

Enrofloxacin Liquid (20%) Formulation

Version Date de révision: Numéro de la FDS: Date de dernière parution: 28.09.2024
7.0 14.04.2025 9749493-00011 Date de la première version publiée:
13.10.2021

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

1.1 Identificateur de produit

Nom commercial : Enrofloxacin Liquid (20%) Formulation

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

Utilisation de la substance/du mélange : produit vétérinaire

Restrictions d'emploi recommandées : Non applicable

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

Société : MSD
Industrie Nord 1
6105 Schachen - Switzerland

Téléphone : +41 41 499 97 97

Adresse e-mail de la personne responsable de FDS : EHSDATASTEWARD@msd.com

1.4 Numéro d'appel d'urgence

+1-908-423-6000

RUBRIQUE 2: Identification des dangers

2.1 Classification de la substance ou du mélange

Classification (RÈGLEMENT (CE) No 1272/2008)

Toxicité aiguë, Catégorie 4

H302: Nocif en cas d'ingestion.

Corrosion cutanée, Sous-catégorie 1A

H314: Provoque de graves brûlures de la peau et de graves lésions des yeux.

Lésions oculaires graves, Catégorie 1

H318: Provoque de graves lésions des yeux.

Toxicité pour la reproduction, Catégorie 2

H361f: Susceptible de nuire à la fertilité.

Toxicité spécifique pour certains organes cibles - exposition répétée, Catégorie 1

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

Danger à court terme (aigu) pour le milieu aquatique, Catégorie 1

H400: Très toxique pour les organismes aquatiques.

Danger à long terme (chronique) pour le milieu aquatique, Catégorie 1

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

Enrofloxacin Liquid (20%) Formulation

Version 7.0 Date de révision: 14.04.2025 Numéro de la FDS: 9749493-00011 Date de dernière parution: 28.09.2024
Date de la première version publiée: 13.10.2021

2.2 Éléments d'étiquetage

Étiquetage (RÈGLEMENT (CE) No 1272/2008)

Pictogrammes de danger :



Mention d'avertissement : Danger

Mentions de danger : H302 Nocif en cas d'ingestion.
H314 Provoque de graves brûlures de la peau et de graves lésions des yeux.
H361f Susceptible de nuire à la fertilité.
H372 Risque avéré d'effets graves pour les organes à la suite d'expositions répétées ou d'une exposition prolongée.
H410 Très toxique pour les organismes aquatiques, entraîne des effets néfastes à long terme.

Informations Additionnelles sur les Dangers : EUH071 Corrosif pour les voies respiratoires.

Conseils de prudence : **Prévention:**
P201 Se procurer les instructions spéciales avant utilisation.
P273 Éviter le rejet dans l'environnement.
P280 Porter des gants de protection/ des vêtements de protection/ un équipement de protection des yeux/ du visage.

Intervention:

P303 + P361 + P353 + P310 EN CAS DE CONTACT AVEC LA PEAU (ou les cheveux): Enlever immédiatement tous les vêtements contaminés. Rincer la peau à l'eau ou se doucher. Appeler immédiatement un CENTRE ANTIPOISON/ un médecin.
P305 + P351 + P338 + P310 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 facilement enlevées. Continuer à rincer. Appeler immédiatement un CENTRE ANTIPOISON/ un médecin.
P391 Recueillir le produit répandu.

Composants dangereux qui doivent être listés sur l'étiquette:

Enrofloxacin
Hydroxyde de potassium

Etiquetage supplémentaire

EUH208 Contient Alcool benzylique. Peut produire une réaction allergique.

FICHE DE DONNÉES DE SÉCURITÉ
selon l'ordonnance sur les produits chimiques (OChim 813.11)



Enrofloxacin Liquid (20%) Formulation

Version 7.0 Date de révision: 14.04.2025 Numéro de la FDS: 9749493-00011 Date de dernière parution: 28.09.2024
Date de la première version publiée: 13.10.2021

2.3 Autres dangers

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.

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.

Peut former un mélange poussière-air explosif pendant le traitement, la manipulation ou autres moyens.

RUBRIQUE 3: Composition/informations sur les composants

3.2 Mélanges

Composants

| Nom Chimique | No.-CAS No.-CE No.-Index Numéro d'enregistrement | Classification | Concentration (% w/w) |
|------------------------|---|---|-----------------------|
| Enrofloxacin | 93106-60-6 | Acute Tox. 4; H302 Repr. 2; H361f STOT RE 1; H372 (Cartilage, Testicule) 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 | >= 20 - < 25 |
| Hydroxyde de potassium | 1310-58-3 215-181-3 019-002-00-8 | Met. Corr. 1; H290 Acute Tox. 4; H302 Skin Corr. 1A; H314 Eye Dam. 1; H318 EUH014, EUH071 | >= 5 - < 10 |

Enrofloxacin Liquid (20%) Formulation

Version 7.0 Date de révision: 14.04.2025 Numéro de la FDS: 9749493-00011 Date de dernière parution: 28.09.2024
Date de la première version publiée: 13.10.2021

| | | | |
|---------------------------|---------------------------------------|--|--------------|
| | | <p>Limite de concentration spécifique Skin Corr. 1A; H314 >= 5 % Skin Corr. 1B; H314 2 - < 5 % Skin Irrit. 2; H315 0,5 - < 2 % Eye Irrit. 2; H319 0,5 - < 2 % EUH071 >= 2 %</p> <p>Estimation de la toxicité aiguë Toxicité aiguë par voie orale: 333 mg/kg</p> | |
| EDTA disodique, dihydrate | 6381-92-6 205-358-3 | Acute Tox. 4; H332 STOT RE 2; H373 (Voies respiratoires) | >= 1 - < 10 |
| Alcool benzyllique | 100-51-6 202-859-9 603-057-00-5 | Acute Tox. 4; H302 Eye Irrit. 2; H319 Skin Sens. 1B; H317 Estimation de la toxicité aiguë Toxicité aiguë par voie orale: 1.200 mg/kg | >= 0,1 - < 1 |

Pour l'explication des abréviations voir rubrique 16.

RUBRIQUE 4: Premiers secours

4.1 Description des premiers secours

Conseils généraux : En cas d'accident ou de malaise, consulter immédiatement un médecin.
Si les symptômes persistent ou en cas de doute, consulter un médecin.

Protection pour les secouristes : Les secouristes doivent veiller à se protéger et utiliser l'équi-

Enrofloxacin Liquid (20%) Formulation

Version 7.0 Date de révision: 14.04.2025 Numéro de la FDS: 9749493-00011 Date de dernière parution: 28.09.2024
Date de la première version publiée: 13.10.2021

- ristes pement de protection individuelle recommandé lorsqu'un risque d'exposition existe (voir chapitre 8).
- En cas d'inhalation : En cas d'inhalation, déplacer à l'air frais.
En cas d'arrêt respiratoire, pratiquer la respiration artificielle.
En cas de difficultés respiratoires, donner de l'oxygène.
Faire immédiatement appel à une assistance médicale.
- En cas de contact avec la peau : En cas de contact, rincer immédiatement avec beaucoup d'eau pendant au moins 15 minutes en retirant les vêtements et chaussures contaminées.
Faire immédiatement appel à une assistance médicale.
Laver les vêtements avant de les remettre.
Nettoyer méticuleusement les chaussures avant de les réutiliser.
- En cas de contact avec les yeux : En cas de contact, rincer les yeux immédiatement avec beaucoup d'eau pendant au moins 15 minutes.
Retirer les lentilles de contact si on peut le faire facilement.
Faire immédiatement appel à une assistance médicale.
- En cas d'ingestion : En cas d'ingestion, NE PAS faire vomir.
En cas de vomissement, la personne doit se pencher en avant.
Appeler immédiatement un médecin ou un centre AntiPoison.
Rincer soigneusement la bouche avec de l'eau.
Ne jamais rien faire avaler à une personne inconsciente.

