



## Betanal

Udgave 5 / DK  
10200000753

1/13

Revisionsdato: 10.03.2023  
Trykdato: 10.03.2023

---

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

#### 1.1 Produktidentifikator

Handelsnavn	Betanal
UFI	Y6D0-10SE-4009-SCTJ (frivillig anmeldelse)
Produktkode (UVP)	05942667

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

Anvendelse	Ukrudtsmiddel
------------	---------------

#### 1.3 Nærmere oplysninger om leverandøren af sikkerhedsdatabladet

Leverandør	Bayer A/S, Bayer CropScience Arne Jacobsens Allé 13 2300 København S Danmark
Telefon	(+45) 45 23 50 00
Telefax	(+45) 45 23 52 60
Ansvarlig afdeling	E-mail: MSDS.Nordic@bayer.com

#### 1.4 Nødtelefon

Nødtelefon	(+45) 45 23 50 00 (døgnet rundt)
------------	----------------------------------

---

### PUNKT 2: FAREIDENTIFIKATION

#### 2.1 Klassificering af stoffet eller blandingen

##### Klassificering i henhold til Miljøstyrelsens godkendelsestekst

Langtidsfare (kronisk) fare for vandmiljøet: Kategori 2  
H411 Giftig for vandlevende organismer, med langvarige virkninger.

#### 2.2 Mærkningselementer

##### Mærkning i henhold til Miljøstyrelsens godkendelsestekst

Mærkningspligtig.

##### Farebestemmende komponent(er) for etikettering:

- Phenmedipham

**Betanal**Udgave 5 / DK  
102000000753

2/13

Revisionsdato: 10.03.2023  
Trykdato: 10.03.2023**Faresætninger**

H411 Giftig for vandlevende organismer, med langvarige virkninger.  
EUH401 Brugsanvisningen skal følges for ikke at bringe menneskers sundhed og miljøet i fare.

**Sikkerhedssætninger**

P102 Opbevares utilgængeligt for børn.  
P501 Indholdet/holderen bortskaffes i overensstemmelse med kommunale regler for affaldshåndtering.

**2.3 Andre farer**

Ingen yderligere farer kendt ud over de nævnte.

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

**Miljøoplysninger:**

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

**Toksikologiske oplysninger:**

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

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

Suspoemulsionskoncentrat (SE)  
Phenmedipham 160 g/l

**Farlige komponenter**

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

Navn	CAS-Nr. / EF-Nr. / REACH Reg. No.	Klassificering	Konc. [%]
		FORORDNING (EF) Nr. 1272/2008	
Phenmedipham	13684-63-4 237-199-0	Aquatic Acute 1, H400 Aquatic Chronic 1, H410	15,84
Alcohols, C11-14-iso-, C13-rich, ethoxylated	78330-21-9	Acute Tox. 4, H302 Eye Dam. 1, H318 Aquatic Chronic 3, H412	> 1 – < 3
Docusatnatrium	577-11-7	Eye Dam. 1, H318	> 1 – < 3

**Betanal**Udgave 5 / DK  
10200000753

3/13

Revisionsdato: 10.03.2023  
Trykdato: 10.03.2023

	209-406-4 01-2119491296-29-xxxx	Skin Irrit. 2, H315	
Propan-1,2-diol	57-55-6 200-338-0 01-2119456809-23-XXXX	Ikke klassificeret	> 1

**Yderligere oplysninger**

Phenmedipham	13684-63-4	M-faktor: 10 (acute), 10 (chronic)
--------------	------------	------------------------------------

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

**Partikelegenskaber**

Denne substans/blanding indeholder ikke nanoformer

**PUNKT 4: FØRSTEHJÆLPSFORANSTALTNINGER****4.1 Beskrivelse af førstehjælpsforanstaltninger****Generelle anvisninger**

Ring omgående til læge eller giftinformation. Forurenet tøj tages straks af og fjernes til et sikkert sted.

Forlad det farlige område. Den tilskadekomne placeres og transporteres i en stabil stilling (liggende på siden). Forurenet tøj tages straks af og fjernes til et sikkert sted.

**Indånding**

Søg frisk luft. Hold patienten varm og i ro. Ring omgående til læge eller giftinformation.

**Hudkontakt**

Vaskes med rigeligt vand og sæbe, hvis tilgængeligt med polyethylenglykol 400 efterfulgt af vand. Søg læge ved vedvarende symptomer.

