

SCHEDA DI DATI DI SICUREZZA

Conforme ai Regolamenti 1272/2008 (CLP), 1907/2006 (REACH), 648/2004 e 878/2020

Codice interno: T005-P Rev. 3

Revisione nr. 05 del 19/01/22

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

1.1. Identificatore del prodotto

Nome commerciale: **ESSELUNGA DETERATIVO PER BUCATO A MANO E IN LAVATRICE MARSIGLIA**
 Codice commerciale: T005-P Rev. 3
 UFI: X5YE-RKWT-420M-3C8V

Usi identificati pertinenti della sostanza o della miscela e usi sconsigliati

Descrizione utilizzo: Deterativo in polvere per il lavaggio manuale e in macchina di tessuti in cotone e poliestere.
 Usi sconsigliati: SU21 Usi di consumo: nuclei familiari/popolazione in generale/consumatori. Tutti gli usi non espressamente indicati sull'etichetta applicata sulla confezione del prodotto.

1.2. Informazioni sul fornitore della scheda di dati di sicurezza

Deterplast S.p.A. – Via delle Fabbriche nr. 2 – 12060 Niella Tanaro (CN) Italy - Tel. +39 0174 226014
 Persona competente responsabile della scheda di dati di sicurezza: info@deterplast.it

1.4. Numero telefonico di emergenza

Bergamo - Ospedali Riuniti di Bergamo – Tel. 800 883300
 Firenze - Azienda Ospedaliera Careggi – Tel. 055 7947819
 Foggia - Azienda Osp. Univ. Foggia – Tel. 800 183459
 Milano - Ospedale Niguarda Ca' Grande - Tel. 02 66101029
 Napoli - Ospedali Riuniti Cardarelli - Tel. 081 5453333
 Pavia - Fondazione Salvatore Maugeri – Tel. 0382 24444
 Roma - Policlinico Agostino Gemelli - Tel. 06 3054343
 Roma - Ospedale Pediatrico Bambino Gesù – Tel. 06 68593726
 Roma - Policlinico Umberto I – Tel. 06 49978000
 Verona - Azienda Ospedaliera Integrata Verona – Tel. 800 011858

SEZIONE 2: identificazione dei pericoli

2.1. Classificazione della sostanza o della miscela

Criteri Regolamento CE 1272/2008 (CLP):

 **Attenzione, Eye Irrit. 2, Provoca grave irritazione oculare.**

Effetti fisico-chimici dannosi alla salute umana e all'ambiente: Nessun altro rischio.

2.2. Elementi dell'etichetta

PITTOGRAMMI DI PERICOLO



Attenzione

SCHEDA DI DATI DI SICUREZZA

Conforme ai Regolamenti 1272/2008 (CLP), 1907/2006 (REACH), 648/2004 e 878/2020

Codice interno: T005-P Rev. 3

Revisione nr. 05 del 19/01/22

Indicazioni di Pericolo:

H319 Provoca grave irritazione oculare.

Consigli di Prudenza:

P102 Tenere fuori dalla portata dei bambini.

P280 Indossare guanti / indumenti protettivi / Proteggere gli occhi / il viso.

P302+P352 IN CASO DI CONTATTO CON LA PELLE: lavare abbondantemente con acqua e sapone.

P305+P351+P338 IN CASO DI CONTATTO CON GLI OCCHI: sciacquare accuratamente per parecchi minuti. Togliere le eventuali lenti a contatto se è agevole farlo. Continuare a sciacquare.

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

P301+P312 IN CASO DI INGESTIONE: in presenza di malessere, contattare un CENTRO ANTIVELENI/un medico.

Informazioni supplementari sui pericoli: Nessuna

Componenti pericolosi da segnalare in etichetta: Nessuno

Disposizioni speciali in base all'Allegato XVII del REACH e successivi adeguamenti: Nessuna.

Ingredienti conformi al Regolamento CE n. 648/2004:

5-15%: Tensioattivi anionici.

<5%: Tensioattivi non ionici, sapone, polycarbossilati, fosfonato.

Altri componenti: Sbiancanti ottici, profumo (limonene)

2.3. Altri pericoli.

Sostanze vPvB: Nessuna. – Sostanze PBT: Nessuna.

Il prodotto non contiene sostanze che hanno proprietà di interferenza con il sistema endocrino.

SEZIONE 3: composizione/informazioni sugli ingredienti

3.1. Sostanze

N.A.

3.2. Miscele

Componenti pericolosi ai sensi del Regolamento CLP relativo alla classificazione, all'etichettatura e all'imballaggio delle sostanze e delle miscele e relativa classificazione:

15% - 20% **Sodio carbonato**

REACH No.: 01-2119485498-19 CAS: 497-19-8 EC: 207-838-8

 3.3/2 Eye Irrit. 2 H319

15% - 20% **Acido Silicico, sale di sodio (2.6<MR<=3.2)**

REACH No.: 01-2119448725-31 CAS: 1344-09-8 EC: 215-687-4

 3.2/2 Skin Irrit. 2 H315

 3.3/1 Eye Dam. 1 H318

 3.8/3 STOT SE 3 H335

7% - 10% **Acido benzenosolfonico, C10-13-alchil derivati, sali di sodio**

REACH No.: 01-2119489428-22 CAS: 68411-30-3 EC: 270-115-0

 3.1/4/Oral Acute Tox. 4 H302

4.1/C3 Aquatic Chronic 3 H412

 3.2/2 Skin Irrit. 2 H315

SCHEDA DI DATI DI SICUREZZA

Conforme ai Regolamenti 1272/2008 (CLP), 1907/2006 (REACH), 648/2004 e 878/2020

Codice interno: T005-P Rev. 3

Revisione nr. 05 del 19/01/22

 3.3/1 Eye Dam. 1 H318

1% - 3% **Alcoli, C12-15-ramificati e lineari, etossilati (>2.5 EO)**

REACH No.: Non pertinente (polimero) CAS: 106232-83-1 EC: 932-186-2

 3.1/4/Oral Acute Tox. 4 H302

4.1/C3 Aquatic Chronic 3 H412

 3.3/1 Eye Dam. 1 H318

1% - 3% **Acido solforico, esteri mono-C12-18-alchilici, sali di sodio**

REACH No.: 01-2119490225-39 CAS: 68955-19-1 EC: 273-257-1

 3.2/2 Skin Irrit. 2 H315

 3.3/1 Eye Dam. 1 H318

4.1/C3 Aquatic Chronic 3 H412

Limiti di concentrazione specifici

C ≥ 20 % Eye Dam. Categoria 1; H318

≥ 10 - < 20 % Eye Irrit. Categoria 2; H319

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

SEZIONE 4: misure di primo soccorso

4.1. Descrizione delle misure di primo soccorso

Vie di esposizione.

Contatto con la pelle:

Lavare immediatamente con acqua. In caso di irritazioni cutanee persistenti consultare il medico.

Contatto con gli occhi:

Lavare immediatamente e abbondantemente con acqua corrente, a palpebre aperte, per almeno 15 minuti; se permane irritazione o compare bruciore consultare un oftalmologo.

Ingestione:

Non indurre il vomito. Ricorrere immediatamente a visita medica, mostrando la scheda di sicurezza.

Somministrare agenti antischiuma (dimeticone). Contattare un Centro AntiVeleni.

Inalazione:

Aerare l'ambiente. Rimuovere subito il paziente dall'ambiente contaminato e tenerlo a riposo in ambiente ben areato. In caso di malessere consultare un medico.