4.2 Principaux symptômes et effets, aigus et différés

- Risques : Provoque des brûlures de l'appareil digestif.

Peut déclencher une réaction allergique.

Nocif en cas d'ingestion.
Provoque de graves lésions des yeux.
Susceptible de nuire à la fertilité.
Risque avéré d'effets graves pour les organes à la suite d'expositions répétées ou d'une exposition prolongée.
Provoque de graves brûlures.
Corrosif pour les voies respiratoires.

4.3 Indication des éventuels soins médicaux immédiats et traitements particuliers nécessaires

- Traitements : Effectuer un traitement symptomatique et d'appoint.

RUBRIQUE 5: Mesures de lutte contre l'incendie

5.1 Moyens d'extinction

- Moyens d'extinction appropriés : Eau pulvérisée
Mousse résistant à l'alcool
Dioxyde de carbone (CO₂)

Enrofloxacin Liquid (20%) Formulation

Version Date de révision: Numéro de la FDS: Date de dernière parution: 28.09.2024
7.0 14.04.2025 9749493-00011 Date de la première version publiée:
13.10.2021

Poudre chimique sèche

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

5.2 Dangers particuliers résultant de la substance ou du mélange

Dangers spécifiques pendant la lutte contre l'incendie : Une exposition aux produits de combustion peut être dangereuse pour la santé.

Produits de combustion dangereux : Oxydes de carbone
Oxydes de métaux
Oxydes d'azote (NOx)

5.3 Conseils aux pompiers

Équipements de protection particuliers des pompiers : En cas d'incendie, porter un appareil de protection respiratoire autonome. Utiliser un équipement de protection individuelle.

Méthodes spécifiques d'extinction : Utiliser des moyens d'extinction appropriés aux conditions locales et à l'environnement proche.
Les récipients fermés peuvent être refroidis par eau pulvérisée.
Eloigner les contenants de la zone de feu si cela peut se faire sans risque.
Évacuer la zone.

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 individuelle.
Suivez les conseils de manipulation (voir chapitre 7) et les recommandations en matière d'équipement de protection (voir chapitre 8).

6.2 Précautions pour la protection de l'environnement

Précautions pour la protection de l'environnement : Éviter le rejet dans l'environnement.
Éviter tout déversement ou fuite supplémentaire, si cela est possible en toute sécurité.
Empêcher l'épandage sur une vaste zone (p. ex., par confinement 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 : Enlever avec un absorbant inerte.
Eviter la dispersion de la poussière dans l'air (par ex. par enlèvement de la poussière sur les surfaces avec de l'air comprimé).
Ne pas laisser des dépôts de poussières s'accumuler sur les

Enrofloxacin Liquid (20%) Formulation

Version Date de révision: Numéro de la FDS: Date de dernière parution: 28.09.2024
7.0 14.04.2025 9749493-00011 Date de la première version publiée:
13.10.2021

surfaces, car ces poussières peuvent former un mélange explosif si elles sont libérées dans l'atmosphère en concentrations suffisantes.

Pour les déversements importants, installer des digues ou d'autres méthodes de confinement pour empêcher la propagation du produit. Si le produit endigué peut être pompé, entreposer le produit récupéré dans un récipient approprié.

Nettoyer les substances résiduelles du déversement à l'aide d'un absorbant approprié.

Des réglementations locales ou nationales peuvent s'appliquer au déversement et à l'élimination de ce produit, de même qu'aux matériaux et objets utilisés pour le nettoyage. Vous devrez déterminer quelle réglementation est applicable. Les rubriques 13 et 15 de cette fiche de données de sécurité fournissent des informations concernant certaines exigences locales ou nationales.

6.4 Référence à d'autres rubriques

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

RUBRIQUE 7: Manipulation et stockage

7.1 Précautions à prendre pour une manipulation sans danger

- | | |
|--|--|
| Mesures d'ordre technique | : De l'électricité statique peut s'accumuler et enflammer des poussières en suspension et provoquer une explosion. Prendre les mesures de précaution adéquates, telles que mises à la terre et raccords électriques ou atmosphères inertes. |
| Ventilation locale/totale | : Si une ventilation suffisante n'est pas disponible, utiliser avec une ventilation locale par aspiration. |
| Conseils pour une manipulation sans danger | : Eviter le contact avec la peau et les vêtements. Ne pas respirer les brouillards ou les vapeurs. Ne pas avaler. Eviter tout contact avec les yeux. Se laver la peau soigneusement après manipulation. A manipuler conformément aux normes d'hygiène industrielle et aux consignes de sécurité, sur la base des résultats de l'évaluation de l'exposition du lieu de travail. Maintenir le récipient fermé de manière étanche. Réduire au minimum la production et l'accumulation de poussières. Conserver le conteneur fermé lorsqu'il n'est pas utilisé. Tenir à l'écart de la chaleur et des sources d'ignition. Éviter l'accumulation de charges électrostatiques. Ne pas manger, boire ou fumer en manipulant ce produit. Prenez soin de prévenir les déversements, les déchets et de minimiser les rejets dans l'environnement. |
| Mesures d'hygiène | : Si une exposition aux produits chimiques est probable pendant l'utilisation typique, fournir des systèmes de nettoyage oculaire et des douches de sécurité proches du lieu de travail. Ne pas manger, ne pas boire et ne pas fumer pendant l'utilisation. Laver les vêtements contaminés avant de les re- |

Enrofloxacin Liquid (20%) Formulation

Version Date de révision: Numéro de la FDS: Date de dernière parution: 28.09.2024
7.0 14.04.2025 9749493-00011 Date de la première version publiée:
13.10.2021

mettre.

Le fonctionnement efficace d'une installation devrait inclure l'examen des contrôles d'ingénierie, du matériel de protection adéquat, des procédures de déshabillage et de décontamination, de la surveillance de l'hygiène industrielle, de la surveillance médicale et de l'utilisation de contrôles administratifs.

