



FA AMMORBIDENTE CONCENTRATO CLASSICO

Scheda di Dati di Sicurezza

Formato SDS UE secondo il REGOLAMENTO (UE) 2020/878 DELLA COMMISSIONE
Data di pubblicazione: 22/03/2024 Data di revisione: 22/03/2024 Versione: 1.0

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

1.1. Identificatore del prodotto

Forma del prodotto : Miscela
Denominazione commerciale : FA AMMORBIDENTE CONCENTRATO CLASSICO
Codice prodotto : 3410-3416-3422
Tipo di prodotto : Detergente
Gruppo di prodotti : Prodotto commerciale

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

1.2.1. Usi identificati pertinenti

Uso della sostanza/ della miscela : Ammorbidente

1.2.2. Usi sconsigliati

Gli usi pertinenti sono sopra elencati. Non sono raccomandati altri usi a meno che non sia stata condotta una valutazione, prima dell'inizio di detto uso, che dimostri che i rischi connessi a tale uso sono controllati

1.3. Informazioni sul fornitore della scheda di dati di sicurezza

Fornitore

PAGLIERI S.p.A.
S.S.N. 10 per Genova Km 98
15122 ALESSANDRIA
Italia
T +39 0131.213511, F +39 0131.213635
regulatory@paglieri.com

1.4. Numero telefonico di emergenza

Numero di emergenza : +39 0131.213511
Orario d'ufficio: 8:30 - 12:00; 13:00 - 17:00

Paese	Organismo/società	Indirizzo	Numero di emergenza	Commenti
Italia	Centro Antiveleni di Bergamo Azienda Ospedaliera Papa Giovanni XXII	Piazza OMS - Organizzazione Mondiale della Sanità, 1 24127 Bergamo	800 88 33 00	
Italia	Centro Antiveleni di Firenze Az. Osp. "Careggi" U.O. Tossicologia Medica, S.O.D. di Tossicologia Clinica/cologia Clinica	Largo Brambilla, 3 50134 Firenze	055 794 7819	
Italia	Centro Antiveleni di Milano Ospedale Niguarda Ca' Granda	Piazza Ospedale Maggiore 3 20162 Milano	02 6610 1029	
Italia	Centro Antiveleni di Pavia CAV Centro Nazionale di Informazione Tossicologica, Istituti Clinici Scientifici Maugeri Spa	Via Salvatore Maugeri, 10 27100 Pavia	03 822 4444	
Italia	Centro Antiveleni di Roma CAV Policlinico "A. Gemelli", Dipartimento di Tossicologia Clinica Universita Cattolica del Sacro Cuore	Largo Agostino Gemelli, 8 00168 Roma	06 305 4343	
Italia	Centro Antiveleni di Roma CAV Policlinico "Umberto I", Università di Roma	Viale del Policlinico, 155 00161 Roma	06 4997 8000	

FA AMMORBIDENTE CONCENTRATO CLASSICO

Scheda di Dati di Sicurezza

Formato SDS UE secondo il REGOLAMENTO (UE) 2020/878 DELLA COMMISSIONE

Paese	Organismo/società	Indirizzo	Numero di emergenza	Commenti
Italia	Centro Antiveleni di Roma CAV "Osp. Pediatrico Bambino Gesù" Dip. Emergenza e Accettazione DEA	Piazza Sant'Onofrio, 4 00165 Roma	06 6859 3726	
Italia	Centro Antiveleni di Foggia Az. Osp. Univ. Foggia	Viale Europa, n.12 71122 Foggia	800 183 459	
Italia	Centro Antiveleni di Napoli Az. Osp. "A. Cardarelli"	Via A. Cardarelli, 9 80131 Napoli	081 54 53 333	
Italia	Centro Antiveleni di Verona Azienda Ospedaliera Integrata Verona	Piazzale Aristide Stefani, 1 37126 Verona	800 011 858	

SEZIONE 2: Identificazione dei pericoli

2.1. Classificazione della sostanza o della miscela

Classificazione secondo il regolamento (CE) n. 1272/2008 [EU-GHS / CLP]

Pericoloso per l'ambiente acquatico – Pericolo cronico, categoria 3 H412

Testo completo delle frasi H e EUH: vedere la sezione 16

Effetti avversi fisico-chimici, per la salute umana e per l'ambiente

Nocivo per gli organismi acquatici con effetti di lunga durata.

2.2. Elementi dell'etichetta

Etichettatura secondo il Regolamento (CE) n. 1272/2008 [CLP]

Avvertenza (CLP) : -
Indicazioni di pericolo (CLP) : H412 - Nocivo per gli organismi acquatici con effetti di lunga durata.
Consigli di prudenza (CLP) : P273 - Non disperdere nell'ambiente.
P501 - Smaltire il prodotto e recipiente in conformità alla regolamentazione nazionale.
Frasi EUH : EUH208 - Contiene 4-tert-Butylcyclohexyl acetate, Limonene, Isoeugenol. Può provocare una reazione allergica.

2.3. Altri pericoli (non rilevanti per la classificazione)

Non contiene sostanze PBT e/o vPvB $\geq 0,1\%$ valutato in conformità all'Allegato XIII del REACH

La miscela non contiene una sostanza(e) inclusa(e) nell'elenco stabilito in conformità all'Articolo 59(1) del REACH per il possesso di proprietà di interferente endocrino, o non è identificata come avente proprietà di interferente endocrino secondo i criteri stabiliti dal Regolamento Delegato (UE) 2017/2100 della Commissione o dal Regolamento (UE) 2018/605 della Commissione in concentrazioni pari o superiori allo 0,1 %

SEZIONE 3: Composizione/informazioni sugli ingredienti

3.1. Sostanze

Non applicabile

3.2. Miscele

Note : Composizione/Informazioni sugli ingredienti:
Acqua
Tensioattivi
Profumo
Additivi

