

## MICRO ART AD 50 (Componente A)

## SECÇÃO 1: IDENTIFICAÇÃO DA SUBSTÂNCIA/MISTURA E DA SOCIEDADE/EMPRESA

**1.1 Identificador do produto:** MICRO ART AD 50 (Componente A)

Outros meios de identificação:

**UFI:** 4630-20AE-X005-A2H4

#### 1.2 Utilizações identificadas relevantes da substância ou mistura e utilizações desaconselhadas:

Usos pertinentes: Aditivo / modificador para borracha

Usos desaconselhados: Todos aqueles usos não especificados nesta epígrafe ou na subsecção 7.3

### 1.3 Identificação do fornecedor da ficha de dados de segurança:

Secil Martingança SA

Apartado 2

2406-909 Maceira LRA Leiria - Portugal Tel.: +351244770220 - Fax: +351244777997

comercial.seciltek@secil.pt https://www.secil.pt

1.4 Número de telefone de emergência: CIAV: 800 250 250

## SECÇÃO 2: IDENTIFICAÇÃO DOS PERIGOS \*\*

#### 2.1 Classificação da substância ou mistura:

#### Regulamento nº1272/2008 (CLP):

A classificação deste produto foi efectuada em conformidade com o Regulamento nº1272/2008 (CLP).

Acute Tox. 2: Toxicidade aguda (inalação), Categoria 2, H330

Acute Tox. 3: Toxicidade aguda (contacto com a pele), Categoria 3, H311

Acute Tox. 4: Toxicidade aguda (ingestão), Categoria 4, H302

Aquatic Acute 1: Perigoso para o ambiente aquático, Categoria 1, H400 Aquatic Chronic 1: Perigoso para o ambiente aquático, Categoria 1, H410

Carc. 1B: Carcinogenicidade, Categoria 1B, H350

Eye Dam. 1: Lesões oculares graves/irritação ocular, Categoria 1, H318 Muta. 1B: Mutagenicidade em células germinativas, Categoria 1B, H340

Repr. 1B: Toxicidade reprodutiva, Categoria 1B , H360FD Skin Corr. 1C: Corrosão/irritação cutânea, Categoria 1C, H314 Skin Sens. 1A: Sensibilização cutânea, Categoria 1A, H317

#### 2.2 Elementos do rótulo:

## Regulamento nº1272/2008 (CLP):

### Perigo









## Advertências de perigo:

Acute Tox. 2: H330 - Mortal por inalação.

Acute Tox. 3: H311 - Tóxico em contacto com a pele.

Acute Tox. 4: H302 - Nocivo por ingestão.

Aquatic Chronic 1: H410 - Muito tóxico para os organismos aquáticos com efeitos duradouros.

Carc. 1B: H350 - Pode provocar cancro.

Muta. 1B: H340 - Pode provocar anomalías genéticas.

Repr. 1B: H360FD - Pode afectar a fertilidade. Pode afectar o nascituro.

Skin Corr. 1C: H314 - Provoca queimaduras na pele e lesões oculares graves.

Skin Sens. 1A: H317 - Pode provocar uma reação alérgica cutânea.

Recomendações de prudência:

- CONTINUA NA PÁGINA SEGUINTE -

Emissão: 13/03/2019 Revisão: 01/08/2023 Versão: 05007.04 (substitui 05007.03) **Página 1/18** 

<sup>\*\*</sup> Alterações relativamente à versão anterior



## MICRO ART AD 50 (Componente A)

## SECÇÃO 2: IDENTIFICAÇÃO DOS PERIGOS \*\* (continuação)

P101: Se for necessário consultar um médico, mostre-lhe a embalagem ou o rótulo.

P102: Manter fora do alcance das crianças.

P264: Lavar as mãos cuidadosamente após manuseamento.

P280: Usar luvas de proteção/proteção facial/vestuário de proteção/proteção respiratória/calçado protetor.

P301+P330+P331: EM CASO DE INGESTÃO: Enxaguar a boca. NÃO provocar o vómito.

P303+P361+P353: SE ENTRAR EM CONTACTO COM A PELE (ou o cabelo): Retirar imediatamente toda a roupa contaminada.

Enxaguar a pele com água ou tomar um duche.

P305+P351+P338: SE ENTRAR EM CONTACTO COM OS OLHOS: Enxaguar cuidadosamente com água durante vários minutos. Se usar lentes de contacto, retire-as, se tal lhe for possível. Continue a enxaguar.

P501: Eliminar o conteúdo/recipiente por meio do sistema de recolha seletiva em vigor no seu município.

#### Informação suplementar:

Contém carbendazime (ISO).

#### Substâncias que contribuem para a classificação

N-etil-2-pirrolidona; mistura reacional (3:1) de 5-cloro-2-metil-2H-isotiazol-3-ona e de 2-metil-2H-isotiazol-3-ona; Formaldeído ; 2 -octil-2H-isotiazole-3-ona

#### Informações Adicionais:

Reservado aos utilizadores profissionais

Para utilização exclusiva em instalações industriais ou tratamento por profissionais

UFI: 4630-20AE-X005-A2H4

#### 2.3 Outros perigos:

O produto não atende aos critérios PBT/mPmB

O produto não cumpre os critérios devido às suas propriedades de alteração endócrina.

# SECÇÃO 3: COMPOSIÇÃO/INFORMAÇÃO SOBRE OS COMPONENTES \*\*

## 3.1 Substâncias:

Não aplicável

### 3.2 Misturas:

Descrição química: Mistura de substâncias

#### Componentes:

De acordo com o Anexo II do Regulamento (EC) nº1907/2006 (ponto 3), o produto contém:

	Identificação		Nome químico/classificação		Concentração	
CAS:	112-34-5	2-(2-butoxietóxi)etanol <sup>(1)</sup> ATP CLP00				
REACH:	203-961-6 603-096-00-8 01-2119475104-44- XXXX	Regulamento 1272/2008 Eye Irrit. 2: H319 - Atenção		<b>!</b>	2,5 - <10 %	
CAS:	2687-91-4	N-etil-2-pirrolidona(	1)	ATP ATP05		
	220-250-6 : 616-208-00-5 H: 01-2119472138-36- XXXX	Regulamento 1272/2008	Repr. 1B: H360D - Perigo	<b>&amp;</b>	2,5 - <10 %	
CAS: EC:	55965-84-9 Não aplicável	aplicável 3-ona(1)				
	613-167-00-5 Não aplicável	Regulamento 1272/2008	Acute Tox. 2: H310+H330; Acute Tox. 3: H301; Aquatic Acute 1: H400; Aquatic Chronic 1: H410; Eye Dam. 1: H318; Skin Corr. 1C: H314; Skin Sens. 1A: H317; EUH071 - Perigo		<1 %	
CAS:	330-54-1	diurão (ISO)(1)		ATP ATP01		
REACH:	06-354-4 06-015-00-9 1-2119517622-45- XXX  Acute Tox. 4: H302; Aquatic Acute 1: H400; Aquatic Chronic 1: H410; Carc. 2: H351; STOT RE 2: H373 - Atenção	(1) (\$\display (\display \display (\display \display \display \display (\display \display \display \display (\display \display \display \display \display (\display \display \display \display \display (\display \display \display \display \display \display (\display \display \display \display \display \display \display \display \display \display (\display \display \display \display \display \display \display \display \display \display (\display \display \dinploy \dinploy \dinploy \dinploy \dinploy \dinploy \dinploy \display \display \	<1 %			
CAS:	10605-21-7	cui benauzinie (150)		ATP ATP17		
	234-232-0 613-048-00-8 Não aplicável	Regulamento 1272/2008	Aquatic Acute 1: H400; Aquatic Chronic 1: H410; Muta. 1B: H340; Repr. 1B: H360FD; Skin Sens. 1: H317 - Perigo	(!) <b>(b) (b)</b>	<1 %	

<sup>(1)</sup> Substância enumerada voluntariamente que não atende a nenhum dos critérios estabelecidos no Regulamento (UE) n.º 2020/878

Emissão: 13/03/2019 Revisão: 01/08/2023 Versão: 05007.04 (substitui 05007.03) **Página 2/18** 

<sup>\*\*</sup> Alterações relativamente à versão anterior

<sup>\*\*</sup> Alterações relativamente à versão anterior



## MICRO ART AD 50 (Componente A)

## SECÇÃO 3: COMPOSIÇÃO/INFORMAÇÃO SOBRE OS COMPONENTES \*\* (continuação)

	Identificação Nome químico/classificação					
CAS:		Formaldeído (1)		ATP ATP06		
EC: Index: REACH:	200-001-8 605-001-00-5 01-2119488953-20- XXXX	Regulamento 1272/2008	Acute Tox. 3: H301+H311+H331; Carc. 1B: H350; Muta. 2: H341; Skin Corr. 1B: H314; Skin Sens. 1: H317 - Perigo		<1 %	
CAS:	26530-20-1	2-octil-2H-isotiazole	-3-ona <sup>(1)</sup>	ATP ATP15		
EC: Index: REACH:	247-761-7 613-112-00-5 01-2120768921-45- XXXX	Regulamento 1272/2008	Acute Tox. 2: H330; Acute Tox. 3: H301+H311; Aquatic Acute 1: H400; Aquatic Chronic 1: H410; Eye Dam. 1: H318; Skin Corr. 1: H314; Skin Sens. 1A: H317; EUH071 - Perigo		<1 %	

<sup>(1)</sup> Substância enumerada voluntariamente que não atende a nenhum dos critérios estabelecidos no Regulamento (UE) n.º 2020/878

Para mais informações sobre a perigosidade da substâncias, consultar as seções 11, 12 e 16.