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

- Exigences concernant les aires de stockage et les conteneurs : Conserver dans des conteneurs proprement étiquetés. Garder sous clef. Conserver hermétiquement fermé. Stocker en tenant compte des législations nationales spécifiques.
- Précautions pour le stockage en commun : Ne pas stocker avec les types de produits suivants :
Oxydants forts
Substances et mélanges autoréactifs
Peroxydes organiques
Explosifs
Gaz

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

- Utilisation(s) particulière(s) : Donnée non disponible

RUBRIQUE 8: Contrôles de l'exposition/protection individuelle

8.1 Paramètres de contrôle

Limites d'exposition professionnelle

| Composants | No.-CAS | Type de valeur (Type d'exposition) | Paramètres de contrôle | Base |
|--|------------|--|-------------------------------|---------|
| Enrofloxacin | 93106-60-6 | TWA | 0.2 mg/m ³ (OEB 2) | Interne |
| Hydroxyde de potassium | 1310-58-3 | VLE (poussières inhalables) | 2 mg/m ³ | CH SUVA |
| Information supplémentaire: Institut national de sécurité et de santé au travail | | VLE Valeur plafond | 2 mg/m ³ | CH SUVA |
| Information supplémentaire: Institut national de sécurité et de santé au travail | | | | |
| Alcool benzyllique | 100-51-6 | VME | 5 ppm 22 mg/m ³ | CH SUVA |
| | | Information supplémentaire: Possibilité d'intoxication par résorption transcutanée. Certaines substances pénètrent dans l'organisme non seulement par les voies respiratoires, mais également au travers de la peau. Il en résulte un accroissement notable de la charge toxique interne de l'individu exposé., Institut national de sécurité et de santé au travail, Si la VME a été respectée, il n'y a pas à craindre de lésions du foetus. | | |

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

| Nom de la substance | Utilisation finale | Voies d'exposition | Effets potentiels sur la santé | Valeur |
|---------------------|--------------------|--------------------|--------------------------------|---------------------|
| Hydroxyde de potas- | Travailleurs | Inhalation | Long terme - effets | 1 mg/m ³ |

FICHE DE DONNÉES DE SÉCURITÉ
selon l'ordonnance sur les produits chimiques (OChim 813.11)



Enrofloxacin Liquid (20%) Formulation

Version 7.0 Date de révision: 14.04.2025 Numéro de la FDS: 9749493-00011 Date de dernière parution: 28.09.2024
Date de la première version publiée: 13.10.2021

| | | | | |
|---------------------------|----------------|----------------------|---------------------------------|--------------------|
| sium | | | locaux | |
| | Consomma-teurs | Inhalation | Long terme - effets locaux | 1 mg/m3 |
| EDTA disodique, dihydrate | Travailleurs | Inhalation | Long terme - effets systémiques | 1,5 mg/m3 |
| | Travailleurs | Inhalation | Aigu - effets systémiques | 3 mg/m3 |
| | Travailleurs | Inhalation | Long terme - effets locaux | 1,5 mg/m3 |
| | Travailleurs | Inhalation | Aigu - effets locaux | 3 mg/m3 |
| | Consomma-teurs | Inhalation | Long terme - effets locaux | 0,6 mg/m3 |
| | Consomma-teurs | Inhalation | Aigu - effets locaux | 1,2 mg/m3 |
| | Consomma-teurs | Ingestion | Long terme - effets systémiques | 25 mg/kg p.c./jour |
| Alcool benzylique | Travailleurs | Inhalation | Long terme - effets systémiques | 22 mg/m3 |
| | Travailleurs | Inhalation | Aigu - effets systémiques | 110 mg/m3 |
| | Travailleurs | Contact avec la peau | Long terme - effets systémiques | 8 mg/kg p.c./jour |
| | Travailleurs | Contact avec la peau | Aigu - effets systémiques | 40 mg/kg p.c./jour |
| | Consomma-teurs | Inhalation | Long terme - effets systémiques | 5,4 mg/m3 |
| | Consomma-teurs | Inhalation | Aigu - effets systémiques | 27 mg/m3 |
| | Consomma-teurs | Contact avec la peau | Long terme - effets systémiques | 4 mg/kg p.c./jour |
| | Consomma-teurs | Contact avec la peau | Aigu - effets systémiques | 20 mg/kg p.c./jour |
| | Consomma-teurs | Ingestion | Long terme - effets systémiques | 4 mg/kg p.c./jour |
| | Consomma-teurs | Ingestion | Aigu - effets systémiques | 20 mg/kg p.c./jour |

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

| Nom de la substance | Compartiment de l'Environnement | Valeur |
|---------------------------|--------------------------------------|----------------------------|
| EDTA disodique, dihydrate | Eau douce | 2,5 mg/l |
| | Eau de mer | 0,25 mg/l |
| | Station de traitement des eaux usées | 50 mg/l |
| | Sol | 1,1 mg/kg poids sec (p.s.) |
| Alcool benzylique | Eau douce | 1 mg/l |
| | Eau de mer | 0,1 mg/l |
| | Utilisation/rejet intermittent(e) | 2,3 mg/l |
| | Station de traitement des eaux usées | 39 mg/l |
| | Sédiment d'eau douce | 5,27 mg/kg |
| | Sédiment marin | 0,527 mg/kg |
| | Sol | 0,456 mg/kg |

Enrofloxacin Liquid (20%) Formulation

Version Date de révision: Numéro de la FDS: Date de dernière parution: 28.09.2024
7.0 14.04.2025 9749493-00011 Date de la première version publiée:
13.10.2021

8.2 Contrôles de l'exposition

Mesures d'ordre technique

Utilisez des moyens techniques appropriés et des technologies de fabrication pour contrôler les concentrations atmosphériques (connexions goutte à goutte moins rapides, par exemple). Tous les contrôles d'ingénierie devraient être mis en œuvre lors de la conception des installations et exploités conformément aux principes de BPF pour protéger les produits, les travailleurs et l'environnement.

Les opérations en laboratoire ne nécessitent pas de confinement particulier.

Équipement de protection individuelle

| | |
|-----------------------------------|---|
| Protection des yeux/du visage | : Portez des lunettes de sécurité avec écrans latéraux ou des lunettes. Si l'environnement de travail ou l'activité impliquent des conditions poussiéreuses, des brouillards ou des aérosols, portez des lunettes appropriées. Portez un masque facial ou une autre protection faciale complète, s'il y a un risque de contact direct du visage avec des poussières, des brouillards ou aérosols. |
| Protection des mains | |
| Matériel | : Gants résistant aux produits chimiques |
| Protection de la peau et du corps | : Uniforme de travail ou veste de laboratoire. |
| Protection respiratoire | : Si une ventilation locale par aspiration adéquate n'est pas disponible ou si l'évaluation de l'exposition démontre des expositions au-delà des lignes directrices recommandées, utiliser une protection respiratoire. L'équipement doit être conforme à la norme EN SN 143 |
| Filtre de type | : Type protégeant des particules (P) |

RUBRIQUE 9: Propriétés physiques et chimiques

9.1 Informations sur les propriétés physiques et chimiques essentielles

| | |
|---|--|
| État physique | : Solution aqueuse |
| Couleur | : jaune clair |
| Odeur | : Donnée non disponible |
| Seuil olfactif | : Donnée non disponible |
| Point de fusion/point de congélation | : Donnée non disponible |
| Point initial d'ébullition et intervalle d'ébullition | : Donnée non disponible |
| Inflammabilité (solide, gaz) | : Peut former un mélange poussière-air explosif pendant le traitement, la manipulation ou autres moyens. |
| Inflammabilité (liquides) | : Non applicable |

Enrofloxacin Liquid (20%) Formulation

Version 7.0 Date de révision: 14.04.2025 Numéro de la FDS: 9749493-00011 Date de dernière parution: 28.09.2024
Date de la première version publiée: 13.10.2021

Limite d'explosivité, supérieure / Limite d'inflammabilité supérieure : Donnée non disponible

Limite d'explosivité, inférieure / Limite d'inflammabilité inférieure : Donnée non disponible

Point d'éclair : Donnée non disponible

Température d'auto-inflammation : Donnée non disponible

Température de décomposition : Donnée non disponible

pH : 10,5 - 12,5

Viscosité
Viscosité, cinématique : Donnée non disponible

Solubilité(s)
Hydrosolubilité : Donnée non disponible

Coefficient de partage: n-octanol/eau : Non applicable

Pression de vapeur : Donnée non disponible

Densité relative : Donnée non disponible

Densité : 0,950 - 1,150 g/cm³

Densité de vapeur relative : Donnée non disponible

Caractéristiques de la particule
Taille des particules : Non applicable

9.2 Autres informations

Explosifs : Non explosif

Propriétés comburantes : La substance ou le mélange n'est pas classé comme comburant.

