secondo il Regolamento (CE) n. 1907/2006, come modificato dal Regolamento (UE) 2020/878 della Commissione



Multivitamin (with Dextrose Monohydrate) Formulation

Versione Data di revisione: Numero SDS: Data ultima edizione: 25.02.2025 14.04.2025 11514364-00002 2.0 Data della prima edizione: 25.02.2025

SEZIONE 1: identificazione della sostanza/miscela e della società/impresa

1.1 Identificatore del prodotto

Nome commerciale Multivitamin (with Dextrose Monohydrate) Formulation

Codice prodotto Prevensa Mivisol, Mivisol

1.2 Usi identificati pertinenti della sostanza o della miscela e usi sconsigliati

Utilizzazione della

sostanza/della miscela

: Prodotto veterinario

Restrizioni d'uso

raccomandate

Non applicabile

1.3 Informazioni sul fornitore della scheda di dati di sicurezza

Società

Via Nettunense, Km 20.300 04011 APRILIA (LT) ITALY

Telefono : +1-908-740-4000

responsabile del SDS

Indirizzo email della persona : EHSDATASTEWARD@msd.com

1.4 Numero telefonico di emergenza

+1-908-423-6000

SEZIONE 2: identificazione dei pericoli

2.1 Classificazione della sostanza o della miscela

Classificazione (REGOLAMENTO (CE) N. 1272/2008)

Lesioni oculari gravi, Categoria 1

Tossicità per la riproduzione, Categoria

1A

Tossicità specifica per organi bersaglio esposizione ripetuta, Categoria 2

Pericolo a lungo termine (cronico) per

l'ambiente acquatico, Categoria 2

H318: Provoca gravi lesioni oculari.

H360D: Può nuocere al feto.

H373: Può provocare danni agli organi in caso di

esposizione prolungata o ripetuta.

H411: Tossico per gli organismi acquatici con

effetti di lunga durata.

2.2 Elementi dell'etichetta

Etichettatura (REGOLAMENTO (CE) N. 1272/2008)

secondo il Regolamento (CE) n. 1907/2006, come modificato dal Regolamento (UE) 2020/878 della Commissione



Multivitamin (with Dextrose Monohydrate) Formulation

Versione Data di revisione: Numero SDS: Data ultima edizione: 25.02.2025 2.0 14.04.2025 11514364-00002 Data della prima edizione: 25.02.2025

Pittogrammi di pericolo







Avvertenza : Pericolo

Indicazioni di pericolo : H318 Provoca gravi lesioni oculari.

H360D Può nuocere al feto.

H373 Può provocare danni agli organi in caso di

esposizione prolungata o ripetuta.

H411 Tossico per gli organismi acquatici con effetti di

lunga durata.

Consigli di prudenza : Prevenzione:

P201 Procurarsi istruzioni specifiche prima dell'uso.

P260 Non respirare la polvere.P273 Non disperdere nell'ambiente.

P280 Indossare guanti/ indumenti protettivi/ proteggere

gli occhi/ proteggere il viso.

Reazione:

P305 + P351 + P338 + P310 IN CASO DI CONTATTO CON

GLI OCCHI: sciacquare accuratamente per parecchi minuti. Togliere le eventuali lenti a contatto se è agevole farlo. Continuare a sciacquare. Contattare immediatamente un

CENTRO ANTIVELENI/ un medico.

P391 Raccogliere il materiale fuoriuscito.

Componenti pericolosi da segnalare in etichetta:

Solfato di zinco monoidrato Manganese solfato Acetato di retinile

2.3 Altri pericoli

Questa sostanza/miscela non contiene componenti considerati sia persistenti, bioaccumulabili che tossici (PBT), oppure molto persistenti e molto bioaccumulabili (vPvB) a concentrazioni di 0.1% o superiori.

informazioni ecologiche: La sostanza/miscela non contiene componenti considerati aventi proprietà di interferenza endocrina ai sensi dell'articolo 57(f) del REACH o del regolamento delegato (UE) 2017/2100 della Commissione o del regolamento (UE) 2018/605 della Commissione a livelli dello 0,1% o superiori.

informazioni tossicologiche: La sostanza/miscela non contiene componenti considerati aventi proprietà di interferenza endocrina ai sensi dell'articolo 57(f) del REACH o del regolamento delegato (UE) 2017/2100 della Commissione o del regolamento (UE) 2018/605 della Commissione a livelli dello 0,1% o superiori.

Il contatto con polvere può provocare irritazione meccanica o essiccazione della pelle.

secondo il Regolamento (CE) n. 1907/2006, come modificato dal Regolamento (UE) 2020/878 della Commissione



Multivitamin (with Dextrose Monohydrate) Formulation

Versione Data di revisione: Numero SDS: Data ultima edizione: 25.02.2025 2.0 14.04.2025 Data della prima edizione: 25.02.2025

Può formare miscele esplosive di polvere-aria durante la lavorazione, la manipolazione o altri processi.

SEZIONE 3: composizione/informazioni sugli ingredienti

3.2 Miscele

Componenti

Nome Chimico	N. CAS	Classificazione	Concentrazion
	N. CE N. INDICE Numero di registrazione		e (% w/w)
Acido citrico	77-92-9 201-069-1 607-750-00-3	Eye Irrit. 2; H319 STOT SE 3; H335	>= 1 - < 10
Solfato di zinco monoidrato	7446-19-7 030-006-00-9	Acute Tox. 4; H302 Eye Dam. 1; H318 Aquatic Acute 1; H400 Aquatic Chronic 1; H410 Fattore-M (Tossicità acuta per l'ambiente acquatico): 1 Fattore-M (Tossicità cronica per l'ambiente acquatico): 1	>= 3 - < 10
Manganese solfato	10034-96-5	Eye Dam. 1; H318 STOT RE 1; H372 (Sistema nervoso centrale, Vie respiratorie, Sistema cardio-vascolare) Aquatic Chronic 2; H411	>= 2,5 - < 3
Acido nicotinico	59-67-6 200-441-0	Eye Irrit. 2; H319	>= 1 - < 10
Acetato di retinile	127-47-9 204-844-2	Repr. 1A; H360D STOT RE 1; H372 (Fegato) Aquatic Chronic 3; H412	>= 0,3 - < 1
Acetato di (dl)-alfa-tocoferile	7695-91-2 231-710-0		>= 0,1 - < 1
Bisolfito sodico di menadione	130-37-0	Skin Irrit. 2; H315	>= 0,25 - < 1

secondo il Regolamento (CE) n. 1907/2006, come modificato dal Regolamento (UE) 2020/878 della Commissione



Multivitamin (with Dextrose Monohydrate) Formulation

Versione Data di revisione: Numero SDS: Data ultima edizione: 25.02.2025 2.0 14.04.2025 Data della prima edizione: 25.02.2025

	204-987-0 607-618-00-5	Eye Irrit. 2; H319 Aquatic Acute 1; H400 Aquatic Chronic 1; H410 ————————————————————————————————————	
5'-(Idrogenofosfato sodico) di riboflavina	130-40-5 204-988-6		>= 0,1 - < 1
Colecalciferolo	67-97-0 200-673-2 603-180-00-4	Acute Tox. 2; H300 Acute Tox. 2; H330 Acute Tox. 2; H310 STOT RE 1; H372 (Rene, Sangue, Ossa) Aquatic Chronic 4; H413 limiti di concentrazione	>= 0,1 - < 0,25
		specifici STOT RE 1; H372 >= 3 % STOT RE 2; H373 0,3 - < 3 %	
		Stima della tossicità acuta	
		Tossicità acuta per via orale: 35 mg/kg Tossicità acuta per inalazione (polvere/nebbia): 0,05 mg/l Tossicità acuta per via cutanea: 50 mg/kg	
Piridossina, cloridrato	58-56-0 200-386-2		>= 0,1 - < 1

Per spiegazioni sulle abbreviazioni vedi paragrafo 16.

secondo il Regolamento (CE) n. 1907/2006, come modificato dal Regolamento (UE) 2020/878 della Commissione



Multivitamin (with Dextrose Monohydrate) Formulation

Versione Data di revisione: Numero SDS: Data ultima edizione: 25.02.2025 2.0 14.04.2025 Data della prima edizione: 25.02.2025

SEZIONE 4: misure di primo soccorso

4.1 Descrizione delle misure di primo soccorso

Informazione generale : In caso di incidente o di malessere consultare

immediatamente il medico.

Se i sintomi dovessero perdurare o se vi dovessero essere

dubbi, consultare un medico.

Protezione dei soccorritori : Coloro che intervengo in primo soccorso devono porre

attenzione alla propria protezione ed utilizzare dispositivi di protezione individuale raccomandato se sussiste un potenziale rischio di esposizione (vedere sezione 8).

Se inalato : Se inalato, portare all'aria aperta.

Chiamare un medico.

In caso di contatto con la

pelle

In caso di contatto, sciacquare immediatamente la pelle con

sapone e molta acqua.

Togliere gli indumenti contaminati e le scarpe.

Chiamare un medico.

Lavare gli indumenti contaminati prima di riutilizzarli. Pulire accuratamente le scarpe prima di riutilizzarle.

In caso di contatto con gli

occhi

Incaso di esposizione per contatto, scacquare

immediatamente gli occhi con molta acqua per almeno 15

minuti.

Se ciò risulta facile, togliere le lenti a contatto, nel caso esse

vengano portate.

Chiamare immediatamente un medico.

Se ingerito : Se ingerito, NON provocare il vomito.

Chiamare un medico.

Sciacquare bene la bocca con acqua.

4.2 Principali sintomi ed effetti, sia acuti che ritardati

Rischi : Il contatto con polvere può provocare irritazione meccanica o

essiccazione della pelle.

Provoca gravi lesioni oculari.

Può nuocere al feto.

Può provocare danni agli organi in caso di esposizione

prolungata o ripetuta.

4.3 Indicazione dell'eventuale necessità di consultare immediatamente un medico e di trattamenti speciali

Trattamento : Trattare i sintomi e offrire sostegno alla persona.

secondo il Regolamento (CE) n. 1907/2006, come modificato dal Regolamento (UE) 2020/878 della Commissione



Multivitamin (with Dextrose Monohydrate) Formulation

Versione Data di revisione: Numero SDS: Data ultima edizione: 25.02.2025 2.0 14.04.2025 11514364-00002 Data della prima edizione: 25.02.2025

SEZIONE 5: misure di lotta antincendio

5.1 Mezzi di estinzione

Mezzi di estinzione idonei : Acqua nebulizzata

Agente schiumogeno Anidride carbonica (CO2)

Polvere chimica

Mezzi di estinzione non

idonei

Non conosciuti.

5.2 Pericoli speciali derivanti dalla sostanza o dalla miscela

Pericoli specifici contro

l'incendio

Evitare di generare polvere; la polvere dispersa nell'aria in concentrazione sufficiente, e in presenza di una sorgente di fiamma costituisce un rischio potenziale di esplosione. L'esposizione ai prodotti della combustione potrebbe essere

pericoloso per la salute.

