según el Reglamento (CE) n.º 1907/2006, modificado por el Reglamento de la Comisión (UE) 2020/878



FENGRESS

Versión Fecha de revisión: 1.0

01.10.2024

Número SDS: 50003008

Fecha de la última expedición: -Fecha de la primera expedición:

01.10.2024

SECCIÓN 1. Identificación de la sustancia o la mezcla y de la sociedad o la empresa

1.1 Identificador del producto

Nombre del producto **FENGRESS**

Otros medios de identificación

Código del producto 50003008

1.2 Usos pertinentes identificados de la sustancia o de la mezcla y usos desaconsejados

Uso de la sustancia/mezcla : Insecticida

Restricciones recomenda:

das del uso

Use según lo recomendado por la etiqueta.

1.3 Informaciones sobre el fabricante o el proveedor

Dirección del proveedor FMC AGRICULTURAL SOLUTIONS, S.A.U.

Paseo de la Castellana, 257, 5ª planta

28046 Madrid

España

Teléfono: 915530104

E-mail de contacto: SDS-Info@fmc.com, buzon@fmc.com.

1.4 Teléfono de emergencia

Para emergencias por fugas, incendios, derrames o acciden-

tes, llame al:

España: 34-931768545 (CHEMTREC)

Emergencia médica:

España: +34 91 562 04 20 (Instituto Nacional de Toxicología)

SECCIÓN 2. Identificación de los peligros

2.1 Clasificación de la sustancia o de la mezcla

Clasificación (REGLAMENTO (CE) No 1272/2008)

Peligro a corto plazo (agudo) para el medio ambiente acuático, Categoría 1 H400: Muy tóxico para los organismos acuáticos.

Peligro a largo plazo (crónico) para el H410: Muy tóxico para los organismos acuáticos,

según el Reglamento (CE) n.º 1907/2006, modificado por el Reglamento de la Comisión (UE) 2020/878



FENGRESS

Versión Fecha de revisión: 1.0 01.10.2024

Número SDS: 50003008

Fecha de la última expedición: -Fecha de la primera expedición:

01.10.2024

medio ambiente acuático, Categoría 1

con efectos duraderos

2.2 Elementos de la etiqueta

Etiquetado (REGLAMENTO (CE) No 1272/2008)

Pictogramas de peligro

¥2>

Palabra de advertencia : Atención

Indicaciones de peligro : H410 Muy tóxico para los organismos acuáticos, con efectos

duraderos

Declaración Suplementaria

del Peligro

EUH401 Para evitar riesgos para la salud humana y el

medio ambiente, respete las instrucciones de uso.

Consejos de prudencia : Prevención:

P261 Evitar respirar el polvo/ el humo/ el gas/ la niebla/ los

vapores/ el aerosol.

P262 Evitar el contacto con los ojos, la piel o la ropa.

Intervención:

P391 Recoger el vertido.

Eliminación:

P501 Elimínense el contenido y/o su recipiente de acuerdo

con la normativa sobre residuos peligrosos.

Componentes determinantes del peligro para el etiquetado:

Teflutrina (ISO)

Etiquetado adicional

Para las frases especiales (SP) y los intervalos de seguridad, consulte la eti-

queta.

2.3 Otros peligros

Esta sustancia/mezcla no contiene componentes que se consideren que sean bioacumulativos y tóxicos persistentes (PBT) o muy bioacumulativos y muy persistentes (mPmB) a niveles del 0,1% o superiores.

Información ecológica: La sustancia/la mezcla no contienen componentes que tengan propiedades alteradoras endocrinas de acuerdo con el artículo 57(f) de REACH o el Reglamento delegado de la Comisión (UE) 2017/2100 o el Reglamento de la Comisión (UE) 2018/605 en niveles del 0,1 % o superiores.

Información toxicológica: La sustancia/la mezcla no contienen componentes que tengan propiedades alteradoras endocrinas de acuerdo con el artículo 57(f) de REACH o el Reglamento dele-

según el Reglamento (CE) n.º 1907/2006, modificado por el Reglamento de la Comisión (UE) 2020/878



FENGRESS

Versión Fecha de revisión: Número SDS: Fecha de la última expedición: - 1.0 01.10.2024 50003008 Fecha de la primera expedición:

01.10.2024

gado de la Comisión (UE) 2017/2100 o el Reglamento de la Comisión (UE) 2018/605 en niveles del 0,1 % o superiores.

SECCIÓN 3. Composición/información sobre los componentes

3.2 Mezclas

Componentes

Nombre químico	No. CAS No. CE No. Indice Número de registro	Clasificación	Concentración (% w/w)
óxido de cinc	1314-13-2 215-222-5 030-013-00-7	Aquatic Acute 1; H400 Aquatic Chronic 1; H410 ————————————————————————————————————	>= 2 - < 20
Teflutrina (ISO)	79538-32-2 607-723-00-6	Acute Tox. 2; H300 Acute Tox. 1; H330 Acute Tox. 2; H310 Aquatic Acute 1; H400 Aquatic Chronic 1; H410 ————————————————————————————————————	0,5

Para la explicación de las abreviaturas véase la sección 16.

según el Reglamento (CE) n.º 1907/2006, modificado por el Reglamento de la Comisión (UE) 2020/878



FENGRESS

Versión 1.0

Fecha de revisión: 01.10.2024

Número SDS: 50003008

Fecha de la última expedición: -Fecha de la primera expedición:

01.10.2024

SECCIÓN 4. Primeros auxilios

4.1 Descripción de los primeros auxilios

Recomendaciones generales : Retire a la persona de la zona contaminada.

Mostrar esta ficha de seguridad al doctor que esté de servicio.

No deje a la víctima desatendida.

Si es inhalado Consultar a un médico después de una exposición importan-

En caso de inconsciencia, colocar en posición de recupera-

ción y pedir consejo médico.

En caso de contacto con la

piel

Quitar la ropa y los zapatos contaminados.

