selon le Règlement (CE) No. 1907/2006, Annexe II et ses amendements.



## **QAPTIVE**

Numéro de la FDS: Version Date de révision: Date de dernière parution: -

Date de la première version publiée: 1.0 24.10.2024 800080101354

24.10.2024

Corteva Agriscience™ vous encourage à lire et bien comprendre toute la Fiche de Données de Sécurité (FDS) car elle contient des informations importantes. Cette FDS donne en effet aux utilisateurs des informations sur la protection de la santé humaine et sur la sécurité sur le lieu de travail, sur la protection de l'environnement et est une référence pour les interventions d'urgence. Les utilisateurs et les applicateurs des produits doivent en tout premier lieu consulter l'étiquette fixée sur ou accompagnant le contenant du produit. Cette Fiche de Données de Sécurité est conforme aux normes et aux réglementations de la France et ne correspond peut-être pas aux réglementations dans un autre pays.

### RUBRIQUE 1: Identification de la substance/du mélange et de la société/l'entreprise

1.1 Identificateur de produit

: QAPTIVE Nom commercial

Identifiant Unique De Formu: HN94-3TWG-MJ9D-UQQX

lation (UFI)

1.2 Utilisations identifiées pertinentes de la substance ou du mélange et utilisations déconseillées

Utilisation de la substance/du : Produit phytosanitaire, Fongicide

mélange

1.3 Renseignements concernant le fournisseur de la fiche de données de sécurité

**IDENTIFICATION DE LA SOCIETE** 

Fabricant/importateur

CORTEVA AGRISCIENCE FRANCE S.A.S. 1 bis avenue du 8 mai 1945 - Bâtiment Equinoxe II

78280 Guyancourt

**FRANCE** 

Information aux : +33 1 30 23 13 13

clients

Adresse e-mail : SDS@corteva.com

1.4 Numéro d'appel d'urgence

+33 975 182 341

ORFILA: + 33 (0)1 45 42 59 59

## **RUBRIQUE 2: Identification des dangers**

### 2.1 Classification de la substance ou du mélange

Classification (RÈGLEMENT (CE) No 1272/2008)

™ ® Marques déposées de Corteva Agriscience et sociétés affiliées.

selon le Règlement (CE) No. 1907/2006, Annexe II et ses amendements.



## **QAPTIVE**

Version Date de révision: Numéro de la FDS: Date de dernière parution: -

1.0 24.10.2024 800080101354 Date de la première version publiée:

24.10.2024

Irritation cutanée, Catégorie 2 H315: Provoque une irritation cutanée.

Lésions oculaires graves, Catégorie 1 H318: Provoque de graves lésions des yeux.

tiques.

Danger à court terme (aigu) pour le milieu H400: Très toxique pour les organismes aqua-

aquatique, Catégorie 1

Danger à long terme (chronique) pour le

milieu aquatique, Catégorie 1

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

## 2.2 Éléments d'étiquetage

## Étiquetage (RÈGLEMENT (CE) No 1272/2008)

Pictogrammes de danger







Mention d'avertissement : Danger

Mentions de danger : H315 Provoque une irritation cutanée.

H318 Provoque de graves lésions des yeux.

H410 Très toxique pour les organismes aquatiques,

entraîne des effets néfastes à long terme.

Conseils de prudence : **Prévention**:

P261 Éviter de respirer les vapeurs ou les aérosols.
 P280 Porter des gants de protection/ un équipement de

protection des yeux/ du visage.

Intervention:

P302+P352 EN CAS DE CONTACT AVEC LA PEAU: Laver abondamment l'eau pendant au moins 15 mi-

nutes.

P305 + P351 + P338 EN CAS DE CONTACT AVEC LES

YEUX: Rincer avec précaution à l'eau pendant plusieurs minutes. Enlever les lentilles de contact si la victime en porte et si elles peuvent être faci-

lement enlevées. Continuer à rincer.

P305 + P310 EN CAS DE CONTACT AVEC LES YEUX:

Appeler immédiatement un CENTRE

ANTIPOISON ou un médecin.

P332 + P313 En cas d'irritation cutanée: consulter un méde-

cin.

P391 Recueillir le produit répandu.

Elimination:

SP1 Ne pas polluer l'eau avec le produit ou son embal-

lage.

selon le Règlement (CE) No. 1907/2006, Annexe II et ses amendements.



## **QAPTIVE**

Version Date de révision: Numéro de la FDS: Date de dernière parution: -

1.0 24.10.2024 800080101354 Date de la première version publiée:

24.10.2024

### Composants dangereux qui doivent être listés sur l'étiquette:

Masse réactionelle de N,N-diméthyldécan-1-amide et N,N-diméthyloctanamide cyclohexanone

Polyether modified trisiloxane

Benzenesulfonic acid 4-C10-14 alkyl derivatives, calcium salts

#### Etiquetage supplémentaire

EUH401 Respectez les instructions d'utilisation pour éviter les risques pour la santé hu-

maine et l'environnement.

#### 2.3 Autres dangers

Cette substance/ce mélange ne contient aucun ingrédient considéré comme persistant, bioaccumulable et toxique (PBT), ou très persistant et très bio-accumulable (vPvB) à des niveaux de 0,1% ou plus.

Informations écologiques: La substance/Le mélange ne contient pas de composants considérés comme ayant des propriétés perturbatrices du système endocrinien selon l'article 57(f) de REACH ou le règlement délégué de la Commission (UE) 2017/2100 ou le règlement de la Commission (EU) 2018/605 à des niveaux de 0,1 % ou plus.

Informations toxicologiques: La substance/Le mélange ne contient pas de composants considérés comme ayant des propriétés perturbatrices du système endocrinien selon l'article 57(f) de REACH ou le règlement délégué de la Commission (UE) 2017/2100 ou le règlement de la Commission (EU) 2018/605 à des niveaux de 0,1 % ou plus.

### **RUBRIQUE 3: Composition/informations sur les composants**

#### 3.2 Mélanges

#### Composants

Nom Chimique	NoCAS NoCE NoIndex REACH Numéro d'enregistrement	Classification	Concentration (% w/w)
Prothioconazole	178928-70-6 613-337-00-9	Aquatic Acute 1; H400 Aquatic Chronic 1; H410 Facteur M (Toxicité aiguë pour le milieu aquatique): 10 Facteur M (Toxicité chronique pour le milieu aquatique): 10	9,6
fenpicoxamide	517875-34-2	Aquatic Acute 1;	4,8

selon le Règlement (CE) No. 1907/2006, Annexe II et ses amendements.



## **QAPTIVE**

Version Date de révision: Numéro de la FDS: Date de dernière parution: -

1.0 24.10.2024 800080101354 Date de la première version publiée:

24.10.2024

		H400 Aquatic Chronic 1; H410  Facteur M (Toxicité aiguë pour le milieu aquatique): 100 Facteur M (Toxicité chronique pour le milieu aquatique): 100	
Benzyl acetate	140-11-4 205-399-7	Aquatic Chronic 3; H412	>= 40 - < 50
Masse réactionelle de N,N- diméthyldécan-1-amide et N,N- diméthyloctanamide	Non attribuée 909-125-3 01-2119974115-37	Skin Irrit. 2; H315 Eye Dam. 1; H318 STOT SE 3; H335 (Système respiratoire)	< 16
cyclohexanone	108-94-1 203-631-1 606-010-00-7 01-2119453616-35, 01-2119453616-35- 0017	Flam. Liq. 3; H226 Acute Tox. 4; H302 Acute Tox. 4; H332 Acute Tox. 3; H311 Skin Irrit. 2; H315 Eye Dam. 1; H318	>= 3 - < 10
Polyether modified trisiloxane	134180-76-0 603-798-4	Acute Tox. 4; H332 Eye Irrit. 2; H319  Estimation de la toxicité aiguë  Toxicité aiguë par inhalation (poussières/brouillard): 1,08 mg/l	>= 3 - < 10
Benzenesulfonic Acid, 4-C10-14- Alkyl Derivs., Calcium Salts	90194-26-6 290-635-1	Skin Irrit. 2; H315 Eye Dam. 1; H318 Aquatic Chronic 3; H412	>= 3 - < 10
Alcools éthoxylés, C12 à C15	78330-21-9	Acute Tox. 4; H302 Eye Dam. 1; H318	>= 3 - < 10
Éthylhexanol	104-76-7 203-234-3 01-2119487289-20	Acute Tox. 4; H332 Skin Irrit. 2; H315 Eye Irrit. 2; H319 STOT SE 3; H335 (Système respiratoire)	>= 1 - < 3

Pour l'explication des abréviations voir rubrique 16.

selon le Règlement (CE) No. 1907/2006, Annexe II et ses amendements.



## **QAPTIVE**

Version Date de révision: Numéro de la FDS: Date de dernière parution: -

1.0 24.10.2024 800080101354 Date de la première version publiée:

24.10.2024

#### **RUBRIQUE 4: Premiers secours**

#### 4.1 Description des premiers secours

Protection pour les secouristes

Les secouristes doivent faire attention à se protéger et utiliser les protections individuelles recommandées (gants résistant aux produits chimiques, protection contre les éclaboussures). S'il existe une possibilité d'exposition référez-vous à la section 8 «Contrôle de l'exposition/protection individuelle» pour les équipements de protection individuelle spécifiques.

En cas d'inhalation : Sortir la personne à l'air frais. Si elle ne respire plus, appeler

un Centre d'Urgence ou une ambulance, puis pratiquer la respiration artificielle; si le bouche à bouche est pratiqué, utiliser une protection (par exemple un masque de poche, etc.). Appeler un Centre Antipoison ou un médecin pour plus de

conseils sur le traitement.

Si la respiration est difficile, une personne qualifiée doit admi-

nistrer de l'oxygène.

En cas de contact avec la

peau

Enlever les vêtements contaminés. Rincer immédiatement la peau avec de l'eau courante pendant 15 à 20 minutes. Appeler le Centre Antipoison ou un médecin pour avis sur le traitement.

Une douche de sécurité d'urgence adéquate doit être disponible dans la zone de travail.

En cas de contact avec les

yeux

Tenir les yeux ouverts et rincer lentement et doucement pendant 15 à 20 minutes. Après les 5 premières minutes, enlever les verres de contact et continuer de rincer les yeux. Appeler un Centre Antipoison ou un médecin pour des conseils sur le

traitement.

Un lave-oeil d'urgence adéquat doit être disponible dans la

zone de travail.

En cas d'ingestion : Appeler immédiatement le Centre Antipoison ou un médecin

pour avis sur le traitement. Si la personne peut avaler, lui donner à boire un verre d'eau par petites gorgées. Ne pas faire vomir sauf si le Centre Antipoison ou le médecin le de-

mande.

Ne jamais rien faire avaler à une personne inconsciente.

### 4.2 Principaux symptômes et effets, aigus et différés

Aucun(e) à notre connaissance.

#### 4.3 Indication des éventuels soins médicaux immédiats et traitements particuliers nécessaires

Traitement : Maintenir un degré adéquat de ventilation et d'oxygénation du

patient.

Peut provoquer des symptômes semblables à ceux de l'asthme (affection respiratoire réactionnelle). Bronchodilatateurs, expectorants, antitussifs et corticostéroïdes peuvent

selon le Règlement (CE) No. 1907/2006, Annexe II et ses amendements.



## **QAPTIVE**

Version 1.0

Date de révision: 24.10.2024

Numéro de la FDS: 800080101354

Date de dernière parution: -

Date de la première version publiée:

24.10.2024

L'apparition des symptômes respiratoires, y compris l'oedème pulmonaire, peut tarder. Les personnes ayant été exposées de facon importante doivent être mises sous observation de 24 à 48 heures en cas de détresse respiratoire.

Les brûlures chimiques aux yeux peuvent nécessiter une irrigation plus longue. Obtenir rapidement une consultation, préférablement auprès d'un ophtalmologiste.

Aucun antidote spécifique.

Le traitement doit viser à surveiller les symptômes et l'état

clinique du patient.