Prodotti di combustione

pericolosi

Ossidi di carbonio Ossidi di azoto (NOx)

Ossidi di zolfo Ossidi di metalli Composti clorurati

5.3 Raccomandazioni per gli addetti all'estinzione degli incendi

Dispositivi di protezione speciali per gli addetti all'estinzione degli incendi In caso di incendio, indossare apparecchio respiratorio con apporto d'aria indipendente. Usare i dispositivi di protezione

individuali.

Metodi di estinzione specifici : Utilizzare sistemi estinguenti compatibili con la situazione

locale e con l'ambiente circostante.

Spruzzi d'acqua possono essere usati per raffreddare

contenitori chiusi.

Rimuovere i contenitori integri dall'area dell'incendio se ciò

può essere fatto in sicurezza.

Evacuare la zona.

SEZIONE 6: misure in caso di rilascio accidentale

6.1 Precauzioni personali, dispositivi di protezione e procedure in caso di emergenza

Precauzioni individuali : Usare i dispositivi di protezione individuali.

Rispettare le raccomandazioni per una manipolazione sicura (vedere sezione 7) e per l'uso dell'attrezzatura protettiva

personale (vedere sezione 8).

6.2 Precauzioni ambientali

Precauzioni ambientali : Non disperdere nell'ambiente.

secondo il Regolamento (CE) n. 1907/2006, come modificato dal Regolamento (UE) 2020/878 della Commissione



Multivitamin (with Dextrose Monohydrate) Formulation

Versione Data di revisione: Numero SDS: Data ultima edizione: 25.02.2025 2.0 14.04.2025 Data della prima edizione: 25.02.2025

Evitare sversamenti o perdite supplementari, se questo può

essere fatto senza pericolo.

Raccolta ed eliminazione di acqua contaminata.

Le autorità locali devono essere informate se le perdite non

possono essere circoscritte.

6.3 Metodi e materiali per il contenimento e per la bonifica

Metodi di bonifica : Spazzare o aspirare quanto riversato e mettere in un contenitore adequato previsto per l'eliminazione.

Evitare la dispersione di polvere nell'aria (per es. soffiare le

superfici polverose con aria compressa).

Non si dovrebbe permettere che residui di polvere si

accumulino sulle superfici, dato che essi possono formare una

miscela esplosiva se vengono liberati nell'atmosfera in

sufficiente concentrazione.

La diffusione e lo smaltimento di questo materiale, nonché dei materiali e degli oggetti utilizzati nella pulizia della diffusione, possono essere previsti da regolamenti locali o nazionali. L'utilizzatore è tenuto a individuare i regolamenti pertinenti. Le sezioni 13 e 15 del presente SDS contengono informazioni

concernente requisiti locali o nazionali specifici.

6.4 Riferimento ad altre sezioni

Vedere sezioni: 7, 8, 11, 12 e 13.

SEZIONE 7: manipolazione e immagazzinamento

7.1 Precauzioni per la manipolazione sicura

Misure tecnici : Si può accumulare elettricità statica e provocare l'esplosione

della polvere in sospensione.

Fornire sistemi di protezione adatti, come messa a terra e

collegamenti, o applicazione di atmosfere inerti.

Ventilazione Locale/Totale : Se non è disponibile una ventilazione sufficiente, utilizzare

con ventilazione di scarico locale. Evitare il contatto con la pelle o gli indumenti.

Avvertenze per un impiego : Evitare il contatto con la pelle

sicuro

Non respirare la polyere

Non respirare la polvere.

Non ingerire.

Evitare il contatto con gli occhi.

Lavare accuratamente la pelle dopo l'uso.

Maneggiare secondo le buone pratiche di igiene industriale e

di sicurezza, sulla base dei risultati della valutazione

dell'esposizione sul posto di lavoro Tenere il recipiente ben chiuso.

Ridurre al minimo la generazione e l'accumulo di polvere. Mantenere il contenitore chiuso quando non viene usato. Tenere lontano da fonti di calore e altre cause d'incendio.

Evitare l'accumulo di cariche elettrostatiche. Non mangiare, né bere, né fumare durante l'uso.

Porre attenzione ai riversamenti e rifiuti, minimizzare il rischio

secondo il Regolamento (CE) n. 1907/2006, come modificato dal Regolamento (UE) 2020/878 della Commissione



Multivitamin (with Dextrose Monohydrate) Formulation

Versione Data di revisione: Numero SDS: Data ultima edizione: 25.02.2025 2.0 14.04.2025 Data della prima edizione: 25.02.2025

dell'inquinamento ambientale.

Misure di igiene : Se l'esposizione a sostanze chimiche è probabile durante

l'uso tipico, mettere a disposizione sistemi di lavaggio oculare e docce di sicurezza vicino al luogo di lavoro. Non mangiare, né bere, né fumare durante l'impiego. Lavare gli indumenti

contaminati prima di riutilizzarli.

Il funzionamento efficace di un impianto dovrebbe includere revisione dei controlli tecnici, equipaggiamento protettivo individuale adatto, adeguato svestimento e procedure di decontaminazione, il monitoraggio dell'igiene industriale, la sorveglianza medica e l'uso di controlli amministrativi.

7.2 Condizioni per lo stoccaggio sicuro, comprese eventuali incompatibilità

Requisiti del magazzino e dei :

contenitori

Tenere in contenitori appropriatamente etichettati. Conservare

sotto chiave. Tenere ben chiuso. Conservare rispettando le

particolari direttive nazionali.

Indicazioni per il

magazzinaggio insieme ad

altri prodotti

Non conservare con i seguenti tipi di prodotti:

Agenti ossidanti forti

Sostanze e miscele autoreattive

Perossidi organici

Esplosivi Gas

7.3 Usi finali particolari

Usi particolari : Nessun dato disponibile

SEZIONE 8: controlli dell'esposizione/della protezione individuale

8.1 Parametri di controllo

Limiti di esposizione professionale

Componenti	N. CAS	Tipo di valore	Parametri di controllo	Base
		(Tipo di		
		esposizione)		
Manganese solfato	10034-96-5	TWA (frazione	0,2 mg/m ³	2017/164/EU
		inalabile)	(Manganese)	
	Ulteriori inforn	nazioni: Indicativo		
		TWA (Frazione	0,05 mg/m ³	2017/164/EU
		respirabile)	(Manganese)	
	Ulteriori informazioni: Indicativo			
		TWA (frazione	0,2 mg/m ³	IT VLEP
		inalabile)	(Manganese)	
		TWA (Frazione	0,05 mg/m ³	IT VLEP
		respirabile)	(Manganese)	
		TWA (Frazione	0,1 mg/m ³	ACGIH
		inalabile)	(Manganese)	
		TWA (Frazione	0,02 mg/m ³	ACGIH
		respirabile)	(Manganese)	

secondo il Regolamento (CE) n. 1907/2006, come modificato dal Regolamento (UE) 2020/878 della Commissione



Multivitamin (with Dextrose Monohydrate) Formulation

Versione Data di revisione: Numero SDS: Data ultima edizione: 25.02.2025 2.0 14.04.2025 Data della prima edizione: 25.02.2025

Acetato di (dl)-alfa- tocoferile	7695-91-2	TWA	5000 ug/m3 (OEB 1)	Interno
5'-(Idrogenofosfato sodico) di riboflavina	130-40-5	TWA	100 ug/m3 (OEB 2)	Interno
Colecalciferolo	67-97-0	TWA	5 μg/m3 (OEB 4)	Interno
		Limite di sfregamento	50 μg/100 cm ²	Interno
Piridossina, cloridrato	58-56-0	TWA	OEB 3 (>= 10 < 100 μg/m3)	Interno

Livello derivato senza effetto (DNEL) secondo il Regolamento (CE) Num. 1907/2006

Denominazione della sostanza	Uso finale	Via di esposizione	Potenziali conseguenze sulla salute	Valore
Acido nicotinico	Lavoratori	Inalazione	Effetti sistemici a lungo termine	0,5 mg/m³
	Lavoratori	Contatto con la pelle	Effetti sistemici a lungo termine	0,14 mg/kg p.c./giorno
	Consumatori	Inalazione	Effetti sistemici a lungo termine	0,25 mg/m ³
	Consumatori	Contatto con la pelle	Effetti sistemici a lungo termine	0,14 mg/kg p.c./giorno
	Consumatori	Ingestione	Effetti sistemici a lungo termine	0,14 mg/kg p.c./giorno
Manganese solfato	Lavoratori	Inalazione	Effetti sistemici a lungo termine	0,2 mg/m ³
	Lavoratori	Contatto con la pelle	Effetti sistemici a lungo termine	0,00414 mg/kg p.c./giorno
	Consumatori	Inalazione	Effetti sistemici a lungo termine	0,043 mg/m ³
	Consumatori	Contatto con la pelle	Effetti sistemici a lungo termine	0,0021 mg/kg p.c./giorno
Cloruro di sodio	Lavoratori	Inalazione	Effetti sistemici a lungo termine	2068,62 mg/m ³
	Lavoratori	Inalazione	Effetti sistemici acuti	2068,62 mg/m ³
	Lavoratori	Contatto con la pelle	Effetti sistemici a lungo termine	295,52 mg/kg p.c./giorno
	Lavoratori	Contatto con la pelle	Effetti sistemici acuti	295,52 mg/kg p.c./giorno
	Consumatori	Inalazione	Effetti sistemici a lungo termine	443,28 mg/m ³
	Consumatori	Inalazione	Effetti sistemici acuti	443,28 mg/m ³
	Consumatori	Contatto con la	Effetti sistemici a	126,65 mg/kg
		pelle	lungo termine	p.c./giorno
	Consumatori	Contatto con la pelle	Effetti sistemici acuti	126,65 mg/kg p.c./giorno
	Consumatori	Ingestione	Effetti sistemici a	126,65 mg/kg

secondo il Regolamento (CE) n. 1907/2006, come modificato dal Regolamento (UE) 2020/878 della Commissione



Multivitamin (with Dextrose Monohydrate) Formulation

Versione Data di revisione: Numero SDS: Data ultima edizione: 25.02.2025 2.0 14.04.2025 Data della prima edizione: 25.02.2025

	Consumatori	Ingestione	lungo termine Effetti sistemici acuti	p.c./giorno 126,65 mg/kg p.c./giorno
Acetato di (dl)-alfa- tocoferile	Lavoratori	Inalazione	Effetti sistemici a lungo termine	73,5 mg/m³
	Lavoratori	Contatto con la pelle	Effetti sistemici a lungo termine	416,6 mg/kg p.c./giorno
	Consumatori	Inalazione	Effetti sistemici a lungo termine	21,7 mg/m ³
	Consumatori	Contatto con la pelle	Effetti sistemici a lungo termine	250 mg/kg p.c./giorno
	Consumatori	Ingestione	Effetti sistemici a lungo termine	12,5 mg/kg p.c./giorno

Concentrazione prevedibile priva di effetti (PNEC) secondo il Regolamento (CE) Num. 1907/2006