Lávese inmediatamente con jabón y agua abundante. Llamar inmediatamente un médico si la irritación persiste.

En caso de contacto con los

En caso de un contacto, enjuagar inmediatamente los ojos

con agua en abundancia por lo menos durante 15 minutos. Si persiste la irritación de los ojos, consultar a un especialista.

No provocar el vómito. Por ingestión

Nunca debe administrarse nada por la boca a una persona

inconsciente.

Si los síntomas persisten consultar a un médico.

4.2 Principales síntomas y efectos, agudos y retardados

Riesgos : Nocivo en caso de ingestión o en contacto con la piel. Síntomas: detiene la transmisión nerviosa hiperestimulando presinápticamente las terminaciones neuronales. Especial sensibilidad de los pacientes alérgicos y asmáticos, así

como de los niños.

Síntomas del SNC: temblores, convulsiones, ataxia; irritación de las vías respiratorias: rinorrea, tos, broncoespasmo y disnea; desencadenantes de reacciones alérgicas: anafilaxia, hipertermia, sudoración, edemas cutáneos, colapso vascular periférico. Puede provocar picor temporal, hormigueo, ardor o entumecimiento de la piel expuesta, un efecto denominado parestesia. Los efectos parestésicos son transitorios y duran un máximo de 24 horas.

4.3 Indicación de toda atención médica y de los tratamientos especiales que deban dispensar-se inmediatamente

Tratamiento Tratar sintomáticamente.

SECCIÓN 5. Medidas de lucha contra incendios

5.1 Medios de extinción

Medios de extinción apropia- :

Producto químico en polvo

Espuma

Niebla de agua

piados

dos

Medios de extinción no apro- : No se identificaron medios de extinción inadecuados

5.2 Peligros específicos derivados de la sustancia o la mezcla

Peligros específicos en la lucha contra incendios

No permita que las aguas de extinción entren en el alcantari-

llado o en los cursos de agua.

según el Reglamento (CE) n.º 1907/2006, modificado por el Reglamento de la Comisión (UE) 2020/878



FENGRESS

Versión

1.0

Fecha de revisión: 01.10.2024

Número SDS: 50003008

Fecha de la última expedición: -Fecha de la primera expedición:

01.10.2024

Productos de combustión

peligrosos

Oxidos de fósforo

Óxidos de nitrógeno (NOx)

Óxidos de carbono Compuestos clorados

5.3 Recomendaciones para el personal de lucha contra incendios

Equipo de protección espe-

cial para el personal de lucha contra incendios

Los bomberos deben llevar ropa de protección y aparatos de

respiración autónoma.

Métodos específicos de ex-

tinción

Enfriar recipientes/tanques con pulverización por agua.

Retire los recipientes que no estén en peligro fuera del área

de incendio si se puede hacer con seguridad.

Otros datos : El agua de extinción debe recogerse por separado, no debe

penetrar en el alcantarillado.

Los restos del incendio y el agua de extinción contaminada

deben eliminarse según las normas locales en vigor.

SECCIÓN 6. Medidas en caso de vertido accidental

6.1 Precauciones personales, equipo de protección y procedimientos de emergencia

Precauciones personales : Utilícese equipo de protección individual.

Evite la formación de polvo. Evitar respirar el polvo.

Asegúrese una ventilación apropiada.

6.2 Precauciones relativas al medio ambiente

Precauciones relativas al

medio ambiente

Evite que el producto penetre en el alcantarillado.

Impedir nuevos escapes o derrames si puede hacerse sin

riesgos.

Si el producto contaminara ríos, lagos o alcantarillados, infor-

mar a las autoridades respectivas.

6.3 Métodos y material de contención y de limpieza

Métodos de limpieza : Guardar en contenedores apropiados y cerrados para su eli-

minación.

6.4 Referencia a otras secciones

Equipo de protección individual, ver sección 8., Para su elimi-

nación, tenga en cuenta la sección 13.

SECCIÓN 7. Manipulación y almacenamiento

7.1 Precauciones para una manipulación segura

según el Reglamento (CE) n.º 1907/2006, modificado por el Reglamento de la Comisión (UE) 2020/878



FENGRESS

Versión Fecha de revisión: Número SDS: Fecha de la última expedición: - 50003008 Fecha de la primera expedición: -

01.10.2024

Consejos para una manipu-

lación segura

Evitar la formación de partículas respirables.

No respirar vapores/polvo.

Equipo de protección individual, ver sección 8. No fumar, no comer ni beber durante el trabajo.

Disponer de la suficiente renovación del aire y/o de extracción

en los lugares de trabajo.

Eliminar el agua de enjuague de acuerdo con las regulaciones

nacionales y locales.

Indicaciones para la protección contra incendio y explo-

sión

Evite la formación de polvo. Debe disponer de extracción adecuada en aquellos lugares en los que se forma polvo.

Medidas de higiene : No comer ni beber durante su utilización. No fumar durante su

utilización. Lávense las manos antes de los descansos y des-

pués de terminar la jornada laboral.

7.2 Condiciones de almacenamiento seguro, incluidas posibles incompatibilidades

Exigencias técnicas para almacenes y recipientes

Conservar el envase herméticamente cerrado en un lugar seco y bien ventilado. Los contenedores que se abren deben volverse a cerrar cuidadosamente y mantener en posición vertical para evitar pérdidas. Las instalaciones eléctricas y los materiales de trabajo deben estar conforme a las normas de

seguridad.

Más información acerca de la :

estabilidad durante el alma-

cenamiento

No se descompone si se almacena y aplica como se indica.

7.3 Usos específicos finales

Usos específicos : Plaguicida registrado para ser utilizado de acuerdo con una

etiqueta aprobada por las autoridades reguladoras específi-

cas del país.

