

FIȘĂ CU DATE DE SECURITATE

(în conformitate cu Regulamentul (UE) 2020/878)

PCH28 024

 Plasfi®, s.a.

Versiunea 1 Data compilării: 23.05.2023

Versiunea 2 (înlocuiește versiunea 1)

Data reviziei: 14/11/2023

Pag 1 din 9

Data tipării: 14/11/2023

SECȚIUNEA 1: IDENTIFICAREA SUBSTANȚEI/AMESTECULUI ȘI A COMPANIEI/ÎNȚEPRINDERII.

1.1 Date de identificare produs.

Denumire produs: PCH28 024

1.2 Utilizări relevante identificate ale substanței sau amestecului și utilizări contraindicate.

Componenta poliolică a unui sistem de injecție pentru a obține spumă poliuretanică rigidă. Utilizare industrială.

Utilizări contraindicate:

Alte utilizări decât cele recomandate.

1.3 Detaliile furnizorului fișei cu date de securitate.

Compania: **PLASFI, S.A.**
 Adresa: Carretera de Montblanc, s/n
 Oraș: 43420 - Santa Coloma de Queralt
 Provincia: Tarragona
 Telefon: +34977881011
 E-mail: plasfi@plasfi.com
 Web: www.plasfi.com

1.4 Număr telefon de urgență: (Disponibil numai în timpul programului de lucru; Luni vineri; 08:00-18:00)

SECȚIUNEA 2: IDENTIFICARE RISCURI.

2.1 Clasificarea substanței sau amestecului.

Produsul nu este clasificat drept periculos în sensul Regulamentului (CE) nr 1272/2008.

2.2 Elemente etichetare.

Declarații EUH:

EUH208 Conține 1,2-dimetilimidazol. Poate produce o reacție alergică.
 EUH210 Fișă cu date de securitate disponibilă la cerere.

2.3 Alte riscuri.

Amestecul nu conține substanțe clasificate ca PBT.
 Amestecul nu conține substanțe clasificate ca vPvB.
 Amestecul nu conține substanțe cu proprietăți de perturbare a sistemului endocrin.

În condiții normale de utilizare și în forma sa originală, produsul în sine nu implică niciun alt risc pentru sănătate și mediu.

SECȚIUNEA 3: COMPOZIȚIE/INFORMAȚII PRIVIND INGREDIENTELE.

3.1 Substanțe.

Nu se aplică.

3.2 Amestecuri.

Substanțe care prezintă un pericol pentru sănătate sau mediu în conformitate cu Regulamentul (CE) nr. 1272/2008, cărora li s-a atribuit o limită comunitară de expunere la locul de muncă și sunt clasificate ca PBT/vPvB sau incluse în Lista Candidaților:

Identificatori	Denumire	Concentrat	(*)Clasificare-Regulament (CE) Nr 1272/2008	
			Clasificare	Concentrație specifică Limite și Estimarea toxicității acute
CAS Nr: 1244733-77-4 Nr.înregistrare: 01-2119486772-26-XXXX	Produsi de reacție ai triclорurii de fosforil și 2-metiloxiranului	1 - 25 %	Tox.acută. 4, H302 - Acvatic Chronic 3, H412	-

-Continuare pe pagina următoare-



FIȘĂ CU DATE DE SECURITATE

(în conformitate cu Regulamentul (UE) 2020/878)

PCH28 024



Plasfi, s.a.

Versiunea 1 Data compilării: 23.05.2023

Versiunea 2 (înlocuiește versiunea 1)

Data reviziei: 14/11/2023

Pag 2 din 9

Data tipăririi: 14/11/2023

Index Nr: 613-034-00-1 CAS Nr: 1739-84-0 EC Nr: 217-101-2	1,2-dimetilimidazol	0.1 - 1 %	Tox.acută. 4, H302 – Leziuni ochi. 1, H318 - Iritarea pielii. 2, H315 – Sensibilitatea pielii. 1B, H317	-
---	---------------------	-----------	---	---

(*) Textul complet al frazelor H este menționat în secțiunea 16 din această Fișă cu date de securitate.

