

RACUMIN FOAM

Udgave 3 / DK
102000025363

1/13

Revisionsdato: 27.01.2023
Trykdato: 27.01.2023

PUNKT 1: IDENTIFIKATION AF STOFFET/BLANDINGEN OG AF SELSKABET/VIRKSOMHEDEN

1.1 Produktidentifikator

Handelsnavn	RACUMIN FOAM
UFI	R3J0-W041-K00G-FU17
Produktkode (UVP)	80260997

1.2 Relevante identificerede anvendelser for stoffet eller blandingen samt anvendelser, der frarådes

Anvendelse	Gnavermiddel
-------------------	--------------

1.3 Nærmere oplysninger om leverandøren af sikkerhedsdatabladet

Leverandør	2022 Environmental Science FR SAS Lyon Vaise Business Center 3 Place Giovanni Da Verrazzano 69009 Lyon, France
-------------------	---

Telefon	+ 45 80 88 95 60 (Danmark)
----------------	----------------------------

Ansvarlig afdeling	E-Mail: service.clients.es.france@envu.com
---------------------------	--

1.4 Nødtelefon

Nødtelefon	+ 45 80 88 95 60 (Danmark) (døgnet rundt)
-------------------	---

PUNKT 2: FAREIDENTIFIKATION

2.1 Klassificering af stoffet eller blandingen

Klassificering med forordning (EF) nr. 1272/2008 om klassificering, mærkning og emballering af stoffer og blandinger, med ændringer.

Aerosoler: Kategori 1

H222	Yderst brandfarlig aerosol.
------	-----------------------------

H229	Beholder under tryk. Kan sprænges ved opvarmning.
------	---

Reproduktionstoksicitet: Kategori 1B

H360D	Kan skade det ufødte barn.
-------	----------------------------

Specifik målorgantoksicitet - gentagen eksponering: Kategori 2

H373	Kan forårsage skade på organer (Blod) ved længerevarende eller gentagen eksponering.
------	--

Øjenirritation: Kategori 2

H319	Forårsager alvorlig øjenirritation.
------	-------------------------------------

RACUMIN FOAM

Udgave 3 / DK
102000025363

2/13

Revisionsdato: 27.01.2023
Trykdato: 27.01.2023

Langtidsfare (kronisk) fare for vandmiljøet: Kategori 2

H411 Giftig for vandlevende organismer, med langvarige virkninger.

2.2 Mærkningselementer

Mærkning i henhold til Miljøstyrelsens godkendelsestekst

Mærkningspligtig.



Signalord: Fare

Faresætninger

H319	Forårsager alvorlig øjenirritation.
H360D	Kan skade det ufødte barn.
H373	Kan forårsage skade på organer (Blod) ved længerevarende eller gentagen eksponering.
H411	Giftig for vandlevende organismer, med langvarige virkninger.
H222	Yderst brandfarlig aerosol.
H229	Beholder under tryk. Kan sprænges ved opvarmning.

Sikkerhedssætninger

P201	Indhent særlige anvisninger før brug.
P202	Anvend ikke produktet, før alle advarsler er læst og forstået.
P260	Indånd ikke spray.
P264	Vask huden grundigt efter brug.
P270	Der må ikke spises, drikkes eller ryges under brugen af dette produkt.
P273	Undgå udledning til miljøet.
P280	Bær beskyttelseshandsker/ øjenbeskyttelse/ ansigtsbeskyttelse.
P210	Holdes væk fra varme, varme overflader, gnister, åben ild og andre antændelseskilder. Rygning forbudt.
P211	Spray ikke mod åben ild eller andre antændelseskilder.
P251	Må ikke punkteres eller brændes, heller ikke efter brug.
P391	Udslip opsamles.
P305 + P351 + P338	VED KONTAKT MED ØJNE: Skyl forsigtigt med vand i flere minutter. Fjern eventuelle kontaktlinser, hvis dette kan gøres let. Fortsæt skylning.
P337 + P313	Ved vedvarende øjenirritation: Søg lægehjælp.
P308 + P313	VED eksponering eller mistanke om eksponering: Søg lægehjælp.
P321	Særlig behandling (se denne etiket).
P410 + P412	Beskyttes mod sollys. Må ikke udsættes for en temperatur, som overstiger 50 °C/ 122 °F.
P501	Indholdet/holderen bortskaffes i henhold til lokale regler.