FA AMMORBIDENTE CONCENTRATO CLASSICO

Scheda di Dati di Sicurezza

Formato SDS UE secondo il REGOLAMENTO (UE) 2020/878 DELLA COMMISSIONE

Nome	Identificatore del prodotto	%	Classificazione secondo il regolamento (CE) n. 1272/2008 [EU-GHS / CLP]
Acidi grassi, C16-18 (numeri pari) - e C18 insaturo, prodotti di reazione con trietanolammina, di-Me solfato-quaternizzato	Numero CAS: 1335202-88-4 Numero CE: 931-203-0 no. REACH: 01-2119463889-16	1 - 4	Aquatic Chronic 3, H412
Galaxolide	Numero CAS: 1222-05-5 Numero CE: 214-946-9 Numero indice EU: 603-212-00-7 no. REACH: 01-2119488227-29	0,1 - 0,25	Aquatic Acute 1, H400 Aquatic Chronic 1, H410
Massa di reazione di 2-metilbutil salicilato e pentil salicilato	Numero CE: 911-280-7 no. REACH: 01-2119969444-27	0,1 - 0,2	Acute Tox. 4 (per via orale), H302 Aquatic Acute 1, H400 Aquatic Chronic 1, H410
4-terz-butilcicloesil acetato	Numero CAS: 32210-23-4 Numero CE: 250-954-9 no. REACH: 01-2119976286-24	0,1 - 0,15	Skin Sens. 1B, H317
(R)-p-menta-1,8-diene	Numero CAS: 5989-27-5 Numero CE: 227-813-5 Numero indice EU: 601-029-00-7 no. REACH: 01-2119529223-47	0,1 - 0,15	Flam. Liq. 3, H226 Skin Irrit. 2, H315 Skin Sens. 1B, H317 Asp. Tox. 1, H304 Aquatic Acute 1, H400 Aquatic Chronic 1, H410
(E)-2-metossi-4-(prop-1-enil)fenolo	Numero CAS: 5932-68-3 Numero CE: 227-678-2 Numero indice EU: 604-094-00-X no. REACH: 01-2120223682-61	0,001 - 0,002	Acute Tox. 4 (per via orale), H302 Acute Tox. 4 (per via cutanea), H312 Acute Tox. 4 (per inalazione), H332 Skin Irrit. 2, H315 Eye Irrit. 2, H319 Skin Sens. 1A, H317 STOT SE 3, H335

Limiti di concentrazione specifici:

Nome	Identificatore del prodotto	Limiti di concentrazione specifici
(E)-2-metossi-4-(prop-1-enil)fenolo	Numero CAS: 5932-68-3 Numero CE: 227-678-2 Numero indice EU: 604-094-00-X no. REACH: 01-2120223682-61	(0,01 ≤ C ≤ 100) Skin Sens. 1A, H317

Testo completo delle frasi H e EUH: vedere la sezione 16

Ingredienti Regolamento (CE) 648/2004:

Ingredienti <5% : Tensioattivi cationici
Altri ingredienti : Profumo, Hexamethylindanopyran, Amyl Salicylate, Limonene, Coumarin, Linalyl Acetate, Terpineol, Linalool, Pogostemon Cablin Oil, Acetyl Cedrene, Eugenol, Citronellol

SEZIONE 4: Misure di primo soccorso

4.1. Descrizione delle misure di primo soccorso

Misure di primo soccorso in caso di inalazione : In caso di malessere consultare un medico.

FA AMMORBIDENTE CONCENTRATO CLASSICO

Scheda di Dati di Sicurezza

Formato SDS UE secondo il REGOLAMENTO (UE) 2020/878 DELLA COMMISSIONE

- Misure di primo soccorso in caso di contatto cutaneo : Lavare la pelle con acqua abbondante e sapone. In caso di malessere consultare un medico.
- Misure di primo soccorso in caso di contatto con gli occhi : Consultare un medico. Sciacquare immediatamente con abbondante acqua (per almeno 15 minuti). In caso di malessere consultare un medico.
- Misure di primo soccorso in caso di ingestione : In caso di malessere consultare un medico.

4.2. Principali sintomi ed effetti, sia acuti che ritardati

- Sintomi/effetti in caso di contatto con la pelle : Può provocare una reazione allergica cutanea.

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

Trattamento sintomatico.

SEZIONE 5: Misure di lotta antincendio

5.1. Mezzi di estinzione

- Mezzi di estinzione idonei : Acqua. Anidride carbonica. Schiuma. Polvere secca.
- Mezzi di estinzione non idonei : Nessuno noto.

5.2. Pericoli speciali derivanti dalla sostanza o dalla miscela

- Pericolo d'incendio : Nessuno/a.

5.3. Raccomandazioni per gli addetti all'estinzione degli incendi

- Protezione durante la lotta antincendio : Non intervenire senza un equipaggiamento protettivo adeguato. Respiratore autonomo isolante. Protezione completa del corpo.

SEZIONE 6: Misure in caso di rilascio accidentale

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

6.1.1. Per chi non interviene direttamente

- Procedure di emergenza : Evacuare la zona pericolosa.

6.1.2. Per chi interviene direttamente

- Mezzi di protezione : Non intervenire senza un equipaggiamento protettivo adeguato. Ventilare la zona del riversamento.

6.2. Precauzioni ambientali

Non disperdere nell'ambiente.

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

- Metodi di pulizia : Assorbire il liquido fuoriuscito con materiale assorbente.
- Altre informazioni : Eliminare il materiale o residui solidi in un centro autorizzato.

6.4. Riferimento ad altre sezioni

Per maggiori informazioni, vedere la sezione 8 : "Controllo dell'esposizione-protezione individuale". Per l'eliminazione dei residui, fare riferimento alla sezione 13: "Informazioni sull'eliminazione".

SEZIONE 7: Manipolazione e immagazzinamento

7.1. Precauzioni per la manipolazione sicura

- Precauzioni per la manipolazione sicura : Assicurare una buona ventilazione del posto di lavoro. Indossare equipaggiamento personale protettivo.
- Misure di igiene : Non mangiare, né bere, né fumare durante l'uso. Lavarsi le mani dopo ogni manipolazione.

FA AMMORBIDENTE CONCENTRATO CLASSICO

Scheda di Dati di Sicurezza

Formato SDS UE secondo il REGOLAMENTO (UE) 2020/878 DELLA COMMISSIONE

7.2. Condizioni per lo stoccaggio sicuro, comprese eventuali incompatibilità

Condizioni per lo stoccaggio : Conservare in luogo ben ventilato. Conservare in luogo fresco.

7.3. Usi finali particolari

Ammorbidente.

SEZIONE 8: Controlli dell'esposizione/della protezione individuale

8.1. Parametri di controllo

8.1.1 Valori limite nazionali di esposizione professionale e biologici

Nessuna ulteriore informazione disponibile

8.1.2. Procedure di monitoraggio raccomandate

Metodi di monitoraggio	
Metodi di monitoraggio	Le procedure di monitoraggio devono essere selezionate sulla base delle indicazioni stabilite dalle autorità locali competenti o dai contratti nazionali di lavoro. Fare riferimento al D.Lgs 81/2008 e alle buone pratiche di igiene industriale. UNI EN 482:2021: Esposizione nei luoghi di lavoro - Procedure per la determinazione della concentrazione degli agenti chimici - Requisiti prestazionali di base. UNI EN 689:2019: Esposizione nei luoghi di lavoro - Misurazione dell'esposizione per inalazione agli agenti chimici - Strategia per la verifica della conformità coi valori limite di esposizione occupazionale.

