

<p style="text-align: center;">SIKKERHEDSDATABLAD</p> <p style="text-align: center;">MAKI ROTTEPASTA</p>
--

Dette sikkerhedsdatablad er i overensstemmelse med forordning (EF) nr. 1272/2008 og (EU) nr. 1907/2006 (REACH)

1- IDENTIFIKATION AF STOFFET/BLANDINGEN OG SELSKABET

1.1- Produktidentifikator:

MAKI ROTTEPASTA

1.2- Relevante identificerede anvendelser for stoffet eller blandingen samt anvendelser, der frarådes:

Biocid (PT14 – rodenticid) – Lokkemad anvendt til bekæmpelse af gnavere.

1.3- Nærmere oplysninger om leverandøren af sikkerhedsdatabladet:

LIPHATECH S.A.S

Bonnel – CS 10005 - 47480 PONT DU CASSE (Frankrig)

☎: +33 5 53 69 35 70 - Fax: + 33 5 53 66 30 65

Afdeling, der har til opgave at informere: tilsynsafdelingen

☎ : +33 5 53 69 81 89 - Fax: + 33 5 53 47 95 01

Mail: fds@desangosse.com

1.4- Nødtelefon:

Ring 112 eller til den nærmeste giftinformation.

2 –FAREIDENTIFIKATION

2.1 – Klassifikation af blandingen:

➤ **I henhold til forordning 1272/2008/EF, som ændret:**

Fareklasser og kategorier: Repr. Cat.1B, STOT RE cat. 1

Risikosætninger: H360D, H372

2.2 – Mærkningselementer:

➤ **I henhold til forordning 1272/2008/EF, som ændret:**

Piktogram:



Signalord : **FARE**

Faresætning:

H360D: Kan skade det ufødte barn

H372: Forårsager organskader ved længerevarende eller gentagen eksponering

Sikkerhedssætninger:

P102: Opbevares utilgængeligt for børn.

P202: Anvend ikke produktet, før alle advarsler er læst og forstået

P260: Indånd ikke pulver

P270: Der må ikke spises, drikkes eller ryges under brugen af dette produkt.

P280: Bær beskyttelseshandsker

P308+311 : VED eksponering eller mistanke om eksponering: Ring til en GIFTINFORMATION/læge

P501: Bortskaffes beholder og indhold i overensstemmelse med reglerne

2.3 – Andre farer:

-

Version nr.: 3

Annullerer og erstatter version: 2

Opdateret: 23/08/2017

Side 1 / 7

3 – SAMMENSÆTNING AF/OPLYSNING OM INDHOLDSSTOFFER

3.1 – Blandinger:

Denne blanding indeholder 50 mg/kg (0.005%) bromadiolon (CAS-nr.: 28772-56-7)

➤ Klassifikation og mærkning af stoffet i henhold til forordning (EF) nr. 1272/2008 (CLP), som ændret:

Kemisk navn	Fareklasser og kategorier	Faresætninger*
Bromadiolon	Acute toxicity cat.1, STOT RE cat.1, Repr. 1B, Acute aquatic toxicity cat.1, Chronic aquatic toxicity cat.1	H300, H310, H330, H360D, H372, H400, H410

* Fuld ordlyd af risiko- og faresætninger: se punkt 16.

4 – FØRSTEHJÆLPSFORANSTALTNINGER

4.1- Beskrivelse af førstehjælpsforanstaltninger

GENERELLE OPLYSNINGER:

I samtlige tilfælde af mistanke om eksponering bør der omgående søges lægehjælp. Vis dette datasikkerhedsblad. Se behandling med modgift nedenfor. Bemærk, at symptomer på forgiftning kan udvikles over flere dage.

INDÅNDING:

Præparatet er et ikke-støvende lokkemiddel. Indånding er ikke aktuel som eksponeringsvej

HUDKONTAKT:

Alt forurenede tøj fjernes straks.

Vask straks de berørte områder med rigelige mængder vand og sæbe i mindst 15 minutter. Søg lægehjælp, hvis symptomerne udvikler sig, eller hvis der er grund til bekymring.

I alle tvivlstilfælde, eller hvis symptomerne fortsætter, skal der søges lægehjælp.

