



FICHA DE DATOS DE SEGURIDAD DE "RATONEX BLOQUE 50"

Revisión nº 9 de 06/05/2020

1. IDENTIFICACIÓN DE LA SUSTANCIA O PREPARADO Y DE LA SOCIEDAD O EMPRESA

1.1: Nombre de la mezcla: RATONEX BLOQUE 50

REGISTRO DE BIOCIDAS ES/APP(NA)-2018-14-00095

1.2: Uso: Rodenticida en bloque listo para su uso

1.3: Datos del proveedor de la ficha de datos de seguridad:

WILL-KILL, S. A.

Calle 4 de noviembre, 6

07011 Palma de Mallorca, Baleares, ESPAÑA

Telf.: +34 971.203.013 Fax: +34 971.759.434

E mail : laboratorio@willkill.com

1.4: TELÉFONO DE EMERGENCIA:

INSTITUTO NACIONAL DE TOXICOLOGÍA. Telf.: +34 91 562 04 20

UFI: NQ00-X0T7-E004-3MU4

2. IDENTIFICACIÓN DE LOS PELIGROS.

La sustancia activa del producto Ratonex Bloque es un competidor antagonista de la vitamina K, por lo que disminuye la síntesis hepática de los factores de coagulación K dependientes. Provoca la reducción de la tasa de protrombina.

2.1: Clasificación de la sustancia o de la mezcla

Reglamento (EC) nº 1272/2008 [UE-GSH/CLP]: Clasificación

Tóxico para la reproducción ; Repr 1B

2.2: Elementos de la etiqueta



FICHA DE DATOS DE SEGURIDAD DE "RATONEX BLOQUE 50"

Revisión nº 9 de 06/05/2020

Reglamento (EC) nº 1272/2008 [UE-GSH/CLP]:

Pictograma(s) de peligro:



Palabra(s) de advertencia: PELIGRO

Indicación(es) de peligro: H360D : Puede causar daño al feto.

H373: Puede causar daño en los órganos (sangre) a través de exposiciones prolongadas o repetidas.

Consejo(s) de prudencia:

P201: Obtener instrucciones especiales antes de su uso

P202: No usar hasta que todas las precauciones de seguridad hayan sido leídas y entendidas.

P280: Usar guantes protectores/ropa protectora/protección de los ojos/protección de la cara

P314: Consiga atención médica si se encuentra mal.

P501: Disponer el contenido/ contenedor como residuo peligroso en un establecimiento registrado de acuerdo con la legislación vigente.

2.3 Otros peligros

Ninguno

3. COMPOSICIÓN/INFORMACIÓN SOBRE LOS COMPONENTES.

3.1 Sustancias

N.A.

3.2 MEZCLAS

Mezcla: RATONEX BLOQUE 50				
Ingrediente Activo : Difenacoum [3-(3bifenil-4-il-1,2,3,4-tetrahidro-1-naftil)-4-hidroxycumarina]				
NºCAS	Nº CE	CONCENTRACION	CLASIFICACION	
56073-07-5	259-978-4	0.005%± 15%	Toxicidad para la reproducción, categoría. 1B H360D	



FICHA DE DATOS DE SEGURIDAD DE "RATONEX BLOQUE 50"

Revisión nº 9 de 06/05/2020

			STOT RE 2; H373 (sangre)
--	--	--	--------------------------

Información sobre los componentes

Sustancia: Difenacoum			
Nombre IUPAC: Difenacoum [3-(3bifenil-4-il-1,2,3,4-tetrahydro-1-naftil)-4-hidroxicumarina]			
Nº CAS	Nº CE	Clasificación CLP	Límites de concentración específicos
56073-07-5	259-978-4	Repr. 1B H360D Acute Tox. 1 H330 Acute Tox. 1 H310 Acute Tox. 1 H300 STOT RE 1 H372(SANGRE) Aquatic Acute 1 H400 Aquatic Chronic 1 H410	Repr. 1B; H360D: C ≥ 0,003 % STOT RE 1; H372 (sangre): C ≥ 0,02 % STOT RE 2; H373 (sangre): 0,002 % ≤ C < 0,02 % M = 10 M = 10»