SECCIÓN 8. Controles de exposición/protección individual

8.1 Parámetros de control

Límites de exposición profesional

Componentes	No. CAS	Tipo de valor (Forma de expo- sición)	Parámetros de control	Base
óxido de cinc	1314-13-2	VLA-ED (fracción respirable)	2 mg/m3	ES VLA
		VLA-EC (fracción respirable)	10 mg/m3	ES VLA

según el Reglamento (CE) n.º 1907/2006, modificado por el Reglamento de la Comisión (UE) 2020/878



FENGRESS

1.0

Versión Fecha de revisión:

01.10.2024

Número SDS: 50003008

Fecha de la última expedición: -Fecha de la primera expedición:

01.10.2024

8.2 Controles de la exposición

Protección personal

Protección de los ojos/ la

cara

Frasco lavador de ojos con agua pura

Gafas de seguridad ajustadas al contorno del rostro

Protección de las manos

Material

Use guantes resistentes a productos químicos, como lami-

nado de barrera, caucho butílico o caucho nitrilo.

La conveniencia para un lugar de trabajo específico debe de Observaciones

ser tratada con los productores de los guantes de protección.

Protección de la piel y del

cuerpo

Traje protector impermeable al polvo

Elegir una protección para el cuerpo según la cantidad y la

concentración de la sustancia peligrosa en el lugar de traba-

Protección respiratoria Normalmente no requiere el uso de un equipo de protección

individual respiratorio.

SECCIÓN 9. Propiedades físicas y químicas

9.1 Información sobre propiedades físicas y químicas básicas

Estado físico sólido Forma gránulos Color gris

Olor Umbral olfativo Punto de fusión/ punto de

congelación

Sin datos disponibles Sin datos disponibles

Ligeramente penetrante

Límite superior de explosividad / Limites de inflamabilidad

superior

No aplicable

Límites inferior de explosivi-

dad / Límites de inflamabili-

No aplicable

dad inferior

Punto de inflamación No aplicable

Temperatura de auto-

inflamación

Sin datos disponibles

рΗ

Concentración: 1 % Método: CIPAC MT 75.3

Viscosidad

Viscosidad, cinemática

Coeficiente de reparto n-

octanol/agua

Sin datos disponibles

No aplicable

Presión de vapor Sin datos disponibles Densidad relativa Sin datos disponibles Densidad Sin datos disponibles

según el Reglamento (CE) n.º 1907/2006, modificado por el Reglamento de la Comisión (UE) 2020/878



FENGRESS

Versión Fecha de revisión: Número SDS: Fecha de la última expedición: - 50003008 Fecha de la primera expedición: -

01.10.2024

Características de las partículas

Tamaño de partícula : Sin datos disponibles

9.2 Otros datos

Explosivos : Método: Directive 67/548/EEC, Annex V, A.14

No explosivo

Propiedades comburentes : Método: Directiva 67/548/CEE, Anexo V, A.17.

La sustancia o mezcla no se clasifica como oxidante.

SECCIÓN 10. Estabilidad y reactividad

10.1 Reactividad

No se descompone si se almacena y aplica como se indica.

10.2 Estabilidad química

No se descompone si se almacena y aplica como se indica.

10.3 Posibilidad de reacciones peligrosas

Reacciones peligrosas : No se descompone si se almacena y aplica como se indica.

10.4 Condiciones que deben evitarse

Condiciones que deben evi-

tarse

Sin datos disponibles

10.5 Materiales incompatibles

Materias que deben evitarse : No aplicable

Acidos Oxidantes Metales

10.6 Productos de descomposición peligrosos

Oxidos de fósforo Óxidos de nitrógeno (NOx)

Óxidos de carbono

Cloro

SECCIÓN 11. Información toxicológica

11.1 Información sobre las clases de peligro definidas en el Reglamento (CE) n.o 1272/2008

Toxicidad aguda

Nocivo en caso de ingestión o en contacto con la piel.

Producto:

Toxicidad oral aguda : DL50 (Rata): > 2.000 mg/kg

Toxicidad aguda por inhala- : Estimación de la toxicidad aguda: > 5 mg/l

según el Reglamento (CE) n.º 1907/2006, modificado por el Reglamento de la Comisión (UE) 2020/878



FENGRESS

Versión Fecha de revisión: Número SDS: Fecha de la última expedición: - 50003008 Fecha de la primera expedición: -

01.10.2024

ción Tiempo de exposición: 4 h

Prueba de atmosfera: polvo/niebla

Método: Método de cálculo

Toxicidad cutánea aguda : DL50 (Rata): > 2.000 mg/kg

Componentes:

óxido de cinc:

Toxicidad oral aguda : DL50 (Rata, machos y hembras): > 2.000 mg/kg

Método: Directrices de ensayo 423 del OECD

DL50 (Ratón, machos y hembras): > 2.000 mg/kg Método: Directrices de ensayo 401 del OECD

Órganos diana: Hígado, Corazón, bazo, Estómago, Páncreas

Síntomas: Lesiones

Observaciones: mortalidad

Toxicidad aguda por inhala-

ción

CL0 (Rata, machos y hembras): > 1,79 mg/l

Tiempo de exposición: 4 h

Prueba de atmosfera: polvo/niebla

Método: EPA OPP 81 - 3 Observaciones: sin mortalidad

Toxicidad cutánea aguda : DL50 cutánea (Rata, machos y hembras): > 2.000 mg/kg

Método: Directrices de ensayo 402 del OECD

Teflutrina (ISO):

Toxicidad oral aguda : DL50 (Rata): 21,8 mg/kg

Toxicidad aguda por inhala-

ción

CL50 (Rata): 0,0371 mg/l Tiempo de exposición: 4 h

Prueba de atmosfera: polvo/niebla

Toxicidad cutánea aguda : DL50 (Rata): 177 mg/kg

Corrosión o irritación cutáneas

A la vista de los datos disponibles, no se cumplen los criterios de clasificación.