ØJENKONTAKT:

Skyl straks det berørte øje med rigeligt vand eller øjenskylllevæske i mindst fem minutter, mens øjenlågene holdes åbne. Fjern eventuelle kontaktlinser, hvis dette kan gøres sikkert og fortsæt skylning. Undgå at det forurenede vand kommer i kontakt med det andet øje eller ansigtet. Søg lægehjælp, hvis symptomerne udvikler sig, eller hvis der er grund til bekymring.

INDTAGELSE:

I tilfælde af indtagelse: UNDGÅ AT FORÅRSAGE OPKASTNING. Skyl munden med vand, hvis den tilskadedkomne er ved fuld bevidsthed. Søg lægehjælp, hvis symptomerne udvikler sig, eller hvis der er grund til bekymring. I alle tvivlstilfælde, eller hvis symptomerne fortsætter, skal der søges lægehjælp.

4.2- Vigtigste symptomer og virkninger, både akutte og forsinkede

Kliniske symptomer: næseblod, blødninger i tandkødet, blod i spyt, flere eller store hæmatomer, generelt pludselig forekomst af en unormal visceral smerte.

Biologiske symptomer: blod i urinen, længere koaguleringsstid

4.3- Angivelse af om øjeblikkelig lægehjælp og særlig behandling er nødvendig

Der behandles primært med modgift frem for klinisk vurdering. Behandling med modgift: SPECIFIK vitamin K1 (phytomenadion). Analogere af Vitamin K1 (vitamin K3: for eksempel menadion) er ikke meget aktive og bør ikke anvendes. Behandlingens effektivitet bør efterfølges af måling af koaguleringsstiden. Behandlingen bør ikke afbrydes, før koaguleringsstiden vender tilbage til normal tid og FORBLIVER normal. Det kan i tilfælde af alvorlig forgiftning være nødvendigt udover vitamin K1 at indgive blod eller frossent, frisk plasma, eller transfusioner af PPSB-blodfraktioner, der kan koagulere.

5 – BRANDBEKÆMPELSE

5.1- Slukningsmidler

Brug skum, tørt kemikaliestof, kuldioxid eller vandspray ved brandslukning, der involverer dette materiale. Brandslukning med skum eller tørt kemikaliestof foretrækkes til at forhindre for kraftig vandafstrømning.

5.2- Særlige farer i forbindelse med blandingen

Blandingen er ikke kendt for at frembringe farlige nedbrydningsprodukter under normale opbevaringsforhold. Der vil blive frigivet normale organiske forbrændingsprodukter under pyrolyse eller forbrænding.

5.3- Anvisninger for brandmandskab

Bær åndedrætsværn og egnet beskyttelsespåkledning.

6 – FORHOLDSREGLER OVER FOR UDSLIP VED UHELD

6.1- Personlige sikkerhedsforanstaltninger, personlige værnemidler og nødprocedurer

Operatører skal overholde sikkerhedsforanstaltninger under håndtering og oplagring. Se ligeledes punkt 8 i dette sikkerhedsdatablad.

6.2- Miljøbeskyttelsesforanstaltninger

Ved større udslip at det forhindres, at produktet udledes i kloak og vandløb. Hvis forurenede vand udledes i kloaksystemer eller vandveje, skal de kompetente myndigheder øjeblikkeligt underrettes herom.

6.3- Metoder og udstyr til inddæmning og oprensning

Saml eller fej produktet op i beholdere for genvinding og bortskaffelse. Efter fjernelse rengøres det kontaminerede område med vand og rengøringsmiddel. Undgå, at skyllevand udledes i kloak eller vandveje. Se punkt 13 for forhold vedrørende bortskaffelse.

6.4- Henvisning til andre punkter

-

7 – HÅNDTERING OG OPBEVARING

7.1- Forholdsregler for sikker håndtering

Læs etiketten omhyggeligt før håndtering/brug.

Værnemidler: se punkt 8.

Brugerne skal omgående vaske hænder efter håndtering. Der må ikke spises, drikkes eller ryges under brugen.

7.2- Betingelser for sikker opbevaring, herunder eventuel uforenelighed

Oplagres forsvarligt. Oplagres i original emballage. Må ikke opbevares sammen med næringsmidler, og skal opbevares uden for børns rækkevidde.

