

MULTIFAR

FICHE DE DONNEES DE SECURITE

Selon le règlement UE 453/2010 modifiant l'annexe II de la directive REACH 1907/2006/CE, Art 31 publié le 01 30 2006 (official journal L396) et selon le règlement 1272/2008

1. IDENTIFICATION DU MELANGE ET DE LA SOCIETE

1.1. Identificateur du produit

Nom commercial : MULTIFAR Autorisation de mise sur le marché (AMM) : FR-2015-0046

1.2. Utilisations identifiées pertinentes du mélange et utilisations déconseillées

Usage: Produit biocide (TP 14), céréales, prêt à l'emploi – Appât sur grain (RB).

1.3. Renseignement concernant le fournisseur de la fiche de données sécurité

Société : SOFAR France ZA du Drevers

BP 02

29190 Pleyben Tél: 02 98 26 61 81 Fax: 02 98 26 67 88 sofar.france@wanadoo.fr

1.4. Renseignements concernant le notifiant / fournisseur de la matière active

Société : ACTIVA Via Feltre, 32 20132 - Milano

Italie

Tél: +39 02 70637301 Fax: +39 02 70637228 Courriel: activa@activa.it

1.5. Numéros d'appel d'urgence

N° de tél: 01 40 05 48 48 Centre antipoison

Autre n°: 01 45 42 59 59 (Orfila : permet d'avoir accès au n° du centre antipoison le plus proche)

Site Internet: www.centres-antipoison.net

2. IDENTIFICATION DES DANGERS

2.1. Classification du mélange conformément au règlement (CE) n° 1272/2008 (CLP)

Catégorie de danger : Repr. 1B

STOT RE 2 GHS08

Symbole de danger : OMention d'avertissement : DANGER

Mention de danger : H360D : Peut nuire au fœtus.

H373 : Risque présumé d'effets graves pour les organes à la suite d'expositions répétées ou

d'une exposition prolongée par voie sanguine.

2.2. Éléments d'étiquetage conformément au règlement (CE) n° 1272/2008 (CLP)

Pictogrammes de danger :



Mention d'avertissement : DANGER

Mars 2018 FDS MULTIFAR Page 1 sur 9



Mention de danger :

H360D: Peut nuire au fœtus.

H373 : Risque présumé d'effets graves pour les organes à la suite d'expositions répétées ou d'une exposition prolongée par voie sanguine.

Conseils de prudence :

P201: Se procurer les instructions avant utilisation.

P202 : Ne pas manipuler avant d'avoir lu et compris toutes les précautions de sécurité.

P260 : Ne pas respirer les poussières.

P280: Porter des gants de protection [norme NF EN 374 (parties 1, 2 et 3)].

P308+P313 : EN CAS d'exposition prouvée ou suspectée: consulter un médecin.

P314 : Consulter un médecin en cas de malaise.

P405: Garder sous clef.

P501 : Éliminer le contenu/récipient conformément à la règlementation nationale.

2.3. Autres dangers

Contient des substances PBT.

Difénacoum.

3. COMPOSITION/INFORMATIONS SUR LES COMPOSANTS

3.1 Substances

Non applicable.

3.2 Mélanges

Nom chimique de la substance active : 3-[3-(Biphenyl-4-yl)-1,2,3,4-tetrahydronaphtalen-1-yl]-4-hydroxycoumarine

Formule moléculaire de la substance active : C₃₁H₂₄O₃

Substance CAS N° EC I		EC N°	Limites de Concentration Spécifiques Facteur M		Classification selon le règlement 1272/2008/EC		
Difénacoum (Num Index : 607-157-00-X)	56073-07-5	259-978-4	Repr. 1B; H360D: C ≥ 0.003% STOT RE 1; H372 (sang): C ≥ 0.02% STOT RE 2; H373 (sang): 0.002% ≤ C < 0.02% M=10; M=10	C ≥ 0.003% 0.005% (0.05g/kg)	Repr. 1B; H360D Acute tox 1; H330, H310, H300 STOT RE 2; H373 (sang) Aquatic acute 1; H400 Aquatic chronic 1; H410		
Dénatonium benzoate	3734-33-6	223-095-2	-	0.001% (0.01g/kg)	Acute Tox 4 ; H302, H332 Skin Irrit. 2 ; H315 Eye Dam. 1 ; H318 Aquatic Chronic 3 ; H412		
Triéthanolamine	102-71-6	203-049-8	-	0.04% <c<0.06%< td=""><td>-</td></c<0.06%<>	-		
Autres composants				QSP 100			