2.3 Andre farer

Beholder under tryk, opvarmning vil øge trykket med risiko for brist.

Da midlet indeholder et antivitamin K-stof, som hæmmer blodkoagulationen, kan det ved indtagelse forårsage alvorlige blødninger.

Coumatetralyl: Dette stof anses ikke for at være persistent, bioakkumulerende og toksisk (PBT). Dette stof anses ikke for at være meget persistent og meget bioakkumulerende (vPvB).

Miljøoplysninger:

Substansen/blandingen indeholder ikke komponenter, der anses at have egenskaber med hormonforstyrrende virkning i henhold til

RACUMIN FOAMUdgave 3 / DK
102000025363

3/13

Revisionsdato: 27.01.2023

Trykdato: 27.01.2023

REACH Artikel 57(f) eller Kommissionens delegerede forordning (EU) 2017/2100 eller Kommissionens forordning (EU) 2018/605 på niveauer på 0.1 % eller derover.

Toksikologiske oplysninger:

Substansen/blandingen indeholder ikke komponenter, der anses at have egenskaber med hormonforstyrrende virkning i henhold til REACH Artikel 57(f) eller Kommissionens delegerede forordning (EU) 2017/2100 eller Kommissionens forordning (EU) 2018/605 på niveauer på 0.1 % eller derover.

PUNKT 3: SAMMENSÆTNING AF/OPLYSNING OM INDHOLDSTOFFER**3.2 Blandinger****Kemisk karakterisering**

Aerosol (AE)
Coumatetralyl 0,4 %

Farlige komponenter

Faresætninger i henhold til Forordning (EF) nr. 1272/2008

Navn	CAS-Nr. / EF-Nr. / REACH Reg. No.	Klassificering	Konc. [%]
		FORORDNING (EF) Nr. 1272/2008	
Coumatetralyl	5836-29-3 227-424-0	Repr. 1B, H360D Acute Tox. 2, H330 Acute Tox. 3, H311 Acute Tox. 2, H300 STOT RE 1, H372 Aquatic Chronic 1, H410	0,4
Isotridecylalkohol-6-ethoxylat	69011-36-5 500-241-6	Acute Tox. 4, H302 Eye Dam. 1, H318	> 1 – < 3
Propan	74-98-6 200-827-9 01-2119486944-21-xxxx	Flam. Gas 1A, H220	> 1
butan	106-97-8 203-448-7 01-2119474691-32-xxxx	Flam. Gas 1A, H220	> 1
Isobutan (indhold < 0,1% butadin (203-450-8))	75-28-5 200-857-2 01-2119485395-27-xxxx	Flam. Gas 1A, H220	> 1
Glycerol	56-81-5 200-289-5 01-2119471987-18-XXXX	Ikke klassificeret	> 1

Yderligere oplysninger

Coumatetralyl	5836-29-3	M-faktor: 10 (chronic)
Coumatetralyl	5836-29-3	SCL: Repr. 1B; H360D: SCL >= 0,003 %
Coumatetralyl	5836-29-3	SCL: STOT RE 1; H372: SCL >= 1 %
Coumatetralyl	5836-29-3	SCL: STOT RE 2; H373: SCL 0,1 - < 1 %

RACUMIN FOAM

Udgave 3 / DK
102000025363

4/13

Revisionsdato: 27.01.2023
Trykdato: 27.01.2023

For den fuldstændige tekst af faresætningerne nævnt i dette punkt, se punkt 16.