Avoir la Fiche de Données de Sécurité, et si possible, le contenant du produit ou l'étiquette avec vous lorsque vous appelez le Centre Antipoison ou le médecin, ou si vous allez consulter pour un traitement.

Une exposition excessive peut aggraver l'asthme et d'autres troubles respiratoires déjà présents (par ex., l'emphysème, la bronchite et le syndrome d'irritation des bronches).

#### **RUBRIQUE 5: Mesures de lutte contre l'incendie**

#### 5.1 Moyens d'extinction

Moyens d'extinction appro-

priés

Eau pulvérisée

Mousse résistant à l'alcool

priés

Moyens d'extinction inappro- : Aucun(e) à notre connaissance.

#### 5.2 Dangers particuliers résultant de la substance ou du mélange

Dangers spécifiques pendant : la lutte contre l'incendie

Toute exposition à des produits de combustion peut être dan-

gereuse pour la santé.

Produits de combustion dan- :

gereux

Lors d'un incendie, la fumée peut contenir le matériau d'origine en plus des produits de combustion de composition va-

riable qui peuvent être toxiques et/ou irritants.

Les produits de combustion peuvent comprendre, sans s'y

limiter:

Oxydes de carbone Oxydes d'azote (NOx)

## 5.3 Conseils aux pompiers

Équipements de protection particuliers des pompiers

Porter un appareil de protection respiratoire autonome pour la lutte contre l'incendie, si nécessaire. Utiliser un équipement

de protection individuelle.

Méthodes spécifiques d'ex-

tinction

Eloigner les contenants de la zone de feu si cela peut se faire

sans risque.

Évacuer la zone.

Utiliser des moyens d'extinction appropriés aux conditions

locales et à l'environnement proche.

selon le Règlement (CE) No. 1907/2006, Annexe II et ses amendements.



## **QAPTIVE**

Version 1.0

Date de révision: 24.10.2024

Numéro de la FDS: 800080101354

Date de dernière parution: -

Date de la première version publiée:

24.10.2024

Les récipients fermés peuvent être refroidis par eau pulvéri-

## RUBRIQUE 6: Mesures à prendre en cas de dispersion accidentelle

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

Précautions individuelles

Utiliser un équipement de protection approprié. Pour plus d'information, consulter la section 8 «Contrôle de l'exposition et protection individuelle».

#### 6.2 Précautions pour la protection de l'environnement

Précautions pour la protection de l'environnement

En cas de pollution de cours d'eau, lacs ou égouts, informer les autorités compétentes conformément aux dispositions locales.

Tout déversement dans l'environnement doit être évité. Éviter tout déversement ou fuite supplémentaire, si cela est possible en toute sécurité.

Empêcher l'épandage sur une vaste zone (p. ex., par confi-

nement ou par des barrières anti-huile).

Retenir l'eau de lavage contaminée et l'éliminer.

Prévenir les autorités locales si des fuites significatives ne

peuvent pas être contenues.

#### 6.3 Méthodes et matériel de confinement et de nettoyage

Méthodes de nettoyage

À l'aide d'un absorbant approprié, nettoyez les déversements de produits restants.

Les réglementations locales ou nationales peuvent s'appliquer aux émanations et à l'élimination de cette matière, ainsi qu'aux matières et articles utilisés dans le nettoyage des émanations.

Pour les déversements importants, construisez une digue, ou un espace de confinement pour éviter que le matériau ne

s'épande. Si le matériau peut ensuite être pompé,

Les matériaux récupérés doivent être stockés dans un récipient aéré. L'évent doit empêcher la pénétration de l'eau car une autre réaction avec les matières déversées peut avoir lieu qui pourrait conduire à une autreression du récornoir.

qui pourrait conduire à une surpression du réservoir.

Conserver dans des récipients adaptés et fermés pour l'élimi-

nation.

Essuyer avec une matière absorbante (p.ex. tissu, laine). Pour plus d'information, consulter la section 13 «Considéra-

tions relatives l'élimination».

#### 6.4 Référence à d'autres rubriques

Voir les rubriques: 7, 8, 11, 12 et 13.

selon le Règlement (CE) No. 1907/2006, Annexe II et ses amendements.



## **QAPTIVE**

Version Date de révision: Numéro de la FDS: Date de dernière parution: -

1.0 24.10.2024 800080101354 Date de la première version publiée:

24.10.2024

### **RUBRIQUE 7: Manipulation et stockage**

#### 7.1 Précautions à prendre pour une manipulation sans danger

Conseils pour une manipula- :

tion sans danger

Ne pas inhaler les vapeurs/poussières.

À manipuler conformément aux bonnes pratiques d'hygiène

industrielle et aux consignes de sécurité.

Ne pas manger, fumer ou boire dans la zone de travail. Prenez soin de prévenir les déversements, les déchets et de

minimiser les rejets dans l'environnement.

Utiliser un équipement de protection approprié. Pour plus d'information, consulter la section 8 «Contrôle de l'exposition

et protection individuelle».

#### 7.2 Conditions d'un stockage sûr, y compris d'éventuelles incompatibilités

Exigences concernant les aires de stockage et les con-

teneurs

Stocker dans un récipient fermé. Conserver dans des conteneurs proprement étiquetés. Stocker en tenant compte des

législations nationales spécifiques.

Précautions pour le stockage :

en commun

Ne pas entreposer près des acides.

Oxydants forts

Matériel d'emballage : Matière non-appropriée: Aucun(e) à notre connaissance.

## 7.3 Utilisation(s) finale(s) particulière(s)

Utilisation(s) particulière(s) : Produits phytopharmaceutiques visés par le Règlement (CE)

no 1107/2009.

### RUBRIQUE 8: Contrôles de l'exposition/protection individuelle

### 8.1 Paramètres de contrôle

### Limites d'exposition professionnelle

Composants	NoCAS	Type de valeur (Type d'exposi- tion)	Paramètres de contrôle	Base
cyclohexanone	108-94-1	STEL	20 ppm	2000/39/EC
			81,6 mg/m3	
	Information su	applémentaire: Identi	fie la possibilité d'absorption	significative à
	travers la pea	u, Indicatif		
		TWA	10 ppm	2000/39/EC
			40,8 mg/m3	
	Information su	upplémentaire: Identi	fie la possibilité d'absorption	significative à
	travers la peau, Indicatif			
		VME	10 ppm	FR VLE
			40,8 mg/m3	
	Information supplémentaire: Valeurs limites réglementaires contraignantes			ntraignantes
_		VLCT (VLE)	20 ppm	FR VLE

selon le Règlement (CE) No. 1907/2006, Annexe II et ses amendements.



## **QAPTIVE**

Version Date de révision: Numéro de la FDS: Date de dernière parution: -

1.0 24.10.2024 800080101354 Date de la première version publiée:

24.10.2024

		1	81,6 mg/m3	
	Information s	upplémentaire: Valeu	urs limites réglementaires cor	ntraignantes
Éthylhexanol	104-76-7	TWA	1 ppm	2017/164/EU
			5,4 mg/m3	
	Information s	Information supplémentaire: Indicatif		
		VME	1 ppm	FR VLE
			5,4 mg/m3	
	Information s	Information supplémentaire: Valeurs limites réglementaires indicatives		
		TWA	2 ppm	Corteva OEL

## Dose dérivée sans effet (DNEL) conformément au Règlement (CE) No. 1907/2006

Nom de la substance	Utilisation finale	Voies d'exposi- tion	Effets potentiels sur la santé	Valeur
Benzyl acetate	Travailleurs	Inhalation	Long terme - effets systémiques	21,9 mg/m3
	Travailleurs	Inhalation	Aigu - effets systé- miques	43,8 mg/m3
	Travailleurs	Contact avec la peau	Long terme - effets systémiques	6,25 mg/kg p.c./jour
	Travailleurs	Contact avec la peau	Aigu - effets systé- miques	12,5 mg/kg p.c./jour
	Consomma- teurs	Inhalation	Long terme - effets systémiques	5,5 mg/m3
	Consomma- teurs	Inhalation	Aigu - effets systé- miques	11 mg/m3
	Consomma- teurs	Contact avec la peau	Long terme - effets systémiques	3,125 mg/kg p.c./jour
	Consomma- teurs	Contact avec la peau	Aigu - effets systé- miques	6,25 mg/kg p.c./jour
	Consomma- teurs	Ingestion	Long terme - effets systémiques	3,125 mg/kg p.c./jour
	Consomma- teurs	Ingestion	Aigu - effets systé- miques	6,25 mg/kg p.c./jour
Éthylhexanol	Travailleurs	Inhalation	Long terme - effets systémiques	12,8 mg/m3
	Travailleurs	Inhalation	Long terme - effets locaux	53,2 mg/m3
	Travailleurs	Inhalation	Aigu - effets locaux	53,2 mg/m3
	Travailleurs	Contact avec la peau	Long terme - effets systémiques	23 mg/kg p.c./jour
	Travailleurs	Inhalation	Aigu - effets locaux	106,4 mg/m3
	Consomma- teurs	Inhalation	Long terme - effets systémiques	2,3 mg/m3
	Consomma- teurs	Inhalation	Long terme - effets locaux	26,6 mg/m3
	Consomma- teurs	Inhalation	Aigu - effets locaux	26,6 mg/m3
	Consomma- teurs	Contact avec la peau	Long terme - effets systémiques	11,4 mg/kg p.c./jour
	Consomma- teurs	Ingestion	Long terme - effets systémiques	1,1 mg/kg p.c./jour

selon le Règlement (CE) No. 1907/2006, Annexe II et ses amendements.



## **QAPTIVE**

Version Date de révision: Numéro de la FDS: Date de dernière parution: -

1.0 24.10.2024 800080101354 Date de la première version publiée:

24.10.2024

### Concentration prédite sans effet (PNEC) conformément au Règlement (CE) No. 1907/2006

Nom de la substance	Compartiment de l'Environnement Valeur	
Benzyl acetate	Eau douce	0,004 mg/l
	Eau de mer	0,0004 mg/l
	Utilisation/rejet intermittent(e)	0,04 mg/l
	Station de traitement des eaux usées	8,55 mg/l
	Sédiment d'eau douce	0,114 mg/kg
	Sédiment marin	0,0114 mg/kg
	Sol	0,0205 mg/kg
Éthylhexanol	Eau douce	0,017 mg/l
	Utilisation/rejet intermittent(e)	0,17 mg/l
	Eau de mer	0,002 mg/l
	Station de traitement des eaux usées	10 mg/l
	Sédiment d'eau douce	0,284 mg/kg
		poids sec (p.s.)
	Sédiment marin	0,028 mg/kg
		poids sec (p.s.)
	Sol	0,047 mg/kg
		poids sec (p.s.)
	Oral(e) (Empoisonnement secondaire)	55 Aliments mg /
		kg

### 8.2 Contrôles de l'exposition

#### Mesures d'ordre technique

Utiliser des mesures d'ordre technique afin de maintenir les concentrations atmosphériques sous les valeurs limites d'exposition.

S'il n'y a pas de valeurs limites d'exposition, ni de guides applicables, utiliser une ventilation adéquate.

Une ventilation locale par aspiration peut s'avérer nécessaire pour certaines opérations.

#### Équipement de protection individuelle

Protection des yeux/du vi-

sage

Les lunettes de sécurité avec écrans latéraux doivent être conformes à la norme EN 166 ou à une norme équivalente.

Protection des mains

Remarques

Utiliser des gants homologués EN 374 résistants aux produits chimiques: gants de protection contre les produits chimiques et les micro-organismes. Des exemples de matières préférées pour des gants étanches comprennent: Butyl caoutchouc. Polyéthylène chloré. Polyéthylène. Ethylvinylal-cool laminé ("EVAL"). Exemples de matières acceptables pour des gants étanches: Caoutchouc naturel ("latex"). Néo-prène. Caoutchouc nitrile/butadiène ("nitrile" ou "NBR"). Chlorure de polyvinyle ("PVC" ou "vinyle"). Viton. Pour un contact prolongé ou fréquemment répété, des gants de classe de protection 4 ou de classe supérieure (temps de passage supérieur à 120 minutes selon la norme EN 374) sont recommandés. Pour un contact bref, des gants de classe de protection 1 ou de classe supérieure (temps de passage supérieur à 10 minutes selon la norme EN 374) sont re-

selon le Règlement (CE) No. 1907/2006, Annexe II et ses amendements.