* A se vedea Regulamentul (CE) nr. 1272/2008, Anexa VI, secțiunea 1.2.

SECȚIUNEA 4. MĂSURI DE PRIM AJUTOR.

4.1 Descrierea măsurilor de prim ajutor.

Datorită compoziției și tipului substanțelor prezente în produs, nu sunt necesare avertismente speciale.

Inhalare

Dacă respirația se oprește, solicitați asistență medicală de urgență. Luați victima în aer liber; ține-o la căldură și calmă. Dacă respirația este neregulată sau se oprește, efectuați respirație artificială.

Contactul cu ochii.

Scoateți lentilele de contact, dacă sunt prezente și dacă este ușor de făcut. Spălați ochii cu multă apă curată și rece timp de cel puțin 10 minute în timp ce trageți pleoapele în sus și solicitați asistență medicală.

Contactul cu pielea.

Îndepărtați îmbrăcămintea contaminată.

Ingestie.

Păstrați-vă calmul. NU provocați niciodată vărsăturile.

4.2 Cele mai importante simptome și efecte, atât acute, cât și întârziate.

Nu se cunosc efecte acute sau întârziate din cauza expunerii la produs.

4.3 Indicații privind orice asistență medicală imediată și tratament special necesar.

În caz de îndoială sau când simptomele de rău persistă, solicitați asistență medicală. Nu administrați niciodată nimic pe cale orală persoanelor care sunt inconștiente.

SECȚIUNEA 5: MĂSURI DE STINGEREA INCENDIILOR.

5.1 Medii de stingere.

5.2 Medii adecvate de

stingere:

Pulbere de stingere sau CO₂. În cazul incendiilor mai grave, spumă rezistentă la alcool și apă pulverizată.

Medii de stingere neadecvate:

Nu folosiți un jet direct de apă pentru a stinge. În prezența tensiunii electrice, nu puteți utiliza apă sau spumă ca mijloace de stingere.

5.3 Pericole speciale care decurg din substanța sau amestecul respectiv.

Riscuri speciale.

Expunerea la produse de ardere sau de descompunere poate fi dăunătoare sănătății dumneavoastră.

5.4 Sfaturi pentru pompieri.

Folosiți apă pentru a răci rezervoarele sau recipientele din apropierea sursei de căldură sau a focului. Luați în considerare direcția vântului.

Echipament de protecție împotriva incendiilor.

În funcție de amploarea incendiului, poate fi necesară utilizarea de costume de protecție împotriva căldurii, echipament individual de respirație, mănuși, ochelari de protecție sau măști de protecție și cizme..

SECȚIUNEA 6: MĂSURI ÎN CAZ DE DISPERSIE ACCIDENTALĂ.

6.1 Precauții personale, echipament de protecție și proceduri de urgență.

-Continuare pe pagina următoare



FIȘĂ CU DATE DE SECURITATE

(în conformitate cu Regulamentul (UE) 2020/878)

PCH28 024

 **Plasfi®, s.a.**

Versiunea 1 Data compilării: 23.05.2023

Versiunea 2 (înlocuiește versiunea 1)

Data reviziei: 14/11/2023

Pag 3 din 9

Data tipării: 14/11/2023

Pentru controlul expunerii și măsurile de protecție individuală, vezi secțiunea 8.

6.2 Precauții de mediu.

Produs neclasificat ca periculos pentru mediu, evitați pe cât posibil scurgerile.

6.3 Metode și materiale pentru izolare și curățare.

Opriți și colectați scurgerile cu material absorbant inert (pământ, nisip, vermiculit, Kieselguhr...) și curățați imediat zona cu un decontaminant adecvat.

