



Δελτίο Δεδομένων Ασφαλείας Προϊόντος (MSDS)

Αναθεώρηση 2^η: 30/08/2020

Σύμφωνα με τον κανονισμό 1907/2006/ΕΚ

όπως τροποποιήθηκε

MAGNET MED

1. Προσδιορισμός ουσίας/ μείγματος 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:

Προμηθευτής-Κάτοχος της έγκρισης:
Suterra Europe Biocontrol S.L.
Plaza América 2, Planta 946004 Valencia, Ισπανία
Τηλ : +34 963 956 743
Fax: +34 93 647 95 05
E-mail: alessandra.moccia@suterra.com

Υπεύθυνος για τη διάθεση στην αγορά:
ΧΕΛΛΑΦΑΡΜ ΑΕ
1ο χλμ. Λεωφόρου Παιανίας – Μαρκοπούλου,
19002, ΤΘ 100, Παιανία
Τηλ.: +30 2106800900
Fax: +30 2106833488
E-mail: info@hellafarm.gr

1.4 Αριθμός τηλεφώνου επείγουσας ανάγκης

210 7793 777 (επί 24ώρου βάσεως) (Κέντρο Δηλητηριάσεων)

2 Προσδιορισμός επικινδυνότητας

2.1 Ταξινόμηση της ουσίας ή του μείγματος

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

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

2.2 Στοιχεία ετικέτας

Κεντρικό: 1^ο χλμ.Λεωφ.Παιανίας-Μαρκοπούλου, Τ.Θ.100, 19002, Τηλ.2106800900, Fax:2106833488
Υποκατάστημα: ΒΙ.ΠΕ.Θ., Τ.Θ.1203, Σίνδος 57022, Τηλ.2310797907, Fax:2310797780
Εργοστάσιο: Στυλίδα 35300, Τηλ.2238022008-9, Fax:2238022760
e-mail:info@hellafarm.gr - www.hellafarm.gr

Χελλαφαρμ Α.Ε

Δελτίο Δεδομένων Ασφαλείας Προϊόντος (MSDS)

Αναθεώρηση 2^η: 30/08/2020

Σύμφωνα με τον κανονισμό 1907/2006/EK όπως τροποποιήθηκε

MAGNET MED

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

Εικονογράμματα κινδύνου:



Προειδοποιητική λέξη :

Δηλώσεις επικινδυνότητας:

ΚΙΝΔΥΝΟΣ

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.

P312: Καλέστε το ΚΕΝΤΡΟ ΔΗΛΗΤΗΡΙΑΣΕΩΝ ή ένα γιατρό εάν αισθανθείτε αδιαθεσία.

P302+P352: ΣΕ ΠΕΡΙΠΤΩΣΗ ΕΠΑΦΗΣ ΜΕ ΤΟ ΔΕΡΜΑ:

Πλύνετε με άφθονο νερό και σαπούνι.

P332+P313: Εάν παρατηρηθεί ερεθισμός του δέρματος: Συμβουλευτείτε/ Επισκεφτείτε γιατρό.

P305+P351+P338: ΣΕ ΠΕΡΙΠΤΩΣΗ ΕΠΑΦΗΣ ΜΕ ΤΑ ΜΑΤΙΑ: Ξεπλύνετε προσεκτικά με νερό για αρκετά λεπτά. Εάν υπάρχουν φακοί επαφής, αφαιρέστε τους, εφόσον είναι εύκολο. Συνεχίστε να ξεπλένετε.

P304+P340: ΣΕ ΠΕΡΙΠΤΩΣΗ ΕΙΣΠΝΟΗΣ: Μεταφέρετε τον παθόντα στον καθαρό αέρα και αφήστε τον να ξεκουραστεί σε στάση που διευκολύνει την αναπνοή.

Συμπληρωματικές πληροφορίες:

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

SP1 ΜΗ ΡΥΠΑΙΝΕΤΕ ΤΟ ΝΕΡΟ ΜΕ ΤΟ ΠΡΟΙΟΝ Η ΤΗ ΣΥΣΚΕΥΑΣΙΑ ΤΟΥ

«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»

2.3 Άλλοι κίνδυνοι:

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

Χελλαφαρμ Α.Ε

Δελτίο Δεδομένων Ασφαλείας Προϊόντος (MSDS)

Αναθεώρηση 2^η: 30/08/2020

Σύμφωνα με τον κανονισμό 1907/2006/EK 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.