## **QAPTIVE**

Version 1.0

Date de révision: 24.10.2024

Numéro de la FDS: 800080101354

Date de dernière parution: -

Date de la première version publiée:

24.10.2024

commandés. L'épaisseur des gants n'est pas un bon indicateur du niveau de protection qu'un gant peut procurer contre les substances chimiques vu que ce niveau de protection dépend fortement de la composition spécifique du matériel à partir duquel le gant est fabriqué. En fonction du modèle et du type de matériel, l'épaisseur du gant doit en général être supérieure à 0.35 mm pour offrir une protection suffisante lors de contacts prolongés et fréquents aux substances. À titre d'exception à cette règle générale, il est connu que les gants stratifiés multicouches de moins de 0.35 mm d'épaisseur peuvent offrir une protection prolongée. Les autres matières composant les gants d'une épaisseur inférieure à 0.35 mm peuvent offrir une protection suffisante seulement en cas de bref contact. AVERTISSEMENT: Le choix du type de gants pour l'application donnée et pour la durée d'utilisation en milieu de travail doit aussi tenir compte de tous les facteurs pertinents suivants (sans en exclure d'autres): autres produits chimiques utilisés, exigences physiques (protection contre les coupures/perforations, dextérité, protection thermique), réactions corporelles potentielles aux matériaux des gants, ainsi que toutes les directives et spécifications fournies par le fournisseur de gants.

Protection de la peau et du corps

Porter des vêtements de protection chimiquement résistants à ce produit. Le choix d'équipements spécifiques tels qu'un écran facial, des gants, des bottes, un tablier ou une combinaison de protection complète sera fait en fonction du type d'opération.

Protection respiratoire

Une protection respiratoire doit être portée lorsqu'il y a une possibilité de dépassement des valeurs limites d'exposition. S'il n'y a pas de valeurs limites d'exposition, ni de guides applicables, utiliser un appareil de protection respiratoire homologué.

Le choix d'un appareil respiratoire filtrant ou d'un appareil à adduction d'air à pression positive dépend de l'opération à effectuer et de la concentration possible du produit dans l'atmosphère.

Pour les situations d'urgence, utiliser un appareil respiratoire autonome à pression positive approuvé.

Dans les endroits clos ou mal ventilés, porter un appareil respiratoire autonome, ou un appareil à adduction d'air avec une source d'oxygène autonome auxiliaire; ces appareils doivent être homologués.

## RUBRIQUE 9: Propriétés physiques et chimiques

9.1 Informations sur les propriétés physiques et chimiques essentielles

État physique : Liquide

selon le Règlement (CE) No. 1907/2006, Annexe II et ses amendements.



## **QAPTIVE**

Version Date de révision: 1.0

Numéro de la FDS: 800080101354 24.10.2024

Date de dernière parution: -

Date de la première version publiée:

24.10.2024

Couleur Orange

Odeur Fruitée

Seuil olfactif Donnée non disponible

Point/ intervalle de fusion Non applicable

Point/intervalle d'ébullition Donnée non disponible

Limite d'explosivité, supérieure / Limite d'inflammabilité

supérieure

Donnée non disponible

Limite d'explosivité, inférieure : / Limite d'inflammabilité infé-

rieure

Donnée non disponible

Point d'éclair 76,5 °C

Méthode: Pensky Martens coupe fermée (PMCC)

Température d'auto-

inflammation

Donnée non disponible

4,6 (21,6 °C) pΗ

Méthode: Electrode de pH Solution aqueuse à 1%

Viscosité

Viscosité, dynamique 16,3 mPa.s (20 °C)

Viscosité, cinématique Donnée non disponible

Solubilité(s)

Hydrosolubilité émulsionnable

Coefficient de partage: n-

octanol/eau

Donnée non disponible

selon le Règlement (CE) No. 1907/2006, Annexe II et ses amendements.



## **QAPTIVE**

Version Date de révision: Numéro de la FDS: Date de dernière parution: -

1.0 24.10.2024 800080101354 Date de la première version publiée:

24.10.2024

Pression de vapeur : Donnée non disponible

Densité relative : Donnée non disponible

Densité : 1,0389 gcm3 (20 °C)

Méthode: Densimètre numérique

Densité de vapeur relative : Donnée non disponible

9.2 Autres informations

Explosifs : Non explosif

Propriétés comburantes : Pas de hausse significative (>5°C) de la température.

Substance de référence: dihydrogénophosphate d'ammonium

Méthode: Méthode U.E. A.21

Inflammabilité (liquides) : Ne devrait pas être un liquide inflammable s'accumulant de

façon statique.

Auto-inflammation : Donnée non disponible

Substances et mélanges qui, au contact de l'eau, dégagent

des gaz inflammables

La substance ou le mélange n'émet pas de gaz inflammables

au contact de l'eau.

Taux d'évaporation : Donnée non disponible

#### RUBRIQUE 10: Stabilité et réactivité

#### 10.1 Réactivité

Pas de réactions dangereuses connues dans les conditions normales d'utilisation.

#### 10.2 Stabilité chimique

Pas de décomposition si le produit est entreposé et utilisé selon les prescriptions. Stable dans des conditions normales.

### 10.3 Possibilité de réactions dangereuses

Réactions dangereuses : Stable dans les conditions recommandées de stockage.

Pas de dangers particuliers à signaler.

Des vapeurs peuvent former un mélange explosif avec l'air.

selon le Règlement (CE) No. 1907/2006, Annexe II et ses amendements.



## **QAPTIVE**

Version Date de révision: Numéro de la FDS: Date de dernière parution: -

1.0 24.10.2024 800080101354 Date de la première version publiée:

24.10.2024

10.4 Conditions à éviter

Conditions à éviter : Chaleur, flammes et étincelles.

10.5 Matières incompatibles

Matières à éviter : Acides forts

Des bases fortes

### 10.6 Produits de décomposition dangereux

Les produits de décomposition dangereux dépendent de la température, de l'air fourni et de la présence d'autres produits.

Les produits de décomposition peuvent comprendre, sans s'y limiter:

Oxydes de carbone Oxydes d'azote (NOx)

### **RUBRIQUE 11: Informations toxicologiques**

# 11.1 Informations sur les classes de danger telles que définies dans le règlement (CE) no 1272/2008

#### Toxicité aiguë

**Produit:** 

Toxicité aiguë par voie orale : DL50 (Rat, femelle): 2.000 - 5.000 mg/kg

Méthode: OCDE ligne directrice 423

Evaluation: Le composant/mélange est moins toxique après

une seule ingestion.

Remarques: Source d'Information: Rapport d'une étude in-

terne.

Toxicité aiguë par inhalation : CL50 (Rat, mâle et femelle): > 2,9 mg/l

Durée d'exposition: 4 h

Atmosphère de test: poussières/brouillard Méthode: OCDE ligne directrice 436

Symptômes: Pas de mortalité à cette concentration. Remarques: Source d'Information: Rapport d'une étude in-

terne.

Toxicité aiguë par voie cuta-

née

DL50 (Rat, femelle): > 2.000 mg/kg Méthode: OCDE ligne directrice 402

Symptômes: Pas de mortalité à cette concentration.

Evaluation: La substance ou le mélange ne présente pas de

toxicité aiguë par la peau

Remarques: Source d'Information: Rapport d'une étude in-

terne.

### **Composants:**

Prothioconazole:

Toxicité aiguë par voie orale : DL50 (Rat): > 6.200 mg/kg

selon le Règlement (CE) No. 1907/2006, Annexe II et ses amendements.



## **QAPTIVE**

Version Date de révision: Numéro de la FDS: Date de dernière parution: -

1.0 24.10.2024 800080101354 Date de la première version publiée:

24.10.2024

Méthode: OPPTS 870.1100

Toxicité aiguë par inhalation : CL50 (Rat): > 4,990 mg/l

Durée d'exposition: 4 h

Atmosphère de test: poussières/brouillard

Evaluation: La substance ni le mélange ne présente une toxi-

cité aiguë par inhalation

Remarques: Concentration maximale possible.

Toxicité aiguë par voie cuta-

née

DL50 (Lapin): > 2.000 mg/kg Méthode: OPPTS 870.1200

Evaluation: La substance ou le mélange ne présente pas de

toxicité aiguë par la peau

fenpicoxamide:

Toxicité aiguë par voie orale : DL50 (Rat, femelle): > 2.000 mg/kg

Symptômes: Pas de mortalité à cette concentration.

Evaluation: La substance ou le mélange ne présente pas de

toxicité orale aiguë

Toxicité aiguë par inhalation : CL50 (Rat, mâle et femelle): > 0,53 mg/l

Durée d'exposition: 4 h

Atmosphère de test: poussières/brouillard

Symptômes: Pas de mortalité à cette concentration.

Evaluation: La substance ni le mélange ne présente une toxi-

cité aiguë par inhalation

Remarques: Concentration maximale pouvant être atteinte...

Toxicité aiguë par voie cuta-

née

DL50 (Rat, mâle et femelle): > 5.000 mg/kg

Benzyl acetate:

Toxicité aiguë par voie orale : DL50 (Rat, mâle et femelle): > 2.000 mg/kg

Méthode: OCDE ligne directrice 401

Toxicité aiguë par inhalation : CL0 (Rat, mâle et femelle): > 0,766 mg/l

Durée d'exposition: 4 h

Méthode: OCDE ligne directrice 403

Symptômes: Pas de mortalité à cette concentration.

Evaluation: La substance ni le mélange ne présente une toxi-

cité aiguë par inhalation

Toxicité aiguë par voie cuta-

née

DL50 (Lapin): > 5.000 mg/kg

Masse réactionelle de N,N-diméthyldécan-1-amide et N,N-diméthyloctanamide:

Toxicité aiguë par voie orale : DL50 (Rat): > 2.000 mg/kg

Toxicité aiguë par inhalation : CL50 (Rat): > 3,551 mg/l

Durée d'exposition: 4 h

selon le Règlement (CE) No. 1907/2006, Annexe II et ses amendements.



## **QAPTIVE**

Version Date de révision: Numéro de la FDS: Date de dernière parution: -

1.0 24.10.2024 800080101354 Date de la première version publiée:

24.10.2024

Atmosphère de test: poussières/brouillard

Evaluation: La substance ni le mélange ne présente une toxi-

cité aiguë par inhalation

Toxicité aiguë par voie cuta-

née

DL50 (Rat): > 2.000 mg/kg

cyclohexanone:

Toxicité aiguë par voie orale : DL50 (Rat): 1.890 mg/kg

Toxicité aiguë par inhalation : Remarques: Il est possible d'atteindre des concentrations de

vapeurs qui, en une seule exposition, pourraient être dange-

reuses.

Peut provoquer des effets sur le système nerveux central. Une exposition excessive peut provoquer une grave irritation des voies respiratoires supérieures (nez et gorge) et aux

poumons.

CL50 (Rat): > 6,2 mg/l Durée d'exposition: 4 h Atmosphère de test: vapeur

Symptômes: Pas de mortalité à cette concentration.

Evaluation: Le composant/mélange est modérément toxique

après une inhalation de courte durée.