Componentes:

óxido de cinc:

Especies : epidermis humana reconstruida (RhE)
Método : Directrices de ensayo 431 del OECD

Resultado : No irrita la piel

Lesiones o irritación ocular graves

A la vista de los datos disponibles, no se cumplen los criterios de clasificación.

según el Reglamento (CE) n.º 1907/2006, modificado por el Reglamento de la Comisión (UE) 2020/878



FENGRESS

Versión Fecha de revisión: Número SDS: Fecha de la última expedición: - 50003008 Fecha de la primera expedición: -

01.10.2024

Componentes:

óxido de cinc:

Especies : Conejo

Método : Directrices de ensayo 405 del OECD

Resultado : No irrita los ojos

Sensibilización respiratoria o cutánea

Sensibilización cutánea

A la vista de los datos disponibles, no se cumplen los criterios de clasificación.

Sensibilización respiratoria

A la vista de los datos disponibles, no se cumplen los criterios de clasificación.

Componentes:

óxido de cinc:

Tipo de Prueba : Prueba de Maximización Especies : Conejillo de indias

Método : Directrices de ensayo 406 del OECD Resultado : No provoca sensibilización a la piel.

Tipo de Prueba : Prueba de Maximización Especies : Conejillo de indias

Método : Directrices de ensayo 406 del OECD

Resultado : La sustancia no se considera un sensibilizador cutáneo po-

tencial.

Mutagenicidad en células germinales

A la vista de los datos disponibles, no se cumplen los criterios de clasificación.

Componentes:

óxido de cinc:

Genotoxicidad in vitro : Tipo de Prueba: ensayo de mutación reversible

Método: Mutagénesis (ensayo de mutación revertida en Sal-

monella typhimurium) Resultado: negativo

Tipo de Prueba: Ensayo de mutación genética de células de

mamífero in vitro

Método: Directrices de ensayo 476 del OECD

Resultado: ambiguo

Tipo de Prueba: Prueba de aberración cromosomal in vitro Sistema experimental: fibroblastos del hámster chino

Método: Directrices de ensayo 473 del OECD

Resultado: negativo

Tipo de Prueba: Prueba de aberración cromosomal in vitro

Sistema experimental: Linfócitos humanos

según el Reglamento (CE) n.º 1907/2006, modificado por el Reglamento de la Comisión (UE) 2020/878



FENGRESS

Versión Fecha de revisión: 1.0

01.10.2024

Número SDS: 50003008

Fecha de la última expedición: -Fecha de la primera expedición:

01.10.2024

Resultado: positivo

Tipo de Prueba: Ensayo de micronúcleos

Sistema experimental: células epitelioides humanas Método: Directrices de ensayo 487 del OECD

Resultado: negativo

Tipo de Prueba: Ensayo de micronúcleos Sistema experimental: Linfócitos humanos

Resultado: positivo

Genotoxicidad in vivo Tipo de Prueba: Prueba de micronúcleos in vivo

Especies: Ratón (macho)

Vía de aplicación: Inyección intraperitoneal Método: Directrices de ensayo 474 del OECD

Resultado: negativo

Carcinogenicidad

A la vista de los datos disponibles, no se cumplen los criterios de clasificación.

Componentes:

óxido de cinc:

Especies Ratón, machos y hembras

Vía de aplicación Oral Tiempo de exposición 1 vear

Dosis 4400, 22000 mg/l NOAEL > 22.000 mg/lResultado : negativo

Observaciones Basado en los datos de materiales similares

Carcinogenicidad - Valora-

ción

Los ensayos con animales no mostraron ningún efecto carci-

nógeno.

Toxicidad para la reproducción

A la vista de los datos disponibles, no se cumplen los criterios de clasificación.

Componentes:

óxido de cinc:

Tipo de Prueba: Estudio de dos generaciones Efectos en la fertilidad

Especies: Rata, machos y hembras

Vía de aplicación: Oral

Dosis: 7.5, 15, 30mg/kg bw/day

Frecuencia del tratamiento: 7 días / semana

Toxicidad general padres: LOAEL: 7,5 peso corporal en

mg/kg

Toxicidad general F1: LOAEL: 30 peso corporal en mg/kg

Método: Directrices de ensayo 416 del OECD

Resultado: negativo

Observaciones: Basado en los datos de materiales similares

según el Reglamento (CE) n.º 1907/2006, modificado por el Reglamento de la Comisión (UE) 2020/878



FENGRESS

Versión Fecha de revisión: 1.0

01.10.2024

Número SDS: 50003008

Fecha de la última expedición: -Fecha de la primera expedición:

01.10.2024

Tipo de Prueba: toxicidad reproductiva de una generación

Especies: Rata, macho Vía de aplicación: Oral

Dosis: 4,000 Miligramos por litro Frecuencia del tratamiento: 32 diaria/o Toxicidad general padres: LOAEL: 4.000 mg/l Toxicidad general F1: LOAEL: 4.000 mg/l

Síntomas: Fertilidad reducida

Órganos diana: órganos reproductivos masculinos

Resultado: positivo

Observaciones: Basado en los datos de materiales similares

Efectos en el desarrollo fetal Especies: Rata

> Vía de aplicación: inhalación (polvo /neblina /humo) Dosis: .0003, 0.002, 0.008 Miligramos por litro Duración del tratamiento individual: 14 d

Toxicidad general materna: LOAEC: 0,008 mg/L Toxicidad para el desarrollo: NOAEC: 0,008 mg/L

Toxicidad embriofetal.: NOAEC Mating/Fertility: 0,008 mg/L

Método: Directrices de ensayo 414 del OECD

Resultado: negativo

Toxicidad específica en determinados órganos (STOT) - exposición única

A la vista de los datos disponibles, no se cumplen los criterios de clasificación.

Toxicidad específica en determinados órganos (STOT) - exposición repetida

A la vista de los datos disponibles, no se cumplen los criterios de clasificación.