Depozitați deșeurile în containere închise și adecvate pentru eliminare, în conformitate cu reglementările locale și naționale (vezi secțiunea 13).

6.4 Referințe la alte secțiuni.

Pentru controlul expunerii și măsurile de protecție individuală, vezi secțiunea 8.

Pentru eliminarea ulterioară a deșeurilor, urmați recomandările din secțiunea 13.

SECȚIUNEA 7. MANIPULARE ȘI DEPOZITARE.

7.1 Precauții pentru manipularea în condiții de siguranță.

Produsul nu necesită măsuri speciale de manipulare, se recomandă următoarele măsuri generale: Pentru protecția personală, vezi secțiunea 8.

În zona de aplicare trebuie interzis fumatul, mâncatul și băutul. Respectați legislația privind sănătatea și securitatea în muncă.

Nu folosiți niciodată presiune pentru a goli recipientele. Nu sunt recipiente rezistente la presiune. Păstrați produsul în recipiente realizate dintr-un material identic cu originalul.

7.2 Condiții de depozitare în siguranță, inclusiv orice incompatibilități.

Produsul nu necesită măsuri speciale de depozitare. Ca măsuri generale de depozitare, trebuie evitate sursele de căldură, radiații, electricitate și contactul cu alimentele.

A se păstra departe de agenți de oxidare și de materiale foarte acide sau alcaline. Depozitați recipientele între 10 și 25 ° C, într-un loc uscat și bine ventilat.

Depozitați conform legislației locale. Respectați indicațiile de pe etichetă. De îndată ce containerele sunt deschise, acestea trebuie închise cu grijă și așezate vertical pentru a preveni scurgerile.

REAȚIONEAZĂ EXTERMIC CU ISOCIANATAȚII.

Produsul nu este afectat de Directiva 2012/18/EU (SEVESO III).

7.3 Utilizări finale specifice.

Nu sunt disponibile.

SECȚIUNEA 8: CONTROLUL EXPUNERII/PROTECȚIE PERSONALĂ.

8.1 Parametri de control.

Produsul NU conține substanțe cu valori limită de mediu de expunere profesională. Produsul NU conține substanțe cu valori limită biologice.

Niveluri de concentrație DNEL/DMEL:

Denumire	DNEL/DMEL	Tip	Valoare
Prođuși de reacție ai trichlorurii de fosfor și 2- metiloxiranului CAS Nr: 1244733-77-4 EC Nr:	DNEL (Muncitori)	Inhalare, Cronic, Efecte sistemice	8,2 (mg/m ³)
	DNEL (Muncitori)	Dermal, Chronic, Systemic effects	2,91 (mg/kg bw/day)
	DNEL (Consumatori)	Inhalare, Cronic, Efecte sistemice	1,45 (mg/m ³)
	DNEL (Consumatori)	Dermic, Cronic, Efecte sistemice	1,04 (mg/kg bw/zi)
1,2- dimetilimidazol CAS Nr: 1739-84-0 EC Nr: 217-101-2	DNEL (Muncitori)	Dermic, Cronic, Efecte sistemice	2,5 (mg/kg)
	DNEL (Muncitori)	Inhalare, Cronic, Efecte sistemice	4,4 (mg/m ³)

-Continuare pe pagina următoare



FIȘĂ CU DATE DE SECURITATE

(în conformitate cu Regulamentul (UE) 2020/878)

PCH28 024

 **Plasfi, s.a.**

Versiunea 1 Data compilării: 23.05.2023

Versiunea 2 (înlocuiește versiunea 1)

Data reviziei: 14/11/2023

Pag 4 din 9

Data tipării: 14/11/2023

	DNEL (Muncitori)	Dermic, Cronic, Efecte locale	135 (µg/cm²)
--	---------------------	-------------------------------	-----------------

DNEL: Nivel derivat fără efect, nivelul de expunere la substanță sub care nu sunt anticipate efecte adverse.