Taux d'évaporation : Donnée non disponible

Poids moléculaire : Donnée non disponible

Enrofloxacin Liquid (20%) Formulation

Version Date de révision: Numéro de la FDS: Date de dernière parution: 28.09.2024
7.0 14.04.2025 9749493-00011 Date de la première version publiée:
13.10.2021

RUBRIQUE 10: Stabilité et réactivité

10.1 Réactivité

Non classé comme danger de réactivité.

10.2 Stabilité chimique

Stable dans des conditions normales.

10.3 Possibilité de réactions dangereuses

Réactions dangereuses : Peut former un mélange poussière-air explosif pendant le traitement, la manipulation ou autres moyens.
Peut réagir avec les agents oxydants forts.

10.4 Conditions à éviter

Conditions à éviter : Chaleur, flammes et étincelles.
Éviter la formation de poussière.

10.5 Matières incompatibles

Matières à éviter : Oxydants
Acides

10.6 Produits de décomposition dangereux

On ne connaît pas de produits de décomposition dangereux.

RUBRIQUE 11: Informations toxicologiques

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

Informations sur les voies d'exposition probables : Inhalation
Contact avec la peau
Ingestion
Contact avec les yeux

Toxicité aiguë

||| Nocif en cas d'ingestion.

Produit:

Toxicité aiguë par voie orale : Estimation de la toxicité aiguë: 1.818 mg/kg
Méthode: Méthode de calcul

Toxicité aiguë par inhalation : Estimation de la toxicité aiguë: > 5 mg/l
Durée d'exposition: 4 h
Atmosphère de test: poussières/brouillard
Méthode: Méthode de calcul

Composants:

Enrofloxacin:

||| Toxicité aiguë par voie orale : DL50 (Lapin): 500 - 800 mg/kg

FICHE DE DONNÉES DE SÉCURITÉ
selon l'ordonnance sur les produits chimiques (OChim 813.11)



Enrofloxacin Liquid (20%) Formulation

Version 7.0 Date de révision: 14.04.2025 Numéro de la FDS: 9749493-00011 Date de dernière parution: 28.09.2024
Date de la première version publiée: 13.10.2021

|| DL50 (Rat): > 5.000 mg/kg

|| DL50 (Souris): > 5.000 mg/kg

|| Toxicité aiguë par voie cutanée : DL50 (Lapin): > 2.000 mg/kg

Hydroxyde de potassium:

|| Toxicité aiguë par voie orale : DL50 (Rat): 333 mg/kg

|| Toxicité aiguë par inhalation : Evaluation: Corrosif pour les voies respiratoires.

EDTA disodique, dihydrate:

|| Toxicité aiguë par voie orale : DL50 (Rat): 2.800 mg/kg

|| Toxicité aiguë par inhalation : CL50 (Rat, mâle): > 1 mg/l
Durée d'exposition: 6 h
Atmosphère de test: poussières/brouillard
Méthode: OCDE ligne directrice 412

Alcool benzylque:

|| Toxicité aiguë par voie orale : DL50 (Rat): 1.200 mg/kg

|| Toxicité aiguë par inhalation : CL50 (Rat): > 5,4 mg/l
Durée d'exposition: 4 h
Atmosphère de test: poussières/brouillard
Méthode: OCDE ligne directrice 403
Evaluation: La substance ni le mélange ne présente une toxicité aiguë par inhalation

Corrosion cutanée/irritation cutanée

|| Provoque de graves brûlures.

Composants:

Enrofloxacin:

|| Résultat : Pas d'irritation de la peau

Hydroxyde de potassium:

|| Espèce : Lapin
|| Résultat : Corrosif après 3 minutes d'exposition ou moins

Alcool benzylque:

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

Lésions oculaires graves/irritation oculaire

|| Provoque de graves lésions des yeux.

Enrofloxacin Liquid (20%) Formulation

Version Date de révision: Numéro de la FDS: Date de dernière parution: 28.09.2024
7.0 14.04.2025 9749493-00011 Date de la première version publiée:
13.10.2021

Composants:

Enrofloxacin:

|| Résultat : Irritation légère des yeux

Hydroxyde de potassium:

|| Espèce : Lapin
|| Résultat : Effets irréversibles sur les yeux

EDTA disodique, dihydrate:

|| Espèce : Lapin
|| Résultat : Pas d'irritation des yeux

Alcool benzylique:

|| Espèce : Lapin
|| Méthode : OCDE ligne directrice 405
|| Résultat : Irritant pour les yeux, réversible en 21 jours

Sensibilisation respiratoire ou cutanée

Sensibilisation cutanée

|| Non classé sur la base des informations disponibles.

Sensibilisation respiratoire

|| Non classé sur la base des informations disponibles.

Composants:

Enrofloxacin:

|| Type de Test : Test de Maximalisation
|| Voies d'exposition : Dermale
|| Espèce : Cochon d'Inde
|| Résultat : Pas un sensibilisateur de la peau.

Hydroxyde de potassium:

|| Type de Test : Test intradermique
|| Voies d'exposition : Contact avec la peau
|| Espèce : Cochon d'Inde
|| Résultat : négatif

EDTA disodique, dihydrate:

|| Type de Test : Test de Maximalisation
|| Voies d'exposition : Contact avec la peau
|| Espèce : Cochon d'Inde
|| Méthode : OCDE ligne directrice 406
|| Résultat : négatif
|| Remarques : Selon les données provenant de composants similaires

Alcool benzylique:

Enrofloxacin Liquid (20%) Formulation

Version 7.0 Date de révision: 14.04.2025 Numéro de la FDS: 9749493-00011 Date de dernière parution: 28.09.2024
Date de la première version publiée: 13.10.2021

| | | |
|--------------------|---|---|
| Type de Test | : | Test patch d'application cutanée répétée sur l'humain (HRIPT) |
| Voies d'exposition | : | Contact avec la peau |
| Espèce | : | Humain |
| Résultat | : | positif |
| Evaluation | : | Taux de sensibilisation de la peau bas à modéré, probable ou prouvé, chez l'homme |

Mutagénicité sur les cellules germinales

Non classé sur la base des informations disponibles.

