| AGROFÎNA | FICHA D | E DATOS DE SEGURIDAD: TALIS (Flurocloridona 25%) |
|--|--------------|--|
| Código: 3223 | Versión: 001 | |
| 1.IDENTIFICACIÓN DEL | PRODUCT | O Y DEL FABRICANTE / LA EMPRESA |
| 1.1 Identificación SGA del p | | TALIS |
| 1.1.1 N° CAS | | 61213-25-0 (i.a.) |
| 1.1.2 Otros nombres | | Flurocloridona 25 % p/v EC |
| 1.1.3 Fórmula | | C ₁₂ H ₁₀ Cl ₂ F ₃ NO (i.a.) |
| 1.1.4 Peso molecular | | 312,1 (i.a.) |
| 1.2 Uso recomendado del producto químico y usos desaconsejados | | Producto fitosanitario. Herbicida. Reactivo de laboratorio. |
| 1.3 Datos del Fabricante1.4 Número de teléfono para emergencias | 1 | Agrofina S.A. Joaquín V. González 4977 C1419AYK) CABA - Argentina Tel. 54-11-4501-6800 CONSULTAS EN CASOS DE INTOXICACIÓN - Unidad Toxicológica del Hospital General de Niños, Dr. Ricardo Gutiérrez . (011) 4962-9247 - Centro Nacional de Intoxicaciones - Policlínico Prof. A. Posadas 0800 333-0160 - (011) 4654-6648 / 4658-7777 - Hospital de Clínicas - Buenos Aires (011) 5950-8804/6 EN CASOS DE INCENDIO O EMERGENCIAS |
| , | | Bomberos: 100 Policia: 911 Ambulancia: 107 CIQUIME: 0-800-222-2933 RESTEC: 0810-999-6091 |
| 2.IDENTIFICACIÓN DE l 2.1 Clasificación de la susta | | |
| | | Inflamable (Categoría 3) Toxicidad oral aguda (Categoría 5) Toxicidad dermal aguda (Categoría 5) Toxicidad inhalatoria aguda (Categoría 5) Irritación ocular (Categoría 2A) Toxicidad acuática aguda (Categoría 3) |
| 2.2 Elementos de la etiqueta 2.2.1 Advertencia de la etiqu | | ATENCIÓN |
| E.E. Travertenieu de la cliqu | | Frases de Peligrosidad; H226 - Líquido y vapores inflamables. H303 + H313 + H333 - Puede ser nocivo en caso de ingestión, er contacto con la piel o si se inhala. H319 - Provoca irritación ocular grave. H335 - Puede irritar las vías respiratorias. H361 - Susceptible de perjudicar la fertilidad o dañar al feto. H400 - Muy tóxico para organismos acuáticos. H412 - Nocivo para organismos acuáticos, con efectos nocivos duraderos. Consejos de Prudencia: P233 - Mantener el recipiente herméticamente cerrado. P235 - Mantener fresco. P240 - Toma de tierra y enlace equipotencial del recipiente y del equiporeceptor. P241 - Utilizar material eléctrico antideflagrante. P242 - No utilizar herramientas que produzcan chispas. P243 - Tomar medidas de precaución contra las descargas electrostáticas. P261 - Evitar respirar nieblas/aerosoles. P273 - No dispersar en el medio ambiente. P280 - Usar guantes, ropa y equipo de protección para los ojos y la cara. |
| | | P305 + P351 + P338 - EN CASO DE CONTACTO CON LOS OJOS Enjuagar con agua cuidadosamente durante varios minutos. Quitar la lentes de contacto cuando estén presentes y pueda hacerse con |

|] | facilidad. Proseguir con el lavado. P391 - Recoger los vertidos. |
|--|--|
| | P405 - Guardar bajo llave. |
| 2.2.2 Pictogramas | |
| 2.2.3 N.F.P.A. 704 | 230 |
| 2.3 Otros peligros que no conducen a una clasificación. | No presenta. |
| 3.COMPOSICIÓN E INFORMACIÓN | SOBRE LOS COMPONENTES |
| 3.1 Sustancias | |
| 3.1.1 Identidad química de la sustancia | Flurocloridona (i.a.)25,0 g Coadyuvantes y solvente c.s.p 100 mL |
| 3.1.1.1 Fórmula desarrollada. | 128 |
| 3.1.2 Nombre(s) común(es), sinónimos(s) de la sustancia | (3RS, 4RS; 3RS, 4SR)-3-cloro-4-clorometil-1-(a,a,a-trifluoro-m-tolil)-2- pirrolidinona (flurocloridona) (i.a.) Xileno (solvente) |
| 3.1.3 Número CAS y otros identificadores únicos de la sustancia. | 1330-20-7 (xileno) |
| 3.1.4 Impurezas y aditivos estabilizadores que estén a su vez clasificados y que contribuyan a la clasificación de la sustancia. | Impureza relevante: Tolueno < 0,8% p/p |
| 4.PRIMEROS AUXILIOS | |
| 4.1 Descripción de los primeros auxilios n | |
| | Llevar a la persona a lugar ventilado y solicitar atención médica. Si no respira, aplicar respiración artificial. |
| 4.1.2 Piel | Solicitar atención médica. Retirar la ropa y el calzado contaminados y lavar de inmediato con abundante agua por al menos 15 minutos, aplicando luego un jabón neutro sin frotar en las zonas afectadas. Lavar la ropa y el calzado antes de reusar. |
| 4.1.3 Ojos | Lavar de inmediato con agua abundante por al menos 15 minutos en un lavaojos o similar, manteniendo los párpa-dos bien abiertos. Luego del enjuague inicial, quitar los lentes de contacto (si los hubiera) y continuar enjuagando por al menos 15 minutos más. Consultar a un oftalmólogo inmediatamente. |
| 4.1.4 Ingestión | Requerir inmediata atención médica. Sólo cuando el paciente esté consciente dar a beber 1 ó 2 vasos de agua. NO inducir el vómito. Riesgo de aspiración. Si éste se produce naturalmente, mantener a la persona afectada, sentada e inclinada hacia adelante para evitar que se trague el vómito. Enjuagar la boca y suministrar agua. |
| 4.2 Síntomas / efectos importantes agudos o retardados | Riesgo de aspiración pulmonar y posibilidad de desarrollo de edema pulmonar. |
| 4.3 Advertencia para el médico y los que brindan primeros auxilios. | No hay antídoto específico. Tratamiento sintomático. |
