De acuerdo con el Reglamento (UE) 2020/878 de la Comisión que modifica el Reglamento (CE) no 1907/2006



Platform® 40 WG

Versión Fecha de revisión: 1.0

Número SDS: 27.02.2023 50000493

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

27.02.2023

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

1.1 Identificador del producto

Nombre del producto Platform® 40 WG

Otros medios de identificación

Código del producto 50000493

Número de registro del pro-

ducto

23435

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

Uso de la sustancia/mezcla Herbicida

Restricciones recomenda-

das del uso

Use según lo recomendado por la etiqueta.

1.3 Datos del proveedor de la ficha de datos de seguridad

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)

Sensibilización cutánea, Sub-categoría H317: Puede provocar una reacción alérgica en la

De acuerdo con el Reglamento (UE) 2020/878 de la Comisión que modifica el Reglamento (CE) no 1907/2006



Platform® 40 WG

Versión Fecha de revisión: Número SDS: Fecha de la última expedición: - 50000493 Fecha de la primera expedición:

27.02.2023

1B piel.

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 medio ambiente acuático, Categoría 1

H410: Muy tóxico para los organismos acuáticos,

con efectos duraderos

2.2 Elementos de la etiqueta

Etiquetado (REGLAMENTO (CE) No 1272/2008)

Pictogramas de peligro





Palabra de advertencia : Atención

Indicaciones de peligro : H317 Puede provocar una reacción alérgica en la piel.

H410 Muy tóxico para los organismos acuáticos, con efectos

duraderos

Consejos de prudencia : Prevención:

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

vapores/ el aerosol.

P273 Evitar su liberación al medio ambiente.

P280 Llevar guantes, prendas y mascarillas de protección.

Intervención:

P302 + P352 EN CASO DE CONTACTO CON LA PIEL:

Lavar con abundante agua y jabón.

P391 Recoger el vertido.

Etiquetado adicional

EUH401 A fin de evitar riesgos para las personas y el medio ambiente, siga las instruc-

ciones de uso.

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

queta.

El preparado no se usará en combinación con otros productos.

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 delega-

De acuerdo con el Reglamento (UE) 2020/878 de la Comisión que modifica el Reglamento (CE) no 1907/2006



Platform® 40 WG

Versión Fecha de revisión: Número SDS: Fecha de la última expedición: - 50000493 Fecha de la primera expedición:

27.02.2023

do 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 delegado 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)
Carfentrazona-etilo (ISO)	128639-02-1 607-309-00-5	Aquatic Acute 1; H400 Aquatic Chronic 1; H410 Factor-M (Toxicidad acuática aguda): 10 Factor-M (Toxicidad acuática crónica): 100	>= 30 - < 50
D-Glucopyranose, oligomers, decyl octyl glycosides	68515-73-1 500-220-1	Eye Dam. 1; H318	>= 1 - < 3

Para la explicación de las abreviaturas véase la sección 16.

SECCIÓN 4. Primeros auxilios

4.1 Descripción de los primeros auxilios

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

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

No deje a la víctima desatendida.

Si es inhalado : Llevar al aire libre.

En caso de inconsciencia, colocar en posición de recupera-

ción y pedir consejo médico.

Consultar a un médico después de una exposición importan-

te.

En caso de contacto con la

piel

Si esta en ropas, quite las ropas.

Si esta en piel, aclare bien con agua.

Eliminar lavando con jabón y mucha agua.

De acuerdo con el Reglamento (UE) 2020/878 de la Comisión que modifica el Reglamento (CE) no 1907/2006



Platform® 40 WG

Versión Fecha de revisión:

1.0 27.02.2023

Número SDS: 50000493

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

27.02.2023

Consultar un médico si aparece y persiste una irritación.

En caso de contacto con los

ojos

Lavarse abundantemente los ojos con agua como medida de

precaución.

Retirar las lentillas.

Proteger el ojo no dañado.

Manténgase el ojo bien abierto mientras se lava.

Si persiste la irritación de los ojos, consultar a un especialista.

Por ingestión : Mantener el tracto respiratorio libre.

No dar leche ni bebidas alcohólicas.

Nunca debe administrarse nada por la boca a una persona

inconsciente.

Si los síntomas persisten consultar a un médico.

No provocar vómitos sin consejo médico.

4.2 Principales síntomas y efectos, agudos y retardados

Riesgos : Puede provocar una reacción alérgica en la piel.

4.3 Indicación de toda atención médica y de los tratamientos especiales que deban dispensarse inmediatamente

Tratamiento : Tratamiento sintomático.

SECCIÓN 5. Medidas de lucha contra incendios

5.1 Medios de extinción

Medios de extinción apropia- :

dos

Producto químico seco, CO2, agua pulverizada o espuma

normal.