Composants:

Enrofloxacin:

| | | |
|-----------------------|---|---|
| Génotoxicité in vitro | : | Type de Test: Aberration chromosomique Résultat: positif |
| Génotoxicité in vivo | : | Type de Test: Test du micronoyau Especie: Souris Résultat: négatif |
| | : | Type de Test: Échange de chromatides soeurs sur moelles osseuses de mammifères Especie: Hamster Résultat: négatif |
| | : | Type de Test: Aberration chromosomique Especie: Rat Résultat: négatif |

Hydroxyde de potassium:

| | | |
|-----------------------|---|--|
| Génotoxicité in vitro | : | Type de Test: Test de mutation bactérienne inverse (AMES) Résultat: négatif |
|-----------------------|---|--|

EDTA disodique, dihydrate:

| | | |
|-----------------------|---|---|
| Génotoxicité in vitro | : | Type de Test: Test de mutation bactérienne inverse (AMES) Résultat: négatif Remarques: Selon les données provenant de composants similaires |
| | : | Type de Test: Essai in vitro de mutation génique sur cellules de mammifères Résultat: négatif |
| | : | Type de Test: Test d'aberration chromosomique in vitro Résultat: négatif Remarques: Selon les données provenant de composants similaires |
| Génotoxicité in vivo | : | Type de Test: Test de micronoyaux sur les érythrocytes de mammifères (test cytogénétique in vivo) |

Enrofloxacin Liquid (20%) Formulation

Version 7.0 Date de révision: 14.04.2025 Numéro de la FDS: 9749493-00011 Date de dernière parution: 28.09.2024
Date de la première version publiée: 13.10.2021

||| Espèce: Souris
Voie d'application: Ingestion
Méthode: OCDE ligne directrice 474
Résultat: négatif

Alcool benzylique:

| | | |
|-----------------------|---|--|
| Génotoxicité in vitro | : | Type de Test: Test de mutation bactérienne inverse (AMES) Résultat: négatif |
| Génotoxicité in vivo | : | Type de Test: Test de micronoyaux sur les érythrocytes de mammifères (test cytogénétique in vivo) Espèce: Souris Voie d'application: Injection intrapéritonéale Résultat: négatif |

Cancérogénicité

|| Non classé sur la base des informations disponibles.

Composants:

Enrofloxacin:

| | | |
|--------------------|---|----------|
| Espèce | : | Rat |
| Voie d'application | : | Oral(e) |
| Durée d'exposition | : | 2 années |
| Résultat | : | négatif |

| | | |
|--------------------|---|----------|
| Espèce | : | Souris |
| Voie d'application | : | Oral(e) |
| Durée d'exposition | : | 2 années |
| Résultat | : | négatif |

EDTA disodique, dihydrate:

| | | |
|--------------------|---|--|
| Espèce | : | Rat |
| Voie d'application | : | Ingestion |
| Durée d'exposition | : | 103 semaines |
| Résultat | : | négatif |
| Remarques | : | Selon les données provenant de composants similaires |

Alcool benzylique:

| | | |
|--------------------|---|---------------------------|
| Espèce | : | Souris |
| Voie d'application | : | Ingestion |
| Durée d'exposition | : | 103 semaines |
| Méthode | : | OCDE ligne directrice 451 |
| Résultat | : | négatif |

Toxicité pour la reproduction

|| Susceptible de nuire à la fertilité.

Enrofloxacin Liquid (20%) Formulation

Version 7.0 Date de révision: 14.04.2025 Numéro de la FDS: 9749493-00011 Date de dernière parution: 28.09.2024
Date de la première version publiée: 13.10.2021

Composants:

Enrofloxacin:

| | |
|--|--|
| Effets sur la fertilité | : Type de Test: Étude sur deux générations Espèce: Rat Voie d'application: Oral(e) Fertilité: LOAEL: 15 Poids corporel mg / kg Résultat: Incidences sur la fécondité., Modification de la morphologie du sperme |
| Incidence sur le développement du fœtus | : Type de Test: Développement Espèce: Rat Voie d'application: Oral(e) Toxicité pour le développement: LOAEL: 210 Poids corporel mg / kg Résultat: Réduction du poids du fœtus., Aucune incidence tératogène. Remarques: Toxicité maternelle observée. |
| Toxicité pour la reproduction - Evaluation | : Quelques preuves d'effets nocifs sur la fonction sexuelle et la fertilité, lors de l'expérimentation animale. |

EDTA disodique, dihydrate:

| | |
|---|---|
| Effets sur la fertilité | : Type de Test: Etude de toxicité pour la reproduction sur quatre générations Espèce: Rat Voie d'application: Ingestion Résultat: négatif Remarques: Selon les données provenant de composants similaires |
| Incidence sur le développement du fœtus | : Type de Test: Développement embryo-fœtal Espèce: Rat Voie d'application: Ingestion Résultat: négatif |

Alcool benzylique:

| | |
|-------------------------|--|
| Effets sur la fertilité | : Type de Test: Fécondité / développement embryonnaire précoce Espèce: Rat Voie d'application: Ingestion Résultat: négatif Remarques: Selon les données provenant de composants similaires |
|-------------------------|--|

Enrofloxacin Liquid (20%) Formulation

Version Date de révision: Numéro de la FDS: Date de dernière parution: 28.09.2024
7.0 14.04.2025 9749493-00011 Date de la première version publiée:
13.10.2021

| | | |
|---|---|--|
| Incidence sur le développement du fœtus | : | Type de Test: Développement embryo-fœtal Espèce: Souris Voie d'application: Ingestion Résultat: négatif |
|---|---|--|

Toxicité spécifique pour certains organes cibles - exposition unique

Corrosif pour les voies respiratoires.

Toxicité spécifique pour certains organes cibles - exposition répétée

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

Composants:

Enrofloxacin:

| | | |
|----------------|---|--|
| Organes cibles | : | Cartilage, Testicule |
| Evaluation | : | Risque avéré d'effets graves pour les organes à la suite d'expositions répétées ou d'une exposition prolongée. |

EDTA disodique, dihydrate:

| | | |
|--------------------|---|--|
| Voies d'exposition | : | Inhalation (poussière/buée/fumée) |
| Organes cibles | : | Voies respiratoires |
| Evaluation | : | Risque présumé d'effets graves pour les organes à la suite d'expositions répétées ou d'une exposition prolongée. |

Toxicité à dose répétée

Composants:

Enrofloxacin:

| | | |
|--------------------|---|-----------|
| Espèce | : | Rat |
| NOAEL | : | 36 mg/kg |
| LOAEL | : | 150 mg/kg |
| Voie d'application | : | Oral(e) |
| Durée d'exposition | : | 13 Sem. |
| Organes cibles | : | Testicule |

| | | |
|--------------------|---|-----------|
| Espèce | : | Chien |
| NOAEL | : | 3 mg/kg |
| LOAEL | : | 9,6 mg/kg |
| Voie d'application | : | Oral(e) |
| Durée d'exposition | : | 13 Sem. |
| Organes cibles | : | Cartilage |

| | | |
|--------------------|---|---|
| Espèce | : | Chat |
| NOAEL | : | 25 mg/kg |
| Voie d'application | : | Oral(e) |
| Durée d'exposition | : | 30 jours |
| Remarques | : | Aucun effet indésirable n'a été signalé |

EDTA disodique, dihydrate:

Enrofloxacin Liquid (20%) Formulation

Version 7.0 Date de révision: 14.04.2025 Numéro de la FDS: 9749493-00011 Date de dernière parution: 28.09.2024
Date de la première version publiée: 13.10.2021

| | | |
|--------------------|---|-----------------------------------|
| Espèce | : | Rat |
| NOAEL | : | 500 mg/kg |
| Voie d'application | : | Ingestion |
| Durée d'exposition | : | 13 Sem. |
| Espèce | : | Rat |
| LOAEL | : | 0,03 mg/l |
| Voie d'application | : | Inhalation (poussière/buée/fumée) |
| Durée d'exposition | : | 4 Sem. |
| Méthode | : | OCDE ligne directrice 412 |

Alcool benzylique:

| | | |
|--------------------|---|-----------------------------------|
| Espèce | : | Rat |
| NOAEL | : | 1,072 mg/l |
| Voie d'application | : | Inhalation (poussière/buée/fumée) |
| Durée d'exposition | : | 28 jours |
| Méthode | : | OCDE ligne directrice 412 |

Toxicité par aspiration

Non classé sur la base des informations disponibles.