Partikelegenskaber

Denne substans/blanding indeholder ikke nanoformer

PUNKT 4: FØRSTEHJÆLPSFORANSTALTNINGER

4.1 Beskrivelse af førstehjælpsforanstaltninger

Generelle anvisninger	Forlad det farlige område. Søg læge - hvis symptomer udvikler og er vedvarende. Den tilskadekomne placeres og transporteres i en stabil stilling (liggende på siden).
Indånding	Søg frisk luft. Hold patienten varm og i ro. Ring omgående til læge eller giftinformationen.
Hudkontakt	Vaskes med rigeligt vand og sæbe, hvis tilgængeligt med polyethylenglykol 400 efterfulgt af vand. Ring omgående til læge eller giftinformationen.
Øjenkontakt	Skyl øjeblikkeligt med rigeligt vand, også under øjenlågene i mindst 15 minutter. Fjern evt. kontaktlinser efter de første fem minutter, og fortsæt derefter med at skylle øjnene. Søg læge hvis irritation opstår og vedvarer.
Indtagelse	Fremprovoker IKKE opkastning. Ring omgående til læge eller giftinformationen. Skyl munden.

4.2 Vigtigste symptomer og virkninger, både akutte og forsinkede

Symptomer	Ved indtagelse af større mængder kan følgende symptomer opstå: intern och extern blødning, fare for chok Risiko og symptomer henviser til effekter observeret efter indtagelse af betydelige mængder af det aktive stof.
------------------	--

4.3 Angivelse af om øjeblikkelig lægehjælp og særlig behandling er nødvendig

Risiko	Da midlet indeholder et antivitamin K-stof, som hæmmer blodkoagulationen, kan det ved indtagelse forårsage alvorlige blødninger.
Behandling	Behandles symptomatisk. Modgift: Vitamine K1. I tilfælde af alvorlig forgiftning kan de sædvanlige foranstaltninger såsom anvendelse af blodprodukter eller transfusioner være nødvendig. Nødvendighed og effekt skal vurderes med INR. I tilfælde af indtagelse af betydelig mængde bør maveskylning overvejes inden for de første 2 timer. Dog er indgivelse af aktivt kul og natriumsulfat altid tilrådeligt. Overvågning via blodmåling.

PUNKT 5: BRANDBEKÆMPELSE

5.1 Slukningsmidler

Egnede	Brug vandspray, alkoholbestandigt skum, pulver eller kuldioxid.
---------------	---

RACUMIN FOAM

Udgave 3 / DK
102000025363

5/13

Revisionsdato: 27.01.2023
Trykdato: 27.01.2023

5.2 Særlige farer i forbindelse med stoffet eller blandingen

Der udvikles farlige gasser ved brand.

5.3 Anvisninger for brandmandskab

Særlige personlige værnemidler, der skal bæres af brandmandskabet

Indånd ikke røgen i tilfælde af brand og/eller eksplosion. I tilfælde af brand: brug luftforsynet åndedrætsværn.

Andre informationer

Fjern produktet fra brandområdet, i modsat fald afkøles beholderen med vand. Bortledning af varme for at undgå at trykket stiger. Minimer udslippet af kontamineret slukningsmiddel. Lad ikke spildevand fra brandslukning løbe i kloakafløb og vandløb.

PUNKT 6: FORHOLDSREGLER OVER FOR UDSLIP VED UHELD

6.1 Personlige sikkerhedsforanstaltninger, personlige værnemidler og nødprocedurer

Forholdsregler

Undgå kontakt med spildt produkt eller kontaminerede overflader. Brug personligt beskyttelsesudstyr. Fjern alle antændelseskilder.

6.2 Miljøbeskyttelsesforanstaltninger

Må ikke komme i overfladevand, kloakanlæg og grundvand.

6.3 Metoder og udstyr til inddæmning og oprensning

Metoder til oprydning

Når produktet opbevares i kommerciel emballage, er det usandsynligt, at det spildes. I tilfælde af store mængder spildt produkt gælder følgende råd dog: Forurenede genstande og gulve rengøres grundigt efter miljøforskrifterne. Opsaml og anbring produktet i en tætsluttet beholder med korrekt etiket.

6.4 Henvisning til andre punkter

Informationer til en mere sikker håndtering, se punkt 7.
Informationer til personlig beskyttelsesudstyr, se punkt 8.
Informationer til bortskaffelse af affald, se punkt 13.