Toxicité aiguë par voie cuta-

née

DL50 (Lapin): 950 mg/kg

#### Polyether modified trisiloxane:

Toxicité aiguë par voie orale : DL50 (Rat): > 2.000 mg/kg

Méthode: OCDE ligne directrice 401

Evaluation: La substance ou le mélange ne présente pas de

toxicité orale aiguë

Toxicité aiguë par inhalation : CL50 (Rat): 1,08 mg/l

Durée d'exposition: 4 h

Atmosphère de test: poussières/brouillard Méthode: OCDE ligne directrice 403

Estimation de la toxicité aiguë: 1,08 mg/l Atmosphère de test: poussières/brouillard

Méthode: Méthode de calcul

Toxicité aiguë par voie cuta-

née

DL50 (Rat): > 2.000 mg/kg

Méthode: OCDE ligne directrice 402

Evaluation: La substance ou le mélange ne présente pas de

toxicité aiguë par la peau

#### Benzenesulfonic Acid, 4-C10-14-Alkyl Derivs., Calcium Salts:

Toxicité aiguë par voie orale : DL50 (Rat, femelle): 4.445 mg/kg

selon le Règlement (CE) No. 1907/2006, Annexe II et ses amendements.



## **QAPTIVE**

Version Date de révision: Numéro de la FDS: Date de dernière parution: -

1.0 24.10.2024 800080101354 Date de la première version publiée:

24.10.2024

Toxicité aiguë par voie cuta-

née

DL50 (Rat, mâle et femelle): > 2.000 mg/kg

Evaluation: La substance ou le mélange ne présente pas de

toxicité aiguë par la peau

Alcools éthoxylés, C12 à C15:

Toxicité aiguë par voie orale : DL50 (Rat): 500 - 2.000 mg/kg

Éthylhexanol:

Toxicité aiguë par voie orale : DL50 (Rat): > 2.000 mg/kg

Organes cibles: Système nerveux central

Toxicité aiguë par inhalation : CL50 (Rat): 2,17 mg/l

Durée d'exposition: 4 h

Atmosphère de test: poussières/brouillard

CL50 (Rat): 1,5 mg/l Durée d'exposition: 4 h

Atmosphère de test: poussières/brouillard

Toxicité aiguë par voie cuta-

née

DL50 (Lapin): > 3.000 mg/kg

Méthode: OCDE ligne directrice 402

### Corrosion cutanée/irritation cutanée

**Produit:** 

Espèce : Lapin

Méthode : OCDE ligne directrice 404 Résultat : Pas d'irritation de la peau

Remarques : Source d'Information: Rapport d'une étude interne.

**Composants:** 

Prothioconazole:

Espèce : Lapin

Résultat : Pas d'irritation de la peau

fenpicoxamide:

Espèce : Lapin

Résultat : Pas d'irritation de la peau

Masse réactionelle de N,N-diméthyldécan-1-amide et N,N-diméthyloctanamide:

Espèce : Lapin

Résultat : Irritation de la peau

cyclohexanone:

Résultat : Irritation de la peau

selon le Règlement (CE) No. 1907/2006, Annexe II et ses amendements.



## **QAPTIVE**

Version Date de révision: Numéro de la FDS: Date de dernière parution: -

1.0 24.10.2024 800080101354 Date de la première version publiée:

24.10.2024

Polyether modified trisiloxane:

Espèce : Lapin

Résultat : Pas d'irritation de la peau

Benzenesulfonic Acid, 4-C10-14-Alkyl Derivs., Calcium Salts:

Résultat : Irritation de la peau

Alcools éthoxylés, C12 à C15:

Espèce : Lapin

Résultat : Pas d'irritation de la peau

Éthylhexanol:

Espèce : Lapin

Résultat : Irritation de la peau

Lésions oculaires graves/irritation oculaire

Produit:

Espèce : Lapin

Méthode : OCDE ligne directrice 405

Résultat : Irritation des yeux

Remarques : Source d'Information: Rapport d'une étude interne.

**Composants:** 

Prothioconazole:

Espèce : Lapin

Méthode : US EPA Ligne directrice OPPTS 870.2400

Résultat : Pas d'irritation des yeux

fenpicoxamide:

Espèce : Lapin

Résultat : Pas d'irritation des yeux

Masse réactionelle de N,N-diméthyldécan-1-amide et N,N-diméthyloctanamide:

Espèce : Lapin Résultat : Corrosif

cyclohexanone:

Résultat : Corrosif

Polyether modified trisiloxane:

Espèce : Lapin

Résultat : Irritation des yeux

selon le Règlement (CE) No. 1907/2006, Annexe II et ses amendements.



## **QAPTIVE**

Version Date de révision: Numéro de la FDS: Date de dernière parution: -

1.0 24.10.2024 800080101354 Date de la première version publiée:

24.10.2024

Benzenesulfonic Acid, 4-C10-14-Alkyl Derivs., Calcium Salts:

Résultat : Corrosif

Alcools éthoxylés, C12 à C15:

Espèce : Lapin Résultat : Corrosif

Éthylhexanol:

Espèce : Lapin

Résultat : Irritation des yeux

Sensibilisation respiratoire ou cutanée

**Produit:** 

Type de Test : Test sur les ganglions lymphatiques (LLNA)

Espèce : Souris

Méthode : OCDE ligne directrice 429

Résultat : Ne provoque pas de sensibilisation de la peau.
Remarques : Source d'Information: Rapport d'une étude interne.

**Composants:** 

Prothioconazole:

Espèce : Cochon d'Inde

Méthode : US EPA Ligne directrice OPPTS 870.2600 Résultat : Ne provoque pas de sensibilisation de la peau.

fenpicoxamide:

Espèce : Souris

Résultat : Ne provoque pas de sensibilisation de la peau.

Benzyl acetate:

Espèce : Cochon d'Inde

Résultat : Ne provoque pas de sensibilisation de la peau.

Masse réactionelle de N,N-diméthyldécan-1-amide et N,N-diméthyloctanamide:

Espèce : Cochon d'Inde

Evaluation : Ne provoque pas de sensibilisation de la peau.

Remarques : Pour un ou des produits semblables:

cyclohexanone:

Espèce : Cochon d'Inde

Résultat : Ne provoque pas de sensibilisation de la peau.

selon le Règlement (CE) No. 1907/2006, Annexe II et ses amendements.



## **QAPTIVE**

Version Date de révision: Numéro de la FDS: Date de dernière parution: -

1.0 24.10.2024 800080101354 Date de la première version publiée:

24.10.2024

Benzenesulfonic Acid, 4-C10-14-Alkyl Derivs., Calcium Salts:

Espèce Cochon d'Inde

Résultat Ne provoque pas de sensibilisation de la peau.

Remarques Concernant la sensibilisation respiratoire:

Aucune donnée trouvée.

Éthylhexanol:

Type de Test HRIPT (human repeat insult patch test)

Espèce

Résultat Ne provoque pas de sensibilisation de la peau.

### Mutagénicité sur les cellules germinales

#### Composants:

#### Prothioconazole:

Mutagénicité sur les cellules

germinales- Evaluation

Des études de toxicologie génétique in vitro ont donné des résultats négatifs., Des études de toxicologie génétique sur

les animaux ont donné des résultats négatifs.

## fenpicoxamide:

Mutagénicité sur les cellules germinales- Evaluation

Des études de toxicologie génétique in vitro ont donné des résultats principalement négatifs., Des études de toxicologie génétique sur les animaux ont donné des résultats négatifs.

#### Benzyl acetate:

Mutagénicité sur les cellules germinales- Evaluation

Des études de toxicologie génétique in vitro ont donné des résultats négatifs., Des études de toxicologie génétique sur les animaux ont donné des résultats négatifs.

## Masse réactionelle de N,N-diméthyldécan-1-amide et N,N-diméthyloctanamide:

Mutagénicité sur les cellules : germinales- Evaluation

Des études de toxicologie génétique in vitro ont donné des

résultats négatifs.

#### cyclohexanone:

Mutagénicité sur les cellules germinales- Evaluation

Des études de toxicologie génétique in vitro ont donné des résultats négatifs dans certains cas et positifs dans d'autres., Les résultats d'études de toxicologie génétique sur les ani-

maux n'ont pas été concluants.

#### Benzenesulfonic Acid, 4-C10-14-Alkyl Derivs., Calcium Salts:

Mutagénicité sur les cellules : germinales- Evaluation

Des études de toxicologie génétique in vitro ont donné des résultats négatifs., Des études de toxicologie génétique sur

les animaux ont donné des résultats négatifs.

selon le Règlement (CE) No. 1907/2006, Annexe II et ses amendements.



## **QAPTIVE**

Version Date de révision: Numéro de la FDS: Date de dernière parution: -

1.0 24.10.2024 800080101354 Date de la première version publiée:

24.10.2024

Éthylhexanol:

Mutagénicité sur les cellules germinales- Evaluation

Des études de toxicologie génétique in vitro ont donné des résultats négatifs., Des études de toxicologie génétique sur

les animaux ont donné des résultats négatifs.

Cancérogénicité

Composants:

Prothioconazole:

Cancérogénicité - Evaluation : N'a pas provoqué le cancer chez les animaux de laboratoire.

fenpicoxamide:

Cancérogénicité - Evaluation : N'a pas provoqué le cancer chez les animaux de laboratoire.

Benzyl acetate:

Cancérogénicité - Evaluation : N'a pas provoqué le cancer chez les animaux de laboratoire.

cyclohexanone:

Cancérogénicité - Evaluation : Les données disponibles ne permettent pas d'évaluer la can-

cérogénicité.

Éthylhexanol:

Cancérogénicité - Evaluation : Sur des animaux de laboratoire, une activité cancérigène fut

mise en évidence., Il n'y a aucune évidence que ces observa-

tions soient pertinentes pour l'homme.

Toxicité pour la reproduction

Composants:

Prothioconazole:

Toxicité pour la reproduction

- Evaluation

Dans des études sur des animaux, on a constaté des effets sur la reproduction seulement aux doses qui ont provoqué des

effets toxiques importants chez les parents.

Chez les animaux de laboratoire, seules des doses toxiques pour les mères ont provoqué des malformations congénitales., Chez les animaux de laboratoire, s'est révélé toxique pour le

foetus à des doses toxiques pour la mère.

fenpicoxamide:

Toxicité pour la reproduction :

- Evaluation

Dans des études sur des animaux, n'a pas porté atteinte à la

reproduction.

N'a provoqué ni malformations congénitales ni autres effets chez le foetus, même à des doses ayant provoqué des effets

toxiques chez la mère.

selon le Règlement (CE) No. 1907/2006, Annexe II et ses amendements.



## **QAPTIVE**

Version Numéro de la FDS: Date de dernière parution: -Date de révision:

800080101354 1.0 24.10.2024 Date de la première version publiée:

24.10.2024

Benzyl acetate:

Toxicité pour la reproduction : N'a pas provoqué de malformations congénitales chez les

- Evaluation animaux de laboratoire.

Masse réactionelle de N,N-diméthyldécan-1-amide et N,N-diméthyloctanamide:

Toxicité pour la reproduction : Pour un ou des produits semblables:, N'a pas provoqué de - Evaluation

malformations congénitales ni aucun autre effet sur les foetus

des animaux de laboratoire.

cyclohexanone:

Toxicité pour la reproduction Lors d'une étude de reproduction sur l'animal, la cyclo-

- Evaluation hexanone a entraîné une réduction de la croissance de la progéniture. Les doses ayant produits cet effet ont également provoquées des effets sur le système nerveux central des a nimaux parents., Dans des études sur des animaux, a porté atteinte à la reproduction chez les mâles., Des effets ont seu-

lement été constaté aux doses qui ont provoqué des effets

toxiques importants chez les parents.

Chez les animaux de laboratoire, s'est révélé toxique pour le foetus à des doses toxiques pour la mère., N'a pas provoqué de malformations congénitales chez les animaux de labora-

toire.

Benzenesulfonic Acid, 4-C10-14-Alkyl Derivs., Calcium Salts:

Toxicité pour la reproduction Dans des études sur des animaux, n'a pas porté atteinte à la

- Evaluation

reproduction.

N'a pas provoqué de malformations congénitales ni aucun autre effet sur les foetus des animaux de laboratoire.

