



Δελτίο Δεδομένων Ασφαλείας Προϊόντος (MSDS) Αναθεώρηση 1η: 27/07/2015
Σύμφωνα με τον κανονισμό 1907/2006/EK
όπως τροποποιήθηκε

MAGNET MED

1. Στοιχεία ουσίας/παρασκευάσματος και εταιρείας/επιχείρησης

- 1.1 Αναγνωριστικός κωδικός προϊόντος**
Εμπορική ονομασία: MAGNET MED
Δραστική ουσία: deltamethrin
Κωδικός GIFAP: Ετοιμόχρηστο δόλωμα (RB)
- 1.2 Συναφείς προσδιοριζόμενες χρήσεις της ουσίας ή του μίγματος και αντενδεικνυόμενες χρήσεις:** Το Magnet Med είναι φυτοπροστατευτικό προϊόν σε μορφή ετοιμόχρηστου δολώματος (RB) για την καταπολέμηση της μύγας της Μεσογείου (*Ceratitis capitata*). Μόνο για γεωργική χρήση.
- 1.3 Στοιχεία του προμηθευτή του δελτίου δεδομένων ασφαλείας:**
Κάτοχος της έγκρισης
Suterra Europe Biocontrol S.L.
Address: C/de la Imaginacio' 7-9, Gavà,
Barcelona – Spain
Τηλ: +34 93 662 55 44
Fax: +34 93 647 95 05
E-mail antonella.arcuri@suterra.eu
- Υπεύθυνος για τη διάθεση στην αγορά:
Χελλαφάρμ ΑΕ
Φλέμινγκ 15, 15123, Μαρούσι
Τηλ: 210 6800 900
Fax: 210 6833 488
E-mail: info@hellafarm.gr
- 1.4 Τηλ. ανάγκης (Κέντρο Δηλητηριάσεων):**
210 7793 777 (επί 24ώρου βάσεως)

2 Προσδιορισμός επικινδυνότητας

2.1 Ταξινόμηση του μείγματος

Ταξινόμηση σύμφωνα με τον Κανονισμό (ΕΕ) 1272/2008:

Οφθαλμική βλάβη:	Κατηγορία 1	H318
Δερματικός ερεθισμός	Κατηγορία 2	H315
Ειδική τοξικότητα σε όργανα στόχους:	Κατηγορία 3	H335
Οξεία υδρόβια τοξικότητα:	Κατηγορία 1	H400
Χρόνια υδρόβια τοξικότητα:	Κατηγορία 1	H410

- **Κεντρικό:** Φλέμινγκ 15, Μαρούσι 151 23, Τηλ.: 210 68.00.900, Fax: 210 68.33.488, E-mail: info@hellafarm.gr
- **Υποκατάστημα:** ΒΙ.ΠΕ.Θ., Τ.Θ. 203, Σίνδος 57022, Τηλ.: 2310 79.79.07, Fax: 2310 79.77.80
- **Εργοστάσιο:** Στυλίσ 353 00, Τηλ.: 22380 22.008-9, Fax: 22380 22.760

Χελλαφαρμ Α.Ε

Δελτίο Δεδομένων Ασφαλείας Προϊόντος (MSDS)

Αναθεώρηση 1^η: 27/07/2015

Σύμφωνα με τον κανονισμό 1907/2006/ΕΚ όπως τροποποιήθηκε

MAGNET MED

2. 2 Στοιχεία ετικέτας (σήμανση σύμφωνα με τον Κανονισμό (ΕΕ) Νο. 1272/2008)

Εικονογράμματα κινδύνου:



Προειδοποιητική λέξη :

Κίνδυνος

Δηλώσεις επικινδυνότητας:

H318 Προκαλεί σοβαρή οφθαλμική βλάβη.
H315 Προκαλεί ερεθισμό του δέρματος.
H335 Μπορεί να προκαλέσει ερεθισμό της αναπνευστικής οδού.
H410 Πολύ τοξικό για τους υδρόβιους οργανισμούς με μακροχρόνιες επιπτώσεις.