4. PREMIERS SECOURS

4.1. Description des premiers secours

Après contact avec la peau

Nettoyer la peau à l'eau puis à l'eau savonneuse.

Après contact avec les yeux

Rincer les yeux avec une solution de rinçage oculaire ou de l'eau en gardant les paupières ouvertes au moins 10 minutes.

Après contact oral

Rincer soigneusement la bouche avec de l'eau. Ne jamais rien administrer par voie orale à une personne inconsciente. Ne pas provoquer de vomissement. En cas d'ingestion, consulter immédiatement un médecin et présentez-lui le contenant du produit ou l'étiquette. Contacter un vétérinaire en cas d'ingestion par un animal domestique.

4.2. Principaux symptômes et effets différés aigus

Ce produit contient une substance anticoagulante. En cas d'ingestion, parmi les symptômes pouvant apparaître, parfois avec un certain retard, figurent des saignements de nez et des saignements gingivaux. Dans certains cas graves, des contusions et la présence de sang dans les urines peuvent être observées.

Mars 2018 FDS MULTIFAR Page 2 sur 9



4.3. Indications des éventuels soins médicaux immédiats et traitements particuliers nécessaires

En cas d'ingestion d'une grande quantité de produit, faire vomir, faire un lavage gastrique contrôler l'activité prothrombinique. Administrer de la 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 et il ne doit être arrêté que lorsque cette dernière valeur est revenue à la normale et y demeure. Compte tenu de la gravité des hémorragies qui peuvent survenir suite à une ingestion chez l'animal et en particulier chez l'animal domestique, la vitamine K1 peut être administrée même en l'absence de signe d'altération de la coagulation. **Contre-indication :** Anticoagulants.

5. MESURES DE LUTTE CONTRE L'INCENDIE

5.1. Movens d'extinction

Moyens d'extinction appropriés : Utiliser des extincteurs à poudre ou à neige carbonique.

Moyens d'extinction inappropriés : L'utilisation d'eau pulvérisée afin de ne pas polluer les égouts et la nappe phréatique.

5.2. Dangers particuliers résultants de la substance ou du mélange

Risques de gaz toxiques dans les fumées (monoxyde et dioxyde de carbone...).

5.3. Conseils aux pompiers

Information générale :

Utiliser des jets d'eau pour refroidir les contenants afin d'éviter la décomposition du produit et le développement de substances potentiellement dangereuses pour la santé. Toujours porter un équipement complet de prévention des incendies. Recueillir l'eau d'extinction pour l'empêcher de se déverser dans le réseau d'égouts. Éliminer l'eau contaminée utilisée pour l'extinction et les restes de l'incendie conformément à la réglementation en vigueur.

Equipement spécifique de protection pour les pompiers :

Vêtements normaux de lutte contre l'incendie, c.-à-d. Feu (BS EN 469), gants (BS EN 659) et bottes (spécifications A29 et A30) en combinaison avec un appareil respiratoire autonome à air comprimé en circuit ouvert (BS EN 137).

6. MESURES A PRENDRE EN CAS DE DISPERSION ACCIDENTELLE

6.1. Précautions individuelles, équipement de protection et procédures d'urgence

Bloquer les fuites s'il n'y a pas de danger. En l'absence de contre-indications, pulvériser de l'eau pour éviter la formation de poussière. Porter un équipement de protection individuelle (équipement de protection individuelle présenté à la section 8 de la fiche de données de sécurité) afin d'éviter toute contamination de la peau, des yeux et des vêtements. Ces indications s'appliquent à la fois au personnel de traitement et aux personnes impliquées dans les procédures d'urgence.