7.3 – Særlige anvendelser

Dette produkt er et rodenticid, der anvendes til bekæmpelse af gnavere.

8 – EKSPONERINGSKONTROL/PERSONLIGE VÆRNEMIDLER

8.1 – Kontrolparametre

Der er ikke fastsat erhvervsmæssige eksponeringsstandarder for det aktive stof.

8.2- Eksponeringskontrol

Selvom produktet ikke er klassificeret som farligt, bør operatørerne være bevidste om, at det aktive stof kan forårsage alvorlige sundhedsfarer ved længerevarende eksponering.

➤ **ÅNDEDRÆTSVÆRN:**

ikke aktuelt

➤ **BESKYTTELSE AF HÆNDER:**

Det anbefales, at operatørerne bærer engangslatexhandsker eller tilsvarende handsker. Der skal udvises forsigtighed ved aftagning og bortskaffelse af handsker. Brugerne bør under alle omstændigheder omgående vaske hænder efter håndtering.

➤ **BESKYTTELSE AF ØJNE:**

Produktet er et ikke-støvende, ikke-irriterende lokkemiddel uden risiko for påsprøjtning eller påføring. Det er ikke nødvendigt at beskytte øjne, hvis produktet anvendes i henhold til anbefalingerne.

➤ **BESKYTTELSE AF HUD:**

Produktet er ikke-støvende, ikke-irriterende og ikke-sensibiliserende. Specifik beskyttelsesbeklædning eller andre personlige værnemidler er ikke påkrævet, hvis produktet anvendes i henhold til anbefalingerne.

9 – FYSISK-KEMISKE EGENSKABER

9.1- Oplysninger om grundlæggende fysiske og kemiske egenskaber

UDSEENDE: pasta
FARVE: rød
LUGT: kornlugt
SMELTEPUNKT: ingen tilgængelige data
DEKOMONERINGSTEMPERATUR: ingen tilgængelige data
ANTÆNDELIGHED: ikke letantændelig
SELVANTÆNDELSESTEMPERATUR: ingen tilgængelige data
OXIDERENDE EGENSKABER: har ikke oxiderende egenskaber
EKSPLOSIVE EGENSKABER: har ikke eksplosive egenskaber
PH: 6,43
VANDOPLØSELIGHED: ikke blandbar

9.2- Andre oplysninger

-

10 – STABILITET OG REAKTIVITET

10.1- Reaktivitet

Blandingen er ikke kendt for at gennemgå farlige reaktioner under normale håndteringsvilkår.

10.2- Kemisk stabilitet

Blandingen er stabil under normale omgivende forhold.

10.3- Risiko for farlige reaktioner

Blandingen er ikke kendt for at gennemgå farlige reaktioner ved kontakt med andre stoffer.

10.4- Forhold, der skal undgås

Blandingen er ikke kendt for at gennemgå farlige reaktioner under normale håndteringsvilkår.

10.5- Materialer, der skal undgås

Blandingen er ikke kendt for at gennemgå farlige reaktioner under normale håndteringsvilkår.

10.6- Farlige nedbrydningsprodukter

Blandingen er ikke kendt for at frembringe farlige nedbrydningsprodukter under normale opbevaringsforhold. Der vil blive frigivet normale organiske forbrændingsprodukter under pyrolyse eller forbrænding.

11 – TOKSIKOLOGISKE OPLYSNINGER

11.1- Oplysninger om toksikologiske virkninger

AKUT TOKSICITET

Undersøgelser af blandingen

LD₅₀ oral (rotte): > 5.000 mg/kg
LD₅₀ dermal (kanin): > 2000 mg/kg
LC₅₀ indånding: ikke aktuel.
Øjenirritation: ikke lokalirriterende.
Hudirritation: ikke lokalirriterende.
Sensibilisering: ikke-sensibiliserende

TOKSICITET VED GENTAGEN DOSERING:

Undersøgelser af det aktive stof bromadiolon

LOAEL – Hund (90 dage): 20 µg/kg kropsvægt/dag baseret på blødningsændringer ved obduktion.
NOAEL – Hund (90 dage): 8 µg/kg kropsvægt/dag baseret på blødningsændringer ved obduktion.
Det aktive stof er derfor klassificeret som alvorligt sundhedsfarligt ved længerevarende eksponering.