Sustancia: Propilenglicol				
Nombre IUPAC: 1,2- propanodiol				
Nº CAS	Nº CE	Nº indice	Clasificación	Concentración
57-55-6	200-338-0	--	No clasificado	1.75%

Sustancia: Benzoato de Denatonio			
Nombre IUPAC: Benzoato de N,N-Dietil-N-[(2,6-dimetilfenilcarbamoil)-metil]-bencilamonio			
Nº CAS	Nº CE	Clasificación CLP	Concentración
3734-33-6	223-095-2	Tox. Aguda Oral: Cat 4 STOT RE: Cat 3 Irritación cutánea: Cat2 Irritación ocular: Cat 2 H301, H315, H319,	0.001 ± 10%



FICHA DE DATOS DE SEGURIDAD DE "RATONEX BLOQUE 50"

Revisión nº 9 de 06/05/2020

		H335	
--	--	------	--

Otras sustancias				
Nº CAS	Nº CE	Nº Índice	Clasificación	Concentración
-	-	-	No clasificado	Hasta 100%

4. PRIMEROS AUXILIOS.

4.1: Descripción de primeros auxilios

Antídoto: vitamina K1 administrada únicamente por personal médico/veterinario.
En caso de: Exposición dermal, lavar la piel con agua y a continuación con agua y jabón.

Exposición ocular, compruebe siempre la presencia de lentes de contacto y retirelas, enjuagar los ojos con líquido para enjuagar los ojos o agua, mantener los ojos abiertos al menos 1 O minutos.

Exposición oral, enjuagar la boca cuidadosamente con agua. No administrar nada por vía oral a una persona inconsciente. No provocar el vómito. Si se ingiere, busque consejo médico, mantenga a mano la etiqueta o el envase y consulte al SERVICIO DE INFORMACIÓN TOXICOLÓGICA (Teléfono 91 562 04 20). Contacte con un veterinario en caso de que lo ingiera una mascota.

4.2: Principales síntomas y efectos agudos y retardados:

Este producto contiene una sustancia anticoagulante. En caso de ingestión, los síntomas pueden hacerse evidentes hasta en un plazo de 72 horas.

Las manifestaciones clínicas pueden incluir sangrado de nariz y encías. En casos severos, puede haber moratones y presencia de sangre en heces u orina.

Otros síntomas son: Palidez, dolor abdominal o de espalda.



FICHA DE DATOS DE SEGURIDAD DE "RATONEX BLOQUE 50"

Revisión nº 9 de 06/05/2020

4.3: Tratamiento: Medidas generales

- **Inhalación**
 - Controlar la respiración y, si es necesario, respiración artificial
- **Contacto con la piel**
 - Lávese la zona contaminada con abundante agua.
- **Contacto con los ojos**
 - Lávense inmediata y abundantemente con agua. Levantar ambos párpados y continuar el lavado hasta que desaparezca la presencia del producto, o al menos durante 15 minutos.
- **Ingestión**
 - Lavar la boca con agua, solo si el paciente permanece consciente
 - Conservar la temperatura corporal
 - Controlar la respiración. Si es necesario, respiración artificial.
 - Si la persona está inconsciente, acuéstela boca abajo con la cabeza más baja que el resto del cuerpo y las rodillas semi-flexionadas

- **Advertencia médica**

Consejos preventivos

Las cumarinas se absorben con facilidad por el tracto digestivo e interfieren la síntesis hepática de algunos factores de la coagulación dependientes de la vitamina K dando por resultado la inhibición de la coagulación sanguínea.

La vida media plasmática de estos anticoagulantes, varía entre 42 y 156 horas.