DMEL: Nivelul de efect minim derivat, nivelul de expunere corespunzător unui risc scăzut, acel risc ar trebui considerat un minim tolerabil.

Niveluri de concentrare PNEC:

Denumire	Detalii	Valoare
Prođuși de reacție ai tricolorurii de fosforil și 2-metiloșiranului CAS Nr: 1244733-77-4 EC Nr: 807-935-0	apă (apă proaspătă)	0,32 (mg/L)
	STP	19,1 (mg/L)
	sediment (apă proaspătă)	11,5 (mg/kg)
	sediment (apă marină)	1,15 (mg/kg)
	mg/kg	0,34 (mg/kg)
	oral	11,6 (mg/kg)
1,2-dimetilimidazol CAS Nr: 1739-84-0 EC Nr: 217-101-2	apă (apă proaspătă)	0,058 (mg/l)
	apă (apă marină)	0,006 (mg/l)
	STP	0,3 (mg/l)
	soil	0,924 (mg/kg)
	sediment (apă proaspătă)	4,8 (mg/kg)
	sediment (apă marină)	0,48 (mg/kg)

PNEC: Concentrație estimată fără efect, concentrație a substanței sub care nu sunt de așteptat efecte adverse în compartimentul de mediu.

8.2 Controalele expunerii.

Măsurile tehnice:

Asigurați o ventilație adecvată, care poate fi realizată prin utilizarea unei bune ventilații locale de evacuare și a unui sistem general de evacuare bun.

Concentrație:	100 %
Utilizări	Componenta poliolică a unui sistem de injecție pentru a obține spumă poliuretanică rigidă. Utilizare industrială.
Protecția respirației:	
Dacă sunt respectate măsurile tehnice recomandate, nu este necesar un echipament individual de protecție.	
Protecția mâinilor:	
Dacă produsul este manipulat corect, nu este necesar niciun echipament individual de protecție.	
Protecția ochilor:	
Dacă produsul este manipulat corect, nu este necesar niciun echipament individual de protecție.	
Protecția pielii:	
EIP: Încălțăminte de lucru. Caracteristici: marcaj «CE», categoria II. Standarde CEN: EN ISO 13287, EN 20347 Întreținere: Acest produs se adaptează la forma piciorului primului utilizator. De aceea, precum și din motive de igienă, nu ar trebui să fie folosit de alte persoane. Observații: Încălțăminte de lucru pentru uz profesional include elemente de protecție menite să protejeze utilizatorii împotriva oricărui vătămări rezultate în urma unui accident	

SECȚIUNEA 9. PROPRIETĂȚI FIZICO-CHIMICE.

9.1 Informații despre proprietățile fizice și chimice de bază.

Stare fizică: lichid

Culoare: Lichid incolor până la gălbui

Miros: Aproape inodor.

Prag de miros: Nu se aplică

Punct de topire: Nu se aplică

Punct de congelare: Nu se aplică

Punctul de fierbere sau punctul inițial de fierbere și intervalul de fierbere: >200 °C

Inflamabilitate: Nu se aplică

Limită inferioară de explozie: Nu se aplică

Limită superioară de explozie: Nu se aplică

Punct de aprindere: >60 °C

Temperatura de autoaprindere: Nu se aplică

-Continuare pe pagina



FIȘĂ CU DATE DE SECURITATE

(în conformitate cu Regulamentul (UE) 2020/878)

PCH28 024

 **Plasfi, s.a.**

Versiunea 1 Data compilării: 23.05.2023

Versiunea 2 (înlocuiește versiunea 1)

Data reviziei: 14/11/2023

Pag 5 din 9

Data tipăririi: 14/11/2023

Temperatura de descompunere: Nu se aplică pH: 8 (100%)
Viscozitate cinematică: Nu se aplică
Solubilitate: Nu se aplică
Hidrosolubilitate: Nu se aplică
Liposolubilitate: Nu se aplică
Coeficientul de partiție n-octanol/apă (valoare log): Nu se aplică
Presiunea de vapori: Nu se aplică
Densitate absolută: 1110 kg/m³
Densitate relativă: Nu se aplică
Densitatea relativă a vaporilor: Nu se aplică
Caracteristici particule: Nu se aplică

9.2 Alte informații

9.3 Alte caracteristici de

securitate Vâscozitate: <

0,400 Pa·s

SECȚIUNEA 10. STABILITATE ȘI REACTIVITATE.