Toxicidad por dosis repetidas

Componentes:

óxido de cinc:

Especies Rata, machos y hembras

NOAEL 31,52 mg/kg LOAEL 127,52 mg/kg

Vía de aplicación Oral Tiempo de exposición 13 weeks

Dosis 0, 31.52, 127.52 mg/kg

Método Directrices de ensayo 408 del OECD

Órganos diana Páncreas Síntomas **Necrosis**

Observaciones Basado en los datos de materiales similares

Especies Ratón, machos y hembras

NOEL 3000 ppm Vía de aplicación Oral Tiempo de exposición 13 weeks

Dosis 0, 300, 3000, 30000 ppm

Directrices de ensayo 408 del OECD Método Basado en los datos de materiales similares Observaciones

según el Reglamento (CE) n.º 1907/2006, modificado por el Reglamento de la Comisión (UE) 2020/878



FENGRESS

Versión Fecha de revisión: Número SDS: Fecha de la última expedición: - 50003008 Fecha de la primera expedición:

01.10.2024

Especies : Rata, macho LOAEL : 0,0045 mg/l

Vía de aplicación : inhalación (polvo /neblina /humo)

Tiempo de exposición : 3 months

Dosis : 0.0003, 0.0015, 0.004mg/l

Método : Directrices de ensayo 413 del OECD

Órganos diana : Pulmones Observaciones : mortalidad

Especies : Rata, machos y hembras

LOAEL : 75 mg/kg pc/día

Vía de aplicación : Cutáneo Tiempo de exposición : 28d

Dosis : 0, 75, 180, 360 mg/kg bw/day
Método : Directrices de ensayo 410 del OECD

Toxicidad por aspiración

A la vista de los datos disponibles, no se cumplen los criterios de clasificación.

11.2 Información relativa a otros peligros

Propiedades de alteración endocrina

Producto:

Valoración : La sustancia/la mezcla no contienen componentes que ten-

gan propiedades alteradoras endocrinas de acuerdo con el artículo 57(f) de REACH o el Reglamento delegado de la Comisión (UE) 2017/2100 o el Reglamento de la Comisión (UE)

2018/605 en niveles del 0,1 % o superiores.

Experiencia con exposición de seres humanos

Componentes:

óxido de cinc:

Inhalación : Síntomas: Fatiga, Sudores, sabor amargo, escalofríos, se-

quedad en la boca, síntomas parecidos a la gripe

Ingestión : Síntomas: Molestias gastrointestinales

Otros datos

Producto:

Observaciones : Sin datos disponibles

según el Reglamento (CE) n.º 1907/2006, modificado por el Reglamento de la Comisión (UE) 2020/878



FENGRESS

Versión

1.0

Fecha de revisión: 01.10.2024

Número SDS: 50003008

Fecha de la última expedición: -Fecha de la primera expedición:

01.10.2024

SECCIÓN 12. Información ecológica

12.1 Toxicidad

Producto:

Toxicidad para los peces : Observaciones: Muy tóxico para los organismos acuáticos,

puede provocar a largo plazo efectos negativos en el medio

ambiente acuático.

Componentes:

óxido de cinc:

Toxicidad para los peces : CL50 (Danio rerio (pez zebra)): 1,55 mg/l

Tiempo de exposición: 96 h Tipo de Prueba: Ensayo estático

Toxicidad para las dafnias y otros invertebrados acuáticos

CL50 (Daphnia magna (Pulga de mar grande)): 0,76 mg/l

Tiempo de exposición: 48 h

Método: Directrices de ensayo 202 del OECD

CL50: 0,37 mg/l

Tiempo de exposición: 96 h Tipo de Prueba: Ensayo estático

CE50: 0,14 mg/l

Tiempo de exposición: 24 h Tipo de Prueba: Ensayo estático

CE50: 0,072 mg/l

Tiempo de exposición: 96 h Tipo de Prueba: Ensayo estático

Toxicidad para las algas/plantas acuáticas

Cl50 (Pseudokirchneriella subcapitata (Microalga)): 0,044

mg/l

Tiempo de exposición: 72 h

Método: Directrices de ensayo 201 del OECD

NOEC (Pseudokirchneriella subcapitata (Microalga)): 0,024

mg/l

Tiempo de exposición: 3 d

Método: Directrices de ensayo 201 del OECD

CI50 (Skeletonema costatum): 1,23 mg/l

Tiempo de exposición: 96 h

Método: Directrices de ensayo 201 del OECD

CI50: 3,28 mg/l

Tiempo de exposición: 96 h

Método: Directrices de ensayo 201 del OECD

NOEC (Dunaliella tertiolecta): 0,01 mg/l

según el Reglamento (CE) n.º 1907/2006, modificado por el Reglamento de la Comisión (UE) 2020/878



FENGRESS

Versión 1.0 Fecha de revisión: 01.10.2024

Número SDS: 50003008

Fecha de la última expedición: -Fecha de la primera expedición:

01.10.2024

Tiempo de exposición: 4 d Tipo de Prueba: Ensayo estático

CE50 (Dunaliella tertiolecta): 0,65 mg/l

Tiempo de exposición: 4 d Tipo de Prueba: Ensayo estático

(Chlorella vulgaris (alga en agua dulce)): 1,16 mg/l

Tiempo de exposición: 72 h

Método: Directrices de ensayo 201 del OECD

CE50 (Anabaena flos-aquae (cianobacteria)): 0,3 mg/l

Tiempo de exposición: 96 h Tipo de Prueba: Ensayo estático

CE50: 0,69 mg/l

Tiempo de exposición: 3 d Tipo de Prueba: Ensayo estático

CE50 (Phaeodactylum tricornutum): 1,12 mg/l

Tiempo de exposición: 24 h Tipo de Prueba: Ensayo estático

Factor-M (Toxicidad acuática:

aguda)

•

Toxicidad para los microor-

ganismos

CE50 (lodos activados): > 1.000 mg/l

Tiempo de exposición: 3 h

Método: Directrices de ensayo 209 del OECD

CE50 (Tetrahymena pyriformis (caoba colombiana)): 7,1 mg/l

Tiempo de exposición: 24 h

Tipo de Prueba: Inhibición del crecimiento

Toxicidad para los peces (Toxicidad crónica)