#### **Outras informações:**

	Identificação	Factor-M		
mistura reacional (3:1	) de 5-cloro-2-metil-2H-isotiazol-3-ona e de 2-metil-2H-isotiazol-3-ona		Agudo	100
CAS: 55965-84-9	EC: Não aplicável		Crónica	100
diurão (ISO)			Agudo	10
CAS: 330-54-1	EC: 206-354-4		Crónica	10
carbendazime (ISO)			Agudo	10
CAS: 10605-21-7	EC: 234-232-0		Crónica	10
2-octil-2H-isotiazole-3-ona			Agudo	100
CAS: 26530-20-1	EC: 247-761-7		Crónica	100

Identificação	Limite de concentração específico
mistura reacional (3:1) de 5-cloro-2-metil-2H-isotiazol-3-ona e de 2-metil-2H-isotiazol-3-ona CAS: 55965-84-9 EC: Não aplicável	% (p/p) >=0,6: Skin Corr. 1C - H314 0,06<= % (p/p) <0,6: Skin Irrit. 2 - H315 % (p/p) >=0,6: Eye Dam. 1 - H318 0,06<= % (p/p) <0,6: Eye Irrit. 2 - H319 % (p/p) >=0,0015: Skin Sens. 1A - H317
Formaldeído CAS: 50-00-0 EC: 200-001-8	% (p/p) >=25: Skin Corr. 1B - H314 5<= % (p/p) <25: Skin Irrit. 2 - H315 % (p/p) >=25: Eye Dam. 1 - H318 5<= % (p/p) <25: Eye Irrit. 2 - H319 % (p/p) >=0,2: Skin Sens. 1 - H317 % (p/p) >=5: STOT SE 3 - H335
2-octil-2H-isotiazole-3-ona CAS: 26530-20-1 EC: 247-761-7	% (p/p) >=0,0015: Skin Sens. 1A - H317

<sup>\*\*</sup> Alterações relativamente à versão anterior

## SECÇÃO 4: MEDIDAS DE PRIMEIROS SOCORROS

#### 4.1 Descrição das medidas de emergência:

Solicitar assistência médica imediata, mostrando-lhe a FDS deste produto.

## Por inalação:

Retirar o afectado do local de exposição, administrar-lhe ar limpo e mantê-lo em repouso. Em casos graves como paragem cardio -respiratória, aplicar técnicas de respiração artificial (respiração boca-a-boca, massagem cardíaca, administração de oxigénio, etc.), solicitando assistência médica imediata.

## Por contacto com a pele:

Tirar a roupa e os sapatos contaminados, limpar a pele ou lavar a zona afectada com água fria abundante e sabão neutro. Em caso de afecção grave consultar um médico. Se o produto causar queimaduras ou congelação, não se deve tirar a roupa pois poderá agravar a lesão se esta estiver colada à pele. Caso se formem bolhas na pele, estás não se devem rebentar pois aumentaria o risco de infecção.

#### Por contacto com os olhos:

Enxaguar os olhos com água em abundância à temperatura ambiente pelo menos durante 15 minutos. Evitar que o afectado esfregue ou feche os olhos. No caso, do afectado usar lentes de contacto, estas devem ser retiradas sempre que não estejam coladas aos olhos, pois, de outro modo, poderia produzir-se um dano adicional. Em todos os casos, depois da lavagem, deve consultar um médico o mais rapidamente possível com a FDS do produto.

#### Por ingestão/aspiração:



## MICRO ART AD 50 (Componente A)

## SECÇÃO 4: MEDIDAS DE PRIMEIROS SOCORROS (continuação)

Solicitar assistência médica imediata, mostrando a FDS deste produto. Não induzir o vómito, porque a sua expulsão do estômago pode provocar danos na mucosa do tracto digestivo superior e a sua aspiração, ao tracto respiratório. Enxaguar a boca e a garganta, porque existe a possibilidade de que tenham sido afectadas na ingestão. No caso de perda de consciência não administrar nada por via oral até supervisão de um médico. Manter o afectado em repouso.

#### 4.2 Sintomas e efeitos mais importantes, tanto agudos como retardados:

Os efeitos agudos e retardados são os indicados nos pontos 2 e 11.

#### 4.3 Indicações sobre cuidados médicos urgentes e tratamentos especiais necessários:

Não relevante

## SECÇÃO 5: MEDIDAS DE COMBATE A INCÊNDIOS

#### 5.1 Meios de extinção:

#### Meios de extinção adequados:

Produto não inflamável em condições normais de armazenamento, manipulação e uso. No caso de inflamação como consequência da manipulação, armazenamento ou uso indevido, utilizar preferencialmente extintores de pó polivalente (pó ABC), de acordo com o Regulamento de instalações de protecção contra incêndios.

#### Meios de extinção inadequados:

Não relevante

#### 5.2 Perigos especiais decorrentes da substância ou mistura:

Como consequência da combustão ou decomposição térmica são gerados subprodutos de reacção que podem ser altamente tóxicos e, consequentemente, podem apresentar um risco elevado para a saúde.

#### 5.3 Recomendações para o pessoal de combate a incêndios:

Em função da magnitude do incêndio, poderá ser necessário o uso de roupa protectora completa e equipamento de respiração autónomo. Dispor de um mínimo de instalações de emergência ou elementos de actuação (mantas ignífugas, farmácia portátil, etc.) conforme a Directiva 89/654/EC.

### Disposições adicionais:

Actuar conforme o Plano de Emergência Interno e as Fichas Informativas sobre a actuação perante acidentes e outras emergências. Suprimir qualquer fonte de ignição. Em caso de incêndio, refrigerar os recipientes e tanques de armazenamento de produtos susceptíveis de inflamação, explosão ou "BLEVE" como consequência de elevadas temperaturas. Evitar o derrame dos produtos utilizados na extinção do incêndio no meio aquático.

# SECÇÃO 6: MEDIDAS EM CASO DE FUGA ACIDENTAL

## 6.1 Precauções individuais, equipamento de protecção e procedimentos de emergência:

#### Para o pessoal não envolvido na resposta à emergência:

Isolar as fugas sempre que não representar um risco adicional para as pessoas que desempenhem esta função. Perante a exposição potencial com o produto derramado, é obrigatório o uso de elementos de protecção pessoal (ver epígrafe 8). Evacuar a zona e manter as pessoas sem protecção afastadas.

## Para o pessoal responsável pela resposta à emergência:

Usar equipamento de protecção. Manter as pessoas desprotegidas afastadas. Ver SECÇÃO 8.

#### 6.2 Precauções a nível ambiental:

Evitar a todo o custo qualquer tipo de derrame no meio aquático. Conter adequadamente o produto absorvido em recipientes hermeticamente precintáveis. Notificar a autoridade competente no caso de exposição ao público em geral ou ao meio ambiente.

## 6.3 Métodos e materiais de confinamento e limpeza:

Recomenda-se:

Absorver o derrame através de areia ou absorvente inerte e transladar para um local seguro. Não absorver com serradura ou outros absorventes combustíveis. Para qualquer consideração relativa à eliminação, consultar a epígrafe 13.

#### 6.4 Remissão para outras secções:

Veja as seções 8 e 13.

# SECÇÃO 7: MANUSEAMENTO E ARMAZENAGEM

# 7.1 Precauções para um manuseamento seguro:

- CONTINUA NA PÁGINA SEGUINTE -

Emissão: 13/03/2019 Revisão: 01/08/2023 Versão: 05007.04 (substitui 05007.03) **Página 4/18** 

# SECIL TEK

# Ficha de dados de segurança conforme REGULAMENTO (UE) 2020/878 DA COMISSÃO

## MICRO ART AD 50 (Componente A)

## SECÇÃO 7: MANUSEAMENTO E ARMAZENAGEM (continuação)

A.- Precauções para a manipulação segura

Cumprir a legislação vigente em matéria de prevenção de riscos laborais. Manter os recipientes hermeticamente fechados. Controlar os derrames e resíduos, eliminando-os com métodos seguros (epígrafe 6). Evitar o derrame livre a partir do recipiente. Manter ordem e limpeza onde sejam manuseados produtos perigosos.