KRÆFTFREMKALENDE DATA:

Ingen tilgængelige data for blandingen.
Aktivt stof bromadiolon: Langvarig brug af det strukturmæssigt tilsvarende aktive stof warfarin hos mennesker har ikke vist evidens for carcinogenicitet.

MUTAGENE DATA:

Ingen tilgængelige data for blandingen.
Aktivt stof bromadiolon: Ingen evidens for mutagenicitet.

Version nr.: 3
Annullerer og erstatter version: 2
Opdateret: 23/08/2017

Side 4 / 7

REPRODUKTIONSTOKSICITET:

Ingen tilgængelige data for blandingen.

Aktivt stof bromadiolon: ingen evidens for reproduktionstoksicitet

RAC konklusion: Stoffet anses for at være et muligt udviklingsmæssigt giftstof baseret på krydsstudier til human teratogenicitetsdata for warfarin.

Aktivt stof bromadiolon: ingen evidens for reproduktionstoksicitet

12 – MILJØOPLYSNINGER

12.1- Toksicitet

Undersøgelser af det aktive stof bromadiolon

AKUT AKVATISK TOKSICITET

LC₅₀ – fisk (96 t.): >8 mg/l (*Onchorhynchus mykiss*)

E_bC₅₀ - alger (72 t.): 0,17 mg/L (*Selenastrum subspicatus*)

EC₅₀ - dafnier (48 t.): 2 mg/L (*Daphnia magna*)

Stoffet er meget giftigt for organismer, der lever i vand, og kan forårsage uønskede langtidsvirkninger i vandmiljøet.

TOKSICITET FOR TERRESTRISKE ARTER

Regnorm (*Eisenia foetida*) Akut LC₅₀ (14 dage): > 8.4 mg/kg jord

TOKSICITET FOR FUGLE

kost (5 dage): LC50: 62 mg / kg fødevarer (*Colinus virginianus*)

Akut toksicitet (5 dage): LD50: 138 mg / kg legemsvægt (*Colinus virginianus*)

12.2- Persistens og nedbrydelighed

Aktivt stof bromadiolon:

Stoffet anses ikke som let bionedbrydeligt.

Aerob nedbrydning: 0 % nedbrydning efter 28 dage.

12.3- Bioakkumuleringspotentiale

Aktivt stof bromadiolon:

Log Pow: 3,8 – 4,1 (20-25°C) (pH6-7). Bioakkumuleringspotentiale.

Biokoncentrationsfaktor (BCF): 575

12.4- Mobilitet i jord

Aktivt stof bromadiolon:

Stoffet anses for at have lav eller ingen mobilitet i jord.

12.5- Resultater af PBT- og vPvB-vurdering

Aktivt stof bromadiolon:

PBT potentiale.

12.6- Andre negative virkninger

Der er til dato ingen andre kendte negative virkninger.

13 – FORHOLD VEDRØRENDE BORTSKAFFELSE

13.1- Metoder til affaldsbehandling

BLANDING (PRODUKT):

Produktet skal om nødvendigt bortskaffes i henhold til gældende love og bestemmelser efter konsultation af en autoriseret bortskaffelsesvirksomhed. Det anbefales, at affaldsproduktet opbevares på områder, der er specielt beregnet hertil, eller destrueres af bortskaffelsesvirksomheden.

Der skal sørges for, at forholdene i forbindelse med bortskaffelse ikke bevirker eksponering af produktet for ikke-tilsigtede vilde dyr eller husdyr og kæledyr. Produktet skal bortskaffes i henhold til nationale/lokale love.

Produktet må ikke udledes i kloak eller vandløb. Undgå at forurene vand, næringsmidler eller foder ved opbevaring eller bortskaffelse.

Undgå at forurene grundvand eller vandløb med kemikalier eller brugte beholdere. Se lokale affalds- og miljøbestemmelser.

EMBALLAGE:

Den tomme beholder må ikke anvendes til andre formål og skal bortskaffes i henhold til ovenstående kommentarer. Beholderen må ikke genanvendes eller efterfyldes

Version nr.: 3

Annullerer og erstatter version: 2

Opdateret: 23/08/2017

Side 5 / 7

14 – TRANSPORTOPLYSNINGER

FN's henstillinger om transport af farligt gods (ADR, IATA, IMDG-bestemmelserne).