NOEC: 0,440 mg/l

Tiempo de exposición: 72 d

Especies: Oncorhynchus mykiss (Trucha irisada)

Tipo de Prueba: Ensayo dinámico

Observaciones: Basado en los datos de materiales similares

NOEC: 0,026 mg/l

Tiempo de exposición: 30 d

Especies: Jordanella floridae (pez estandarte) Método: Directrices de ensayo 210 del OECD

Observaciones: Basado en los datos de materiales similares

NOEC: 0,530 mg/l

Tiempo de exposición: 1.095 d

Especies: Salvelinus fontinalis (trucha de arroyo)

Tipo de Prueba: Ensayo dinámico

Observaciones: Basado en los datos de materiales similares

según el Reglamento (CE) n.º 1907/2006, modificado por el Reglamento de la Comisión (UE) 2020/878



FENGRESS

Versión 1.0

Fecha de revisión:

01.10.2024

Número SDS:

50003008

Fecha de la última expedición: -Fecha de la primera expedición:

01.10.2024

NOEC: 0,056 mg/l

Tiempo de exposición: 116 d

Especies: Salmo trutta (trucha común) Método: Directrices de ensayo 210 del OECD

Observaciones: Basado en los datos de materiales similares

NOEC: 0,025 mg/l

Tiempo de exposición: 27 d

Especies: Pez

Tipo de Prueba: Ensayo semiestático

Observaciones: Basado en los datos de materiales similares

NOEC: 0,078 mg/l

Tiempo de exposición: 248 d

Especies: Pimephales promelas (Piscardo de cabeza gorda)

Tipo de Prueba: Ensayo dinámico

Observaciones: Basado en los datos de materiales similares

NOEC: 0,050 mg/l

Tiempo de exposición: 155 d

Especies: Pez

Tipo de Prueba: Ensayo dinámico

Observaciones: Basado en los datos de materiales similares

Toxicidad para las dafnias y otros invertebrados acuáticos

(Toxicidad crónica)

LOEC: 0,125 mg/l

Tiempo de exposición: 21 d

Especies: Daphnia magna (Pulga de mar grande) Método: Directrices de ensayo 211 del OECD

Factor-M (Toxicidad acuática:

crónica)

Toxicidad para los organis-

mos del suelo

NOEC: 750 ma/ka

Tiempo de exposición: 21 d

Especies: Eisenia fetida (lombrices)

Teflutrina (ISO):

Toxicidad para los peces CL50 (Oncorhynchus mykiss (Trucha irisada)): 0,00006 mg/l

Tiempo de exposición: 96 h

Toxicidad para las dafnias y

otros invertebrados acuáticos

CE50 (Daphnia magna (Pulga de mar grande)): 0,00007 mg/l

Tiempo de exposición: 48 h

Factor-M (Toxicidad acuática:

aguda)

10.000

Factor-M (Toxicidad acuática :

crónica)

10.000

12.2 Persistencia y degradabilidad

Sin datos disponibles

16/23

según el Reglamento (CE) n.º 1907/2006, modificado por el Reglamento de la Comisión (UE) 2020/878



FENGRESS

Versión Fecha de revisión: Número SDS: Fecha de la última expedición: -01.10.2024 1.0

50003008 Fecha de la primera expedición:

01.10.2024

12.3 Potencial de bioacumulación

Componentes:

óxido de cinc:

Bioacumulación Especies: Oncorhynchus mykiss (Trucha irisada)

Tiempo de exposición: 14 d

Factor de bioconcentración (FBC): 2.060

Teflutrina (ISO):

Coeficiente de reparto n-

octanol/agua

log Pow: 6,5

12.4 Movilidad en el suelo

Sin datos disponibles

12.5 Resultados de la valoración PBT y mPmB

Producto:

Valoración Esta sustancia/mezcla no contiene componentes que se con-

sideren que sean bioacumulativos y tóxicos persistentes (PBT) o muy bioacumulativos y muy persistentes (mPmB) a

niveles del 0,1% o superiores.

12.6 Propiedades de alteración endocrina

Producto:

Valoración La sustancia/la mezcla no contienen componentes que ten-

> gan propiedades alteradoras endocrinas de acuerdo con el artículo 57(f) de REACH o el Reglamento delegado de la Comisión (UE) 2017/2100 o el Reglamento de la Comisión (UE)

2018/605 en niveles del 0,1 % o superiores.

12.7 Otros efectos adversos

Producto:

Información ecológica com-

plementaria

No se puede excluir un peligro para el medio ambiente en el caso de una manipulación o eliminación no profesional.

Muy tóxico para los organismos acuáticos, con efectos dura-

deros

SECCIÓN 13. Consideraciones relativas a la eliminación

13.1 Métodos para el tratamiento de residuos

: NO CONTAMINAR EL AGUA CON EL PRODUCTO NI CON SU ENVASE. (No Producto

> limpiar el equipo de aplicación del producto cerca de aguas superficiales/Evítese la contaminación a través de los sistemas de evacuación de aguas de las

explotaciones o de los caminos).

según el Reglamento (CE) n.º 1907/2006, modificado por el Reglamento de la Comisión (UE) 2020/878



FENGRESS

Versión Fecha de revisión: Número SDS: Fecha de la última expedición: - 1.0 01.10.2024 50003008 Fecha de la primera expedición:

01.10.2024

Envases contaminados : Vaciar el contenido restante.

Eliminar como producto no usado. No reutilizar los recipientes vacíos. Entregar los envases vacíos o residuos de envases bien en los puntos de recogida establecidos por los sistemas colectivos de responsabilidad ampliada (SIG) o directamente en el punto de venta donde se hubiera adquirido si dichos envases se han puesto en el mercado a través de un sistema de depósito, devolución y retorno.