**Øjenkontakt**

Skyl øjeblikkeligt med rigeligt vand, også under øjenlågene i mindst 15 minutter. Fjern evt. kontaktlinser efter de første fem minutter, og fortsæt derefter med at skylle øjnene. Søg læge hvis irritation opstår og vedvarer.

**Indtagelse**

Skyl munden. Fremprovoker IKKE opkastning. Ring omgående til læge eller giftinformation.

**4.2 Vigtigste symptomer og virkninger, både akutte og forsinkede****Symptomer**

Ved indtagelse af større mængder kan følgende symptomer opstaa: sløvhed

Risiko og symptomer henviser til effekter observeret efter indtagelse af betydelige mængder af det aktive stof.

**4.3 Angivelse af om øjeblikkelig lægehjælp og særlig behandling er nødvendig****Risiko**

Dette produkt, selvom det er en carbamat, er IKKE en cholinesterrase inhibitor.

**Behandling**

Behandles symptomatisk. I tilfælde af indtagelse af betydelig mængde bør maveskyllning overvejes inden for de første 2 timer. Dog er indgivelse af aktivt kul og natriumsulfat altid tilrådeligt. Der er ingen specifik modgift. Om nødvendigt, forceret alkalisk diurese og hæmoperfusion.

**Betanal**Udgave 5 / DK  
10200000753

4/13

Revisionsdato: 10.03.2023  
Trykdato: 10.03.2023

---

**PUNKT 5: BRANDBEKÆMPELSE****5.1 Slukningsmidler****Egnede** Brug vandspray, alkoholbestandigt skum, pulver eller kuldioxid.**5.2 Særlige farer i forbindelse med stoffet eller blandingen** Ved brand kan følgende frigøres: Hydrogencyanid (blåsyre), Kulmonoxid (CO), Nitrogenoxider (NOx)**5.3 Anvisninger for brandmandskab****Særlige personlige værnemidler, der skal bæres af brandmandskabet** Indånd ikke røgen i tilfælde af brand og/eller eksplosion. I tilfælde af brand: brug luftforsynet åndedrætsværn.**Andre informationer** Minimer udslippet af kontamineret slukningsmiddel. Lad ikke spildevand fra brandslukning løbe i kloakafløb og vandløb.

---

**PUNKT 6: FORHOLDSREGLER OVER FOR UDSLIP VED UHELD****6.1 Personlige sikkerhedsforanstaltninger, personlige værnemidler og nødprocedurer****Forholdsregler** Undgå kontakt med spildt produkt eller kontaminerede overflader. Brug personligt beskyttelsesudstyr.**6.2 Miljøbeskyttelsesforanstaltninger** Må ikke komme i overfladevand, kloakanlæg og grundvand.**6.3 Metoder og udstyr til inddæmning og oprensning****Metoder til oprydning** Opsug med inaktivt absorberende materiale (f.eks. sand, silicagel, syre bindemiddel, universal bindemiddel, savsmuld). Forurenede genstande og gulve rengøres grundigt efter miljøforskrifterne. Opbevares i egnede og lukkede affaldsbeholdere.**6.4 Henvisning til andre punkter** Informationer til en mere sikker håndtering, se punkt 7.  
Informationer til personlig beskyttelsesudstyr, se punkt 8.  
Informationer til bortskaffelse af affald, se punkt 13.

---

**PUNKT 7: HÅNTERING OG OPBEVARING****7.1 Forholdsregler for sikker håndtering****Råd om sikker håndtering** Må kun bruges i områder med passende udsugning til rådighed.**Henvisning til brand- og eksplosionsbeskyttelse** Holdes væk fra varme og antændelseskilder.**Hygiejniske foranstaltninger** Undgå kontakt med hud, øjne og tøj. Opbevar arbejdstøjet separat. Vask hænder før pauser og straks efter håndtering af produktet. Fjern snavset tøj straks og rengør disse grundigt inden efterfølgende brug.

**Betanal**Udgave 5 / DK  
102000000753

5/13

Revisionsdato: 10.03.2023  
Trykdato: 10.03.2023

Arbejdstøj, der ikke kan rengøres skal bortskaffet (brændes).