8.1.3. Formazione di contaminanti atmosferici

Nessuna ulteriore informazione disponibile

8.1.4. DNEL e PNEC

Acidi grassi, C16-18 (numeri pari) - e C18 insaturo, prodotti di reazione con trietanolamina, di-Me solfato-quaternizzato (1335202-88-4)	
DNEL/DMEL (Lavoratori)	
A lungo termine - effetti sistemici, cutanea	312,5 mg/kg di peso corporeo/giorno
A lungo termine - effetti sistemici, inalazione	44 mg/m ³
DNEL/DMEL (Popolazione generale)	
A lungo termine - effetti sistemici,orale	7,5 mg/kg di peso corporeo/giorno
A lungo termine - effetti sistemici, inalazione	13 mg/m ³
A lungo termine - effetti sistemici, cutanea	187,5 mg/kg di peso corporeo/giorno
PNEC (Acqua)	
PNEC aqua (acqua dolce)	0,00191 mg/l
PNEC aqua (acqua marina)	0,000191 mg/l
PNEC aqua (intermittente, acqua dolce)	0,0191 mg/l
PNEC (Sedimento)	
Sedimenti (acqua dolce)	0,58 mg/kg dwt
Sedimento (acqua marina)	0,058 mg/kg dwt
PNEC (Suolo)	
PNEC suolo	0,115 mg/kg dwt
PNEC (STP)	
Impianto di depurazione	2,96 mg/l

FA AMMORBIDENTE CONCENTRATO CLASSICO

Scheda di Dati di Sicurezza

Formato SDS UE secondo il REGOLAMENTO (UE) 2020/878 DELLA COMMISSIONE

Galaxolide (1222-05-5)	
DNEL/DMEL (Lavoratori)	
A lungo termine - effetti sistemici, cutanea	28,85 mg/kg di peso corporeo/giorno
A lungo termine - effetti sistemici, inalazione	5,29 mg/m ³
DNEL/DMEL (Popolazione generale)	
A lungo termine - effetti sistemici,orale	0,75 mg/kg di peso corporeo/giorno
A lungo termine - effetti sistemici, inalazione	1,3 mg/m ³
A lungo termine - effetti sistemici, cutanea	14,43 mg/kg di peso corporeo/giorno
PNEC (Acqua)	
PNEC acqua (acqua dolce)	4,4 µg/l
PNEC acqua (acqua marina)	0,44 µg/l
PNEC acqua (intermittente, acqua dolce)	47 µg/l
PNEC (Sedimento)	
Sedimenti (acqua dolce)	2 mg/kg dwt
Sedimento (acqua marina)	0,394 mg/kg dwt
PNEC (Suolo)	
PNEC suolo	0,31 mg/kg dwt
PNEC (Orale)	
PNEC orale (avvelenamento secondario)	3,3 mg/kg cibo
PNEC (STP)	
Impianto di depurazione	1 mg/l
Massa di reazione di 2-metilbutil salicilato e pentil salicilato	
DNEL/DMEL (Lavoratori)	
Acuta - effetti sistemici, inalazione	141,05 mg/m ³
A lungo termine - effetti sistemici, cutanea	1,69 mg/kg di peso corporeo/giorno
A lungo termine - effetti sistemici, inalazione	5,97 mg/m ³
DNEL/DMEL (Popolazione generale)	
Acuta - effetti sistemici, inalazione	34,78 mg/m ³
Acuta - effetti sistemici, orale	20 mg/kg di peso corporeo/giorno
A lungo termine - effetti sistemici,orale	0,605 mg/kg di peso corporeo/giorno
A lungo termine - effetti sistemici, inalazione	1,05 mg/m ³
A lungo termine - effetti sistemici, cutanea	0,605 mg/kg di peso corporeo/giorno
PNEC (Acqua)	
PNEC acqua (acqua dolce)	2,44 µg/l
PNEC acqua (acqua marina)	0,244 µg/l
PNEC acqua (intermittente, acqua dolce)	7,7 µg/l
PNEC (Sedimento)	
Sedimenti (acqua dolce)	1,23 mg/kg dwt
Sedimento (acqua marina)	0,123 mg/kg dwt

FA AMMORBIDENTE CONCENTRATO CLASSICO

Scheda di Dati di Sicurezza

Formato SDS UE secondo il REGOLAMENTO (UE) 2020/878 DELLA COMMISSIONE

Massa di reazione di 2-metilbutil salicilato e pentil salicilato	
PNEC (Suolo)	
PNEC suolo	5,33 mg/kg dwt
PNEC (Orale)	
PNEC orale (avvelenamento secondario)	40,33 mg/kg cibo
PNEC (STP)	
Impianto di depurazione	10 mg/l
4-terz-butilcicloesil acetato (32210-23-4)	
PNEC (Acqua)	
PNEC aqua (acqua dolce)	5,3 µg/l
PNEC aqua (acqua marina)	0,53 µg/l
PNEC aqua (intermittente, acqua dolce)	53 µg/l
PNEC (Sedimento)	
Sedimenti (acqua dolce)	2,01 mg/kg dwt
Sedimento (acqua marina)	0,21 mg/kg dwt
PNEC (Suolo)	
PNEC suolo	0,42 mg/kg dwt
PNEC (Orale)	
PNEC orale (avvelenamento secondario)	66,67 mg/kg cibo
PNEC (STP)	
Impianto di depurazione	12,2 mg/l
(R)-p-menta-1,8-diene (5989-27-5)	
DNEL/DMEL (Lavoratori)	
Acuta - effetti locali, cutanea	222 µg/cm ²
A lungo termine - effetti sistemici, inalazione	33,3 mg/m ³
DNEL/DMEL (Popolazione generale)	
Acuta - effetti locali, cutanea	111 µg/cm ²
A lungo termine - effetti sistemici,orale	4,76 mg/kg di peso corporeo/giorno
A lungo termine - effetti sistemici, inalazione	8,33 mg/m ³
PNEC (Acqua)	
PNEC aqua (acqua dolce)	5,4 µg/l
PNEC aqua (acqua marina)	0,54 µg/l
PNEC (Sedimento)	
Sedimenti (acqua dolce)	1,32 mg/kg dwt
Sedimento (acqua marina)	0,13 mg/kg dwt
PNEC (Suolo)	
PNEC suolo	0,262 mg/kg dwt
PNEC (Orale)	
PNEC orale (avvelenamento secondario)	3,33 mg/kg cibo