SECCIÓN 14. Información relativa al transporte

14.1 Número ONU o número ID

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

14.2 Designación oficial de transporte de las Naciones Unidas

ADN : SUSTANCIA SÓLIDA PELIGROSA PARA EL MEDIO

AMBIENTE, N.E.P. (Tefluthrin, Zinc oxide)

ADR : SUSTANCIA SÓLIDA PELIGROSA PARA EL MEDIO

AMBIENTE, N.E.P. (Tefluthrin, Zinc oxide)

RID : SUSTANCIA SÓLIDA PELIGROSA PARA EL MEDIO

AMBIENTE, N.E.P. (Tefluthrin, Zinc oxide)

IMDG : ENVIRONMENTALLY HAZARDOUS SUBSTANCE, SOLID,

N.O.S.

(Tefluthrin, Zinc oxide)

IATA : Sustancia sólida peligrosa para el medio ambiente, n.e.p.

(Tefluthrin, Zinc oxide)

14.3 Clase(s) de peligro para el transporte

Clase Riesgos subsidiarios

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

14.4 Grupo de embalaje

ADN

según el Reglamento (CE) n.º 1907/2006, modificado por el Reglamento de la Comisión (UE) 2020/878



FENGRESS

Versión Fecha de revisión: Número SDS: Fecha de la última expedición: -1.0 01.10.2024 50003008 Fecha de la primera expedición:

01.10.2024

Grupo de embalaje Ш Código de clasificación M7 Número de identificación de 90

peligro

Etiquetas 9

ADR

Grupo de embalaje Ш Código de clasificación M7 Número de identificación de 90 peligro

Etiquetas Código de restricciones en (-)

túneles

RID

Grupo de embalaje Ш Código de clasificación M7 Número de identificación de 90

peligro

Etiquetas 9

IMDG

Grupo de embalaje Ш Etiquetas 9

F-A, S-F EmS Código

IATA (Carga)

Instrucción de embalaje 956

(avión de carga)

Instrucción de embalaje (LQ) Y956 Grupo de embalaje Ш Etiquetas Diverso

IATA (Pasajero)

Instrucción de embalaje 956

(avión de pasajeros)

Instrucción de embalaje (LQ) Y956 Grupo de embalaje Ш Etiquetas Diverso

14.5 Peligros para el medio ambiente

Peligrosas ambientalmente si

ADR

Peligrosas ambientalmente si

Peligrosas ambientalmente si

IMDG

Contaminante marino si

IATA (Pasajero)

Peligrosas ambientalmente si

según el Reglamento (CE) n.º 1907/2006, modificado por el Reglamento de la Comisión (UE) 2020/878



FENGRESS

Versión 1.0 Fecha de revisión: 01.10.2024

Número SDS: 50003008

Fecha de la última expedición: -Fecha de la primera expedición:

01.10.2024

IATA (Carga)

Peligrosas ambientalmente : si

14.6 Precauciones particulares para los usuarios

La(s) clasificación(es) de transporte presente(s) tienen solamente propósitos informativos y se basa(n) únicamente en las propiedades del material sin envasar/embalar, descritas dentro de esta Ficha de Datos de Seguridad. Las clasificaciones de transporte pueden variar según el modo de transporte, el tamaño del envase/embalaje y las variaciones en los reglamentos regionales o del país.

14.7 Transporte marítimo a granel con arreglo a los instrumentos de la OMI

No aplicable al producto suministrado.

SECCIÓN 15. Información reglamentaria

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

REACH - Restricciones a la fabricación, la comercializa : No aplicable ción y el uso de determinadas sustancias mezclas y

ción y el uso de determinadas sustancias, mezclas y artículos peligrosos (Anexo XVII)

REACH - Lista de sustancias candidatas que suscitan especial preocupación para su Autorización (artículo

No aplicable

59).

Reglamento (CE) sobre las sustancias que agotan la

: No aplicable

capa de ozono

Reglamento (UE) 2019/1021 sobre contaminantes orgá: :

: No aplicable

nicos persistentes (versión refundida)

Reglamento (UE) n o 649/2012 del Parlamento Europeo

No aplicable

y del Consejo relativo a la exportación e importación de

productos químicos peligrosos

REACH - Lista de sustancias sujetas a autorización

: No aplicable

(Annexo XIV)

Seveso III: Directiva 2012/18/UE del Parlamento Europeo y del Consejo relativa al control de los riesgos inherentes a los accidentes graves en los que intervengan sustancias peligrosas.

PELIGROS PARA EL MEDIOAMBIENTE

Los componentes de este producto están presentados en los inventarios siguientes:

E1

TCSI : En o de conformidad con el inventario

según el Reglamento (CE) n.º 1907/2006, modificado por el Reglamento de la Comisión (UE) 2020/878



FENGRESS

Versión Fecha de revisión: Número SDS: Fecha de la última expedición: - 50003008 Fecha de la primera expedición:

01.10.2024

TSCA : El producto contiene sustancia(s) que no están en el inventa-

rio de TSCA.

AIIC : No de conformidad con el inventario

DSL : Este producto contiene los componentes siguientes que no

están en la lista canadiense NDSL, ni en la lista DSL.

Teflutrina (ISO)

ENCS : No de conformidad con el inventario

ISHL : No de conformidad con el inventario

KECI : En o de conformidad con el inventario

PICCS : No de conformidad con el inventario

IECSC : No de conformidad con el inventario

NZIoC : No de conformidad con el inventario

TECI: No de conformidad con el inventario

15.2 Evaluación de la seguridad química

SECCIÓN 16. Otra información

Texto completo de las Declaraciones-H

H300 : Mortal en caso de ingestión.
H310 : Mortal en contacto con la piel.
H330 : Mortal en caso de inhalación.

H400 : Muy tóxico para los organismos acuáticos.