PUNKT 7: HÅNTERING OG OPBEVARING

7.1 Forholdsregler for sikker håndtering

Råd om sikker håndtering

Ingen specifikke sikkerheds foranstaltninger kræves ved håndtering af uåbnet pakke/beholder; følg relevante håndterings råd. Sørg for tilstrækkelig ventilation. Undgå kontakt med hud, øjne og tøj.

Henvisning til brand- og eksplosionsbeskyttelse

Produktet er ekstremt brandfarligt. Holdes væk fra varme og antændelseskilder. Tag forholdsregler for at forebygge opbygning af statisk elektricitet. Brand eller intens varme kan forårsage voldsomt brud på emballager.

Hygiejniske foranstaltninger

Undgå kontakt med hud, øjne og tøj. Opbevar arbejdstøjet separat. Vask hænder før pauser og straks efter håndtering af produktet. Fjern snarset tøj straks og rengør disse grundigt inden efterfølgende brug. Arbejdstøj, der ikke kan rengøres skal bortskaffet (brændes).

RACUMIN FOAMUdgave 3 / DK
102000025363

6/13

Revisionsdato: 27.01.2023
Trykdato: 27.01.2023**7.2 Betingelser for sikker opbevaring, herunder eventuel uforenelighed**

Krav til lager og beholdere PAS PÅ! Beholder under tryk. Skal beskyttes mod sollys og må ikke udsættes for temperaturer over 50° C. Må ikke punkteres eller brændes, heller ikke, når den er tømt. Udtømning må ikke finde sted imod åben ild eller glødende legemer. Opbevar beholderne tæt lukket på et tørt, køligt og velventileret sted. Opbevares på et sted kun tilgængeligt for autoriserede personer.

Anvisninger ved samlagring Må ikke komme i forbindelse med levnedsmidler, drikkevarer og foderstoffer.

7.3 Særlige anvendelser Refereres til etiket og/eller brochure.

PUNKT 8: EKSPONERINGSKONTROL/PERSONLIGE VÆRNEMIDLER**8.1 Kontrolparametre**

Komponenter	CAS-Nr.	Kontrolparametre	Opdater	Basis
Coumatetralyl	5836-29-3	0,01 mg/m ³ (TWA)		OES BCS*
Propan	74-98-6	1.800 mg/m ³ /1.000 ppm (GV)	03 2008	GV (DK)
butan	106-97-8	1.200 mg/m ³ /500 ppm (GV)	03 2008	GV (DK)
Glycerol (Total støv.)	56-81-5	3 mg/m ³ (GV)	10 2012	GV (DK)

*OES BCS: Intern eksponeringsgrænseværdi Bayer AG, Crop Science Division (Occupational Exposure Standard)

8.2 Eksponeringskontrol**Personlige værnemidler - Slutbruger**

Generelle anvisninger Følg alle instruktionerne på etiketten.

Beskyttelse af hænder Nitrilgummi handsker

Beskyttelse af øjne Beskyttelsesbriller

Beskyttelse af hud og krop Yderdragt

Generelle beskyttelsesforhold Tekniske og organisatoriske beskyttelsesforanstaltninger er at foretrække (personlige værnemidler må ikke være en permanent foranstaltning).

Kemiske beskyttelseshandsker må kun i særlige tilfælde bruges længere end 4 timer. Allerede ved almindelig brug af beskyttelseshandsker >2 timer (såkaldt vådt arbejde) skal arbejdsgiveren give medatbejderen tilbud om sundhedskontrol.

PUNKT 9: FYSISKE OG KEMISKE EGENSKABER**9.1 Oplysninger om grundlæggende fysiske og kemiske egenskaber**

