pittogrammi di pericolo:



Avvertenze: Attenzione

Indicazioni di pericolo:

H319 Provoca grave irritazione oculare.

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

EUH208 Contiene: 2-OCTYL-2H-ISOTHIAZOL-3-ONE, 1,2-BENZISOTHIAZOL-3(2H)- ONE

Può provocare una reazione allergica.

Consigli di prudenza:

P101 In caso di consultazione di un medico, tenere a disposizione il contenitore o l'etichetta del prodotto.

P102 Tenere fuori dalla portata dei bambini.

P280 Proteggere gli occhi / il viso.

P305+P351+P338 IN CASO DI CONTATTO CON GLI OCCHI: sciacquare accuratamente per parecchi minuti. Togliere le eventuali lenti a

contatto se è agevole farlo. Continuare a sciacquare.

P337+P313 Se l'irritazione degli occhi persiste, consultare un medico.

P501 Smaltire il prodotto / recipiente in conformità alle normative vigenti.

Ingredienti conformi al Regolamento (CE) Nr. 648/2004

Inferiore a 5% fosfonati, tensioattivi non ionici, sapone

Tra 5% e 15% tensioattivi anionici

enzimi

profumo, Citronellol

Conservanti: BENZISOTHIAZOLINONE, OCTYLISOTHIAZOLINONE

2.3. Altri pericoli



Conforme a Reg. (UE) 878/2020

Cod. Sch. S-P4/2-2 Data Sch. 02/2009

Rev. Scheda 0 Archiviato da Pagina

Documento nº 01/21

Data redazione N° rev. 21.01.2022 1

Redatto da RLAB

Approvato da DG

RLAB

3 di 15

In base ai dati disponibili, il prodotto non contiene sostanze PBT o vPvB in percentuale ≥ a 0,1%.

Il prodotto non contiene sostanze aventi proprietà di interferenza con il sistema endocrino in concentrazione >= 0,1%.

SEZIONE 3. Composizione/informazioni sugli ingredienti

3.1. Sostanze

Informazione non pertinente

3.2. Miscele

Contiene:

Identificazione

x = Conc. %

Classificazione 1272/2008 (CLP)

BENZENESULFONIC ACID, C10-13-ALKYL DERIVS., SODIUM

SALTS

CAS 68411-30-3

 $5 \le x < 6$

Acute Tox. 4 H302,

Eye Dam. 1 H318, Skin Irrit, 2 H315. Aquatic Chronic 3 H412

LD50 Orale: 1080 mg/kg

CE 270-115-0 INDEX -

Reg. REACH 01-2119489428-22

ALCOHOLS, C12-14, ETHOXYLATED, SULFATES,

SODIUM SALTS CAS 68891-38-3

Eye Dam. 1 H318, $5 \le x < 6$

Skin Irrit. 2 H315, Aquatic Chronic 3 H412

CE 500-234-8

INDEX -

Eye Dam. 1 H318: ≥ 10%, Eye Irrit. 2 H319: ≥ 5%

Reg. REACH 01-2119488639-16 ALCOHOLS, C12-13, BRANCHED AND LINEAR, ETHOXYLATED

CAS 160901-19-9

 $1,5 \le x < 2$ Acute Tox. 4 H302,

Eye Dam. 1 H318, Aquatic Chronic 3 H412

CE 931-954-4 Eye Dam. 1 H318: ≥ 10%, Eye Irrit. 2 H319: ≥ 1%

INDEX -

CE 247-761-7

LD50 Orale: >300 mg/kg

Reg. REACH 01-2119490233-42 1,2-BENZISOTHIAZOL-3(2H)- ONE

CAS 2634-33-5 $0 \le x < 0.05$ Acute Tox. 1 H330, Acute Tox. 4 H302, Eye Dam. 1 H318, Skin Irrit. 2 H315, Skin Sens. 1 H317,

Aquatic Acute 1 H400 M=1, Aquatic Chronic 2 H411 CE 220-120-9 Skin Sens. 1 H317: ≥ 0,05%

INDEX 613-088-00-6 STA Orale: 500 mg/kg, STA Inalazione vapori: 0,05 mg/l, STA Inalazione nebbie/polveri: 0,005 mg/l, STA Inalazione gas: 10 ppm

Reg. REACH 01-2120761540-60 2-OCTYL-2H-ISOTHIAZOL-3-ONE

CAS 26530-20-1 $0 \le x < 0,0015$

Acute Tox. 2 H330,

Acute Tox. 3 H301, Acute Tox. 3 H311. Skin Corr. 1 H314, Eye Dam. 1 H318, Skin Sens. 1A H317,

Aquatic Acute 1 H400 M=100.

Aquatic Chronic 1 H410 M=100, EUH071

Skin Sens. 1A H317: ≥ 0,0015%

INDEX 613-112-00-5 LD50 Orale: 125 mg/kg, LD50 Cutanea: 311 mg/kg, LC50 Inalazione

nebbie/polveri: 0,27 mg/L



Conforme a Reg. (UE) 878/2020

Cod. Sch. S-P4/2-2 Data Sch. 02/2009

Data Scn. 02/2009

4 di 15

Documento n° Data redazione N° rev. Redatto da Approvato da 01/21 21.01.2022 1 RLAB DG

Rev. Scheda 0
Archiviato da Pagina

RLAB

MORFOLINA

CAS 110-91-8 $0 \le x < 0.05$ Flam. Liq. 3 H226,

Acute Tox. 4 H302, Acute Tox. 4 H312, Acute Tox. 4 H332, Skin Corr. 1B H314, Eve Dam. 1 H318

LD50 Orale: 1050 mg/kg, STA Cutanea: 1100 mg/kg, STA Inalazione vapori:

11 ma/l

CE 203-815-1

INDEX 613-028-00-9

Reg. REACH 01-2119496057-30

Il testo completo delle indicazioni di pericolo (H) è riportato alla sezione 16 della scheda.