Denominazione della sostanza	Compartimento ambientale	Valore
Acido citrico	Acqua dolce	0,44 mg/l
	Acqua di mare	0,044 mg/l
	Impianto di trattamento dei liquami	1000 mg/l
	Sedimento di acqua dolce	34,6 mg/kg peso
		secco (p.secco)
	Sedimento marino	3,46 mg/kg peso
		secco (p.secco)
	Suolo	33,1 mg/kg peso
		secco (p.secco)
Acido nicotinico	Acqua dolce	0,077 mg/l
	Acqua dolce - intermittente	0,77 mg/l
	Acqua di mare	0,008 mg/l
	Impianto di trattamento dei liquami	8,8 mg/l
	Sedimento di acqua dolce	0,122 mg/kg
		peso secco
		(p.secco)
	Sedimento marino	0,012 mg/kg
		peso secco
		(p.secco)
	Suolo	0,043 mg/kg
		peso secco
		(p.secco)
Manganese solfato	Acqua dolce	0,0128 mg/l
	Acqua di mare	0,0004 mg/l
	Uso discontinuo/rilascio	0,03 mg/l
	Impianto di trattamento dei liquami	56 mg/l
	Sedimento di acqua dolce	0,0114 mg/kg
	Sedimento marino	0,00114 mg/kg
	Suolo	25,1 mg/kg
Cloruro di sodio	Acqua dolce	5 mg/l
	Impianto di trattamento dei liquami	500 mg/l
	Suolo	4,86 mg/kg peso
		secco (p.secco)
Acetato di (dl)-alfa-tocoferile	Acqua dolce	0,27 mg/l

secondo il Regolamento (CE) n. 1907/2006, come modificato dal Regolamento (UE) 2020/878 della Commissione



Multivitamin (with Dextrose Monohydrate) Formulation

Versione Data di revisione: Numero SDS: Data ultima edizione: 25.02.2025 2.0 14.04.2025 Data della prima edizione: 25.02.2025

Acqua dolce - intermittente	0,27 mg/l
Acqua di mare	0,027 mg/l
Impianto di trattamento dei liquami	100 mg/l
Sedimento di acqua dolce	212000 mg/kg
	peso secco
	(p.secco)
Sedimento marino	21200 mg/kg
	peso secco
	(p.secco)
Suolo	74800 mg/kg
	peso secco
	(p.secco)

8.2 Controlli dell'esposizione

Controlli tecnici idonei

Tutti i controlli tecnici dovrebbero essere attuati dalla progettazione delle strutture e gestite secondo i principi GMP per proteggere i prodotti, i lavoratori e l'ambiente.

Le tecnologie di contenimento atte a controllare i composti sono tenute a controllare alla fonte e impedire la migrazione del composto da aree non controllate (ad esempio, dispositivi di contenimento a vista).

Ridurre al minimo la movimentazione manuale in aperto.

Protezione individuale

Protezione degli occhi/ del

volto

Indossare occhiali di sicurezza con protezioni laterali o

maschera ad occhiali.

Se l'ambiente di lavoro o l'attività comporta condizioni con formazioni di polveri, nebbie o aerosol, indossare occhiali di

protezione adeguati.

Indossare una visiera o un'altra protezione integrale per il viso se esiste la possibilità di contatto diretto del viso con

polveri, nebbie o aerosol.

Protezione delle mani

Materiale : Guanti resistenti ai prodotti chimici

Osservazioni

Protezione della pelle e del

corpo

Prendere in considerazione l'uso di guanti doppi. Uniforme da lavoro o cappotto da laboratorio.

Ulteriori indumenti devono essere utilizzati in base all'operazione da svolgere (ad es. manicotti, grembiule, guanti di protezione, tute usa e getta) per evitare di esporre

superfici di pelle.

Utilizzare appropriate tecniche di svestimento per togliersi gli

indumenti potenzialmente contaminati.

Protezione respiratoria : Se non è disponibile un'adeguata ventilazione di scarico in

loco o se la valutazione dell'esposizione mostra esposizioni al di fuori delle linee guida raccomandate, utilizzare la protezione

respiratoria.

L'attrezzatura deve essere conforme alla UNI EN 143

Filtro tipo : Tipo di particolati (P)

secondo il Regolamento (CE) n. 1907/2006, come modificato dal Regolamento (UE) 2020/878 della Commissione



Multivitamin (with Dextrose Monohydrate) **Formulation**

Versione Data di revisione: Numero SDS: Data ultima edizione: 25.02.2025 14.04.2025 11514364-00002 2.0 Data della prima edizione: 25.02.2025

SEZIONE 9: proprietà fisiche e chimiche

9.1 Informazioni sulle proprietà fisiche e chimiche fondamentali

Stato fisico polvere

Colore giallo, arancione

Odore caratteristico/a

Soglia olfattiva Nessun dato disponibile

Punto di fusione/punto di

congelamento

Nessun dato disponibile

Punto di ebollizione iniziale e

intervallo di ebollizione.

Nessun dato disponibile

Infiammabilità (solidi, gas) Può formare miscele esplosive di polvere-aria durante la

lavorazione, la manipolazione o altri processi.

Infiammabilità (liquidi) Non applicabile

Limite superiore di esplosività

/ Limite superiore di

infiammabilità

Nessun dato disponibile

Limite inferiore di esplosività / :

Limite inferiore di infiammabilità

Nessun dato disponibile

Punto di infiammabilità Non applicabile

Temperatura di

autoaccensione

Nessun dato disponibile

Temperatura di

decomposizione

Nessun dato disponibile

Nessun dato disponibile pН

Viscosità

Viscosità, cinematica Non applicabile

La solubilità/ le solubilità.

Idrosolubilità Nessun dato disponibile

Coefficiente di ripartizione: n-

ottanolo/acqua

Non applicabile

12/39

secondo il Regolamento (CE) n. 1907/2006, come modificato dal Regolamento (UE) 2020/878 della Commissione



Multivitamin (with Dextrose Monohydrate) Formulation

Versione Data di revisione: Numero SDS: Data ultima edizione: 25.02.2025 2.0 14.04.2025 Data della prima edizione: 25.02.2025

Tensione di vapore : Non applicabile

Densità relativa : Nessun dato disponibile

Densità : Nessun dato disponibile

Densità di vapore relativa : Non applicabile

Caratteristiche delle particelle

Dimensione della particella : Nessun dato disponibile

9.2 Altre informazioni

Esplosivi : Non esplosivo

Proprietà ossidanti : La sostanza o la miscela non è classificata come ossidante.

Velocità di evaporazione : Non applicabile

Peso Molecolare : Nessun dato disponibile

SEZIONE 10: stabilità e reattività

10.1 Reattività

Non classifcato come pericoloso per reattività.

10.2 Stabilità chimica

Stabile in condizioni normali.

10.3 Possibilità di reazioni pericolose

Reazioni pericolose : Può formare miscele esplosive di polvere-aria durante la

lavorazione, la manipolazione o altri processi.

Può reagire a contatto con agenti a ossidazione elevata.

10.4 Condizioni da evitare

Condizioni da evitare : Calore, fiamme e scintille.

Evitare la formazione di polvere.

10.5 Materiali incompatibili

Materiali da evitare : Agenti ossidanti

10.6 Prodotti di decomposizione pericolosi

Non si conoscono composti di decomposizione pericolosi.

SEZIONE 11: informazioni tossicologiche

11.1 Informazioni sulle classi di pericolo definite nel regolamento (CE) n. 1272/2008

Informazioni sulle vie : Inalazione

secondo il Regolamento (CE) n. 1907/2006, come modificato dal Regolamento (UE) 2020/878 della Commissione



Multivitamin (with Dextrose Monohydrate) Formulation

Versione Data di revisione: Numero SDS: Data ultima edizione: 25.02.2025 2.0 14.04.2025 Data della prima edizione: 25.02.2025

probabili di esposizione Contatto con la pelle

Ingestione

Contatto con gli occhi

Tossicità acuta

Non classificabile in base alle informazioni disponibili.

Prodotto:

Tossicità acuta per via orale : Stima della tossicità acuta: > 2.000 mg/kg

Metodo: Metodo di calcolo

Tossicità acuta per

inalazione

Stima della tossicità acuta: > 5 mg/l

Tempo di esposizione: 4 h Atmosfera test: polvere/nebbia Metodo: Metodo di calcolo

Tossicità acuta per via

cutanea

Stima della tossicità acuta: > 2.000 mg/kg

Metodo: Metodo di calcolo

Componenti:

Acido citrico:

Tossicità acuta per via orale : DL50 (Topo): 5.400 mg/kg

Tossicità acuta per via

cutanea

DL50 (Ratto): > 2.000 mg/kg

Metodo: Linee Guida 402 per il Test dell'OECD

Valutazione: La sostanza o la miscela non presenta alcuna

tossicità cutanea acuta

Solfato di zinco monoidrato:

Tossicità acuta per via orale : DL50 (Ratto): > 1.000 mg/kg

Osservazioni: Basato su dati di materiali simili

Tossicità acuta per via

cutanea

DL50 (Su coniglio): > 2.000 mg/kg

Metodo: Linee Guida 402 per il Test dell'OECD Osservazioni: Basato su dati di materiali simili

Manganese solfato:

Tossicità acuta per via orale : DL50 (Ratto): 2.150 mg/kg

Osservazioni: Basato su dati di materiali simili

Tossicità acuta per

inalazione

CL50 (Ratto): > 4,45 mg/l

Tempo di esposizione: 4 h

Atmosfera test: polvere/nebbia Metodo: Linee Guida 403 per il Test dell'OECD

Valutazione: La sostanza o la miscela non presenta alcuna

tossicità acuta per inalazione

Acido nicotinico:

secondo il Regolamento (CE) n. 1907/2006, come modificato dal Regolamento (UE) 2020/878 della Commissione



Multivitamin (with Dextrose Monohydrate) Formulation

Versione Data di revisione: Numero SDS: Data ultima edizione: 25.02.2025 2.0 14.04.2025 11514364-00002 Data della prima edizione: 25.02.2025

Tossicità acuta per via orale : DL50 (Ratto, femmina): 4.500 mg/kg

Metodo: Linee Guida 401 per il Test dell'OECD

Osservazioni: Il test è stato condotto in base a un metodo

equivalente o simile alle linee guida

Tossicità acuta per

inalazione

CL50 (Ratto): > 3,8 mg/l Tempo di esposizione: 4 h

Atmosfera test: polvere/nebbia

Metodo: Linee Guida 436 per il Test dell'OECD

Osservazioni: Il test è stato condotto secondo le linee guida

Tossicità acuta per via

cutanea

DL50 (Ratto): > 2.000 mg/kg

Metodo: Linee Guida 402 per il Test dell'OECD

Valutazione: La sostanza o la miscela non presenta alcuna

tossicità cutanea acuta

Osservazioni: Il test è stato condotto secondo le linee guida

Acetato di retinile:

Tossicità acuta per via orale : DL50 (Ratto): 4.790 mg/kg

Acetato di (dl)-alfa-tocoferile:

Tossicità acuta per via orale : DL50 (Ratto): > 5.000 mg/kg

Tossicità acuta per via

cutanea

DL50 (Ratto): > 3.000 mg/kg

Valutazione: La sostanza o la miscela non presenta alcuna

tossicità cutanea acuta

Bisolfito sodico di menadione:

Tossicità acuta per via orale : DL50 (Ratto): > 2.000 mg/kg

5'-(Idrogenofosfato sodico) di riboflavina:

Tossicità acuta per via orale : DL50 (Ratto): > 20.000 mg/kg

Colecalciferolo:

Tossicità acuta per via orale : DL50 (Ratto, maschio): 35 mg/kg

Tossicità acuta per

inalazione

: Stima della tossicità acuta: 0,05 mg/l

Tempo di esposizione: 4 h Atmosfera test: polvere/nebbia

Metodo: Giudizio competente

Tossicità acuta per via

cutanea

Stima della tossicità acuta: 50 mg/kg

Metodo: Giudizio competente

Piridossina, cloridrato:

Tossicità acuta per via orale : DL50 (Ratto): 4.000 mg/kg

secondo il Regolamento (CE) n. 1907/2006, come modificato dal Regolamento (UE) 2020/878 della Commissione



Multivitamin (with Dextrose Monohydrate) Formulation

Versione Data di revisione: Numero SDS: Data ultima edizione: 25.02.2025 2.0 14.04.2025 Data della prima edizione: 25.02.2025

Corrosione/irritazione cutanea

Non classificabile in base alle informazioni disponibili.