Medios de extinción no apro- :

piados

Chorro de agua de gran volumen

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.

Productos de combustión

peligrosos

La descomposición térmica puede llegar a desprender gases

y vapores irritativos.

Óxidos de nitrógeno (NOx)

Óxidos de carbono Compuestos clorados Compuestos de flúor

5.3 Recomendaciones para el personal de lucha contra incendios

Equipo de protección especial para el personal de lucha

contra incendios

Los bomberos deben llevar ropa de protección y aparatos de

respiración autónoma.

De acuerdo con el Reglamento (UE) 2020/878 de la Comisión que modifica el Reglamento (CE) no 1907/2006



Platform® 40 WG

Versión Fecha de revisión:

1.0 27.02.2023

Número SDS: 50000493

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

27.02.2023

Métodos específicos de ex-

tinción

Retire los recipientes que no estén en peligro fuera del área

de incendio si se puede hacer con seguridad.

Utilice un aerosol de agua para enfriar completamente los

contenedores cerrados.

Otros datos : Procedimiento estándar para fuegos químicos.

Usar medidas de extinción que sean apropiadas a las circuns-

tancias del local y a sus alrededores.

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

Evacuar el personal a zonas seguras.

Utilícese equipo de protección individual.

Si se puede hacer de manera segura, detenga la fuga. No toque ni camine a través del material derramado. Mantener alejadas a las personas de la zona de fuga y en

sentido opuesto al viento.

Retirar todas las fuentes de ignición.

Evite la formación de polvo.

Asegúrese una ventilación apropiada.

Nunca regrese el producto derramado al envase original para

reutilizarlo.

Marque el área contaminada con signos y prevenga el acceso

al personal no autorizado.

Sólo el personal cualificado, dotado de equipo de protección

adecuado, puede intervenir.

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

Consulte las secciones: 7, 8, 11, 12 y 13.

De acuerdo con el Reglamento (UE) 2020/878 de la Comisión que modifica el Reglamento (CE) no 1907/2006



Platform® 40 WG

Versión 1.0

Fecha de revisión: 27.02.2023

Número SDS: 50000493

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

27.02.2023

SECCIÓN 7. Manipulación y almacenamiento

7.1 Precauciones para una manipulación segura

Consejos para una manipu-

lación segura

Equipo de protección individual, ver sección 8. No fumar, no comer ni beber durante el trabajo. Evitar la formación de partículas respirables.

Indicaciones para la protección contra incendio y exploDisposiciones normales de protección preventivas de incen-

Debe disponer de extracción adecuada en aquellos lugares

en los que se forma polvo.

Procedimiento general de higiene industrial. Evitar el contacto Medidas de higiene

con la piel, ojos y ropa. No respirar el polvo o la niebla de

pulverización.

Lávense las manos antes de los descansos y después 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.

Información complementaria : sobre las condiciones de almacenamiento

El producto es estable en condiciones normales de almacenamiento. Almacenar en recipientes cerrados y etiquetados. El almacén debe estar construido con material incombustible, cerrado, seco, ventilado y con suelo impermeable, sin acceso a personas no autorizadas o niños. El local sólo debe utilizarse para almacenar productos químicos. No debe haber alimentos, bebidas, piensos ni semillas. Debe haber un lavamanos.

Más información acerca de la : estabilidad durante el alma-

Conservar en un lugar seco.

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

7.3 Usos específicos finales

cenamiento

Usos específicos Plaguicida registrado para ser utilizado de acuerdo con una

etiqueta aprobada por las autoridades reguladoras específi-

cas del país.

De acuerdo con el Reglamento (UE) 2020/878 de la Comisión que modifica el Reglamento (CE) no 1907/2006



Platform® 40 WG

Versión Fecha de revisión: Número SDS: Fecha de la última expedición: - 50000493 Fecha de la primera expedición:

27.02.2023

SECCIÓN 8. Controles de exposición/protección individual

8.1 Parámetros de control

Nivel sin efecto derivado (DNEL) de acuerdo al Reglamento (CE) No. 1907/2006:

Nombre de la sustan- cia	Uso final	Vía de exposi- ción	Efectos potenciales sobre la salud	Valor
silica gel	Trabajadores	Inhalación	A largo plazo - efectos sistémicos	4 mg/m3
D-Glucopyranose, oligomers, decyl octyl glycosides	Trabajadores	Inhalación	A largo plazo - efectos sistémicos	420 mg/m3
	Trabajadores	Cutáneo	A largo plazo - efectos sistémicos	595000 mg/kg pc/día
	Consumidores	Inhalación	A largo plazo - efectos sistémicos	124 mg/m3
	Consumidores	Cutáneo	A largo plazo - efectos sistémicos	357000 mg/kg pc/día
	Consumidores	Oral	A largo plazo - efectos sistémicos	35,7 mg/kg pc/día

