

Fiche donnée de Sécurité	BROFAR
Date de mise à jour	7 janvier 2008

BROFAR

1 – Identification du produit chimique et du responsable de la mise sur le marché

BROMADIOLONE : Blé à 50 mg / kg (0.005 %)
Nom homologué : BROFAR - n°d'AMM : 9300478
Fabriqué et distribué par :
SOFAR France SARL
BP 2
29190 PLEYBEN
Tél : 02.98.26.61.81 – Fax : 02.98.26.67.88

2 – Information sur les composants

Appât anti-rongeurs prêt à l'emploi : blé de couleur rouge contenant 50 mg/kg de bromadiolone

3 – Identification des dangers

R 22 Nocif en cas d'ingestion

En raison des propriétés antivitaminiques K de la matière active, l'ingestion peut déclencher des troubles de la coagulation sanguine se traduisant par l'apparition d'un syndrome hémorragique.

4 – Description des premiers secours à porter en cas d'urgence

S 46 En cas d'ingestion, consulter immédiatement un médecin et lui montrer l'emballage ou l'étiquette.

5 – Mesures de lutte contre l'incendie

En cas d'incendie, utiliser des extincteurs CO². Eviter, si possible, l'utilisation d'eau pulvérisée en raison du risque de pollution des égouts et de la nappe phréatique.

6 – Mesure à prendre en cas de dispersion accidentelle

Recueillir l'appât avec des moyens mécaniques (pelle, balai par exemple) en respectant les consignes d'utilisation.

7 – Précautions de stockage, d'emploi et de manipulation

S 1/2 Conserver sous clé et hors de portée des enfants

S 13 Conserver à l'écart des aliments et boissons y compris ceux pour animaux

S 20/21 Ne pas manger, ne pas boire et ne pas fumer pendant l'utilisation

S 35 Ne se débarrasser de ce produit et de son récipient qu'en prenant toute précaution d'usage.

S 49 Conserver uniquement dans le récipient d'origine

Dangereux pour les chiens et/ou chats

8 – Procédures de contrôle de l'exposition des travailleurs et caractéristiques des équipements de protection individuelle

Utiliser des gants vinyls, nitriles ou latex.

9 – Propriétés physico-chimiques

Appât blé, rouge

10 – Stabilité du produit et réactivité

Produit stable dans les conditions d'emploi

Fiche donnée de Sécurité	BROFAR
Date de mise à jour	7 janvier 2008

11 – Informations toxicologiques

Seul élément toxique : bromadiolone toxicité par activité antivitaminique K. pas d'autre effet toxique.
DL 50 orale : rat : 22,5 g d'appât/kg de rat

12 – Informations écotoxicologiques

Matière active : bromadiolone
Grande sensibilité à l'hydrolyse : demi-vie 67 jours à pH 7
Dégradation très rapide par les agents de potabilisation de l'eau (chlore, ozone, bioxyde de chlore).
Sur le sol en aérobiose, dégradation rapide demi-vie quelques jours. Fixation sur terre argileuse.

13 – Informations sur les possibilités d'élimination des déchets

Ne pas réutiliser les emballages vides. Eliminer les produits et les emballages vides via un organisme spécialisé et agréé. L'élimination du produit et le traitement du conditionnement ayant servi au stockage doivent être effectués en accord avec les législations locales, régionales ou nationales.

14 – Informations relatives au transport

Préparation non concernée en raison de la concentration en matière active de 0,005 %
Sans objet car non dangereux (ADR, RID, ADN, IMDG non concernés).

15 – Informations réglementaires

Classification Xn nocif

- R 22 Nocif en cas d'ingestion
- S 1/2 Conserver sous clé et hors de portée des enfants
- S 13 Conserver à l'écart des aliments et boissons y compris ceux pour animaux
- S 20/21 Ne pas manger, ne pas boire et ne pas fumer pendant l'utilisation
- S 35 Ne se débarrasser de ce produit et de son récipient qu'en prenant toute précaution d'usage.
- S 49 Conserver uniquement dans le récipient d'origine

N° d'AMM : 9300478

16 – Autres informations

Produit contenant un agent d'amertume

Symptômes d'intoxication : saignement du nez, des gencives, crachement de sang, apparition d'hématomes multiples ou étendus, apparition généralement brusque d'une douleur viscérale inhabituelle. Présence de sang dans les urines, augmentation du temps de Quick.

Thérapeutique antidotique spécifique : vitamine K1 (phytoménadione)

Les analogues de la vitamine K1 (vitamine K3 : ménadione par exemple) sont peu actifs et ne doivent pas être employés.

L'efficacité du traitement doit être suivie par la mesure du temps de Quick ; il ne doit être arrêté que lorsque cette dernière valeur est revenue à la normale et y demeure.

En cas d'intoxication grave, il peut être nécessaire d'administrer, en plus de la vitamine K1, du sang ou du plasma ou un facteur humain de coagulation : PPSB humain pour injection intraveineuse.