SEZIONE 4. Misure di primo soccorso

4.1. Descrizione delle misure di primo soccorso

OCCHI: Eliminare eventuali lenti a contatto. Lavarsi immediatamente ed abbondantemente con acqua per almeno 30/60 minuti, aprendo bene le palpebre. Consultare subito un medico.

PELLE: Togliersi di dosso gli abiti contaminati. Farsi immediatamente la doccia. Consultare subito un medico.

INGESTIONE: Far bere acqua nella maggior quantità possibile. Consultare subito un medico. Non indurre il vomito se non espressamente autorizzati dal medico.

INALAZIONE: Chiamare subito un medico. Portare il soggetto all'aria aperta, lontano dal luogo dell'incidente. Se la respirazione cessa, praticare la respirazione artificiale. Adottare precauzioni adeguate per il soccorritore.

4.2. Principali sintomi ed effetti, sia acuti che ritardati

Non sono note informazioni specifiche su sintomi ed effetti provocati dal prodotto.

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

Informazioni non disponibili

SEZIONE 5. Misure di lotta antincendio

5.1. Mezzi di estinzione

MEZZI DI ESTINZIONE IDONEI

I mezzi di estinzione sono quelli tradizionali: anidride carbonica, schiuma, polvere ed acqua nebulizzata.

MEZZI DI ESTINZIONE NON IDONEI

Nessuno in particolare.

5.2. Pericoli speciali derivanti dalla sostanza o dalla miscela

PERICOLI DOVUTI ALL'ESPOSIZIONE IN CASO DI INCENDIO Evitare di respirare i prodotti di combustione.

5.3. Raccomandazioni per gli addetti all'estinzione degli incendi

INFORMAZIONI GENERALI

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. EQUIPAGGIAMENTO

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

Bloccare la perdita se non c'è pericolo.

Indossare adeguati dispositivi di protezione (compresi i dispositivi di protezione individuale di cui alla sezione 8 della scheda dati di sicurezza) onde



Conforme a Reg. (UE) 878/2020

Cod. Sch. S-P4/2-2 Data Sch. 02/2009

Rev. Scheda 0

Documento n°Data redazioneN° rev.Redatto daApprovato daArchiviato daPagina01/2121.01.20221RLABDGRLAB5 di 15

prevenire contaminazioni della pelle, degli occhi e degli indumenti personali. Queste indicazioni sono valide sia per gli addetti alle lavorazioni che per gli interventi in emergenza.

6.2. Precauzioni ambientali

Impedire che il prodotto penetri nelle fognature, nelle acque superficiali, nelle falde freatiche.

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

Aspirare il prodotto fuoriuscito in recipiente idoneo. Valutare la compatibilità del recipiente da utilizzare con il prodotto, verificando la sezione 10. Assorbire il rimanente con materiale assorbente inerte.

Provvedere ad una sufficiente areazione del luogo interessato dalla perdita. Lo smaltimento del materiale contaminato deve essere effettuato conformemente alle disposizioni del punto 13.

6.4. Riferimento ad altre sezioni

Eventuali informazioni riguardanti la protezione individuale e lo smaltimento sono riportate alle sezioni 8 e 13.

SEZIONE 7. Manipolazione e immagazzinamento

7.1. 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. Non mangiare, né bere, né fumare durante l'impiego. Togliere gli indumenti contaminati e i dispositivi di protezione prima di accedere alle zone in cui si mangia.

7.2. Condizioni per lo stoccaggio sicuro, comprese eventuali incompatibilità

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, verificando la sezione 10.

7.3. Usi finali particolari

Informazioni non disponibili

SEZIONE 8. Controlli dell'esposizione/della protezione individuale

środowisku pracy

8.1. Parametri di controllo

Riferimenti Normativi:

BGR	E1 gronug	HADEREA No. 12 OT 20 REVEMBRIA 2002 F. 24 24 HIATA HA DAEOTEHIATE OT DIACKORE
DGK	България	НАРЕДБА № 13 ОТ 30 ДЕКЕМВРИ 2003 Г. ЗА ЗАЩИТА НА РАБОТЕЩИТЕ ОТ РИСКОВЕ, СВЪРЗАНИ С ЕКСПОЗИЦИЯ НА ХИМИЧНИ АГЕНТИ ПРИ РАБОТА (изм. ДВ. бр.5 от 17 Януари
		2020г.)
CZE	Česká Republika	Nařízení vlády č. 41/2020 Sb. Nařízení vlády, kterým se mění nařízení vlády č. 361/2007 Sb., kterým se
OZL	Осэка Периына	stanoví podmínky ochrany zdraví při práci, ve znění pozdějších předpisů
DEU	Deutschland	Technischen Regeln für Gefahrstoffe (TRGS 900) - Liste der Arbeitsplatzgrenzwerte und Kurzzeitwerte.
DEG	Douboniana	MAK- und BAT-Werte-Liste 2020, Ständige Senatskommission zur Prüfung gesundheitsschädlicher
		Arbeitsstoffe, Mitteilung 56
DNK	Danmark	Bekendtgørelse om grænseværdier for stoffer og materialer - BEK nr 1458 af 13/12/2019
ESP	España	Límites de exposición profesional para agentes químicos en España 2021
FRA	France	Valeurs limites d'exposition professionnelle aux agents chimiques en France. ED 984 - INRS
GRC	Ελλάδα	Π.Δ. 26/2020 (ΦΕΚ 50/Α΄ 6.3.2020) Εναρμόνιση της ελληνικής νομοθεσίας προς τις διατάξεις των οδηγιών
		2017/2398/EE, 2019/130/EE και 2019/983/EE «για την τροποποίηση της οδηγίας 2004/37/EK "σχετικά με
		την προστασία των εργαζομένων από τους κινδύνους που συνδέονται με την έκθεση σε καρκινογόνους ή
		μεταλλαξιγόνους παράγοντες κατά την εργασία''»
HUN	Magyarország	Az innovációért és technológiáért felelős miniszter 5/2020. (II. 6.) ITM rendelete a kémiai kóroki tényezők
		hatásának kitett munkavállalók egészségének és biztonságának védelméről
HRV	Hrvatska	Pravilnik o izmjenama i dopunama Pravilnika o zaštiti radnika od izloženosti opasnimkemikalijama na radu,
		graničnim vrijednostima izloženosti i biološkim graničnim vrijednostima (NN 1/2021)
ITA	Italia	Decreto Legislativo 9 Aprile 2008, n.81
NLD	Nederland	Arbeidsomstandighedenregeling. Lijst van wettelijke grenswaarden op grond van de artikelen 4.3, eerste
		lid, en 4.16, eerste lid, van het Arbeidsomstandighedenbesluit
PRT	Portugal	Decreto-Lei n.º 1/2021 de 6 de janeiro, valores-limite de exposição profissional indicativos para os agentes
		químicos. Decreto-Lei n.º 35/2020 de 13 de julho, proteção dos trabalhadores contra os riscos ligados à
		exposição durante o trabalho a agentes cancerígenos ou mutagénicos
POL	Polska	Rozporządzenie ministra rozwoju, pracy i technologii z dnia 18 lutego 2021 r. Zmieniające rozporządzenie
		w sprawie najwyższych dopuszczalnych stężeń i natężeń czynników szkodliwych dla zdrowia w