4.2. Principali sintomi ed effetti, sia acuti, che ritardati

Inalazione: irritazione delle vie respiratorie, tosse.

Ingestione: nausea, vomito, diarrea (con possibili squilibri idroelettrici per ingestione di elevati quantitativi); sensazione di dolore a carico di faringe, stomaco e addome. Possibile insufficienza respiratoria per aspirazione di schiuma dalle vie aeree (specialmente come conseguenza degli episodi di vomito e per ingestione di quantitativi rilevanti).

Contatto con la pelle: il contatto prolungato potrebbe provocare irritazione cutanea.

Contatto oculare: Provoca grave irritazione oculare. Possibile congiuntivite.

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

Vedi 4.1.



SCHEDA DI DATI DI SICUREZZA

Conforme ai Regolamenti 1272/2008 (CLP), 1907/2006 (REACH), 648/2004 e 878/2020

Codice interno: T005-P Rev. 3

Revisione nr. 05 del 19/01/22

SEZIONE 5: misure di lotta antincendio

Prodotto non infiammabile.

5.1. Mezzi di estinzione

Mezzi di estinzione idonei

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

Mezzi di estinzione non idonei

Nessuno in particolare.

5.2. Pericoli speciali derivanti dalla sostanza o dalla miscela

Pericoli dovuti all'esposizione in caso di incendio

Evitare di respirare i prodotti di combustione.

5.3. Raccomandazioni per gli addetti all'estinzione degli incendi

Informazioni generali

Impiegare apparecchiature respiratorie adeguate. Raccogliere le acque di spegnimento che non devono essere scaricate nelle fognature. Smaltire l'acqua contaminata usata per l'estinzione ed il residuo dell'incendio secondo le norme vigenti.

Equipaggiamento

Elmetto protettivo con visiera (EN443) Indumenti normali per la lotta al fuoco, come un autorespiratore ad aria compressa a circuito aperto (EN137), completo antifiamma (EN 469), guanti antifiamma (EN 659) e calzature e stivali VV.FF. (EN15090)

SEZIONE 6: misure in caso di rilascio accidentale

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

Per chi non interviene direttamente

Allontanare dalla zona interessata le persone non addette all'intervento di emergenza.

Non camminare sul materiale versato.

Evitare di respirare vapori o nebbie.

Per chi interviene direttamente

Non effettuare nessun intervento se questo comporta qualsiasi rischio personale.

Indossare i dispositivi di protezione individuale: occhiali, guanti ed indumenti protettivi e porre attenzione alla scivolosità delle aree contaminate.

Consultare le misure protettive esposte al punto 7 e 8.

6.2. Precauzioni ambientali

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

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

Arginare con terra o materiale inerte. Raccogliere la maggior parte del materiale ed eliminare il residuo con getti d'acqua. Lo smaltimento del materiale contaminato deve essere effettuato conformemente alle disposizioni della sezione 13.

6.4. Riferimento ad altre sezioni

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

SEZIONE 7: manipolazione e immagazzinamento

7.1. Precauzioni per la manipolazione sicura

Stoccare in contenitori chiusi etichettati. Evitare il contatto con gli occhi e con la pelle. Durante il lavoro non mangiare né bere. Prevedere accurata ventilazione/aspirazione dei luoghi di lavoro.

7.2. Condizioni per lo stoccaggio sicuro, comprese eventuali incompatibilità

Normali condizioni di stoccaggio senza particolari incompatibilità.

T002-N Rev. 3

Pagina n. 4 di 16

DETERPLAST Spa

Via delle Fabbriche 2 - 12060 NIELLA TANARO (CN) ITALIA - Tel.: +39 0174 226014 - Fax: +39 0174 226377

Capitale Sociale 1.820.000 iv - Iscrizione CCAA di Cuneo n. 67437 - Mecc. Nr. CN005521 - P. IVA 03783930047 - Cod. Fisc. 00180070047
codice destinatario X2PH38J - info@deterplast.it - pec: deterplastspa@legalmail.it - www.deterplast.it

SCHEDA DI DATI DI SICUREZZA

Conforme ai Regolamenti 1272/2008 (CLP), 1907/2006 (REACH), 648/2004 e 878/2020

Codice interno: T005-P Rev. 3

Revisione nr. 05 del 19/01/22

7.3. Usi finali particolari

Tutti gli usi espressamente indicati nell'etichetta applicata sulla confezione del prodotto.

SEZIONE 8: controlli dell'esposizione/della protezione individuale

8.1. Parametri di controllo

Sodio carbonato Valore limite di soglia

| Tipo | Stato | TWA/8h | | STEL/15 min | |
|------|-------|-------------------|-----|-------------------|-----|
| | | mg/m ³ | ppm | mg/m ³ | ppm |
| TLV | I | 10 | | | |

Livello derivato senza effetto (DNEL)

| Via di esposizione | Effetti sui consumatori. | | | | Effetti sui lavoratori. | | | |
|--------------------|--------------------------|-----------------|----------------------|-------------------|-------------------------|-----------------|----------------------|-------------------|
| | Locali acuti | Sistemici acuti | Locali cronici | Sistemici cronici | Locali acuti | Sistemici acuti | Locali cronici | Sistemici cronici |
| Inalazione | | | 10 mg/m ³ | VND (*) | | | 10 mg/m ³ | VND (*) |

(*) VND = Pericolo identificato ma nessun DNEL/PNEC disponibile.

Acido Silicico, sale di sodio (2.6<MR<=3.2) Livello derivato senza effetto (DNEL)

| Uso finale | Via di esposizione | Valore | Nota |
|-------------|---|------------------------|-------------------------|
| Lavoratori | A lungo termine, effetti sistemici, cutanea | 1,59 mg/kg | di peso corporeo/giorno |
| Lavoratori | A lungo termine, effetti sistemici, inalazione | 5,61 mg/m ³ | |
| Consumatori | A lungo termine, effetti sistemici, orale | 0,8 mg/kg | di peso corporeo/giorno |
| Consumatori | A lungo termine, effetti sistemici, inalazione | 1,38 mg/m ³ | |
| Consumatori | A lungo termine, effetti sistemici, cutanea | 0,8 mg/kg | di peso corporeo/giorno |

Concentrazione prevedibile priva di effetti (PNEC)

| Scompartmento ambientale | Valore | Nota |
|--------------------------------------|----------|------|
| Acqua dolce | 7,5 mg/l | |
| Acqua di mare | 1 mg/l | |
| Intermittente, acqua dolce | 7,5 mg/l | |
| Impianto di trattamento acque reflue | 348 mg/l | |

Acido benzensolfonico, C10-13-alchil derivati, sali di sodio Livello derivato senza effetto (DNEL)

| Uso finale | Via di esposizione | Valore | Nota |
|-------------|---|-----------------------|---|
| Lavoratori | Dermica , esposizione a lungo termine – effetti sistemici | 85 mg/kg | In riferimento a peso corporeo e giorno |
| Lavoratori | Inalazione , esposizione a lungo termine – effetti sistemici | 6 mg/m ³ | |
| Consumatori | Dermica , esposizione a lungo termine – effetti sistemici | 42,5 mg/kg | In riferimento a peso corporeo e giorno |
| Consumatori | Inalazione , esposizione a lungo termine – effetti sistemici | 1,5 mg/m ³ | |
| Consumatori | Orale , esposizione a lungo termine – effetti sistemici | 0,425 mg/kg | In riferimento a peso corporeo e giorno |