| 5.MEDIDAS DE LUCHA CONTRA IN | |
| 5.1 Medios de extinción apropiados. | Emplear extintores aptos para líquidos inflamables. Compatible con niebla de agua, polvo químico, CO ₂ , espuma resistente a alcohol. No usar agua, puede ser ineficaz y facilita la dispersión del producto. |
| 5.2 Peligros específicos del producto | No presenta. |

| químico | <u> </u> |
|--|---|
| los equipos de lucha contra incendio. | El personal actuante deberá emplear indumentaria de protección personal completa y aparato respiratorio autónomo. No inhalar los productos de la combustión. Con el fuego o el calor excesivo se pueden producir gases y humos tóxicos. Si fuese posible, aleje los contenedores con el producto de las proximidades de los focos de ignición. Contener los líquidos de las operaciones de enfriamiento, evitando que lleguen a cursos de agua. E EN CASO DE VERTIDO ACCIDENTAL |
| 6.1 Precauciones personales, equipo prot | |
| | Evacuar al personal a zonas seguras. Evitar el contacto con los ojos y la |
| de los servicios de emergencia. | piel. |
| emergencia. | Utilizar los EPP mencionados en el punto 8.3 de esta FDS. Mantenerse en el lado desde donde sopla el viento. Eliminar todas las fuentes de ignición. Detener las fugas si fuese posible. |
| 6.2 Precauciones relativas al medio ambiente. | No permitir que el derrame alcance desagües o cursos de agua. |
| 6.3 Métodos y materiales para la contención y limpieza de vertidos. | Crear una barrera de contención y cubrir con material absorbente inerte (como vermiculita, arena seca o tierra) trabajando en círculos desde afuera hacia adentro. Una vez seco, barrer y transferir a recipientes revestidos interiormente con doble bolsa de polietileno, herméticamente cerrados y debidamente rotulados para su disposición final en establecimientos autorizados. |
| 7.MANIPULACIÓN Y ALMACENAM | IENTO |
| 7.1 Precauciones que se deben tomar para garantizar una manipulación segura. | Evitar la inhalación de vapores o nieblas y el contacto con la piel, ojos y vestimenta. No comer, beber ni fumar al manipular el producto. Mantener los envases cerrados. Trabajar en ambientes ventilados. Utilizar herramientas antichispas. Toma de tierra y enlace equipotencial del recipiente y del equipo receptor. Utilizar los EPP descritos en 8.3. |
| 7.2 Condiciones de almacenamiento seguro, incluídas cualesquiera incompatibilidades. | Almacenar en lugar fresco, seco y bien ventilado, alejado de fuentes de calor y radiación solar. Evitar temperaturas extremas. Mantener seco, bien cerrado en su envase original. Bajo ninguna circunstancia, almacenar junto a productos para consumo humano o animal. No comer, beber ni fumar en estos lugares. Es importante que el recinto destinado a almacén disponga de un dique de contención sanitario para contener derrames accidentales. |
| 8.CONTROLES DE EXPOSICIÓN / I | PROTECCIÓN PERSONAL |
| 8.1 Parámetros de control | |
| 8.1.1 Concentración máxima permisible | Xileno: CMP: 100 ppm. (Res. MTESS 295/2003, ACGIH). |
| 8.1.2 Valores límite biológicos. | Xileno: Ácido metilhipúrico, VLB 1,5 g/g de creatinina en orina (SRT). |
| 8.1.3 Banda | D |
| 8.2 Controles técnicos apropiados | Contar con duchas y lavaojos de fácil acceso. Extracción localizada en ambientes cerrados. Utilizar material eléctrico (iluminación, ventiladores, etc.) antideflagrante. Tomar medidas de precaución contra las descargas electrostáticas. |
| 8.3 Medidas de precaución individual, como equipo de protección personal (EPP) | En caso de manipulación directa y de posible contacto con el producto: Protección de cuerpo completo: Ropa de trabajo, con delantal de Tyvex y botas de goma. Protección de manos: Guantes resistentes a productos químicos (nitrilo, butilo o neopreno) Protección respiratoria: Máscara con filtro para nieblas y vapores orgánicos. Protección de ojos: Antiparras En el almacenamiento, se recomienda el uso de guantes de cuero, delantal de PVC y calzado de seguridad con puntera de acero. Manipular con las precauciones de higiene industrial adecuadas y respetar las prácticas de seguridad. Lavar la ropa antes de volver a |
| | utilizarla. Lavar manos y brazos antes de comer, beber o fumar y al finalizar la tarea. Mantener limpia la zona de trabajo. Evitar el contacto con el producto. Guardar la ropa de trabajo separada. Quitarse la ropa contaminada o impregnada con el producto. |
| 9.PROPIEDADES FÍSICAS Y QUÍMI | |
| 9.1 Apariencia (estado físico) | Líquido |
| 9.2 Color | Marrón. |
| 9.3 Olor. | Característico a solventes aromáticos |

| 9.4 Umbral olfativo. | No disponible |
|---|---|
| 9.5 pH. | 6,5 (dilución al 1%) |
| 9.6 Punto de fusión / punto de congelación. | No aplicable |
| 9.7 Punto inicial e intervalo de ebullición. | > 140 °C |
| 9.8 Punto de inflamación. | 29 °C (TCC) |
| 9.9 Tasa de evaporación. | No disponible |
| 9.10 Inflamabilidad (sólido, gas). | Inflamable de 2da categoría |
| 9.11 Límites superior / inferior de | |