Componenti:

Acido citrico:

Specie : Su coniglio

Metodo : Linee Guida 404 per il Test dell'OECD

Risultato : Nessuna irritazione della pelle

Solfato di zinco monoidrato:

Specie : Su coniglio

Metodo : Linee Guida 404 per il Test dell'OECD

Risultato : Nessuna irritazione della pelle Osservazioni : Basato su dati di materiali simili

Manganese solfato:

Specie : Su coniglio

Metodo : Linee Guida 404 per il Test dell'OECD

Risultato : Nessuna irritazione della pelle

Acido nicotinico:

Specie : Su coniglio

Metodo : Linee Guida 404 per il Test dell'OECD

Risultato : Nessuna irritazione della pelle

Osservazioni : Il test è stato condotto in base a un metodo equivalente o

simile alle linee guida

Acetato di retinile:

Specie : Su coniglio

Metodo : Linee Guida 404 per il Test dell'OECD

Risultato : Leggera irritazione della pelle

Acetato di (dl)-alfa-tocoferile:

Specie : Su coniglio

Metodo : Linee Guida 404 per il Test dell'OECD

Risultato : Nessuna irritazione della pelle

Bisolfito sodico di menadione:

Specie : epidermide umana ricostruita (RhE)
Metodo : Linee Guida 431 per il Test dell'OECD
Osservazioni : Il test è stato condotto secondo le linee guida

Basato su dati di materiali simili

Specie : epidermide umana ricostruita (RhE)
Metodo : Linee Guida 439 per il Test dell'OECD

Osservazioni : Il test è stato condotto secondo le linee guida

secondo il Regolamento (CE) n. 1907/2006, come modificato dal Regolamento (UE) 2020/878 della Commissione



Multivitamin (with Dextrose Monohydrate) Formulation

Versione Data di revisione: Numero SDS: Data ultima edizione: 25.02.2025 2.0 14.04.2025 11514364-00002 Data della prima edizione: 25.02.2025

Basato su dati di materiali simili

Risultato : Irritante per la pelle

Piridossina, cloridrato:

Specie : Su coniglio

Risultato : Nessuna irritazione della pelle

Lesioni oculari gravi/irritazioni oculari gravi

Provoca gravi lesioni oculari.

Componenti:

Acido citrico:

Specie : Su coniglio

Metodo : Linee Guida 405 per il Test dell'OECD

Risultato : Irritazione degli occhi, con inversione entro 21 giorni

Solfato di zinco monoidrato:

Specie : Su coniglio

Metodo : Linee Guida 405 per il Test dell'OECD

Risultato : Effetti irreversibili sugli occhi
Osservazioni : Basato su dati di materiali simili

Manganese solfato:

Specie : Su coniglio

Metodo : Linee Guida 405 per il Test dell'OECD

Risultato : Effetti irreversibili sugli occhi

Acido nicotinico:

Specie : Su coniglio

Metodo : Linee Guida 405 per il Test dell'OECD

Risultato : Irritazione degli occhi, con inversione entro 21 giorni

Osservazioni : Il test è stato condotto secondo le linee guida

Acetato di retinile:

Specie : Su coniglio

Metodo : Linee Guida 405 per il Test dell'OECD

Risultato : Nessuna irritazione agli occhi

Acetato di (dl)-alfa-tocoferile:

Specie : Su coniglio

Metodo : Linee Guida 405 per il Test dell'OECD

Risultato : Nessuna irritazione agli occhi

Bisolfito sodico di menadione:

secondo il Regolamento (CE) n. 1907/2006, come modificato dal Regolamento (UE) 2020/878 della Commissione



Multivitamin (with Dextrose Monohydrate) Formulation

Versione Data di revisione: Numero SDS: Data ultima edizione: 25.02.2025 2.0 14.04.2025 11514364-00002 Data della prima edizione: 25.02.2025

Specie : Cornea di bovino

Metodo : Linee Guida 437 per il Test dell'OECD
Osservazioni : Il test è stato condotto secondo le linee guida

Basato su dati di materiali simili

Specie : Coltura di tessuto

Metodo : Linee Guida 492 per il Test dell'OECD

Osservazioni : Il test è stato condotto secondo le linee guida

Basato su dati di materiali simili

Risultato : Irritazione degli occhi, con inversione entro 21 giorni

Colecalciferolo:

Specie : Su coniglio

Risultato : Nessuna irritazione agli occhi

Piridossina, cloridrato:

Specie : Su coniglio

Risultato : Nessuna irritazione agli occhi

Sensibilizzazione respiratoria o cutanea

Sensibilizzazione cutanea

Non classificabile in base alle informazioni disponibili.

Sensibilizzazione delle vie respiratorie

Non classificabile in base alle informazioni disponibili.

Componenti:

Solfato di zinco monoidrato:

Tipo di test : Saggio dei linfonodi locali (LLNA)

Via di esposizione : Contatto con la pelle

Specie : Topo Risultato : negativo

Osservazioni : Basato su dati di materiali simili

Manganese solfato:

Tipo di test : Patch test umano di esposizione ripetuta (HRIPT)

Via di esposizione : Contatto con la pelle

Risultato : negativo

Osservazioni : Basato su dati di materiali simili

Acido nicotinico:

Tipo di test : Maximisation Test
Via di esposizione : Contatto con la pelle
Specie : Porcellino d'India

Metodo : Linee Guida 406 per il Test dell'OECD

Risultato : negativo

secondo il Regolamento (CE) n. 1907/2006, come modificato dal Regolamento (UE) 2020/878 della Commissione



Multivitamin (with Dextrose Monohydrate) Formulation

Versione Data di revisione: Numero SDS: Data ultima edizione: 25.02.2025 2.0 14.04.2025 11514364-00002 Data della prima edizione: 25.02.2025

Osservazioni : Il test è stato condotto in base a un metodo equivalente o

simile alle linee guida

Acetato di retinile:

Tipo di test : Maximisation Test
Via di esposizione : Contatto con la pelle
Specie : Porcellino d'India

Metodo : Linee Guida 406 per il Test dell'OECD

Risultato : negativo

Acetato di (dl)-alfa-tocoferile:

Tipo di test : Test di Draize Via di esposizione : Contatto con la pelle

Specie : esseri umani Risultato : negativo

Colecalciferolo:

Tipo di test : Test di ottimizzazione di Maurer

Via di esposizione : Contatto con la pelle Specie : Porcellino d'India

Risultato : negativo

Piridossina, cloridrato:

Tipo di test : Maximisation Test
Via di esposizione : Contatto con la pelle
Specie : Porcellino d'India

Metodo : Linee Guida 406 per il Test dell'OECD

Risultato : negativo

Mutagenicità delle cellule germinali

Non classificabile in base alle informazioni disponibili.

Componenti:

Acido citrico:

Genotossicità in vitro : Tipo di test: Test di mutazione batterica inversa (AMES)

Risultato: negativo

Tipo di test: Test del micronucleo in vitro

Risultato: positivo

Tipo di test: Test di mutazione batterica inversa (AMES)

Risultato: negativo

Genotossicità in vivo : Tipo di test: Mutageneticità (mammiferi: midollo osseo -

saggio citogenetico in vivo - analisi cromosomica)

Specie: Ratto

Modalità d'applicazione: Ingestione

secondo il Regolamento (CE) n. 1907/2006, come modificato dal Regolamento (UE) 2020/878 della Commissione



Multivitamin (with Dextrose Monohydrate) Formulation

Versione Data di revisione: Numero SDS: Data ultima edizione: 25.02.2025 2.0 14.04.2025 Data della prima edizione: 25.02.2025

Risultato: negativo

Solfato di zinco monoidrato:

Genotossicità in vitro : Tipo di test: Test di mutazione batterica inversa (AMES)

Risultato: negativo

Genotossicità in vivo : Tipo di test: Saggio sul micronucleo negli eritrociti dei

mammiferi (saggio citogenetico in vivo)

Specie: Topo

Modalità d'applicazione: Iniezione intraperitoneale

Risultato: negativo

Osservazioni: Basato su dati di materiali simili

Manganese solfato:

Genotossicità in vitro : Tipo di test: Test di mutazione batterica inversa (AMES)

Risultato: negativo

Genotossicità in vivo : Tipo di test: Saggio sul micronucleo negli eritrociti dei

mammiferi (saggio citogenetico in vivo)

Specie: Topo

Modalità d'applicazione: Ingestione

Metodo: Linee Guida 474 per il Test dell'OECD

Risultato: negativo

Osservazioni: Basato su dati di materiali simili

Acido nicotinico:

Genotossicità in vitro : Tipo di test: Test di mutazione batterica inversa (AMES)

Metodo: Linee Guida 471 per il Test dell'OECD

Risultato: negativo

Osservazioni: Il test è stato condotto secondo le linee guida

Tipo di test: Test in vitro di mutazione genica su cellule di

mammifero

Metodo: Linee Guida 476 per il Test dell'OECD

Risultato: negativo

Osservazioni: Il test è stato condotto secondo le linee guida

Tipo di test: Aberrazione cromosomica in vitro Metodo: Linee Guida 473 per il Test dell'OECD

Risultato: negativo

Osservazioni: Il test è stato condotto secondo le linee guida

Genotossicità in vivo : Tipo di test: Mutageneticità (mammiferi: midollo osseo -

saggio citogenetico in vivo - analisi cromosomica)

Specie: Ratto

Modalità d'applicazione: Ingestione

Metodo: Linee Guida 475 per il Test dell'OECD

Risultato: negativo

Osservazioni: Il test è stato condotto secondo le linee guida

secondo il Regolamento (CE) n. 1907/2006, come modificato dal Regolamento (UE) 2020/878 della Commissione