SCHEDA DI DATI DI SICUREZZA

Conforme ai Regolamenti 1272/2008 (CLP), 1907/2006 (REACH), 648/2004 e 878/2020

Codice interno: T005-P Rev. 3

Revisione nr. 05 del 19/01/22

Concentrazione prevedibile priva di effetti (PNEC)

| Scompartimento ambientale | Valore | Nota |
|---------------------------|------------|---------------------------------|
| Acqua dolce | 0,268 mg/l | |
| Acqua di mare | 0,027 mg/l | |
| Fuoriuscita temporanea | 0,017 mg/l | |
| Impianto di depurazione | 3,43 mg/l | |
| Sedimento di acqua dolce | 8,1 mg/kg | In riferimento alla massa secca |
| Sedimento marino | 6,8 mg/kg | In riferimento alla massa secca |
| Suolo | 35 mg/kg | In riferimento alla massa secca |

Acido solforico, esteri mono-C12-18-alchilici, sali di sodio

Livello derivato senza effetto (DNEL)

| Uso finale | Via di esposizione | Valore | Nota |
|-------------|---|-----------------------|------|
| Lavoratori | Contatto con la pelle – Effetti cronici | 4060 mg/kg | |
| Lavoratori | Inalazione – Effetti cronici | 285 mg/m ³ | |
| Consumatori | Contatto con la pelle – Effetti cronici | 2440 mg/kg | |
| Consumatori | Inalazione – Effetti cronici | 85 mg/m ³ | |
| Consumatori | Ingestione – Effetti cronici | 24 mg/kg | |

Concentrazione prevedibile priva di effetti (PNEC)

| Compartimento ambientale | Valore | Nota |
|--------------------------|-------------|----------------------------------|
| Acqua dolce | 0,098 mg/l | |
| Acqua di mare | 0,0098 mg/l | |
| | 0,15 mg/l | PNEC Aqua (intermittent release) |
| | 6,8 mg/l | PNEC STP |
| Sedimento di acqua dolce | 3,45 mg/kg | |
| Sedimento marino | 0,345 mg/kg | |
| Suolo | 0,631 mg/kg | |

8.2. Controlli dell'esposizione

8.2.1. Controlli tecnici idonei:

Nessun controllo specifico previsto.

8.2.2. Misure di protezione individuale:

- Protezione degli occhi e del volto: occhiali di sicurezza con protezioni laterali conformi alla norma EN 166:2001, EN172:1994, EN ISO 4007:2012.
- Protezione della mani: durante la manipolazione del prodotto utilizzare guanti protettivi resistenti ai prodotti chimici conformi alle norme (EN 374). Per la scelta definitiva del materiale dei guanti da lavoro si devono considerare: compatibilità, degradazione, tempo di rottura e permeazione.
- Altro: Indossare normali indumenti da lavoro (EN ISO 13688:2013).
- Protezione respiratoria:
Non necessaria per l'utilizzo normale
- Pericoli termici:
Nessuno.

8.2.3. Controlli dell'esposizione ambientale:

Usare contenitori adeguati. Tenere lontano da scarichi, acque di superficie e acque sotterranee. Vedere inoltre la SEZIONE 7 per quanto riguarda la corretta gestione e lo stoccaggio, nonché la SEZIONE 13 riguardante il corretto smaltimento dei rifiuti derivanti dal prodotto.

SCHEDA DI DATI DI SICUREZZA

Conforme ai Regolamenti 1272/2008 (CLP), 1907/2006 (REACH), 648/2004 e 878/2020

Codice interno: T005-P Rev. 3

Revisione nr. 05 del 19/01/22

SEZIONE 9: proprietà fisiche e chimiche

9.1. Informazioni sulle proprietà fisiche e chimiche fondamentali

| | |
|---|-----------------------------------|
| Stato fisico | Polvere |
| Colore | Bianco |
| Odore | Nota Marsiglia |
| Soglia olfattiva | Non determinata |
| Punto di fusione/punto di congelamento | Nessun dato di test disponibile |
| Punto iniziale di ebollizione | Nessun dato di test disponibile |
| Infiammabilità | Nessun dato di test disponibile |
| Limite inferiore e superiore di esplosività | Nessun dato di test disponibile |
| Punto di infiammabilità | Nessun dato di test disponibile |
| Temperatura di autoaccensione | Nessun dato di test disponibile |
| Temperatura di decomposizione | Nessun dato di test disponibile |
| pH | 10,6 +/- 0,5 |
| Viscosità cinematica | Nessun dato di test disponibile |
| Solubilità | Nessun dato di test disponibile |
| Coeff. di ripartizione n-ottanolo/acqua | Non applicabile miscela |
| Tensione di vapore | Nessun dato di test disponibile |
| Densità | 0,550 +/- 0,050 g/cm ³ |
| Densità di vapore relativa | Nessun dato di test disponibile |
| Caratteristiche delle particelle | Nessun dato di test disponibile |

9.2. Altre informazioni

| | |
|---------------------|-----------------------------|
| Proprietà esplosive | Non esplosivo |
| Proprietà ossidanti | Nessuna proprietà ossidante |

SEZIONE 10: stabilità e reattività

10.1. Reattività

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

10.2. Stabilità chimica

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

10.3. Possibilità di reazioni pericolose

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

10.4. Condizioni da evitare

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

10.5. Materiali incompatibili

Non sono noti materiali incompatibili.

10.6. Prodotti di decomposizione pericolosi

Per decomposizione termica o in caso di incendio si possono liberare gas e vapori potenzialmente dannosi alla salute.

SCHEDA DI DATI DI SICUREZZA

Conforme ai Regolamenti 1272/2008 (CLP), 1907/2006 (REACH), 648/2004 e 878/2020

Codice interno: T005-P Rev. 3

Revisione nr. 05 del 19/01/22

SEZIONE 11: informazioni tossicologiche

Non sono disponibili dati tossicologici sulla miscela in quanto tale. Sono di seguito riportate le informazioni tossicologiche riguardanti le principali sostanze presenti nella miscela.

Effetti pericolosi per la salute derivanti dall'esposizione alla miscela: vedi sezioni 2 e 4.

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

a) Tossicità acuta

Non classificata. Sulla base dei dati disponibili i criteri di classificazione non sono soddisfatti.

b) Corrosione/irritazione della pelle

Sulla base dei dati disponibili i criteri di classificazione non sono soddisfatti

c) Gravi danni oculari/irritazione oculare

Il prodotto provoca grave irritazione oculare.

d) Sensibilizzazione respiratoria o cutanea

Sensibilizzazione cutanea: sulla base dei dati disponibili i criteri di classificazione non sono soddisfatti.

Sensibilizzazione respiratoria: Sulla base dei dati disponibili i criteri di classificazione non sono soddisfatti.

e) Mutagenicità sulle cellule germinali

La valutazione dei dati disponibili indica che questo prodotto non è una sostanza mutagena.

f) Cancerogenicità

La valutazione dei dati disponibili indica che questo prodotto non è una sostanza cancerogena.

g) Tossicità per la riproduzione

La valutazione dei dati disponibili indica che questo prodotto non è tossico per la riproduzione.

h) Tossicità specifica per organi bersaglio (STOT) – esposizione singola

La valutazione dei dati disponibili indica che questo prodotto non è classificato tossico specifico per organi bersaglio per esposizione singola.

i) Tossicità specifica per organi bersaglio (STOT) – esposizione ripetuta

La valutazione dei dati disponibili indica che questo prodotto non è classificato tossico specifico per organi bersaglio per esposizione ripetuta.

j) Pericolo in caso di aspirazione

In base alle proprietà fisiche il prodotto non rappresenta un pericolo in caso di aspirazione.