RACUMIN FOAMUdgave 3 / DK
102000025363

7/13

Revisionsdato: 27.01.2023
Trykdato: 27.01.2023

Form	aerosol
Farve	mørkeblå
Lugt	svag, karakteristisk
Lugttærskel	Ingen data tilgængelige
Smeltepunkt/ Smeltepunktsinterval	Ingen data tilgængelige
Kogepunkt	Ingen data tilgængelige
Brandfare	Ingen data tilgængelige
Højeste eksplosionsgrænse	Ingen data tilgængelige
Laveste eksplosionsgrænse	Ingen data tilgængelige
Flammepunkt	Ingen data tilgængelige
Selvantændelsestemperatur	Ingen data tilgængelige
Selvaccelererende dekompositionstemperatur (SADT)	Ingen data tilgængelige
pH-værdi	Ikke anvendelig, stof / blanding er en gas
Viskositet, dynamisk	Ingen data tilgængelige
Viskositet, kinematisk	Ingen data tilgængelige
Vandopløselighed	blandbar
Fordelingskoefficient: n- oktanol/vand	Coumatetralyl: log Pow: 1,5 (20 °C) (pH-værdi 7)
Damptryk	Ingen data tilgængelige
Massefylde	ca. 0,95 g/cm ³ (20 °C)
Relativ massefylde	Ingen data tilgængelige
Relativ dampvægtfylde	Ingen data tilgængelige
Vurdering nanopartikler	Denne substans/blanding indeholder ikke nanoformer
Partikel størrelse	Ingen data tilgængelige
9.2 Andre oplysninger	
Eksplosivitet	Ingen data tilgængelige
Oxiderende egenskaber	Ingen data tilgængelige
Fordampningshastighed	Ingen data tilgængelige
Andre fysisk-kemiske egenskaber	Yderligere sikkerhedsrelaterede fysisk-kemisk data er ikke kendt.

RACUMIN FOAMUdgave 3 / DK
102000025363**8/13**

Revisionsdato: 27.01.2023

Trykdato: 27.01.2023

PUNKT 10: STABILITET OG REAKTIVITET

10.1 Reaktivitet	Stabil under normale forhold.
10.2 Kemisk stabilitet	Stabilt under de anbefalede opbevaringsforhold.
10.3 Risiko for farlige reaktioner	Ingen farlige reaktioner ved reglementeret lagring og håndtering.
10.4 Forhold, der skal undgås	Ekstreme temperaturer og direkte sollys.
10.5 Materialer, der skal undgås	Opbevares kun i den originale emballage.
10.6 Farlige nedbrydningsprodukter	Der forventes ingen nedbrydningsprodukter under normale anvendelsesforhold.

PUNKT 11: TOKSIKOLOGISKE OPLYSNINGER**11.1 Oplysninger om fareklasser som defineret i forordning (EF) nr. 1272/2008**

Akut oral toksicitet	ATE (Mix) (Rotte) > 2.000 mg/kg Estimat for akut toksicitet Beregningsmetoden
Akut toksicitet ved indånding	ATE (Mix) (Rotte) > 5,0 mg/l Estimat for akut toksicitet Beregningsmetoden
Akut dermal toksicitet	ATE (Mix) (Rotte) 5.000 mg/kg Beregningsmetoden
Hudætsning/-irritation	Ingen hudirritation (Kanin) Udsagnet er afledt af de enkelte komponenters egenskaber.
Alvorlig øjenskade/øjenirritation	Irriterer øjnene. (Kanin) Udsagnet er afledt af de enkelte komponenters egenskaber.
Respiratorisk sensibilisering eller hudsensibilisering	Ikke sensibiliserende. (Marsvin) Udsagnet er afledt af de enkelte komponenters egenskaber.

Bedømmelse specifik målorgantoksicitet (STOT) - enkelt eksponering

Coumatetralyl: Kriterierne for klassificering kan på grundlag af de foreliggende data ikke anses for at være opfyldt.

Bedømmelse specifik målorgantoksicitet (STOT) - gentagne eksponering

Coumatetralyl forårsagede hæmning af blodkoagulationen forårsager mulige blødninger i dyrestudier. Den toksikologiske effekt af Coumatetralyl er relateret til intivitamin K egenskaber.

Bedømmelse af mutagenicitet

RACUMIN FOAMUdgave 3 / DK
102000025363

9/13

Revisionsdato: 27.01.2023

Trykdato: 27.01.2023

Coumatetralyl var ikke mutagent eller genotoksisk i en serie af in vitro og in vivo forsøg.

Bedømmelse af carcinogenicitet

Coumatetralyl anses ikke at være kræftfremkaldende.