| inflamabilidad o explosividad. 9.12 Presión de vapor. | 1,0 - 8 %v/v (solvente) |
| · | 0,44 mPa (i.a puro) < 0,6 kPa (solventes) (a 20 °C) |
| 9.13 Densidad de vapor. | 3,66 (aire = 1) (solvente) |
| 9.14 Densidad | 1,01 g/mL (a 20 °C) |
| 9.15 Solubilidad en agua | Emulsiona en agua. 35,1 mg/L (pH 7, 20 °C) (i.a puro) |
| 9.16 Solubilidad en solventes | Muy soluble en acetona, hexano y solventes aromáticos. |
| 9.17 Coeficiente de reparto: n-octanol/agua. | Kow LogP = 3,36 (25 °C) (i.a. puro) |
| 9.18 Temperatura de auto-inflamación. | 465 - 540 °C (solvente) |
| 9.19 Temperatura de descomposición. | 290 °C (i.a puro) |
| 9.20 Viscosidad. | 2,91 cP (a 20 °C) |
| 10.ESTABILIDAD Y REACTIVIDAD | · · · · · |
| 10.1 Reactividad | Estable a pH 5-9. |
| 10.2 Estabilidad química | Estable bajo condiciones normales de uso y almacenamiento. |
| • | El material no desarrolla polimerización peligrosa. |
| 10.4 Condiciones que deben evitarse | Calentamiento. Fuentes de ignición. |
| 10.5 Materiales incompatibles. | Ácidos fuertes, bases y agentes oxidantes fuertes. Azufre, plásticos y |
| | caucho. |
| 10.6 Productos de descomposición | En caso de incendio: HF, HCl y COx. |
| peligrosa. 11.INFORMACIÓN TOXICOLÓGICA | |
| TI.INFORMACION TOXICOLOGICA | A. |
| AA A Estado Ataba Maria | INVIAL A CIÓNE Imite d'un de referencement de la colonidad de |
| 11.1 Efectos toxicológicos | INHALACIÓN: Irritación de vías respiratorias, tos, dolor de cabeza, |
| 11.1 Efectos toxicológicos | insuficiencia respiratoria. |
| 11.1 Efectos toxicológicos | insuficiencia respiratoria. OJOS: Irritante. Enrojecimiento intenso e hinchazón. |
| 11.1 Efectos toxicológicos | insuficiencia respiratoria. <u>OJOS:</u> Irritante. Enrojecimiento intenso e hinchazón. <u>PIEL:</u> Puede observarse enrojecimiento y picazón. |
| 11.1 Efectos toxicológicos | insuficiencia respiratoria. OJOS: Irritante. Enrojecimiento intenso e hinchazón. |
| 11.1 Efectos toxicológicos 11.1.1 Toxicidad aguda | insuficiencia respiratoria. <u>OJOS:</u> Irritante. Enrojecimiento intenso e hinchazón. <u>PIEL:</u> Puede observarse enrojecimiento y picazón. <u>INGESTIÓN:</u> Los síntomas pueden incluir vómitos, salivación, diarrea, |
| · | insuficiencia respiratoria. OJOS: Irritante. Enrojecimiento intenso e hinchazón. PIEL: Puede observarse enrojecimiento y picazón. INGESTIÓN: Los síntomas pueden incluir vómitos, salivación, diarrea, debilitamiento muscular, taquicardias, sudor excesivo. Oral: DL ₅₀ en ratas Sprague Dawley = > 3000 mg/kg - Categoría 5. |
| · | insuficiencia respiratoria. OJOS: Irritante. Enrojecimiento intenso e hinchazón. PIEL: Puede observarse enrojecimiento y picazón. INGESTIÓN: Los síntomas pueden incluir vómitos, salivación, diarrea, debilitamiento muscular, taquicardias, sudor excesivo. Oral: DL ₅₀ en ratas Sprague Dawley = > 3000 mg/kg - Categoría 5. Dermal: DL ₅₀ en ratas Sprague Dawley = > 4000 mg/kg - Categoría 5. |
| · | insuficiencia respiratoria. OJOS: Irritante. Enrojecimiento intenso e hinchazón. PIEL: Puede observarse enrojecimiento y picazón. INGESTIÓN: Los síntomas pueden incluir vómitos, salivación, diarrea, debilitamiento muscular, taquicardias, sudor excesivo. Oral: DL ₅₀ en ratas Sprague Dawley = > 3000 mg/kg - Categoría 5. Dermal: DL ₅₀ en ratas Sprague Dawley = > 4000 mg/kg - Categoría 5. Inhalatoria: |
| · | insuficiencia respiratoria. OJOS: Irritante. Enrojecimiento intenso e hinchazón. PIEL: Puede observarse enrojecimiento y picazón. INGESTIÓN: Los síntomas pueden incluir vómitos, salivación, diarrea, debilitamiento muscular, taquicardias, sudor excesivo. Oral: DL ₅₀ en ratas Sprague Dawley = > 3000 mg/kg - Categoría 5. Dermal: DL ₅₀ en ratas Sprague Dawley = > 4000 mg/kg - Categoría 5. Inhalatoria: CL ₅₀ (4 hs) en ratas Sprague Dawley CL ₅₀ = > 5,23 mg/L (máxima) |
| 11.1.1 Toxicidad aguda | insuficiencia respiratoria. OJOS: Irritante. Enrojecimiento intenso e hinchazón. PIEL: Puede observarse enrojecimiento y picazón. INGESTIÓN: Los síntomas pueden incluir vómitos, salivación, diarrea, debilitamiento muscular, taquicardias, sudor excesivo. Oral: DL ₅₀ en ratas Sprague Dawley = > 3000 mg/kg - Categoría 5. Dermal: DL ₅₀ en ratas Sprague Dawley = > 4000 mg/kg - Categoría 5. Inhalatoria: CL ₅₀ (4 hs) en ratas Sprague Dawley CL ₅₀ = > 5,23 mg/L (máxima concentración alcanzable) Categoría 4. |
| 11.1.1 Toxicidad aguda 11.1.2 Corrosión/irritación cutáneas | insuficiencia respiratoria. OJOS: Irritante. Enrojecimiento intenso e hinchazón. PIEL: Puede observarse enrojecimiento y picazón. INGESTIÓN: Los síntomas pueden incluir vómitos, salivación, diarrea, debilitamiento muscular, taquicardias, sudor excesivo. Oral: DL ₅₀ en ratas Sprague Dawley = > 3000 mg/kg - Categoría 5. Dermal: DL ₅₀ en ratas Sprague Dawley = > 4000 mg/kg - Categoría 5. Inhalatoria: CL ₅₀ (4 hs) en ratas Sprague Dawley CL ₅₀ = > 5,23 mg/L (máxima concentración alcanzable) Categoría 4. Ausencia de eritema y/o edema. Índice de irritación dermal en conejos neozelandeses: 0,00 (máx. 8). No se considera irritante dermal. |