Concentración prevista sin efecto (PNEC) de acuerdo al Reglamento (CE) No. 1907/2006:

Nombre de la sustancia	Compartimiento Ambiental	Valor
D-Glucopyranose, oligomers, decyl octyl glycosides	Agua dulce	0,176 mg/l
	Agua de mar	0,0176 mg/l
	Sedimento de agua dulce	1,516 mg/kg de
		peso seco (p.s.)
	Sedimento marino	0,152 mg/kg de
		peso seco (p.s.)
	Suelo	0,654 mg/kg de
		peso seco (p.s.)
	Uso intermitente (agua dulce)	0,27 mg/l
	Oral	111,11 mg/kg

8.2 Controles de la exposición

Protección personal

Protección de los ojos : 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.

Observaciones : La conveniencia para un lugar de trabajo específico debe de

ser tratada con los productores de los guantes de protección.

Protección de la piel y del

cuerpo

Traje protector

Traje protector impermeable al polvo

De acuerdo con el Reglamento (UE) 2020/878 de la Comisión que modifica el Reglamento (CE) no 1907/2006



Platform® 40 WG

Versión 1.0 Fecha de revisión: 27.02.2023

Número SDS: 50000493

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

27.02.2023

Elegir una protección para el cuerpo según la cantidad y la concentración de la sustancia peligrosa en el lugar de traba-

jo.

Protección respiratoria

En caso de formación de polvo o aerosol, utilizar un respira-

dor con un filtro apropiado.

Medidas de protección

Planificar la acción de primeros auxilios antes de empezar a

trabajar con este producto.

Tener siempre a su alcance un botiquín de primeros auxilios,

junto con las instrucciones precisas.

Llevar un equipamiento de protección apropiado. No comer, ni beber, ni fumar durante su utilización.

En el contexto de la utilización profesional de los productos fitosanitarios tal como se recomienda, el usuario final debe

consultar la etiqueta y las instrucciones de uso.

SECCIÓN 9. Propiedades físicas y químicas

9.1 Información sobre propiedades físicas y químicas básicas

Aspecto : sólido, polvo

Color : beige

Olor : Olor ligero, olor quimico

Umbral olfativo : no determinado

Punto de fusión/ punto de

congelación

no determinado

Punto /intervalo de ebullición : no determinado

Inflamabilidad : No es altamente inflamable

Límite superior de explosividad / Limites de inflamabilidad

superior

no determinado

Límites inferior de explosividad / Límites de inflamabili-

dad / Limites de dad inferior no determinado

Punto de inflamación : no determinado

Temperatura de auto-

inflamación

Sin datos disponibles

Temperatura de descomposi- : no se ha determinado

De acuerdo con el Reglamento (UE) 2020/878 de la Comisión que modifica el Reglamento (CE) no 1907/2006



Platform® 40 WG

Versión 1.0 Fecha de revisión: 27.02.2023

Número SDS: 50000493

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

27.02.2023

ción

pH : 7,5 (25 °C)

Concentración: 5,44 g/l (como una dispersión)

Viscosidad

Viscosidad, dinámica : No aplicable

Viscosidad, cinemática : No aplicable

Solubilidad(es)

Solubilidad en agua : dispersable

Coeficiente de reparto n-

octanol/agua

No disponible para esta mezcla.

Presión de vapor : No disponible para esta mezcla.

Densidad relativa : 0,55

Densidad : 0,716 gcm3

Densidad del fluido

0,735 gcm3

Densidad de las partículas

Densidad relativa del vapor : no determinado

Características de las partículas

Tamaño de partícula : Sin datos disponibles

Distribución granulométri-

ca

Sin datos disponibles

Forma : Sin datos disponibles

9.2 Otros datos

Explosivos : No explosivo

Propiedades comburentes : No oxidante

Autoencendido : no se ha determinado

Tasa de evaporación : no determinado

De acuerdo con el Reglamento (UE) 2020/878 de la Comisión que modifica el Reglamento (CE) no 1907/2006



Platform® 40 WG

Versión Fecha de revisión: Número SDS: Fecha de la última expedición: - 50000493 Fecha de la primera expedición:

27.02.2023

SECCIÓN 10. Estabilidad y reactividad

10.1 Reactividad

No se descompone si se almacena y aplica como se in-

dica.

10.2 Estabilidad química

No se descompone si se almacena y aplica como se in-

dica

10.3 Posibilidad de reacciones peligrosas

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

El polvo puede formar una mezcla explosiva con el aire.

10.4 Condiciones que deben evitarse

Condiciones que deben evi-

tarse

Evite las temperaturas extremas Evite la formación de polvo.

Calor, llamas y chispas.