6.2. Précautions pour la protection de l'environnement

Lorsque des points d'appât sont places à proximité de systèmes d'évacuation des eaux, s'assurer que l'appât n'entre pas en contact avec l'eau.

6.3. Méthodes et matériel de confinement et de nettoyage

Recueillir le produit répandu dans un récipient approprié. Si le produit est inflammable, utilisez un équipement antidéflagrant. Évaluer la compatibilité du contenant à utiliser en vérifiant la section 10. Absorber le reste avec un matériau absorbant inerte. Assurez-vous que le site de fuite est bien aéré. Le matériel contaminé doit être éliminé conformément au point 13.

6.4. Références à d'autres sections

D'autres informations sur la protection personnelle et l'élimination des produits sont données en sections 8 et 13.

7. MANIPULATION ET STOCKAGE

7.1. Précautions à prendre pour une manipulation sans danger

Prendre les précautions individuelles disponibles afin d'éviter tout contact avec le produit. Porter des gants de protection résistants aux produits chimiques pendant la phase de manipulation du produit. Ne pas manger, boire ni fumer lors de l'utilisation du produit. Se laver les mains et toute zone de la peau directement exposée après avoir utilisé le produit. Ne pas transvaser les grains dans un autre contenant que celui d'origine. Si le transvasement ne peut être évité, porter un masque de protection respiratoire d'APF 10 durant l'opération.

7.2. Conditions nécessaires pour assurer la sécurité du stockage

Conserver le produit dans un endroit sec, frais et bien ventilé. Maintenir le contenant bien fermé et à l'abri de toute exposition directe au soleil. Entreposer le produit hors de la portée des enfants, oiseaux, animaux domestiques et animaux d'élevage.

7.3. Utilisation(s) finale(s) particulière(s)

Information non disponible.

Mars 2018 FDS MULTIFAR Page 3 sur 9



8. CONTROLE DE L'EXPOSITION / PROTECTION INDIVIDUELLE

8.1. Paramètres de contrôle

Références réglementaires :

BGR България МИНИСТЕРСТВО НА ТРУДА И СОЦИАЛНАТА ПОЛИТИКА

МИНИСТЕРСТВО НА ЗДРАВЕОПАЗВАНЕТО НАРЕДБА No 13 от 30

декември 2003 г

DEU Deutschland MAK-und BAT-Werte-Liste 2012

ESP España INSHT - Límites de exposición profesional para agentes químicos en

España 2015

FRA France JORF n°0109 du 10 mai 2012 page 8773 texte n° 102

GBR United Kingdom EH40/2005 Workplace exposure limits

GRC Ελλάδα ΕΦΗΜΕΡΙΣ ΤΗΣ ΚΥΒΕΡΝΗΣΕΩΣ -ΤΕΥΧΟΣ ΠΡΩΤΟ Αρ. Φύλλου 19 - 9

Φεβρουαρίου 2012

NOR Norge Veiledning om Administrative normer for forurensning i arbeidsatmosfære

EU OEL EU Directive 2009/161/EU; Directive 2006/15/EC; Directive 2004/37/EC;

Directive 2000/39/EC; Directive 91/322/EEC

TLV-ACGIH ACGIH 2016

DIFENACOUM

Valeur limite de seuil

Predicted no-effect concentration - PNEC

Valeur normale en eau douce0.000006mg/lValeur normale sédiment eau douce2.51mg/kgValeur normale des micro-organismes STP2.3mg/l

TRIETHANOLAMINE

Valeur limite de seuil

Гуре	Pays	TWA/8h mg/m3	ppm	STEL/15min mg/m3	ppm
OEL	EU	5		J	
Predicted no-effect concentration - PNEC					
Valeur normale en eau douce				0,32	mg/l
Valeur normale en eau de mer				0,032	mg/l
Valeur normale sédiment eau douce				1,7	mg/kg
Valeur normale sédiment eau de mer			0,17	mg/kg	
Valeur normale pour eau, relargage inter			5,12	mg/l	
Valeur normale des micro-organismes S	TP			10	mg/l
Valeur normale pour le compartiment terr			0,151	mg/kg	