3.2 Μείγματα

Χημική ονομασία/ Κοινή ονομασία	Αναγνωριστικός κωδικός	Σήμανση ΕΕ 1272/2008/EK	Συγκέντρωση
Trimethylamonium chloride	Cas no: 593-81-7 EC no: 209-810-0 REACH Regist. no: (-)	Δερματική ερεθ. Κατ. 2, H315 Οφθαλμική ερεθ. Κατ. 2A H320	10-20% β/β
Putrescine (tetramethylene diamine)	Cas no: 110-60-1 EC no: 203-782-3 REACH Regist. no: (-)	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	Cas no: 52918-63-5 EC no: 258-256-6 REACH Regist. no: (-)	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 Η που αναφέρονται στο παρόν κεφάλαιο βλέπε κεφάλαιο 16.

4. Μέτρα πρώτων βοηθειών

4.1 Περιγραφή 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 αναπνευστικά έτσι ώστε να διευκολύνεται η αναπνοή του. Αν εμφανιστούν συμπτώματα ζητήστε 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 ζητήστε ιατρική συμβουλή.
Κατάποση:	Ξεπλύνετε το στόμα. ΜΗΝ προκαλέσετε εμετό. Καλέστε γιατρό ή το Κέντρο Δηλητηριάσεων

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 αντιδοτο.

Ακολουθήστε συμπτωματική θεραπεία.

5. Μέτρα για την καταπολέμηση της 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 ακούσιας έκλυσης

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 διεσπαρμένα 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

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 ασυμβατοτήτων

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

Χελλαφαρμ Α.Ε

Δελτίο Δεδομένων Ασφαλείας Προϊόντος (MSDS)

Αναθεώρηση 2^η: 30/08/2020

Σύμφωνα με τον κανονισμό 1907/2006/EK όπως τροποποιήθηκε

MAGNET MED

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 φυσικές και 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.
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 Λοιπές πληροφορίες

Χελλαφαρμ Α.Ε

Δελτίο Δεδομένων Ασφαλείας Προϊόντος (MSDS)

Αναθεώρηση 2^η: 30/08/2020

Σύμφωνα με τον κανονισμό 1907/2006/EK όπως τροποποιήθηκε

MAGNET MED

Δεν έχουν αναφερθεί.

10. Σταθερότητα και αντιδραστικότητα

- 10.1 Αντιδραστικότητα:** Δεν υπάρχουν γνωστές ούτε αναμένεται να συμβούν αντιδράσεις δραστηριότητας 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 Μη συμβατά υλικά:** Να διατηρείται στην αρχική συσκευασία του.
- 10.6 Επικίνδυνα προϊόντα αποσύνθεσης:** Όταν το προϊόν καίγεται (σε περίπτωση πυρκαγιάς) σχηματίζονται οξείδια του άνθρακα. Δεν συμβαίνει επικίνδυνος πολυμερισμός.

11. Τοξικολογικές πληροφορίες

11.1 Πληροφορίες για τις τάξεις κινδύνου όπως ορίζονται στον κανονισμό (ΕΚ) αριθ. 1272/2008

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 (αρουραίος):	Putrescine (tetramethylenediamine)	740 mg/kg bw
Οξεία τοξικότητα	Deltamethrin	> 2000 mg / kg bw
LD50 δέρματος (αρουραίος):	Putrescine (tetramethylenediamine)	825 mg/kg bw
Οξεία τοξικότητα	Deltamethrin	0,6 mg/l
LC50 αναπνευστική (αρουραίος):	Putrescine (tetramethylenediamine)	1.131 mg/l
Δερματική διάβρωση/ερεθιστικότητα	Deltamethrin	Μη ερεθιστικό
	Trimethylammonium chloride	Ερεθιστικό
	Putrescine (tetramethylenediamine)	Σοβαρός ερεθισμός δέρματος
Βλάβη/ερεθισμός στα μάτια	Trimethylammonium chloride	Διαβρωτικό στα μάτια
	Putrescine (tetramethylenediamine)	Διαβρωτικό στα μάτια
Δερματική/αναπνευστική ευαισθητοποίηση	Deltamethrin	0,6 mg/l
	Putrescine (tetramethylenediamine)	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.

11.2 Πληροφορίες για άλλους τύπους επικινδυνότητας

Χελλαφαρμ Α.Ε

Δελτίο Δεδομένων Ασφαλείας Προϊόντος (MSDS)

Αναθεώρηση 2^η: 30/08/2020

Σύμφωνα με τον κανονισμό 1907/2006/EK όπως τροποποιήθηκε

MAGNET MED

--

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 ώρες, ψάρια (*Oncorhynchus mykiss*): 0, 00026 µg/l

CE50 48 ώρες, Δάφνια (*Daphnia magna*): 0, 00056 µg/l

LD50 μέλισσες: 79 ng/ Μέλισσα

12.2 Ανθεκτικότητα και ικανότητα αποδόμησης

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

12.3 Δυνατότητα βιοσυσσώρευσης

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 ABT και αΑαB

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

12.6 Ιδιότητες ενδοκρινικής διαταραχής

12.7 Άλλες αρνητικές επιπτώσεις

Δεν υπάρχουν πληροφορίες για άλλες δυσμενείς επιδράσεις στο περιβάλλον.