B.- Recomendações técnicas para a prevenção de incêndios e explosões.

Produto não inflamável em condições normais de armazenamento, manipulação e uso. É recomendado que o produto seja transvazado a velocidades lentas para evitar a geração de cargas electrostáticas que possam afectar produtos inflamáveis. Consultar a epígrafe 10 sobre condições e matérias que devem ser evitadas.

C.- Recomendações técnicas para prevenir riscos ergonómicos e toxicológicos.

AS MULHERES GRÁVIDAS NÃO DEVEM ESTAR EXPOSTAS A ESTE PRODUTO. Transvazar em lugares fixos que reúnam as devidas condições de segurança (duches de emergência e lava-olhos nas proximidades), utilizando equipamentos de protecção pessoal, em especial de cara e mãos (ver epígrafe 8). Limitar os transvazes manuais a recipientes de pequenas quantidades. Não comer, beber ou fumar nas zonas de trabalho, lavar as mãos depois da utilização e retirar o vestuário contaminado e o equipamento de proteção antes de entrar nas zonas de refeições.

D.- Recomendações técnicas para prevenir riscos meio ambientais.

Devido ao perigo que este produto representa para o meio ambiente, é recomendado que seja manipulado dentro de uma área que disponha de barreiras de controlo da contaminação em caso de derrame, assim como dispor de material absorvente nas imediações do mesmo

#### 7.2 Condições de armazenagem segura, incluindo eventuais incompatibilidades:

A.- Medidas técnicas de armazenamento

Temperatura mínima: 5 °C
Temperatura máxima: 30 °C
Tempo máximo: 12 meses

B.- Condições gerais de armazenamento.

Evitar fontes de calor, radiação, electricidade estática e o contacto com alimentos. Para informação adicional, ver epígrafe 10.5

#### 7.3 Utilização(ões) final(is) específica(s):

Excepto as indicações já especificadas, não é necessário realizar nenhuma recomendação especial quanto às utilizações deste produto.

## SECÇÃO 8: CONTROLO DA EXPOSIÇÃO/PROTECÇÃO INDIVIDUAL

## 8.1 Parâmetros de controlo:

Substâncias cujos valores limite de exposição ocupacional devem ser controladas no ambiente de trabalho:

Decreto-Lei n.º 24/2012 alterado pelo D.L. n.º 88/2015, D.L. n.º 41/2018 e D.L. n.º 1/2021:

Identificação	Valores limite ambientais		
2-(2-butoxietóxi)etanol	TLV-TWA	10 ppm	67,5 mg/m <sup>3</sup>
CAS: 112-34-5 EC: 203-961-6	TLV-STEL	15 ppm	101,2 mg/m <sup>3</sup>

#### NP 1796:2014:

Identificação	Valores limite ambientais			
2-(2-butoxietóxi)etanol	VLE-MP	10 ppm		
CAS: 112-34-5 EC: 203-961-6	VLE-CD			
diurão (ISO)	VLE-MP		10 mg/m <sup>3</sup>	
CAS: 330-54-1 EC: 206-354-4	VLE-CD			
Formaldeído	VLE-MP			
CAS: 50-00-0 EC: 200-001-8	VLE-CD	0,3 ppm		

#### **DNEL (Trabalhadores):**

		Curta ex	kposição	Longa e	xposição
Identificação		Sistémica	Locais	Sistémica	Locais
2-(2-butoxietóxi)etanol	Oral	Não relevante	Não relevante	Não relevante	Não relevante
CAS: 112-34-5	Cutânea	Não relevante	Não relevante	83 mg/kg	Não relevante
EC: 203-961-6	Inalação	Não relevante	101,2 mg/m <sup>3</sup>	67,5 mg/m <sup>3</sup>	67,5 mg/m <sup>3</sup>

Emissão: 13/03/2019 Revisão: 01/08/2023 Versão: 05007.04 (substitui 05007.03) **Página 5/18** 



# MICRO ART AD 50 (Componente A)

# SECÇÃO 8: CONTROLO DA EXPOSIÇÃO/PROTECÇÃO INDIVIDUAL (continuação)

		Curta	exposição	Longa	exposição
Identificação		Sistémica	Locais	Sistémica	Locais
N-etil-2-pirrolidona	Oral	Não relevante	Não relevante	Não relevante	Não relevante
CAS: 2687-91-4	Cutânea	Não relevante	Não relevante	4 mg/kg	Não relevante
EC: 220-250-6	Inalação	Não relevante	20,1 mg/m <sup>3</sup>	16,75 mg/m <sup>3</sup>	10,05 mg/m <sup>3</sup>
diurão (ISO)	Oral	Não relevante	Não relevante	Não relevante	Não relevante
CAS: 330-54-1	Cutânea	Não relevante	Não relevante	5,79 mg/kg	Não relevante
EC: 206-354-4	Inalação	Não relevante	Não relevante	0,17 mg/m <sup>3</sup>	Não relevante
Formaldeído	Oral	Não relevante	Não relevante	Não relevante	Não relevante
CAS: 50-00-0	Cutânea	Não relevante	Não relevante	240 mg/kg	Não relevante
EC: 200-001-8	Inalação	Não relevante	0,75 mg/m <sup>3</sup>	9 mg/m³	0,375 mg/m <sup>3</sup>

## DNEL (População):

		Curta e	xposição	Longa e	exposição
Identificação		Sistémica	Locais	Sistémica	Locais
2-(2-butoxietóxi)etanol	Oral	Não relevante	Não relevante	5 mg/kg	Não relevante
CAS: 112-34-5	Cutânea	Não relevante	Não relevante	50 mg/kg	Não relevante
EC: 203-961-6	Inalação	Não relevante	60,7 mg/m <sup>3</sup>	40,5 mg/m <sup>3</sup>	40,5 mg/m <sup>3</sup>
N-etil-2-pirrolidona	Oral	Não relevante	Não relevante	0,5 mg/kg	Não relevante
CAS: 2687-91-4	Cutânea	Não relevante	Não relevante	0,5 mg/kg	Não relevante
EC: 220-250-6	Inalação	Não relevante	1,2 mg/m <sup>3</sup>	1 mg/m³	1,2 mg/m <sup>3</sup>
Formaldeído	Oral	Não relevante	Não relevante	4,1 mg/kg	Não relevante
CAS: 50-00-0	Cutânea	Não relevante	Não relevante	102 mg/kg	Não relevante
EC: 200-001-8	Inalação	Não relevante	Não relevante	3,2 mg/m <sup>3</sup>	0,1 mg/m <sup>3</sup>

#### PNEC:

Identificação				
2-(2-butoxietóxi)etanol	STP	200 mg/L	Água doce	1,1 mg/L
CAS: 112-34-5	Solo	0,32 mg/kg	Água marinha	0,11 mg/L
EC: 203-961-6	Intermitentes	11 mg/L	Sedimentos (Água doce)	4,4 mg/kg
	Oral	0,056 g/kg	Sedimentos (Água marinha)	0,44 mg/kg
N-etil-2-pirrolidona	STP	10 mg/L	Água doce	0,25 mg/L
CAS: 2687-91-4	Solo	0,104 mg/kg	Água marinha	0,025 mg/L
EC: 220-250-6	Intermitentes	1 mg/L	Sedimentos (Água doce)	1,25 mg/kg
	Oral	Não relevante	Sedimentos (Água marinha)	0,125 mg/kg
diurão (ISO)	STP	58 mg/L	Água doce	0,00032 mg/L
CAS: 330-54-1	Solo	0,012 mg/kg	Água marinha	0,000032 mg/L
EC: 206-354-4	Intermitentes	0,00022 mg/L	Sedimentos (Água doce)	0,052 mg/kg
	Oral	Não relevante	Sedimentos (Água marinha)	0,005 mg/kg
Formaldeído	STP	0,19 mg/L	Água doce	0,44 mg/L
CAS: 50-00-0	Solo	0,2 mg/kg	Água marinha	0,44 mg/L
EC: 200-001-8	Intermitentes	4,44 mg/L	Sedimentos (Água doce)	2,3 mg/kg
	Oral	Não relevante	Sedimentos (Água marinha)	2,3 mg/kg
2-octil-2H-isotiazole-3-ona	STP	Não relevante	Água doce	0,0022 mg/L
CAS: 26530-20-1	Solo	0,0082 mg/kg	Água marinha	0,00022 mg/L
EC: 247-761-7	Intermitentes	0,00122 mg/L	Sedimentos (Água doce)	0,0475 mg/kg
	Oral	Não relevante	Sedimentos (Água marinha)	0,00475 mg/kg