11.2 Informations sur les autres dangers

Propriétés perturbant le système endocrinien

Non classé sur la base des informations disponibles.

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. |
|------------|---|---|

Expérience de l'exposition humaine

Composants:

Enrofloxacin:

| | | |
|-----------|---|--|
| Ingestion | : | Symptômes: Troubles digestifs, effets sur le système nerveux central, Sensibilité à la lumière |
|-----------|---|--|

RUBRIQUE 12: Informations écologiques

12.1 Toxicité

Composants:

Enrofloxacin:

| | | |
|----------------------------|---|---|
| Toxicité pour les poissons | : | CL50 (Lepomis macrochirus (Crapet arlequin)): 79,5 mg/l Durée d'exposition: 96 h |
|----------------------------|---|---|

Enrofloxacin Liquid (20%) Formulation

Version 7.0 Date de révision: 14.04.2025 Numéro de la FDS: 9749493-00011 Date de dernière parution: 28.09.2024
Date de la première version publiée: 13.10.2021

| | |
|--|---|
| | CL50 (Oncorhynchus mykiss (Truite arc-en-ciel)): > 196 mg/l Durée d'exposition: 96 h |
| | CL50 (Oryzias latipes (médaka)): > 100 mg/l Durée d'exposition: 96 h |
| Toxicité pour la daphnie et les autres invertébrés aquatiques | : CE50 (Hyalella azteca (Hyalelle mexicaine)): > 206 mg/l Durée d'exposition: 96 h CE50 (Daphnia magna (Grande daphnie)): 79,9 mg/l Durée d'exposition: 48 h |
| Toxicité pour les algues/plantes aquatiques | : CE50 (Pseudokirchneriella subcapitata (algues vertes)): 3,1 mg/l Durée d'exposition: 72 h CE50 (Microcystis aeruginosa (Cyanobactérie d'eau douce)): 0,049 mg/l Durée d'exposition: 5 jr |
| Facteur M (Toxicité aiguë pour le milieu aquatique) | : 10 |
| Toxicité pour la daphnie et les autres invertébrés aquatiques (Toxicité chronique) | : NOEC: 9,8 mg/l Durée d'exposition: 21 jr Espèce: Daphnia magna (Grande daphnie) NOEC: 5 mg/l Durée d'exposition: 21 jr Espèce: Daphnia magna (Grande daphnie) LOEC: 15 mg/l Durée d'exposition: 21 jr Espèce: Daphnia magna (Grande daphnie) |
| Facteur M (Toxicité chronique pour le milieu aquatique) | : 10 |
| EDTA disodique, dihydrate: | |
| Toxicité pour les poissons | : CL50 (Lepomis macrochirus (Crapet arlequin)): > 100 mg/l Durée d'exposition: 96 h Remarques: Selon les données provenant de composants similaires |
| Toxicité pour la daphnie et les autres invertébrés aquatiques | : CE50 (Daphnia magna (Grande daphnie)): 140 mg/l Durée d'exposition: 48 h Méthode: DIN 38412 |
| Toxicité pour les algues/plantes aquatiques | : CE50r (Pseudokirchneriella subcapitata (algues vertes)): > 100 mg/l Durée d'exposition: 72 h Méthode: OCDE Ligne directrice 201 |

Enrofloxacin Liquid (20%) Formulation

Version 7.0 Date de révision: 14.04.2025 Numéro de la FDS: 9749493-00011 Date de dernière parution: 28.09.2024
Date de la première version publiée: 13.10.2021

| | |
|--|--|
| | Remarques: Selon les données provenant de composants similaires |
| | EC10 (Pseudokirchneriella subcapitata (algues vertes)): > 1 mg/l Durée d'exposition: 72 h Méthode: OCDE Ligne directrice 201 |
| | Remarques: Selon les données provenant de composants similaires |
| Toxicité pour les microorganismes | : EC10 (boue activée): > 500 mg/l Durée d'exposition: 30 min Méthode: OCDE Ligne directrice 209 |
| Toxicité pour la daphnie et les autres invertébrés aquatiques (Toxicité chronique) | : NOEC: 25 mg/l Durée d'exposition: 21 jr Espèce: Daphnia magna (Grande daphnie) |
| Alcool benzylique: | |
| Toxicité pour les poissons | : CL50 (Pimephales promelas (Vairon à grosse tête)): 460 mg/l Durée d'exposition: 96 h |
| Toxicité pour la daphnie et les autres invertébrés aquatiques | : CE50 (Daphnia magna (Grande daphnie)): 230 mg/l Durée d'exposition: 48 h Méthode: OCDE Ligne directrice 202 |
| Toxicité pour les algues/plantes aquatiques | : CE50 (Pseudokirchneriella subcapitata (algues vertes)): 770 mg/l Durée d'exposition: 72 h Méthode: OCDE Ligne directrice 201 |
| | NOEC (Pseudokirchneriella subcapitata (algues vertes)): 310 mg/l Durée d'exposition: 72 h Méthode: OCDE Ligne directrice 201 |
| Toxicité pour la daphnie et les autres invertébrés aquatiques (Toxicité chronique) | : NOEC: 51 mg/l Durée d'exposition: 21 jr Espèce: Daphnia magna (Grande daphnie) Méthode: OCDE Ligne directrice 211 |

12.2 Persistance et dégradabilité

Composants:

EDTA disodique, dihydrate:

| | |
|------------------|---|
| Biodégradabilité | : Résultat: Difficilement biodégradable. Biodégradation: 2 % Durée d'exposition: 28 jr Méthode: OCDE ligne directrice 301D |
|------------------|---|

Alcool benzylique:

Enrofloxacin Liquid (20%) Formulation

Version Date de révision: Numéro de la FDS: Date de dernière parution: 28.09.2024
7.0 14.04.2025 9749493-00011 Date de la première version publiée:
13.10.2021

Biodégradabilité : Résultat: Facilement biodégradable.
Biodégradation: 92 - 96 %
Durée d'exposition: 14 jr

12.3 Potentiel de bioaccumulation

Composants:

Enrofloxacin:

Coefficient de partage: n-octanol/eau : log Pow: 0,5

EDTA disodique, dihydrate:

Bioaccumulation : Espèce: Lepomis macrochirus (Crapet arlequin)
Facteur de bioconcentration (FBC): < 500
Remarques: Selon les données provenant de composants similaires

Coefficient de partage: n-octanol/eau : log Pow: -4,3

Alcool benzylique:

Coefficient de partage: n-octanol/eau : log Pow: 1,05

12.4 Mobilité dans le sol

Composants:

Enrofloxacin:

Répartition entre les compar- : Koc: 5,55
timents environnementaux

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.