Consejos terapéuticos para médicos y personal sanitario: Si no han transcurrido dos horas desde la ingesta, realizar vaciado gástrico, administrando a continuación una dosis de carbón activado (25 g)

Antídoto Vitamina K1 Controlar el tiempo de protrombina o INR. Tratamiento sintomático

- Administrar carbón activado.
- Administrar un laxante salino como el sulfato sódico o similar.
- Si se presenta un cuadro hemorrágico grave, debe procederse a administrar vitamina K₁ a grandes dosis como antídoto.
- Si la sintomatología gastrointestinal es mínima, es recomendable llevar a cabo un tratamiento sintomático con analgésicos, antiespasmódicos y corrección de los trastornos electrolíticos.



FICHA DE DATOS DE SEGURIDAD DE “RATONEX BLOQUE 50”

Revisión nº 9 de 06/05/2020

5. MEDIDAS DE LUCHA CONTRA INCENDIOS.

5.1 Medios de extinción:

El producto es combustible. En caso de incendio, actuar de la siguiente manera:

- Extinguir con niebla o agua pulverizada, espuma química, polvo seco o dióxido de carbono (CO₂)
- Usar la menor cantidad posible de agua durante el incendio
- Evitar derrames innecesarios de los medios de extinción que pueden ser contaminantes. Establecer barreras de contención para las aguas de extinción derramadas y evitar así que alcancen corrientes de agua superficial o subterránea.
- El personal de la lucha contra incendios deberá usar aparatos autónomos de respiración.
- No utilizar chorros de agua para la extinción

5.2 Peligros específicos derivados de la mezcla

Monóxido de carbono. Evitar respirar los humos

5.3 Recomendaciones para el personal de lucha contra incendios:

- Traje de protección química
- Aparato de respiración autónoma
- Traje hermético a los gases en la proximidad inmediata de la materia o vapor..

Información adicional:

- Conviene mantener los recipientes fríos mediante el rociado con agua.
- Utilizar agua pulverizada para reducir las emanaciones del incendio.
- Controlar que las aguas procedentes del incendio no alcancen ningún cauce de agua ni entren en el sistema de alcantarillado. Si ello ocurre, avisar a las autoridades.
- Los incendios producidos en espacios confinados, deben ser combatidos por personal cualificado provisto de equipos de respiración homologados.

6. MEDIDAS A TOMAR EN CASO DE VERTIDO ACCIDENTAL.

6.1 Precauciones personales, equipo de protección y procedimiento de emergencia:

Debe utilizarse ropa protectora adecuada y medios de protección para los ojos, cara, manos y piel.



FICHA DE DATOS DE SEGURIDAD DE “RATONEX BLOQUE 50”

Revisión nº 9 de 06/05/2020

6.2 Precauciones relativas al medio ambiente:

Producto peligroso para los organismos acuáticos. Evitar que el producto entre en contacto con cualquier curso de agua superficial o subterráneo. Si ello ocurre, avisar de inmediato a las autoridades pertinentes

Para minimizar el riesgo de envenenamiento secundario, se deberán buscar y retirar los roedores muertos a intervalos frecuentes durante el tratamiento, como mínimo con la misma frecuencia que son comprobados y/o repuestos los cebos.

Tanto los roedores muertos como los cebos y portacebos deberán retirarse después del tratamiento y eliminarse de forma segura de conformidad con la legislación vigente.

No tirar el producto en el suelo, en un curso de agua, en el fregadero o en el desagüe

6.3 Métodos contención y de limpieza:

Mezclar los derrames con arena, tierra o sepiolita. Lavar con agua y detergente la zona contaminada por los pequeños derrames, una vez retirado el material absorbente. Todo material absorbente contaminado, así como las aguas de lavado, debe guardarse en contenedores adecuados para su correcta gestión, según se indica en la sección 13.

En caso de grandes derrames, conviene levantar barricadas de un material absorbente para impedir su expansión

Información adicional:

Señalizar la zona contaminada.