Multivitamin (with Dextrose Monohydrate) Formulation

Versione Data di revisione: Numero SDS: Data ultima edizione: 25.02.2025 2.0 14.04.2025 Data della prima edizione: 25.02.2025

Acetato di retinile:

Genotossicità in vitro : Tipo di test: Test di mutazione batterica inversa (AMES)

Risultato: negativo

Genotossicità in vivo : Tipo di test: Saggio sul micronucleo negli eritrociti dei

mammiferi (saggio citogenetico in vivo)

Specie: Topo

Modalità d'applicazione: Ingestione

Metodo: Linee Guida 474 per il Test dell'OECD

Risultato: negativo

Acetato di (dl)-alfa-tocoferile:

Genotossicità in vitro : Tipo di test: Aberrazione cromosomica in vitro

Metodo: Linee Guida 473 per il Test dell'OECD

Risultato: negativo

Tipo di test: Test di mutazione batterica inversa (AMES)

Metodo: Linee Guida 471 per il Test dell'OECD

Risultato: negativo

Genotossicità in vivo : Tipo di test: Saggio sul micronucleo negli eritrociti dei

mammiferi (saggio citogenetico in vivo)

Specie: Topo

Modalità d'applicazione: Ingestione

Risultato: negativo

Bisolfito sodico di menadione:

Genotossicità in vitro : Tipo di test: Test di mutazione batterica inversa (AMES)

Metodo: Linee Guida 471 per il Test dell'OECD

Risultato: negativo

Osservazioni: Il test è stato condotto secondo le linee guida

Basato su dati di materiali simili

5'-(Idrogenofosfato sodico) di riboflavina:

Genotossicità in vitro : Tipo di test: Test di mutazione batterica inversa (AMES)

Metodo: Linee Guida 471 per il Test dell'OECD

Risultato: negativo

Osservazioni: Basato su dati di materiali simili

Tipo di test: Aberrazione cromosomica in vitro Metodo: Linee Guida 473 per il Test dell'OECD

Risultato: negativo

Osservazioni: Basato su dati di materiali simili

Colecalciferolo:

Genotossicità in vitro : Tipo di test: Test di mutazione batterica inversa (AMES)

Metodo: Linee Guida 471 per il Test dell'OECD

secondo il Regolamento (CE) n. 1907/2006, come modificato dal Regolamento (UE) 2020/878 della Commissione



Multivitamin (with Dextrose Monohydrate) Formulation

Versione Data di revisione: Numero SDS: Data ultima edizione: 25.02.2025 2.0 14.04.2025 Data della prima edizione: 25.02.2025

Risultato: ambiguo

Tipo di test: Test in vitro di mutazione genica su cellule di

mammifero

Metodo: Linee Guida 476 per il Test dell'OECD

Risultato: negativo

Tipo di test: Aberrazione cromosomica in vitro Metodo: Linee Guida 473 per il Test dell'OECD

Risultato: negativo

Genotossicità in vivo : Tipo di test: Saggio sul micronucleo negli eritrociti dei

mammiferi (saggio citogenetico in vivo)

Specie: Ratto

Modalità d'applicazione: Ingestione

Metodo: Linee Guida 474 per il Test dell'OECD

Risultato: negativo

Tipo di test: Test alcalino della cometa su mammiferi in vivo

Specie: Ratto

Modalità d'applicazione: Ingestione

Risultato: positivo

Mutagenicità delle cellule

germinali- Valutazione

Elementi di prova non supportano la classificazione come

mutageno di cellule germinali.

Piridossina, cloridrato:

Genotossicità in vitro : Tipo di test: Test di mutazione batterica inversa (AMES)

Risultato: negativo

Cancerogenicità

Non classificabile in base alle informazioni disponibili.

Componenti:

Solfato di zinco monoidrato:

Specie : Topo Modalità d'applicazione : Ingestione Tempo di esposizione : 1 Anni Risultato : negativo

Osservazioni : Basato su dati di materiali simili

Manganese solfato:

Specie : Ratto

Modalità d'applicazione : Ingestione

Tempo di esposizione : 103 settimane

Risultato : negativo

secondo il Regolamento (CE) n. 1907/2006, come modificato dal Regolamento (UE) 2020/878 della Commissione



Multivitamin (with Dextrose Monohydrate) Formulation

Versione Data di revisione: Numero SDS: Data ultima edizione: 25.02.2025 2.0 14.04.2025 Data della prima edizione: 25.02.2025

Acetato di (dl)-alfa-tocoferile:

Specie : Ratto

Modalità d'applicazione : Ingestione

Tempo di esposizione : 104 settimane

Risultato : negativo

Tossicità riproduttiva

Può nuocere al feto.

Componenti:

Acido citrico:

Effetti sullo sviluppo fetale : Tipo di test: Studio della tossicità per la riproduzione su una

generazione Specie: Ratto

Modalità d'applicazione: Ingestione

Risultato: negativo

Solfato di zinco monoidrato:

Effetti sulla fertilità : Tipo di test: Fertilität

Specie: Ratto

Modalità d'applicazione: Ingestione

Risultato: negativo

Osservazioni: Basato su dati di materiali simili

Effetti sullo sviluppo fetale : Tipo di test: Sviluppo embriofetale

Specie: Ratto

Modalità d'applicazione: Ingestione

Risultato: negativo

Osservazioni: Basato su dati di materiali simili

Manganese solfato:

Effetti sulla fertilità : Specie: Ratto

Modalità d'applicazione: Ingestione

Risultato: negativo

Acido nicotinico:

Effetti sullo sviluppo fetale : Tipo di test: Sviluppo embriofetale

Specie: Ratto

Modalità d'applicazione: Ingestione

Metodo: Linee Guida 414 per il Test dell'OECD

Risultato: negativo

Osservazioni: Il test è stato condotto secondo le linee guida

Acetato di retinile:

Effetti sullo sviluppo fetale : Tipo di test: Sviluppo embriofetale

Specie: Schimmia

Modalità d'applicazione: Ingestione

secondo il Regolamento (CE) n. 1907/2006, come modificato dal Regolamento (UE) 2020/878 della Commissione



Multivitamin (with Dextrose Monohydrate) Formulation

Versione Data di revisione: Numero SDS: Data ultima edizione: 25.02.2025 2.0 14.04.2025 11514364-00002 Data della prima edizione: 25.02.2025

Risultato: positivo

Osservazioni: Basato su dati di materiali simili

Tossicità riproduttiva -

Valutazione

Prova positiva di effetti negativi sullo sviluppo da studi

epidemiologici sull'uomo.

Acetato di (dl)-alfa-tocoferile:

Effetti sulla fertilità : Tipo di test: Test di screening sulla tossicità per la

riproduzione/lo sviluppo

Specie: Ratto

Modalità d'applicazione: Ingestione

Risultato: negativo

Effetti sullo sviluppo fetale : Tipo di test: Sviluppo embriofetale

Specie: Su coniglio

Modalità d'applicazione: Ingestione

Risultato: negativo

Piridossina, cloridrato:

Effetti sullo sviluppo fetale : Tipo di test: Sviluppo embriofetale

Specie: Ratto

Modalità d'applicazione: Ingestione

Risultato: negativo

Tossicità specifica per organi bersaglio (STOT) - esposizione singola

Non classificabile in base alle informazioni disponibili.

Componenti:

Acido citrico:

Valutazione : Può irritare le vie respiratorie.

Tossicità specifica per organi bersaglio (STOT) - esposizione ripetuta

Può provocare danni agli organi in caso di esposizione prolungata o ripetuta.

Componenti:

Manganese solfato:

Organi bersaglio : Sistema nervoso centrale, Vie respiratorie, Sistema cardio-

vascolare

Valutazione : Provoca danni agli organi in caso di esposizione prolungata o

ripetuta.

Acido nicotinico:

Valutazione : Nessun effetto significativo sulla salute osservato negli animali

a concentrazioni di 100 mg / kg di peso corporeo o inferiori.

secondo il Regolamento (CE) n. 1907/2006, come modificato dal Regolamento (UE) 2020/878 della Commissione



Multivitamin (with Dextrose Monohydrate) **Formulation**

Versione Data di revisione: Numero SDS: Data ultima edizione: 25.02.2025 11514364-00002 14.04.2025 2.0 Data della prima edizione: 25.02.2025

Acetato di retinile:

Via di esposizione Ingestione Organi bersaglio Fegato

Valutazione Provoca danni agli organi in caso di esposizione prolungata o

ripetuta.

Colecalciferolo:

Via di esposizione Ingestione

Rene, Sangue, Ossa Organi bersaglio

Dimostrato che produce effetti significativi sulla salute negli Valutazione

animali a concentrazioni di 10 mg / kg di peso corporeo o

inferiori.

Tossicità a dose ripetuta

Componenti:

Acido citrico:

Specie Ratto

NOAEL 4.000 mg/kg LOAEL 8.000 mg/kg Modalità d'applicazione Ingestione Tempo di esposizione 10 Giorni

Solfato di zinco monoidrato:

Specie Ratto **NOAEL** 234 mg/kg Modalità d'applicazione Ingestione Tempo di esposizione 13 Sett.

Metodo Linee Guida 408 per il Test dell'OECD

Osservazioni Basato su dati di materiali simili

Manganese solfato:

Specie Ratto, maschio NOAEL 1.700 mg/kg Modalità d'applicazione Ingestione Tempo di esposizione 13 Sett.

Acido nicotinico:

Specie Ratto **NOAEL** 50 mg/kg LOAEL 250 mg/kg Modalità d'applicazione Ingestione Tempo di esposizione 28 Giorni

Linee Guida 407 per il Test dell'OECD Metodo

Il test è stato condotto secondo le linee guida Osservazioni

secondo il Regolamento (CE) n. 1907/2006, come modificato dal Regolamento (UE) 2020/878 della Commissione



Multivitamin (with Dextrose Monohydrate) Formulation

Versione Data di revisione: Numero SDS: Data ultima edizione: 25.02.2025 2.0 14.04.2025 11514364-00002 Data della prima edizione: 25.02.2025

Acetato di retinile:

Specie : Ratto

NOAEL : 1,43 - 3,47 mg/kg

Modalità d'applicazione : Ingestione Tempo di esposizione : 90 Giorni

Acetato di (dl)-alfa-tocoferile:

Specie : Ratto
NOAEL : 500 mg/kg
Modalità d'applicazione : Ingestione
Tempo di esposizione : 90 Giorni

5'-(Idrogenofosfato sodico) di riboflavina:

Specie : Ratto

NOAEL : > 100 mg/kg Modalità d'applicazione : Ingestione Tempo di esposizione : 13 Sett.

Metodo : Linee Guida 408 per il Test dell'OECD Osservazioni : Basato su dati di materiali simili

Colecalciferolo:

Specie : Ratto
NOAEL : 0,06 mg/kg
LOAEL : 0,3 mg/kg
Modalità d'applicazione : Ingestione
Tempo di esposizione : 90 Giorni

Metodo : Linee Guida 408 per il Test dell'OECD

Pericolo in caso di aspirazione

Non classificabile in base alle informazioni disponibili.