Informazioni tossicologiche riguardanti le principali sostanze presenti nella miscela.

Sodio Carbonato CAS: 497-19-8

Tossicità acuta

Tossicità acuta per via orale

DL₅₀ ratti Wistar, maschi/femmine: 2800 mg/kg

DL₅₀ ratti: 4090 mg/kg; Toxicological Data, compiled by the National Institute of Health (NIH), USA

Tossicità acuta per via cutanea

DL₅₀ conigli: > 2000 mg/kg; EPA 16 CFR 1500.40

Tossicità acuta per inalazione

CL₅₀ Ratti Wistar e Sprague-Dawley, maschi: 2300 mg/m³

Corrosione/irritazione cutanea

su coniglio: non irritante. OECD Linee guida 404 dell'OECD

Lesioni oculari gravi/irritazioni oculari gravi

Irritante per gli occhi

Su coniglio: irritante - Valore complessivo di irritazione oculare - Draize score (medio): 105 - EPA 16 CFR 1500.42

Mutagenicità delle cellule germinali

Genotossicità in vitro

Negativo. Citotossicità: 1100 microg/ml. Specie: PQ37 (uvrB-) Escherichia coli Chromotest.

Cancerogenicità

Tossicità riproduttiva

Questa sostanza non è stata identificata come cancerogena.

Ratti Wistar: NOAEL (tossicità materna) ≥ 245 mg/kg bw/day

Ratti Wistar: NOAEL (teratogenicità) ≥ 245 mg/kg bw/day

Acido benzensolfonico, C10-13-alchil derivati, sali di sodio CAS: 68411-30-3

Tossicità acuta

Tossicità acuta per via orale

Stima della tossicità acuta: 1.800 mg/kg; Metodo di calcolo

DL₅₀ ratto: 1080 mg/kg; Linee guida 401 per il test dell'OECD

T002-N Rev. 3

Pagina n. 8 di 16

DETERPLAST Spa

Via delle Fabbriche 2 - 12060 NIELLA TANARO (CN) ITALIA - Tel.: +39 0174 226014 - Fax: +39 0174 226377

Capitale Sociale 1.820.000 iv - Iscrizione CCAA di Cuneo n. 67437 - Mecc. Nr. CN005521 - P. IVA 03783930047 - Cod. Fisc. 00180070047
codice destinatario X2PH38J - info@deterplast.it - pec: deterplastspa@legalmail.it - www.deterplast.it

SCHEDA DI DATI DI SICUREZZA

Conforme ai Regolamenti 1272/2008 (CLP), 1907/2006 (REACH), 648/2004 e 878/2020

Codice interno: T005-P Rev. 3

Revisione nr. 05 del 19/01/22

| | |
|--|---|
| | Organi bersaglio: Tratto gastrointestinale Sintomi: sonnolenza, diarrea, difficoltà respiratorie. Nocivo se ingerito. |
| Tossicità acuta per inalazione | L'esame non è necessario |
| Tossicità acuta per via cutanea | Giustificazione: Vie d'esposizione trascurabili o improbabili DL ₅₀ ratto: > 2.000 mg/kg; Linee guida 402 per il test dell'OECD Sintomi: effetti locali, formazione di crosta (valore della letteratura). In base ai valori disponibili i criteri di classificazione non sono soddisfatti. |
| Corrosione/irritazione cutanea Irritante per la pelle | su coniglio: irritante; Linee Guida 404 per il test dell'OECD (valore letteratura) Provoca irritazione cutanea |
| Lesioni oculari gravi/irritazioni oculari gravi Irritante per gli occhi | su coniglio: provoca danni irreversibili agli occhi; Linee guida 405 per il test dell'OECD (valore della letteratura) Provoca gravi lesioni oculari. |
| Sensibilizzazione respiratoria o cutanea Sensibilizzazione | Maximisation Test porcellino d'India: non sensibilizzante; Linee guida 406 per il test dell'OECD In base ai dati disponibili i criteri di classificazione non sono soddisfatti. |
| Mutagenicità delle cellule germinali Genotossicità in vitro Genotossicità in vivo Osservazioni Cancerogenicità Tossicità riproduttiva | I saggi in vitro non hanno rivelato effetti mutagenici (valore della letteratura). I saggi in vivo non hanno rivelato effetti mutagenici (valore della letteratura). In base ai dati disponibili i criteri di classificazione non sono soddisfatti. Queste informazioni non sono disponibili. Test su animali non hanno rilevato nessun effetto sulla fertilità (valore della letteratura). Osservazione di gruppo. |
| Osservazione Teratogenicità | In base ai dati disponibili i criteri di classificazione non sono soddisfatti. Test su animali non hanno rivelato nessun effetto sullo sviluppo del feto (valore della letteratura). |
| Osservazioni Tossicità specifica per organi bersaglio (STOT) – esposizione singola Osservazioni | In base ai dati disponibili i criteri di classificazione non sono soddisfatti. La sostanza o la miscela non è classificata come intossicante di un organo bersaglio, per esposizione singola. |
| Tossicità specifica per organi bersaglio (STOT) – esposizione ripetuta Osservazioni | La sostanza o la miscela non è classificata come intossicante di un organo bersaglio specifico, per esposizione ripetuta. |
| Tossicità a dosi ripetute | ratto; orale; 28 giorni NOAEL: 125 mg/kg (in riferimento a peso corporeo e giorno) LOAEL: 250 mg/kg (in riferimento a peso corporeo e giorno) Organi bersaglio: Sangue, fegato, cuore, timo. Sintomi: aumento limitato del peso corporeo, diarrea ratto; Studio sull'alimentazione; 6 mesi. NOAEL: 40 mg/kg (in riferimento a peso corporeo e giorno) LOAEL: 115 mg/kg (in riferimento a peso corporeo e giorno) Organo bersaglio: sangue, rene, cieco Sintomi: aumento limitato peso corporeo, diarrea. Ratto; acqua potabile; 9 mesi. NOAEL: 85 mg/kg (in riferimento a peso corporeo e giorno) LOAEL: 145 mg/kg (in riferimento a peso corporeo e giorno) Organo bersaglio: sangue Sintomi: aumento limitato peso corporeo |
| Pericolo in caso di aspirazione Tossicità per aspirazione Informazioni tossicologiche | non applicabile si presume che la sostanza sia biodisponibile per assunzione orale. la sostanza viene metabolizzata ed eliminata per secrezione. la sostanza non viene assorbita bene per via cutanea. |