10.1 Reactivitate.

Produsul nu prezintă pericole prin reactivitatea sa.

10.2 Stabilitate chimică.

Stabil în condițiile recomandate de manipulare și depozitare (vezi secțiunea 7).

10.3 Posibilitatea de reacții periculoase.

Produsul nu prezintă posibilitatea de reacții periculoase.

10.4 Condiții de evitat.

Evitați orice manipulare necorespunzătoare.

10.5 Materiale incompatibile.

A se ține departe de agenți de oxidare și de materiale foarte alcaline sau acide pentru a preveni reacțiile exoterme.

10.6 Produși de descompunere periculoși.

Fără descompunere dacă este utilizat pentru utilizările prevăzute.

SECȚIUNEA 11: INFORMAȚII TOXICOLOGICE.

11.1 Informații privind clasele de pericol, așa cum sunt definite în Regulamentul (CE) nr. 1272/2008.

Informații toxicologice despre substanțele prezente în compoziție.

Denumire	Toxicitate acută			
	Tip	Test	Fel	Valoare
Produși de reacție ai trichlorurii de fosforil și 2-metiloxiranului CAS Nr: 1244733-77-4 EC Nr:	Oral	LD50	șobolani	632 mg/kg [1] [1] Raport de studiu, 1996. Conform Acest studiu a fost realizat conform metodelor din Anexa V, Partea B.1. (toxicitate acută (oral), la Directiva 67/548/CEE a Consiliului Comunităților Europene din 27 iunie 1967 (oficial Jurnalul Comunităților Europene L196/1 din 16 august 1967)
	Dermic			
	Inhalare			
1,2-dimetilimidazol	Oral	LD50	Șobolani	1330 mg/kg
	Dermic			
	Inhalare			

-Continuare pe pagina



FIȘĂ CU DATE DE SECURITATE

(în conformitate cu Regulamentul (UE) 2020/878)

PCH28 024

 **Plasfi, s.a.**

Versiunea 1 Data compilării: 23.05.2023

Versiunea 2 (înlocuiește versiunea 1)

Data reviziei: 14/11/2023

Pag 6 din 9

Data tipăririi: 14/11/2023

CAS Nr: 1739-84-0 EC Nr: 217-101-2

a) toxicitate acută;

Date neconcludente pentru clasificare.

Estimarea toxicității acute (ATE):

Amestecuri:

ATE (Cutanat) = 100.000 mg/kg ATE (Oral) = 3.226 mg/kg

b) corozivitatea/iritarea pielii;

Pe baza datelor disponibile, criteriile de clasificare nu sunt îndeplinite.

c) lezarea/iritarea gravă a ochilor;

Pe baza datelor disponibile, criteriile de clasificare nu sunt îndeplinite.

d) sensibilizare respiratorie sau cutanată;

Pe baza datelor disponibile, criteriile de clasificare nu sunt îndeplinite.

e) mutagenitatea celulelor germinale;

Date neconcludente pentru clasificare.

f) carcinogenitate;

Date neconcludente pentru clasificare.

g) toxicitate pentru reproducere;

Date neconcludente pentru clasificare.

h) STOT-expunere unică;

Date neconcludente pentru clasificare.

i) STOT-expunere repetată;

Date neconcludente pentru clasificare.

j) pericol de aspirare;

Date neconcludente pentru clasificare.