# 8.2 Controlo da exposição:

A.- Medidas de proteção individual, nomeadamente equipamentos de proteção individual

Emissão: 13/03/2019 Revisão: 01/08/2023 Versão: 05007.04 (substitui 05007.03) **Página 6/18** 

- CONTINUA NA PÁGINA SEGUINTE -

# SECIL TEK

# Ficha de dados de segurança conforme REGULAMENTO (UE) 2020/878 DA COMISSÃO

## MICRO ART AD 50 (Componente A)

# SECÇÃO 8: CONTROLO DA EXPOSIÇÃO/PROTECÇÃO INDIVIDUAL (continuação)

De acordo com a ordem de prioridade para o controlo da exposição profissional, recomenda-se a extracção localizada na zona de trabalho como medida de protecção colectiva para evitar ultrapassar os limites de exposição profissional. No caso de usar equipamentos de protecção individual devem dispor do marcação CE. Para mais informações sobre os equipamentos de protecção individual (armazenamento, utilização, limpeza, manutenção, classe de protecção,...) consultar o folheto informativo fornecido pelo fabricante do EPI.As indicações contidas neste ponto referem-se ao produto puro. As medidas de protecção para o produto diluído podem variar em função do seu grau de diluição, utilização, método de aplicação, etc. Para determinar o cumprimento da instalação de duches de emergência e/ou lava-olhos nos armazéns deve ter-se em conta a regulamentação referente ao armazenamento de produtos químicos aplicável em cada caso. Para mais informações ver epígrafe 7.1 e 7.2. Toda a informação aqui apresentada é uma recomendação, sendo necessário a sua implementaçãopor parte dos serviços de prevenção de riscos laborais ao desconhecer as medidas de prevenção adicionais que a empresa possa dispor.

#### B.- Protecção respiratória:

Pictograma	PPE	Marcação	Normas ECN	Observações
Protecção obrigatória das vias respiratórias	Máscara auto-filtrante para gases e vapores	CAT III	EN 405:2002+A1:2010	Substituir quando detectar odor ou sabor do contaminante no interior da máscara ou adaptador facial. Quando o contaminante não tiver boas propriedades de aviso, recomenda-se a utilização de equipamentos isolantes.

#### C.- Protecção específica das mãos.

Pictograma	PPE	Marcação	Normas ECN	Observações
Protecção obrigatória das mãos	Luvas NÃO descartáveis de protecção química	CAT III	EN ISO 374-1:2016+A1:2018 EN 16523-1:2015+A1:2018 EN ISO 21420:2020	O período de permeação (Breakthrough Time) indicado pelo fabricante deve ser superior ao tempo de uso do produto. Não utilizar cremes protectores depois do contacto do produto com a pele.

Dado que o produto é uma mistura de diferentes materiais, a resistência do material das luvas não se pode calcular de antemão com total fiabilidade e, portanto, têm de ser controladas antes da sua aplicação.

## D.- Protecção ocular e facial

Pictograma	PPE	Marcação	Normas ECN	Observações
Protecção obrigatória da cara	Ecrã facial	CATII	EN 166:2002 EN 167:2002 EN 168:2002 EN ISO 4007:2018	Limpar diariamente e desinfectar periodicamente de acordo com as instruções do fabricante. Recomenda-se a sua utilização, no caso de risco de salpicos.

#### E.- Protecção corporal

Pictograma	PPE	Marcação	Normas ECN	Observações
Protecção obrigatória do corpo	Roupa de protecção contra riscos químicos.	CAT III	EN 13034:2005+A1:2009 EN 168:2002 EN ISO 13982- 1:2004/A1:2010 EN ISO 6529:2013 EN ISO 6530:2005 EN 464:1994	Uso exclusivo no trabalho. Limpar diariamente de acordo com as instruções do fabricante.
Protecção obrigatória dos pés	Calçado de segurança contra risco químico	CAT III	EN ISO 20345:2011 EN 13832-1:2019	Substituir as botas perante qualquer indício de deterioração.

#### F.- Medidas complementares de emergência

Medida de emergência	Medida de emergência Normas		Normas
+	ANSI Z358-1 ISO 3864-1:2011, ISO 3864-4:2011	<b>-</b> ( )	DIN 12 899 ISO 3864-1:2011, ISO 3864-4:2011
Duche de segurança		Lavagem dos olhos	

#### Controlo da exposição ambiental:

Em virtude da legislação comunitária de protecção do meio ambiente, é recomendado evitar o derrame tanto do produto como da sua embalagem no meio ambiente. Para informação adicional, ver epígrafe 7.1.D

# Compostos orgânicos voláteis:

Em aplicação do Decreto-Lei nº 127/2013 (Directiva 2010/75/UE), este produto apresenta as seguintes características:

Emissão: 13/03/2019 Revisão: 01/08/2023 Versão: 05007.04 (substitui 05007.03) **Página 7/18** 



## MICRO ART AD 50 (Componente A)

## SECÇÃO 8: CONTROLO DA EXPOSIÇÃO/PROTECÇÃO INDIVIDUAL (continuação)

C.O.V. (Fornecimento): 3,91 % peso

Densidade de C.O.V. a 20 °C: 42,22 kg/m³ (42,22 g/L)

Número de carbonos médio: 5,97

Peso molecular médio: 112,93 g/mol

#### SECÇÃO 9: PROPRIEDADES FÍSICO-QUÍMICAS \*\* Informações sobre propriedades físicas e químicas de base: Para obter informações completas ver a ficha técnica do produto. Aspecto físico: Estado físico a 20 °C: Líquido. Característico Aspecto: Cor: Branco Odor: Característico Limiar olfativo: Não relevante \* Volatilidade: Temperatura de ebulição à pressão atmosférica: 131 °C Pressão de vapor a 20 °C: >2472 Pa Pressão de vapor a 50 °C: 12068,85 Pa (12,07 kPa) Taxa de evaporação a 20 °C: Não relevante \* Caracterização do produto: Densidade a 20 °C: 1080,6 kg/m<sup>3</sup> Densidade relativa a 20 °C: 1,081 Viscosidade dinâmica a 20 °C: Não relevante \* Viscosidade cinemática a 20 °C: Não relevante \* Viscosidade cinemática a 40 °C: Não relevante \* Concentração: Não relevante \* pH: ≈7 - 9 Densidade do vapor a 20 °C: Não relevante \* Coeficiente de partição n-octanol/água: Não relevante \* Solubilidade em água a 20 °C: Não relevante \* Propriedade de solubilidade: Não relevante \* Não relevante \* Temperatura de decomposição: Ponto de fusão/ponto de congelação: Não relevante \* Inflamabilidade: Temperatura de inflamação: 93 °C Não relevante \* Inflamabilidade (sólido, gás): 204 °C Temperatura de auto-ignição: Limite de inflamabilidade inferior: Não relevante \* Não relevante \* Limite de inflamabilidade superior: Características das partículas: Diâmetro equivalente mediano: Não aplicável 9.2 **Outras informações:** Informações relativas às classes de perigo físico: \*Não existem dados disponíveis a data da elaboração deste documento ou porque não é aplicável devido a natureza e perigo do produto

Emissão: 13/03/2019 Revisão: 01/08/2023 Versão: 05007.04 (substitui 05007.03) **Página 8/18** 

<sup>\*\*</sup> Alterações relativamente à versão anterior

<sup>-</sup> CONTINUA NA PÁGINA SEGUINTE -



## MICRO ART AD 50 (Componente A)

## SECÇÃO 9: PROPRIEDADES FÍSICO-QUÍMICAS \*\* (continuação)

Propriedades explosivas:

Propriedades comburentes:

Corrosivos para os metais:

Calor de combustão:

Aerossóis-percentagem total (em massa) de componentes inflamáveis:

Não relevante \*

Não relevante \*

Outras características de segurança:

Tensão superficial a 20 °C: Não relevante \* Índice de refracção: Não relevante \*

## SECÇÃO 10: ESTABILIDADE E REATIVIDADE

## 10.1 Reactividade:

Não se esperam reacções perigosas se cumprirem as instruções técnicas de armazenamento de produtos químicos.

### 10.2 Estabilidade química:

Quimicamente estável nas condições de manuseamento, armazenamento e utilização.

## 10.3 Possibilidade de reações perigosas:

Sob as condições não são esperadas reacções perigosas para produzir uma pressão ou temperaturas excessivas.