SCHEDA DI DATI DI SICUREZZA

Conforme ai Regolamenti 1272/2008 (CLP), 1907/2006 (REACH), 648/2004 e 878/2020

Codice interno: T005-P Rev. 3

Revisione nr. 05 del 19/01/22

Alcoli, C12-15-ramificati e lineari, etossilati (≥ 2.5 EO) CAS: 106232-83-1

| | |
|--|---|
| Tossicità acuta | |
| Tossicità acuta per via orale | DL ₅₀ ratto: > 300 - 2.000 mg/kg; Valori di test/valori bibliografici propri. Nocivo se ingerito. |
| Tossicità acuta per inalazione | Nessun dato disponibile |
| Tossicità acuta per via cutanea | DL ₅₀ su coniglio: > 2.000 mg/kg; valore della letteratura In base ai dati disponibili i criteri di classificazione non sono soddisfatti. |
| Corrosione/irritazione cutanea | |
| Irritante per la pelle | su coniglio: non irritante (valori di test/valore bibliografici propri). In base ai dati disponibili i criteri di classificazione non sono soddisfatti. |
| Lesioni oculari gravi/irritazioni oculari gravi | |
| Irritante per gli occhi | su coniglio: Effetti irreversibili sugli occhi (valori di test/valori bibliografici propri) Provoca gravi lesioni oculari. |
| Sensibilizzazione respiratoria o cutanea | |
| Sensibilizzazione | Maximisation Test porcellino d'India: non sensibilizzante. In base ai dati disponibili i criteri di classificazione non sono soddisfatti. |
| Mutagenicità delle cellule germinali | |
| Genotossicità in vitro | I saggi in vitro non hanno rivelato effetti mutagenici. Valori di test/valori bibliografici propri |
| Genotossicità in vivo | I saggi in vivo non hanno rivelato effetti mutagenici. Valore della letteratura |
| Osservazioni | In base ai dati disponibili i criteri di classificazione non sono soddisfatti. |
| Cancerogenicità | La sostanza si è rivelata non genotossica, pertanto non ci si deve aspettare un potenziale cancerogeno. Valore della letteratura. |
| Osservazioni | In base ai dati disponibili i criteri di classificazione non sono soddisfatti. |
| Tossicità riproduttiva | Non tossico per la riproduzione – osservazione di gruppo Valore della letteratura. |
| Osservazioni | In base ai dati disponibili i criteri di classificazione non sono soddisfatti. |
| Teratogenicità | Non ha dimostrato effetti teratogeni negli esperimenti sugli animali osservazione di gruppo (valore della letteratura). |
| Osservazioni | In base ai dati disponibili i criteri di classificazione non sono soddisfatti. |
| Tossicità specifica per organi bersaglio (STOT) - esposizione singola | |
| Osservazioni | La sostanza o la miscela non è classificata come intossicante di un organo bersaglio, per esposizione singola. |
| Tossicità specifica per organi bersaglio (STOT) - esposizione ripetuta | |
| Osservazioni | La sostanza o miscela non è classificata come intossicante di un organo bersaglio specifico, per esposizione ripetuta. |
| Tossicità a dose ripetuta | Ratto; orale; 2 anni. NOAEL: 50 mg/kg (in riferimento a peso corporeo e giorno) Organi bersaglio: Cuore, Fegato, Rene. Sintomi: aumento limitato del peso corporeo, Aumento dei pesi relativi degli organi. osservazione di gruppo (valore della letteratura) |
| Pericolo in caso di aspirazione | |
| Tossicità per aspirazione | non applicabile. |
| Informazioni tossicologiche | Tossicocinetica (osservazione di gruppo) Si presume che la sostanza sia rapidamente assorbita ed eliminata. (valore della letteratura) |

Acido Silicico, sale di sodio (2.6<MR<=3.2) CAS: 1344-09-8

Tossicità acuta

| | |
|---|---|
| Tossicità acuta per via orale | LD ₅₀ = 2200 mg/kg (ratto) – Test no. OECD 401 LD ₅₀ = 770-39800 mg/kg (topo) – Fonte IUCLID LD ₅₀ = 1153-39800 mg/kg (ratto) – Fonte IUCLID |
| Tossicità acuta per via cutanea | LD ₅₀ > 5000 mg/kg (ratto) – Metodo EPA OPPTS 870.1200 |
| Tossicità acuta per inalazione | LC ₅₀ = 18 – 18 mg/l (1 h) - Fonte IUCLID |
| Corrosione/irritazione cutanea | Coniglio (24 h) – Provoca grave irritazione cutanea |
| Lesioni oculari gravi/irritazioni oculari gravi | Coniglio (24 h) – Provoca grave irritazione oculare |

T002-N Rev. 3

Pagina n. 10 di 16

DETERPLAST Spa

Via delle Fabbriche 2 - 12060 NIELLA TANARO (CN) ITALIA - Tel.: +39 0174 226014 - Fax: +39 0174 226377
Capitale Sociale 1.820.000 iv - Iscrizione CCAA di Cuneo n. 67437 - Mecc. Nr. CN005521 - P. IVA 03783930047 - Cod. Fisc. 00180070047
codice destinatario X2PH38J - info@deterplast.it - pec: deterplastspa@legalmail.it - www.deterplast.it



SCHEDA DI DATI DI SICUREZZA

Conforme ai Regolamenti 1272/2008 (CLP), 1907/2006 (REACH), 648/2004 e 878/2020

Codice interno: T005-P Rev. 3

Revisione nr. 05 del 19/01/22

| | |
|--|---|
| Sensibilizzazione respiratoria o cutanea | Topo – esposizione dermale, topo (24 h): Non sensibilizzante – Test no. OECD 429 |
| Sensibilizzazione | |
| Mutagenicità delle cellule germinali | Cellula: Mammifero-Animale – Risultato: Negativo con attivazione metabolica, negativo senza attivazione metabolica. Test no. OECD 473. |
| Mutagenicità in-vitro | Cellula: Mammifero-Animale – Risultato: Negativo con attivazione metabolica, negativo senza attivazione metabolica. Test no. OECD 476. Nota: mutazione genica. Batteri - Risultato: Negativo con attivazione metabolica, negativo senza attivazione metabolica. Test no. OECD 471. Nota: Test di mutazione batterica inversa. Topo – Risultato: Negativo. Test no. OECD 475. Nota: Orale. |
| Cancerogenicità | Non cancerogeno |
| Tossicità riproduttiva | Ratto – NOAEL (P) – 12 settimane – Risultato 159 mg/kg, metodo Studio di tre generazioni. Nota: orale, acqua potabile. |
| Tossicità specifica per organi bersaglio (STOT) - esposizione ripetuta | Ratto – NOAL= 2400 mg/kg (4 settimane) – Test no. OECD 407 (Nota: quotidiano) |
| Pericolo in caso di aspirazione | Nessun informazione. |
| Acido solforico, esteri mono-C12-18-alchilici, sali di sodio CAS: 68955-19-1 | |
| Tossicità acuta | |
| Tossicità orale acuta: LD50 > 2000 - <= 5000 mg/kg peso corporeo (Prove di laboratorio) – GHS: categoria 5 (non implementato in EU. | |
| Tossicità per inalazione acuta: Non soggetto all'obbligo di codifica come nocivo o tossico per inalazione. | |
| Tossicità dermica acuta: LD50 > 2000 mg/kg peso corporeo – Nessuna categoria. | |
| Irritazione della pelle: Irritante – Metodo OECD 404 – GHS categoria 2 | |
| Irritazione degli occhi: Estremamente irritante – GHS categoria 1 | |
| Sensibilizzazione cutanea: non sensibilizzante – Metodo OECD 406 – GHS nessuna categoria | |
| Mutagenicità in vitro: non mutageno – Metodo OECD 471 – GHS nessuna categoria | |
| Cancerogenicità: non classificabile come cancerogeno per l'uomo. GHS nessuna categoria | |
| Tossicità riproduttiva: Non tossico per la riproduzione. GHS nessuna categoria | |
| Tossicità specifica per gli organi bersaglio (STOT) – esposizione singola, la sostanza non è classificata come intossicante di un organo bersaglio, per esposizione singola. GHS nessuna categoria. | |
| Tossicità specifica per organi bersaglio (STOT) – esposizione ripetuta, esposizione singola, la sostanza non è classificata come intossicante di un organo bersaglio, per esposizione ripetuta. GHS nessuna categoria. | |
| Pericolo in caso di aspirazione: non esiste nessuna classificazione per tossicità tramite aspirazione. GHS nessuna categoria. | |
| 11.2. Informazioni su altri pericoli | |
| Nessuna. | |

SEZIONE 12: informazioni ecologiche

Utilizzare secondo le buone pratiche lavorative, evitando di disperdere il prodotto nell'ambiente (vedi anche sezioni 6, 7, 13, 14 e 15).