Health - Derived no-effect level - DNEL / DMEL

Effets sur les consommateurs Effets sur les travailleurs

Voie	Acute	Acute	Chronic	Chronic	Acute local	Acute	Chronic	Chronic
d'exposition	local	systemic	local	systemic		systemic	local	systemic
Orale		-		13 mg/kg/d		-		-
Inhalation				1,25 mg/m3				5 mg/m3
Cutanée				3,1 mg/kg/d				6,3 mg/kg/d

Légende :

(C) = Plafond; INHAL = Fraction inhalable; RESP = Fraction respirable; THORA = Fraction thoracique

NEA = aucune exposition attendue ; NPI = aucun danger identifié

8.2. Contrôles d'exposition

Dans tous les cas prendre les mesures de protection personnelle suivante :

PROTECTION DES MAINS

Porter des gants de protection résistants aux produits chimiques [norme NF EN 374 (parties 1, 2 et 3)] pendant la phase de manipulation du produit. A remplacer s'ils sont souillés.

PROTECTION DE LA PEAU

Porter les équipements de protection individuelle conformément à la Directive 89/686/CEE.

PROTECTION DES YEUX

Porter les équipements de protection individuelle conformément à la Directive 89/686/CEE.

PROTECTION RESPIRATOIRE

Porter un masque de protection respiratoire d'APF 10 durant la manipulation du produit.

CONTROLE DE L'EXPOSITION DE L'ENVIRONNEMENT

Mars 2018 FDS MULTIFAR Page 4 sur 9



Lorsque des postes d'appâtage sont placés à proximité de systèmes d'évacuation des eaux, s'assurer que l'appât n'entre pas en contact avec l'eau. Placer le produit hors de la portée des enfants, oiseaux, animaux domestiques, animaux d'élevage et autres animaux non-cibles.

9. PROPRIETES PHYSICO-CHIMIQUES

9.1. Informations essentielles sur les propriétés physiques et chimiques

Aspect Céréales
Couleur Bleue

Odeur Caractéristique céréales

Seuil odorant Non disponible

pH 5.83 à 20.1°C après 1 min

Point de fusion / point de congélation Non disponible Point d'ébullition Non disponible Intervalle d'ébullition Non disponible Point éclair Non disponible Taux d'évaporation Non disponible Inflammabilité (solide, gaz) Non disponible Limite basse d'inflammabilité Non disponible Limite haute d'inflammabilité Non disponible Limite basse d'explosivité Non disponible Limite haute d'explosivité Non disponible Pression de vapeur Non disponible Densité de vapeur Non disponible

Densité relative $D_{\mu}^{20} = 1.410 \pm 0.001 \text{ g/mL}$

Solubilité Non disponible
Coefficient partage : n-octanol/eau Non disponible
Température d'auto inflation Non disponible
Température de décomposition Non disponible
Viscosité Non disponible
Propriétés explosives Non explosif
Propriétés oxydantes Non disponible

9.2. Autres informations

Non applicable.

10. STABILITE ET REACTIVITE

10.1. Réactivité

Il n'y a aucun risque particulier de réaction avec d'autres substances dans les conditions normales d'utilisation.

10.2. Stabilité chimique

Le produit est stable aux conditions de manipulation et de stockage recommandées au point 7.

10.3. Possibilité de réactions dangereuses

Aucune réaction dangereuse n'est prévisible dans les conditions normales d'utilisation et de stockage.

10.4. Conditions à éviter

Aucune en particulier. Cependant les précautions usuelles d'utilisation de produits chimiques doivent être respectées.

10.5. Matières incompatibles

Non applicable.

10.6. Produits de décomposition dangereux

La décomposition thermique dégage des vapeurs toxiques et irritantes (oxyde de carbone).