11.2 Informazioni su altri pericoli

Proprietà di interferenza con il sistema endocrino

Non classificabile in base alle informazioni disponibili.

Prodotto:

Valutazione : La sostanza/miscela non contiene componenti considerati

aventi proprietà di interferenza endocrina ai sensi dell'articolo 57(f) del REACH o del regolamento delegato (UE) 2017/2100 della Commissione o del regolamento (UE) 2018/605 della

Commissione a livelli dello 0,1% o superiori.

Esperienza sull'esposizione dell'uomo

Componenti:

Acetato di retinile:

Ingestione : Sintomi: Disfunzione epatica

secondo il Regolamento (CE) n. 1907/2006, come modificato dal Regolamento (UE) 2020/878 della Commissione



Multivitamin (with Dextrose Monohydrate) **Formulation**

Versione Data di revisione: Numero SDS: Data ultima edizione: 25.02.2025 14.04.2025 11514364-00002 2.0 Data della prima edizione: 25.02.2025

Osservazioni: Basato su dati di materiali simili

Sintomi: Tossicità embriofetale.

Osservazioni: Basato su dati di materiali simili

SEZIONE 12: informazioni ecologiche

12.1 Tossicità

Componenti:

Acido citrico:

Tossicità per i pesci CL50 (Pimephales promelas (Cavedano americano)): > 100

mg/l

Tempo di esposizione: 96 h

Tossicità per la daphnia e per altri invertebrati acquatici

CE50 (Daphnia magna (Pulce d'acqua grande)): 1.535 mg/l

Tempo di esposizione: 24 h

Solfato di zinco monoidrato:

CE50 (Oncorhynchus mykiss (Trota iridea)): 0,384 mg/l Tossicità per i pesci

Tempo di esposizione: 96 h

Osservazioni: Basato su dati di materiali simili

Tossicità per la daphnia e per altri invertebrati acquatici CE50 (Daphnia magna (Pulce d'acqua grande)): 0,192 mg/l

Tempo di esposizione: 48 h

Osservazioni: Basato su dati di materiali simili

Tossicità per le alghe/piante

acquatiche

CE50 (Selenastrum capricornutum (Alghe d'acqua dolce)):

0,373 mg/l

Tempo di esposizione: 96 h

Osservazioni: Basato su dati di materiali simili

NOEC (Pseudokirchneriella subcapitata (alghe cloroficee)):

34,5 µgr/l

Osservazioni: Basato su dati di materiali simili

Fattore-M (Tossicità acuta

per l'ambiente acquatico)

1

Tossicità per i pesci (Tossicità cronica)

NOEC: 205,2 µgr/l

Specie: Jordanella floridae (pesce bandiera) Osservazioni: Basato su dati di materiali simili

Tossicità per la daphnia e per altri invertebrati acquatici

(Tossicità cronica)

NOEC: 415,7 µgr/l

Specie: Daphnia magna (Pulce d'acqua grande) Osservazioni: Basato su dati di materiali simili

Fattore-M (Tossicità cronica

per l'ambiente acquatico)

Manganese solfato:

secondo il Regolamento (CE) n. 1907/2006, come modificato dal Regolamento (UE) 2020/878 della Commissione



Multivitamin (with Dextrose Monohydrate) **Formulation**

Versione Data di revisione: Numero SDS: Data ultima edizione: 25.02.2025 11514364-00002 14.04.2025 2.0 Data della prima edizione: 25.02.2025

Tossicità per i pesci CL50 (Oncorhynchus mykiss (Trota iridea)): > 10 - 100 mg/l

Tempo di esposizione: 96 h

Tempo di esposizione: 48 h

Tossicità per la daphnia e

per altri invertebrati acquatici

Tossicità per le alghe/piante

acquatiche

NOEC (Desmodesmus subspicatus (alga verde)): 1 mg/l Tempo di esposizione: 72 h

Metodo: Linee Guida 201 per il Test dell'OECD

CE50r (Desmodesmus subspicatus (alga verde)): 61 mg/l

CE50 (Daphnia magna (Pulce d'acqua grande)): > 1 - 10 mg/l

Tempo di esposizione: 72 h

Metodo: Linee Guida 201 per il Test dell'OECD

Tossicità per i micro-

organismi

NOEC: 560 ma/l

Tempo di esposizione: 3 h

Metodo: Linee Guida 209 per il Test dell'OECD Osservazioni: Basato su dati di materiali simili

Tossicità per i pesci (Tossicità cronica)

NOEC: 1,69 mg/l

Tempo di esposizione: 65 d

Specie: Oncorhynchus mykiss (Trota iridea) Osservazioni: Basato su dati di materiali simili

Tossicità per la daphnia e per altri invertebrati acquatici

(Tossicità cronica)

NOEC: > 10 - 100 mg/lTempo di esposizione: 7 d

Specie: Ceriodaphnia dubia (pulce d'acqua)

Acido nicotinico:

Tossicità per i pesci CL50 (Salmo trutta (trota)): 520 mg/l

Tempo di esposizione: 96 h

Metodo: Linee Guida 203 per il Test dell'OECD

Osservazioni: Il test è stato condotto secondo le linee guida

Tossicità per la daphnia e per altri invertebrati acquatici CE50 (Daphnia magna (Pulce d'acqua grande)): 77 mg/l

Tempo di esposizione: 48 h

Metodo: Linee Guida 202 per il Test dell'OECD

Osservazioni: Il test è stato condotto in base a un metodo

equivalente o simile alle linee guida

Tossicità per le alghe/piante

acquatiche

CE50r (Desmodesmus subspicatus (alga verde)): 37,356 mg/l

Tempo di esposizione: 72 h

Metodo: Linee Guida 201 per il Test dell'OECD

Osservazioni: Il test è stato condotto in base a un metodo

equivalente o simile alle linee guida

EC10 (Desmodesmus subspicatus (alga verde)): 12,098 mg/l

Tempo di esposizione: 72 h

Metodo: Linee Guida 201 per il Test dell'OECD

Osservazioni: Il test è stato condotto in base a un metodo

equivalente o simile alle linee guida

secondo il Regolamento (CE) n. 1907/2006, come modificato dal Regolamento (UE) 2020/878 della Commissione



Multivitamin (with Dextrose Monohydrate) Formulation

Versione Data di revisione: Numero SDS: Data ultima edizione: 25.02.2025 2.0 14.04.2025 Data della prima edizione: 25.02.2025

Tossicità per i micro-

organismi

EC10 (Pseudomonas putida): 88 mg/l

Tempo di esposizione: 16 h

Metodo: Linee Guida 209 per il Test dell'OECD

Osservazioni: Il test è stato condotto in base a un metodo

equivalente o simile alle linee guida

Acetato di retinile:

Tossicità per la daphnia e per altri invertebrati acquatici

EL50 (Daphnia magna (Pulce d'acqua grande)): 46 mg/l

Tempo di esposizione: 48 h

Metodo: Linee Guida 202 per il Test dell'OECD

Tossicità per i micro-

organismi

CE50 (fango attivo): > 1.000 mg/l Tempo di esposizione: 180 min

Metodo: Linee Guida 209 per il Test dell'OECD

Acetato di (dl)-alfa-tocoferile:

Tossicità per i pesci : CL50 (Oncorhynchus mykiss (Trota iridea)): > 100 mg/l

Tempo di esposizione: 96 h

Metodo: Linee Guida 203 per il Test dell'OECD

Tossicità per la daphnia e

per altri invertebrati acquatici

CE50 (Daphnia magna (Pulce d'acqua grande)): > 100 mg/l

Tempo di esposizione: 48 h

Metodo: Linee Guida 202 per il Test dell'OECD

Tossicità per le alghe/piante

acquatiche

CE50r (Pseudokirchneriella subcapitata (alghe cloroficee)): >

100 mg/l

Tempo di esposizione: 72 h

Metodo: Linee Guida 201 per il Test dell'OECD

NOEC (Pseudokirchneriella subcapitata (alghe cloroficee)): >=

100 ma/l

Tempo di esposizione: 72 h

Metodo: Linee Guida 201 per il Test dell'OECD

Tossicità per i micro-

organismi

CE50 : > 927 mg/l

Tempo di esposizione: 30 min

Metodo: ISO 8192

Tossicità per i pesci

(Tossicità cronica)

NOEC: 100 mg/l

Tempo di esposizione: 28 d

Specie: Oncorhynchus mykiss (Trota iridea)

Bisolfito sodico di menadione:

Tossicità per i pesci : CL50 (Pimephales promelas (Cavedano americano)): > 0,1 -

1 mg/l

Tempo di esposizione: 96 h

Osservazioni: Basato su dati di materiali simili

secondo il Regolamento (CE) n. 1907/2006, come modificato dal Regolamento (UE) 2020/878 della Commissione



Multivitamin (with Dextrose Monohydrate) **Formulation**

Versione Data di revisione: Numero SDS: Data ultima edizione: 25.02.2025 14.04.2025 11514364-00002 2.0 Data della prima edizione: 25.02.2025

Tossicità per la daphnia e per altri invertebrati acquatici CE50 (Daphnia magna (Pulce d'acqua grande)): > 0,1 - 1 mg/l

Tempo di esposizione: 48 h

Metodo: Linee Guida 202 per il Test dell'OECD

Osservazioni: Il test è stato condotto secondo le linee guida

Basato su dati di materiali simili

Tossicità per le alghe/piante acquatiche

CE50r (Desmodesmus subspicatus (alga verde)): >0,01 - 0,1

Tempo di esposizione: 72 h

Sostanza da sottoporre al test: Metodo "Water

Accommodated Fraction"

Metodo: Linee Guida 201 per il Test dell'OECD

Osservazioni: Il test è stato condotto secondo le linee guida

Basato su dati di materiali simili

NOEC (Desmodesmus subspicatus (alga verde)): >0,001 -

0,01

Tempo di esposizione: 72 h

Sostanza da sottoporre al test: Metodo "Water

Accommodated Fraction"

Metodo: Linee Guida 201 per il Test dell'OECD

Osservazioni: Il test è stato condotto secondo le linee guida

Basato su dati di materiali simili

Fattore-M (Tossicità acuta

per l'ambiente acquatico)

1

Fattore-M (Tossicità cronica : 1

per l'ambiente acquatico)

5'-(Idrogenofosfato sodico) di riboflavina:

Tossicità per i pesci CL50 (Pimephales promelas (Cavedano americano)): > 64,3

Tempo di esposizione: 96 h

Osservazioni: Basato su dati di materiali simili

Tossicità per la daphnia e

per altri invertebrati acquatici

CE50 (Daphnia magna (Pulce d'acqua grande)): > 47,4 mg/l

Tempo di esposizione: 48 h

Osservazioni: Basato su dati di materiali simili

Colecalciferolo:

LL50 (Danio rerio (pesce zebra)): > 100 mg/l Tossicità per i pesci

Tempo di esposizione: 96 h

Metodo: Linee Guida 203 per il Test dell'OECD

Tossicità per la daphnia e per altri invertebrati acquatici

EL50 (Daphnia magna (Pulce d'acqua grande)): > 100 mg/l

Tempo di esposizione: 48 h

Metodo: Linee Guida 202 per il Test dell'OECD

Tossicità per le alghe/piante

acquatiche

EL50 (Scenedesmus capricornutum (Alghe d'acqua dolce)): >

100 mg/l

Tempo di esposizione: 96 h

secondo il Regolamento (CE) n. 1907/2006, come modificato dal Regolamento (UE) 2020/878 della Commissione



Multivitamin (with Dextrose Monohydrate) Formulation

Versione Data di revisione: Numero SDS: Data ultima edizione: 25.02.2025 2.0 14.04.2025 11514364-00002 Data della prima edizione: 25.02.2025

Metodo: Linee Guida 201 per il Test dell'OECD

Piridossina, cloridrato:

Tossicità per i pesci : CL50 (Oncorhynchus mykiss (Trota iridea)): > 100 mg/l

Tempo di esposizione: 96 h

Tossicità per la daphnia e per altri invertebrati acquatici

CE50 (Daphnia magna (Pulce d'acqua grande)): > 100 mg/l

Tempo di esposizione: 48 h

12.2 Persistenza e degradabilità

Componenti:

Acido citrico:

Biodegradabilità : Risultato: Rapidamente biodegradabile.