Avvisare le autorità competenti se il prodotto ha raggiunto corsi d'acqua o fognature o se ha contaminato il suolo o la vegetazione.

12.1. Tossicità

Sodio Carbonato CAS: 497-19-8

Tossicità per i pesci: CL₅₀ (96 h) Lepomis macrochirus (Bluegill sunfish): 300 mg/l; Prova statica.

CL₅₀ (96 h) Gambusia affinis: 740 mg/l; Recommendations of Committee on Research were followed (Doudoroff et al., 1951)

T002-N Rev. 3

Pagina n. 11 di 16

DETERPLAST Spa

Via delle Fabbriche 2 - 12060 NIELLA TANARO (CN) ITALIA - Tel.: +39 0174 226014 - Fax: +39 0174 226377

Capitale Sociale 1.820.000 iv - Iscrizione CCAA di Cuneo n. 67437 - Mecc. Nr. CN005521 - P. IVA 03783930047 - Cod. Fisc. 00180070047
codice destinatario X2PH38J - info@deterplast.it - pec: deterplastspa@legalmail.it - www.deterplast.it

SCHEDA DI DATI DI SICUREZZA

Conforme ai Regolamenti 1272/2008 (CLP), 1907/2006 (REACH), 648/2004 e 878/2020

Codice interno: T005-P Rev. 3

Revisione nr. 05 del 19/01/22

Tossicità invertebrati: EC₅₀ (48 h) Ceriodaphnia sp.: 200-227 mg/l. NSW Environment Protection Authority (Warne & Julli, 1999)

Tossicità invertebrati: EC₅₀ (48 h) Daphnia magna: 265 mg/l. Anderson et al. (1948).

Acido benzenosolfonico, C10-13-alchil derivati, sali di sodio CAS: 68411-30-3

Tossicità per i pesci: CL₅₀ (96 h) Cyprinus carpio: > 1 – 10 mg/l; Prova semistatica; OECD TG 203.

CL₅₀ (96 h) Lepomis macrochirus: > 1 – 10 mg/l; Prova statica; US EPA 1975; Valori letteratura.

Tossicità per i pesci – tossicità cronica: NOEC (196 d) Pimephales promelas: > 0,1 – 1 mg/l; mortalità; prova a flusso continuo (valore della letteratura). I dati sono derivati da valutazioni o risultati di prove ottenuti con prodotti simili (conclusione per analogia).

Tossicità per daphnia: CE₅₀ (48 h) Daphnia magna: > 1 – 10 mg/l; Prova statica; OECD TG 202 (valore della letteratura).

Tossicità per la daphnia e per altri invertebrati acquatici – tossicità cronica: NOEC (21 d): > 1-10 mg/l; tasso di riproduzione. Prova a tasso continuo.

Tossicità per le alghe: CE₅₀ (72 h) Desmodesmus subspicatus (alga verde): > 10-100 mg/l; Prova semistatica; OECD TG 201; Valori di test/valori bibliografici propri.

Tossicità per i batteri: EC₁₀ (16 h) Pseudomonas putida: 51 mg/l; Test di inibizione di moltiplicazione cromosomica; Bringmann & Kühn.

Tossicità per gli organismi viventi nel suolo: CL₅₀ (14 d) Eisenia fetida: > 1000 mg/kg; OECD TG 207.

Tossicità in vegetali terrestri: emergenza, crescita; CE₅₀ (21 d): 167 mg/kg; Sorghum bicolor; Test no.OECD TG 208 (valore della letteratura).

Alcoli, C12-15-ramificati e lineari, etossilati (>= 2.5 EO) CAS: 106232-83-1

Tossicità per i pesci

Alcoli, C12-15-ramificati e lineari, etossilati (>2.5 EO): CL₅₀ (96 h) Brachydanio rerio (danio zebrato o pesce zebra): > 1 - 10 mg/l; Prova semistatica; Valori di test/valori bibliografici propri.

Tossicità per i pesci - Tossicità cronica

Alcoli, C12-15-ramificati e lineari, etossilati (>2.5 EO): Nessun dato disponibile.

Tossicità per la daphnia e per altri invertebrati acquatici

Alcoli, C12-15-ramificati e lineari, etossilati (>2.5 EO): CE₅₀ (48 h) Daphnia magna (Pulce d'acqua grande): > 1 -10 mg/l; Prova statica; Valori di test/valori bibliografici propri osservazione di gruppo

Tossicità per la daphnia e per altri invertebrati acquatici - Tossicità cronica

Alcoli, C12-15-ramificati e lineari, etossilati (>2.5 EO): EC₁₀ Daphnia (pulce d'acqua): > 0,1 -1 mg/l; tasso di riproduzione; OECD TG 211; (valore della letteratura) osservazione di gruppo

Tossicità per le piante acquatiche

Alcoli, C12-15-ramificati e lineari, etossilati (>2.5 EO): CE₅₀ (72 h) Desmodesmus subspicatus (alga verde): > 1 - 10 mg/l; Prova statica; Valori di test/valori bibliografici propri; osservazione di gruppo.

Tossicità per i batteri

Alcoli, C12-15-ramificati e lineari, etossilati (>2.5 EO): CE₅₀ fango attivo: 140 mg/l; Inibitore di respirazione osservazione di gruppo (valore della letteratura)

Tossicità in vegetali terrestri

Alcoli, C12-15-ramificati e lineari, etossilati (>2.5 EO): emergenza, crescita; NOEC: 10 mg/kg; Lepidium sativum (agretto); Linee Guida 208 per il Test dell'OECD Valori di test/valori bibliografici propri osservazione di gruppo

Acido Silicico, sale di sodio (2.6<MR<=3.2) CAS: 1344-09-8

LC₅₀ (96 h) = 1108 mg/l - Pesci (Brachydanio rerio)

EC₅₀ (48 h) = 1700 mg/l - Invertebrati acquatici: (Daphnia magna)

Acido solforico, esteri mono-C12-18-alchilici, sali di sodio CAS: 68955-19-1

Tossicità ittica acuta

LC₅₀ >10 <=100 mg prodotto/l. Metodo ISO 7346/2 (semistatic) – GHS: Categoria 3 (non implementato in EU)

Tossicità acuta per gli invertebrati

EC₅₀ >10 <=100 mg prodotto/l. Metodo Direttiva 84/449/CEE, C.2 – GHS: Categoria 3 (non implementato in EU)

Tossicità per piante acquatiche/alghe

EC₅₀ >10 <=100 mg prodotto/l. Metodo Direttiva 87/302/CEE, parte C, p. 89 – GHS: Categoria 3 (non implementato in EU)

Tossicità batterica acuta

EC₀ > 100 mg prodotto/l. Metodo DIN 38412, part 27 (ROBRA Test, conforms with OECD 209)

Tossicità ittica cronica

NOEC <= 1 mg prodotto/l (Calcolo). GHS: nessuna categoria.