Conforme a Reg. (UE) 878/2020

Cod. Sch. S-P4/2-2 Data Sch. 02/2009

Rev. Scheda 0

N° rev. Documento nº Data redazione Redatto da Archiviato da Approvato da Pagina 01/21 21.01.2022 1 **RLAB** DG **RLAB** 6 di 15

NARIADENIE VLÁDY Slovenskej republiky z 12. augusta 2020, ktorým sa mení a dopĺňa nariadenie vlády Slovenskej republiky č. 356/2006 Z. z. o ochrane zdravia zamestnancov pred rizikami súvisiacimi s expozíciou karcinogénnym a mutagénnym faktorom pri práci v znení neskorších predpisov EH40/2005 Workplace exposure limits (Fourth Edition 2020) SVK Slovensko

United Kingdom **GBR** Ēυ OEL EU

Direttiva (UE) 2019/1831; Direttiva (UE) 2019/130; Direttiva (UE) 2019/983; Direttiva (UE) 2017/2398; Direttiva (UE) 2017/164; Direttiva 2009/161/UE; Direttiva 2006/15/CE; Direttiva 2004/37/CE; Direttiva

2000/39/CE; Direttiva 98/24/CE; Direttiva 91/322/CEE.

_...

TLV-ACGIH		ACGIH 2020						
DENZENEOU FONIO 4 OU	D 040 40 AL IOVI	DEDIVO 00D	UIM OAL TO					
BENZENESULFONIC ACI Concentrazione prevista di non			IUM SALIS					
Valore di riferimento in acqua d				0,268	mg	/I		
Valore di riferimento in acqua n	narina			0,027	mg			
Valore di riferimento per sedime	enti in acqua dolce			8,1	mg	/kg		
Valore di riferimento per sedime	enti in acqua marina			6,8	mg			
Valore di riferimento per l'acqua	•	te		0,017	mg			
Valore di riferimento per i micro				3,43	mg/l			
Valore di riferimento per il comp	•			35	mg/kg			
Salute - Livello derivato d		NEL / DMEL			Effetti sui	3		
Via di Esposizione	Locali acuti	Sistemici acuti	Locali cronici	Sistemici cronici	Locali acuti	Sistemici acuti	Locali cronici	Sistemici cronici
Orale				0,425 mg/kg bw/d				
Inalazione			1,5	1,5 mg/m3			6	6 mg/m3
Dermica				42,5 mg/kg bw/d				85 mg/kg bw/d
ALCOHOLS, C12-14, ETH Concentrazione prevista di non	effetto sull'ambiente			0,24	ma	/1		
Valore di riferimento in acqua d				· · · · · · · · · · · · · · · · · · ·	mg			
Valore di riferimento in acqua n				0,024	mg			
Valore di riferimento per sedime	•			0,917	mg			
Valore di riferimento per sedimenti in acqua marina				0,092	mg/kg			
Valore di riferimento per l'acqua, rilascio intermittente				0,071	mg/l			
Valore di riferimento per i micro	10	g/l						
Valore di riferimento per il comp		/		7,5	mg	/kg		
Salute - Livello derivato d	Effetti sui consumatori	NEL / DMEL			Effetti sui lavoratori			
Via di Esposizione	Locali acuti	Sistemici acuti	Locali cronici	Sistemici cronici	Locali acuti	Sistemici acuti	Locali cronici	Sistemici cronici
Orale				15 mg/kg bw/d				
Inalazione				52 mg/m3				175 mg/m3
Dermica				1650 mg/kg bw/d				2750 mg/kg bw/d
MORFOLINA Valore limite di soglia								
Tipo	Stato	TWA/8h		STEL/15min		Note /		
						0000000	-iani	

MORFOLINA Valore limite di soglia						
Tipo	Stato	TWA/8h		STEL/15min		Note / Osservazioni
		mg/m3	ppm	mg/m3	ppm	
TLV	BGR	20				PELLE
TLV	CZE	35		70		PELLE
AGW	DEU	36	10	72	20	PELLE
MAK	DEU	36	10	72	20	
TLV	DNK	36	10			PELLE
VLA	ESP	36	10	72	20	
VLEP	FRA	36	10	72	20	
TLV	GRC	36	10	72	20	
AK	HUN	70		70		PELLE
GVI/KGVI	HRV	36	10	72	20	PELLE