**7.2 Betingelser for sikker opbevaring, herunder eventuel uforenelighed**

**Krav til lager og beholdere** Opbevar i original beholder. Opbevar beholderne tæt lukket på et tørt, køligt og velventileret sted. Opbevares på et sted kun tilgængeligt for autoriserede personer. Holdes væk fra direkte sollys. Beskyttes mod frost.

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

**7.3 Særlige anvendelser** Refereres til etiket og/eller brochure.

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

Komponenter	CAS-Nr.	Kontrolparametre	Opdater	Basis
Phenmedipham	13684-63-4	1,5 mg/m <sup>3</sup> (TWA)		OES BCS*

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

**8.2 Eksponeringskontrol****Personlige værnemidler - Slutbruger**

**Generelle anvisninger** Følg alle instruktionerne på etiketten.  
I henhold til Arbejdstilsynets vejledning anbefales det at anvende nedenstående værnemidler.  
Udsprøjtning fra traktor (lukket førerhus): anvend støvler og overtræksbukser, handsker skal medbringes og anvendes ved risiko for kontakt med produktet. Ved opblanding se venligst nedenstående.

**Beskyttelse af hænder** Ved håndtering af produktet, skal CE mærket (eller lign.) nitril gummi handsker anvendes (min.tykkelse 0,40 mm, minimum permeabilitetshastighed 480 min.). Ved udvendig forureningen skal handskerne vaskes grundigt. Ved perforering, indvendig forurening eller hvis handskerne udvendig ikke kan vaskes tilfredsstillende, skal handskerne bortkastes. Hænderne skal, efter enhver håndtering af produktet, altid vaskes grundigt. Vask hænderne ofte og altid før der spises, drikkes, ryges og inden toiletbesøg.

**Beskyttelse af øjne** Beskyttelsesbriller

**Beskyttelse af hud og krop** Forklæde/overtræksbukser  
Gummistøvler

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

**Form** Væske

**Betanal**Udgave 5 / DK  
10200000753

6/13

Revisionsdato: 10.03.2023  
Trykdato: 10.03.2023

<b>Farve</b>	hvid til beige
<b>Lugt</b>	svag, aromatisk
<b>Lugttærskel</b>	Ingen data tilgængelige
<b>Smeltepunkt/ Smeltepunktsinterval</b>	Ingen data tilgængelige
<b>Kogepunkt</b>	Ingen data tilgængelige
<b>Brandfare</b>	Ingen data tilgængelige
<b>Højeste eksplosionsgrænse</b>	Ingen data tilgængelige
<b>Laveste eksplosionsgrænse</b>	Ingen data tilgængelige
<b>Flammepunkt</b>	> 100 °C
<b>Selvantændelsestemperatur</b>	450 °C
<b>Antændelsestemperatur</b>	Produktet er ikke selvantændeligt.
<b>Termisk spaltning</b>	> 260 °C
<b>Selvaccelererende dekompositionstemperatur (SADT)</b>	Ingen data tilgængelige
<b>pH-værdi</b>	3,0 - 7,0 (10 %) (23 °C) (demineraliseret vand)
<b>Viskositet, dynamisk</b>	141 mPa.s (20 °C) Hastighedsgradient 20 /s 88 mPa.s (20 °C) Hastighedsgradient 100 /s
<b>Viskositet, kinematisk</b>	Ingen data tilgængelige
<b>Vandopløselighed</b>	blandbart
<b>Fordelingskoefficient: n- oktanol/vand</b>	Phenmedipham: log Pow: 3,59
<b>Overfladespænding</b>	31 mN/m (25 °C) Er bestemt uforyndet.
<b>Damptryk</b>	Ingen data tilgængelige
<b>Massefylde</b>	ca. 1,01 g/cm <sup>3</sup> (20 °C)
<b>Relativ massefylde</b>	Ingen data tilgængelige
<b>Relativ dampvægtfylde</b>	Ingen data tilgængelige
<b>Vurdering nanopartikler</b>	Denne substans/blanding indeholder ikke nanoformer
<b>Partikel størrelse</b>	Ingen data tilgængelige
<b>9.2 Andre oplysninger</b>	
<b>Eksplosivitet</b>	Ikke eksplosiv

**Betanal**Udgave 5 / DK  
102000000753

7/13

Revisionsdato: 10.03.2023  
Trykdato: 10.03.2023

<b>Oxiderende egenskaber</b>	Ingen oxideringsegenskaber
<b>Fordampningshastighed</b>	Ingen data tilgængelige
<b>Andre fysisk-kemiske egenskaber</b>	Yderligere sikkerhedsrelaterede fysisk-kemisk data er ikke kendt.