Tossicità cronica per gli invertebrati

T002-N Rev. 3

Pagina n. 12 di 16

DETERPLAST Spa

Via delle Fabbriche 2 - 12060 NIELLA TANARO (CN) ITALIA - Tel.: +39 0174 226014 - Fax: +39 0174 226377

Capitale Sociale 1.820.000 iv - Iscrizione CCAA di Cuneo n. 67437 - Mecc. Nr. CN005521 - P. IVA 03783930047 - Cod. Fisc. 00180070047
codice destinatario X2PH38J - info@deterplast.it - pec: deterplastspa@legalmail.it - www.deterplast.it



SCHEDA DI DATI DI SICUREZZA

Conforme ai Regolamenti 1272/2008 (CLP), 1907/2006 (REACH), 648/2004 e 878/2020

Codice interno: T005-P Rev. 3

Revisione nr. 05 del 19/01/22

NOEC <= 1 mg prodotto/l (Calcolo). GHS: nessuna categoria.

12.2. Persistenza e degradabilità

I tensioattivi presenti nel prodotto sono biodegradabili in accordo agli allegati II e III del Regolamento EC 648/2004 sui detersivi.

Percarbonato di sodio

Alcoli, C12-15-ramificati e lineari, etossilati (>2.5 EO): Rapidamente biodegradabile;

> 60 %; 28 d; aerobico; OECD TG 301 B Valori di test/valori bibliografici propri

osservazione di gruppo

Alcoli, C12-15-ramificati e lineari, etossilati (>2.5 EO): Biodegradabile; > 60 %; 77 d; anaerobico; OECD 311 oppure metodo di controllo equivalente; osservazione di gruppo.

Acido Silicico, sale di sodio (2.6<MR<=3.2): Inorganico. I silicati solubili se diluiti depolimerizzano rapidamente producendo specie molecolari che non sono distinguibili dalle silice naturale.

Acido solforico, esteri mono-C12-18-alchilici, sali di sodio: Degradazione primaria. I tensioattivi contenuti nel prodotto sono, come richiesto dalla normativa EU per le sostanze detersivi 82/242 (tensioattivi non ionici) e 82/243/EEC (tensioattivi anionici) mediamente biodegradabili almeno al 90%.

Biodegradazione finale: Facile e veloce da degradare; nei test di facile degradabilità, tutte le sostanze contenute nel prodotto hanno ottenuto valori > 60% BOD/COD, ovvero formazione di CO₂, ovvero > 70% di calo DOC. Ciò rientra nei valori limite previsti per "facilmente degradabile" (metodi OECD 301)

12.3. Potenziale di bioaccumulo

Biaccumulazione

Acido benzenosolfonico, C10-13-alchil derivati, sali di sodio:

Pimephales promelas (Cavedano americano); 192 h; OECD TG 305 E

(valore della letteratura)

Alcoli, C12-15-ramificati e lineari, etossilati (>2.5 EO):

La bioaccumulazione è improbabile. (valore della letteratura)

Non si accumula in modo significativo negli organismi.

Alcoli, C12-13-ramificati e lineari, etossilati (>= 2.5 EO):

La bioaccumulazione è improbabile. (valore della letteratura)

Alcoli, C12-13-ramificati e lineari, etossilato, solfati, sali sodici, (>=2.5 moles EO): Nessun dato disponibile

Alcoli, C12-14, etossilati, solfati, sali sodici (< 2.5 EO): La bioaccumulazione è improbabile.

Giustificazione: La sostanza è facilmente biodegradabile ed ha una bassa tossicità acquatica. osservazione di gruppo

Acido Silicico, sale di sodio (2.6<MR<=3.2): Inorganico. La sostanza non ha potenziale di bioaccumulazione.

Acido solforico, esteri mono-C12-18-alchilici, sali di sodio: Potenziale di bioaccumulo.

La sostanza non è considerata persistente, bioaccumulante o tossica (PBT). Questa sostanza non è considerata molto persistente e nemmeno molto bioaccumulante (vPvB)

12.4. Mobilità nel suolo

Acido benzenosolfonico, C10-13-alchil derivati, sali di sodio:

suolo/fango di decantazione

Leggermente mobile nei terreni

Alcoli, C12-15-ramificati e lineari, etossilati (>2.5 EO): Adsorbimento/Suolo; Koc: > 5000;

QSAR immobile forte assorbimento sul suolo (valore della letteratura)

Acido Silicico, sale di sodio (2.6<MR<=3.2): Non applicabile.

12.5. Risultati della valutazione PBT e vPvB

Alcoli, C12-15-ramificati e lineari, etossilati (>2.5 EO):

Questa sostanza/miscela non contiene componenti considerati sia persistenti, bioaccumulabili che tossici (PBT), oppure molto persistenti e molto bioaccumulabili (vPvB) a concentrazioni di 0.1% o superiori.

Acido Silicico, sale di sodio (2.6<MR<=3.2): Non classificato come PBT o vPvB.

12.6. Proprietà di interferenza con il sistema endocrino

Il prodotto non contiene sostanze che hanno proprietà di interferenza con il sistema endocrino.

12.7. Altri effetti avversi

Acido benzenosolfonico, C10-13-alchil derivati, sali di sodio:

Nocivo per gli organismi acquatici con effetti di lunga durata.

Alcoli, C12-15-ramificati e lineari, etossilati (>2.5 EO):

Nocivo per gli organismi acquatici con effetti di lunga durata.

Acido Silicico, sale di sodio (2.6<MR<=3.2)

La basicità di questo prodotto ha effetto su gli ecosistemi sensibili a variazioni di pH.

T002-N Rev. 3

Pagina n. 13 di 16

DETERPLAST Spa

Via delle Fabbriche 2 - 12060 NIELLA TANARO (CN) ITALIA - Tel.: +39 0174 226014 - Fax: +39 0174 226377

Capitale Sociale 1.820.000 iv - Iscrizione CCAA di Cuneo n. 67437 - Mecc. Nr. CN005521 - P. IVA 03783930047 - Cod. Fisc. 00180070047
codice destinatario X2PH38J - info@deterplast.it - pec: deterplastspa@legalmail.it - www.deterplast.it



SCHEDA DI DATI DI SICUREZZA

Conforme ai Regolamenti 1272/2008 (CLP), 1907/2006 (REACH), 648/2004 e 878/2020

Codice interno: T005-P Rev. 3

Revisione nr. 05 del 19/01/22

SEZIONE 13: considerazioni sullo smaltimento

13.1. Metodi di trattamento dei rifiuti

Smaltimento della miscela:

Lo smaltimento dei residui del prodotto deve essere fatto in conformità alle disposizioni locali e nazionali.

Smaltimento di imballaggi contaminati:

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

SEZIONE 14: informazioni sul trasporto

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

14.1. Numero ONU o numero ID

N.A.

14.2. Designazione ufficiale ONU di trasporto

N.A.

14.3. Classi di pericolo connesso al trasporto

N.A.

14.4. Gruppo di imballaggio

N.A.

14.5. Pericoli per l'ambiente

N.A.

14.6 Precauzioni speciali per gli utilizzatori

N.A.

14.7 Trasporto marittimo alla rinfusa conformemente agli atti dell'IMO

N.A.

SEZIONE 15: informazioni sulla regolamentazione

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

Categoria Seveso: Nessuna

Regolamento (CE) N. 1907/2006, REACH Allegato XVII, Sostanze soggette a restrizioni in materia di immissione sul mercato e di uso e successivi adeguamenti: Non contiene sostanze soggette a restrizioni in base all'Allegato XVII del regolamento REACH.