Éthylhexanol:

Toxicité pour la reproduction : Chez les animaux de laboratoire, seules des doses toxiques - Evaluation

pour les mères ont provoqué des malformations congénitales.,

Chez les animaux de laboratoire, s'est révélé toxique pour le foetus à des doses toxiques pour la mère., Ces concentra-

tions dépassent les niveaux s'appliquant aux humains.

Toxicité spécifique pour certains organes cibles - exposition unique

**Produit:** 

Evaluation L'évaluation des données disponibles semble indiquer que ce

> matériau n'est pas classé comme ayant une toxicité spécifique pour certains organes cibles - Exposition unique.

Composants:

Prothioconazole:

Evaluation L'évaluation des données disponibles semble indiquer que ce

matériau n'est pas classé comme ayant une toxicité spéci-

selon le Règlement (CE) No. 1907/2006, Annexe II et ses amendements.



## **QAPTIVE**

Version Date de révision: Numéro de la FDS: Date de dernière parution: -

1.0 24.10.2024 800080101354 Date de la première version publiée:

24.10.2024

fique pour certains organes cibles - Exposition unique.

fenpicoxamide:

Evaluation : L'évaluation des données disponibles semble indiquer que ce

matériau n'est pas classé comme ayant une toxicité spécifique pour certains organes cibles - Exposition unique.

Benzyl acetate:

Evaluation : L'évaluation des données disponibles semble indiquer que ce

matériau n'est pas classé comme ayant une toxicité spécifique pour certains organes cibles - Exposition unique.

Masse réactionelle de N,N-diméthyldécan-1-amide et N,N-diméthyloctanamide:

Voies d'exposition : Inhalation

Evaluation : Peut irriter les voies respiratoires.

cyclohexanone:

Evaluation : L'évaluation des données disponibles semble indiquer que ce

matériau n'est pas classé comme ayant une toxicité spécifique pour certains organes cibles - Exposition unique.

Polyether modified trisiloxane:

Evaluation : L'évaluation des données disponibles semble indiquer que ce

matériau n'est pas classé comme ayant une toxicité spécifique pour certains organes cibles - Exposition unique.

Benzenesulfonic Acid, 4-C10-14-Alkyl Derivs., Calcium Salts:

Evaluation : L'évaluation des données disponibles semble indiquer que ce

matériau n'est pas classé comme ayant une toxicité spécifique pour certains organes cibles - Exposition unique.

Alcools éthoxylés, C12 à C15:

Evaluation : L'évaluation des données disponibles semble indiquer que ce

matériau n'est pas classé comme ayant une toxicité spécifique pour certains organes cibles - Exposition unique.

Éthylhexanol:

Voies d'exposition : Inhalation

Organes cibles : Voies respiratoires

Evaluation : Peut irriter les voies respiratoires.

Toxicité spécifique pour certains organes cibles - exposition répétée

**Produit:** 

Evaluation : L'évaluation des données disponibles suggère que ce produit

selon le Règlement (CE) No. 1907/2006, Annexe II et ses amendements.



## **QAPTIVE**

Version Date de révision: Numéro de la FDS: Date de dernière parution: -

1.0 24.10.2024 800080101354 Date de la première version publiée:

24.10.2024

n'est pas une matière toxique STOT-RE.

#### Toxicité à dose répétée

#### **Composants:**

## Prothioconazole:

Voie d'application : Ingestion

Méthode : OPPTS 870.4100

Remarques : Chez les animaux, on a noté des effets sur les organes sui-

vants: Reins. Foie. Thyroïde. Vessie.

fenpicoxamide:

Remarques : Chez les animaux, on a noté des effets sur les organes sui-

vants: Foie. Reins.

Benzyl acetate:

Remarques : D'après les données disponibles, des expositionsrépétées ne

devraient pas avoir d'effets nocifs importants.

#### Masse réactionelle de N,N-diméthyldécan-1-amide et N,N-diméthyloctanamide:

Remarques : Pour un ou des produits semblables:

D'après les données disponibles, des expositionsrépétées ne

devraient pas avoir d'effets nocifs importants.

cyclohexanone:

Remarques : Chez les animaux, on a noté des effets sur les organes sui-

vants:

Système nerveux central.

Reins. Foie.

Les symptômes d'une exposition excessive peuvent comprendre des effets anesthésiques ou narcotiques; des étourdissements et de la somnolence peuvent se produire.

Benzenesulfonic Acid, 4-C10-14-Alkyl Derivs., Calcium Salts:

Remarques : D'après les données disponibles, des expositionsrépétées ne

devraient pas avoir d'effets nocifs importants.

Éthylhexanol:

Remarques : Chez les animaux, on a noté des effets sur les organes sui-

selon le Règlement (CE) No. 1907/2006, Annexe II et ses amendements.



## **QAPTIVE**

Version Date de révision: 1.0 24.10.2024

Numéro de la FDS: 800080101354

Date de dernière parution: -

Date de la première version publiée:

24.10.2024

vants: Sang. Reins. Foie.

Rate.

### Toxicité par aspiration

#### **Produit:**

Compte tenu des propriétés physiques, aucun danger d'aspiration n'est à craindre.

### **Composants:**

#### Prothioconazole:

Compte tenu des propriétés physiques, aucun danger d'aspiration n'est à craindre.

### fenpicoxamide:

Compte tenu des propriétés physiques, aucun danger d'aspiration n'est à craindre.

#### Masse réactionelle de N,N-diméthyldécan-1-amide et N,N-diméthyloctanamide:

Peut être nocif en cas d'ingestion et de pénétration dans les voies respiratoires.

### cyclohexanone:

Compte tenu des propriétés physiques, aucun danger d'aspiration n'est à craindre.

#### Polyether modified trisiloxane:

Compte tenu des propriétés physiques, aucun danger d'aspiration n'est à craindre.

### Benzenesulfonic Acid, 4-C10-14-Alkyl Derivs., Calcium Salts:

Compte tenu des informations disponibles, aucun danger d'aspiration n'a pu être déterminé.

## Alcools éthoxylés, C12 à C15:

Compte tenu des propriétés physiques, aucun danger d'aspiration n'est à craindre.

### Éthylhexanol:

Peut être nocif en cas d'ingestion et de pénétration dans les voies respiratoires.

## 11.2 Informations sur les autres dangers

### Propriétés perturbant le système endocrinien

#### **Produit:**

Evaluation : La substance/Le mélange ne contient pas de composants

considérés comme ayant des propriétés perturbatrices du système endocrinien selon l'article 57(f) de REACH ou le rè-

selon le Règlement (CE) No. 1907/2006, Annexe II et ses amendements.



## **QAPTIVE**

Version Date de révision: Numéro de la FDS: Date de dernière parution: -

1.0 24.10.2024 800080101354 Date de la première version publiée:

24.10.2024

glement délégué de la Commission (UE) 2017/2100 ou le règlement de la Commission (EU) 2018/605 à des niveaux de

0,1 % ou plus.

### **RUBRIQUE 12: Informations écologiques**

#### 12.1 Toxicité

#### **Produit:**

Toxicité pour les poissons : CL50 (Oncorhynchus mykiss (Truite arc-en-ciel)): 0,072 mg/l

Durée d'exposition: 96 h Type de Test: dynamique

Méthode: OCDE ligne directrice 203

Remarques: Source d'Information: Rapport d'une étude in-

terne.

Toxicité pour la daphnie et les autres invertébrés aqua-

tiques

CE50 (Daphnia magna (Grande daphnie )): 0,083 mg/l

Durée d'exposition: 48 h

Type de Test: Essai en semi-statique Méthode: OCDE Ligne directrice 202

CE50 (Daphnia magna (Grande daphnie )): 0,015 mg/l

Durée d'exposition: 48 h

Type de Test: Essai en semi-statique Méthode: OCDE Ligne directrice 202

Remarques: Source d'Information: Rapport d'une étude in-

terne.

Toxicité pour les

algues/plantes aquatiques

CE50r (Pseudokirchneriella subcapitata (algues vertes)): 8

mg/l

Durée d'exposition: 72 h

Méthode: OCDE Ligne directrice 201

Remarques: Source d'Information: Rapport d'une étude in-

terne.

Toxicité pour les organismes

terrestres

DL50 par voie orale: > 2000 mg/kg poids corporel. Espèce: Colinus virginianus (Colin de Virginie)

DL50 par contact: 199,9 µg/abeille Durée d'exposition: 48 h Espèce: Apis mellifera (abeilles) Méthode: OCDE ligne directrice 213

DL50 par voie orale: 55,46 µg/abeille

Durée d'exposition: 48 h

Espèce: Apis mellifera (abeilles) Méthode: OCDE ligne directrice 213

selon le Règlement (CE) No. 1907/2006, Annexe II et ses amendements.



## **QAPTIVE**

Version Date de révision: Numéro de la FDS: Date de dernière parution: -

1.0 24.10.2024 800080101354 Date de la première version publiée:

24.10.2024

Composants:

Prothioconazole:

Toxicité pour les poissons Remarques: Matière très toxique pour les organismes aqua-

tiques (CL50/CE50/CI50 inférieures à 1 mg/L pour les es-

pèces les plus sensibles).

CL50 (Truite Arc En Ciel (Oncorhynchus mykiss)): 1,83 mg/l

Durée d'exposition: 96 h

Toxicité pour la daphnie et les autres invertébrés aqua-

tiques

CE50 (Daphnia magna (Grande daphnie )): 1,3 mg/l

Durée d'exposition: 48 h

Toxicité pour les

algues/plantes aquatiques

CE50r (Pseudokirchneriella subcapitata (algues vertes)): 2,18

10

Point final: Inhibition du taux de croissance

Durée d'exposition: 72 h

CE50r (Skeletonema costatum (algue marine)): 0,046 mg/l

Durée d'exposition: 72 h

Facteur M (Toxicité aiguë pour le milieu aquatique)

Toxicité pour les poissons

(Toxicité chronique)

NOEC: 0,308 mg/l

NOEC: 0,56 mg/l

Durée d'exposition: 97 jr

Espèce: Oncorhynchus mykiss (Truite arc-en-ciel)

Toxicité pour la daphnie et les autres invertébrés aqua-

tiques (Toxicité chronique)

Durée d'exposition: 21 jr

Espèce: Daphnia magna (Grande daphnie )

Facteur M (Toxicité chronique pour le milieu aqua-

tique)

10

fenpicoxamide:

Toxicité pour les poissons CL50 (Oncorhynchus mykiss (Truite arc-en-ciel)): 0,0022 mg/l

Durée d'exposition: 96 h

Méthode: OECD Ligne directrice 203 ou Equivalente

Toxicité pour la daphnie et les autres invertébrés aqua-

tiques

CE50 (Daphnia magna (Grande daphnie )): 0,0058 mg/l

Durée d'exposition: 48 h

Type de Test: Essai en semi-statique

Méthode: OECD Ligne directrice 202 ou Equivalente

Toxicité pour les

algues/plantes aquatiques

CE50r (Pseudokirchneriella subcapitata (algues vertes)): >

0,522 mg/l

Point final: Inhibition du taux de croissance

Durée d'exposition: 72 h

selon le Règlement (CE) No. 1907/2006, Annexe II et ses amendements.



## **QAPTIVE**

Version Date de révision: 1.0 24.10.2024

Numéro de la FDS: 800080101354

Date de dernière parution: -

Date de la première version publiée:

24.10.2024

Type de Test: Essai en statique

Méthode: OECD Ligne directrice 201 ou Equivalente

Facteur M (Toxicité aiguë pour le milieu aquatique)

100

Toxicité pour les poissons (Toxicité chronique)

NOEC: 0,00037 mg/l Durée d'exposition: 32 jr

Espèce: Pimephales promelas (Vairon à grosse tête)

Toxicité pour la daphnie et les autres invertébrés aquatiques (Toxicité chronique)

NOEC: 0,00053 mg/l Durée d'exposition: 21 jr

Espèce: Daphnia magna (Grande daphnie )

Facteur M (Toxicité chronique pour le milieu aquatique) 100

Toxicité pour les organismes :

vivant dans le sol

CL50: >1000 mg/kg poids sec (p.s.)