Proteger del frío, calor y luz del sol.

10.5 Materiales incompatibles

Materias que deben evitarse : Evite ácidos, bases y oxidantes fuertes.

10.6 Productos de descomposición peligrosos

Estable bajo las condiciones de almacenamiento recomendadas.

SECCIÓN 11. Información toxicológica

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

Información sobre posibles

vías de exposición

: Inhalación

Toxicidad aguda

No está clasificado en base a la información disponible.

Producto:

Toxicidad oral aguda : DL50 (Rata, hembra): > 5.000 mg/kg

Método: Directrices de ensayo 425 del OECD

Toxicidad aguda por inhala-

ción

CL50 (Rata, machos y hembras): > 5,18 mg/l

Tiempo de exposición: 4 h

Prueba de atmosfera: polvo/niebla

Método: Directrices de ensayo 403 del OECD

Valoración: La sustancia o mezcla no presenta toxicidad agu-

da por inhalación

Observaciones: sin mortalidad La mayor concentración posible.

De acuerdo con el Reglamento (UE) 2020/878 de la Comisión que modifica el Reglamento (CE) no 1907/2006



Platform® 40 WG

Versión Fecha de revisión: 1.0

27.02.2023

Número SDS: 50000493

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

27.02.2023

Toxicidad cutánea aguda DL50 (Rata, machos y hembras): > 5.000 mg/kg

Método: Directrices de ensayo 402 del OECD

Componentes:

Carfentrazona-etilo (ISO):

Toxicidad oral aguda : DL50 (Rata): > 5.000 mg/kg

Método: FIFRA 81.01

Toxicidad aguda por inhala-

ción

CL50 (Rata): > 5,09 mg/l Tiempo de exposición: 4 h

Prueba de atmosfera: polvo/niebla

Valoración: La sustancia o mezcla no presenta toxicidad agu-

da por inhalación

DL50 (Rata): > 4.000 mg/kg Toxicidad cutánea aguda

Método: US EPA TG OPP 81-2

Valoración: La sustancia o mezcla no presenta ninguna toxi-

cidad aguda por vía cutánea

D-Glucopyranose, oligomers, decyl octyl glycosides:

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

Método: Directrices de ensayo 423 del OECD

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

Método: Directrices de ensayo 402 del OECD

Corrosión o irritación cutáneas

No está clasificado en base a la información disponible.

Producto:

Especies Coneio

Valoración No irrita la piel

Directrices de ensayo 404 del OECD Método

Observaciones Efectos mínimos que no alcanzan el linde para la clasifica-

ción.

Componentes:

Carfentrazona-etilo (ISO):

Especies : Conejo

Método US EPA TG OPP 81-5

Resultado : No irrita la piel

D-Glucopyranose, oligomers, decyl octyl glycosides:

Especies Conejo

Método Directrices de ensayo 404 del OECD

Resultado No irrita la piel

De acuerdo con el Reglamento (UE) 2020/878 de la Comisión que modifica el Reglamento (CE) no 1907/2006



Platform® 40 WG

Versión Fecha de revisión: Número SDS: Fecha de la última expedición: - 50000493 Fecha de la primera expedición:

27.02.2023

Lesiones o irritación ocular graves

No está clasificado en base a la información disponible.

Producto:

Especies : Conejo

Valoración : No irrita los ojos

Método : Directrices de ensayo 405 del OECD

Observaciones : Efectos mínimos que no alcanzan el linde para la clasifica-

ción.

Componentes:

Carfentrazona-etilo (ISO):

Especies : Conejo

Valoración : No irrita los ojos Método : EPA OPP 81-4

Observaciones : Efectos mínimos que no alcanzan el linde para la clasifica-

ción.

D-Glucopyranose, oligomers, decyl octyl glycosides:

Especies : Conejo

Método : Directrices de ensayo 405 del OECD Resultado : Efectos irreversibles en los ojos

Observaciones : Basado en los datos de materiales similares

Sensibilización respiratoria o cutánea

Sensibilización cutánea

No está clasificado en base a la información disponible.

Sensibilización respiratoria

No está clasificado en base a la información disponible.

Producto:

Tipo de Prueba : Ensayo de ganglio linfático local (LLNA)

Especies : Ratón

Método : Directrices de ensayo 429 del OECD Resultado : No provoca sensibilización a la piel.

Componentes:

Carfentrazona-etilo (ISO):

Especies : Conejillo de indias Método : US EPA TG OPP 81-6

Resultado : No provoca sensibilización a la piel.