Δηλώσεις προφύλαξης:

P102 Μακριά από παιδιά.
P270 Μην τρώτε, πίνετε ή καπνίζετε όταν χρησιμοποιείτε αυτό το προϊόν .
P405 Φυλάσσεται κλειδωμένο .
P403+P233 Αποθηκεύεται σε καλά αεριζόμενο χώρο. Ο περιέκτης διατηρείται ερμητικά κλειστός.
P261 Αποφεύγετε να αναπνέετε ατμούς.
P264 Πλύνετε σχολαστικά τα χέρια μετά τον χειρισμό.
P271 Να χρησιμοποιείται μόνο σε ανοικτό ή καλά αεριζόμενο χώρο.
P280 Να φοράτε προστατευτικά γάντια .

«Το άνοιγμα της συσκευασίας να γίνεται σε αεριζόμενο χώρο»
«Οι εργάτες θα πρέπει να φορούν κατάλληλα γάντια όταν κατά την περίοδο που πραγματοποιούν εργασίες στα φυτά, υπάρχουν αναρτημένες παγίδες.»
SP1 ΜΗ ΡΥΠΑΙΝΕΤΕ ΤΟ ΝΕΡΟ ΜΕ ΤΟ ΠΡΟΙΟΝ Η ΤΗ ΣΥΣΚΕΥΑΣΙΑ ΤΟΥ

Συμπληρωματικές πληροφορίες:

EUH401 Για να αποφύγετε τους κινδύνους για την ανθρώπινη υγεία και το περιβάλλον, ακολουθήστε τις οδηγίες χρήσης.

2.3 Άλλοι κίνδυνοι:

Το μίγμα δεν υπόκειται στα κριτήρια των PBT ή vPvB όπως ορίζονται με το Παράρτημα III του κανονισμού (ΕΚ) Νο. 1907/2006.

Χελλαφαρμ Α.Ε

Δελτίο Δεδομένων Ασφαλείας Προϊόντος (MSDS)

Αναθεώρηση 1^η: 27/07/2015

Σύμφωνα με τον κανονισμό 1907/2006/ΕΚ όπως τροποποιήθηκε

MAGNET MED

3. Σύνθεση / Πληροφορίες για τα συστατικά του προϊόντος

Συστατικά του προϊόντος που περικλείουν κινδύνους για την υγεία ή το περιβάλλον
Χημική περιγραφή/ Σύνθεση/ Πληροφορίες σύμφωνα με τον κανονισμό 1272/2008 και την οδηγία 67/548/ΕΟΚ.

Κοινό όνομα/ Χημική ονομασία	Αριθμός CAS Αριθμός EC (Αριθμός REACH)	Σήμανση ΕΕ 1272/2008	Συγκέντρωση
Trimethylamonium chloride	593-81-7 209-810-0 (-)	Δερματική ερεθ. Κατ. 2, H315 Οφθαλμική ερεθ. Κατ. 2A H320	10-20% β/β
Putrescine (tetramethylene diamine)	110-60-1 203-782-3 (-)	Οξεία τοξ/τα κατ/σης Κατ. 4, H302 Οξεία τοξ/τα δερμ. Κατ. 3, H311 Οξεία αναπν/κή τοξ/τα Κατ. 2, H330 Διάβρωση δέρματος . Κατ. 1B, H314 Οφθαλμική βλάβη Κατ. 1, H318	<0.5% β/β
Deltamethrin	52918-63-5 258-256-6 (-)	Οξεία δερματική τοξ. Κατ. 3, H311 Οξεία τοξ/τα κατάποσης Κατ. 1, H301 Οξεία υδρόβια τοξ. Κατ. 1, H400 Χρόνια υδρόβια τοξ. Κατ. 1, H410	0.03% β/β

Για το πλήρες κείμενο των φράσεων H που αναφέρονται στο παρόν κεφάλαιο βλέπε κεφάλαιο 16.