Durée d'exposition: 7 jr Point final: mortalité

Espèce: Eisenia fetida (vers de terre) Méthode: Autres lignes directrices

Toxicité pour les organismes

terrestres

DL50 par voie orale: > 2000 mg/kg poids corporel. Espèce: Colinus virginianus (Colin de Virginie)

DL50 par voie orale: > 303 microgrammes/abeille

Durée d'exposition: 48 h

Espèce: Apis mellifera (abeilles)

DL50 par contact: > 202,4 microgrammes/abeille

Durée d'exposition: 48 h

Espèce: Apis mellifera (abeilles)

Benzyl acetate:

Toxicité pour les poissons : Remarques: Le produit est toxique pour les organismes aqua-

tiques (CL50/CE50/CI50 compris entre 1 et 10 mg/L dans la

plupart des espèces sensibles).

CL50 (Oryzias latipes (Killifish rouge-orange)): 4 mg/l

Durée d'exposition: 96 h

Type de Test: Essai en dynamique Méthode: Autres lignes directrices

Toxicité pour la daphnie et les autres invertébrés aqua-

tiques

CE50 (Daphnia magna (Grande daphnie )): 17 mg/l

Durée d'exposition: 48 h

Type de Test: Essai en semi-statique Méthode: OCDE Ligne directrice 202

selon le Règlement (CE) No. 1907/2006, Annexe II et ses amendements.



## **QAPTIVE**

Version Date de révision: Numéro de la FDS: Date de dernière parution: -

1.0 24.10.2024 800080101354 Date de la première version publiée:

24.10.2024

NOEC (Daphnia magna (Grande daphnie )): 10 mg/l

Durée d'exposition: 48 h

Type de Test: Essai en semi-statique Méthode: OCDE Ligne directrice 202

Toxicité pour les microorga-

nismes

NOEC (Divers): 52 mg/l Point final: Taux de croissance Durée d'exposition: 72 h Type de Test: Essai en statique

CE50 (Divers): 110 mg/l Point final: Taux de croissance Durée d'exposition: 72 h Type de Test: Essai en statique

Toxicité pour les poissons

(Toxicité chronique)

NOEC: 0,92 mg/l

Durée d'exposition: 28 jr

Espèce: Oryzias latipes (Killifish rouge-orange)

Masse réactionelle de N,N-diméthyldécan-1-amide et N,N-diméthyloctanamide:

Toxicité pour les poissons CL50 (Danio rerio (poisson zèbre)): 14,8 mg/l

Durée d'exposition: 96 h

Toxicité pour la daphnie et

les autres invertébrés aqua-

tiques

CL50 (Daphnia magna (Grande daphnie )): 7,7 mg/l

Durée d'exposition: 48 h

Toxicité pour les

algues/plantes aquatiques

CE50 (Pseudokirchneriella subcapitata (algues vertes)): 16,06

mg/l

Durée d'exposition: 72 h

Évaluation Ecotoxicologique

Toxicité aiguë pour le milieu

aquatique

Toxique pour les organismes aquatiques.

cyclohexanone:

Toxicité pour les poissons CL50 (Leuciscus idus (Ide mélanote)): 630 mg/l

> Durée d'exposition: 48 h Type de Test: Essai en statique

CL50 (Pimephales promelas (Vairon à grosse tête)): 527 - 732

mg/l

Durée d'exposition: 96 h Type de Test: Essai en statique

Toxicité pour la daphnie et les autres invertébrés aqua-

tiques

CE50 (Daphnia magna (Grande daphnie )): 820 mg/l

Durée d'exposition: 24 h

Toxicité pour les LOEC (Scenedesmus quadricauda (algues vertes)): 370 mg/l

selon le Règlement (CE) No. 1907/2006, Annexe II et ses amendements.



## **QAPTIVE**

Version Date de révision: Numéro de la FDS: Date de dernière parution: -

1.0 24.10.2024 800080101354 Date de la première version publiée:

24.10.2024

Durée d'exposition: 192 h algues/plantes aquatiques

Méthode: Méthode non spécifiée.

Toxicité pour les microorga-

nismes

CE50 (boue activée): > 1.000 mg/l

Méthode: Test OCDE 209

Polyether modified trisiloxane:

Toxicité pour les poissons CL50 (Oncorhynchus mykiss (Truite arc-en-ciel)): 2,1 mg/l

Durée d'exposition: 96 h

CL50 (Lepomis macrochirus (Crapet arlequin)): 15 mg/l

Durée d'exposition: 96 h

Toxicité pour la daphnie et

les autres invertébrés aqua-

tiques

CE50 (Daphnia magna (Grande daphnie )): 1,1 mg/l

Durée d'exposition: 48 h

CE50 (Daphnia magna (Grande daphnie )): 177 mg/l

Durée d'exposition: 48 h

Toxicité pour les

algues/plantes aquatiques

CE50r (Algues (scenedesmus subspicatus)): 152,2 mg/l

Durée d'exposition: 72 h

Benzenesulfonic Acid, 4-C10-14-Alkyl Derivs., Calcium Salts:

Toxicité pour les poissons Remarques: Sur le plan aigü, le produit est modérément

> toxique pour les organismes aquatiques (CL50/CE50 entre 1 et 10 mg/L chez les espèces testées les plus sensibles.

Remarques: Le produit est toxique pour les organismes aquatiques (CL50/CE50/CI50 compris entre 1 et 10 mg/L dans la

plupart des espèces sensibles).

CL50 (Poisson): > 1 - 10 mg/l Durée d'exposition: 96 h Type de Test: Statique

Toxicité pour la daphnie et les autres invertébrés aqua-

tiques

CE50 (Daphnia magna (Grande daphnie )): 2,9 mg/l

Durée d'exposition: 48 h Type de Test: Statique

Toxicité pour les

algues/plantes aquatiques

CE50 (Les algues): 29 mg/l Durée d'exposition: 96 h

Type de Test: Statique

Toxicité pour les microorga-

nismes

CE50 (Bactérie): 550 mg/l Durée d'exposition: 3 h

Toxicité pour les poissons

(Toxicité chronique)

0,23 mg/l

Durée d'exposition: 72 jr

Espèce: Poisson

Type de Test: dynamique

selon le Règlement (CE) No. 1907/2006, Annexe II et ses amendements.



## **QAPTIVE**

Version Date de révision: Numéro de la FDS: Date de dernière parution: -

1.0 24.10.2024 800080101354 Date de la première version publiée:

24.10.2024

Toxicité pour la daphnie et

les autres invertébrés aqua- Durée d'exposition: 21 jr

tiques (Toxicité chronique) Espèce: Daphnia magna (Grande daphnie )

1,18 mg/l

Type de Test: Essai en dynamique

Évaluation Ecotoxicologique

Toxicité chronique pour le

milieu aquatique

Nocif pour les organismes aquatiques, entraîne des effets

néfastes à long terme.

Alcools éthoxylés, C12 à C15:

Toxicité pour les poissons : CL50 (Leuciscus idus (Ide mélanote)): > 1 - 10 mg/l

Durée d'exposition: 96 h

Toxicité pour la daphnie et

les autres invertébrés aqua-

tiques

CE50 (Daphnia (Daphnie)): > 1 - 10 mg/l

Durée d'exposition: 48 h

Toxicité pour les

algues/plantes aquatiques

CE50 (Les algues): > 1 - 10 mg/l

Durée d'exposition: 72 h

Éthylhexanol:

Toxicité pour les poissons : CL50 (Oncorhynchus mykiss (Truite arc-en-ciel)): 32 - 37 mg/l

Durée d'exposition: 96 h

CL50 (Vairon à grosse tête (pimephales promelas)): 28,2 mg/l

Durée d'exposition: 96 h

Méthode: OCDE ligne directrice 203

Toxicité pour la daphnie et les autres invertébrés aqua-

tiques

CL50 (Daphnia magna (Grande daphnie )): 35,2 mg/l

Durée d'exposition: 48 h

Méthode: OCDE Ligne directrice 202

CE50 (Daphnia magna (Grande daphnie )): 39 mg/l

Durée d'exposition: 48 h

Méthode: OECD Ligne directrice 202 ou Equivalente

Toxicité pour les

algues/plantes aquatiques

CE50r (Pseudokirchneriella subcapitata (algues vertes)): 11,5

mg/l

Point final: Inhibition du taux de croissance

Durée d'exposition: 72 h

Méthode: OECD Ligne directrice 201 ou Equivalente

Toxicité pour les microorga-

nismes

CE50 (Bactérie): 256 - 320 mg/l

Durée d'exposition: 16 h

selon le Règlement (CE) No. 1907/2006, Annexe II et ses amendements.



## **QAPTIVE**

Version Date de révision: Numéro de la FDS: Date de dernière parution: -

1.0 24.10.2024 800080101354 Date de la première version publiée:

24.10.2024

#### 12.2 Persistance et dégradabilité

#### **Composants:**

Prothioconazole:

Biodégradabilité : Résultat: N'est pas biodégradable

Remarques: La substance présente un potentiel de biodégradation très lente dans l'environnement, mais elle ne passe pas

les essais OCDE/CEE de dégradation rapide.

fenpicoxamide:

Biodégradabilité : Résultat: N'est pas biodégradable

Biodégradation: 12,5 % Durée d'exposition: 28 jr

Méthode: OECD Ligne directrice 301B ou Equivalente Remarques: Intervalle de temps de 10 jours : Echec

Stabilité dans l'eau : Type de Test: Hydrolyse

Dégradation par périodes de demi-vie (DT50): 7,1 jr

pH: 4

Hydrolyse: à 25 °C

Type de Test: Hydrolyse

Dégradation par périodes de demi-vie (DT50): 0,92 jr

pH: 7

Hydrolyse: à 25 °C

Type de Test: Hydrolyse

Dégradation par périodes de demi-vie (DT50): 0,024 jr

pH: 9

Hydrolyse: à 25 °C

Benzyl acetate:

Biodégradabilité : Résultat: Facilement biodégradable.

Biodégradation: 100 % Durée d'exposition: 28 jr

Méthode: OECD Ligne directrice 301B ou Equivalente Remarques: Intervalle de temps de 10 jours : Passe

Résultat: Facilement biodégradable.

Biodégradation: 92 - 96 % Durée d'exposition: 28 jr

Méthode: OECD Ligne directrice 301C ou Equivalente Remarques: Intervalle de temps de 10 jours : Non applicable

ThOD : 2,24 kg/kg

Masse réactionelle de N,N-diméthyldécan-1-amide et N,N-diméthyloctanamide:

Biodégradabilité : Remarques: Le produit se dégrade facilement. Les tests de

biodégradabilité immédiate de l'OCDE le confirment.

selon le Règlement (CE) No. 1907/2006, Annexe II et ses amendements.



## **QAPTIVE**

Version Date de révision: Numéro de la FDS: Date de dernière parution: -

1.0 24.10.2024 800080101354 Date de la première version publiée:

24.10.2024

Résultat: Facilement biodégradable.

Biodégradation: > 80 % Durée d'exposition: 28 jr

Méthode: OECD Ligne directrice 301F ou Equivalente Remarques: Intervalle de temps de 10 jours : Passe

Demande Chimique en Oxy-

gène (DCO)

2,890 mg/g

cyclohexanone:

Biodégradabilité : Résultat: Facilement biodégradable.

Biodégradation: 87 % Durée d'exposition: 14 jr

Méthode: OECD Ligne directrice 301C ou Equivalente Remarques: Intervalle de temps de 10 jours : Non applicable

Résultat: Facilement biodégradable.

Biodégradation: 90 - 100 % Durée d'exposition: 28 jr

Méthode: OCDE ligne directrice 301F

Remarques: Intervalle de temps de 10 jours : Passe

Polyether modified trisiloxane:

Biodégradabilité : Résultat: Facilement biodégradable.