**PUNKT 10: STABILITET OG REAKTIVITET**

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

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

<b>Akut oral toksicitet</b>	LD50 (Rotte) > 2.000 mg/kg Test udført med lignende formulering.
<b>Akut toksicitet ved indånding</b>	Ved hensigtsmæssig og tilsigtet anvendelse dannes ikke respirable aerosoler.
<b>Akut dermal toksicitet</b>	LD50 (Rotte) > 2.000 mg/kg Test udført med lignende formulering.
<b>Hudætsning/-irritation</b>	Let lokalirriterende - ikke mærkningspligtig. (Kanin) Test udført med lignende formulering.
<b>Alvorlig øjenskade/øjenirritation</b>	Irriterer øjnene. Beregningsmetoden
<b>Respiratorisk sensibilisering eller hudsensibilisering</b>	Hud: Ikke sensibiliserende. (Marsvin) OECD Test retningslinje 406, Buehler test Test udført med lignende formulering.

**Bedømmelse specifik målorgantoksicitet (STOT) - enkelt eksponering**

Phenmedipham: Kriterierne for klassificering kan på grundlag af de foreliggende data ikke anses for at

**Betanal**Udgave 5 / DK  
102000000753

8/13

Revisionsdato: 10.03.2023  
Trykdato: 10.03.2023

være opfyldt.

**Bedømmelse specifik målorgantoksicitet (STOT) - gentagne eksponering**

Phenmedipham forårsagede hæmolytisk anæmi, methæmoglobinæmi i dyrestudier. De observerede effekter synes ikke at være relevante overfor mennesker.

**Bedømmelse af mutagenicitet**

Phenmedipham var ikke mutagent eller genotoksisk baseret på den samlede vægt af evidens i en serie af in vitro og in vivo test.

**Bedømmelse af carcinogenicitet**

Phenmedipham var ikke kræftfremkaldende hos rotter og mus ved permanent fodring.

**Bedømmelse af toksicitet for forplantningsevnen**

Phenmedipham forårsagede reproduktionstoksicitet i et 2-generations studie i rotter, ved et dosis niveau, som var toksisk for moder dyret. Reproduktions toksiciteten observeret med Phenmedipham er relateret til parental toksicitet.

**Bedømmelse af udviklingstoksicitet**

Phenmedipham gav kun udviklingsmæssig toxicitet ved dosisniveauer der var giftig for moder dyret. Phenmedipham forårsagede en forsinket ossifikation af fostre. Den udviklingsmæssige effekt set med Phenmedipham er relateret til maternel toksicitet.

**Aspirationsfare**

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

**Andre informationer**

Mere toksikologiske oplysninger er ikke tilgængelig.

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

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

**PUNKT 12: MILJØOPLYSNINGER****12.1 Toksicitet****Toksicitet overfor fisk**

LC50 (Oncorhynchus mykiss (Regnbueforel)) 8,4 mg/l  
Ekspositionsvarighed: 96 h  
Test udført med lignende formulering.

LC50 (Oncorhynchus mykiss (Regnbueforel)) 1,84 mg/l  
Ekspositionsvarighed: 96 h  
Oplysningen refererer til det tekniske aktivstof phenmedipham.