Mars 2018 FDS MULTIFAR Page 5 sur 9



11. INFORMATIONS TOXICOLOGIQUES

11.1. Information sur une préparation à concentration équivalente

ACUTE TOXICITY

Toxicité aiguë par voie orale : DL₅₀ (rat) > 2000 mg/kg pc. Toxicité aiguë par voie cutanée : DL₅₀ (rat) > 2000 mg/kg pc.

Toxicité aiguë par inhalation : Pas de données.

Irritation cutanée (lapin) : Non irritant.

Irritation oculaire (lapin): Non irritant.

Sensibilisation de la peau (cobaye) : Non sensibilisant.

DIFENACOUM (Assesment Report of Difenacoum, Septembre 2009)

DL₅₀ (Oral) = 1.8 mg/kg Rat. DL₅₀ (Cutanée) = 63 mg/kg Rat. CL₅₀ (Inhalation) = 3.65 μ g/m³.

DENATONIUM BENZOATE (Study Report, ECHA, 1995)

 DL_{50} (Oral) = 749 mg/kg Rat. DL_{50} (Cutanée) > 2000 mg/kg Rat. CL_{50} (Inhalation) = 0.2 mg/L air Rat.

TRIETHANOLAMINE (Substance Evaluation Report, August 2015)

 DL_{50} (Oral) = 6400 mg/kg Rat. DL_{50} (Cutanée) > 2000 mg/kg Rat.

CORROSION / IRRITATION CUTANEE

Ne répond pas aux critères de classification pour cette classe de danger.

DOMMAGES / IRRITATION GRAVE DES YEUX

Ne répond pas aux critères de classification pour cette classe de danger.

SENSIBILISATION RESPIRATOIRE OU CUTANEE

Ne répond pas aux critères de classification pour cette classe de danger.

MUTAGENICITE DES CELLULES GERMINALES

Ne répond pas aux critères de classification pour cette classe de danger.

CANCERIGENE

Ne répond pas aux critères de classification pour cette classe de danger.

TOXICITE REPRODUCTIVE H360 D: Peut nuire au fœtus. STOT - SIMPLE EXPOSITION

Ne répond pas aux critères de classification pour cette classe de danger.

STOT - EXPOSITION REPETEE

H373 : Risque présumé d'effets graves pour les organes à la suite d'expositions répétées ou d'une exposition prolongée par voie sanguine.

DANGER D'ASPIRATION

Ne répond pas aux critères de classification pour cette classe de danger.

12. INFORMATIONS ECOLOGIQUES

La préparation n'est pas toxique pour l'environnement, nous fournissons néanmoins les données relatives aux composants classés dangereux pour l'environnement.

12.1. Toxicité

Difénacoum (Assest Report of Difenacoum, Septembre 2009)

Pour les poissons :

 CL_{50} (96h) = 0.33 mg/L (Oncorhynchus mykiss).

Pour les crustacés :

 CE_{50} (48h) = 0.91 mg/L (Daphnia magna).

Pour les plantes aquatiques :

 CE_{b50} (72h) = 0.51 mg/L (Pseudokirchneriellasubcapitata).

Dénatonium benzoate (Study Report, ECHA, 1995)

Pour les poissons :

 CL_{50} (96h) = 100 mg/L (Zebra).

Pour les crustacés :

 CE_{50} (96h) = 400 mg/L (Daphnia magna).

Pour les plantes aquatiques :

CE₅₀ (15mins) = 511.58 mg/L (Pseudokirchneriella subcapitata).

Mars 2018 FDS MULTIFAR Page 6 sur 9



Triéthanolamine (Substance Evaluation Report, August 2015)

Pour les poissons :

 CL_{50} (96h) = 11.800 mg/L (Fathead minnow).

Pour les crustacés :

CE₅₀ (48h) = 610 mg/L (Ceriodaphnia dubia).

Pour les plantes aquatiques (milieu neutre) :

 CE_{50} (72h) = 512 mg/L (Scenedesmus subspicatus)

12.2. Persistance et dégradabilité

Difénacoum (Assest Report of Difenacoum, Septembre 2009)

Pas facilement biodégradable.