D-Glucopyranose, oligomers, decyl octyl glycosides:

Especies : Conejillo de indias

De acuerdo con el Reglamento (UE) 2020/878 de la Comisión que modifica el Reglamento (CE) no 1907/2006



Platform® 40 WG

Versión Fecha de revisión: Número SDS: Fecha de la última expedición: - 50000493 Fecha de la primera expedición:

27.02.2023

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

Observaciones : Basado en los datos de materiales similares

Mutagenicidad en células germinales

No está clasificado en base a la información disponible.

Componentes:

Carfentrazona-etilo (ISO):

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

Resultado: negativo

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

Activación metabólica: Activación metabólica

Resultado: negativo

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

Resultado: positivo

Genotoxicidad in vivo : Tipo de Prueba: Ensayo de micronúcleos

Especies: Ratón (machos y hembras)

Resultado: negativo

Mutagenicidad en células

germinales- Valoración

Sin potencial genotóxico

D-Glucopyranose, oligomers, decyl octyl glycosides:

Genotoxicidad in vitro : Tipo de Prueba: Prueba de aberración cromosomal in vitro

Método: Directrices de ensayo 473 del OECD

Resultado: negativo

Observaciones: Basado en los datos de materiales similares

Tipo de Prueba: ensayo de mutación genética Método: Directrices de ensayo 476 del OECD

Resultado: negativo

Tipo de Prueba: ensayo de mutación reversible Método: Directrices de ensayo 471 del OECD

Resultado: negativo

Observaciones: Basado en los datos de materiales similares

Genotoxicidad in vivo : Tipo de Prueba: Ensayo de micronúcleos

Especies: Ratón (macho)

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

Resultado: negativo

Mutagenicidad en células : El peso de la evidencia no soporta la clasificación como un

De acuerdo con el Reglamento (UE) 2020/878 de la Comisión que modifica el Reglamento (CE) no 1907/2006



Platform® 40 WG

Versión Fecha de revisión: 1.0

Número SDS: 27.02.2023 50000493

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

27.02.2023

germinales- Valoración mutágeno de célula germinal.

Carcinogenicidad

No está clasificado en base a la información disponible.

Componentes:

Carfentrazona-etilo (ISO):

Especies Rata, machos y hembras

Vía de aplicación Oral

Tiempo de exposición 104 semanas NOAEL 3 - 9 mg/kg pc/día

Resultado negativo

Especies Ratón, machos y hembras

Vía de aplicación

Tiempo de exposición 80 semanas NOAEL > 7.000 ppm Resultado negativo

Especies Perro, machos y hembras

Tiempo de exposición 52 semanas NOAEL 150 mg/kg pc/día

Resultado negativo

Carcinogenicidad - Valora-

ción

Los ensayos con animales no mostraron ningún efecto carci-

nógeno.

Toxicidad para la reproducción

No está clasificado en base a la información disponible.

Componentes:

Carfentrazona-etilo (ISO):

Efectos en la fertilidad Tipo de Prueba: Estudio multigeneracional

Especies: Rata, machos y hembras

Vía de aplicación: Ingestión Fertilidad: NOEL: 4.000 ppm

Resultado: negativo

Efectos en el desarrollo fetal Tipo de Prueba: Desarrollo embrionario y fetal

> Especies: Rata, hembra Vía de aplicación: Oral

Toxicidad general materna: NOEL: 100 mg/kg pc/día Toxicidad embriofetal.: NOEL: 600 mg/kg pc/día

Resultado: negativo

Tipo de Prueba: Desarrollo embrionario y fetal

Especies: Conejo, hembra Vía de aplicación: Oral

Toxicidad general materna: NOEL: 150 mg/kg pc/día

14/26

De acuerdo con el Reglamento (UE) 2020/878 de la Comisión que modifica el Reglamento (CE) no 1907/2006



Platform® 40 WG

Versión Fecha de revisión: 1.0

27.02.2023

Número SDS: 50000493

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

27.02.2023

Toxicidad embriofetal.: NOEL: > 300 mg/kg pc/día

Resultado: negativo

Toxicidad para la reproduc-

ción - Valoración

La prueba en animales no demostró ninguna toxicidad repro-

ductiva.

D-Glucopyranose, oligomers, decyl octyl glycosides:

Efectos en la fertilidad Tipo de Prueba: toxicidad reproductiva de una generación

Especies: Rata, machos y hembras

Vía de aplicación: Oral

Dosis: 0, 100, 300, 1000 mg/kg bw

Toxicidad general padres: NOAEL: 1.000 mg/kg pc/día

Método: Directrices de ensayo 421 del OECD

Resultado: negativo

Observaciones: Basado en los datos de materiales similares

Efectos en el desarrollo fetal Especies: Rata, hembras

Vía de aplicación: Oral

Dosis: 0, 100, 300, 1000 ma/kg bw

Toxicidad general materna: NOAEL: 1.000 mg/kg pc/día Toxicidad para el desarrollo: NOAEL: 1.000 mg/kg pc/día

Método: Directrices de ensayo 414 del OECD

Resultado: negativo

Observaciones: Basado en los datos de materiales similares

Toxicidad para la reproduc-

ción - Valoración

El peso de la prueba no admite la clasificación como toxicidad

reproductiva

Toxicidad específica en determinados órganos (STOT) - exposición única

No está clasificado en base a la información disponible.