FA AMMORBIDENTE CONCENTRATO CLASSICO

Scheda di Dati di Sicurezza

Formato SDS UE secondo il REGOLAMENTO (UE) 2020/878 DELLA COMMISSIONE

(R)-p-menta-1,8-diene (5989-27-5)	
PNEC (STP)	
Impianto di depurazione	1,8 mg/l
(E)-2-metossi-4-(prop-1-enil)fenolo (5932-68-3)	
DNEL/DMEL (Lavoratori)	
A lungo termine - effetti sistemici, cutanea	1,71 mg/kg di peso corporeo/giorno
A lungo termine - effetti sistemici, inalazione	6 mg/m ³
DNEL/DMEL (Popolazione generale)	
A lungo termine - effetti sistemici,orale	0,85 mg/kg di peso corporeo/giorno
A lungo termine - effetti sistemici, inalazione	1,5 mg/m ³
A lungo termine - effetti sistemici, cutanea	0,85 mg/kg di peso corporeo/giorno
PNEC (Acqua)	
PNEC acqua (acqua dolce)	4,7 µg/l
PNEC acqua (acqua marina)	0,47 µg/l
PNEC acqua (intermittente, acqua dolce)	0,047 mg/l
PNEC acqua (intermittente, acqua marina)	4,7 µg/l
PNEC (Sedimento)	
Sedimenti (acqua dolce)	0,047 mg/kg dwt
Sedimento (acqua marina)	0,005 mg/kg dwt
PNEC (Suolo)	
PNEC suolo	0,007 mg/kg dwt
PNEC (Orale)	
PNEC orale (avvelenamento secondario)	41,5 mg/kg cibo
PNEC (STP)	
Impianto di depurazione	10 mg/l

Nota : Il livello derivato senza effetto (DNEL) è un livello sicuro di esposizione derivato da dati tossicologici in accordo con indicazioni specifiche contenute nella normativa REACH europea. Il DNEL può differire da un valore limite di esposizione professionale (OEL) per la medesima sostanza chimica. Gli OEL possono essere consigliati da una singola società, un organismo di controllo statale o un'organizzazione di esperti quale il Comitato scientifico per i valori limite di esposizione professionale (SCOEL) o la Conferenza americana degli igienisti industriali governativi (ACGIH). Gli OEL sono considerati livelli sicuri di esposizione per un lavoratore tipico in un ambiente di lavoro per un turno di 8 ore, con settimana lavorativa di 40 ore, come concentrazione media ponderata nel tempo (TWA) o come limite di esposizione a breve termine (15 minuti) (STEL). Benché siano anch'essi considerati indicatori a protezione della salute, gli OEL sono ricavati mediante un procedimento diverso da quello del REACH.

8.1.5. Fascia di controllo

Nessuna ulteriore informazione disponibile

8.2. Controlli dell'esposizione

8.2.1. Controlli tecnici idonei

Controlli tecnici idonei:

Assicurare una buona ventilazione del posto di lavoro.

FA AMMORBIDENTE CONCENTRATO CLASSICO

Scheda di Dati di Sicurezza

Formato SDS UE secondo il REGOLAMENTO (UE) 2020/878 DELLA COMMISSIONE

8.2.2. Dispositivi di protezione individuale

8.2.2.1. Protezione degli occhi e del volto

Protezione degli occhi:

Non richiesto nelle condizioni di uso normali

8.2.2.2. Protezione della pelle

Protezione della pelle e del corpo:

Non richiesto nelle condizioni di uso normali

Protezione delle mani:

Non richiesto nelle condizioni di uso normali

8.2.2.3. Protezione respiratoria

Protezione respiratoria:

In caso di ventilazione insufficiente, usare un apparecchio respiratorio adatto (EN 136/140/145). Non richiesto nelle condizioni di uso normali

8.2.2.4. Pericoli termici

Protezione contro i rischi termici:

Nessuna in condizioni di uso normale.

8.2.3. Controlli dell'esposizione ambientale

Controlli dell'esposizione ambientale:

Non disperdere nell'ambiente.

SEZIONE 9: Proprietà fisiche e chimiche

9.1. Informazioni sulle proprietà fisiche e chimiche fondamentali

Stato fisico	: Liquido
Colore	: Bianco.
Odore	: Floreale.
Soglia olfattiva	: Non disponibile
Punto di fusione	: Non applicabile
Punto di congelamento	: Non disponibile
Punto di ebollizione	: Non disponibile
Infiammabilità	: Non applicabile
Proprietà esplosive	: Non esplosivo.
Proprietà ossidanti	: Non comburente.
Limiti di infiammabilità o esplosività	: Non applicabile
Limite inferiore di esplosività	: Non applicabile
Limite superiore di esplosività	: Non applicabile
Punto di infiammabilità	: Non infiammabile
Temperatura di autoaccensione	: Non applicabile
Temperatura di decomposizione	: Non disponibile
pH	: 2,5
Viscosità, cinematica	: Non disponibile
Viscosità dinamica	: 50 – 300 cP
Solubilità	: Solubile in acqua.
Coefficiente di ripartizione n-ottanolo/acqua (Log Kow)	: Non disponibile
Tensione di vapore	: Non disponibile
Pressione di vapore a 50°C	: Non disponibile
Densità	: 0,998 g/cm ³
Densità relativa	: Non disponibile
Densità relativa di vapore a 20°C	: Non disponibile
Granulometria	: Non applicabile
Distribuzione granulometrica	: Non applicabile
Forma delle particelle	: Non applicabile
Rapporto di aspetto delle particelle	: Non applicabile
Stato di aggregazione delle particelle	: Non applicabile
Stato di agglomerazione delle particelle	: Non applicabile

FA AMMORBIDENTE CONCENTRATO CLASSICO

Scheda di Dati di Sicurezza

Formato SDS UE secondo il REGOLAMENTO (UE) 2020/878 DELLA COMMISSIONE

Superficie specifica delle particelle : Non applicabile
Polverosità delle particelle : Non applicabile

9.2. Altre informazioni

9.2.1. Informazioni relative alle classi di pericoli fisici

Nessuna ulteriore informazione disponibile

9.2.2. Altre caratteristiche di sicurezza

Nessuna ulteriore informazione disponibile

SEZIONE 10: Stabilità e reattività

10.1. Reattività

Il prodotto è non reattivo nelle normali condizioni di impiego, stoccaggio e di trasporto.

10.2. Stabilità chimica

Stabile in condizioni normali.

10.3. Possibilità di reazioni pericolose

Non sono note reazioni pericolose nelle normali condizioni d'uso.

10.4. Condizioni da evitare

Nessuno in condizioni di stoccaggio e di manipolazione raccomandate (vedere la sezione 7).

10.5. Materiali incompatibili

Nessuna ulteriore informazione disponibile

10.6. Prodotti di decomposizione pericolosi

In condizioni normali di stoccaggio e di utilizzo non dovrebbero crearsi prodotti di decomposizione pericolosi.