Biodegradazione: 97 % Tempo di esposizione: 28 d

Metodo: Linee Guida 301B per il Test dell'OECD

Acido nicotinico:

Biodegradabilità : Risultato: Rapidamente biodegradabile.

Biodegradazione: 100 % Tempo di esposizione: 14 d

Metodo: Linee Guida 301E per il Test dell'OECD

Osservazioni: Il test è stato condotto secondo le linee guida

Acetato di retinile:

Biodegradabilità : Risultato: Non immediatamente biodegradabile.

Biodegradazione: 15 % Tempo di esposizione: 28 d

Metodo: Linee Guida 301B per il Test dell'OECD

Acetato di (dl)-alfa-tocoferile:

Biodegradabilità : Risultato: Non immediatamente biodegradabile.

Biodegradazione: 21,7 - 31 % Tempo di esposizione: 28 d

Metodo: Linee Guida 301 C per il Test dell'OECD

Bisolfito sodico di menadione:

Biodegradabilità : Risultato: Non immediatamente biodegradabile.

Metodo: Linee Guida 302C per il Test dell'OECD

Osservazioni: Il test è stato condotto secondo le linee guida

Basato su dati di materiali simili

5'-(Idrogenofosfato sodico) di riboflavina:

Biodegradabilità : Risultato: Rapidamente biodegradabile.

Osservazioni: Basato su dati di materiali simili

secondo il Regolamento (CE) n. 1907/2006, come modificato dal Regolamento (UE) 2020/878 della Commissione



Multivitamin (with Dextrose Monohydrate) Formulation

Versione Data di revisione: Numero SDS: Data ultima edizione: 25.02.2025 2.0 14.04.2025 Data della prima edizione: 25.02.2025

Colecalciferolo:

Biodegradabilità : Risultato: Non immediatamente biodegradabile.

Biodegradazione: <= 7 % Tempo di esposizione: 28 d

Metodo: Linee Guida 301 C per il Test dell'OECD

Piridossina, cloridrato:

Biodegradabilità : Risultato: Rapidamente biodegradabile.

Biodegradazione: 94 % Tempo di esposizione: 28 d

Metodo: Linee Guida 301E per il Test dell'OECD

12.3 Potenziale di bioaccumulo

Componenti:

Acido citrico:

Coefficiente di ripartizione: n- : log Pow: -1,72

ottanolo/acqua

Acido nicotinico:

Coefficiente di ripartizione: n- : log Pow: -2,34

ottanolo/acqua Metodo: Linee Guida 117 per il Test dell'OECD

Osservazioni: Il test è stato condotto secondo le linee guida

Acetato di retinile:

Coefficiente di ripartizione: n- : log Pow: 9,4

ottanolo/acqua Metodo: Linee Guida 117 per il Test dell'OECD

Bisolfito sodico di menadione:

Coefficiente di ripartizione: n- : log Pow: -1,56

ottanolo/acqua Osservazioni: Calcolo

5'-(Idrogenofosfato sodico) di riboflavina:

Coefficiente di ripartizione: n- : log Pow: -0,651 ottanolo/acqua Osservazioni: Calcolo

Colecalciferolo:

Coefficiente di ripartizione: n- : log Pow: > 6,2

ottanolo/acqua Metodo: Linee Guida 107 per il Test dell'OECD

Piridossina, cloridrato:

Coefficiente di ripartizione: n- : log Pow: 4,32

ottanolo/acqua

secondo il Regolamento (CE) n. 1907/2006, come modificato dal Regolamento (UE) 2020/878 della Commissione



Multivitamin (with Dextrose Monohydrate) Formulation

Versione Data di revisione: Numero SDS: Data ultima edizione: 25.02.2025 2.0 14.04.2025 Data della prima edizione: 25.02.2025

12.4 Mobilità nel suolo

Nessun dato disponibile

12.5 Risultati della valutazione PBT e vPvB

Prodotto:

Valutazione : Questa sostanza/miscela non contiene componenti

considerati sia persistenti, bioaccumulabili che tossici (PBT), oppure molto persistenti e molto bioaccumulabili (vPvB) a

concentrazioni di 0.1% o superiori.

12.6 Proprietà di interferenza con il sistema endocrino

Prodotto:

Valutazione : La sostanza/miscela non contiene componenti considerati

aventi proprietà di interferenza endocrina ai sensi dell'articolo 57(f) del REACH o del regolamento delegato (UE) 2017/2100 della Commissione o del regolamento (UE) 2018/605 della

Commissione a livelli dello 0,1% o superiori.

12.7 Altri effetti avversi

Nessun dato disponibile

SEZIONE 13: considerazioni sullo smaltimento

13.1 Metodi di trattamento dei rifiuti

Prodotto : Eliminare nel rispetto della normativa vigente in materia.

Secondo il catalogo europeo dei rifiuti, i codici dei rifiuti non sono specifici al prodotto, ma specifici all'applicazione. I codici dei rifiuti devono essere assegnati dall'utilizzatore, di preferenza dopo discussione con le autorità responsabili per

lo smaltimento dei rifiuti.

Non disporre gli scarichi nella fognatura.

Contenitori contaminati : I contenitori vuoti dovrebbero essere trasportati in un sito

autorizzato per il riciclaggio o l'eliminazione.

Smaltire come prodotto inutilizzato, se non diversamente

specificato.

SEZIONE 14: informazioni sul trasporto

14.1 Numero ONU o numero ID

ADN : UN 3077
ADR : UN 3077
RID : UN 3077
IMDG : UN 3077
IATA : UN 3077

secondo il Regolamento (CE) n. 1907/2006, come modificato dal Regolamento (UE) 2020/878 della Commissione



Multivitamin (with Dextrose Monohydrate) Formulation

Versione Data di revisione: Numero SDS: Data ultima edizione: 25.02.2025 2.0 14.04.2025 11514364-00002 Data della prima edizione: 25.02.2025

14.2 Designazione ufficiale ONU di trasporto

ADN : MATERIA PERICOLOSA PER L'AMBIENTE, SOLIDA, N.A.S.

(Solfato di zinco monoidrato, Bisolfito sodico di menadione)

ADR : MATERIA PERICOLOSA PER L'AMBIENTE, SOLIDA, N.A.S.

(Solfato di zinco monoidrato, Bisolfito sodico di menadione)

RID : MATERIA PERICOLOSA PER L'AMBIENTE, SOLIDA, N.A.S.

(Solfato di zinco monoidrato, Bisolfito sodico di menadione)

IMDG : ENVIRONMENTALLY HAZARDOUS SUBSTANCE, SOLID,

N.O.S.

(Zinc sulphate monohydrate, Menadione sodium bisulfite)

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

(Zinc sulphate monohydrate, Menadione sodium bisulfite)

14.3 Classe(i) di pericolo per il trasporto

Classe Rischi sussidiari

ADN : 9
ADR : 9
RID : 9
IMDG : 9
IATA : 9

14.4 Gruppo di imballaggio

ADN

Gruppo di imballaggio : III Codice di classificazione : M7 N. di identificazione del : 90

pericolo

Etichette : 9

ADR

Gruppo di imballaggio : III Codice di classificazione : M7 N. di identificazione del : 90

pericolo

Etichette : 9
Codice di restrizione in : (-)

galleria

RID

Gruppo di imballaggio : III
Codice di classificazione : M7
N. di identificazione del : 90

pericolo

Etichette : 9

secondo il Regolamento (CE) n. 1907/2006, come modificato dal Regolamento (UE) 2020/878 della Commissione



Multivitamin (with Dextrose Monohydrate) Formulation

Versione Data di revisione: Numero SDS: Data ultima edizione: 25.02.2025 2.0 14.04.2025 Data della prima edizione: 25.02.2025

IMDG

Gruppo di imballaggio : III
Etichette : 9
EmS Codice : F-A, S-F

IATA (Cargo)

Istruzioni per l'imballaggio : 956

(aereo da carico)

Istruzioni di imballaggio (LQ) : Y956 Gruppo di imballaggio : III

Etichette : Miscellaneous

IATA (Passeggero)

Istruzioni per l'imballaggio : 956

(aereo passeggeri)

Istruzioni di imballaggio (LQ) : Y956 Gruppo di imballaggio : III

Etichette : Miscellaneous

14.5 Pericoli per l'ambiente

ADN

Pericoloso per l'ambiente : si

ADR

Pericoloso per l'ambiente : si

RID

Pericoloso per l'ambiente : si

IMDG

Inquinante marino : si

IATA (Passeggero)

Pericoloso per l'ambiente : si

IATA (Cargo)

Pericoloso per l'ambiente : si

14.6 Precauzioni speciali per gli utilizzatori

La/le classificazione/i di trasporto qui fornite sono a solo scopo informativo e basate esclusivamente sulle proprietà del materiale non confezionato, come descritto nella presente Scheda di sicurezza. Le classificazioni di trasporto possono variare in base alla modalità di trasporto, alle dimensioni delle confezioni e alle variazioni delle normative regionali o nazionali.

14.7 Trasporto marittimo alla rinfusa conformemente agli atti dell'IMO

Osservazioni : Non applicabile al prodotto nella sua forma fornita.

SEZIONE 15: informazioni sulla regolamentazione

15.1 Disposizioni legislative e regolamentari su salute, sicurezza e ambiente specifiche per la sostanza o la miscela

REACH - Restrizioni in materia di fabbricazione, immissione sul mercato e uso di talune sostanze,

Devono essere considerate le condizioni di restrizione per le

secondo il Regolamento (CE) n. 1907/2006, come modificato dal Regolamento (UE) 2020/878 della Commissione



Multivitamin (with Dextrose Monohydrate) **Formulation**

Versione Data di revisione: Numero SDS: Data ultima edizione: 25.02.2025 14.04.2025 2.0 11514364-00002 Data della prima edizione: 25.02.2025

miscele e articoli pericolosi (Allegato XVII) seguenti voci:

> Numero nell'elenco 75: Se intende utilizzare questo prodotto come inchiostro per tatuaggi, contatti il

Suo fornitore.