Conforme a Reg. (UE) 878/2020

Cod. Sch. S-P4/2-2 Data Sch. 02/2009

Data 3011. 02/2003

1,04 mg/kg

bw/d

Rev. Scheda 0

Documento n°	Data redazione	in° rev.	Redatto da	Approvato da	Archiviato da	Pagina
01/21	21.01.2022	1	RLAB	DG	RLAB	7 di 15

VLEP	ITA	36	10	72	20	PELLE				
TGG	NLD	36	10	72	20	PELLE				
/LE	PRT	36	10	72	20					
NDS/NDSCh	POL	36		72						
NPEL	SVK	36	10	72						
WEL	GBR	36	10	72	20	PELLE				
OEL	EU	36	10	72	20					
TLV-ACGIH	_V-ACGIH 71 20					PELLE				
Concentrazione prevista di	non effetto sull'ambient	te - PNEC								
Valore di riferimento in acqu	ua dolce			0,1	mg	ı/l				
Valore di riferimento in acqua marina					mg/l					
Valore di riferimento per sedimenti in acqua dolce					mg	mg/kg				
Valore di riferimento per sedimenti in acqua marina					mg/kg					
Valore di riferimento per l'acqua, rilascio intermittente					mg/l					
Valore di riferimento per i microorganismi STP					mg/l					
Valore di riferimento per il compartimento terrestre					mg	ı/kg				
Salute - Livello derivat	to di non effetto - D Effetti sui consumatori	NEL / DMEL			Effetti sui lavoratori					
Via di Esposizione	Locali acuti	Sistemici acuti	Locali cronici	Sistemici cronici	Locali acuti	Sistemici acuti	Locali cronici	Sistemici cronici		
Orale		38 mg/kg bw/d		6,3 mg/kg bw/d						
Inalazione	18 mg/m3		3,2 mg/m3	45 mg/m3			36 mg/m3	91 mg/m3		

Legenda:

Dermica

(C) = CEILING; INALAB = Frazione Inalabile; RESPIR = Frazione Respirabile; TORAC = Frazione Toracica.

VND = pericolo identificato ma nessun DNEL/PNEC disponibile ; NEA = nessuna esposizione prevista ; NPI = nessun pericolo identificato.

0,52 mg/kg

bw/d

8.2. Controlli dell'esposizione

Considerato che l'utilizzo di misure tecniche adeguate dovrebbe sempre avere la priorità rispetto agli equipaggiamenti di protezione personali, assicurare una buona ventilazione nel luogo di lavoro tramite un'efficace aspirazione locale.

Per la scelta degli equipaggiamenti protettivi personali chiedere eventualmente consiglio ai propri fornitori di sostanze chimiche.

I dispositivi di protezione individuali devono riportare la marcatura CE che attesta la loro conformità alle norme vigenti.

Prevedere doccia di emergenza con vaschetta visoculare.

PROTEZIONE DELLE MANI

Proteggere le mani con guanti da lavoro di categoria III (rif. norma EN 374).

Per la scelta definitiva del materiale dei guanti da lavoro si devono considerare: compatibilità, degradazione, tempo di rottura e permeazione.

Nel caso di preparati la resistenza dei guanti da lavoro agli agenti chimici deve essere verificata prima dell'utilizzo in quanto non prevedibile. I quanti hanno un tempo di usura che dipende dalla durata e dalla modalità d'uso.

PROTEZIONE DELLA PELLE

Indossare abiti da lavoro con maniche lunghe e calzature di sicurezza per uso professionale di categoria I (rif. Regolamento 2016/425 e norma EN ISO 20344). Lavarsi con acqua e sapone dopo aver rimosso gli indumenti protettivi.

PROTEZIONE DEGLI OCCHI

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

PROTEZIONE RESPIRATORIA

In caso di superamento del valore di soglia (es. TLV-TWA) della sostanza o di una o più delle sostanze presenti nel prodotto, si consiglia di indossare una maschera con filtro di tipo A la cui classe (1, 2 o 3) dovrà essere scelta in relazione alla concentrazione limite di utilizzo. (rif. norma EN 14387). Nel caso fossero presenti gas o vapori di natura diversa e/o gas o vapori con particelle (aerosol, fumi, nebbie, ecc.) occorre prevedere filtri di tipo combinato.

L'utilizzo di mezzi di protezione delle vie respiratorie è necessario in caso le misure tecniche adottate non siano sufficienti per limitare l'esposizione del lavoratore ai valori di soglia presi in considerazione. La protezione offerta dalle maschere è comunque limitata.

Nel caso in cui la sostanza considerata sia inodore o la sua soglia olfattiva sia superiore al relativo TLV-TWA e in caso di emergenza, indossare un autorespiratore ad aria compressa a circuito aperto (rif. norma EN 137) oppure un respiratore a presa d'aria esterna (rif. norma EN 138). Per la corretta scelta del dispositivo di protezione delle vie respiratorie, fare riferimento alla norma EN 529.

CONTROLLI DELL'ESPOSIZIONE AMBIENTALE

Le emissioni da processi produttivi, comprese quelle da apparecchiature di ventilazione dovrebbero essere controllate ai fini del rispetto della normativa di tutela ambientale.



Conforme a Reg. (UE) 878/2020

Redatto da

RLAB

Cod. Sch. S-P4/2-2
Data Sch. 02/2009

Rev. Scheda 0

Documento n° 01/21

Data redazione 21.01.2022

N° rev.

DG

Approvato da

Archiviato da RLAB

Pagina 8 di 15

I residui del prodotto non devono essere scaricati senza controllo nelle acque di scarico o nei corsi d'acqua.