H410 : Muy tóxico para los organismos acuáticos, con efectos dura-

deros

Texto completo de otras abreviaturas

Acute Tox. : Toxicidad aguda

Aquatic Acute : Peligro a corto plazo (agudo) para el medio ambiente acuático Aquatic Chronic : Peligro a largo plazo (crónico) para el medio ambiente acuáti-

CO

ES VLA : Límites de Exposición Profesional para Agentes Químicos -

Tabla 1: Límites Ambientales de exposición profesional

ES VLA / VLA-ED : Valores límite ambientales - exposición diaria

ES VLA / VLA-EC : Valores límite ambientales - exposición de corta duración

ADN - Acuerdo europeo relativo al transporte internacional de mercancías peligrosas por vías navegables interiores; ADR - Acuerdo relativo al transporte internacional de mercancías peligrosas por carretera; AIIC - Inventario de productos químicos industriales de Australia; ASTM - Sociedad Estadounidense para la Prueba de Materiales; bw - Peso corporal; CLP - Reglamentación

según el Reglamento (CE) n.º 1907/2006, modificado por el Reglamento de la Comisión (UE) 2020/878



FENGRESS

Versión Fecha de revisión: Número SDS: Fecha de la última expedición: -1.0 01.10.2024 50003008 Fecha de la primera expedición:

01.10.2024

sobre clasificación, etiquetado y envasado; Reglamento (EC) No 1272/2008; CMR - Carcinógeno, mutágeno o tóxico para la reproducción; DIN - Norma del Instituto Alemán para la Normalización; DSL - Lista Nacional de Sustancias (Canadá); ECHA - Agencia Europea de Sustancias Químicas; EC-Number - Número de la Comunidad Europea; ECx - Concentración asociada con respuesta x%; ELx - Tasa de carga asociada con respuesta x%; EmS - Procedimiento de emergencia; ENCS - Sustancias Químicas Existentes y Nuevas (Japón); ErCx - Concentración asociada con respuesta de tasa de crecimiento x%; GHS - Sistema Globalmente Armonizado; GLP -Buena práctica de laboratorio; IARC - Agencia Internacional para la investigación del cáncer; IATA - Asociación Internacional de Transporte Aéreo; IBC - Código internacional para la construcción y equipamiento de Embarcaciones que transportan químicos peligros a granel; IC50 -Concentración inhibitoria máxima media; ICAO - Organización Internacional de Aviación Civil; IECSC - Inventario de Sustancias Químicas en China; IMDG - Código Marítimo Internacional de Mercancías Peligrosas; IMO - Organización Marítima Internacional; ISHL - Ley de Seguridad e Higiene Industrial (Japón); ISO - Organización Internacional para la Normalización; KECI - Inventario de Químicos Existentes de Corea; LC50 - Concentración letal para 50% de una población de prueba; LD50 - Dosis letal para 50% de una población de prueba (Dosis letal mediana); MARPOL - Convenio Internacional para prevenir la Contaminación en el mar por los buques; n.o.s. - N.E.P.: No especificado en otra parte; NO(A)EC - Concentración de efecto (adverso) no observable; NO(A)EL - Nivel de efecto (adverso) no observable; NOELR - Tasa de carga de efecto no observable; NZIoC - Inventario de Químicos de Nueva Zelanda; OECD - Organización para la Cooperación y el Desarrollo Económico; OPPTS - Oficina para la Seguridad Química y Prevención de Contaminación; PBT - Sustancia persistente, bioacumulativa y tóxica; PICCS - Inventario Filipino de Químicos y Sustancias Químicas; (Q)SAR - Relación estructura-actividad (cuantitativa); REACH - Reglamento (EC) No 1907/2006 del Parlamento y Consejo Europeos con respecto al registro, evaluación autorización y restricción de químicos; RID - reglamento relativo al transporte internacional de mercancías peligrosas por ferrocarril; SADT - Temperatura de descomposición autoacelerada; SDS - Ficha de datos de seguridad; SVHC - sustancia altamente preocupante; TCSI - Inventario de Sustancias Químicas de Taiwán; TECI - Inventario de productos químicos existentes de Tailandia; TRGS - Regla técnica para sustancias peligrosas; TSCA -Ley para el Control de Sustancias Tóxicas (Estados Unidos); UN - Naciones Unidas; vPvB - Muy persistente y muy bioacumulativo

Otros datos

Clasificación de la mezcla: Procedimiento de clasificación:

Aquatic Acute 1 H400 Método de cálculo Aquatic Chronic 1 H410 Método de cálculo

De responsabilidad

FMC Sociedad cree que la información y las recomendaciones contenidas en este documento (incluidos los datos y las declaraciones) son precisas a la fecha del presente. Puede comunicarse con FMC Sociedad para asegurarse de que este documento sea el más reciente disponible de FMC Sociedad. No se otorga ninguna garantía de aptitud para ningún propósito en particular, garantía de comerciabilidad o cualquier otra garantía, expresa o implícita, con respecto a la información proporcionada en este documento. La información proporcionada en este documento se refiere solo al producto especificado designado y puede no ser aplicable cuando dicho producto se usa en combinación con cualquier otro material o en cualquier proceso. El usuario es responsable de determinar si el producto es apto para un propósito particular y adecuado para las condiciones y métodos de uso del usuario. Dado que las condiciones y métodos de uso están fuera del control de FMC Sociedad, FMC Sociedad renuncia expresamente a toda responsabilidad en cuanto a los resultados obtenidos o derivados del uso de los productos o la dependencia de dicha información.

Preparado por

según el Reglamento (CE) n.º 1907/2006, modificado por el Reglamento de la Comisión (UE) 2020/878



FENGRESS

Versión Fecha de revisión: No 1.0 01.10.2024 50

Número SDS: 50003008

Fecha de la última expedición: - Fecha de la primera expedición:

01.10.2024

FMC Corporation

FMC y el logotipo de FMC son marcas comerciales de FMC Corporation y/o una afiliada. © 2021-2024 FMC Corporation. Reservados todos los derechos.

ES/ES