Biodégradation: > 60 % Durée d'exposition: 28 jr

Méthode: OCDE ligne directrice 301F

Benzenesulfonic Acid, 4-C10-14-Alkyl Derivs., Calcium Salts:

Biodégradabilité : Remarques: Le produit se dégrade facilement. Les tests de

biodégradabilité immédiate de l'OCDE le confirment.

Résultat: Facilement biodégradable.

Biodégradation: 100 % Durée d'exposition: 28 jr

Méthode: OECD Ligne directrice 301B ou Equivalente Remarques: Intervalle de temps de 10 jours : Passe

Alcools éthoxylés, C12 à C15:

Biodégradabilité : Résultat: Facilement biodégradable.

Biodégradation: > 90 % Durée d'exposition: 28 jr

Méthode: OECD Ligne directrice 301E ou Equivalente Remarques: Intervalle de temps de 10 jours : Passe

Résultat: Facilement biodégradable.

Biodégradation: > 60 % Durée d'exposition: 28 jr

selon le Règlement (CE) No. 1907/2006, Annexe II et ses amendements.



## **QAPTIVE**

Version Date de révision: Numéro de la FDS: Date de dernière parution: -

1.0 24.10.2024 800080101354 Date de la première version publiée:

24.10.2024

Méthode: OECD Ligne directrice 301B ou Equivalente Remarques: Intervalle de temps de 10 jours : Passe

Éthylhexanol:

Biodégradabilité : Résultat: Facilement biodégradable.

Biodégradation: > 95 % Durée d'exposition: 5 jr

Méthode: OECD Ligne directrice 302B ou Equivalente Remarques: Intervalle de temps de 10 jours : Non applicable

Résultat: Facilement biodégradable.

Biodégradation: 68 % Durée d'exposition: 17 jr

Méthode: OECD Ligne directrice 301B ou Equivalente Remarques: Intervalle de temps de 10 jours : Passe

Photodégradation : Type de Test: Demi-vie (photolyse indirecte)

Produit sensibilisant: Radicaux OH Constante de vitesse: 1,32E-11 cm3/s

Méthode: Estimation

#### 12.3 Potentiel de bioaccumulation

### **Composants:**

Prothioconazole:

Bioaccumulation : Espèce: Lepomis macrochirus (Crapet arlequin)

Facteur de bioconcentration (FBC): 19,7

Coefficient de partage: n-

octanol/eau

log Pow: 3,82 (20 °C)

pH: 7

pH: 7

Remarques: Faible potentiel de bioconcentration (FBC < 100

ou Log Pow < 3).

fenpicoxamide:

Coefficient de partage: n-

log Pow: 4,4 (20 °C)

octanol/eau

Remarques: Potentiel modéré de bioconcentration (FBC entre

100 et 3000 ou log Pow entre 3 et 5).

Benzyl acetate:

Coefficient de partage: n-

octanol/eau

log Pow: 1,96 Méthode: Mesuré

Remarques: Faible potentiel de bioconcentration (FBC < 100

ou Log Pow < 3).

Masse réactionelle de N,N-diméthyldécan-1-amide et N,N-diméthyloctanamide:

Coefficient de partage: n- : log Pow: < 3,44 (20 °C)

octanol/eau Remarques: Potentiel modéré de bioconcentration (FBC entre

selon le Règlement (CE) No. 1907/2006, Annexe II et ses amendements.



## **QAPTIVE**

Version Date de révision: Numéro de la FDS: Date de dernière parution: -

1.0 24.10.2024 800080101354 Date de la première version publiée:

24.10.2024

100 et 3000 ou log Pow entre 3 et 5).

cyclohexanone:

Coefficient de partage: n-

octanol/eau

log Pow: 0,81 Méthode: Mesuré

Remarques: Faible potentiel de bioconcentration (FBC < 100

ou Log Pow < 3).

Polyether modified trisiloxane:

Coefficient de partage: n-

octanol/eau

Remarques: Aucune donnée trouvée.

Benzenesulfonic Acid, 4-C10-14-Alkyl Derivs., Calcium Salts:

Bioaccumulation : Facteur de bioconcentration (FBC): 2 - 1.000

Coefficient de partage: n-

octanol/eau

log Pow: 2,89

Remarques: Potentiel modéré de bioconcentration (FBC entre

100 et 3000 ou log Pow entre 3 et 5).

Alcools éthoxylés, C12 à C15:

Coefficient de partage: n-

octanol/eau

Remarques: Aucune donnée trouvée.

Éthylhexanol:

Coefficient de partage: n-

octanol/eau

log Pow: 3,1

Méthode: Mesuré

Remarques: Potentiel modéré de bioconcentration (FBC entre

100 et 3000 ou log Pow entre 3 et 5).

12.4 Mobilité dans le sol

**Composants:** 

Prothioconazole:

Répartition entre les compar- :

Koc: 1765

timents environnementaux

Remarques: Le potentiel de mobilité dans le sol est faible

(Koc entre 500 et 2 000).

fenpicoxamide:

Répartition entre les compar- :

Koc: > 5000

timents environnementaux

Remarques: Devrait être relativement immobile dans la terre

(Koc > 5000).

Benzyl acetate:

Répartition entre les compartiments environnementaux

selon le Règlement (CE) No. 1907/2006, Annexe II et ses amendements.



## **QAPTIVE**

Numéro de la FDS: Date de dernière parution: -Version Date de révision:

1.0 24.10.2024 800080101354 Date de la première version publiée:

24.10.2024

Koc: 277

Méthode: Estimation

Remarques: Potentiel moyen de mobilité dans le sol ((Koc

entre 150 et 500).

Masse réactionelle de N,N-diméthyldécan-1-amide et N,N-diméthyloctanamide:

Répartition entre les compar- : Koc: 527,3

timents environnementaux Remarques: Le potentiel de mobilité dans le sol est faible

(Koc entre 500 et 2 000).

cyclohexanone:

Répartition entre les compar- : Koc: 15

timents environnementaux Méthode: Estimation

Remarques: Potentiel très élevé de mobilité dans le sol (Koc

entre 0 et 50).

Benzenesulfonic Acid, 4-C10-14-Alkyl Derivs., Calcium Salts:

timents environnementaux

Répartition entre les compar- : Remarques: Aucune donnée trouvée.

Éthylhexanol:

Répartition entre les compar- : Koc: 800

timents environnementaux

Méthode: Estimation

Remarques: Le potentiel de mobilité dans le sol est faible

(Koc entre 500 et 2 000).

12.5 Résultats des évaluations PBT et vPvB

**Produit:** 

Evaluation Cette substance/ce mélange ne contient aucun ingrédient

> considéré comme persistant, bio-accumulable et toxique (PBT), ou très persistant et très bio-accumulable (vPvB) à des

niveaux de 0,1% ou plus.

Composants:

Prothioconazole:

Evaluation La substance n'est pas persistante, bioaccumulable et toxique

(PBT).. La substance n'est pas très persistante et très bioac-

cumulable (vPvB).

fenpicoxamide:

Evaluation La substance n'est pas persistante, bioaccumulable et toxique

(PBT).. La substance n'est pas très persistante et très bioac-

cumulable (vPvB).

selon le Règlement (CE) No. 1907/2006, Annexe II et ses amendements.



## **QAPTIVE**

Version Date de révision: Numéro de la FDS: Date de dernière parution: -

1.0 24.10.2024 800080101354 Date de la première version publiée:

24.10.2024

Benzyl acetate:

Evaluation : Cette substance n'a pas été évaluée pour la persistance, la

bioaccumulation et la toxicité (PBT).

Masse réactionelle de N,N-diméthyldécan-1-amide et N,N-diméthyloctanamide:

Evaluation : La substance n'est pas persistante, bioaccumulable et toxique

(PBT).. La substance n'est pas très persistante et très bioac-

cumulable (vPvB).

cyclohexanone:

Evaluation : Cette substance n'est pas considérée comme persistante, ni

bioaccumulable ni toxique (PBT).. Cette substance n'est pas considérée comme très persistante ni très bioaccumulable

(vPvB).

Polyether modified trisiloxane:

Evaluation : Cette substance n'a pas été évaluée pour la persistance, la

bioaccumulation et la toxicité (PBT).

Benzenesulfonic Acid, 4-C10-14-Alkyl Derivs., Calcium Salts:

Evaluation : Cette substance n'a pas été évaluée pour la persistance, la

bioaccumulation et la toxicité (PBT).

Alcools éthoxylés, C12 à C15:

Evaluation : La substance n'est pas persistante, bioaccumulable et toxique

(PBT).. La substance n'est pas très persistante et très bioac-

cumulable (vPvB).

Éthylhexanol:

Evaluation : Cette substance n'est pas considérée comme persistante, ni

bioaccumulable ni toxique (PBT).. Cette substance n'est pas considérée comme très persistante ni très bioaccumulable

(vPvB).

12.6 Propriétés perturbant le système endocrinien

**Produit:** 

Evaluation : La substance/Le mélange ne contient pas de composants

considérés comme ayant des propriétés perturbatrices du système endocrinien selon l'article 57(f) de REACH ou le règlement délégué de la Commission (UE) 2017/2100 ou le règlement de la Commission (EU) 2018/605 à des niveaux de

0,1 % ou plus.

selon le Règlement (CE) No. 1907/2006, Annexe II et ses amendements.



## **QAPTIVE**

Version Date de révision: Numéro de la FDS: Date de dernière parution: -

1.0 24.10.2024 800080101354 Date de la première version publiée:

24.10.2024

#### 12.7 Autres effets néfastes

#### Composants:

#### Prothioconazole:

Potentiel de destruction de

l'ozone

 Remarques: Cette substance ne figure pas sur la liste du Protocole de Montréal relatif aux substances qui appauvrissent la

couche d'ozone.

### fenpicoxamide:

Potentiel de destruction de

l'ozone

Remarques: Cette substance ne figure pas sur la liste du Protocole de Montréal relatif aux substances qui appauvrissent la

couche d'ozone.

## Benzyl acetate:

Potentiel de destruction de

l'ozone

 Remarques: Cette substance ne figure pas sur la liste du Protocole de Montréal relatif aux substances qui appauvrissent la couche d'ozone.

Potentiel de destruction de

l'ozone

Remarques: Cette substance ne figure pas sur la liste du Protocole de Montréal relatif aux substances qui appauvrissent la

couche d'ozone.

Masse réactionelle de N,N-diméthyldécan-1-amide et N,N-diméthyloctanamide:

## cyclohexanone:

Potentiel de destruction de

l'ozone

Remarques: Cette substance ne figure pas sur la liste du Protocole de Montréal relatif aux substances qui appauvrissent la

couche d'ozone.

### Polyether modified trisiloxane:

Potentiel de destruction de

l'ozone

Remarques: Cette substance ne figure pas sur la liste du Protocole de Montréal relatif aux substances qui appauvrissent la

couche d'ozone.

## Benzenesulfonic Acid, 4-C10-14-Alkyl Derivs., Calcium Salts:

Potentiel de destruction de

l'ozone

Remarques: Cette substance ne figure pas sur la liste du Protocole de Montréal relatif aux substances qui appauvrissent la

couche d'ozone.

## Alcools éthoxylés, C12 à C15:

Potentiel de destruction de

l'ozone

Remarques: Cette substance ne figure pas sur la liste du Protocole de Montréal relatif aux substances qui appauvrissent la

couche d'ozone.

### Éthylhexanol:

Potentiel de destruction de : Remarques: Cette substance ne figure pas sur la liste du Pro-

selon le Règlement (CE) No. 1907/2006, Annexe II et ses amendements.



## **QAPTIVE**

Version Date de révision: Numéro de la FDS: Date de dernière parution: -

1.0 24.10.2024 800080101354 Date de la première version publiée:

24.10.2024

l'ozone tocole de Montréal relatif aux substances qui appauvrissent la

couche d'ozone.

#### RUBRIQUE 13: Considérations relatives à l'élimination

#### 13.1 Méthodes de traitement des déchets

Produit : En cas d'impossibilité d'éliminer les déchets et/ou les conte-

neurs conformément aux recommandations portées sur l'étiquette, procéder conformément à la réglementation locale ou

régionale en vigueur.