| 11.1.1 Toxicidad aguda 11.1.2 Corrosión/irritación cutáneas 11.1.3 Lesiones oculares graves / | insuficiencia respiratoria. OJOS: Irritante. Enrojecimiento intenso e hinchazón. PIEL: Puede observarse enrojecimiento y picazón. INGESTIÓN: Los síntomas pueden incluir vómitos, salivación, diarrea, debilitamiento muscular, taquicardias, sudor excesivo. Oral: DL ₅₀ en ratas Sprague Dawley = > 3000 mg/kg - Categoría 5. Dermal: DL ₅₀ en ratas Sprague Dawley = > 4000 mg/kg - Categoría 5. Inhalatoria: CL ₅₀ (4 hs) en ratas Sprague Dawley CL ₅₀ = > 5,23 mg/L (máxima concentración alcanzable) Categoría 4. Ausencia de eritema y/o edema. Índice de irritación dermal en conejos neozelandeses: 0,00 (máx. 8). No se considera irritante dermal. Revierte efectos en menos de 7 días. Puntajes máximos: |
| 11.1.1 Toxicidad aguda 11.1.2 Corrosión/irritación cutáneas | insuficiencia respiratoria. OJOS: Irritante. Enrojecimiento intenso e hinchazón. PIEL: Puede observarse enrojecimiento y picazón. INGESTIÓN: Los síntomas pueden incluir vómitos, salivación, diarrea, debilitamiento muscular, taquicardias, sudor excesivo. Oral: DL ₅₀ en ratas Sprague Dawley = > 3000 mg/kg - Categoría 5. Dermal: DL ₅₀ en ratas Sprague Dawley = > 4000 mg/kg - Categoría 5. Inhalatoria: CL ₅₀ (4 hs) en ratas Sprague Dawley CL ₅₀ = > 5,23 mg/L (máxima concentración alcanzable) Categoría 4. Ausencia de eritema y/o edema. Índice de irritación dermal en conejos neozelandeses: 0,00 (máx. 8). No se considera irritante dermal. Revierte efectos en menos de 7 días. Puntajes máximos: Enrojecimiento y secreción 3, quemosis 4. Córnea área 4. Índice de |
| 11.1.1 Toxicidad aguda 11.1.2 Corrosión/irritación cutáneas 11.1.3 Lesiones oculares graves / irritación ocular. | insuficiencia respiratoria. OJOS: Irritante. Enrojecimiento intenso e hinchazón. PIEL: Puede observarse enrojecimiento y picazón. INGESTIÓN: Los síntomas pueden incluir vómitos, salivación, diarrea, debilitamiento muscular, taquicardias, sudor excesivo. Oral: DL ₅₀ en ratas Sprague Dawley = > 3000 mg/kg - Categoría 5. Dermal: DL ₅₀ en ratas Sprague Dawley = > 4000 mg/kg - Categoría 5. Inhalatoria: CL ₅₀ (4 hs) en ratas Sprague Dawley CL ₅₀ = > 5,23 mg/L (máxima concentración alcanzable) Categoría 4. Ausencia de eritema y/o edema. Índice de irritación dermal en conejos neozelandeses: 0,00 (máx. 8). No se considera irritante dermal. Revierte efectos en menos de 7 días. Puntajes máximos: |
| 11.1.1 Toxicidad aguda 11.1.2 Corrosión/irritación cutáneas 11.1.3 Lesiones oculares graves / irritación ocular. 11.1.4 Sensibilización respiratoria o cutánea- | insuficiencia respiratoria. OJOS: Irritante. Enrojecimiento intenso e hinchazón. PIEL: Puede observarse enrojecimiento y picazón. INGESTIÓN: Los síntomas pueden incluir vómitos, salivación, diarrea, debilitamiento muscular, taquicardias, sudor excesivo. Oral: DL ₅₀ en ratas Sprague Dawley = > 3000 mg/kg - Categoría 5. Dermal: DL ₅₀ en ratas Sprague Dawley = > 4000 mg/kg - Categoría 5. Inhalatoria: CL ₅₀ (4 hs) en ratas Sprague Dawley CL ₅₀ = > 5,23 mg/L (máxima concentración alcanzable) Categoría 4. Ausencia de eritema y/o edema. Índice de irritación dermal en conejos neozelandeses: 0,00 (máx. 8). No se considera irritante dermal. Revierte efectos en menos de 7 días. Puntajes máximos: Enrojecimiento y secreción 3, quemosis 4. Córnea área 4. Índice de irritación ocular en conejos: 52 (máx. 110). Categoría 2A |
| 11.1.1 Toxicidad aguda 11.1.2 Corrosión/irritación cutáneas 11.1.3 Lesiones oculares graves / irritación ocular. 11.1.4 Sensibilización respiratoria o | insuficiencia respiratoria. OJOS: Irritante. Enrojecimiento intenso e hinchazón. PIEL: Puede observarse enrojecimiento y picazón. INGESTIÓN: Los síntomas pueden incluir vómitos, salivación, diarrea, debilitamiento muscular, taquicardias, sudor excesivo. Oral: DL ₅₀ en ratas Sprague Dawley = > 3000 mg/kg - Categoría 5. Dermal: DL ₅₀ en ratas Sprague Dawley = > 4000 mg/kg - Categoría 5. Inhalatoria: CL ₅₀ (4 hs) en ratas Sprague Dawley CL ₅₀ = > 5,23 mg/L (máxima concentración alcanzable) Categoría 4. Ausencia de eritema y/o edema. Índice de irritación dermal en conejos neozelandeses: 0,00 (máx. 8). No se considera irritante dermal. Revierte efectos en menos de 7 días. Puntajes máximos: Enrojecimiento y secreción 3, quemosis 4. Córnea área 4. Índice de irritación ocular en conejos: 52 (máx. 110). Categoría 2A NO SENSIBILIZANTE DERMAL en cobayos. Ingrediente activo: |