SEZIONE 9. Proprietà fisiche e chimiche

9.1. Informazioni sulle proprietà fisiche e chimiche fondamentali

Proprietà Valore Stato Fisico liquido Colore rosa Odore caratteristico Punto di fusione o di congelamento Non disponibile Punto di ebollizione iniziale Non disponibile Infiammabilità Non disponibile Limite inferiore esplosività Non disponibile Limite superiore esplosività Non disponibile Punto di infiammabilità Non disponibile Temperatura di autoaccensione Non disponibile Temperatura di decomposizione Non disponibile рΗ 8.5 ± 0.5 Viscosità cinematica Non disponibile Viscosità dinamica 1500 ± 300 mPa*s Solubilità solubile in acqua Coefficiente di ripartizione: n-ottanolo/acqua Non disponibile Tensione di vapore Non disponibile Densità e/o Densità relativa 1.03 ± 0.01 Densità di vapore relativa Non disponibile Caratteristiche delle particelle Non applicabile

Informazioni

9.2. Altre informazioni

9.2.1. Informazioni relative alle classi di pericoli fisici Informazioni non disponibili

9.2.2. Altre caratteristiche di sicurezza

VOC (Direttiva 2010/75/CE) 0,05 %

Proprietà esplosive non classificato come

esplosivo, non contiene sostanze esplosive secondo Reg. CLP Art. (14 (2))

Proprietà ossidanti il prodotto non è una sostanza ossidante

SEZIONE 10. Stabilità e reattività

10.1. Reattività

Non vi sono particolari pericoli di reazione con altre sostanze nelle normali condizioni di impiego.

MORFOLINA

A contatto con: agenti ossidanti forti, agenti riducenti, acidi forti, basi forti. Può sviluppare: calore.

10.2. Stabilità chimica

Il prodotto è stabile nelle normali condizioni di impiego e di stoccaggio.

10.3. Possibilità di reazioni pericolose



Conforme a Reg. (UE) 878/2020

Cod. Sch. S-P4/2-2 Data Sch. 02/2009

Pagina

9 di 15

Rev. Scheda 0 Redatto da Documento nº Data redazione N° rev. Approvato da Archiviato da 01/21 21.01.2022 1 RLAB DG RLAB

In condizioni di uso e stoccaggio normali non sono prevedibili reazioni pericolose.

10.4. Condizioni da evitare

Nessuna in particolare. Attenersi tuttavia alle usuali cautele nei confronti dei prodotti chimici.

10.5. Materiali incompatibili

Informazioni non disponibili

10.6. Prodotti di decomposizione pericolosi

Informazioni non disponibili

SEZIONE 11. Informazioni tossicologiche

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

Metabolismo, cinetica, meccanismo di azione e altre informazioni

Informazioni non disponibili

Informazioni sulle vie probabili di esposizione

Informazioni non disponibili

Effetti immediati, ritardati e ed effetti cronici derivanti da esposizioni a breve e lungo termine

Informazioni non disponibili

Effetti interattivi

Informazioni non disponibili

TOSSICITÀ ACUTA

ATE (Inalazione) della miscela: Non classificato (nessun componente rilevante)

ATE (Orale) della miscela: >2000 mg/kg

ATE (Cutanea) della miscela: Non classificato (nessun componente rilevante)

BENZENESULFONIC ACID, C10-13-ALKYL DERIVS., SODIUM SALTS

LD50 (Orale): 1080 mg/kg rat LD50 (Cutanea): > 2000 mg/kg rat

ALCOHOLS, C12-14, ETHOXYLATED, SULFATES, SODIUM SALTS

LD50 (Orale): > 2000 mg/kg rat LD50 (Cutanea): > 2000 mg/kg rat

ALCOHOLS, C12-13, BRANCHED AND LINEAR, ETHOXYLATED

> 300 mg/kg rat LD50 (Orale): LD50 (Cutanea): > 2000 mg/kg rabbit

1,2-BENZISOTHIAZOL-3(2H)- ONE

500 mg/kg stima dalla tabella 3.1.2 dell'Allegato I del CLP STA (Orale):

(dato utilizzato per il calcolo della stima della tossicità acuta della miscela)

0,005 mg/l stima dalla tabella 3.1.2 dell'Allegato I del CLP STA (Inalazione nebbie/polveri):

(dato utilizzato per il calcolo della stima della tossicità acuta della miscela)

STA (Inalazione vapori): 0,05 mg/l stima dalla tabella 3.1.2 dell'Allegato I del CLP

(dato utilizzato per il calcolo della stima della tossicità acuta della miscela)

10 ppm stima dalla tabella 3.1.2 dell'Allegato I del CLP STA (Inalazione gas):

(dato utilizzato per il calcolo della stima della tossicità acuta della miscela)

2-OCTYL-2H-ISOTHIAZOL-3-ONE

LC50 (Inalazione vapori):

LD50 (Orale): 125 mg/kg LD50 (Cutanea): 311 mg/kg LC50 (Inalazione nebbie/polveri): 0,27 mg/l

MORFOLINA

1050 mg/kg Rat LD50 (Orale): LD50 (Cutanea): 500 mg/kg Rabbit

STA (Cutanea): 1100 mg/kg stima dalla tabella 3.1.2 dell'Allegato I del CLP

(dato utilizzato per il calcolo della stima della tossicità acuta della miscela)

35,1 mg/l/1h Rat

STA (Inalazione vapori): 11 mg/l stima dalla tabella 3.1.2 dell'Allegato I del CLP



Documento nº

01/21

SCHEDA DI SICUREZZA

Conforme a Reg. (UE) 878/2020

Cod. Sch. S-P4/2-2 Data Sch. 02/2009

Rev. Scheda 0

Data redazione N° rev. Redatto da Approvato da Archiviato da Pagina

21.01.2022 1 RLAB DG RLAB 10 di 15

(dato utilizzato per il calcolo della stima della tossicità acuta della miscela)

CORROSIONE CUTANEA / IRRITAZIONE CUTANEA

Non risponde ai criteri di classificazione per questa classe di pericolo

GRAVI DANNI OCULARI / IRRITAZIONE OCULARE

Provoca grave irritazione oculare

SENSIBILIZZAZIONE RESPIRATORIA O CUTANEA

Contiene: 2-OCTYL-2H-ISOTHIAZOL-3-ONE, 1,2-BENZISOTHIAZOL-3(2H)- ONE: Può provocare una reazione allergica.