**Kronisk toksicitet overfor fisk**

Oncorhynchus mykiss (Regnbueforel)  
NOEC: 0,096 mg/l



**Betanal**Udgave 5 / DK  
10200000753

9/13

Revisionsdato: 10.03.2023  
Trykdato: 10.03.2023

	Ekspostionsvarighed: 92 d Oplysningen refererer til det tekniske aktivstof phenmedipham.
	Oncorhynchus mykiss (Regnbueforel) NOEC: 0,0041 mg/l Ekspostionsvarighed: 92 d Oplysningen refererer til det tekniske aktivstof phenmedipham.
<b>Gitighed overfor vandlevende hvirvelløse dyr</b>	EC50 (Daphnia magna (Stor dafnie)) 0,5 mg/l Ekspostionsvarighed: 48 h Oplysningen refererer til det tekniske aktivstof phenmedipham.
<b>Kronisk toksicitet til hvirvelløse vanddyr</b>	(Daphnia magna (Stor dafnie)): 0,005 mg/l Ekspostionsvarighed: 28 d Oplysningen refererer til det tekniske aktivstof phenmedipham.
<b>Gitighed overfor vandplanter</b>	EC50 (Raphidocelis subcapitata (ferskvandsgrønalge)) 0,086 mg/l Vækstrate; Ekspostionsvarighed: 72 h Test udført med lignende formulering.
	EC10 (Myriophyllum spicatum) 0,028 mg/l Biomasse; Ekspostionsvarighed: 14 d Oplysningen refererer til det tekniske aktivstof phenmedipham.
	EC10 (Myriophyllum spicatum) 0,0208 mg/l Vækstrate; Ekspostionsvarighed: 14 d Oplysningen refererer til det tekniske aktivstof phenmedipham.
	NOEC (Myriophyllum spicatum) 0,0128 mg/l Biomasse; Ekspostionsvarighed: 14 d Oplysningen refererer til det tekniske aktivstof phenmedipham.
	NOEC (Myriophyllum spicatum) 0,0128 mg/l Vækstrate; Ekspostionsvarighed: 14 d Oplysningen refererer til det tekniske aktivstof phenmedipham.
	ErC50 (Raphidocelis subcapitata (ferskvandsgrønalge)) 0,0168 mg/l Vækstrate; Ekspostionsvarighed: 72 h Oplysningen refererer til det tekniske aktivstof phenmedipham.
	NOEC (Raphidocelis subcapitata (ferskvandsgrønalge)) 0,000563 mg/l Vækstrate; Ekspostionsvarighed: 72 h Oplysningen refererer til det tekniske aktivstof phenmedipham.
	ErC50 (Myriophyllum spicatum) 0,0705 mg/l Vækstrate; Ekspostionsvarighed: 72 h Oplysningen refererer til det tekniske aktivstof phenmedipham.
	NOEC (Myriophyllum spicatum) 0,012 mg/l Vækstrate; Ekspostionsvarighed: 72 h Oplysningen refererer til det tekniske aktivstof phenmedipham.

**12.2 Persistens og nedbrydelighed**

<b>Biologisk nedbrydelighed</b>	Ikke let bionedbrydelig.
<b>Biologisk nedbrydelighed</b>	Phenmedipham: Ikke fuldstændigt bionedbrydelig
<b>Koc</b>	Phenmedipham: Koc: 888

**Betanal**Udgave 5 / DK  
102000000753

10/13

Revisionsdato: 10.03.2023  
Trykdato: 10.03.2023**12.3 Bioakkumuleringspotentiale****Bioakkumulering** Phenmedipham: Biokoncentrationsfaktor (BCF) 165  
Bioophober ikke.**12.4 Mobilitet i jord****Mobilitet i jord** Phenmedipham: Let mobilt i jord**12.5 Resultater af PBT- og vPvB-vurdering****PBT- og vPvB-vurdering** Phenmedipham: Dette stof anses ikke for at være persistent, bioakkumulerende og toksisk (PBT). Dette stof anses ikke for at være meget persistent og meget bioakkumulerende (vPvB).**12.6 Hormonforstyrrende egenskaber****Vurdering** Substansen/blandingen indeholder ikke komponenter, der anses at have egenskaber med hormonforstyrrende virkning i henhold til REACH Artikel 57(f) eller Kommissionens delegerede forordning (EU) 2017/2100 eller Kommissionens forordning (EU) 2018/605 på niveauer på 0.1 % eller derover.**12.7 Andre negative virkninger****Yderligere økologisk information** Der er ingen andre virkninger, som skal angives.**PUNKT 13: BORTSKAFFELSE****13.1 Metoder til affaldsbehandling**

Rester skal afleveres til den kommunale affaldsordning for farligt affald. Tomme beholdere kan bortskaffes med dagrenovationen. Den tomme beholder bør skylles inden bortskaffelse. Skyllevandet hældes op i sprøjtevæsken. Emballagen må ikke genanvendes.