4. Μέτρα πρώτων βοηθειών

4.1 Περιγραφή των μέτρων πρώτων βοηθειών

Γενικά:	Σε περίπτωση που απευθυνθείτε για βοήθεια στο γιατρό ή το Κέντρο Δηλητηριάσεων να έχετε διαθέσιμη τη συσκευασία, την ετικέτα ή το MSDS του προϊόντος.
Εισπνοή:	Αν αναπνέει δύσκολα, μετακινήστε τον παθόντα σε καθαρό αέρα. Βάλτε τον να καθίσει αναπαυτικά έτσι ώστε να διευκολύνεται η αναπνοή του. Αν εμφανιστούν συμπτώματα ζητείστε ιατρική συμβουλή.
Επαφή με τα μάτια:	Ξεπλύνετε με προσοχή ρίχνοντας νερό για μερικά λεπτά κρατώντας τα βλέφαρα ανοικτά. Αν υπάρχουν φακοί επαφής και είναι εύκολο αφαιρέστε τους. Συνεχίστε το ξέπλυμα.
Επαφή με το δέρμα:	Αφαιρέστε τα μολυσμένα ρούχα και ξεπλύνετε προσεκτικά τα μολυσμένα μέρη του σώματος με νερό και σαπούνι για 15-20 λεπτά. Αν εμφανιστεί ερεθισμός ή εξάνθημα ζητείστε ιατρική συμβουλή.
Κατάποση:	Ξεπλύνετε το στόμα. ΜΗΝ προκαλέσετε εμετό. Καλέστε γιατρό ή το Κέντρο Δηλητηριάσεων

MAGNET MED

4.2 Σημαντικότερα συμπτώματα και επιδράσεις, άμεσες ή μεταγενέστερες:

Συμπτώματα: Σε περίπτωση επαφής μπορεί να προκαλέσει ερεθισμό του δέρματος και των ματιών. Λόγω του τύπου του σκευάσματος δεν αναμένεται να εμφανιστούν συμπτώματα ή επιπτώσεις οξείες ή μεταγενέστερες.

4.3 Ένδειξη οποιασδήποτε απαιτούμενης άμεσης ιατρικής φροντίδας και ειδικής θεραπείας: ΣΕ ΠΕΡΙΠΤΩΣΗ ΑΤΥΧΗΜΑΤΟΣ Η ΑΔΙΑΘΕΣΙΑΣ, ζητείστε αμέσως ιατρική συμβουλή.

Ιατρικές συμβουλές

Δεν υπάρχει διαθέσιμο αντίδοτο.
Ακολουθήστε συμπτωματική θεραπεία.

5. Μέτρα για την αντιμετώπιση πυρκαγιάς

5.1 Πυροσβεστικά μέσα

Ξηρό χημικό, Αφρός, διοξείδιο του άνθρακα (CO₂).

5.2 Ειδικοί κίνδυνοι που προκύπτουν από την ουσία ή το μείγμα

Στα προϊόντα καύσης περιλαμβάνονται οξείδια του άνθρακα, οξείδια του αζώτου και αμμωνία

5.3 Συστάσεις για τους πυροσβέστες

Εκκενώστε την περιοχή από το μη απαραίτητο προσωπικό. Συγκεντρώστε τα υγρά που χρησιμοποιήθηκαν κατά την κατάσβεση της πυρκαγιάς αποφεύγοντας το άδειασμά τους στο αποχετευτικό σύστημα. Χρησιμοποιείτε τις τυποποιημένες (standard) διαδικασίες αντιμετώπισης της πυρκαγιάς.

6. Μέτρα σε περίπτωση που το προϊόν χυθεί τυχαία

6.1 Προσωπικές προφυλάξεις, προστατευτικός εξοπλισμός και διαδικασίες έκτακτης ανάγκης:

Αποφεύγετε την επαφή με τα μάτια και το δέρμα. Αποφεύγετε την εισπνοή αναθυμιάσεων. Χειρίζεστε και εφαρμόζετε το προϊόν σε καλά αεριζόμενους χώρους και φορώντας προστατευτικά γάντια.

6.2 Περιβαλλοντικές προφυλάξεις:

Αποφεύγετε την απελευθέρωσή του στο περιβάλλον. Κρατείστε το μακριά από το στραγγιστικό σύστημα και τα επιφανειακά και υπόγεια νερά. Προλάβετε τη διήθηση σε παροχές νερού και υπονόμους.