Bedømmelse af toksicitet for forplantningsevnen

Coumatetralyl betragtes ikke som et reproduktionstoksisk stof, ved et ikke-maternelt dosisniveau.

Bedømmelse af udviklingstoksicitet

Coumatetralyl: Kan skade det ufødte barn.

Aspirationsfare

Kriterierne for klassificering kan på grundlag af de foreliggende data ikke anses for at være opfyldt.

11.2 Oplysninger om andre farer**Hormonforstyrrende egenskaber****Vurdering**

Substansen/blandingen indeholder ikke komponenter, der anses at have egenskaber med hormonforstyrrende virkning i henhold til REACH Artikel 57(f) eller Kommissionens delegerede forordning (EU) 2017/2100 eller Kommissionens forordning (EU) 2018/605 på niveauer på 0.1 % eller derover.

PUNKT 12: MILJØOPLYSNINGER**12.1 Toksicitet**

Toksicitet overfor fisk LC50 (Oncorhynchus mykiss (Regnbueforel)) 53 mg/l
Ekspostionsvarighed: 96 h
De angivne værdier refererer til det tekniske aktivstof coumatetralyl.

Kronisk toksicitet overfor fisk Oncorhynchus mykiss (Regnbueforel)
NOEC: 5 µg/l
Ekspostionsvarighed: 21 d
Oplysningen refererer til det tekniske aktivstof.

Gitighed overfor vandlevende hvirvelløse dyr EC50 (Daphnia magna (Stor dafnie)) > 14 mg/l
Ekspostionsvarighed: 48 h
De angivne værdier refererer til det tekniske aktivstof coumatetralyl.

Kronisk toksicitet til hvirvelløse vanddyr NOEC (Daphnia magna (Stor dafnie)): 0,1 mg/l
Ekspostionsvarighed: 21 d
Oplysningen refererer til det tekniske aktivstof.

Giftighed overfor vandplanter IC50 (Desmodesmus subspicatus (grønalger)) > 18 mg/l
Vækstrate; Ekspostionsvarighed: 96 h
De angivne værdier refererer til det tekniske aktivstof coumatetralyl.

12.2 Persistens og nedbrydelighed

Biologisk nedbrydelighed Coumatetralyl: < 60 %,
Ikke let bionedbrydelig.

Koc Coumatetralyl: Koc: 258

RACUMIN FOAM

Udgave 3 / DK
102000025363

10/13

Revisionsdato: 27.01.2023
Trykdato: 27.01.2023

12.3 Bioakkumuleringspotentiale

Bioakkumulering Coumatetralyl: Biokoncentrationsfaktor (BCF) 11,4
Bioophober ikke.

12.4 Mobilitet i jord

Mobilitet i jord Coumatetralyl: Moderat mobilt i jord

12.5 Resultater af PBT- og vPvB-vurdering

PBT- og vPvB-vurdering Coumatetralyl: Dette stof anses ikke for at være persistent, bioakkumulerende og toksisk (PBT). Dette stof anses ikke for at være meget persistent og meget bioakkumulerende (vPvB).

12.6 Hormonforstyrrende egenskaber

Vurdering Substansen/blandingen indeholder ikke komponenter, der anses at have egenskaber med hormonforstyrrende virkning i henhold til REACH Artikel 57(f) eller Kommissionens delegerede forordning (EU) 2017/2100 eller Kommissionens forordning (EU) 2018/605 på niveauer på 0.1 % eller derover.

12.7 Andre negative virkninger

Yderligere økologisk information Der er ingen andre virkninger, som skal angives.

PUNKT 13: BORTSKAFFELSE

13.1 Metoder til affaldsbehandling

Tom emballage og rester skal afleveres til den kommunale modtageordning for farligt affald.

Affaldskort nr. **16 05 04*** Gasarter i trykbeholdere (herunder haloner) indeholdende farlige stoffer

PUNKT 14: TRANSPORTOPLYSNINGER

ADR/RID/ADN

14.1 UN-nummer	1950
14.2 UN-forsendelsesbetegnelse (UN proper shipping name)	AEROSOLER
14.3 Transportfareklasse(r)	2.1
14.4 Emballagegruppe	IKKE ANVENDELIGT.
14.5 Miljøfarligt mærke	NEJ
Farenr.	IKKE ANVENDELIGT.
Tunnel Code	D

Denne klassificering er i princippet ikke gældende for transport af tank container på indre vandveje. Der henvises til producenten for yderligere information.