11.2 Informații cu privire la alte pericole. Proprietăți perturbatoare endocrine

Acest produs nu conține componente cu proprietăți de perturbare a sistemului endocrin cu efecte asupra sănătății umane.

Alte informații

Nu există informații disponibile cu privire la alte efecte adverse asupra sănătății.

SECȚIUNEA 12: INFORMAȚII ECOLOGICE.

12.1 Toxicitate.

Denumire	Ecotoxicitate			
	Tip	Test	Fel	Valoare
Produși de reacție ai triclozurii de fosfor și 2-metiloxiranului CAS Nr: 1244733-77-4 EC Nr: 4	Pești	LC50	Danio rerio	56.2 mg/L (96 h) [1]
	Nevertebrate acvatice	[1] Raport de studiu, 1991. Potrivit UBA-Verfahrensvorschlag: "Letale Wirkung beim Zebrabärbling Brachydanio rerio, LC0, LC50, LC100. 48-96 h" (Mai 1984) Propunerea de orientări a Agenției Federale Germane de Mediu (UBA)		
	Plante acvatice			
1,2-dimetilimidazol	Pești	LC50	Danio rerio	63.03 mg/l (96h)

-Continuare pe pagina următoare.



FIȘĂ CU DATE DE SECURITATE

(în conformitate cu Regulamentul (UE) 2020/878)

PCH28 024

 **Plasfi, s.a.**

Versiunea 1 Data compilării: 23.05.2023

Versiunea 2 (înlocuiește versiunea 1)

Data reviziei: 14/11/2023

Pag 7 din 9

Data tipării: 14/11/2023

CAS Nr: 1739-84-0 EC Nr: 217-101-2	Nevertebrate acvatice	EC50	Daphnia magna	> 100 mg/l (48h)
	Plante acvatice		Pseudokirchneriella subcapitata	58.1 mg/l (72h) [1]
		EC10	Pseudokirchneriella subcapitata	19.73 mg/l (72h) [2]
		[1] OECD 201		
		[2] OECD 201		

12.2 Persistență și degradabilitate.

Nu sunt disponibile informații cu privire la biodegradabilitatea substanțelor prezente. Nu sunt disponibile informații despre degradabilitatea substanțelor prezente.

Nu sunt disponibile informații despre persistența și degradabilitatea produsului.

12.3 Potențial de bioacumulare.

Nu sunt disponibile informații cu privire la bioacumularea substanțelor prezente.

12.4 Mobilitatea în sol.

Nu sunt disponibile informații despre mobilitatea în sol.

Produsul nu trebuie lăsat să intre în canalizare sau în căi navigabile. Preveniți pătrunderea în sol.

12.5 Rezultatele evaluării PBT și vPvB.

Nu sunt disponibile informații despre rezultatele evaluării PBT și vPvB ale produsului.

12.6 Proprietăți de perturbare endocrină.

Acest produs nu conține componente cu proprietăți de perturbare a sistemului endocrin de mediu.

12.7 Alte efecte adverse.

Produsul nu este afectat de Regulamentul (CE) nr. 1005/2009 al Parlamentului European și al Consiliului din 16 septembrie 2009 privind substanțele care epuizează stratul de ozon.

Nu sunt disponibile informații despre alte efecte adverse asupra mediului.

SECȚIUNEA 13: CONSIDERAȚII PRIVIND ELIMINAREA.

Metode de tratare a deșeurilor.

Nu aruncați în canalizare sau în căi navigabile. Deșeurile și containerele goale trebuie manipulate și eliminate conform legislației locale/naționale în vigoare.

Urmați prevederile Directivei 2008/98/CE privind gestionarea deșeurilor.

SECȚIUNEA 14. INFORMAȚII REFERITOARE LA TRANSPORT.

Transportul nu este periculos. În cazul unui accident rutier care provoacă deversarea produsului, procedați în conformitate cu punctul 6.