#### 10.4 Condições a evitar:

Aplicáveis para manipulação e armazenamento à temperatura ambiente:

Choque e fricção	Contacto com o ar	Aquecimento	Luz Solar	Humidade
Não aplicável	Não aplicável	Não aplicável	Não aplicável	Não aplicável

### 10.5 Materiais incompatíveis:

Ácidos	Água	Matérias comburentes	Matérias combustíveis	Outros
Evitar ácidos fortes	Não aplicável	Evitar incidência directa	Não aplicável	Evitar alcalis ou bases fortes

#### 10.6 Produtos de decomposição perigosos:

Ver epígrafe 10.3, 10.4 e 10.5 para conhecer os produtos de decomposição especificamente. Dependendo das condições de decomposição, como consequência da mesma podem ser libertadas misturas complexas de substâncias químicas: dióxido de carbono (CO<sub>2</sub>), monóxido de carbono e outros compostos orgânicos.

## SECÇÃO 11: INFORMAÇÃO TOXICOLÓGICA \*\*

## 11.1 Informações sobre as classes de perigo, tal como definidas no Regulamento (CE) n.o 1272/2008:

Não se dispõem de dados experimentais do produto em si relativamente às propriedades toxicológicas

Contém glicoles, possibilidade de efeitos perigosos para a saúde, pelo que se recomenda não respirar os seus vapores prolongadamente

#### Efeitos perigosos para a saúde:

Em caso de exposição repetitiva, prolongada ou a concentrações superiores às estabelecidas pelos limites de exposição ocupacional, podem ocorrer efeitos adversos para a saúde em função da via de exposição:

- A- Ingestão (efeito agudo):
  - Toxicidade aguda: A ingestão de uma dose considerável pode originar irritação da garganta, dor abdominal, náuseas e vómitos.
  - Corrosividade/Irritação: Produto corrosivo a sua ingestão provoca queimaduras, destruindo os tecidos em toda a sua espessura. Para mais informação sobre efeitos secundários por contacto com a pele, ver epígrafe 2.
- B- Inalação (efeito agudo):

Emissão: 13/03/2019 Revisão: 01/08/2023 Versão: 05007.04 (substitui 05007.03) **Página 9/18** 

<sup>\*</sup>Não existem dados disponíveis a data da elaboração deste documento ou porque não é aplicável devido a natureza e perigo do produto

<sup>\*\*</sup> Alterações relativamente à versão anterior

<sup>\*\*</sup> Alterações relativamente à versão anterior



## MICRO ART AD 50 (Componente A)

# SECÇÃO 11: INFORMAÇÃO TOXICOLÓGICA \*\* (continuação)

- Toxicidade aguda: Pode ser mortal por inalação após períodos prolongados de exposição.
- Corrosividade/Irritação: Em caso de inalação prolongada o produto é destrutivo para os tecidos das membranas mucosas e das vias respiratórias superiores
- C- Contacto com a pele e os olhos. (efeito agudo):
  - Contato com a pele: O produto pode ser mortal se for absorvido por via cutânea. Para mais informação sobre efeitos secundários por contacto com a pele, ver epígrafe 2.
  - Contato com os olhos: Lesões oculares significativas após o contacto
- D- Efeitos CMR (carcinogenicidade, mutagenicidade e toxicidade para a reprodução):
  - Carcinogenicidade: A exposição a este produto pode causar cancro. Para mais informação sobre possíveis efeitos específicos sobre a saúde, ver epígrafe 2.

IARC: Formaldeído (1)

- Mutagenicidade: A exposição a este produto pode causar alterações genéticas. Para mais informação sobre possíveis efeitos específicos sobre a saúde, ver epígrafe 2.
- Toxicidade pela reprodução: Pode afectar a fertilidade. Pode afectar o nascituro.
- E- Efeitos de sensibilização:
  - Respiratória: Com base nos dados disponíveis, os critérios de classificação não são preenchidos e não apresenta substâncias classificadas como perigosas com efeitos sensibilizantes. Para mais informação, ver epígrafe 3.
  - Cutânea: O contacto prolongado com a pele pode derivar em episódios de dermatites alérgicas de contacto.
- F- Toxicidade para órgãos-alvo específicos (STOT), tempo de exposição:

Com base nos dados disponíveis, os critérios de classificação não são preenchidos, não apresentando substâncias classificadas como perigosas para este artigo. Para mais informações ver epígrafe 3.

- G- Toxicidade para órgãos-alvo específicos (STOT), a exposição repetida:
  - Toxicidade para órgãos-alvo específicos (STOT), a exposição repetida: Com base nos dados disponíveis, os critérios de classificação não são preenchidos, no entanto, apresenta substâncias classificadas como perigosas por exposição repetitiva. Para mais informações, consultar a epígrafe 3.
  - Pele: Com base nos dados disponíveis, os critérios de classificação não são preenchidos, não apresentando substâncias classificadas como perigosas para este artigo. Para mais informações ver epígrafe 3.
- H- Perigo de aspiração:

Com base nos dados disponíveis, os critérios de classificação não são preenchidos, não apresentando substâncias classificadas como perigosas para este artigo. Para mais informações ver epígrafe 3.

## Outras informações:

Não relevante

## Informação toxicológica específica das substâncias:

Identificação	To	oxicidade aguda	Género
mistura reacional (3:1) de 5-cloro-2-metil-2H-isotiazol-3-ona e de 2-metil-2H-isotiazol-3-ona	DL50 oral	64 mg/kg	Ratazana
CAS: 55965-84-9	DL50 cutânea	87,12 mg/kg	Coelho
EC: Não aplicável	CL50 inalação	0,33 mg/L (4 h)	Ratazana
carbendazime (ISO)	DL50 oral	6400 mg/kg	Ratazana
CAS: 10605-21-7	DL50 cutânea	8500 mg/kg	Coelho
EC: 234-232-0	CL50 inalação	Não relevante	
Formaldeído	DL50 oral	100 mg/kg	
CAS: 50-00-0	DL50 cutânea	300 mg/kg	
EC: 200-001-8	CL50 inalação	3 mg/L (ATEi)	
2-octil-2H-isotiazole-3-ona	DL50 oral	125 mg/kg	
CAS: 26530-20-1	DL50 cutânea	311 mg/kg	
EC: 247-761-7	CL50 inalação	0,5 mg/L (ATEi)	
N-etil-2-pirrolidona	DL50 oral	>5000 mg/kg	Ratazana
CAS: 2687-91-4	DL50 cutânea	Não relevante	
EC: 220-250-6	CL50 inalação	Não relevante	
diurão (ISO)	DL50 oral	1017 mg/kg	Ratazana
CAS: 330-54-1	DL50 cutânea	Não relevante	
EC: 206-354-4	CL50 inalação	Não relevante	

<sup>\*\*</sup> Alterações relativamente à versão anterior

Emissão: 13/03/2019 Revisão: 01/08/2023 Versão: 05007.04 (substitui 05007.03) **Página 10/18** 





# MICRO ART AD 50 (Componente A)

# SECÇÃO 11: INFORMAÇÃO TOXICOLÓGICA \*\* (continuação)

## 11.2 Informações sobre outros perigos:

#### Propriedades desreguladoras do sistema endócrino

O produto não cumpre os critérios devido às suas propriedades de alteração endócrina.

#### **Outras informações**

Não relevante

# SECÇÃO 12: INFORMAÇÃO ECOLÓGICA \*\*

Não se dispõem de dados experimentais do produto em si relativamente às propriedades ecotoxicológicas

### 12.1 Toxicidade:

## Toxicidade aguda:

Identificação		Concentração	Espécie	Género
2-(2-butoxietóxi)etanol	CL50	1300 mg/L (96 h)	Lepomis macrochirus	Peixe
CAS: 112-34-5	EC50	2850 mg/L (24 h)	Daphnia magna	Crustáceo
EC: 203-961-6	EC50	53 mg/L (192 h)	Microcystis aeruginosa	Alga
mistura reacional (3:1) de 5-cloro-2-metil-2H-isotiazol-3-ona e de 2-metil-2H-isotiazol-3-ona	CL50	>0,1 - 1 mg/L (96 h)		Peixe
CAS: 55965-84-9	EC50	>0,1 - 1 mg/L (48 h)		Crustáceo
EC: Não aplicável	EC50	>0,1 - 1 mg/L (72 h)		Alga
diurão (ISO)	CL50	6,6 mg/L (96 h)	Leuciscus idus	Peixe
CAS: 330-54-1	EC50	1,4 mg/L (48 h)	Daphnia magna	Crustáceo
EC: 206-354-4	EC50	0,022 mg/L (96 h)	Scenedesmus subspicatus	Alga
carbendazime (ISO)	CL50	0,3 mg/L (96 h)	Oncorhynchus mykiss	Peixe
CAS: 10605-21-7	EC50	0,22 mg/L (48 h)	Daphnia magna	Crustáceo
EC: 234-232-0	EC50	Não relevante		
Formaldeído	CL50	100 mg/L (96 h)	Lepomis macrochirus	Peixe
CAS: 50-00-0	EC50	42 mg/L (24 h)	Daphnia magna	Crustáceo
EC: 200-001-8	EC50	Não relevante		
2-octil-2H-isotiazole-3-ona	CL50	>0,1 - 1 mg/L (96 h)		Peixe
CAS: 26530-20-1	EC50	>0,1 - 1 mg/L (48 h)		Crustáceo
EC: 247-761-7	EC50	>0,1 - 1 mg/L (72 h)		Alga