| 11.1.1 Toxicidad aguda 11.1.2 Corrosión/irritación cutáneas 11.1.3 Lesiones oculares graves / irritación ocular. 11.1.4 Sensibilización respiratoria o cutánea- | insuficiencia respiratoria. OJOS: Irritante. Enrojecimiento intenso e hinchazón. PIEL: Puede observarse enrojecimiento y picazón. INGESTIÓN: Los síntomas pueden incluir vómitos, salivación, diarrea, debilitamiento muscular, taquicardias, sudor excesivo. Oral: DL ₅₀ en ratas Sprague Dawley = > 3000 mg/kg - Categoría 5. Dermal: DL ₅₀ en ratas Sprague Dawley = > 4000 mg/kg - Categoría 5. Inhalatoria: CL ₅₀ (4 hs) en ratas Sprague Dawley CL ₅₀ = > 5,23 mg/L (máxima concentración alcanzable) Categoría 4. Ausencia de eritema y/o edema. Índice de irritación dermal en conejos neozelandeses: 0,00 (máx. 8). No se considera irritante dermal. Revierte efectos en menos de 7 días. Puntajes máximos: Enrojecimiento y secreción 3, quemosis 4. Córnea área 4. Índice de irritación ocular en conejos: 52 (máx. 110). Categoría 2A NO SENSIBILIZANTE DERMAL en cobayos. Ingrediente activo: NOAEL (90 días) ratas = 5,4 mg/kg p.c. diario. |
| 11.1.1 Toxicidad aguda 11.1.2 Corrosión/irritación cutáneas 11.1.3 Lesiones oculares graves / irritación ocular. 11.1.4 Sensibilización respiratoria o cutánea- 11.1.5 Toxicidad subaguda | insuficiencia respiratoria. OJOS: Irritante. Enrojecimiento intenso e hinchazón. PIEL: Puede observarse enrojecimiento y picazón. INGESTIÓN: Los síntomas pueden incluir vómitos, salivación, diarrea, debilitamiento muscular, taquicardias, sudor excesivo. Oral: DL ₅₀ en ratas Sprague Dawley = > 3000 mg/kg - Categoría 5. Dermal: DL ₅₀ en ratas Sprague Dawley = > 4000 mg/kg - Categoría 5. Inhalatoria: CL ₅₀ (4 hs) en ratas Sprague Dawley CL ₅₀ = > 5,23 mg/L (máxima concentración alcanzable) Categoría 4. Ausencia de eritema y/o edema. Índice de irritación dermal en conejos neozelandeses: 0,00 (máx. 8). No se considera irritante dermal. Revierte efectos en menos de 7 días. Puntajes máximos: Enrojecimiento y secreción 3, quemosis 4. Córnea área 4. Índice de irritación ocular en conejos: 52 (máx. 110). Categoría 2A NO SENSIBILIZANTE DERMAL en cobayos. Ingrediente activo: NOAEL (90 días) ratas = 5,4 mg/kg p.c. diario. NOAEL (90 días) perros = 7,1 mg/kg p.c. diario. |
| 11.1.1 Toxicidad aguda 11.1.2 Corrosión/irritación cutáneas 11.1.3 Lesiones oculares graves / irritación ocular. 11.1.4 Sensibilización respiratoria o cutánea- 11.1.5 Toxicidad subaguda 11.1.6 Toxicidad crónica | insuficiencia respiratoria. OJOS: Irritante. Enrojecimiento intenso e hinchazón. PIEL: Puede observarse enrojecimiento y picazón. INGESTIÓN: Los síntomas pueden incluir vómitos, salivación, diarrea, debilitamiento muscular, taquicardias, sudor excesivo. Oral: DL ₅₀ en ratas Sprague Dawley = > 3000 mg/kg - Categoría 5. Dermal: DL ₅₀ en ratas Sprague Dawley = > 4000 mg/kg - Categoría 5. Inhalatoria: CL ₅₀ (4 hs) en ratas Sprague Dawley CL ₅₀ = > 5,23 mg/L (máxima concentración alcanzable) Categoría 4. Ausencia de eritema y/o edema. Índice de irritación dermal en conejos neozelandeses: 0,00 (máx. 8). No se considera irritante dermal. Revierte efectos en menos de 7 días. Puntajes máximos: Enrojecimiento y secreción 3, quemosis 4. Córnea área 4. Índice de irritación ocular en conejos: 52 (máx. 110). Categoría 2A NO SENSIBILIZANTE DERMAL en cobayos. Ingrediente activo: NOAEL (90 días) ratas = 5,4 mg/kg p.c. diario. NOAEL (90 días) perros = 7,1 mg/kg p.c. diario. Ingrediente activo: NOEL (2 años) ratas > 100 mg/kg p.c. |
| 11.1.1 Toxicidad aguda 11.1.2 Corrosión/irritación cutáneas 11.1.3 Lesiones oculares graves / irritación ocular. 11.1.4 Sensibilización respiratoria o cutánea- 11.1.5 Toxicidad subaguda 11.1.6 Toxicidad crónica 11.1.7 Mutagenicidad en células | insuficiencia respiratoria. OJOS: Irritante. Enrojecimiento intenso e hinchazón. PIEL: Puede observarse enrojecimiento y picazón. INGESTIÓN: Los síntomas pueden incluir vómitos, salivación, diarrea, debilitamiento muscular, taquicardias, sudor excesivo. Oral: DL ₅₀ en ratas Sprague Dawley = > 3000 mg/kg - Categoría 5. Dermal: DL ₅₀ en ratas Sprague Dawley = > 4000 mg/kg - Categoría 5. Inhalatoria: CL ₅₀ (4 hs) en ratas Sprague Dawley CL ₅₀ = > 5,23 mg/L (máxima concentración alcanzable) Categoría 4. Ausencia de eritema y/o edema. Índice de irritación dermal en conejos neozelandeses: 0,00 (máx. 8). No se considera irritante dermal. Revierte efectos en menos de 7 días. Puntajes máximos: Enrojecimiento y secreción 3, quemosis 4. Córnea área 4. Índice de irritación ocular en conejos: 52 (máx. 110). Categoría 2A NO SENSIBILIZANTE DERMAL en cobayos. Ingrediente activo: NOAEL (90 días) ratas = 5,4 mg/kg p.c. diario. NOAEL (90 días) perros = 7,1 mg/kg p.c. diario. Ingrediente activo: NOEL (2 años) ratas > 100 mg/kg p.c. No determinada en células germinales. Ensayo de Ames: No |