6.4 Referencia a otras secciones

No procede

7. MANIPULACIÓN Y ALMACENAMIENTO:

7.1 Precauciones para una manipulación segura:

- Antes de abrir el envase, se debe leer atentamente todo el contenido de la etiqueta.
- Eliminar toda posibilidad de su inhalación, así como cualquier posible contacto con la piel y los ojos.
- A fin de evitar riesgos para las personas y el medio ambiente siga las instrucciones de uso.



FICHA DE DATOS DE SEGURIDAD DE “RATONEX BLOQUE 50”

Revisión nº 9 de 06/05/2020

-
- No comer, ni beber, ni fumar durante su utilización.
 - Úsense indumentaria adecuada, así como gafas o máscara facial, guantes y botas de goma.
 - Antes de comer, beber o fumar o después de trabajar, lavar las manos y la piel expuestas al producto y despojarse de las ropas contaminadas.
 - En su manejo se tomarán las medidas de protección personal expuestas en la sección 8.

7.2 Condiciones de almacenamiento seguro, incluidas posibles incompatibilidades:

- Almacenar alejado de fuentes de calor e ignición, de acuerdo con las normativas locales.
- Manténgase fuera del alcance de los niños.
- Consérvese únicamente en los recipientes de origen bien cerrados, en lugar fresco y bien ventilado y lejos de alimentos, bebidas, piensos, productos farmacéuticos, cosméticos y productos que huelan.

7.3 usos específicos finales

Uso rodenticida como producto listo para usar, no reutilizar los envases. Tiene un efecto anticoagulante

8. CONTROLES DE EXPOSICIÓN/PROTECCIÓN PERSONAL.

8.1: Parámetros de control

Valores límites de exposición:

Valores relativos al ingrediente activo Difenacoum, Assesment Report Directiva 98/8 EC

AOEL sub crónica, crónica y aguda 0.0011 mcg/kg bw/day

AOEL (acceptable operator exposure level)

8.2: Controles de la exposición

Protección Respiratoria:



FICHA DE DATOS DE SEGURIDAD DE "RATONEX BLOQUE 50"

Revisión nº 9 de 06/05/2020

En caso de concentraciones superiores a las toleradas en el aire, es imperativo el uso de respiradores autónomos o, en su defecto, máscaras respiratorias provistas de filtros P2

Protección de las Manos:

Usar guantes de goma y lavarlos frecuentemente con agua y jabón.

Protección de Ojos/Cara:

Utilizar gafas de seguridad.

Protección cutánea:

Usar ropa de seguridad adecuada, incluido mono de trabajo.

9. PROPIEDADES FÍSICAS Y QUÍMICAS.

9.1 Información sobre propiedades químicas y físicas básicas

a) Aspecto	: bloque parafinado azul-verdoso
b) Olor	: Sebáceo
c) Umbral olfativo	: N/A
d) pH	: N/A
e) Punto de fusión/punto de congelación	: N/D
f) Punto inicial de ebullición e intervalo de ebullición	: N/D
g) Punto inicial de inflamación	: N/A
h) Tasa de evaporación	: N/D
i) Inflamabilidad	: No inflamable
j) Límites superior/inferior de inflamabilidad o de explosión	: N/A
k) Presión de vapor	: N/D
l) Densidad de vapor	: N/D
m) Densidad relativa aparente	: 0.83 gr/ml
n) Solubilidad en agua	: insoluble
o) Coeficiente de reparto n-octanol/agua	: N/D
p) Temperatura de auto-inflamación	: N/D
q) Temperatura de descomposición	: N/D
r) Viscosidad	: N/D
s) Propiedades explosivas	: No es explosivo
t) Propiedades comburentes	: No es comburente



FICHA DE DATOS DE SEGURIDAD DE “RATONEX BLOQUE 50”

Revisión nº 9 de 06/05/2020

10. ESTABILIDAD Y REACTIVIDAD.

10.1. Reactividad:

No es previsible que exista peligro de reactividad de la mezcla

10.2 Estabilidad química:

Estable en condiciones normales de temperatura y de presión propios de los almacenamientos y de la manipulación normales.