6.3 Μέθοδοι και υλικά για περιορισμό και καθαρισμό:

Μαζέψτε και συγκεντρώστε τα διασπαρμένα δολώματα σε καθαρό περιέκτη. Τα απόβλητα πρέπει να απορρίπτονται σύμφωνα με τους τοπικούς κανονισμούς.

6.4 Παραπομπή σε άλλα τμήματα:

Για τα μέσα προστασίας, βλέπε κεφάλαια 8. Για τους τρόπους απόρριψης μολυσμένου υλικού, βλέπε κεφάλαιο 13.

7. Χειρισμός και Αποθήκευση

Χελλαφαρμ Α.Ε

Δελτίο Δεδομένων Ασφαλείας Προϊόντος (MSDS)

Αναθεώρηση 1^η: 27/07/2015

Σύμφωνα με τον κανονισμό 1907/2006/EK όπως τροποποιήθηκε

MAGNET MED

7.1 Προφυλάξεις για ασφαλή χειρισμό:

Για να αποφύγετε την έκθεση στο προϊόν φοράτε τα μέσα προσωπικής προστασίας που περιγράφονται στο κεφάλαιο 8. Αποφεύγετε την επαφή με τα μάτια και το δέρμα. Αποφεύγετε την εισπνοή αναθυμιάσεων. Πλύνετε τα χέρια μετά τη χρήση. Πλύνετε τα μολυσμένα ρούχα πριν τα ξαναχρησιμοποιήσετε. Προλάβετε τη μόλυνση παροχών νερού, τροφίμων και τροφών.

7.2 Συνθήκες για την ασφαλή αποθήκευση, συμπεριλαμβανομένων τυχόν ασυμβίβαστων:

Μέχρι τη χρήση του να αποθηκεύεται στην αρχική, κλειστή συσκευασία του σε ξηρό, δροσερό και καλά αεριζόμενο χώρο. Αποφεύγετε την ανάφλεξη. Προστατέψτε το από θέρμανση.

7.3 Ειδική τελική χρήση ή χρήσεις:

Το Magnet Med είναι εγκεκριμένο ετοιμόχρηστο φυτοπροστατευτικό προϊόν για την καταπολέμηση της μύγας της Μεσογείου (*Ceratitis capitata*). Μόνο για επαγγελματική χρήση.

8. Έλεγχος της έκθεσης / ατομική προστασία

8.1 Παράμετροι ελέγχου:

Συνιστώμενα όρια έκθεσης: Deltamethrin 0.02 mg/ m³ (Bayer CropScience "Occupational Exposure Standards"). Αποφεύγετε την επαφή με τα μάτια και το δέρμα, την κατάποση και την εισπνοή αναθυμιάσεων.

8.2 Έλεγχοι έκθεσης:

Οι πληροφορίες ατομικής προστασίας που παρατίθενται σ' αυτό το κεφάλαιο βασίζονται σε γενικές πληροφορίες που αφορούν κανονικές χρήσεις και συνθήκες.

Μέτρα ατομικής προστασίας- μέσα προσωπικής προστασίας κατά την επαγγελματική χρήση)

Αναπνευστική προστασία:	Μην εισπνέετε τις αναθυμιάσεις . Δεν απαιτείται ειδικός προστατευτικός εξοπλισμός.
Προστασία χεριών:	Κατά τους χειρισμούς εφαρμογής του προϊόντος χρησιμοποιείτε γάντια από καουτσούκ ή PVC ανθεκτικά στο νερό.
Προστασία οφθαλμών/προσώπου	Αποφεύγετε την επαφή με τα μάτια. Χρησιμοποιείτε γυαλιά ασφαλείας.
Προστασία σώματος και δέρματος:	Αποφεύγετε την επαφή με το δέρμα. Κατά την εφαρμογή και τους χειρισμούς του προϊόντος φοράτε μακριά μανίκια, μακριά παντελόνια και κάλτσες.