14.1 Numărul UN sau numărul ID.

Transportul nu este periculos

14.2 Denumire UN corespunzătoare de transport.

Descriere:

ADR/RID: Nu este clasificat ca periculos pentru transport. IMDG: Nu este clasificat ca periculos pentru transport.

ICAO/IATA: Nu este clasificat ca periculos pentru transport.

14.3 Clasa de riscuri pentru transport

Transportul nu este periculos.

14.4 Grupa de ambalaje.

Transportul nu este periculos.

-Continuare pe pagina următoare.



FIȘĂ CU DATE DE SECURITATE

(în conformitate cu Regulamentul (UE) 2020/878)

PCH28 024

 **Plasfi® s.a.**

Versiunea 1 Data compilării: 23.05.2023

Versiunea 2 (înlocuiește versiunea 1)

Data reviziei: 14/11/2023

Pag 8 din 9

Data tipăririi: 14/11/2023

14.5 Riscuri pentru mediu.

Transportul nu este periculos.

Transport pe navă, FEm – Fișe de urgență (F – Incendiu, S – Deversări): Nu se aplică.

14.6 Precauții speciale pentru utilizator

Transportul nu este periculos.

14.7 Transport maritim în vrac conform instrumentelor OMI.

Nu este clasificat ca periculos pentru transport.

SECȚIUNEA 15: INFORMAȚII PRIVIND REGLEMENTAREA.

15.1 Reglementări/legislații de securitate, sănătate și mediu specifice pentru substanță sau amestec.

Produsul nu este afectat de Regulamentul (UE) nr. 528/2012 privind punerea la dispoziție pe piață și utilizarea produselor biocide. Produsul nu este afectat de procedura stabilită prin Regulamentul (UE) nr. 649/2012, privind exportul și importul de substanțe chimice periculoase.

15.2 Evaluarea siguranței chimice.

Nu a fost efectuată nicio evaluare a securității chimice pentru această substanță/amestec de către furnizor.

SECȚIUNEA 16: ALTE INFORMAȚII.

Textul complet al frazelor H care apar în secțiune 3:

H302 Nociv în caz de înghițire.

H315 Provoacă iritarea pielii.

H317 Poate provoca o reacție alergică a pielii.

H318 Provoacă leziuni oculare grave.

H412 Nociv pentru mediul acvatic cu efecte de lungă durată.

Coduri de clasificare:

Toxicitate acută. 4 : Toxicitate acută (orală), Categoria 4

Acvatic Cronic 3 : Efect cronic asupra mediului acvatic, Categoria 3 Leziuni ale ochilor. 1: Leziuni oculare grave, Categoria 1

Iritarea pielii. 2 : Irritant pentru piele, Categoria 2

Sens. pielii. 1B : Sensibilizant pentru piele, Categoria 1B

Modificări cu privire la versiunile anterioare:

- Modificări în compoziția produsului (SECȚIUNEA 3.2).
- Modificări în compoziția produsului (SECȚIUNEA 3.2).
- Modificări în măsurile de prim ajutor (SECȚIUNEA 4.1).
- Modificarea valorilor proprietăților fizice și chimice (SECȚIUNEA 9).
- Modificarea informațiilor privind condițiile de stabilitate și reactivitate (SECȚIUNEA 10.2).
- Modificarea informațiilor privind condițiile de stabilitate și reactivitate (SECȚIUNEA 10.3).
- Modificarea informațiilor privind condițiile de stabilitate și reactivitate (SECȚIUNEA 10.4).
- Modificarea informațiilor privind condițiile de stabilitate și reactivitate (SECȚIUNEA 10.5).
- Modificarea informațiilor privind condițiile de stabilitate și reactivitate (SECȚIUNEA 10.6).
- Eliminarea valorilor de toxicitate (SECȚIUNEA 11.1).
- Adăugarea valorilor de ecotoxicitate (SECȚIUNEA 11.1).
- Eliminarea valorilor informaționale ecologice (SECȚIUNEA 12.1).
- Adăugarea valorilor informaționale ecologice (SECȚIUNEA 12.1).
- Eliminarea valorilor informaționale ecologice (SECȚIUNEA 12.3).
- Eliminarea abrevierilor și a acronimelor (SECȚIUNEA 16).