MUTAGENICITÀ SULLE CELLULE GERMINALI

Non risponde ai criteri di classificazione per questa classe di pericolo

CANCEROGENICITÀ

Non risponde ai criteri di classificazione per questa classe di pericolo

TOSSICITÀ PER LA RIPRODUZIONE

Non risponde ai criteri di classificazione per questa classe di pericolo

TOSSICITÀ SPECIFICA PER ORGANI BERSAGLIO (STOT) - ESPOSIZIONE SINGOLA

Non risponde ai criteri di classificazione per questa classe di pericolo

TOSSICITÀ SPECIFICA PER ORGANI BERSAGLIO (STOT) - ESPOSIZIONE RIPETUTA

Non risponde ai criteri di classificazione per questa classe di pericolo

PERICOLO IN CASO DI ASPIRAZIONE

Non risponde ai criteri di classificazione per questa classe di pericolo

11.2. Informazioni su altri pericoli

In base ai dati disponibili, il prodotto non contiene sostanze elencate nelle principali liste europee di potenziali o sospetti interferenti endocrini con effetti sulla salute umana oggetto di valutazione.

SEZIONE 12. Informazioni ecologiche

Il prodotto è da considerarsi come pericoloso per l'ambiente e presenta nocività per gli organismi acquatici con effetti negativi a lungo termine per l'ambiente acquatico.

12.1. Tossicità

MORFOLINA

LC50 - Pesci179 mg/l/96hEC50 - Crostacei45 mg/l/48hEC50 - Alghe / Piante Acquatiche51 mg/l/72hNOEC Cronica Alghe / Piante Acquatiche31 mg/l 72h

ALCOHOLS, C12-13, BRANCHED AND

LINEAR, ETHOXYLATED

EC50 - Alghe / Piante Acquatiche > 1 mg/l/72h Desmodesmus subspicatus

EC10 Crostacei > 0,1 mg/l Daphnia magna

BENZENESULFONIC ACID, C10-13-ALKYL

DERIVS., SODIUM SALTS

LC50 - Pesci1,67 mg/l/96hEC50 - Crostacei2,9 mg/l/48hEC50 - Alghe / Piante Acquatiche0,91 mg/l/72hNOEC Cronica Pesci0,23 mg/l 72dNOEC Cronica Crostacei0,5 mg/l 7dNOEC Cronica Alghe / Piante Acquatiche0,5 mg/l 96h

ALCOHOLS, C12-14, ETHOXYLATED,

SULFATES, SODIUM SALTS

LC50 - Pesci > 1 mg/l/96h Danio rerio
EC50 - Crostacei 7,2 mg/l/48h Daphnia magna

EC50 - Alghe / Piante Acquatiche 27 mg/l/72h Desmodesmus subspicatus

NOEC Cronica Pesci 0,14 mg/l 28d Oncorhynchus mykiss

NOEC Cronica Crostacei 0,18 mg/l 21d Daphnia magna

NOEC Cronica Alghe / Piante Acquatiche 0,93 mg/l Desmodesmus subspicatus

12.2. Persistenza e degradabilità



Conforme a Reg. (UE) 878/2020

N° rev.

1

Cod. Sch. S-P4/2-2

Data Sch. 02/2009

Rev. Scheda 0 Pagina

Documento n° 01/21

Data redazione 21.01.2022

Redatto da RLAB Approvato da DG

Archiviato da RLAB

11 di 15

MORFOLINA

Solubilità in acqua Rapidamente degradabile 1000 - 10000 mg/l

ALCOHOLS, C12-13, BRANCHED AND LINEAR, ETHOXYLATED Rapidamente degradabile

BENZENESULFONIC ACID, C10-13-ALKYL

DERIVS., SODIUM SALTS
Rapidamente degradabile

ALCOHOLS, C12-14, ETHOXYLATED, SULFATES, SODIUM SALTS Rapidamente degradabile

12.3. Potenziale di bioaccumulo

MORFOLINA

Coefficiente di ripartizione: n-ottanolo/acqua -2,55 BCF <2,8

BENZENESULFONIC ACID, C10-13-ALKYL

DERIVS., SODIUM SALTS

BCF 159

12.4. Mobilità nel suolo

MORFOLINA

Coefficiente di ripartizione: suolo/acqua -0,6196

ALCOHOLS, C12-13, BRANCHED AND

LINEAR, ETHOXYLATED

Coefficiente di ripartizione: suolo/acqua 3,69

ALCOHOLS, C12-14, ETHOXYLATED,

SULFATES, SODIUM SALTS

Coefficiente di ripartizione: suolo/acqua 0,34

12.5. Risultati della valutazione PBT e vPvB

In base ai dati disponibili, il prodotto non contiene sostanze PBT o vPvB in percentuale ≥ a 0,1%.

12.6. Proprietà di interferenza con il sistema endocrino

In base ai dati disponibili, il prodotto non contiene sostanze elencate nelle principali liste europee di potenziali o sospetti interferenti endocrini con effetti sull'ambiente oggetto di valutazione.

12.7. Altri effetti avversi

Informazioni non disponibili

SEZIONE 13. Considerazioni sullo smaltimento

13.1. Metodi di trattamento dei rifiuti

Riutilizzare, se possibile. 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.

IMBALI AGGI CONTAMINATI

Gli imballaggi contaminati devono essere inviati a recupero o smaltimento nel rispetto delle norme nazionali sulla gestione dei rifiuti.