SEZIONE 11: Informazioni tossicologiche

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

Tossicità acuta (orale) : Non classificato (Basandosi sui dati disponibili i criteri di classificazione non sono soddisfatti)
Tossicità acuta (cutanea) : Non classificato (Basandosi sui dati disponibili i criteri di classificazione non sono soddisfatti)
Tossicità acuta (inalazione) : Non classificato (Basandosi sui dati disponibili i criteri di classificazione non sono soddisfatti)
Ulteriori indicazioni : (in funzione della composizione)

Acidi grassi, C16-18 (numeri pari) - e C18 insaturo, prodotti di reazione con trietanolammina, di-Me solfato-quaternizzato (1335202-88-4)

DL50 cutaneo ratto	> 2000 mg/kg di peso corporeo (OECD 402)
--------------------	--

Galaxolide (1222-05-5)

DL50 orale ratto	> 4640 mg/kg di peso corporeo (OECD 401)
------------------	--

DL50 cutaneo ratto	> 10000 mg/kg di peso corporeo (OECD 402)
--------------------	---

Massa di reazione di 2-metilbutil salicilato e pentil salicilato

DL50 orale ratto	≈ 2000 mg/kg di peso corporeo (OECD 401)
------------------	--

DL50 cutaneo coniglio	> 2000 mg/kg di peso corporeo (EU Method B.3)
-----------------------	---

FA AMMORBIDENTE CONCENTRATO CLASSICO

Scheda di Dati di Sicurezza

Formato SDS UE secondo il REGOLAMENTO (UE) 2020/878 DELLA COMMISSIONE

(R)-p-menta-1,8-diene (5989-27-5)	
DL50 orale ratto	> 2000 mg/kg di peso corporeo (OECD 423)
DL50 cutaneo coniglio	> 5000 mg/kg di peso corporeo
Corrosione cutanea/irritazione cutanea	: Non classificato (Basandosi sui dati disponibili i criteri di classificazione non sono soddisfatti) pH: 2,5
Ulteriori indicazioni	: (in funzione della composizione)
Gravi danni oculari/irritazione oculare	: Non classificato (Basandosi sui dati disponibili i criteri di classificazione non sono soddisfatti) pH: 2,5
Ulteriori indicazioni	: (in funzione della composizione)
Sensibilizzazione respiratoria o cutanea	: Non classificato (Basandosi sui dati disponibili i criteri di classificazione non sono soddisfatti)
Ulteriori indicazioni	: (in funzione della composizione)
Mutagenicità sulle cellule germinali	: Non classificato (Basandosi sui dati disponibili i criteri di classificazione non sono soddisfatti)
Ulteriori indicazioni	: (in funzione della composizione)
Cancerogenicità	: Non classificato (Basandosi sui dati disponibili i criteri di classificazione non sono soddisfatti)
Ulteriori indicazioni	: (in funzione della composizione)
(E)-2-metossi-4-(prop-1-enil)fenolo (5932-68-3)	
NOAEL (cronico,orale,animale/maschio,2 anni)	300 mg/kg di peso corporeo (OECD 451)
NOAEL (cronico,orale,animale/femmina,2 anni)	150 mg/kg di peso corporeo (OECD 451)
Tossicità per la riproduzione	: Non classificato (Basandosi sui dati disponibili i criteri di classificazione non sono soddisfatti)
Ulteriori indicazioni	: (in funzione della composizione)
Galaxolide (1222-05-5)	
NOAEL (animale/femmina, F0/P)	20 mg/kg di peso corporeo (OECD 426)
NOAEL (animale/femmina, F1)	20 mg/kg di peso corporeo (OECD 426)
Massa di reazione di 2-metilbutil salicilato e pentil salicilato	
NOAEL (animale/maschio, F0/P)	540 mg/kg di peso corporeo (OECD 415)
NOAEL (animale/femmina, F0/P)	180 mg/kg di peso corporeo (OECD 415)
Tossicità specifica per organi bersaglio (STOT) — esposizione singola	: Non classificato (Basandosi sui dati disponibili i criteri di classificazione non sono soddisfatti)
Ulteriori indicazioni	: (in funzione della composizione)
(E)-2-metossi-4-(prop-1-enil)fenolo (5932-68-3)	
Tossicità specifica per organi bersaglio (STOT) — esposizione singola	Può irritare le vie respiratorie.
Tossicità specifica per organi bersaglio (STOT) — esposizione ripetuta	: Non classificato (Basandosi sui dati disponibili i criteri di classificazione non sono soddisfatti)
Ulteriori indicazioni	: (in funzione della composizione)
Acidi grassi, C16-18 (numeri pari) - e C18 insaturo, prodotti di reazione con trietanolammina, di-Me solfato-quaternizzato (1335202-88-4)	
NOAEL (orale,ratto,90 giorni)	1000 mg/kg di peso corporeo (OECD 407)
Galaxolide (1222-05-5)	
NOAEL (orale,ratto,90 giorni)	150 mg/kg di peso corporeo (OECD 408)
(E)-2-metossi-4-(prop-1-enil)fenolo (5932-68-3)	
NOAEL (subcronica,orale,animale/maschio,90 giorni)	300 mg/kg di peso corporeo (OECD 408)

FA AMMORBIDENTE CONCENTRATO CLASSICO

Scheda di Dati di Sicurezza

Formato SDS UE secondo il REGOLAMENTO (UE) 2020/878 DELLA COMMISSIONE

(E)-2-metossi-4-(prop-1-enil)fenolo (5932-68-3)

NOAEL (subcronica,orale,animale/femmina,90 giorni) : 600 mg/kg di peso corporeo (OECD 408)

Pericolo in caso di aspirazione : Non classificato (Basandosi sui dati disponibili i criteri di classificazione non sono soddisfatti)

Ulteriori indicazioni : (in funzione della composizione)

11.2. Informazioni su altri pericoli

11.2.1. Proprietà di interferenza con il sistema endocrino

Effetti avversi per la salute causati dalle proprietà di interferenza con il sistema endocrino : La miscela non contiene una sostanza(e) inclusa(e) nell'elenco stabilito in conformità all'Articolo 59(1) del REACH per il possesso di proprietà di interferente endocrino, o non è identificata come avente proprietà di interferente endocrino secondo i criteri stabiliti dal Regolamento Delegato (UE) 2017/2100 della Commissione o dal Regolamento (UE) 2018/605 della Commissione in concentrazioni pari o superiori allo 0,1 %

11.2.2. Altre informazioni

Possibili effetti nocivi sull'uomo e possibili sintomi : Può provocare una reazione allergica cutanea.