10.3 Posibilidad de reacciones peligrosas:

En condiciones normales, no es previsible la aparición de reacciones incontroladas o de polimerización

10.4 Condiciones que deben evitarse:

Evitar las temperaturas superiores a 30°C y la exposición directa del producto a la luz del sol.

10.5 Materiales incompatibles:

Evitar el contacto con bases y ácidos fuertes así como la hojalata y el acero blando. También debe evitarse el prolongado contacto con el agua

10.6 Productos de Descomposición Peligrosos:

En condiciones normales de almacenamiento y uso, no debe aparecer ningún producto de descomposición peligroso.

11. INFORMACIÓN TOXICOLÓGICA.

11.1 Información sobre los efectos toxicológicos

a- toxicidad aguda

Ingestión:

La DL₅₀ oral del Difenacoum es de 1,8 mg/kg. (*)

Su ingestión a dosis altas producirá hemorragias.

Contacto Cutáneo:



FICHA DE DATOS DE SEGURIDAD DE “RATONEX BLOQUE 50”

Revisión nº 9 de 06/05/2020

La DL₅₀ dérmica 63 mg/kg bw (*)

El contacto con la piel puede causar ligeras irritaciones y dermatitis de contacto. Es justificable considerar al difenacoum muy tóxico también por la vía dérmica. (*)

Inhalación:

3.646-5.848 mcg/L/4h

16.27-20.74 mcg/L/4h(*)

No es probable la inhalación de este producto. De hacerlo aparecerá tos y secreciones nasales.

Los estudios revelan que una repetida exposición oral al difenacoum resulta con efectos tóxicos (hemorragias letales) que dieron motivo a la preocupación de efectos graves para la salud en caso de exposición prolongada. Además basándonos en los resultados de los estudios de toxicidad dérmica aguda y de inhalación y realizando una extrapolación, es justificado asumir un similar papel para daño serio para la salud por exposición prolongada tanto por la ruta dérmica como por la ruta inhalatoria. (*)

b- irritación

Ligera irritación y lagrimeo en los ojos

c- Corrosividad

No corrosivo

d-Sensibilización:

No sensibiliza la piel.(*)

e- Toxicidad por dosis repetidas

El modo de acción crónico de los anticoagulantes es la llave para su éxito, actúan interrumpiendo el ciclo de la vitamina K en los microsomas del hígado, concretamente impiden la activación de los factores de coagulación imprescindibles para una correcta coagulación.

En el momento en que actúa el anticoagulante existe una cierta concentración plasmática de factores de coagulación que permiten el desarrollo de la función de la coagulación durante un tiempo, de cuatro a diez días, de forma que el animal no asocia su debilidad gradual a la ingestión del anticoagulante.

En un anticoagulante de primera generación el bloqueo de la activación de los factores de coagulación no es total y dura menos tiempo que la vida media de estos, por lo que es imprescindible repetir la ingesta hasta que la concentración de los factores sea demasiado baja.

En el caso de anticoagulantes de segunda generación como es el caso del difenacoum el bloqueo de la activación de los factores de coagulación es mucho mayor y tal vez con una sola ingesta pudiera ser suficiente (dependiendo del estado del animal) sin embargo cuanto mayor número de ingestas se realicen más se asegura el bloqueo total del ciclo de la coagulación. En aplicación del



FICHA DE DATOS DE SEGURIDAD DE "RATONEX BLOQUE 50"

Revisión nº 9 de 06/05/2020

reglamento 1272/2008 sobre clasificación, etiquetado y envasado de sustancias y mezclas, la toxicidad específica sobre órganos (sangre) tras exposiciones repetidas se clasifica como Categoría 2, asociándose la frase de peligro H373 "Puede causar daño a órganos (sangre) a través de prolongadas o repetidas exposiciones.