Conforme a Reg. (UE) 878/2020

Cod. Sch. S-P4/2-2 Data Sch. 02/2009

Rev. Scheda 0 Pagina

Documento nº 01/21

Data redazione N° rev. 21.01.2022

1

Redatto da RLAB

Approvato da DG

Archiviato da **RLAB**

12 di 15

SEZIONE 14. Informazioni sul trasporto

Il prodotto non è da considerarsi pericoloso ai sensi delle disposizioni vigenti in materia di trasporto di merci pericolose su strada (A.D.R.), su ferrovia (RID), via mare (IMDG Code) e via aerea (IATA).

14.1. Numero ONU o numero ID

Non applicabile

14.2. Designazione ufficiale ONU di trasporto

Non applicabile

14.3. Classi di pericolo connesso al trasporto

Non applicabile

14.4. Gruppo d'imballaggio

Non applicabile

14.5. Pericoli per l'ambiente

Non applicabile

14.6. Precauzioni speciali per gli utilizzatori

Non applicabile

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

Informazione non pertinente

SEZIONE 15. Informazioni sulla regolamentazione

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

Categoria Seveso - Direttiva 2012/18/CE: Nessuna

Restrizioni relative al prodotto o alle sostanze contenute secondo l'Allegato XVII Regolamento (CE) 1907/2006

Prodotto

3 - 40 Punto

Sostanze contenute

75

Regolamento (CE) Nr. 2019/1148 - relativo all'immissione sul mercato e all'uso di precursori di esplosivi Non applicabile

Sostanze in Candidate List (Art. 59 REACH)

In base ai dati disponibili, il prodotto non contiene sostanze SVHC in percentuale ≥ a 0,1%.

Sostanze soggette ad autorizzazione (Allegato XIV REACH)

Nessuna

Sostanze soggette ad obbligo di notifica di esportazione Reg. (CE) 649/2012:

Nessuna

Sostanze soggette alla Convenzione di Rotterdam:

Nessuna

Sostanze soggette alla Convenzione di Stoccolma:

Nessuna



Conforme a Reg. (UE) 878/2020

Cod. Sch. S-P4/2-2 Data Sch. 02/2009

Rev. Scheda 0

Documento n°Data redazioneN° rev.Redatto daApprovato daArchiviato daPagina01/2121.01.20221RLABDGRLAB13 di 15

Controlli Sanitari

I lavoratori esposti a questo agente chimico pericoloso per la salute devono essere sottoposti alla sorveglianza sanitaria effettuata secondo le disposizioni dell'art. 41 del D.Lgs. 81 del 9 aprile 2008 salvo che il rischio per la sicurezza e la salute del lavoratore sia stato valutato irrilevante, secondo quanto previsto dall'art. 224 comma 2.

Regolamento (CE) Nr. 648/2004

Ingredienti conformi al Regolamento (CE) Nr. 648/2004

II(i) tensioattivo(i) contenuto(i) in questo formulato è (sono) conforme(i) ai criteri di biodegradabilità stabiliti dal Regolamento (CE) Nr. 648/2004 relativo ai detergenti. Tutti i dati di supporto sono tenuti a disposizione delle autorità competenti degli Stati Membri e saranno forniti ,su loro esplicita richiesta o su richiesta di un produttore del formulato, alle suddette autorità.

D.Lgs. 152/2006 e successive modifiche

Emissioni secondo Parte V Allegato I:

ACQUA 83,24 %

Classificazione per l'inquinamento delle acque in Germania (AwSV, vom 18. April 2017)

WGK 2: Pericoloso per le acque

15.2. Valutazione della sicurezza chimica

Non è stata elaborata una valutazione di sicurezza chimica per la miscela / per le sostanze indicate in sezione 3.

SEZIONE 16. Altre informazioni

Testo delle indicazioni di pericolo (H) citate alle sezioni 2-3 della scheda:

Flam. Lig. 3 Liquido infiammabile, categoria 3 Acute Tox. 1 Tossicità acuta, categoria 1 Acute Tox. 2 Tossicità acuta, categoria 2 Acute Tox. 3 Tossicità acuta, categoria 3 Acute Tox. 4 Tossicità acuta, categoria 4 Skin Corr. 1B Corrosione cutanea, categoria 1B Skin Corr. 1 Corrosione cutanea, categoria 1 Eye Dam. 1 Lesioni oculari gravi, categoria 1 Eye Irrit. 2 Irritazione oculare, categoria 2 Skin Irrit. 2 Irritazione cutanea, categoria 2 Skin Sens. 1 Sensibilizzazione cutanea, categoria 1 Skin Sens. 1A Sensibilizzazione cutanea, categoria 1A

Aquatic Acute 1 Pericoloso per l'ambiente acquatico, tossicità acuta, categoria 1
Aquatic Chronic 1 Pericoloso per l'ambiente acquatico, tossicità cronica, categoria 1
Aquatic Chronic 2 Pericoloso per l'ambiente acquatico, tossicità cronica, categoria 2
Aquatic Chronic 3 Pericoloso per l'ambiente acquatico, tossicità cronica, categoria 3

H226 Liquido e vapori infiammabili.

H330 Letale se inalato.H301 Tossico se ingerito.

H311 Tossico per contatto con la pelle.

H302 Nocivo se ingerito.

H312 Nocivo per contatto con la pelle.

H332 Nocivo se inalato.

H314 Provoca gravi ustioni cutanee e gravi lesioni oculari.

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

H317 Può provocare una reazione allergica cutanea.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.

EUH071 Corrosivo per le vie respiratorie.