Sostanze in Candidate List (art. 59 REACH): Nessuna

Sostanze soggette ad autorizzazione (allegato XIV REACH): Nessuna

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

15.2 Valutazione della sicurezza chimica.

Sono state condotte le CSR per alcune sostanze contenute nella miscela:

Acido benzenosolfonico, C10-13-alchil derivati, sali di sodio

Per questa sostanza è stata effettuata una Valutazione della Sicurezza Chimica.

Alcoli, C12-15-ramificati e lineari, etossilati (>2.5 EO)

Non viene richiesta una Valutazione Chimica sulla Sicurezza per questa sostanza (esente dall'obbligo di registrazione).

Sodio carbonato

E' stata elaborata una valutazione di sicurezza chimica per la sostanza da parte del Rappresentante esclusivo nominato dal fabbricante extra-UE della sostanza.

T002-N Rev. 3

Pagina n. 14 di 16

DETERPLAST Spa

Via delle Fabbriche 2 - 12060 NIELLA TANARO (CN) ITALIA - Tel.: +39 0174 226014 - Fax: +39 0174 226377

Capitale Sociale 1.820.000 iv - Iscrizione CCAA di Cuneo n. 67437 - Mecc. Nr. CN005521 - P. IVA 03783930047 - Cod. Fisc. 00180070047
codice destinatario X2PH38J - info@deterplast.it - pec: deterplastspa@legalmail.it - www.deterplast.it



SCHEDA DI DATI DI SICUREZZA

Conforme ai Regolamenti 1272/2008 (CLP), 1907/2006 (REACH), 648/2004 e 878/2020

Codice interno: T005-P Rev. 3

Revisione nr. 05 del 19/01/22

Percarbonato di sodio

Per la sostanza è stata effettuata una valutazione della sicurezza chimica.

Acido Silicico, sale di sodio (2.6<MR<=3.2)

Nessuna valutazione della sicurezza chimica è stata effettuata per questa sostanza/miscela dal fornitore

SEZIONE 16: altre informazioni

La classificazione di questa miscela, per quanto riguarda le proprietà di Irritazione/Corrosione su occhi e pelle, è stata derivata applicando i principi-ponte (quali diluizione, interpolazione all'interno di una categoria di tossicità o miscele sostanzialmente simili, con o senza il giudizio www.aise.eu di esperti) con riferimento a quanto stabilito dall'Articolo 9(3) e dall'Articolo 9(4) del Regolamento (EC) N. 1272/2008.

Numero di registrazione DetNet 339.

Procedura utilizzata per la classificazione della miscela in accordo con il Regolamento (EC) 1272/2008 [CLP]:

| Classificazione in accordo al Regolamento (EC) n. 1272/2008 | Procedura di classificazione |
|---|-----------------------------------|
| Eye Irrit. 2, H319 | Declassificazione con DetNet AISE |

Testo delle frasi utilizzate nel paragrafo 3:

- H302 Nocivo se ingerito.
- H315 Provoca irritazione cutanea.
- H318 Provoca gravi lesioni oculari.
- H319 Provoca grave irritazione oculare.
- H335 Può irritare le vie respiratorie.
- H412 Nocivo per gli organismi acquatici con effetti di lunga durata.

Revisione della Scheda di sicurezza

Nr. 02 del 20/07/2016 – Nuova edizione: SDS conforme al Regolamento (UE) 2015/830.

Nr. 03 del 28/12/2017 – Variazioni rispetto alla precedente edizione: sostituzione tensioattivo.

Nr. 04 del 15/10/2020 – Variazioni rispetto alla precedente edizione: modificati punti 1 e 15.

Nr. 05 del 19/01/2022 – Variazioni rispetto alla precedente edizione: Modifica punti 1, 2, 15,16 e adeguamento al Reg. 878/2020.

Abbreviazioni ed acronimi

- AISE: Associazione Internazionale per Saponi, detersivi e Prodotti per Manutenzione
- DetNet: Network dell'Industria della Detergenza per la classificazione CLP sviluppato da AISE
- ADR: Accordo europeo relativo al trasporto internazionale stradale di merci pericolose.
- CAS: Chemical Abstracts Service (divisione della American Chemical Society).
- CLP: Classificazione, Etichettatura, Imballaggio.
- DNEL: Livello derivato senza effetto.
- EINECS: Inventario europeo delle sostanze chimiche europee esistenti in commercio.
- GHS: Sistema globale armonizzato di classificazione e di etichettatura dei prodotti chimici.
- IATA: Associazione per il trasporto aereo internazionale.
- IATA-DGR: Regolamento sulle merci pericolose della "Associazione per il trasporto aereo internazionale" (IATA).
- ICAO: Organizzazione internazionale per l'aviazione civile.
- ICAO-TI: Istruzioni tecniche della "Organizzazione internazionale per l'aviazione civile" (ICAO).
- IMDG: Codice marittimo internazionale per le merci pericolose.
- INCI: Nomenclatura internazionale degli ingredienti cosmetici.
- LC50: Concentrazione letale per il 50 per cento della popolazione di test.
- LD50: Dose letale per il 50 per cento della popolazione di test.
- PNEC: Concentrazione prevista senza effetto.
- RID: Regolamento riguardante il trasporto internazionale di merci pericolose per via ferroviaria.
- STA: Stima della tossicità acuta

T002-N Rev. 3

Pagina n. 15 di 16

DETERPLAST Spa

Via delle Fabbriche 2 - 12060 NIELLA TANARO (CN) ITALIA - Tel.: +39 0174 226014 - Fax: +39 0174 226377
 Capitale Sociale 1.820.000 iv - Iscrizione CCAA di Cuneo n. 67437 - Mecc. Nr. CN005521 - P. IVA 03783930047 - Cod. Fisc. 00180070047
 codice destinatario X2PH38J - info@deterplast.it - pec: deterplastspa@legalmail.it - www.deterplast.it



SCHEDA DI DATI DI SICUREZZA

Conforme ai Regolamenti 1272/2008 (CLP), 1907/2006 (REACH), 648/2004 e 878/2020

Codice interno: T005-P Rev. 3

Revisione nr. 05 del 19/01/22

STEL: Limite d'esposizione a corto termine.
 STOT: Tossicità organo-specifica.
 TLV: Valore limite di soglia.
 TWA: Media ponderata nel tempo
 WGK: Classe di pericolo per le acque (Germania).
 N.A./N.D.: Not Available-Non disponibile-Nicht Verfügbar
 N.R.: Non rilevante

NORMATIVA E BIBLIOGRAFIA GENERALE:

1. Regolamento (CE) 1907/2006 del Parlamento Europeo (REACH)
2. Regolamento (CE) 1272/2008 del Parlamento Europeo (CLP)
3. Regolamento (CE) 878/2020 della Commissione Europea
4. The Merck Index Ed. 10
5. Handling Chemical Safety
6. Niosh – Registry of Toxic Effects of Chemical Substances
7. INRS – Fiche Toxicologique
8. Patty – Industrial Hygiene and Toxicology
9. N.I. Sax – Dangerous properties of Industrial Materials – 7 Ed., 1989

Le informazioni ivi contenute si basano sulle nostre conoscenze alla data sopra riportata. Sono riferite unicamente al prodotto indicato e non costituiscono garanzia di particolari qualità. L'utilizzatore è tenuto ad assicurarsi della idoneità e completezza di tali informazioni in relazione all'utilizzo specifico che ne deve fare. Le istruzioni per l'uso sono stampate sull'etichetta. La società non si assume alcuna responsabilità per danni a persone o cose, provocati da un uso improprio delle informazioni riportate nella presente scheda di sicurezza. Questa scheda annulla e sostituisce ogni edizione precedente.