f- Carcinogenicidad

No disponible

g- Mutagénesis:

Los estudios concluyen que el Difenacoum no es mutagénico (*).

h- Toxicidad para la reproducción:

Tras la implantación del reglamento (UE) 2016/1179 que modifica el reglamento (CE) 1272/2008 sobre clasificación, etiquetado y envasado de sustancias y mezclas, se establecieron para la materia activa Difenacoum unos límites de concentración específicos de forma que para productos con una concentración mayor o igual a 0,003% el producto se considera tóxico para la reproducción categoría 1B, asociándose la frase de peligro H360D "puede dañar al niño aún no nacido". No hay estudios que indiquen que el Difenacoum es teratogénico, aunque sí se le debe considerar teratogénico frente a humanos debido a que contiene el mismo resto químico responsable de la acción teratogénica de la warfarina, un demostrado agente teratogénico en humanos (*)

(*) INFORMACION RELATIVA AL INGREDIENTE ACTIVO TÉCNICO ASSESMENT REPORT DIRECTIVA 98/8

12. INFORMACIONES ECOLÓGICAS.

12.1 Toxicidad

Toxicidad Acuática:

CL₅₀, 96 h en *Oncorhynchus mykiss*, para el Difenacoum: 0,064 mg/l unos estudios, 0,33 mg/l otros estudios (*)

CL₅₀, 48 h en *Daphnia magna*, para el Difenacoum: 0,52 mg/l unos estudios, 0,91 mg/l otros estudios. (*)

Alga Verde (*Selenastrum capricornutum*) 72h ErC₅₀ 0,8 mg/l NOErC 0,25 mg/l unos estudios

ErC₅₀ 0,51 mg/l NOErC 0,13 mg/l otros estudios(*)

Pseudomonas putida 6 h EC₅₀ >2.3 mg/l unos estudios >999,7 mg/l otros estudios

Efectos sobre las lombrices de tierra y otros organismos del suelo no objetivo

Eisenia Fetida LC₅₀ mayor de 994 mg/kg peso seco (*)



FICHA DE DATOS DE SEGURIDAD DE "RATONEX BLOQUE 50"

Revisión nº 9 de 06/05/2020

Toxicidad Aves

Japanese quail LD50 133 mg/KG female
Bobwhite quail LD50 56 mg/KG female

Mamíferos

LD50 rata macho 1,8 mg/kg(*)
Rata hembra 5-50 mg/kg(*)

12.2 Persistencia y Degradabilidad:

El difenacoum se degrada rápidamente por la luz, con un tiempo de vida medio de 8 horas en solución acuosa. (*)

El Difenacoum no es volátil y debido a su rápida degradación foto oxidativa en el aire (tiempo de vida medio sobre dos horas) no se espera transporte atmosférico de gran rango o contribuir al calentamiento global, degradación del ozono o acidificación en base de sus propiedades físicas y químicas. (*)

El Difenacoum no es biodegradable, se degrada bajo condiciones aerobicas en el suelo con un tiempo medio de degradación de 439 días. (*)

El Difenacoum, tiene una gran estabilidad y es difícilmente biodegradable.

12.3 Potencial de bioacumulación:

Elevado potencial de bioacumulación (*)

12.4 Movilidad en el suelo:

Existen datos experimentales que indican que el Difenacoum no se moviliza en el suelo (*)

12.5 Resultados de la valoración PBT y mPmB

No hay datos

12.6 Otros efectos adversos

No hay otros efectos conocidos

(*) INFORMACION RELATIVA AL INGREDIENTE ACTIVO TÉCNICO ASSESMENT REPORT
DIRECTIVA 98/8



FICHA DE DATOS DE SEGURIDAD DE "RATONEX BLOQUE 50"

Revisión nº 9 de 06/05/2020

13. CONSIDERACIONES SOBRE LA ELIMINACIÓN.

- No contaminar los lagos, vías fluviales o pozos con el producto o con sus envases usados. No utilizar los envases vacíos para otros menesteres. Dichos envases deben gestionarse según la Ley 11/1997, de 24 de abril, de Envases y Residuos de Envases.
- Los residuos de producto se gestionarán según la "Ley 10/1998, de 21 de abril, de Residuos", y en todo caso depositarlos en recipientes seguros y cerrados y remitirlos, para su valoración y/o destrucción, únicamente a gestores autorizados.