# Toxicidade a longo prazo:

Identificação	Concentração		Espécie	Género
diurão (ISO)	NOEC	0,001 mg/L	Danio rerio	Peixe
CAS: 330-54-1 EC: 206-354-4	NOEC	0,56 mg/L	Daphnia magna	Crustáceo
Formaldeído	NOEC	Não relevante		
CAS: 50-00-0 EC: 200-001-8	NOEC	6,4 mg/L	Daphnia magna	Crustáceo

## 12.2 Persistência e degradabilidade:

## Informação específica das substâncias:

Identificação	Degradabilidade		Biodegradabi	idade
2-(2-butoxietóxi)etanol	DBO5	0,25 g O2/g	Concentração	100 mg/L
CAS: 112-34-5	DQO	2,08 g O2/g	Período	28 dias
EC: 203-961-6	DBO5/DQO	0,12	% Biodegradado	92 %
diurão (ISO)	DBO5	Não relevante	Concentração	100 mg/L
CAS: 330-54-1	DQO	Não relevante	Período	28 dias
EC: 206-354-4	DBO5/DQO	Não relevante	% Biodegradado	0 %
carbendazime (ISO)	DBO5	Não relevante	Concentração	100 mg/L
CAS: 10605-21-7	DQO	Não relevante	Período	28 dias
EC: 234-232-0	DBO5/DQO	Não relevante	% Biodegradado	0 %

<sup>\*\*</sup> Alterações relativamente à versão anterior

Versão: 05007.04 (substitui 05007.03) Página 11/18 Emissão: 13/03/2019 Revisão: 01/08/2023

<sup>\*\*</sup> Alterações relativamente à versão anterior



## MICRO ART AD 50 (Componente A)

# SECÇÃO 12: INFORMAÇÃO ECOLÓGICA \*\* (continuação)

Identificação	Degradabilidade		Biodegradabili	idade
Formaldeído	DBO5	Não relevante	Concentração	100 mg/L
CAS: 50-00-0	DQO	Não relevante	Período	14 dias
EC: 200-001-8	DBO5/DQO	Não relevante	% Biodegradado	92 %

#### 12.3 Potencial de bioacumulação:

#### Informação específica das substâncias:

Identificação	Pot	encial de bioacumulação
2-(2-butoxietóxi)etanol	BCF	0,46
CAS: 112-34-5	Log POW	0,56
EC: 203-961-6	Potencial	Baixo
diurão (ISO)	BCF	64
CAS: 330-54-1	Log POW	2,68
EC: 206-354-4	Potencial	Moderado
carbendazime (ISO)	BCF	4
CAS: 10605-21-7	Log POW	1,52
EC: 234-232-0	Potencial	Baixo
Formaldeído	BCF	3
CAS: 50-00-0	Log POW	0,35
EC: 200-001-8	Potencial	Baixo

#### 12.4 Mobilidade no solo:

Identificação	Absorç	Absorção/dessorção		dade
2-(2-butoxietóxi)etanol	Koc	48	Henry	7,2E-9 Pa·m³/mol
CAS: 112-34-5	Conclusão	Muito Alto	Solo seco	Não
EC: 203-961-6	Tensão superficial	3,395E-2 N/m (25 °C)	Solo úmido	Não
carbendazime (ISO)	Koc	350	Henry	2,128E-6 Pa·m³/mol
CAS: 10605-21-7	Conclusão	Moderado	Solo seco	Não relevante
EC: 234-232-0	Tensão superficial	Não relevante	Solo úmido	Não relevante
Formaldeído	Koc	Não relevante	Henry	Não relevante
CAS: 50-00-0	Conclusão	Não relevante	Solo seco	Não relevante
EC: 200-001-8	Tensão superficial	1,416E-2 N/m (25 °C)	Solo úmido	Não relevante

## 12.5 Resultados da avaliação PBT e mPmB:

O produto não atende aos critérios PBT/mPmB

# 12.6 Propriedades desreguladoras do sistema endócrino:

O produto não cumpre os critérios devido às suas propriedades de alteração endócrina.

## 12.7 Outros efeitos adversos:

Não descritos

## SECÇÃO 13: CONSIDERAÇÕES RELATIVAS À ELIMINAÇÃO

#### 13.1 Métodos de tratamento de resíduos:

	Código	Descrição	Tipo de resíduo (Regulamento (UE) n. °1357/2014)
		Não é possível atribuir um código específico, uma vez que este depende do uso dado pelo utilizador	Perigoso

### Tipo de resíduo (Regulamento (UE) n. °1357/2014):

HP14 Ecotóxico, HP6 Toxicidade aguda, HP7 Cancerígeno, HP10 Tóxico para a reprodução, HP11 Mutagénico, HP4 Irritante — irritação cutânea e lesões oculares

#### Gestão do resíduo (eliminação e valorização):

Consultar o gestor de resíduos autorizado para as operações de valorização e eliminação, conforme o Anexo 1 e Anexo 2 (Directiva 2008/98/CE, Decreto-Lei n.º 102-D/2020). De acordo com os códigos 15 01 (Decisão da Comissão 2014/955/UE), no caso da embalagem ter estado em contacto direto com o produto, esta será tratada do mesmo modo como o próprio produto, caso contrário será tratada com resíduo não perigoso. Não se aconselha a descarga através das águas residuais. Ver epígrafe 6.2.

- CONTINUA NA PÁGINA SEGUINTE 
Emissão: 13/03/2019 Revisão: 01/08/2023 Versão: 05007.04 (substitui 05007.03) **Página 12/18** 

<sup>\*\*</sup> Alterações relativamente à versão anterior



## MICRO ART AD 50 (Componente A)

## SECÇÃO 13: CONSIDERAÇÕES RELATIVAS À ELIMINAÇÃO (continuação)

## Disposições relacionadas com a gestão de resíduos:

De acordo com o Anexo II do Regulamento (EC) nº1907/2006 (REACH) são apresentadas as disposições comunitárias ou estatais relacionadas com a gestão de resíduos.

Legislação comunitária: Directiva 2008/98/EC, Decisão da Comissão 2014/955/UE, Regulamento (UE) n. º1357/2014

Legislação nacional: Decreto-Lei n.º 102-D/2020

## SECÇÃO 14: INFORMAÇÕES RELATIVAS AO TRANSPORTE \*\*

#### Transporte terrestre de mercadorias perigosas:

Em aplicação do ADR 2021 e RID 2021:

**14.1 Número ONU ou número de** Não relevante

ID:

14.2 Designação oficial de Não relevante

transporte da ONU:

14.3 Classes de perigo para Não relevante

efeitos de transporte:

**Etiquetas:** Não relevante

14.4 Grupo de embalagem: Não relevante

14.5 Perigos para o ambiente: Não 14.6 Precauções especiais para o utilizador

Disposições especiais: Não relevante Código de Restrição em túneis: Não relevante Propriedades físico-químicas: Ver secção 9 **Quantidades Limitadas:** Não relevante

14.7 Transporte marítimo a granel Não relevante em conformidade com os

instrumentos da OMI:

## Transporte de mercadorias perigosas por mar:

Em aplicação ao IMDG 40-20:

**14.1 Número ONU ou número de** Não relevante

ID: 14.2 Designação oficial de

transporte da ONU:

14.3 Classes de perigo para Não relevante

Não relevante

efeitos de transporte:

Etiquetas: Não relevante

14.4 Grupo de embalagem: Não relevante

14.5 Poluente marinho: Não

14.6 Precauções especiais para o utilizador

Disposições especiais: Não relevante

Códigos EmS:

Propriedades físico-químicas: Ver secção 9 Quantidades Limitadas: Não relevante Grupo de segregação: Não relevante

14.7 Transporte marítimo a granel Não relevante

em conformidade com os instrumentos da OMI:

Transporte de mercadorias perigosas por ar:

Em aplicação ao IATA/ICAO 2022:

Emissão: 13/03/2019 Revisão: 01/08/2023 Versão: 05007.04 (substitui 05007.03) Página 13/18

<sup>\*\*</sup> Alterações relativamente à versão anterior



## MICRO ART AD 50 (Componente A)

## SECÇÃO 14: INFORMAÇÕES RELATIVAS AO TRANSPORTE \*\* (continuação)

**14.1 Número ONU ou número de** Não relevante

ID:

**14.2 Designação oficial de** Não relevante

transporte da ONU:

**14.3 Classes de perigo para** Não relevante

efeitos de transporte:

Etiquetas: Não relevante

**14.4 Grupo de embalagem:** Não relevante

14.5 Perigos para o ambiente: Não

14.6 Precauções especiais para o utilizador

Propriedades físico-químicas: Ver secção 9

14.7 Transporte marítimo a granel Não relevante

em conformidade com os instrumentos da OMI:

# SECÇÃO 15: INFORMAÇÃO SOBRE REGULAMENTAÇÃO

#### 15.1 Regulamentação/legislação específica para a substância ou mistura em matéria de saúde, segurança e ambiente:

Regulamento (CE) nº 528/2012: contém um conservante para proteger as propriedades iniciais do artigo tratado. Contém mistura reacional (3:1) de 5-cloro-2-metil-2H-isotiazol-3-ona e de 2-metil-2H-isotiazol-3-ona, diurão (ISO), carbendazime (ISO), 2-octil-2H-isotiazole-3-ona.