9. Φυσικές και Χημικές ιδιότητες

9.1 Στοιχεία για τις βασικές χημικές ιδιότητες

Φυσική κατάσταση/μορφή:	Δόλωμα υπό μορφή φακέλου
Οσμή :	Αμμωνίας
Όριο οσμής:	Κανένα.
pH :	Δεν έχει εφαρμογή.
Σημείο/ περιοχή τήξης:	Δεν έχει εφαρμογή.
Σημείο/ περιοχή ζέσεως:	Δεν έχει εφαρμογή.

Χελλαφαρμ Α.Ε

Δελτίο Δεδομένων Ασφαλείας Προϊόντος (MSDS)

Αναθεώρηση 1^η: 27/07/2015

Σύμφωνα με τον κανονισμό 1907/2006/EK όπως τροποποιήθηκε

MAGNET MED

Σημείο ανάφλεξης :	Δεν έχει καθοριστεί για το προϊόν
Ταχύτητα εξάτμισης:	Δεν έχει καθοριστεί για το προϊόν.
Αναφλεξιμότητα (στερεό, αέριο):	Δεν είναι εύφλεκτο.
Κατώτερο/κατώτερο όρια ανάφλεξης ή έκρηξης:	Δεν έχουν καθοριστεί για το προϊόν.
Πίεση ατμών:	Δεν έχει εφαρμογή.
Πυκνότητα ατμών:	Δεν έχει καθοριστεί για το προϊόν.
Σχετική πυκνότητα:	Δεν έχει καθοριστεί για το προϊόν.
Διαλυτότητα (τες):	Δεν έχει εφαρμογή.
Συντελεστής κατανομής (ν-οκτανόλη, νερό):	Δεν έχει εφαρμογή.
Θερμοκρασία αυτανάφλεξης:	Δεν έχει καθοριστεί για το προϊόν.
Θερμική διάσπαση:	Δεν έχει καθοριστεί για το προϊόν.
Ιξώδες:	Δεν έχει εφαρμογή.
Οξειδωτικές ιδιότητες :	Το προϊόν δεν έχει οξειδωτικές ιδιότητες επειδή δεν έχει κανένα από τα συστατικά του.
Εκρηκτικές ιδιότητες :	Κανένα από τα συστατικά του προϊόντος δεν είναι εκρηκτικό. Ως εκ τούτου ούτε το προϊόν.

9.2 Άλλες πληροφορίες

Δεν έχουν αναφερθεί.

10. Σταθερότητα και ικανότητα αντίδρασης

- 10.1 Δραστικότητα:** Δεν υπάρχουν γνωστές ούτε αναμένεται να συμβούν αντιδράσεις δραστικότητας υπό κανονικές συνθήκες χρήσης του προϊόντος.
- 10.2 Χημική σταθερότητα:** Το προϊόν είναι σταθερό στην αποθήκευση και χρήση υπό τις συνθήκες που αναφέρονται στην ετικέτα του.
- 10.3 Πιθανότητα επικίνδυνων αντιδράσεων:** Δεν έχουν αναφερθεί ούτε αναμένονται επικίνδυνες αντιδράσεις όταν το προϊόν χρησιμοποιείται σύμφωνα με την ετικέτα του.
- 10.4 Συνθήκες προς αποφυγή:** Διατηρείστε το υπό κανονικές συνθήκες θερμοκρασίας > 30 ° C.
- 10.5 Υλικά προς αποφυγή:** Να διατηρείται στην αρχική συσκευασία του.
- 10.6 Επικίνδυνα προϊόντα διάσπασης:** Όταν το προϊόν καίγεται (σε περίπτωση πυρκαγιάς) σχηματίζονται οξείδια του άνθρακα. Δεν συμβαίνει επικίνδυνος πολυμερισμός.

11. Πληροφορίες για την τοξικότητα

Λόγω της μορφής του σκευάσματος δεν έχουν πραγματοποιηθεί μελέτες με το τελικό προϊόν. Κατωτέρω παρατίθενται δεδομένα οξείας τοξικότητας των συστατικών του. Πιθανή πορεία έκθεσης: από δέρματος.