Componentes:

Carfentrazona-etilo (ISO):

Observaciones : No se informaron efectos adversos significativos

Toxicidad específica en determinados órganos (STOT) - exposición repetida

No está clasificado en base a la información disponible.

Componentes:

Carfentrazona-etilo (ISO):

Valoración La sustancia o mezcla no se clasifica como tóxica específica

de órganos diana, exposición repetida.

D-Glucopyranose, oligomers, decyl octyl glycosides:

La sustancia o mezcla no se clasifica como tóxica específica Valoración

de órganos diana, exposición repetida.

De acuerdo con el Reglamento (UE) 2020/878 de la Comisión que modifica el Reglamento (CE) no 1907/2006



Platform® 40 WG

Versión Fecha de revisión: Número SDS: Fecha de la última expedición: - 50000493 Fecha de la primera expedición:

27.02.2023

Toxicidad por dosis repetidas

Componentes:

Carfentrazona-etilo (ISO):

Especies : Rata, machos y hembras

NOEL : 1000 ppm Vía de aplicación : Oral Tiempo de exposición : 90 days

Especies : Rata, machos y hembras

NOEL : 1000 ppm Vía de aplicación : Cutáneo Tiempo de exposición : 21 days

D-Glucopyranose, oligomers, decyl octyl glycosides:

Especies : Rata, machos y hembras NOAEL : 1000 mg/kg pc/día

Vía de aplicación : Oral Tiempo de exposición : 90d

Dosis : 0, 250, 500, 1000 mg/kg bw

Observaciones : Basado en los datos de materiales similares

Toxicidad por aspiración

No está clasificado en base a la información disponible.

Producto:

La mezcla no tiene propiedades asociadas con un potencial de riesgo de aspiración.

Componentes:

Carfentrazona-etilo (ISO):

La substancia no tiene propiedades asociadas a un peligro potencial de aspiración.

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.

De acuerdo con el Reglamento (UE) 2020/878 de la Comisión que modifica el Reglamento (CE) no 1907/2006



Platform® 40 WG

Versión Fecha de revisión: 1.0 27.02.2023

Número SDS: 50000493

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

27.02.2023

Efectos neurológicos

Componentes:

Carfentrazona-etilo (ISO):

No se observó neurotoxicidad en estudios con animales.

Otros datos

Producto:

Observaciones : Sin datos disponibles

SECCIÓN 12. Información ecológica

12.1 Toxicidad

Producto:

Toxicidad para las algas/plantas acuáticas

NOEC (algas): 0,0063 mg/l Tiempo de exposición: 72 h

CE50r (algas): 0,067 mg/l Tiempo de exposición: 72 h

NOEC (Lemna gibba (lenteja de agua)): 0.00158 µg/l

Tiempo de exposición: 7 d

Método: Directrices de ensayo 221 del OECD

CE50 (Lemna gibba (lenteja de agua)): 0.030 µg/l

Tiempo de exposición: 7 d

Método: Directrices de ensayo 221 del OECD

Toxicidad para los organis-

mos del suelo

NOEC: 45,9 mg/kg

Especies: Eisenia fetida (lombrices)

Método: Directrices de ensayo 222 del OECD

CL50: > 45,9 mg/kg

Especies: Eisenia fetida (lombrices)

Método: Directrices de ensayo 222 del OECD

Toxicidad para los organis-

mos terrestres

DL50: > 200 µg/bee

Tiempo de exposición: 48 h Punto final: Toxicidad oral aguda Especies: Apis mellifera (abejas)

Método: Directrices de ensayo 213 del OECD

Componentes:

Carfentrazona-etilo (ISO):

Toxicidad para los peces : CL50 (Oncorhynchus mykiss (Trucha arcoiris)): 1,6 mg/l

Tiempo de exposición: 96 h

De acuerdo con el Reglamento (UE) 2020/878 de la Comisión que modifica el Reglamento (CE) no 1907/2006



Platform® 40 WG

Versión Fecha de revisión:

1.0 27.02.2023

Número SDS: 50000493

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

27.02.2023

Toxicidad para las dafnias y

otros invertebrados acuáticos

CL50 (Daphnia magna (Pulga de mar grande)): > 9,8 mg/l

Tiempo de exposición: 48 h

Toxicidad para las algas/plantas acuáticas

CE50 (Anabaena flos-aquae (cianobacteria)): 0,012 mg/l

Tiempo de exposición: 72 h

NOEC (algas): 0,001 mg/l Tiempo de exposición: 96 h

CE50 (Lemna gibba (lenteja de agua)): 0,0057 mg/l

Tiempo de exposición: 14 d

Factor-M (Toxicidad acuática:

aguda)