-Continuare pe pagina următoare



FIȘĂ CU DATE DE SECURITATE

(în conformitate cu Regulamentul (UE) 2020/878)

PCH28 024

 **Plasfi®, s.a.**

Versiune 1 Data compilării: 23/05/2023

Versiune 2 (nlocuiește versiunea 1)

Data reviziei: 14/11/2023

Pag 9 din 9

Data tipăririi: 14/11/2023

Clasificare și procedura utilizată pentru a determina clasificarea amestecurilor în conformitate cu Regulamentul (CE) 1272/2008

[CLP]: Pericole fizice Pe baza datelor de testare

Pericole pentru sănătate Metoda de calcul

Pericole pentru mediu Metoda de calcul

Se recomandă ca produsul să fie folosit numai în scopurile recomandate. Abrevieri și acronime folosite:

CEN: Comitetul European de Standardizare.

DMEL: Nivelul de efect minim derivat, nivelul de expunere corespunzător unui risc scăzut, acel risc ar trebui considerat un minim tolerabil.

DNEL: Nivel derivat fără efect, nivelul de expunere la substanță sub care nu sunt anticipate efecte adverse.

EC50: Jumătate de concentrație eficientă maximă.

EIP: Echipament individual de protecție.

LC50: concentrație letală, 50%.

DL50: Doză letală, 50%.

PNEC: Concentrație estimată fără efect, concentrație a substanței sub care nu sunt de așteptat efecte adverse în compartimentul de mediu.

Referințe cheie în literatură și surse de date:

<http://eur-lex.europa.eu/homepage.html> <http://echa.europa.eu/>

Regulamentul (UE) 2020/878. Regulamentul (CE) nr. 1907/2006. Regulamentul (CE) nr. 1272/2008.

Informațiile furnizate în această fișă cu date de securitate au fost întocmite în conformitate cu REGULAMENTUL (UE) 2020/878 COMISIEI din 18 iunie 2020 de modificare a Anexei II la Regulamentul (CE) nr. 1907/2006 al Parlamentului European și al Consiliului privind înregistrarea, Evaluarea, autorizarea și restricționarea substanțelor și amestecurilor chimice (REACH).

Informațiile din această Fișă cu date de securitate privind preparatul se bazează pe cunoștințele actuale și pe legile CE și naționale actuale, în măsura în care condițiile de lucru ale utilizatorilor sunt în afara cunoștințelor și controlului nostru. Produsul nu trebuie utilizat în alte scopuri decât cele specificate fără a avea în prealabil instrucțiuni scrise despre modul de manipulare. Este întotdeauna responsabilitatea utilizatorului să ia măsurile corespunzătoare pentru a respecta cerințele stabilite de legislația în vigoare. Informațiile conținute în această fișă de siguranță conțin doar o descriere a cerințelor de siguranță pentru preparat și nu trebuie considerate ca o garanție a proprietăților sale.

-Final fișă cu date de securitate.-

//-//--//--//--//--//--//--//--//--//

Subsemnata **MIHALACHE ANDREEA-CRISTINA**, interpret și traducător autorizat pentru limba străină Engleză în temeiul autorizației nr. 33686 din 2012 eliberată de Ministerul Justiției din România, certific exactitatea traducerii efectuate din limba **ENGLEZĂ** în limba **ROMÂNĂ**, că textul prezentat a fost tradus complet, fără omisiuni și că prin traducere, înscrisului nu i-a fost denaturat conținutul și sensul.

INTERPRET ȘI TRADUCĂTOR AUTORIZAT
MIHALACHE ANDREEA-CRISTINA