Substâncias candidatas a autorização no Regulamento (CE) 1907/2006 (REACH): Não relevante

Substâncias incluídas no Anexo XIV do REACH (lista de autorização) e data de validade: Não relevante

Regulamento (CE) 1005/2009, sobre substâncias que esgotam a camada de ozono: Não relevante

Artigo 95, Regulamento (UE) Nº 528/2012: mistura reacional (3:1) de 5-cloro-2-metil-2H-isotiazol-3-ona e de 2-metil-2H-isotiazol-3-ona (Tipo de produtos 2, 4, 6, 11, 12, 13); diurão (ISO) (Tipo de produtos 7, 10); carbendazime (ISO) (Tipo de produtos 7, 10); Formaldeído (Tipo de produtos 2, 3, 22); 2-octil-2H-isotiazole-3-ona (Tipo de produtos 6, 7, 8, 9, 10, 11, 13)

REGULAMENTO (UE) N.o 649/2012, relativo à exportação e importação de produtos químicos perigosos: Contém carbendazime

## DL 150/2015 (SEVESO III):

Secção	Descrição	Requisitos do nível inferior	Requisitos do nível superior
H2	TOXICIDADE AGUDA	50	200
E1	PERIGOS PARA O AMBIENTE	100	200

Limitações à comercialização e ao uso de determinadas substâncias e misturas perigosas (Anexo XVII REACH, etc...):

- CONTINUA NA PÁGINA SEGUINTE 
Emissão: 13/03/2019 Revisão: 01/08/2023 Versão: 05007.04 (substitui 05007.03) **Página 14/18** 

<sup>\*\*</sup> Alterações relativamente à versão anterior



## MICRO ART AD 50 (Componente A)

## SECÇÃO 15: INFORMAÇÃO SOBRE REGULAMENTAÇÃO (continuação)

Produto classificado como perigoso CMR. Proibida a sua comercialização ao público em geral. Devido à sua categoria CMR, é necessário aplicar as medidas específicas de prevenção de riscos laborais indicadas nos Artigos 4 e 5 da Directiva 2004/37/CE e sucessivas alterações

Não podem ser utilizadas em:

- —objectos decorativos destinados à produção de efeitos de luz ou de cor obtidos por meio de fases diferentes, por exemplo em candeeiros decorativos e cinzeiros,
- -máscaras e partidas,
- —jogos para um ou mais participantes ou quaisquer objectos destinados a ser utilizados como tais, mesmo com aspectos decorativos.

Contém mistura reacional (3:1) de 5-cloro-2-metil-2H-isotiazol-3-ona e de 2-metil-2H-isotiazol-3-ona em quantidade superior a 0,0015 % peso. A colocação no mercado de artigos tratados está sujeita à seguinte condição: | 1) | Atendendo aos riscos identificados para a saúde humana, as misturas tratadas com C(M)IT/MIT (3:1) ou em que tenha sido incorporada esta substância e que sejam colocadas no mercado para utilização pelo público não devem conter C(M)IT/MIT (3:1) numa concentração que desencadeie a sua classificação como sensibilizantes cutâneos, salvo se a exposição puder ser evitada por meios que não sejam o uso de equipamento de proteção individual. | 2) | Atendendo aos riscos identificados para a saúde humana, os detergentes líquidos tratados com C(M)IT/MIT (3:1) ou em que tenha sido incorporada esta substância e que sejam colocados no mercado para utilização por utilizadores profissionais não devem conter C(M)IT/MIT (3:1) numa concentração que desencadeie a sua classificação como sensibilizantes cutâneos, salvo se a exposição puder ser evitada por meios que não sejam o uso de equipamento de proteção individual. | 3) | Atendendo aos riscos identificados para a saúde humana, as misturas, que não detergentes líquidos, tratadas com C(M)IT/MIT (3:1) ou em que tenha sido incorporada esta substância e que sejam colocadas no mercado para utilização por utilizadores profissionais não devem conter C(M)IT/MIT (3:1) numa concentração que desencadeie a sua classificação como sensibilizantes cutâneos, salvo se a exposição puder ser evitada, incluindo pelo uso de equipamento de proteção individual. | 4) | A pessoa responsável pela colocação no mercado de um artigo tratado com C(M) IT/MIT (3:1) ou em que tenha sido incorporada esta substância deve garantir que no rótulo desse artigo figuram as informações referidas no artigo 58.o, n.o 3, segundo parágrafo, do Regulamento (UE) n.o 528/2012.

#### Disposições particulares em matéria de protecção das pessoas ou do meio ambiente:

É recomendado utilizar a informação recompilada nesta ficha de dados de segurança como dados de entrada numa avaliação de riscos das circunstâncias locais com o objectivo de estabelecer as medidas necessárias de prevenção de riscos para o manuseamento, utilização, armazenamento e eliminação deste produto.

## Outras legislações:

Decreto-Lei n.º 220/2012, de 10 de outubro, que assegura a execução na ordem jurídica interna das obrigações decorrentes do Regulamento (CE) n.º 1272/2008, do Parlamento Europeu e do Conselho, de 16 de dezembro, relativo à classificação, rotulagem e embalagem de substâncias e misturas, que altera e revoga as Diretivas n.os 67/548/CEE e 1999/45/CE e altera o Regulamento (CE) n.º 1907/2006.

Decreto-Lei n.º 293/2009, de 13 de Outubro, que assegura a execução, na ordem jurídica nacional, das obrigações decorrentes do Regulamento (CE) n.º 1907/2006, do Parlamento Europeu e do Conselho, de 18 de Dezembro, relativo ao registo, avaliação, autorização e restrição dos produtos químicos (REACH) e que procede à criação da Agência Europeia dos Produtos Químicos. Decreto-Lei n.º 33/2015, de 4 de março - Estabelece obrigações relativas à exportação e importação de produtos químicos perigosos, assegurando a execução, na ordem jurídica interna do Regulamento (UE) n.º 649/2012, do Parlamento Europeu e do Conselho.

Decreto-Lei 41-A/2010 de 29 de Abril que regulamenta o transporte rodoviário e ferroviário de mercadorias perigosas. Decreto-Lei n.º 147/2008 de 29 de Julho, estabelece o regime jurídico da responsabilidade por danos ambientais e transpõe para a ordem jurídica interna a Directiva n.º 2004/35/CE, do Parlamento Europeu e do Conselho.

Decreto-Lei n.º 24/2012 de 6 de Fevereiro, alterado pelo D.L. n.º 88/2015 de 28 de Maio, pelo D.L. n.º 41/2018 de 11 de Junho e pelo D.L. n.º 1/2021 de 6 de Janeiro. Consolida as prescrições mínimas em matéria de protecção dos trabalhadores contra os riscos para a segurança e a saúde devido à exposição a agentes químicos no trabalho e transpõe a Directiva n.º 2009/161/UE, da Comissão, de 17 de Dezembro de 2009.

Decreto-Lei n.º 102-D/2020, de 10 de Dezembro - Aprova o regime geral da gestão de resíduos, o regime jurídico da deposição de resíduos em aterro e altera o regime da gestão de fluxos específicos de resíduos, transpondo as Diretivas (UE) 2018/849, 2018/850, 2018/851 e 2018/852.

Decisão da Comissão 2014/955/EU - Lista Europeia de Resíduos.

#### 15.2 Avaliação da segurança química:

O fornecedor não realizou avaliação de segurança química.