Les informations portées ci-dessous ne s'appliquent qu'au produit fourni en l'état. Son identification d'après les caractéristiques ou la liste peut ne pas être applicable en cas de produit détérioré ou contaminé. Il incombe à la personne à l'origine du déchet de définir la toxicité et les propriétés physiques du produit obtenu afin d'en définir l'identification correspondante et le(s) mode(s) d'élimination conformément aux réglementations en vigueur.

Si le produit fourni devient un déchet, appliquez l'ensemble des lois en vigueur aux niveaux régional, national et local.

### **RUBRIQUE 14: Informations relatives au transport**

#### 14.1 Numéro ONU ou numéro d'identification

 ADR
 : UN 3082

 RID
 : UN 3082

 IMDG
 : UN 3082

 IATA
 : UN 3082

### 14.2 Désignation officielle de transport de l'ONU

ADR : MATIÈRE DANGEREUSE DU POINT DE VUE DE

L'ENVIRONNEMENT, LIQUIDE, N.S.A. (Prothioconazole, Fenpicoxamide)

RID : MATIÈRE DANGEREUSE DU POINT DE VUE DE

L'ENVIRONNEMENT, LIQUIDE, N.S.A. (Prothioconazole, Fenpicoxamide)

IMDG : ENVIRONMENTALLY HAZARDOUS SUBSTANCE, LIQUID,

N.O.S.

(Prothioconazole, Fenpicoxamid)

IATA : Environmentally hazardous substance, liquid, n.o.s.

(Prothioconazole, Fenpicoxamid)

## 14.3 Classe(s) de danger pour le transport

selon le Règlement (CE) No. 1907/2006, Annexe II et ses amendements.



## **QAPTIVE**

Version 1.0

Date de révision: 24.10.2024

Numéro de la FDS: 800080101354

Date de dernière parution: -

Date de la première version publiée:

24.10.2024

Classe

Risques subsidiaires

 ADR
 : 9

 RID
 : 9

 IMDG
 : 9

 IATA
 : 9

14.4 Groupe d'emballage

**ADR** 

Groupe d'emballage : III
Code de classification : M6
Numéro d'identification du : 90

danger

Étiquettes : 9
Code de restriction en tun- : (-)

nels

RID

Groupe d'emballage : III
Code de classification : M6
Numéro d'identification du : 90

danger

Étiquettes : 9

**IMDG** 

Groupe d'emballage : III Étiquettes : 9

EmS Code : F-A, S-F

Remarques : Stowage category A

964

IATA (Cargo)

Instructions de conditionne- :

ment (avion cargo)

Instruction d' emballage (LQ) : Y964 Groupe d'emballage : III

Étiquettes : Miscellaneous

IATA (Passager)

Instructions de conditionne : 964

ment (avion de ligne)

Instruction d' emballage (LQ) : Y964 Groupe d'emballage : III

Étiquettes : Miscellaneous

14.5 Dangers pour l'environnement

ADR

Dangereux pour l'environne- : oui

ment

RID

Dangereux pour l'environne- : oui

selon le Règlement (CE) No. 1907/2006, Annexe II et ses amendements.



## **QAPTIVE**

Version Date de révision: Numéro de la FDS: Date de dernière parution: -

1.0 24.10.2024 800080101354 Date de la première version publiée:

24.10.2024

ment

**IMDG** 

Polluant marin : oui(Prothioconazole, Fenpicoxamid)

### 14.6 Précautions particulières à prendre par l'utilisateur

Polluants marins désignés sous les numéros ONU 3077 et 3082, enemballages individuels ou groupés, contenant une quantité nette paremballage individuel ou intérieur de 5 L ou moins pour les liquides, ouayant une masse nette par emballage individuel ou intérieur de 5 kg oumoins pour les solides. Peuvent être transportés en tant quemarchandises non dangereuses conformément à la section 2.10.2.7 du codeIMDG, à la disposition spéciale A197 de l'AITA et à la dispositionspéciale 375 de l'ADR/RID.

La(Les) classification(s) de transport fournie(s) ici servent uniquement à des fins d'information et est(sont) basé(e)s sur les propriétés des matières non emballées, tel que décrit dans la fiche des caractéristiques de sécurité. Les classifications de transport peuvent varier selon le mode de transport, les tailles des emballages et les variations dans les réglementations régionales ou nationales.

#### 14.7 Transport maritime en vrac conformément aux instruments de l'OMI

Non applicable pour le produit tel qu'il est fourni.

### RUBRIQUE 15: Informations relatives à la réglementation

# 15.1 Réglementations/législation particulières à la substance ou au mélange en matière de sécurité, de santé et d'environnement

REACH - Listes des substances extrêmement préoccu- : Non applicable

pantes candidates en vue d'une autorisation (Article 59).

• •

Règlement (CE) relatif à des substances qui appauvris-

sent la couche d'ozone

Non applicable

Règlement (UE) 2019/1021 concernant les polluants

organiques persistants (refonte)

Non applicable

Règlement (UE) N° 649/2012 du Parlement européen et : du Conseil concernant les exportations et importations

de produits chimiques dangereux

Non applicable

REACH - Liste des substances soumises à autorisation

(Annexe XIV)

Non applicable

Seveso III: Directive 2012/18/UE du Parlement E1 européen et du Conseil concernant la maîtrise des dangers liés aux accidents majeurs impli-

quant des substances dangereuses.

DANGERS POUR L'ENVIRONNEMENT

Maladies Professionnelles (R-461-3, France)

selon le Règlement (CE) No. 1907/2006, Annexe II et ses amendements.



## **QAPTIVE**

Version Date de révision: Numéro de la FDS: Date de dernière parution: -

1.0 24.10.2024 800080101354 Date de la première version publiée:

24.10.2024

Code	Description
84	Affections engendrées par les solvants organiques liquides à usage pro-
	fessionnel (indiqués dans le tableau).
66	Rhinite et asthmes professionnels.
43bis	Affections cancéreuses provoquées par l'aldéhyde formique

Installations classées pour la protection de l'environnement (Code de l'environnement R511-9)

No ICPE	Désignation de la rubrique
1436	Stockage ou emploi de liquides combustibles de point éclair compris entre 60 °C et 93 °C.
4510	Dangereux pour l'environnement aquatique de catégorie aiguë 1 ou chronique 1.

## 15.2 Évaluation de la sécurité chimique

Une Evaluation du Risque Chimique n'est pas exigée pour cette substance lorsqu'elle est utilisée pour les applications spécifiées.

Le mélange est évalué dans le cadre des dispositions du Règlement (CE) No.1107/2009. Se référer à l'étiquette pour les informations concernant l'évaluation de l'exposition.

#### **RUBRIQUE 16: Autres informations**

### Sources et références des informations

Cette FDS est préparée par les Services de Règlementation des Produits (Product Regulatory Services) et ceux des Communications des risques (Hazard communications Groups) et s'appuie sur des informations et références au sein de l'entreprise.

### Texte complet pour phrase H

H226	:	Liquide et vapeurs inflammables.
H302	:	Nocif en cas d'ingestion.
H311	:	Toxique par contact cutané.
H315	:	Provoque une irritation cutanée.
H318	:	Provoque de graves lésions des yeux.
H319	:	Provoque une sévère irritation des yeux.
H332	:	Nocif par inhalation.
H335	:	Peut irriter les voies respiratoires.
H400	:	Très toxique pour les organismes aquatiques.
H410	:	Très toxique pour les organismes aquatiques, entraîne des
		effets néfastes à long terme.
H412	:	Nocif pour les organismes aquatiques, entraîne des effets néfastes à long terme.

### Texte complet pour autres abréviations

Acute Tox. : Toxicité aiguë

Aquatic Acute : Danger à court terme (aigu) pour le milieu aquatique Aquatic Chronic : Danger à long terme (chronique) pour le milieu aquatique

Eye Dam. : Lésions oculaires graves

Eye Irrit. : Irritation oculaire
Flam. Liq. : Liquides inflammables
Skin Irrit. : Irritation cutanée

selon le Règlement (CE) No. 1907/2006, Annexe II et ses amendements.



## **QAPTIVE**

Version Date de révision: Numéro de la FDS: Date de dernière parution: -

1.0 24.10.2024 800080101354 Date de la première version publiée:

24.10.2024

STOT SE Toxicité spécifique pour certains organes cibles - exposition

unique

Directive 2000/39/CE de la Commission relative à l'établisse-2000/39/EC

ment d'une première liste de valeurs limites d'exposition pro-

fessionnelle de caractère indicatif

2017/164/EU Europe. Directive 2017/164/UE de la Commission établissant

une quatrième liste de valeurs limites indicatives d'exposition

professionnelle

Corteva OEL Corteva Occupational Exposure Limit

FR VLE Valeurs limites d'exposition professionnelle aux agents chi-

migues en France

2000/39/EC / TWA Valeurs limites - huit heures 2000/39/EC / STEL Limite d'exposition à court terme 2017/164/EU / TWA Valeurs limites - huit heures

Corteva OEL / TWA 8-hr TWA

FR VLE / VME Valeur limite de moyenne d'exposition FR VLE / VLCT (VLE) Valeurs limites d'exposition à court terme

ADR - Accord concernant le transport international de marchandises dangereuses sur leréseau routier; ASTM - Société américaine pour l'analyse des matériaux; EmS - Plan d'urgence; ErCx -Concentration associée avec une réponse de taux de croissance de x %; GHS - Système à harmonisation globale; GLP - Bonne pratique de laboratoire; IATA - Association internationale du transport aérien; IBC - Code international de la construction et des équipements pour les bateaux transportant des produits chimiques dangereux en vrac; IC50 -Concentration inhibitrice de 50 %; IMDG - Code maritime international des marchandises dangereuses; IMO - Organisation maritime internationale; LC50 - Concentration létale pour 50 % d'une population test; LD50 - Dose létale pour 50 % d'une population test (dose létale médiane); MARPOL - Convention internationale pour la prévention de la pollution provenant des bateaux; n.o.s. - Sans autres précisions; NO(A)EC - Aucun effet de la concentration (indésirable) observé; OECD - Organisation pour la coopération et le développement économique; OPPTS - Bureau de la sécurité chimique et de la prévention de la pollution; (Q)SAR -(Quantitative) Relation structure/activité; RID - Règlements concernant le transport international des marchandises dangereuses par voie ferrée; SDS - Fiche technique de santé-sécurité; UN - Nations unies. EC-Number - Numéro de la communauté européenne REACH - Règlement (CE) no. 1907/2006 du parlement européen et du conseil à l'enregistrement, l'évaluation, l'autorisation et la restriction des produits chimiques.

### Information supplémentaire

#### Classification du mélange: Procédure de classification:

Skin Irrit. 2	H315	Assigné par les autorités nationales
Eye Dam. 1	H318	Assigné par les autorités nationales
Aquatic Acute 1	H400	Sur la base de données ou de l'éva-

luation des produits

Aquatic Chronic 1 H410 Méthode de calcul

Code du produit: GF-3307

Les informations contenues dans la présente fiche de sécurité ont été établies sur la base de nos connaissances à la date de publication de ce document. Ces informations ne sont données qu'à titre indicatif en vue de permettre des opérations de manipulation, fabrication, stockage, trans-

selon le Règlement (CE) No. 1907/2006, Annexe II et ses amendements.



## **QAPTIVE**

Version Date de révision: Numéro de la FDS: Date de dernière parution: -

1.0 24.10.2024 800080101354 Date de la première version publiée:

24.10.2024

port, distribution, mise à disposition, utilisation et élimination dans des conditions satisfaisantes de sécurité, et ne sauraient donc être interprétées comme une garantie ou considérées comme des spécifications de qualité. Ces informations ne concernent en outre que le produit nommément désigné et, sauf indication contraire spécifique, peuvent ne pas être applicables en cas de mélange dudit produit avec d'autres substances ou utilisables pour tout procédé de fabrication.

FR / FR