| 11.1.1 Toxicidad aguda 11.1.2 Corrosión/irritación cutáneas 11.1.3 Lesiones oculares graves / irritación ocular. 11.1.4 Sensibilización respiratoria o cutánea- 11.1.5 Toxicidad subaguda 11.1.6 Toxicidad crónica 11.1.7 Mutagenicidad en células germinales | insuficiencia respiratoria. OJOS: Irritante. Enrojecimiento intenso e hinchazón. PIEL: Puede observarse enrojecimiento y picazón. INGESTIÓN: Los síntomas pueden incluir vómitos, salivación, diarrea, debilitamiento muscular, taquicardias, sudor excesivo. Oral: DL ₅₀ en ratas Sprague Dawley = > 3000 mg/kg - Categoría 5. Dermal: DL ₅₀ en ratas Sprague Dawley = > 4000 mg/kg - Categoría 5. Inhalatoria: CL ₅₀ (4 hs) en ratas Sprague Dawley CL ₅₀ = > 5,23 mg/L (máxima concentración alcanzable) Categoría 4. Ausencia de eritema y/o edema. Índice de irritación dermal en conejos neozelandeses: 0,00 (máx. 8). No se considera irritante dermal. Revierte efectos en menos de 7 días. Puntajes máximos: Enrojecimiento y secreción 3, quemosis 4. Córnea área 4. Índice de irritación ocular en conejos: 52 (máx. 110). Categoría 2A NO SENSIBILIZANTE DERMAL en cobayos. Ingrediente activo: NOAEL (90 días) ratas = 5,4 mg/kg p.c. diario. NOAEL (90 días) perros = 7,1 mg/kg p.c. diario. Ingrediente activo: NOEL (2 años) ratas > 100 mg/kg p.c. No determinada en células germinales. Ensayo de Ames: No mutagénico para las cepas de Salmonella typhimurium. |
| 11.1.1 Toxicidad aguda 11.1.2 Corrosión/irritación cutáneas 11.1.3 Lesiones oculares graves / irritación ocular. 11.1.4 Sensibilización respiratoria o cutánea- 11.1.5 Toxicidad subaguda 11.1.6 Toxicidad crónica 11.1.7 Mutagenicidad en células | insuficiencia respiratoria. OJOS: Irritante. Enrojecimiento intenso e hinchazón. PIEL: Puede observarse enrojecimiento y picazón. INGESTIÓN: Los síntomas pueden incluir vómitos, salivación, diarrea, debilitamiento muscular, taquicardias, sudor excesivo. Oral: DL ₅₀ en ratas Sprague Dawley = > 3000 mg/kg - Categoría 5. Dermal: DL ₅₀ en ratas Sprague Dawley = > 4000 mg/kg - Categoría 5. Inhalatoria: CL ₅₀ (4 hs) en ratas Sprague Dawley CL ₅₀ = > 5,23 mg/L (máxima concentración alcanzable) Categoría 4. Ausencia de eritema y/o edema. Índice de irritación dermal en conejos neozelandeses: 0,00 (máx. 8). No se considera irritante dermal. Revierte efectos en menos de 7 días. Puntajes máximos: Enrojecimiento y secreción 3, quemosis 4. Córnea área 4. Índice de irritación ocular en conejos: 52 (máx. 110). Categoría 2A NO SENSIBILIZANTE DERMAL en cobayos. Ingrediente activo: NOAEL (90 días) perros = 7,1 mg/kg p.c. diario. NOAEL (90 días) perros = 7,1 mg/kg p.c. diario. Ingrediente activo: NOEL (2 años) ratas > 100 mg/kg p.c. No determinada en células germinales. Ensayo de Ames: No mutagénico para las cepas de Salmonella typhimurium. Ingrediente activo: No existen pruebas de que sea carcinógeno en |
| 11.1.1 Toxicidad aguda 11.1.2 Corrosión/irritación cutáneas 11.1.3 Lesiones oculares graves / irritación ocular. 11.1.4 Sensibilización respiratoria o cutánea- 11.1.5 Toxicidad subaguda 11.1.6 Toxicidad crónica 11.1.7 Mutagenicidad en células germinales | insuficiencia respiratoria. OJOS: Irritante. Enrojecimiento intenso e hinchazón. PIEL: Puede observarse enrojecimiento y picazón. INGESTIÓN: Los síntomas pueden incluir vómitos, salivación, diarrea, debilitamiento muscular, taquicardias, sudor excesivo. Oral: DL ₅₀ en ratas Sprague Dawley = > 3000 mg/kg - Categoría 5. Dermal: DL ₅₀ en ratas Sprague Dawley = > 4000 mg/kg - Categoría 5. Inhalatoria: CL ₅₀ (4 hs) en ratas Sprague Dawley CL ₅₀ = > 5,23 mg/L (máxima concentración alcanzable) Categoría 4. Ausencia de eritema y/o edema. Índice de irritación dermal en conejos neozelandeses: 0,00 (máx. 8). No se considera irritante dermal. Revierte efectos en menos de 7 días. Puntajes máximos: Enrojecimiento y secreción 3, quemosis 4. Córnea área 4. Índice de irritación ocular en conejos: 52 (máx. 110). Categoría 2A NO SENSIBILIZANTE DERMAL en cobayos. Ingrediente activo: NOAEL (90 días) ratas = 5,4 mg/kg p.c. diario. NOAEL (90 días) perros = 7,1 mg/kg p.c. diario. Ingrediente activo: NOEL (2 años) ratas > 100 mg/kg p.c. No determinada en células germinales. Ensayo de Ames: No mutagénico para las cepas de Salmonella typhimurium. Ingrediente activo: No existen pruebas de que sea carcinógeno en humanos (US EPA OPP). No listado como carcinógeno (IARC). Sin |
| 11.1.1 Toxicidad aguda 11.1.2 Corrosión/irritación cutáneas 11.1.3 Lesiones oculares graves / irritación ocular. 11.1.4 Sensibilización respiratoria o cutánea- 11.1.5 Toxicidad subaguda 11.1.6 Toxicidad crónica 11.1.7 Mutagenicidad en células germinales | insuficiencia respiratoria. OJOS: Irritante. Enrojecimiento intenso e hinchazón. PIEL: Puede observarse enrojecimiento y picazón. INGESTIÓN: Los síntomas pueden incluir vómitos, salivación, diarrea, debilitamiento muscular, taquicardias, sudor excesivo. Oral: DL ₅₀ en ratas Sprague Dawley = > 3000 mg/kg - Categoría 5. Dermal: DL ₅₀ en ratas Sprague Dawley = > 4000 mg/kg - Categoría 5. Inhalatoria: CL ₅₀ (4 hs) en ratas Sprague Dawley CL ₅₀ = > 5,23 mg/L (máxima concentración alcanzable) Categoría 4. Ausencia de eritema y/o edema. Índice de irritación dermal en conejos neozelandeses: 0,00 (máx. 8). No se considera irritante dermal. Revierte efectos en menos de 7 días. Puntajes máximos: Enrojecimiento y secreción 3, quemosis 4. Córnea área 4. Índice de irritación ocular en conejos: 52 (máx. 110). Categoría 2A NO SENSIBILIZANTE DERMAL en cobayos. Ingrediente activo: NOAEL (90 días) ratas = 5,4 mg/kg p.c. diario. NOAEL (90 días) perros = 7,1 mg/kg p.c. diario. Ingrediente activo: NOEL (2 años) ratas > 100 mg/kg p.c. No determinada en células germinales. Ensayo de Ames: No mutagénico para las cepas de Salmonella typhimurium. Ingrediente activo: No existen pruebas de que sea carcinógeno en humanos (US EPA OPP). No listado como carcinógeno (IARC). Sin efectos cancerígenos en estudios a largo plazo (2 años), a dosis de 3,9 |