SEZIONE 12: Informazioni ecologiche

12.1. Tossicità

Ecologia - generale : Nocivo per gli organismi acquatici, può provocare a lungo termine effetti negativi per l'ambiente acquatico.

Pericoloso per l'ambiente acquatico, a breve termine (acuto) : Non classificato (Basandosi sui dati disponibili i criteri di classificazione non sono soddisfatti)

Pericoloso per l'ambiente acquatico, a lungo termine (cronico) : Nocivo per gli organismi acquatici con effetti di lunga durata.

Acidi grassi, C16-18 (numeri pari) - e C18 insaturo, prodotti di reazione con trietanolammina, di-Me solfato-quaternizzato (1335202-88-4)

CL50 - Pesci [1] : 1,91 mg/l (Oncorhynchus mykiss)

CE50 - Crostacei [1] : 2,23 mg/l (Daphnia magna)

CE50 72h - Alghe [1] : 22,3 mg/l (Desmodesmus subspicatus)

Galaxolide (1222-05-5)

CE50 72h - Alghe [1] : 0,723 mg/l (Pseudokirchneriella subcapitata)

CE50 72h - Alghe [2] : > 0,854 mg/l (Pseudokirchneriella subcapitata)

LOEC (cronico) : 0,075 mg/l (Acartia tonsa)

Massa di reazione di 2-metilbutil salicilato e pentil salicilato

CL50 - Pesci [1] : 1,34 mg/l (Danio rerio)

CE50 - Crostacei [1] : 0,88 mg/l (Daphnia magna)

CE50 72h - Alghe [1] : 0,77 mg/l (Pseudokirchneriella subcapitata)

4-terz-butilcicloesil acetato (32210-23-4)

CL50 - Pesci [1] : 8,6 mg/l (Cyprinus carpio)

CE50 - Crostacei [1] : 5,3 mg/l (Daphnia magna)

CE50 72h - Alghe [1] : 22 mg/l (Desmodesmus subspicatus)

(R)-p-menta-1,8-diene (5989-27-5)

CL50 - Pesci [1] : 720 µg/l (Pimephales promelas)

CE50 - Crostacei [1] : 0,36 mg/l (Daphnia magna)

FA AMMORBIDENTE CONCENTRATO CLASSICO

Scheda di Dati di Sicurezza

Formato SDS UE secondo il REGOLAMENTO (UE) 2020/878 DELLA COMMISSIONE

(R)-p-menta-1,8-diene (5989-27-5)	
CE50 72h - Alghe [1]	≈ 8 mg/l (Desmodesmus subspicatus)
NOEC (cronico)	0,115 mg/l (Daphnia magna - Daphnia pulex, 16 d)
(E)-2-metossi-4-(prop-1-enil)fenolo (5932-68-3)	
CL50 - Pesci [1]	3,6 mg/l
CE50 - Altri organismi acquatici [1]	3 mg/l
CE50 72h - Alghe [1]	5,6 mg/l
CE50 96h - Alghe [1]	34,3 mg/l

12.2. Persistenza e degradabilità

FA AMMORBIDENTE CONCENTRATO CLASSICO	
Persistenza e degradabilità	Il(i) tensioattivo(i) contenuto(i) in questo formulato è (sono) conforme(i) ai criteri di biodegradabilità stabiliti del regolamento (CE) n. 648/2004 relativo ai detersivi. 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.
Acidi grassi, C16-18 (numeri pari) - e C18 insaturo, prodotti di reazione con trietanolammina, di-Me solfato-quaternizzato (1335202-88-4)	
Biodegradazione	98,9 % (OECD 301 B, 28d)
4-terz-butilcicloesil acetato (32210-23-4)	
Persistenza e degradabilità	Non rapidamente degradabile.

12.3. Potenziale di bioaccumulo

FA AMMORBIDENTE CONCENTRATO CLASSICO	
Potenziale di bioaccumulo	Dati non disponibili.
Acidi grassi, C16-18 (numeri pari) - e C18 insaturo, prodotti di reazione con trietanolammina, di-Me solfato-quaternizzato (1335202-88-4)	
Fattore di bioconcentrazione (FCB REACH)	13
Coefficiente di ripartizione n-ottanolo/acqua (Log Kow)	4,77 (20 °C)
Galaxolide (1222-05-5)	
Fattore di bioconcentrazione (FCB REACH)	1584 (OECD 305 - 672h)
4-terz-butilcicloesil acetato (32210-23-4)	
Fattore di bioconcentrazione (FCB REACH)	334,6
Coefficiente di ripartizione n-ottanolo/acqua (Log Kow)	4,8

12.4. Mobilità nel suolo

FA AMMORBIDENTE CONCENTRATO CLASSICO	
Ecologia - suolo	Dati non disponibili.
Acidi grassi, C16-18 (numeri pari) - e C18 insaturo, prodotti di reazione con trietanolammina, di-Me solfato-quaternizzato (1335202-88-4)	
Coefficiente di assorbimento normalizzato del carbonio organico (Log Koc)	4

FA AMMORBIDENTE CONCENTRATO CLASSICO

Scheda di Dati di Sicurezza

Formato SDS UE secondo il REGOLAMENTO (UE) 2020/878 DELLA COMMISSIONE

12.5. Risultati della valutazione PBT e vPvB

Nessuna ulteriore informazione disponibile

12.6. Proprietà di interferenza con il sistema endocrino

Effetti avversi sull'ambiente causati dalle proprietà di interferenza con il sistema endocrino : La miscela non contiene una sostanza(e) inclusa(e) nell'elenco stabilito in conformità all'Articolo 59(1) del REACH per il possesso di proprietà di interferente endocrino, o non è identificata come avente proprietà di interferente endocrino secondo i criteri stabiliti dal Regolamento Delegato (UE) 2017/2100 della Commissione o dal Regolamento (UE) 2018/605 della Commissione in concentrazioni pari o superiori allo 0,1 %

12.7. Altri effetti avversi

Ulteriori indicazioni : Non sono conosciuti altri effetti

SEZIONE 13: Considerazioni sullo smaltimento

13.1. Metodi di trattamento dei rifiuti

Metodi di trattamento dei rifiuti : Non scaricare nelle fognature o nell'ambiente. Eliminare conformemente alle normative locali vigenti.