 $DT_{50} = 439$ jours.

Dénatonium benzoate (Study Report, ECHA, 1995)

NON rapidement biodégradable.

Biodégradation dans l'eau : 18.17% après 28 jours d'incubation à 20 ± 1°C.

 $BOD_{28} = 0.436 \text{ mgO}_2/\text{mg}$.

Triéthanolamine (Study Report, ECHA, 1996)

Rapidement biodégradable.

12.3. Potentiel de Bioaccumulation

Difénacoum (Assest Report of Difenacoum, Septembre 2009)

 $Log K_{ow} = 7.6$.

Dénatonium benzoate

Log Kow = 2.062-2.2 (pH 7, 20°C).

Triéthanolamine

Information non valable.

12.4. Mobilité dans le sol

Difénacoum

Le Coefficient d' Absorption est Koc > 5000 ; classification : immobile.

Dénatonium benzoate

Information non disponible.

Triéthanolamine

Information non disponible.

12.5. Résultat des évaluations PBT et vPvB

Difénacoum (Assessment report, sept 2009)

Substance potentiellement bioaccumulative.

Dénatonium benzoate

La substance n'est pas PBT/vPvB.

Triethanolamine

La substance n'est pas PBT/vPvB.

12.6. Autres effets néfastes

Non applicable.

13. CONSIDERATIONS RELATIVES A L'ELIMINATION

13.1. Méthode de traitement des déchets

Une fois le traitement terminé, éliminer l'appât qui n'a pas été consommé ainsi que l'emballage, dans un circuit de collecte approprié. Ne pas laver à l'eau les postes d'appâtage entre les applications ou les ustensiles utilisés dans les postes d'appâtage.

14. INFORMATIONS RELATIVES AU TRANSPORT

Le produit n'est pas dangereux d'après les conditions actuelles du code « International Carriage of Dangerous Goods by Road (ADR) and by Rail (RID) », du code « International Maritime Dangerous Goods (IMDG) », et du code « International Air Transport Association (IATA) ».

14.1. Numéro UN

Non applicable.

Mars 2018 FDS MULTIFAR Page 7 sur 9



14.2. Nom d'expédition ONU

Non applicable.

14.3. Classe(s) de danger pour le transport

Non applicable.

14.4. Groupe d'emballage

Non applicable.

14.5. Dangers environnementaux

Non applicable.

14.6. Précautions spéciales à prendre par les utilisateurs

Non applicable.

14.7. Transport en vrac conformément à l'annexe II de la convention Marpol et au recueil IBC

Information non pertinente.

15. INFORMATIONS REGLEMENTAIRES

15.1. Règlementation/ législation particulière à la substance ou au mélange en matière de sécurité, de santé et d'environnement

Directive 67/548/CE (et modifications)

Règlement n°1907/2006/CE (REACH)

Règlement n°1272/2008/CE (CLP)

Règlement n°790/2009/CE (et modifications)

Directive 98/8/CE et règlement 528 /2012

CAR (Competent authority report Difénacoum) September 2009

Directive 453/2010/CE

The Merck Index. - 10th Edition

- Handling Chemical Safety
- INRS Fiche Toxicologique (toxicological sheet)
- Patty Industrial Hygiene and Toxicology
- N.I. Sax Dangerous properties of Industrial Materials-7, 1989 Edition
- ECHA website

15.2. Evaluation de la sécurité chimique

Non applicable.

16. AUTRES INFORMATIONS

Phrases H pour les composants : section 3

H300: Mortel en cas d'ingestion.

H302: Nocif en cas d'ingestion.

H310 : Mortel par contact cutané.

H315: Provoque une irritation cutanée.

H318 : Provoque des lésions oculaires graves.

H330: Mortel par inhalation.

H332: Nocif par inhalation.

H335 : Peut irriter les voies respiratoires.

H360 D: Peut nuire au fœtus.

H372 : Risque avéré d'effets graves pour les organes à la suite d'expositions répétées ou d'une exposition prolongée.

H373 : Risque présumé d'effets graves pour les organes.