Οξεία τοξικότητα	Deltamethrin	87 mg/kg bw
LD50 κατάποσης (αρουαίος):	Putrescine (tetramethylenediamine)	740 mg/kg bw

Χελλαφαρμ Α.Ε

Δελτίο Δεδομένων Ασφαλείας Προϊόντος (MSDS)

Αναθεώρηση 1^η: 27/07/2015

Σύμφωνα με τον κανονισμό 1907/2006/EK όπως τροποποιήθηκε

MAGNET MED

Οξεία τοξικότητα LD50 δέρματος (αρουαίος):	Deltamethrin Putrescine (tetramethylenediamine)	> 2000 mg / kg bw 825 mg/kg bw
Οξεία τοξικότητα LC50 αναπνευστική (αρουαίος):	Deltamethrin Putrescine (tetramethylenediamine)	0,6 mg/l 1.131 mg/l
Δερματική διάβρωση/ ερεθιστικότητα	Deltamethrin Trimethylammonium chloride Putrescine (tetramethylenediamine)	Μη ερεθιστικό Ερεθιστικό Σοβαρός ερεθισμός δέρματος
Βλάβη/ερεθισμός στα μάτια	Trimethylammonium chloride Putrescine (tetramethylenediamine)	Διαβρωτικό στα μάτια Διαβρωτικό στα μάτια
Δερματική/αναπνευστική ευαισθητοποίηση	Deltamethrin Putrescine (tetramethylenediamine)	0,6 mg/l Μη ευαισθητοποιό
Μεταλλαξιγένεση	MAGNET MED	Δεν προκαλεί μεταλλάξεις. Δεν περιέχει καμιά ουσία που να θεωρείται μεταλλαξογόνος.
Καρκινογένεση	MAGNET MED	Δεν είναι καρκινογόνο. Δεν περιέχει καμιά ουσία που να θεωρείται καρκινογόνο.
Τοξικότητα στην αναπαραγωγή	MAGNET MED	Δεν είναι τοξικό στην αναπαραγωγή. Δεν περιέχει καμιά ουσία που να θεωρείται τοξική στην αναπαραγωγή.

12. Οικολογικές πληροφορίες

12.1. Τοξικότητα

Δεν έχει εξεταστεί το ίδιο το προϊόν. Η οικοτοξικότητα του σκευάσματος προκύπτει από την τοξικότητα της δραστικής του ουσίας. Ως εκ τούτου τα στοιχεία που δίνονται στο παρόν κεφάλαιο αφορούν τη δραστική ουσία Deltamethrin.

CL50 96 h, ψάρια (*Oncorhynchus mykiss*): 0, 00026 µg/l

CE50 48 h, Δάφνια (*Daphnia magna*): 0, 00056 mg/l

LD50 μέλισσες: 79 ng/ bee

12.2. Ανθεκτικότητα και ικανότητα αποικοδόμησης

Δεν έχει εφαρμογή. Με το πέρας της περιόδου εφαρμογής του το προϊόν πρέπει να συλλέγεται.

12.3 Δυνατότητα βιοσυσσώρευσης:

Χελλαφαρμ Α.Ε

Δελτίο Δεδομένων Ασφαλείας Προϊόντος (MSDS)

Αναθεώρηση 1^η: 27/07/2015

Σύμφωνα με τον κανονισμό 1907/2006/ΕΚ όπως τροποποιήθηκε

MAGNET MED

Δεν υπάρχουν διαθέσιμα δεδομένα. Δεν είναι πιθανή η βιοσυσσώρευση.

12.4 Κινητικότητα στο έδαφος:

Δεν έχει εφαρμογή. Δεν είναι πιθανή η έκθεση του εδάφους.

12.5. Αποτελέσματα της αξιολόγησης των PBT και νPvB εκτιμήσεων:

Το μίγμα δεν εμπίπτει στα κριτήρια των PBT ή νPvB ουσιών όπως ορίζονται με το Annex XIII του κανονισμού (ΕΚ) Νο. 1907/2006.

12.6. Άλλες αρνητικές επιπτώσεις

Δεν υπάρχουν πληροφορίες για άλλες δυσμενείς επιδράσεις στο περιβάλλον.