| 11.1.1 Toxicidad aguda 11.1.2 Corrosión/irritación cutáneas 11.1.3 Lesiones oculares graves / irritación ocular. 11.1.4 Sensibilización respiratoria o cutánea- 11.1.5 Toxicidad subaguda 11.1.6 Toxicidad crónica 11.1.7 Mutagenicidad en células germinales 11.1.8 Carcinogenicidad | insuficiencia respiratoria. OJOS: Irritante. Enrojecimiento intenso e hinchazón. PIEL: Puede observarse enrojecimiento y picazón. INGESTIÓN: Los síntomas pueden incluir vómitos, salivación, diarrea, debilitamiento muscular, taquicardias, sudor excesivo. Oral: DL ₅₀ en ratas Sprague Dawley = > 3000 mg/kg - Categoría 5. Dermal: DL ₅₀ en ratas Sprague Dawley = > 4000 mg/kg - Categoría 5. Inhalatoria: CL ₅₀ (4 hs) en ratas Sprague Dawley CL ₅₀ = > 5,23 mg/L (máxima concentración alcanzable) Categoría 4. Ausencia de eritema y/o edema. Índice de irritación dermal en conejos neozelandeses: 0,00 (máx. 8). No se considera irritante dermal. Revierte efectos en menos de 7 días. Puntajes máximos: Enrojecimiento y secreción 3, quemosis 4. Córnea área 4. Índice de irritación ocular en conejos: 52 (máx. 110). Categoría 2A NO SENSIBILIZANTE DERMAL en cobayos. Ingrediente activo: NOAEL (90 días) perros = 7,1 mg/kg p.c. diario. NOAEL (90 días) perros = 7,1 mg/kg p.c. diario. Ingrediente activo: NOEL (2 años) ratas > 100 mg/kg p.c. No determinada en células germinales. Ensayo de Ames: No mutagénico para las cepas de Salmonella typhimurium. Ingrediente activo: No existen pruebas de que sea carcinógeno en humanos (US EPA OPP). No listado como carcinógeno (IARC). Sin efectos cancerígenos en estudios a largo plazo (2 años), a dosis de 3,9 mg/kg/día en ratas y de 6,3 mg/kg/día en ratones. |
| 11.1.1 Toxicidad aguda 11.1.2 Corrosión/irritación cutáneas 11.1.3 Lesiones oculares graves / irritación ocular. 11.1.4 Sensibilización respiratoria o cutánea- 11.1.5 Toxicidad subaguda 11.1.6 Toxicidad crónica 11.1.7 Mutagenicidad en células germinales 11.1.8 Carcinogenicidad | insuficiencia respiratoria. OJOS: Irritante. Enrojecimiento intenso e hinchazón. PIEL: Puede observarse enrojecimiento y picazón. INGESTIÓN: Los síntomas pueden incluir vómitos, salivación, diarrea, debilitamiento muscular, taquicardias, sudor excesivo. Oral: DL ₅₀ en ratas Sprague Dawley = > 3000 mg/kg - Categoría 5. Dermal: DL ₅₀ en ratas Sprague Dawley = > 4000 mg/kg - Categoría 5. Inhalatoria: CL ₅₀ (4 hs) en ratas Sprague Dawley CL ₅₀ = > 5,23 mg/L (máxima concentración alcanzable) Categoría 4. Ausencia de eritema y/o edema. Índice de irritación dermal en conejos neozelandeses: 0,00 (máx. 8). No se considera irritante dermal. Revierte efectos en menos de 7 días. Puntajes máximos: Enrojecimiento y secreción 3, quemosis 4. Córnea área 4. Índice de irritación ocular en conejos: 52 (máx. 110). Categoría 2A NO SENSIBILIZANTE DERMAL en cobayos. Ingrediente activo: NOAEL (90 días) ratas = 5,4 mg/kg p.c. diario. NOAEL (90 días) perros = 7,1 mg/kg p.c. diario. Ingrediente activo: NOEL (2 años) ratas > 100 mg/kg p.c. No determinada en células germinales. Ensayo de Ames: No mutagénico para las cepas de Salmonella typhimurium. Ingrediente activo: No existen pruebas de que sea carcinógeno en humanos (US EPA OPP). No listado como carcinógeno (IARC). Sin efectos cancerígenos en estudios a largo plazo (2 años), a dosis de 3,9 mg/kg/día en ratas y de 6,3 mg/kg/día en ratones. Posible riesgo durante el embarazo de efectos adversos para el feto |
| 11.1.1 Toxicidad aguda 11.1.2 Corrosión/irritación cutáneas 11.1.3 Lesiones oculares graves / irritación ocular. 11.1.4 Sensibilización respiratoria o cutánea- 11.1.5 Toxicidad subaguda 11.1.6 Toxicidad crónica 11.1.7 Mutagenicidad en células germinales 11.1.8 Carcinogenicidad | insuficiencia respiratoria. OJOS: Irritante. Enrojecimiento intenso e hinchazón. PIEL: Puede observarse enrojecimiento y picazón. INGESTIÓN: Los síntomas pueden incluir vómitos, salivación, diarrea, debilitamiento muscular, taquicardias, sudor excesivo. Oral: DL ₅₀ en ratas Sprague Dawley = > 3000 mg/kg - Categoría 5. Dermal: DL ₅₀ en ratas Sprague Dawley = > 4000 mg/kg - Categoría 5. Inhalatoria: CL ₅₀ (4 hs) en ratas Sprague Dawley CL ₅₀ = > 5,23 mg/L (máxima concentración alcanzable) Categoría 4. Ausencia de eritema y/o edema. Índice de irritación dermal en conejos neozelandeses: 0,00 (máx. 8). No se considera irritante dermal. Revierte efectos en menos de 7 días. Puntajes máximos: Enrojecimiento y secreción 3, quemosis 4. Córnea área 4. Índice de irritación ocular en conejos: 52 (máx. 110). Categoría 2A NO SENSIBILIZANTE DERMAL en cobayos. Ingrediente activo: NOAEL (90 días) ratas = 5,4 mg/kg p.c. diario. NOAEL (90 días) perros = 7,1 mg/kg p.c. diario. Ingrediente activo: NOEL (2 años) ratas > 100 mg/kg p.c. No determinada en células germinales. Ensayo de Ames: No mutagénico para las cepas de Salmonella typhimurium. Ingrediente activo: No existen pruebas de que sea carcinógeno en humanos (US EPA OPP). No listado como carcinógeno (IARC). Sin efectos cancerígenos en estudios a largo plazo (2 años), a dosis de 3,9 mg/kg/día en ratas y de 6,3 mg/kg/día en ratones. Posible riesgo durante el embarazo de efectos adversos para el feto |