H400 : Très toxique pour les organismes aquatiques.

H410 : Très toxique pour les organismes aquatiques, entraîne des effets à long terme.

H412 : Nocif pour les organismes aquatiques, entraı̂ne des effets à long terme.

Repr. 1B: Toxicité pour la reproduction, catégorie 1B.

Acute Tox 1. : Toxicité aigue par voie orale, par voie cutanée et par inhalation, catégorie 1.

Acute Tox 4. : Toxicité aigüe par voie orale et par inhalation catégorie 4 Aquatic.

Aquatic Acute 1 : Danger pour le milieu aquatique catégorie 1.

Aquatic Chronic 1 : Danger pour le milieu aquatique, danger à long terme, catégorie 1.

Aquatic Chronic 3 : Danger pour le milieu aquatique, danger à long terme, catégorie 3.

Eye Dam 1 : Lésions oculaires graves/irritations oculaire catégorie 1.

Skin Irrit 2 : Irritation cutanée catégorie 2.

STOT RE 1 : Toxicité spécifique pour certains organes cibles à la suite d'une exposition répétée, catégorie 1.

Mars 2018 FDS MULTIFAR Page 8 sur 9



STOT RE 2 : Toxicité spécifique pour certains organes cibles à la suite d'une exposition répétée, catégorie 2.

Indications à porter sur les postes d'appâtage

Chaque poste d'appâtage doit être muni d'une étiquette mentionnant les informations suivantes : « ne pas déplacer ni ouvrir » ; « contient un rodenticide » ; « Nom du produit ou numéro d'autorisation» ; « Substance(s) active(s) » et « en cas d'incident, contacter un centre antipoison INRS 01 45 42 59 59 ».

Légende

ADR Accord européen relatif au transport international des marchandises dangereuses par route

BCF Facteur de Bio Concentration
BOD Demande d'oxygène biochimique

CAS Service des résumés analytiques de chimie (division de la Société Chimique Américaine)

CLP Classification, Etiquetage, Emballage

 $\begin{array}{ll} \text{DNEL} & \text{Niveau d\'eriv\'e sans effet} \\ \text{DT}_{50} & \text{Temps de dissipation 50\%} \end{array}$

EINECS Inventaire européen des substances chimiques commerciales existantes

GHS Système général harmonisé de classification et d'étiquetage des produits chimiques

IATA Association internationale du transport aérien

IATA-DGR Réglementation pour le transport des marchandises dangereuses par l'"Association internationale du

transport aérien" (IATA)

IMDG Code maritime international des marchandises dangereuses

IMO Organisation internationale maritime

CL₅₀ Concentration létale pour 50 pour cent de la population testée

DL₅₀ Dose létale pour 50 pour cent de la population testée

OEL Niveau d'exposition professionnelle

PBT Bioaccumulation et persistance selon la règlementation REACH

PEL Niveau prévu d'effet

PNEC Concentration prévue sans effets

RID Règlement concernant le transport international ferroviaire des marchandises dangereuses

TLV Valeur de seuil limite

TLV CEILING Concentration qui ne doit pas être dépassée durant l'exposition professionnelle

TWA STEL Limite d'exposition à court terme VOC Composant volatil organique

vPvB Très persistant et très volatil selon la règlementation REACH

WGK Classe allemande de danger pour l'eau

Bibliographie:

Source européenne : Assessment Report difenacoum september 2009

Toutes les indications contenues dans ce document sont fondées sur l'état actuel de nos connaissances, en accord avec la législation européenne et sont données de bonne foi.

L'attention des utilisateurs est en outre attirée sur les risques éventuellement encourus lorsqu'un produit est utilisé à d'autres usages que ceux pour lequel il est conçu. Il est de la responsabilité de l'utilisateur de prendre les mesures nécessaires afin de respecter la législation locale et nationale.

Fiche de données de sécurité : Etablie le 30/03/2018

En cas de mise à jour les paragraphes modifiés sont signalés par le signe : *

Mars 2018 FDS MULTIFAR Page 9 sur 9