13. Στοιχεία σχετικά με τη απόρριψη

13.1 Μέθοδοι διαχείρισης αποβλήτων:

Προϊόν: Μην απορρίπτετε το προϊόν στην αποχέτευση ή σε περάσματα νερού. Κατά την απόρριψή του χειριστείτε το σύμφωνα με τους εθνικούς κανονισμούς για τις επικίνδυνες ουσίες. Συλλέξτε τα χρησιμοποιημένα δολώματα μετά το πέρας της περιόδου εφαρμογής τους.

13.2 Μολυσμένη συσκευασία :

Μην επαναχρησιμοποιείτε τους αδειασμένους περιέκτες. Περιέχουν αναθυμιάσεις και υπολείμματα του σκευάσματος. Αδειάζετε τα υπολείμματα της ουσίας. Ξεπλύνετε τα άδεια δοχεία τρεις φορές με νερό και διαθέστε τα προς ανακύκλωση ή απόρριψη. Μην ξαναχρησιμοποιείτε τα άδεια δοχεία.

14. Μεταφορά

ADR/RID/AND

14.1 Αριθμός UN:

UN 3077

14.2 Οικεία ονομασία αποστολής UN:

ΠΕΡΙΒΑΛΛΟΝΤΙΚΑ ΕΠΙΚΙΝΔΥΝΗ ΟΥΣΙΑ,
ΣΤΕΡΕΟ, Ν.Ο.Σ. (ΜΙΓΜΑ DELTAMETHRIN)

14.3 Τάξη/τάξεις κινδύνου κατά τη μεταφορά:

9

14.4 Ομάδα συσκευασίας:

III

14.5 Περιβαλλοντικοί κίνδυνοι:

Επικίνδυνο για το περιβάλλον.

Εκτός από ADR/RID/AND. Εφαρμόζεται η ειδική διάταξη 375.

Θαλάσσια μεταφορά (IMDG):

14.1 Αριθμός UN:

UN 3077

14.2 Οικεία ονομασία αποστολής UN:

ΠΕΡΙΒΑΛΛΟΝΤΙΚΑ ΕΠΙΚΙΝΔΥΝΗ ΟΥΣΙΑ,
ΣΤΕΡΕΟ, Ν.Ο.Σ. (ΜΙΓΜΑ DELTAMETHRIN)

Χελλαφαρμ Α.Ε

Δελτίο Δεδομένων Ασφαλείας Προϊόντος (MSDS)

Αναθεώρηση 1^η: 27/07/2015

Σύμφωνα με τον κανονισμό 1907/2006/ΕΚ όπως τροποποιήθηκε

MAGNET MED

14.3 Τάξη/τάξεις κινδύνου κατά τη μεταφορά: 9

14.4 Ομάδα συσκευασίας: III

14.5 Περιβαλλοντικοί κίνδυνοι: Θαλάσσιος ρυπαντής

Περιορισμός σε ποσότητες : LQ-5Kg

Αεροπορική μεταφορά (IATA-DGR):

14.1 Αριθμός UN: UN 3077

14.2 Οικεία ονομασία αποστολής UN: ΠΕΡΙΒΑΛΛΟΝΤΙΚΑ ΕΠΙΚΙΝΔΥΝΗ ΟΥΣΙΑ, ΣΤΕΡΕΟ, Ν.Ο.Σ. (ΜΙΓΜΑ DELTAMETHRIN)

14.3 Τάξη/τάξεις κινδύνου κατά τη μεταφορά: 9

14.4 Ομάδα συσκευασίας: III

14.5 Περιβαλλοντικοί κίνδυνοι: *Επικίνδυνο για το περιβάλλον*

Εκτός από ADR/RID/AND. Εφαρμόζεται η ειδική διάταξη 197.

14.6 Ειδικές προφυλάξεις για το χρήστη: Βλέπε Κεφάλαια 7 και 8 του παρόντος

14.7 Χύδην μεταφορά σύμφωνα με το παράρτημα II της σύμβασης MARPOL 73/78 και του κώδικα IBC:

Δεν έχει εφαρμογή.