| | vómitos. |
|--|---|
| | Exposiciones repetidas a cantidades importantes del producto pueden |
| órganos diana - exposiciones repetidas | causar efectos en hígado y testículos. Depresión del SNC. Dermatitis eczematiforme crónica. |
| 11.1.12 Peligro por aspiración. | La aspiración de nieblas o vapores, puede producir efectos irritantes, tos, dificultades respiratorias, edema pulmonar. |
| 12.INFORMACIÓN ECOTOXICOLÓ | GICA |
| 12.1 Toxicidad aguda | Peces: |
| · · | CL ₅₀ (96 hs) en <i>Poecilia reticulata</i> = 13,3 mg/L. Categoría 3. |
| 12.2 Persistencia y degradabilidad | Ingrediente activo: |
| , , | Poco persistente en suelo. DT ₅₀ (campo) = 11-65 días. |
| | DT ₅₀ (laboratorio, aerobiosis, 28 °C, 3 suelos) = 4-27 días. |
| 12.3 Potencial de bioacumulación | Ingrediente activo: |
| 12.31 Otericial de bioacumulación | Bajo a medio potencial de bioacumulación (Kow logP < 3,5). |
| 12.4 Movilidad en los suelos. | Ingrediente activo: |
| | Es relativamente inmóvil. Poco probable que el i.a. y sus metabolitos se |
| | acumulen en el suelo o se lixivien a aguas subterráneas, ya que |
| | degradan fácilmente. |
| 12.5 Otros efectos adversos. | No disponible. |
| | ELIMINACIÓN DE LOS PRODUCTOS |
| 13.1 Métodos de eliminación | Lo que no pueda recuperarse o reciclarse deberá manejarse como |
| | residuo peligroso y será enviado a empresas habilitadas para su |
| | posterior disposición final. Se recomienda oxidación catalítica avanzada en medio acuoso. Método alternativo: incineración controlada. |
| 13.2 Disposición final de envases | Disponer de los residuos y envases de acuerdo a las regulaciones |
| 13.2 Disposicion illial de envases | locales, estatales y nacionales. |
| 14.INFORMACIÓN RELATIVA AL T | · · · · · · · · · · · · · · · · · · · |
| 14.1 N° ONU | 1993 |
| 14.2 Designación oficial de transporte de | Líquido inflamable, N.E.P. (Flurocloridona 25%) |
| las Naciones Unidas | (IMDG, ICAO/IATA, DOT, ADR, CMC). |
| 14.3 Clase(s) relativas al transporte. | 3 |
| 14.4 Grupo de embalaje / envasado si se | III. |
| aplica. | |
| 14.5 Riesgos ambientales. | Contaminante del mar: SÍ |
| 14.6 Precauciones especiales para el | No presenta. |
| usuario. | |
| 14.7 Transporte a granel. | No disponible. |
| 15.INFORMACIÓN SOBRE LA REG | |
| 15.1 Etiquetado | Etiquetado granel de acuerdo a SGA (libro púrpura v.05). Etiquetado envases según resolución 367/14 SENASA. Cuidado – Banda azul |
| 15.2 Otras disposiciones | Sustancia no peligrosa para la capa de ozono (1005/2009/CE) |
| 16.INFORMACIÓN ADICIONAL | |
| 16.1 Fecha de preparación | 25/06/2018 |
| 16.2 Fuentes de información | |
| 16.3 Abreviaturas | |
| 16.4 FDS N° | |
| 16.5 Versión | |
| 16.6 Ficha de Intervención N° | |
| | |
| | material específico designado y puede no ser válida si el mismo materia |
| es empleado en combinación con otros pi | oductos o en diferentes procesos. La información brindada en esta Fich |
| | ición, es a nuestro entender correcta y completa. Sin embargo, no exist |
| garantia expresa acerca de la exactitud, i | ntegridad o vigencia de la información aquí vertida. Cada usuario debe |

Esta información se refiere solamente al material específico designado y puede no ser válida si el mismo material es empleado en combinación con otros productos o en diferentes procesos. La información brindada en esta Ficha de Datos de Seguridad, a su fecha de edición, es a nuestro entender correcta y completa. Sin embargo, no existe garantía expresa acerca de la exactitud, integridad o vigencia de la información aquí vertida. Cada usuario deberá leer esta Ficha de Datos de Seguridad y tomar en cuenta la información ofrecida dentro del contexto en que el producto será manipulado o utilizado, incluso junto a otros productos. El acceso y uso de esta Ficha de Datos de Seguridad se encuentra bajo la propia responsabilidad del usuario. AGROFINA S.A. no será responsable en ninguna medida de cualquier daño directo, indirecto, previsto o imprevisto, que tenga su causa o guarde relación con el acceso y/o uso de esta información. Este material podrá ser impreso, distribuido o copiado, pero su contenido no deberá ser modificado sin autorización previa de la empresa, y deberá incluir siempre el aviso legal.

| Revisado por: | |
|--------------------|--|
| Fecha de revisión: | |
| | |

Page 6 of 6

| Cambios efectuados | 1 |
|--------------------|---|