IMDG

14.1 UN-nummer **1950**

RACUMIN FOAM

Udgave 3 / DK
102000025363

11/13

Revisionsdato: 27.01.2023
Trykdato: 27.01.2023

14.2 UN-forsendelsesbetegnelse (UN proper shipping name) AEROSOLS
14.3 Transportfareklasse(r) 2.1
14.4 Emballagegruppe IKKE ANVENDELIGT.
14.5 Marin forureningsfaktor (Marine pollutant) NEJ

IATA

14.1 UN-nummer 1950
14.2 UN-forsendelsesbetegnelse (UN proper shipping name) AEROSOLS, FLAMMABLE
14.3 Transportfareklasse(r) 2.1
14.4 Emballagegruppe IKKE ANVENDELIGT.
14.5 Miljøfarligt mærke NEJ

14.6 Særlige forsigtighedsregler for brugeren

Se sektion 6 til 8 i dette sikkerhedsdatablad.

14.7 Bulktransport i henhold til bilag II til MARPOL og IBC-koden

Ingen transport i bulk iht. IBC koden.

PUNKT 15: OPLYSNINGER OM REGULERING

15.1 Særlige bestemmelser/særlig lovgivning for stoffet eller blandingen med hensyn til sikkerhed, sundhed og miljø

Andre informationer

WHO-klassificering: III (Slightly hazardous)

Registreringsnummer 1070-15 PR nr 4350738

Anvendelsesområde

Gnavermiddel (PT14)

Må kun anvendes til bekæmpelse af brun rotte (*Rattus norvegicus*) indendørs i aflåste bygninger, som ikke benyttes til beboelse og hvor børn, kæledyr og vildedyr ikke har adgang.

Må kun anvendes af personer, der er autoriserede af Miljøstyrelsen til at bekæmpe rotter med en R1 autorisation

Overtrædelse af nedenstående særligt fremhævede forskrifter kan medføre straf:

Må kun anvendes til bekæmpelse af brun rotte (*Rattus norvegicus*) indendørs i aflåste bygninger, som ikke benyttes til beboelse og hvor børn, kæledyr og vilde dyr ikke har adgang.

Må kun anvendes af personer, der er autoriserede af Miljøstyrelsen til at bekæmpe rotter med en R1 autorisation.

Bygningen, hvor bekæmpelsen foregår, skal afmærkes med en tekst, hvoraf det fremgår, at der bekæmpes rotter samt hvorledes man forholder sig i tilfælde af forgiftning.

Behandlede områder i bygninger skal sikres for at forhindre adgang for børn, kæledyr og vilde dyr.

Må kun anvendes i særlige tilfælde hvor ikke-kemiske bekæmpelsesmidler og konventionel ædegift ikke

RACUMIN FOAM

Udgave 3 / DK
102000025363

12/13

Revisionsdato: 27.01.2023
Trykdato: 27.01.2023

er effektivt.

Må kun anvendes indtil 2 meter fra steder hvor fødevarer, foderstoffer eller drikkevand anvendes, opbevares eller produceres for at forhindre kontaminering.

Må kun anvendes på lokaliteter, hvor der ikke er forekomst af resistens, og hvor der er problemer med rotter, der ikke er villige til at tage ædegifte på grund af rigelige fødemængder.

Må ikke benyttes til permanent bekæmpelse af rotter.

Må ikke anvendes udendørs.

Doseringen af det biocidholdige produkt skal afpasses bekæmpelsen af rotter på den pågældende lokalitet, dog må der højst anvendes 20 – 30 g pr. hul/passage af hensyn til faren for forgiftning af mennesker, pattedyr og fugle.

Må ikke anvendes mod andre skadevoldere og ikke i højere doseringer end de i brugsanvisningen nævnte.

Døde rotter skal eftersøges to gange ugentligt eller efter behov og bortskaffes som dagrenovation af hensyn til faren for sekundær forgiftning af rovfugle og rovdyr.