15. Πληροφορίες που επιβάλλονται από την νομοθεσία

15.1 Κανονισμοί/νομοθεσία σχετικά με την ασφάλεια, την υγεία και το περιβάλλον για την ουσία ή το μείγμα:

1. Κανονισμός (ΕΕ) No. 1272/2008
2. Αριθ. 14416 άδεια διάθεσης του προϊόντος στην Ελληνική αγορά, η οποία εκδόθηκε μετά αξιολόγηση σύμφωνα με τον κανονισμό 1107/2009.
3. Αριθ. 3957/40907/19-08-2014 ΥΑ τροποποίησης της ως άνω άδειας ως προς την τοξικολογική κατάταξη και σήμανση του προϊόντος (CLP).

15.2 Αξιολόγηση χημικής ασφάλειας:

Δεν έχει γίνει αξιολόγηση χημικής ασφάλειας. Οι δραστικές ουσίες του μίγματος είναι υπό έγκριση κατά REACH σύμφωνα με το άρθρο 15 του Κανονισμού (ΕΚ) no. 1907/2006.

16. Άλλες πληροφορίες

Πηγές πληροφοριών:

Αρ. 14416 άδεια διάθεσης του προϊόντος στην Ελληνική αγορά όπως τροποποιήθηκε και ισχύει.

Το Version 4.0 MSDS του προϊόντος που συντάχθηκε στις 25.05.2015 από την Suterra Europe Biocontrol S.L. κάτοχο της άδειας διάθεσης του Magnet MED στην αγορά.

Πλήρες κείμενο των φράσεων επικινδυνότητας (H) που μνημονεύονται στο παρόν Δελτίο

H301 Τοξικό σε περίπτωση κατάποσης.

H302 Επιβλαβές σε περίπτωση κατάποσης.

H311 Τοξικό σε επαφή με το δέρμα.

H314 Προκαλεί σοβαρά δερματικά εγκαύματα και οφθαλμικές βλάβες.

Χελλαφαρμ Α.Ε

Δελτίο Δεδομένων Ασφαλείας Προϊόντος (MSDS)

Αναθεώρηση 1^η: 27/07/2015

Σύμφωνα με τον κανονισμό 1907/2006/ΕΚ όπως τροποποιήθηκε

MAGNET MED

H315	Προκαλεί ερεθισμό του δέρματος.
H318	Προκαλεί σοβαρή οφθαλμική βλάβη
H320	Προκαλεί ερεθισμό των ματιών.
H330	Θανατηφόρο σε περίπτωση εισπνοής
H335	Μπορεί να προκαλέσει ερεθισμό της αναπνευστικής οδού.
H400	Πολύ τοξικό για τους υδρόβιους οργανισμούς.
H410	Πολύ τοξικό για τους υδρόβιους οργανισμούς με μακροχρόνιες επιπτώσεις.

Αλλαγές από την προηγούμενη έκδοση: τροποποίηση στο σημείο 2

Οι πληροφορίες που παρατίθενται στο παρόν Δελτίο Δεδομένων Ασφαλείας βασίζονται στην μέγιστη δυνατή γνώση μας έως την ημερομηνία της έκδοσης. Οι πληροφορίες που δίνονται αποτελούν οδηγίες για ασφαλή χειρισμό, χρήση, επεξεργασία, αποθήκευση, μεταφορά, διάθεση και αποδέσμευση, και όχι εγγύηση ή προδιαγραφές ποιότητας. Οι πληροφορίες αναφέρονται μόνο στο συγκεκριμένο προϊόν, άρα ενδέχεται να μην ισχύουν για τον συνδυασμό του με άλλες ουσίες, ή για οποιαδήποτε επεξεργασία και εφαρμογή που δεν αναφέρεται στο κείμενο.

Ιστορικό

Ημερομηνία έκδοσης: 15-07-2015

Ημερομηνία παρούσας αναθεώρησης): 27-7-2015

Συντάχθηκε από:

Το Τμήμα Εγκρίσεων της ΧΕΛΛΑΦΑΡΜ ΑΕ