13. Στοιχεία σχετικά με τη διάθεση

13.1 Μέθοδοι επεξεργασίας 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 δολύματα μετά το πέρας της περιόδου εφαρμογής τους.

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. Πληροφορίες σχετικά με τη μεταφορά

Χερσαία/ Θαλάσσια/ αεροπορική μεταφορά (ταξινόμηση ADR/RID/IMDG/IATA/ICAO)

ADR/RID/AND	IMDG	IATA-DGR
-------------	------	----------

14.1 Αριθμός OHE ή αριθμός ταυτότητας

UN 3077	UN 3077	UN 3077
---------	---------	---------

14.2 Οικεία ονομασία αποστολής OHE

Χελλαφαρμ Α.Ε

Δελτίο Δεδομένων Ασφαλείας Προϊόντος (MSDS)

Αναθεώρηση 2^η: 30/08/2020

Σύμφωνα με τον κανονισμό 1907/2006/ΕΚ όπως τροποποιήθηκε

MAGNET MED

ΠΕΡΙΒΑΛΛΟΝΤΙΚΑ ΕΠΙΚΙΝΔΥΝΗ ΟΥΣΙΑ, ΣΤΕΡΕΟ, Ε.Α.Ο. (ΜΕΙΓΜΑ DELTAMETHRIN)	ΠΕΡΙΒΑΛΛΟΝΤΙΚΑ ΕΠΙΚΙΝΔΥΝΗ ΟΥΣΙΑ, ΣΤΕΡΕΟ, Ε.Α.Ο. (ΜΕΙΓΜΑ DELTAMETHRIN)	ΠΕΡΙΒΑΛΛΟΝΤΙΚΑ ΕΠΙΚΙΝΔΥΝΗ ΟΥΣΙΑ, ΣΤΕΡΕΟ, Ε.Α.Ο. (ΜΕΙΓΜΑ DELTAMETHRIN)
--	--	--

14.3 Τάξη/τάξεις κινδύνου κατά τη μεταφορά

9

9

9

14.4 Ομάδα συσκευασίας

III

III

III

14.5 Περιβαλλοντικοί κίνδυνοι

Επικίνδυνο για το περιβάλλον. Εκτός από ADR/RID/AND. Εφαρμόζεται η ειδική διάταξη 375.	Θαλάσσιος ρυπαντής. Περιορισμός σε ποσότητες : LQ-5Kg	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 Θαλάσσιες μεταφορές χύδην σύμφωνα με τις πράξεις του IMO

Δεν έχει εφαρμογή.

15. Στοιχεία νομοθετικού χαρακτήρα

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, όπως τροποποιήθηκε και ισχύει.

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. Λοιπές 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.
- H315 Προκαλεί ερεθισμό του δέρματος.
- H318 Προκαλεί σοβαρή οφθαλμική βλάβη
- H320 Προκαλεί ερεθισμό των ματιών.

Χελλαφάρμ Α.Ε

Δελτίο Δεδομένων Ασφαλείας Προϊόντος (MSDS)

Αναθεώρηση 2^η: 30/08/2020

Σύμφωνα με τον κανονισμό 1907/2006/EK όπως τροποποιήθηκε

MAGNET MED

- 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.

Πληροφορίες σχετικά με τη σύνταξη του Δελτίου δεδομένων ασφαλείας:

Έκδοση: 15-07-2015

Αναθεώρηση 2^η: 30/08/2020

Σημεία αναθεώρησης:

-Σημεία 1, 1.4, 2.1, 3.2, 5, 6, 7.2, 9.1, 10, 10.1, 10.5, 10.6, 11, 11.1, 11.2, 12.2, 12.5, 12.6, 12.7, 13.1, 14, 14.1, 14.2, 14.7, 15 (Προσαρμογή των επικεφαλίδων στον κανονισμό (ΕΕ) 2020/878)

-Σημείο 1.3, αλλαγή της διεύθυνσης του υπεύθυνου για τη διάθεση στην αγορά, Χελλαφάρμ Α.Ε.

Συντάχθηκε από: Το Τμήμα Εγκρίσεων της ΧΕΛΛΑΦΑΡΜ ΑΕ

Οι πληροφορίες που αναφέρονται στο παρόν Δελτίο είναι έγκυρες και σωστές σύμφωνα με τις παρούσες γνώσεις μας. Συμπληρώθηκαν και δίνονται με καλή πίστη αλλά χωρίς εγγύηση. Παραμένει αποκλειστική ευθύνη του χρήστη να επιβεβαιώσει ότι αυτές οι πληροφορίες είναι επαρκείς και κατάλληλες για τη συγκεκριμένη χρήση που προορίζει το προϊόν.