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.

12.7 Autres effets néfastes

Donnée non disponible

Enrofloxacin Liquid (20%) Formulation

Version Date de révision: Numéro de la FDS: Date de dernière parution: 28.09.2024
7.0 14.04.2025 9749493-00011 Date de la première version publiée:
13.10.2021

RUBRIQUE 13: Considérations relatives à l'élimination

13.1 Méthodes de traitement des déchets

- Produit : Eliminer le produit conformément à la réglementation locale en vigueur.
Selon le catalogue européen des déchets (CED), le code de déchet n'est pas relatif au produit lui-même mais à son application.
Le code de déchet doit être attribué par l'utilisateur, si possible en accord avec les autorités responsables pour l'élimination des déchets.
Ne pas jeter les déchets à l'égout.
- Emballages contaminés : Les conteneurs vides doivent être acheminés vers un site agréé pour le traitement des déchets à des fins de recyclage ou d'élimination.
Sauf indication contraire : éliminer comme produit non utilisé.

RUBRIQUE 14: Informations relatives au transport

14.1 Numéro ONU ou numéro d'identification

- ADN** : UN 1814
ADR : UN 1814
RID : UN 1814
IMDG : UN 1814
IATA : UN 1814

14.2 Désignation officielle de transport de l'ONU

- ADN** : HYDROXYDE DE POTASSIUM EN SOLUTION
ADR : HYDROXYDE DE POTASSIUM EN SOLUTION
RID : HYDROXYDE DE POTASSIUM EN SOLUTION
IMDG : POTASSIUM HYDROXIDE SOLUTION
(Enrofloxacin)
IATA : Potassium hydroxide solution

14.3 Classe(s) de danger pour le transport

| | Classe | Risques subsidiaires |
|-------------|--------|----------------------|
| ADN | : 8 | |
| ADR | : 8 | |
| RID | : 8 | |
| IMDG | : 8 | |
| IATA | : 8 | |

Enrofloxacin Liquid (20%) Formulation

Version Date de révision: Numéro de la FDS: Date de dernière parution: 28.09.2024
7.0 14.04.2025 9749493-00011 Date de la première version publiée:
13.10.2021

14.4 Groupe d'emballage

ADN

Groupe d'emballage : II
Code de classification : C5
Numéro d'identification du danger : 80
Étiquettes : 8

ADR

Groupe d'emballage : II
Code de classification : C5
Numéro d'identification du danger : 80
Étiquettes : 8
Code de restriction en tunnels : (E)

RID

Groupe d'emballage : II
Code de classification : C5
Numéro d'identification du danger : 80
Étiquettes : 8

IMDG

Groupe d'emballage : II
Étiquettes : 8
EmS Code : F-A, S-B

IATA (Cargo)

Instructions de conditionnement (avion cargo) : 855
Instruction d'emballage (LQ) : Y840
Groupe d'emballage : II
Étiquettes : Corrosive

IATA (Passager)

Instructions de conditionnement (avion de ligne) : 851
Instruction d'emballage (LQ) : Y840
Groupe d'emballage : II
Étiquettes : Corrosive

14.5 Dangers pour l'environnement

ADN

Dangereux pour l'environnement : oui

ADR

Dangereux pour l'environnement : oui

RID

Dangereux pour l'environnement : oui

Enrofloxacin Liquid (20%) Formulation

Version Date de révision: Numéro de la FDS: Date de dernière parution: 28.09.2024
7.0 14.04.2025 9749493-00011 Date de la première version publiée:
13.10.2021

IMDG

Polluant marin : oui

14.6 Précautions particulières à prendre par l'utilisateur

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

Remarques : 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

Ordonnance sur la réduction des risques liés aux produits chimiques (ORRChim, SR 814.81)

: Les conditions de limitation pour les annexes suivantes doivent être prises en compte:
Les substances ou mélanges sont listés ici en fonction de leur apparition dans le règlement, indépendamment de leur utilisation/usage ou des conditions de la restriction. Veuillez vous référer aux conditions du règlement correspondant afin de déterminer si une entrée est applicable à la mise sur le marché ou non.
Annexe 1.11 Substances liquides dangereuses
EDTA disodique, dihydrate: Annexe 2.2 Produits de nettoyage et désodorisants, Annexe 2.1 Lessives
Acide acétique: Annexe 2.12 Générateurs d'aérosols

REACH - Listes des substances extrêmement préoccupantes candidates en vue d'une autorisation (Article 59). : Non applicable

Ordonnance PIC, OPICChim (814.82) : Non applicable

Ordonnance sur la protection contre les accidents majeurs

Le seuil quantitatif selon l'ordonnance sur la protection contre les accidents majeurs (OPAM 814.012) : 2.000 kg

Ordonnance sur la protection des eaux (OEaux 814.201)

Classe de pollution de l'eau : Classe A

Remarques: auto classification

Autres réglementations:

Article 13 Ordonnance sur la protection de la maternité (RS 822.111.52): Les femmes enceintes et les mères qui allaitent ne peuvent entrer en contact avec ce produit (cette substance / cette préparation) dans le cadre de leur travail que lorsque qu'il est établi sur la base d'une analyse de risques au sens de l'art. 63 OLT 1 (RS 822.111) qu'aucune menace concrète pour la santé de la mère et de l'enfant n'est présente ou que celle-ci peut être exclue grâce à des mesures de protection appropriées.

Article 4 alinéa 4 Ordonnance sur la protection des jeunes travailleurs (OLT 5, RS 822.115) et Article 1 lit. f Ordonnance du DEFIR sur les travaux dangereux pour les jeunes (822.115.2) : Les jeunes en formation professionnelle initiale ne peuvent travailler avec ce produit (cette

Enrofloxacin Liquid (20%) Formulation

Version Date de révision: Numéro de la FDS: Date de dernière parution: 28.09.2024
7.0 14.04.2025 9749493-00011 Date de la première version publiée:
13.10.2021

substance / cette préparation) que si cela est prévu dans l'ordonnance de formation professionnelle pour atteindre les buts de formation et que si les conditions du plan de formation et les limites d'âge applicables soient respectées. Les jeunes qui ne suivent pas de formation professionnelle initiale ne peuvent pas travailler avec ce produit (cette substance / cette préparation). Sont réputés jeunes gens les travailleurs des deux sexes âgés de moins de 18 ans. Le produit appartient au groupe chimique 2 selon l'Ordonnance sur les produits chimique suisse (OChim 813.11).

Les composants de ce produit figurent dans les inventaires suivants:

- AICS : non déterminé
DSL : non déterminé
IECSC : non déterminé

15.2 Évaluation de la sécurité chimique

Une évaluation de la sécurité chimique n'a pas été réalisée.

RUBRIQUE 16: Autres informations

- Autres informations : Les points sur lesquels des modifications ont été apportées par rapport à la version précédentes sont mis en évidence par deux lignes verticales dans le corps du présent document.