Envases: Su eliminación debe realizarse de acuerdo con las disposiciones oficiales. Para los embalajes contaminados deben adoptarse las mismas medidas que para el producto.

La incineración es el método recomendado para la eliminación del producto y envases.

14. INFORMACIÓN RELATIVA AL TRANSPORTE.

14.1 Número ONU
No Clasificado

14.2 Designación oficial de transporte de las Naciones Unidas
No clasificado

14.3 Clase(s) de peligro para el transporte
Transporte ferrocarril y carretera ADR/RID: No clasificado
Transporte marítimo: No clasificado
Transporte aéreo: No clasificado

14.4 Grupo de embalaje
Transporte ferrocarril y carretera ADR/RID: No clasificado
Transporte marítimo: No clasificado
Transporte aéreo: No clasificado

14.5 Peligros para el medio ambiente
Transporte ferrocarril y carretera ADR/RID: No clasificado
Transporte marítimo: No clasificado

14.6 Precauciones particulares para los usuarios



FICHA DE DATOS DE SEGURIDAD DE "RATONEX BLOQUE 50"

Revisión nº 9 de 06/05/2020

El producto deberá viajar siempre en sus envases originales debidamente precintados.

- 14.7 Transporte a granel con arreglo al anexo II del Convenio Marpol 73/78 y del código IBC**
N.A.

15. INFORMACIÓN REGLAMENTARIA.

La hoja Técnica de Seguridad está realizada de acuerdo a la siguiente legislación:

Reglamento (CE) nº 1907/2006 (REACH) (Real Decreto 1802/2008 de 3 de noviembre)

Reglamento (CE) nº 453/2010

Clasificación y etiquetado de acuerdo a:

Reglamento (EC) nº 1272/2008 (UE-GSH/CLP)

15.1 Reglamentación y legislación en materia de seguridad, salud y medio ambiente específicas para la sustancia o la mezcla.

Reglamento (UE) 528/2012 (Productos Biocidas) e informe de evaluación correspondiente relativo al Difenacoum.

15.2 Evaluación de la seguridad química

N.A.

16. OTRAS INFORMACIONES.

15 de 15



FICHA DE DATOS DE SEGURIDAD DE “RATONEX BLOQUE 50”

Revisión nº 9 de 06/05/2020

Para minimizar problemas de resistencias y el riesgo de envenenamiento primario, el producto no será utilizado como cebo permanente para prevenir la aparición de roedores.

Para evitar las resistencias, es aconsejable alternar cebos que contengan diferentes sustancias activas anticoagulantes

Frases, pictogramas y simbología no explicitada y usada en la sección 3

H300 Mortal en caso de ingestión

H372 Perjudica a determinados órganos

H400 Muy tóxico para los organismos acuáticos

H410 Muy tóxico para los organismos acuáticos con efectos nocivos duraderos

H301 Tóxico en caso de ingestión

H315 Provoca irritación cutánea

H319 Provoca irritación ocular grave

H335 Puede irritar las vías respiratorias

Control de cambios

Revisión número: 09, sustituye a la 08, armonización de fichas de datos de seguridad de acuerdo al Reglamento (EC) nº 1272/2008 (UE-GSH/CLP)

Inclusión UFI

Fecha de revisión:06/05/2020

A handwritten signature in black ink, appearing to read 'Onofre Sureda', is written over a horizontal line. The signature is fluid and cursive.

Elaborado, Revisado y firmado por: Onofre Sureda