Produktet må ikke bruges mere end 35 dage uden en evaluering af angrebets status og effekten af behandlingen.

Giftrester og emballage skal afleveres til den kommunale affaldsordning for farligt affald efter endt bekæmpelse.

Opbevares under lås og utilgængeligt for børn.

Må ikke opbevares sammen med fødevarer, drikkevarer og foderstoffer.

Gnavermiddel BPR-reg. nr. 1070-15. Aktivstof og biocidholdigt produkt er godkendt efter biocidforordningen (Forordning (EU) nr. 528/2012)

15.2 Kemikaliesikkerhedsvurdering

En kemisk sikkerhedsvurdering kræves ikke.

PUNKT 16: ANDRE OPLYSNINGER

Tekst af faresætninger nævnt i punkt 3

H220	Yderst brandfarlig gas.
H300	Livsfarlig ved indtagelse.
H302	Farlig ved indtagelse.
H311	Giftig ved hudkontakt.
H318	Forårsager alvorlig øjenskade.
H330	Livsfarlig ved indånding.
H360D	Kan skade det ufødte barn.
H372	Forårsager organskader ved længerevarende eller gentagen eksponering.
H410	Meget giftig med langvarige virkninger for vandlevende organismer.

Forkortelser og akronymer

ADN	Europæisk konvention angående international transport af farligt gods på indre vandveje
-----	---

RACUMIN FOAMUdgave 3 / DK
102000025363

13/13

Revisionsdato: 27.01.2023

Trykdato: 27.01.2023

ADR	Europæisk konvention angående international transport af farligt gods på vej
ATE	Estimat for akut toksicitet
CAS-Nr.	Chemical Abstracts Service nummer
ECx	Effektiv koncentration x %
EF-Nr.	European community nummer (EF-nummer)
EINECS	Den europæiske fortegnelse over markedsførte kemiske stoffer
ELINCS	Europæiske liste over anmeldte stoffer
EN	Europæiske standarder
EU	Europæiske Union
IATA	International Air Transport Association
IBC	International Code for the Construction and Equipment of Ships Carrying Dangerous Chemicals in Bulk (IBC Code)
ICx	Inhiberingskoncentration x %
IMDG	International Maritime Dangerous Goods
Konc.	Koncentration
LCx	Dødelig koncentration x %
LDx	Dødelig dosis x %
LOEC/LOEL	Lavest observerede effektkoncentration/ effektniveau
MARPOL	MARPOL: International Convention for the prevention of marine pollution from ships
N.O.S.	Not otherwise specified
NOEC/NOEL	Nuleffektkoncentration/ nuleffektniveau
OECD	Organisationen for Økonomisk Samarbejde og Udvikling
RID	Europæisk konvention angående international transport af farligt gods med tog
TWA	Tidsvægtet gennemsnit
UN	Forende Nationer (FN)
WHO	Verdenssundhedsorganisationen

Oplysningerne i dette sikkerhedsdatablad er i overensstemmelse med de retningslinjer, der er fastsat af forordning (EF) nr. 1907/2006 og forordning (EU) nr. 2020/878 om ændring af forordning (EF) nr. 1907/2006 (og eventuelle senere ændringer). Dette datablad supplerer brugervejledningen, men erstatter den ikke. Oplysningerne heri er baseret på den viden, der var tilgængelig om produktet på det tidspunkt, den blev udfærdiget. Brugere skal endvidere være opmærksomme på evt. risici ved brug af produktet til andre formål end de tiltænkte. De krævede oplysninger er i overensstemmelse med gældende EU-lovgivning. Evt. yderligere nationale krav skal desuden overholdes.

Grund til revision:

Sikkerhedsdatablad med forordning (EF) nr. 2020/878. Kontrolleret og revideret til redaktionelle formål som følge af justeringer i henhold til det nuværende bilag II til REACH-forordningen.

Følgende sektioner er revideret: Sektion 3: Sammensætning af/ oplysning om indholdsstoffer.

Ændringer siden sidste version vil være fremhævet i margen. Denne version erstatter alle tidligere versioner.