SEZIONE 14: Informazioni sul trasporto

In conformità con: ADR / IMDG / IATA / ADN / RID

ADR	IMDG	IATA	ADN	RID
14.1. Numero ONU o numero ID				
Non applicabile	Non applicabile	Non applicabile	Non applicabile	Non applicabile
14.2. Designazione ufficiale ONU di trasporto				
Non applicabile	Non applicabile	Non applicabile	Non applicabile	Non applicabile
14.3. Classi di pericolo connesso al trasporto				
Non applicabile	Non applicabile	Non applicabile	Non applicabile	Non applicabile
14.4. Gruppo d'imballaggio				
Non applicabile	Non applicabile	Non applicabile	Non applicabile	Non applicabile
14.5. Pericoli per l'ambiente				
Non applicabile	Non applicabile	Non applicabile	Non applicabile	Non applicabile
Nessuna ulteriore informazione disponibile				

14.6. Precauzioni speciali per gli utilizzatori

Trasporto via terra

Non applicabile

Trasporto via mare

Non applicabile

Trasporto aereo

Non applicabile

Trasporto fluviale

Non applicabile

Trasporto per ferrovia

Non applicabile

FA AMMORBIDENTE CONCENTRATO CLASSICO

Scheda di Dati di Sicurezza

Formato SDS UE secondo il REGOLAMENTO (UE) 2020/878 DELLA COMMISSIONE

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

Codice IBC : Non applicabile.

SEZIONE 15: Informazioni sulla regolamentazione

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

15.1.1. Normative UE

Elenco delle restrizioni UE (Allegato XVII del REACH)

Codice di riferimento	Applicabile su	Titolo o descrizione dell'entità
3(a)	(R)-p-menta-1,8-diene	Le sostanze o le miscele che corrispondono ai criteri relativi a una delle seguenti classi o categorie di pericolo di cui all'allegato I del regolamento (CE) n. 1272/2008: Classi di pericolo da 2.1 a 2.4, 2.6 e 2.7, 2.8 tipi A e B, 2.9, 2.10, 2.12, 2.13 categorie 1 e 2, 2.14 categorie 1 e 2, 2.15 tipi da A a F
3(b)	Massa di reazione di 2-metilbutil salicilato e pentil salicilato ; 4-terz-butilcicloesil acetato ; (R)-p-menta-1,8-diene ; (E)-2-metossi-4-(prop-1-enil)fenolo	Le sostanze o le miscele che corrispondono ai criteri relativi a una delle seguenti classi o categorie di pericolo di cui all'allegato I del regolamento (CE) n. 1272/2008: Classi di pericolo da 3.1 a 3.6, 3.7 effetti nocivi sulla funzione sessuale e la fertilità o sullo sviluppo, 3.8 effetti diversi dagli effetti narcotici, 3.9 e 3.10
3(c)	FA AMMORBIDENTE CONCENTRATO CLASSICO ; Galaxolide ; Massa di reazione di 2-metilbutil salicilato e pentil salicilato ; (R)-p-menta-1,8-diene	Le sostanze o le miscele che corrispondono ai criteri relativi a una delle seguenti classi o categorie di pericolo di cui all'allegato I del regolamento (CE) n. 1272/2008: Classe di pericolo 4.1
40.	(R)-p-menta-1,8-diene	Sostanze classificate come gas infiammabili di categoria 1 o 2, liquidi infiammabili di categoria 1, 2 o 3, solidi infiammabili di categoria 1 o 2, sostanze e miscele che, a contatto con l'acqua, sprigionano gas infiammabili di categoria 1, 2 o 3, liquidi piroforici di categoria 1 o solidi piroforici di categoria 1, anche se non figurano nell'allegato VI, parte 3, del regolamento (CE) n. 1272/2008.

Non contiene alcuna sostanza elencata nell'elenco delle sostanze candidate REACH

Non contiene alcuna sostanza elencata nell'allegato XIV del REACH (elenco delle autorizzazioni)

Non contiene alcuna sostanza elencata nell'elenco PIC (regolamento UE 649/2012 relativo all'esportazione e importazione di sostanze chimiche pericolose)

Non contiene sostanze elencate nell'elenco POP (regolamento UE 2019/1021 sugli inquinanti organici persistenti)

Non contiene alcuna sostanza elencata nell'elenco dei precursori di esplosivi (regolamento UE 2019/1148 sull'immissione sul mercato e sull'uso di precursori di esplosivi)

FraSI CESIO

: Il(i) tensioattivo(i) contenuto(i) in questo formulato è (sono) conforme(i) ai criteri di biodegradabilità stabiliti del regolamento (CE) n. 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.

Ulteriori norme, limitazioni e prescrizioni legali

: Regolamento (CE) N. 1907/2006 del Parlamento europeo e del Consiglio concernente la registrazione, la valutazione, l'autorizzazione e la restrizione delle sostanze chimiche (REACH). Regolamento (CE) n. 1272/2008 del Parlamento europeo e del Consiglio del 16 dicembre 2008 relativo alla classificazione, all'etichettatura e all'imballaggio delle sostanze e delle miscele che modifica e abroga le direttive 67/548/CEE e 1999/45/CE e che reca modifica al regolamento (CE) n. 1907/2006 (et sequens). Regolamento (CE) n. 649/2012 sull'esportazione ed importazione di sostanze chimiche pericolose. Regolamento (CE) n. 1005/2009 sulle sostanze che riducono lo strato di ozono. POP (2019/1021) - Inquinanti Organici Persistenti.

15.1.2. Norme nazionali

D.Lgs. 105/2015 (adozione della direttiva 2012/18/CE per il controllo dei pericoli di incidenti rilevanti connessi con determinate sostanze pericolose).

FA AMMORBIDENTE CONCENTRATO CLASSICO

Scheda di Dati di Sicurezza

Formato SDS UE secondo il REGOLAMENTO (UE) 2020/878 DELLA COMMISSIONE

D.Lgs 81/2008, relativo all' "Attuazione dell'art. 1 della legge 3 Agosto 2007, in materia di tutela della salute e sicurezza nei luoghi di lavoro."
D.Lgs 152/06 : "Norme in materia ambientale", e successive modifiche e integrazioni

15.2. Valutazione della sicurezza chimica

Per questa miscela non è stata eseguita una valutazione della sicurezza chimica

E' stata condotta una valutazione della sicurezza chimica per le seguenti sostanze in questa miscela:

Acidi grassi, C16-18 (numeri pari) - e C18 insaturo, prodotti di reazione con trietanolammina, di-Me solfato-quaternizzato

Galaxolide

Massa di reazione di 2-metilbutil salicilato e pentil salicilato

4-terz-butilcicloesil acetato

(R)-p-menta-1,8-diene

(E)-2-metossi-4-(prop-1-enil)fenolo

SEZIONE 16: Altre informazioni

Indicazioni di modifiche:

Prima edizione.