14.1- UN-nummer:

Dette produkt er ikke klassificeret som farligt gods i henhold til disse bestemmelser.

14.2- UN-forsendelsesbetegnelse:

Dette produkt er ikke klassificeret som farligt gods i henhold til disse bestemmelser.

14.3- Transportfareklasse:

Dette produkt er ikke klassificeret som farligt gods i henhold til disse bestemmelser.

14.4- Emballagegruppe:

Dette produkt er ikke klassificeret som farligt gods i henhold til disse bestemmelser.

14.5- Miljøfarer:

Dette produkt er ikke klassificeret som farligt gods i henhold til disse bestemmelser. Det aktive stof er meget giftigt for organismer, der lever i vand, og kan forårsage uønskede langtidsvirkninger i vandmiljøet.

14.6- Særlige forsigtighedsregler for brugeren:

Ingen særlige forsigtighedsregler.

14.7- Bulktransport i henhold til bilag II til MARPOL 73/78 og IBC-koden:

Ikke reguleret.

15 – OPLYSNINGER OM REGULERING

15.1- Særlige bestemmelser/særlig lovgivning for stoffet med hensyn til sikkerhed, sundhed og miljø

Nationale bestemmelser:

-

15.2- Kemikaliesikkerhedsvurdering

-

16 – ANDRE OPLYSNINGER

Fuld ordlyd af de faresætninger, der er nævnt i punkt 3:

H300: Livsfarlig ved indtagelse ; **H310:** Livsfarlig ved hudkontakt ; **H330:** Livsfarlig ved indånding ; **H360d:** Kan skade det ufødte barn ; **H372:** Forårsager organskader ved længerevarende eller gentagen eksponering ; **H400:** Meget giftig for vandlevende organismer ; **H410:** Meget giftig med langvarige virkninger for vandlevende organismer.

Forkortelser:

CLP: (Classification, Labelling and Packaging) klassificering, mærkning og emballering

LD₅₀: Lethal dose 50%

LC₅₀: letal koncentration 50 %

EC₅₀: effektiv koncentration 50%

NOAEL: Intet observeret skadeligt effektniveau

PBT: persistent, bioakkumulerende, toksisk

VPvB: meget persistent, meget bioakkumulerende

ADR: konvention om international transport af farligt gods ad vej

IATA: (International Air Transport Association) Den internationale Luftfartssammenslutning

IMDG: (International Maritime Dangerous Goods Code) Den internationale kode for søtransport af farligt gods

Oplysninger om ændringer siden sidste udgave:

Afsnit 2: Ændringer i klassificeringen af stoffets indhold og etiketteringselementer. Sletning af de elementer, der vedrører direktiv 67/548 / EF og 1999/45 / EF i overensstemmelse med forordning 2015/830 / EF

Afsnit 3: Opdatering af klassificerings- og mærkningselementerne af det aktive stof Bromadiolon. Sletning af de elementer, der vedrører direktiv 67/548 / EF og 1999/45 / EF i overensstemmelse med forordning 2015/830 / EF

Afsnit 4: Opdatering af førstehjælpsforanstaltninger

Afsnit 11: Opdatering af toksikologiske data

Afsnit 12: Opdatering af økologiske data

Version nr.: 3

Annullerer og erstatter version: 2

Opdateret: 23/08/2017

Side 6 / 7

Oplysningerne i dette sikkerhedsdatablad er baseret på vores nuværende tekniske og videnskabelige viden om produktet.

Disse oplysninger skal anvendes som en vejledning og indebærer på ingen måde nogen garanti for produktets særlige egenskaber eller de specifikke lokale behov.

Modtagerne af dette sikkerhedsdatablad skal sikre, at de oplysninger, som det indeholder, er læst og korrekt forstået af alle, der anvender, håndterer, bortskaffer eller er i kontakt med produktet.

Vores lokale licenshaver, der er ansvarlig for den lokale distribution af produktet, vil tilpasse dette sikkerhedsdatablad efter de lokale bestemmelser.