Texte complet pour phrase H

- H290 : Peut être corrosif pour les métaux.
H302 : Nocif en cas d'ingestion.
H314 : Provoque de graves brûlures de la peau et de graves lésions des yeux.
H317 : Peut provoquer une allergie cutanée.
H318 : Provoque de graves lésions des yeux.
H319 : Provoque une sévère irritation des yeux.
H332 : Nocif par inhalation.
H361f : Susceptible de nuire à la fertilité.
H372 : Risque avéré d'effets graves pour les organes à la suite d'expositions répétées ou d'une exposition prolongée.
H373 : Risque présumé d'effets graves pour les organes à la suite d'expositions répétées ou d'une exposition prolongée.
H400 : Très toxique pour les organismes aquatiques.
H410 : Très toxique pour les organismes aquatiques, entraîne des effets néfastes à long terme.
EUH014 : Réagit violemment au contact de l'eau.
EUH071 : Corrosif pour les voies respiratoires.

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
Met. Corr. : Substances ou mélanges corrosifs pour les métaux
Repr. : Toxicité pour la reproduction

Enrofloxacin Liquid (20%) Formulation

Version Date de révision: Numéro de la FDS: Date de dernière parution: 28.09.2024
7.0 14.04.2025 9749493-00011 Date de la première version publiée:
13.10.2021

| | | |
|------------------------------|---|---|
| Skin Corr. | : | Corrosion cutanée |
| Skin Sens. | : | Sensibilisation cutanée |
| STOT RE | : | Toxicité spécifique pour certains organes cibles - exposition répétée |
| CH SUVA | : | Suisse. Valeurs limites d'exposition aux postes de travail |
| CH SUVA / VME | : | valeur moyenne d'exposition |
| CH SUVA / VLE | : | valeur limite d'exposition calculée sur une courte durée |
| CH SUVA / VLE Valeur plafond | : | VLE sur une courte durée - ne doit à aucun moment être dépassé |

ADN - Accord européen relatif au transport international des marchandises dangereuses par voies de navigation intérieures; ADR - Accord relatif au transport international des marchandises dangereuses par la route; AIIC - Inventaire australien des produits chimiques industriels; ASTM - Société américaine pour les essais de matériaux; bw - Poids corporel; CLP - Règlement relatif à la classification, à l'étiquetage et à l'emballage des substances; règlement (CE) n° 1272/2008; CMR - Cancérogène, mutagène ou toxique pour la reproduction; DIN - Norme de l'Institut allemand de normalisation; DSL - Liste nationale des substances (Canada); ECHA - Agence européenne des produits chimiques; EC-Number - Numéro de Communauté européenne; ECx - Concentration associée à x % de réponse; ELx - Taux de charge associée à x % de réponse; EmS - Horaire d'urgence; ENCS - Substances chimiques existantes et substances nouvelles (Japon); ErCx - Concentration associée à une réponse de taux de croissance de x %; GHS - Système général harmonisé; GLP - Bonnes pratiques de laboratoire; IARC - Centre international de recherche sur le cancer; IATA - Association du transport aérien international; IBC - Code international pour la construction et l'équipement des navires transportant des produits chimiques dangereux en vrac; IC50 - Concentration inhibitrice demi maximale; ICAO - Organisation de l'aviation civile internationale; IECSC - Inventaire des substances chimiques existantes en Chine; IMDG - Marchandises dangereuses pour le transport maritime international; IMO - Organisation maritime internationale; ISHL - Sécurité industrielle et le droit de la santé (Japon); ISO - Organisation internationale de normalisation; KECI - Inventaire des produits chimiques coréens existants; LC50 - Concentration létale pour 50 % d'une population test; LD50 - Dose létale pour 50 % d'une population test (dose létale moyenne); MARPOL - Convention internationale pour la prévention de la pollution par les navires; n.o.s. - Non spécifié; NO(A)EC - Effet de concentration non observé (négatif); NO(A)EL - Effet non observé (nocif); NOELR - Taux de charge sans effet observé; NZIoC - Inventaire des produits chimiques en Nouvelle-Zélande; OECD - Organisation pour la coopération économique et le développement; OPPTS - Bureau de la sécurité chimique et prévention de la pollution; PBT - Persistant, bio-accumulable et toxique; PICCS - Inventaire des produits et substances chimiques aux Philippines; (Q)SAR - Relations structure-activité (quantitative); REACH - Règlement (CE) n° 1907/2006 du Parlement européen et du Conseil concernant l'enregistrement, l'évaluation, l'autorisation et la restriction des produits chimiques; RID - Règlement concernant le transport international des marchandises dangereuses par chemin de fer; SADT - Température de décomposition auto-accelérée; SDS - Fiche de Données de Sécurité; SVHC - substance extrêmement préoccupante; TCSI - Inventaire des substances chimiques à Taiwan; TECI - Répertoire des produits chimiques existants en Thaïlande; TSCA - Loi sur le contrôle des substances toxiques (États-Unis); UN - Les Nations Unies; UNRTDG - Recommandations des Nations Unies relatives au transport des marchandises dangereuses; vPvB - Très persistant et très bioaccumulable

Information supplémentaire

Sources des principales données utilisées pour l'établissement de la fiche de données de sécurité : Données techniques internes, données provenant des FDS des matières premières, résultats de la recherche sur le portail eChem de l'OCDE et sur le site de l'Agence européenne des produits chimiques, <http://echa.europa.eu/>

Enrofloxacin Liquid (20%) Formulation

Version Date de révision: Numéro de la FDS: Date de dernière parution: 28.09.2024
7.0 14.04.2025 9749493-00011 Date de la première version publiée:
13.10.2021

Classification du mélange:

| | | |
|-------------------|-------|-------------------|
| Acute Tox. 4 | H302 | Méthode de calcul |
| Skin Corr. 1A | H314 | Méthode de calcul |
| Eye Dam. 1 | H318 | Méthode de calcul |
| Repr. 2 | H361f | Méthode de calcul |
| STOT RE 1 | H372 | Méthode de calcul |
| Aquatic Acute 1 | H400 | Méthode de calcul |
| Aquatic Chronic 1 | H410 | Méthode de calcul |

Procédure de classification:

Les points sur lesquels des modifications ont été apportées par rapport à la version précédentes sont mis en évidence par deux lignes verticales dans le corps du présent document.

Les renseignements fournis dans la présente fiche de données de sécurité (FDS) sont basés sur l'état de nos connaissances à la date de sa publication et sont donnés en toute bonne foi. Ces renseignements sont fournis à seul titre d'orientation pour que la manipulation, l'utilisation, la transformation, lentreposage, le transport, l'élimination et le rejet de la matière en question soient effectués en toute sécurité et ne sauraient donc être interprétés comme une garantie ou considérés comme des spécifications de qualité. Les renseignements fournis ne se réfèrent qu'à la matière spécifiée en haut de la présente fiche des données de sécurité FDS et peuvent ne pas s'appliquer lorsque cette matière est mélangée à d'autres ou qu'elle est transformée, sauf indication spécifiée dans le texte. Les utilisateurs de cette matière sont priés de réexaminer les informations et les recommandations fournies et de les adapter aux méthodes de manipulation, d'utilisation, de transformation et d'entreposage qu'ils comptent employer, en évaluant si possible la pertinence de la matière objet de la FDS à son stade final d'utilisation.

CH / FR