Conforme a Reg. (UE) 878/2020

Cod. Sch. S-P4/2-2 Data Sch. 02/2009

Rev. Scheda 0

Documento nº Data redazione N° rev. Redatto da Approvato da Archiviato da Pagina 01/21 21.01.2022 1 RLAB DG RLAB 14 di 15

LEGENDA:

- ADR: Accordo europeo per il trasporto delle merci pericolose su strada
- CAS NUMBER: Numero del Chemical Abstract Service
- CE NUMBER: Numero identificativo in ESIS (archivio europeo delle sostanze esistenti)
- CLP: Regolamento CE 1272/2008
- DNEL: Livello derivato senza effetto
- EC50: Concentrazione che dà effetto al 50% della popolazione soggetta a test
- EmS: Emergency Schedule
- GHS: Sistema armonizzato globale per la classificazione e la etichettatura dei prodotti chimici
- IATA DGR: Regolamento per il trasporto di merci pericolose della Associazione internazionale del trasporto aereo
- IC50: Concentrazione di immobilizzazione del 50% della popolazione soggetta a test
- IMDG: Codice marittimo internazionale per il trasporto delle merci pericolose
- IMO: International Maritime Organization
- INDEX NUMBER: Numero identificativo nell'Annesso VI del CLP
- LC50: Concentrazione letale 50%
- LD50: Dose letale 50%
- OEL: Livello di esposizione occupazionale
- PBT: Persistente, bioaccumulante e tossico secondo il REACH
- PEC: Concentrazione ambientale prevedibile
- PEL: Livello prevedibile di esposizione
- PNEC: Concentrazione prevedibile priva di effetti
- REACH: Regolamento CE 1907/2006
- RID: Regolamento per il trasporto internazionale di merci pericolose su treno
- STA: Stima Tossicità Acuta
- TLV: Valore limite di soglia
- TLV CEILING: Concentrazione che non deve essere superata durante qualsiasi momento dell'esposizione lavorativa.
- TWA: Limite di esposizione medio pesato
- TWA STEL: Limite di esposizione a breve termine
- VOC: Composto organico volatile
- vPvB: Molto persistente e molto bioaccumulante secondo il REACH
- WGK: Classe di pericolosità acquatica (Germania).

BIBLIOGRAFIA GENERALE:

- 1. Regolamento (CE) 1907/2006 del Parlamento Europeo (REACH)
- 2. Regolamento (CE) 1272/2008 del Parlamento Europeo (CLP)
- 3. Regolamento (UE) 2020/878 (All. II Regolamento REACH)
- 4. Regolamento (UE) 790/2009 del Parlamento Europeo (I Atp. CLP)
- 5. Regolamento (UE) 286/2011 del Parlamento Europeo (II Atp. CLP)
- 6. Regolamento (UE) 618/2012 del Parlamento Europeo (III Atp. CLP) 7. Regolamento (UE) 487/2013 del Parlamento Europeo (IV Atp. CLP)
- 8. Regolamento (UE) 944/2013 del Parlamento Europeo (V Atp. CLP)
- 9. Regolamento (UE) 605/2014 del Parlamento Europeo (VI Atp. CLP) 10. Regolamento (UÉ) 2015/1221 del Parlamento Europeo (VII Atp. CLP)
- 11. Regolamento (UE) 2016/918 del Parlamento Europeo (VIII Atp. CLP)
- 12. Regolamento (UE) 2016/1179 (IX Atp. CLP)
- 13. Regolamento (UE) 2017/776 (X Atp. CLP)
- 14. Regolamento (UE) 2018/669 (XI Atp. CLP) 15. Regolamento (UE) 2019/521 (XII Atp. CLP)
- 16. Regolamento delegato (UE) 2018/1480 (XIII Atp. CLP)
- 17. Regolamento (UE) 2019/1148
- 18. Regolamento delegato (UE) 2020/217 (XIV Atp. CLP)
- 19. Regolamento delegato (UE) 2020/1182 (XV Atp. CLP)
- The Merck Index. 10th Edition
 Handling Chemical Safety
- INRS Fiche Toxicologique (toxicological sheet)
- Patty Industrial Hygiene and Toxicology
- N.I. Sax Dangerous properties of Industrial Materials-7, 1989 Edition
- Sito Web IFA GESTIS
- Sito Web Agenzia ECHA
- Banca dati di modelli di SDS di sostanze chimiche Ministero della Salute e Istituto Superiore di Sanità

Nota per l'utilizzatore:

Le informazioni contenute in questa scheda si basano sulle conoscenze disponibili presso di noi alla data dell'ultima versione. L'utilizzatore deve assicurarsi della idoneità e completezza delle informazioni in relazione allo specifico uso del prodotto.

Non si deve interpretare tale documento come garanzia di alcuna proprietà specifica del prodotto.

Poiché l'uso del prodotto non cade sotto il nostro diretto controllo, è obbligo dell'utilizzatore osservare sotto la propria responsabilità le leggi e le disposizioni vigenti in materia di igiene e sicurezza. Non si assumono responsabilità per usi impropri.

Fornire adeguata formazione al personale addetto all'utilizzo di prodotti chimici.

METODI DI CALCOLO DELLA CLASSIFICAZIONE

Pericoli chimico fisici: La classificazione del prodotto è stata derivata dai criteri stabiliti dal Regolamento CLP Allegato I Parte 2. I metodi di valutazione delle proprietà chimico fisiche sono riportati in sezione 9.



Conforme a Reg. (UE) 878/2020

Cod. Sch. S-P4/2-2
Data Sch. 02/2009

Rev. Scheda 0

Documento n° 01/21

Data redazione 21.01.2022

N° rev. Redatto da

1 RLAB

Approvato da DG

Archiviato da RLAB

Pagina 15 di 15

Pericoli per la salute: La classificazione del prodotto è basata sui metodi di calcolo di cui all'Allegato I del CLP Parte 3, salvo che sia diversamente indicato in sezione 11.

Pericoli per l'ambiente: La classificazione del prodotto è basata sui metodi di calcolo di cui all'Allegato I del CLP Parte 4, salvo che sia diversamente indicato in sezione 12.

Modifiche rispetto alla revisione precedente Sono state apportate variazioni alle seguenti sezioni: 01 / 02 / 03 / 04 / 08 / 09 / 11 / 12 / 15 / 16.