Abbreviazioni ed acronimi:

	Testo completo delle frasi H citate in questa scheda di sicurezza. Queste frasi sono riportate a titolo puramente informativo e possono non corrispondere alla classificazione del prodotto.
	N/A = non applicabile
	N/D = non disponibile
ADN	Accordo europeo sul trasporto internazionale di merci pericolose per vie navigabili interne
ADR	Accordo europeo sul trasporto internazionale di merci pericolose su strada
STA	Stima della tossicità acuta
BCF	Fattore di bioconcentrazione
CLP	Regolamento relativo alla classificazione, all'etichettatura e all'imballaggio; regolamento (CE) n. 1272/2008
DMEL	Livello derivato con effetti minimi
DNEL	Livello derivato senza effetto
EC50	Concentrazione efficace per il 50% della popolazione testata (concentrazione mediana efficace)
IARC	Agenzia Internazionale per la Ricerca sul Cancro
IATA	Associazione internazionale dei trasporti aerei
IMDG	Codice marittimo internazionale sulle merci pericolose
LC50	Concentrazione letale per il 50% della popolazione testata (concentrazione letale mediana)
LD50	Dose letale che determina la morte del 50% della popolazione testata (dose letale mediana)
LOAEL	Livello più basso a cui si osserva un effetto avverso
NOAEC	Concentrazione priva di effetti avversi osservati
NOAEL	Dose priva di effetti avversi osservati
NOEC	Concentrazione senza effetti osservati
OECD	Organizzazione per la cooperazione e lo sviluppo economici
PBT	Persistente, bioaccumulabile e tossica
PNEC	Concentrazione prevista priva di effetto
REACH	Registrazione, valutazione, autorizzazione e restrizione delle sostanze chimiche, Regolamento (CE) n. 1907/2006
RID	Regolamento sul trasporto internazionale di merci pericolose su ferrovia
SDS	Scheda di Dati di Sicurezza

FA AMMORBIDENTE CONCENTRATO CLASSICO

Scheda di Dati di Sicurezza

Formato SDS UE secondo il REGOLAMENTO (UE) 2020/878 DELLA COMMISSIONE

Abbreviazioni ed acronimi:	
STP	Impianto di trattamento acque reflue
vPvB	Molto persistente e molto bioaccumulabile
BLV	Valore limite biologico
BOD	Domanda biochimica di ossigeno (BOD)
COD	Domanda chimica di ossigeno (DCO)
Numero CE	Numero CE (Comunità Europea)
EN	Standard Europeo
OEL	Limite di Esposizione Professionale
ThOD	Richiesta teorica di ossigeno (BThO)
TLM	Limite di tolleranza mediano
COV	Composti Organici Volatili
Numero CAS	Numero CAS (Chemical Abstract Service)
N.A.S.	Non Altrimenti Specificato
ED	Proprietà di interferenza con il sistema endocrino

Fonti di dati	: Le informazioni regolatorie riportate in questa sezione richiamano unicamente le principali prescrizioni specificatamente applicabili al prodotto oggetto della scheda di sicurezza. Questa Scheda di Sicurezza è stata compilata in conformità alla legislazione applicabile dell'Unione europea. Regolamento (CE) N. 1907/2006 del Parlamento europeo e del Consiglio concernente la registrazione, la valutazione, l'autorizzazione e la restrizione delle sostanze chimiche (REACH). Regolamento (CE) n. 1272/2008 del Parlamento europeo e del Consiglio del 16 dicembre 2008 relativo alla classificazione, all'etichettatura e all'imballaggio delle sostanze e delle miscele che modifica e abroga le direttive 67/548/CEE e 1999/45/CE e che reca modifica al regolamento (CE) n. 1907/2006 (et sequens).
Consigli per la formazione	: Fornire una formazione adeguata agli operatori professionali per l'uso di Dispositivi di Protezione Individuale (DPI), in base alle informazioni contenute in questa scheda di sicurezza. L'uso normale del presente prodotto può avvenire esclusivamente secondo quanto descritto sulla confezione.
Altre informazioni	: Non utilizzare il prodotto per scopi che non siano stati indicati dal produttore.

Testo integrale delle indicazioni di pericolo H ed EUH:	
Acute Tox. 4 (per inalazione)	Tossicità acuta (per inalazione), categoria 4
Acute Tox. 4 (per via cutanea)	Tossicità acuta (per via cutanea), categoria 4
Acute Tox. 4 (per via orale)	Tossicità acuta (per via orale), categoria 4
Aquatic Acute 1	Pericoloso per l'ambiente acquatico – Pericolo acuto, categoria 1
Aquatic Chronic 1	Pericoloso per l'ambiente acquatico – Pericolo cronico, categoria 1
Aquatic Chronic 3	Pericoloso per l'ambiente acquatico – Pericolo cronico, categoria 3
Asp. Tox. 1	Pericolo in caso di aspirazione, categoria 1
EUH208	Contiene 4-tert-Butylcyclohexyl acetate, Limonene, Isoeugenol. Può provocare una reazione allergica.
Eye Irrit. 2	Gravi lesioni oculari/irritazione oculare, categoria 2
Flam. Liq. 3	Liquidi infiammabili, categoria 3
H226	Liquido e vapori infiammabili.
H302	Nocivo se ingerito.

FA AMMORBIDENTE CONCENTRATO CLASSICO

Scheda di Dati di Sicurezza

Formato SDS UE secondo il REGOLAMENTO (UE) 2020/878 DELLA COMMISSIONE

Testo integrale delle indicazioni di pericolo H ed EUH:	
H304	Può essere letale in caso di ingestione e di penetrazione nelle vie respiratorie.
H312	Nocivo per contatto con la pelle.
H315	Provoca irritazione cutanea.
H317	Può provocare una reazione allergica cutanea.
H319	Provoca grave irritazione oculare.
H332	Nocivo se inalato.
H335	Può irritare le vie respiratorie.
H400	Molto tossico per gli organismi acquatici.
H410	Molto tossico per gli organismi acquatici con effetti di lunga durata.
H412	Nocivo per gli organismi acquatici con effetti di lunga durata.
Skin Irrit. 2	Corrosione/irritazione cutanea, categoria 2
Skin Sens. 1A	Sensibilizzazione cutanea, categoria 1A
Skin Sens. 1B	Sensibilizzazione cutanea, categoria 1B
STOT SE 3	Tossicità specifica per organi bersaglio – esposizione singola, categoria 3 – Irritazione delle vie respiratorie

Classificazione e procedure usate per determinare la classificazione delle miscele ai sensi del regolamento (CE) 1272/2008 [CLP]:		
Aquatic Chronic 3	H412	Metodo di calcolo

Scheda Dati di Sicurezza (SDS), UE, Detergenti

Questa informazione si basa sulle nostre attuali conoscenze e descrive il prodotto ai fini dei soli requisiti della salute, della sicurezza e dell'ambiente. Pertanto, non deve essere interpretato come garanzia di alcuna proprietà specifica del prodotto.