10

Toxicidad para los peces

(Toxicidad crónica)

NOEC: 0,11 mg/l

Tiempo de exposición: 28 d

Especies: Oncorhynchus mykiss (Trucha arcoiris)

Toxicidad para las dafnias y

otros invertebrados acuáticos

(Toxicidad crónica)

NOEC: 0,22 mg/l

Tiempo de exposición: 21 d Especies: Crustáceos

Factor-M (Toxicidad acuática :

crónica)

100

Toxicidad para los organis-

mos del suelo

CL50: > 820 mg/kg

Especies: Eisenia fetida (lombrices)

Toxicidad para los organis-

mos terrestres

DL50: > 5.620 ppm

Punto final: Toxicidad oral aguda

Especies: Anas platyrhynchos (ánade real)

Observaciones: Dietético

DL50: > 5.620 ppm

Punto final: Toxicidad oral aguda

Especies: Colinus virginianus (Codorniz Bobwhite)

Observaciones: Dietético

DL50: $> 200 \mu g/bee$

Punto final: Toxicidad oral aguda Especies: Apis mellifera (abejas)

DL50: > 200 µg/bee

Punto final: Toxicidad aguda al contacto Especies: Apis mellifera (abejas)

D-Glucopyranose, oligomers, decyl octyl glycosides:

Toxicidad para los peces : CL0 (Danio rerio (pez zebra)): 59,3 mg/l

Tiempo de exposición: 96 h

De acuerdo con el Reglamento (UE) 2020/878 de la Comisión que modifica el Reglamento (CE) no 1907/2006



Platform® 40 WG

1.0

Versión Fecha de revisión:

27.02.2023

Número SDS: 50000493

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

27.02.2023

Tipo de Prueba: Ensayo semiestático

Toxicidad para las dafnias y

otros invertebrados acuáticos

CE50 (Daphnia magna (Pulga de mar grande)): > 100 mg/l

Tiempo de exposición: 48 h

Método: Directrices de ensayo 202 del OECD

Toxicidad para las algas/plantas acuáticas CE50 (Desmodesmus subspicatus (alga verde)): 21 mg/l

Tiempo de exposición: 72 h Tipo de Prueba: Ensayo estático

Toxicidad para los microor-

ganismos

CE50 (Pseudomonas putida): > 560 mg/l

Tiempo de exposición: 6 h

Tipo de Prueba: Inhibición del crecimiento

Toxicidad para los peces

(Toxicidad crónica)

NOEC: 1,8 mg/l

Tiempo de exposición: 28 d Especies: Danio rerio (pez zebra)

Método: Directrices de ensayo 204 del OECD

Observaciones: Basado en los datos de materiales similares

Toxicidad para las dafnias y otros invertebrados acuáticos

(Toxicidad crónica)

LOEC: 2 mg/l

Tiempo de exposición: 21 d

Especies: Daphnia magna (Pulga de mar grande)

Tipo de Prueba: Ensayo semiestático

Método: Directrices de ensayo 202 del OECD

Observaciones: Basado en los datos de materiales similares

Toxicidad para los organis-

mos del suelo

CL0: >= 654 mg/kg

Tiempo de exposición: 14 d

Especies: Eisenia fetida (lombrices)

Método: Directrices de ensayo 207 del OECD

Observaciones: Basado en los datos de materiales similares

12.2 Persistencia y degradabilidad

Producto:

Biodegradabilidad Observaciones: El producto contiene pequeñas cantidades de

componentes no fácilmente biodegradables, que pueden no ser degradables en las plantas de tratamiento de aguas resi-

duales.

Componentes:

Carfentrazona-etilo (ISO):

Biodegradabilidad : Resultado: No es fácilmente biodegradable.

D-Glucopyranose, oligomers, decyl octyl glycosides:

Biodegradabilidad Inóculo: lodo activado, no adaptado

Resultado: Fácilmente biodegradable.

Método: Directrices de ensayo 301E del OECD

De acuerdo con el Reglamento (UE) 2020/878 de la Comisión que modifica el Reglamento (CE) no 1907/2006



Platform® 40 WG

Versión Fecha de revisión: 1.0

27.02.2023

Número SDS: 50000493

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

27.02.2023

12.3 Potencial de bioacumulación

Producto:

Bioacumulación : Observaciones: No hay datos disponibles sobre este produc-

to.

Componentes:

Carfentrazona-etilo (ISO):

Bioacumulación Especies: Pez

Factor de bioconcentración (FBC): 176

Observaciones: La bioacumulación es improbable.