**Affaldskort nr.** **02 01 08\*** Landbrugskemikalieaffald indeholdende farlige stoffer**PUNKT 14: TRANSPORTOPLYSNINGER****ADR/RID/ADN**

14.1 UN-nummer	<b>3082</b>
14.2 UN-forsendelsesbetegnelse (UN proper shipping name)	MILJØFARLIG VÆSKE, N.O.S.  (PHENMEDIPHAM OPLØSNING)
14.3 Transportfareklasse(r)	9
14.4 Emballagegruppe	III
14.5 Miljøfarligt mærke	JA
Farenr.	90
Tunnel Code	-

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

**Betanal**Udgave 5 / DK  
102000000753

11/13

Revisionsdato: 10.03.2023  
Trykdato: 10.03.2023**IMDG**

14.1 UN-nummer	<b>3082</b>
14.2 UN-forsendelsesbetegnelse (UN proper shipping name)	ENVIRONMENTALLY HAZARDOUS SUBSTANCE, LIQUID, N.O.S. (PHENMEDIPHAM SOLUTION)
14.3 Transportfareklasse(r)	9
14.4 Emballagegruppe	III
14.5 Marin forureningsfaktor (Marine pollutant)	JA

**IATA**

14.1 UN-nummer	<b>3082</b>
14.2 UN-forsendelsesbetegnelse (UN proper shipping name)	ENVIRONMENTALLY HAZARDOUS SUBSTANCE, LIQUID, N.O.S. (PHENMEDIPHAM SOLUTION )
14.3 Transportfareklasse(r)	9
14.4 Emballagegruppe	III
14.5 Miljøfarligt mærke	JA

**14.6 Særlige forsigtighedsregler for brugeren**

Se sektion 6 til 8 i dette sikkerhedsdatablad.

**14.7 Transport i bulk i henhold til IMO-instrumenter**

Ingen transport i bulk iht. IBC koden.

**PUNKT 15: OPLYSNINGER OM REGULERING****15.1 Særlige bestemmelser/særlig lovgivning for stoffet eller blandingen med hensyn til sikkerhed, sundhed og miljø****Andre informationer**

WHO-klassificering: III (Slightly hazardous)

Registreringsnummer 18-528

**Uddannelse**

Krav om sprøjtecertifikat i.h.t. Miljøministeriets bekendtgørelse nr. 1208 af 28.11.2006. Gælder dog ikke for elever under uddannelse, der som led i deres uddannelse udfører bekæmpelse under en arbejdsgivers instruktion.

**Anvendelsesområde**

Følg alle instruktionerne på etiketten.

Arbejdsmæssige restriktioner for gravide og kvinder der ammer

Overtrædelse af nedenstående særligt fremhævede forskrifter kan medføre straf:

Må kun anvendes til ukrudtsbekæmpelse i jordbær, rødbeder og bederoer.

Brugsanvisningens doseringsangivelser må ikke overskrides.

Må i jordbær ikke anvendes senere end 35 dage før høst.

Må i rødbeder ikke anvendes senere end 60 dage før høst.

Må i bederoer ikke anvendes senere end 90 dage før høst.

Må ikke anvendes nærmere end 2 m fra vandmiljøet (vandløb, søer mv.) for at beskytte organismer, der

**Betanal**Udgave 5 / DK  
102000000753

12/13

Revisionsdato: 10.03.2023  
Trykdato: 10.03.2023

lever i vand (SPe3).

Undgå forurening af vandmiljøet med produktet eller med beholdere, der har indeholdt produktet. Rens ikke sprøjteudstyr nær overfladevand (SP1).

Må ikke opbevares sammen med fødevarer, drikkevarer og foderstoffer.

Gældende fra 26. november 2015: Dette plantebeskyttelsesmiddel må kun købes af professionelle og anvendes erhvervsmæssigt og kræver gyldig autorisation.

**15.2 Kemikaliesikkerhedsvurdering**

En kemisk sikkerhedsvurdering kræves ikke.

**PUNKT 16: ANDRE OPLYSNINGER****Tekst af faresætninger nævnt i punkt 3**

H302	Farlig ved indtagelse.
H315	Forårsager hudirritation.
H318	Forårsager alvorlig øjenskade.
H400	Meget giftig for vandlevende organismer.
H410	Meget giftig med langvarige virkninger for vandlevende organismer.
H412	Skadelig for vandlevende organismer, med langvarige virkninger.

**Forkortelser og akronymer**

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



## Betanal

Udgave 5 / DK  
102000000753

13/13

Revisionsdato: 10.03.2023  
Trykdato: 10.03.2023

---

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

### Grund til revision:

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

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