La/le sostanza/e o la/le miscela/e sono qui elencate in base alla loro apparizione nel regolamento, indipendentemente dal loro uso/scopo o dalle condizioni della restrizione. Si prega di fare riferimento alle condizioni del regolamento corrispondente per determinare se una voce è applicabile o meno all'immissione sul mercato.

Non applicabile

Non applicabile

Non applicabile

Colecalciferolo

200 t

REACH - Elenco di sostanze estremamente

59).

E2

Regolamento (CE) n. 2024/590 sulle sostanze che

riducono lo strato di ozono

Regolamento (UE) 2019/1021 relativo agli inquinanti

problematiche candidate per l'autorizzazione (Articolo

organici persistenti (rifusione)

Regolamento (UE) n. 649/2012 del Parlamento europeo

e del Consiglio sull'esportazione ed importazione di

sostanze chimiche pericolose

REACH - Eelenco delle sostanze soggette ad

autorizzazione (Allegato XIV)

Non applicabile

Seveso III: Direttiva 2012/18/UE del Parlamento europeo e del Consiglio sul controllo del pericolo di incidenti rilevanti connessi con sostanze pericolose.

PERICOLI PER L'AMBIENTE

Quantità 1 Quantità 2

500 t

Altre legislazioni:

Prendere nota della direttiva 92/85/CEE relativa alla protezione della maternità o dei regolamenti nazionali più restrittivi, ove applicabile.

Prendere nota della direttiva 94/33/CE relativa alla protezione dei giovani sul lavoro o dei regolamenti nazionali più restrittivi, ove applicabile.

D.Lgs. 9 aprile 2008, n.81 (Attuazione dell'articolo 1 della legge 3 agosto 2007, n. 123, in materia di tutela della salute e della sicurezza nei luoghi di lavoro.) e s.m.i.

D.Lgs. 3 aprile 2006, n.152, (norme in materia ambientale) e s.m.i.

D.Lgs. 6 febbraio 2009, n. 21 (Regolamento di esecuzione delle disposizioni di cui al regolamento (CE) n. 648/2004 relativo ai detergenti)

I componenti di questo prodotto sono riportati nei seguenti elenchi:

AICS non determinato

secondo il Regolamento (CE) n. 1907/2006, come modificato dal Regolamento (UE) 2020/878 della Commissione



Multivitamin (with Dextrose Monohydrate) Formulation

Versione Data di revisione: Numero SDS: Data ultima edizione: 25.02.2025 2.0 14.04.2025 11514364-00002 Data della prima edizione: 25.02.2025

DSL : non determinato

IECSC : non determinato

15.2 Valutazione della sicurezza chimica

Non è stata eseguita una valutazione della sicurezza chimica.

SEZIONE 16: altre informazioni

altre informazioni : I punti che hanno subito modifiche rispetto alla versione

precedente sono evidenziati con due linee verticali nel corpo

del presente documento.

Testo completo delle Dichiarazioni-H

H300 : Letale se ingerito. H302 : Nocivo se ingerito.

H310 : Letale per contatto con la pelle.
H315 : Provoca irritazione cutanea.
H318 : Provoca gravi lesioni oculari.
H319 : Provoca grave irritazione oculare.

H330 : Letale se inalato.

H335 : Può irritare le vie respiratorie.

H360D : Può nuocere al feto.

H372 : Provoca danni agli organi in caso di esposizione prolungata o

ripetuta.

H400 : Molto tossico per gli organismi acquatici.

H410 : Molto tossico per gli organismi acquatici con effetti di lunga

durata.

H411 : Tossico per gli organismi acquatici con effetti di lunga durata.
 H412 : Nocivo per gli organismi acquatici con effetti di lunga durata.
 H413 : Può essere nocivo per gli organismi acquatici con effetti di

lunga durata.

Testo completo di altre abbreviazioni

Acute Tox. : Tossicità acuta

Aquatic Acute : Pericolo a breve termine (acuto) per l'ambiente acquatico Aquatic Chronic : Pericolo a lungo termine (cronico) per l'ambiente acquatico

Eye Dam. : Lesioni oculari gravi Eve Irrit. : Irritazione oculare

Repr. : Tossicità per la riproduzione

Skin Irrit. : Irritazione cutanea

STOT RE : Tossicità specifica per organi bersaglio - esposizione ripetuta STOT SE : Tossicità specifica per organi bersaglio - esposizione singola 2017/164/EU : Europa. Direttiva 2017/164/UE della Commissione che

definisce un quarto elenco di valori limite indicativi di

esposizione professionale

ACGIH : USA. ACGIH valori limite di soglia (TLV)

IT VLEP : Valori limite indicativi di esposizione professionale agli agenti

chimici.

2017/164/EU / TWA : Valori limite - 8 ore

secondo il Regolamento (CE) n. 1907/2006, come modificato dal Regolamento (UE) 2020/878 della Commissione



Multivitamin (with Dextrose Monohydrate) Formulation

Versione Data di revisione: Numero SDS: Data ultima edizione: 25.02.2025 2.0 14.04.2025 Data della prima edizione: 25.02.2025

ACGIH / TWA : 8-ore, media misurata in tempo

IT VLEP / TWA : Valori Limite - 8 Ore

ADN - Accordo europeo relativo al trasporto internazionale di merci pericolose per via navigabile; ADR - Accordo relativo al trasporto internazionale di merci pericolose su strada; AIIC - Inventario australiano dei prodotti chimici industriali; ASTM - Società americana per le prove dei materiali; bw - Peso corporeo; CLP - Regolamento di classificazione, etichettatura e imballaggio; Regolamento (CE) N. 1272/2008; CMR - Cancerogeno, mutageno o tossico per la riproduzione; DIN - Standard dell'istituto tedesco per la standardizzazione; DSL - Elenco domestico delle sostanze (Canada); ECHA - Agenzia europea delle sostanze chimiche; EC-Number - Numero della Comunità Europea; ECx - Concentrazione associata a x% di risposta; ELx - Tasso di carico associato a x% di risposta; EmS - Programma di emergenza; ENCS - Sostanze chimiche esistenti e nuove (Giappone); ErCx - Concentrazione associata a x% di risposta di grado di crescita; GHS - Sistema globale armonizzato; GLP - Buona pratica di laboratorio; IARC - Agenzia internazionale per la ricerca sul cancro: IATA - Associazione internazionale del trasporto aereo: IBC - Codice internazionale per la costruzione e le dotazioni delle navi adibite al trasporto alla rinfusa di sostanze chimiche pericolose; IC50 - Metà della concentrazione massima inibitoria; ICAO - Organizzazione internazionale per l'aviazione civile; IECSC - Inventario delle sostanze chimiche esistenti Cina; IMDG - Marittimo internazionale per il trasporto delle merci pericolose; IMO - Organizzazione marittima internazionale; ISHL - Legge sulla sicurezza industriale e sulla salute (Giappone); ISO - Organizzazione internazionale per la standardizzazione; KECI -Inventario Coreano delle sostanze chimiche esistenti; LC50 - Concentrazione letale al 50% per una popolazione di prova; LD50 - Dose letale al 50% per una popolazione di prova (dose letale mediana); MARPOL - Convenzione internazionale per la prevenzione dell'inquinamento causato da navi; n.o.s. - non diversamente specificato; NO(A)EC - Concentrazione senza effetti (avversi) osservati; NO(A)EL - Livello senza effetti (avversi) osservati; NOELR - Quota di carico senza effetti osservati; NZIoC - Inventario delle sostanze chimiche della Nuova Zelanda; OECD -Organizzazione per la cooperazione e lo sviluppo economico; OPPTS - Ufficio per la sicurezza chimica e di prevenzione dell'inquinamento; PBT - Sostanza persistente, bioaccumulabile e tossica; PICCS - Inventario delle sostanze chimiche delle Filippine; (Q)SAR - Relazioni (quantitative) struttura-attività; REACH - Regolamento (CE) N. 1907/2006 del Parlamento europeo e del Consiglio concernente la registrazione, la valutazione, l'autorizzazione e la restrizione delle sostanze chimiche; RID - Regolamenti concernenti il trasporto internazionale ferroviario di merci pericolose; SADT - Temperatura di decomposizione autoaccelerata; SDS -Scheda di sicurezza: SVHC - sostanza estremamente preoccupante: TCSI - Inventario delle sostanze chimiche del Taiwan; TECI - Inventario delle sostanze chimiche esistenti in Thailandia; TRGS - Regola tecnica per sostanze pericolose; TSCA - Legge sul controllo delle sostanze tossiche (Stati Uniti); UN - Nazioni Unite; vPvB - Molto persistente e molto bioaccumulabile

Ulteriori informazioni

Fonti dei dati principali utilizzati per compilare la scheda Dati tecnici interni, dati da schede tecniche di sicurezza (SDS) di materiale grezzo, risultati di ricerca su OECD eChem Portal

e Agenzia Europea per le Sostanze Chimiche

http://echa.europa.eu/

Classificazione della miscela:

Procedura di classificazione:

Eye Dam. 1H318Metodo di calcoloRepr. 1AH360DMetodo di calcoloSTOT RE 2H373Metodo di calcolo

secondo il Regolamento (CE) n. 1907/2006, come modificato dal Regolamento (UE) 2020/878 della Commissione



Multivitamin (with Dextrose Monohydrate) Formulation

Versione Data di revisione: Numero SDS: Data ultima edizione: 25.02.2025 2.0 14.04.2025 Data della prima edizione: 25.02.2025

Aquatic Chronic 2 H411 Metodo di calcolo

I punti che hanno subito modifiche rispetto alla versione precedente sono evidenziati con due linee verticali nel corpo del presente documento.

Le informazioni fornite in questa scheda di sicurezza (SDS) sono corrette secondo le nostre conoscenze, informazioni e convinzioni alla data della sua pubblicazione. Le informazioni sono intese solo come guida di sicurezza per maneggiare, utilizzare, lavorare, stoccare, trasportare, smaltire e rilasciare il materiale e non dovrebbero essere considerate una garanzia o specifica di qualità di alcun tipo. Le informazioni fornite riguardano esclusivamente il materiale specifico identificato nella parte alta di questa SDS e potrebbero non essere valide se il materiale della SDS viene utilizzato in combinazione con qualsiasi altro materiale oppure in qualsiasi processo non specificato nel testo. Gli utilizzatori dovrebbero rivedere le informazioni e le raccomandazioni nel contesto specifico delle loro intenzioni di maneggiare, utilizzare, lavorare e stoccare il materiale, includendo, ove possibile, una valutazione dell'appropriatezza del materiale menzionato nella SDS nel prodotto finale dell'utente.

IT / IT