## SECÇÃO 16: OUTRAS INFORMAÇÕES \*\*

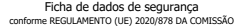
#### Legislação aplicável a ficha de dados de segurança:

Esta ficha de dados de segurança foi desenvolvida em conformidade com o ANEXO II - Guia para a elaboração de Fichas de Dados de Segurança do Regulamento (EC) Nº 1907/2006 (REGULAMENTO (UE) 2020/878 DA COMISSÃO)

Modificações relativas à ficha de segurança anterior que afectam as medidas de gestão de risco:

Emissão: 13/03/2019 Revisão: 01/08/2023 Versão: 05007.04 (substitui 05007.03) **Página 15/18** 

<sup>\*\*</sup> Alterações relativamente à versão anterior





## MICRO ART AD 50 (Componente A)

## SECÇÃO 16: OUTRAS INFORMAÇÕES \*\* (continuação)

COMPOSIÇÃO/INFORMAÇÃO SOBRE OS COMPONENTES (SECÇÃO 3, SECÇÃO 11, SECÇÃO 12):

· Substâncias acrescentadas

diurão (ISO) (330-54-1)

carbendazime (ISO) (10605-21-7)

Formaldeído (50-00-0)

2-octil-2H-isotiazole-3-ona (26530-20-1)

· Substâncias retiradas

Butilcarbamato de 3-iodo-2-propinilo (55406-53-6)

isoproturão (ISO) (34123-59-6)

Substâncias que contribuem para a classificação (SECÇÃO 2):

· Substâncias acrescentadas

Formaldeído (50-00-0)

2-octil-2H-isotiazole-3-ona (26530-20-1)

· Substâncias retiradas

Butilcarbamato de 3-iodo-2-propinilo (55406-53-6)

Regulamento nº1272/2008 (CLP) (SECÇÃO 2, SECÇÃO 16):

- · Pictogramas
- · Advertências de perigo
- · Recomendações de prudência
- · Substâncias contidas no EUH208:
  - Substâncias acrescentadas carbendazime (ISO) (10605-21-7)
  - · Substâncias retiradas

Butilcarbamato de 3-iodo-2-propinilo (55406-53-6)

Informações sobre propriedades físicas e químicas de base (SECÇÃO 9):

· Temperatura de inflamação

INFORMAÇÕES RELATIVAS AO TRANSPORTE (SECÇÃO 14):

- · Número ONU
- Grupo de embalagem

#### Textos das frases contempladas na seção 2:

H318: Provoca lesões oculares graves.

H360FD: Pode afectar a fertilidade. Pode afectar o nascituro.

H400: Muito tóxico para os organismos aquáticos.

H410: Muito tóxico para os organismos aquáticos com efeitos duradouros.

H317: Pode provocar uma reação alérgica cutânea.

H350: Pode provocar cancro.

H340: Pode provocar anomalías genéticas.

H311: Tóxico em contacto com a pele.

H302: Nocivo por ingestão.

H330: Mortal por inalação.

H314: Provoca queimaduras na pele e lesões oculares graves.

#### Textos das frases contempladas na seção 3:

As frases indicadas não se referem ao produto em si, são apenas a título informativo e fazem referência aos componentes individuais que aparecem na secção 3

Regulamento nº1272/2008 (CLP):

Emissão: 13/03/2019 Revisão: 01/08/2023 Versão: 05007.04 (substitui 05007.03) **Página 16/18** 

<sup>\*\*</sup> Alterações relativamente à versão anterior



## MICRO ART AD 50 (Componente A)

## SECÇÃO 16: OUTRAS INFORMAÇÕES \*\* (continuação)

Acute Tox. 2: H310+H330 - Mortal por contato com a pele ou inalação.

Acute Tox. 2: H330 - Mortal por inalação. Acute Tox. 3: H301 - Tóxico por ingestão.

Acute Tox. 3: H301+H311 - Tóxico por ingestão ou contacto com a pele.

Acute Tox. 3: H301+H311+H331 - Tóxico por ingestão, contacto com a pele ou inalação.

Acute Tox. 4: H302 - Nocivo por ingestão.

Aquatic Acute 1: H400 - Muito tóxico para os organismos aquáticos.

Aquatic Chronic 1: H410 - Muito tóxico para os organismos aquáticos com efeitos duradouros.

Carc. 1B: H350 - Pode provocar cancro.
Carc. 2: H351 - Suspeito de provocar cancro.
Eye Dam. 1: H318 - Provoca lesões oculares graves.
Eye Irrit. 2: H319 - Provoca irritação ocular grave.
Muta. 1B: H340 - Pode provocar anomalías genéticas.
Muta. 2: H341 - Suspeito de provocar anomalías genéticas.

Repr. 1B: H360D - Pode afectar o nascituro.

Repr. 1B: H360FD - Pode afectar a fertilidade. Pode afectar o nascituro. Skin Corr. 1: H314 - Provoca queimaduras na pele e lesões oculares graves. Skin Corr. 1B: H314 - Provoca queimaduras na pele e lesões oculares graves. Skin Corr. 1C: H314 - Provoca queimaduras na pele e lesões oculares graves. Skin Corr. 1C: H317 - Pode provocar uma reação alérgica cutânea.

Skin Sens. 1A: H317 - Pode provocar uma reação alérgica cutânea.

STOT RE 2: H373 - Pode afectar os órgãos após exposição prolongada ou repetida.

#### Procedimento de classificação:

Eye Dam. 1: Método de cálculo Repr. 1B: Método de cálculo Aquatic Acute 1: Método de cálculo Aquatic Chronic 1: Método de cálculo Skin Sens. 1A: Método de cálculo Carc. 1B: Método de cálculo Muta. 1B: Método de cálculo Acute Tox. 3: Método de cálculo Acute Tox. 4: Método de cálculo Acute Tox. 2: Método de cálculo Skin Corr. 1C: Método de cálculo

## Conselhos relativos à formação:

Recomenda-se formação mínima em matéria de prevenção de riscos laborais ao pessoal que vai a manipular este produto, com a finalidade de facilitar a compreensão e a interpretação desta ficha de dados de segurança, bem como da etiqueta / rótulo do produto.

#### Principais fontes de literatura:

http://echa.europa.eu http://eur-lex.europa.eu

Abreviaturas e acrónimos:

\*\* Alterações relativamente à versão anterior

- CONTINUA NA PÁGINA SEGUINTE -

Emissão: 13/03/2019 Revisão: 01/08/2023 Versão: 05007.04 (substitui 05007.03) **Página 17/18** 



## MICRO ART AD 50 (Componente A)

## SECÇÃO 16: OUTRAS INFORMAÇÕES \*\* (continuação)

(ADR) Acordo Europeu relativo ao Transporte Internacional de Mercadorias Perigosas por Estrada

(IMDG) Código Marítimo Internacional para o Transporte de Mercadorias Perigosas

(IATA) Associação Internacional de Transporte Aéreo

(ICAO) Organização de Aviação Civil Internacional

(DQO) Demanda Química de oxigénio

(DBO5) Demanda biológica de oxigénio aos 5 dias (BCF) Fator de bioconcentração

(DL50) Dose letal para 50 % de uma população de teste (dose letal mediana)

(CL50) Concentração letal para 50 % de uma população de teste

(EC50) Concentração efetiva para 50 % de uma população de teste

(Log POW) logaritmo coeficiente partição octanolágua

(Koc) coeficiente de partição do carbono orgânico

(CAS) Número CAS (Chemical Abstracts Service)

(CMR) Carcinogénico, mutagénico ou tóxico para a reprodução

(DNEL) Nível derivado de exposição sem efeito (Derived No Effect Level)

(CE) Número EINECS e ELINCS (ver também EINECS e ELINCS)

(PBT) Substância Persistente, Bioacumulável e Tóxica

(PNEC) Concentração Previsivelmente Sem Efeitos (Predicted No Effect Concentration)

(EPI) Equipamento de proteção individual

(STÓT) Toxicidade para órgãosalvo específicos

(mPmB) Persistente, bioacumulável e tóxico ou muito persistente e muito bioacumulável

(UFI) identificador único de fórmula

(IARC) Centro Internacional de Investigação do Cancro

(C.O.V.) Compostos Orgânicos Voláteis

As informações constantes desta ficha são baseadas nos nossos melhores conhecimentos até à data de publicação, e são prestadas de boa fé. Devem no entanto ser entendidas como guia, não constituindo garantia, uma vez que as operações com o produto não estão sob nosso controlo, não assumindo esta empresa, qualquer responsabilidade por perdas ou danos daí resultantes. Estas informações não dispensam, em nenhum caso, ao utilizador do produto de cumprir e respeitar a legislação e regulamentos aplicáveis ao produto, à segurança, à higiene e à protecção da saúde do Homem e do meio ambiente, e de efectuar suficiente verificação e teste processual de eficácia. Os trabalhadores envolvidos e responsáveis pela área de segurança deverão ter acesso às informações constantes desta ficha de forma a garantir a segurança na armazenagem, manuseamento e transporte deste produto.

FIM DA FICHA DE DADOS DE SEGURANÇA

Emissão: 13/03/2019 Revisão: 01/08/2023 Versão: 05007.04 (substitui 05007.03) **Página 18/18** 

<sup>\*\*</sup> Alterações relativamente à versão anterior