Coeficiente de reparto n-

octanol/agua

log Pow: 3,36 (20 °C)

D-Glucopyranose, oligomers, decyl octyl glycosides:

Coeficiente de reparto n-

octanol/agua

log Pow: 1,72 (40 °C)

pH: 6,5

Observaciones: Basado en los datos de materiales similares

12.4 Movilidad en el suelo

Producto:

Distribución entre compartimentos medioambientales

Observaciones: No hay datos disponibles sobre este produc-

Componentes:

Carfentrazona-etilo (ISO):

Distribución entre compartimentos medioambientales

Observaciones: La sustancia/mezcla y sus metabolitos en el suelo tienen un potencial de movilidad, pero no fueron detec-

tados en un estudio de lixiviación en el campo.

Koc: 866, log Koc: 2,93

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:

De acuerdo con el Reglamento (UE) 2020/878 de la Comisión que modifica el Reglamento (CE) no 1907/2006



Platform® 40 WG

Versión Fecha de revisión: 1.0

27.02.2023

Número SDS: 50000493

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

27.02.2023

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

Producto No se debe permitir que el producto penetre en los desagües,

tuberías, o la tierra (suelos).

No contaminar los estanques, rios o acequias con producto

químico o envase usado.

Envíese a una compañía autorizada para la gestión de

desechos.

Envases contaminados Vaciar el contenido restante.

No reutilizar los recipientes vacíos.

El embalaje que no se hava vaciado adecuadamente debe

eliminarse como un producto no utilizado.

Los contenedores vacíos deben ser llevados a un sitio de manejo aprobado para desechos, para el reciclado o elimina-

ción.

Enjuague enérgicamente tres veces cada envase que utilice, vertiendo el agua de lavado al depósito (del pulverizador). 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 depó-

sito, 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

De acuerdo con el Reglamento (UE) 2020/878 de la Comisión que modifica el Reglamento (CE) no 1907/2006



Platform® 40 WG

Versión 1.0 Fecha de revisión: 27.02.2023

Número SDS: 50000493

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

27.02.2023

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. (Etil carfentrazona)

ADR : SUSTANCIA SÓLIDA PELIGROSA PARA EL MEDIO

AMBIENTE, N.E.P. (Etil carfentrazona)

RID : SUSTANCIA SÓLIDA PELIGROSA PARA EL MEDIO

AMBIENTE, N.E.P. (Etil carfentrazona)

IMDG : ENVIRONMENTALLY HAZARDOUS SUBSTANCE, SOLID,

N.O.S.

(Etil carfentrazona)

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

(Etil carfentrazona)

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

Grupo de embalaje : III Código de clasificación : M7 Número de identificación de : 90

peligro

Etiquetas : 9

ADR

Grupo de embalaje : III Código de clasificación : M7 Número de identificación de : 90

peligro

Etiquetas : 9 Código de restricciones en : (-)

túneles

RID

Grupo de embalaje : III

22 / 26

De acuerdo con el Reglamento (UE) 2020/878 de la Comisión que modifica el Reglamento (CE) no 1907/2006



Platform® 40 WG

Versión Fecha de revisión: Número SDS: Fecha de la última expedición: - 50000493 Fecha de la primera expedición:

27.02.2023

Código de clasificación : M7 Número de identificación de : 90

peligro

Etiquetas : 9

IMDG

Grupo de embalaje : III Etiquetas : 9 EmS Código : F-A, S-F

IATA (Carga)

Instrucción de embalaje : 956

(avión de carga)

Instrucción de embalaje (LQ) : Y956 Grupo de embalaje : III Etiquetas : Diverso

IATA (Pasajero)

Instrucción de embalaje : 956

(avión de pasajeros)

Instrucción de embalaje (LQ) : Y956 Grupo de embalaje : III Etiquetas : Diverso

14.5 Peligros para el medio ambiente

ADN

Peligrosas ambientalmente : si

ADR

Peligrosas ambientalmente : si

RID

Peligrosas ambientalmente : si

IMDG

Contaminante marino : si

IATA (Pasajero)

Peligrosas ambientalmente : si

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.

De acuerdo con el Reglamento (UE) 2020/878 de la Comisión que modifica el Reglamento (CE) no 1907/2006



Platform® 40 WG

Versión 1.0

Fecha de revisión: 27.02.2023

Número SDS: 50000493

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

27.02.2023

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

artículos peligrosos (Anexo XVII)

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

59).

No aplicable

Reglamento (CE) no 1005/2009 sobre las sustancias

que agotan la capa de ozono

No aplicable

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

nicos persistentes (versión refundida)

No aplicable

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

y del Consejo relativo a la exportación e importación de

productos químicos peligrosos

No aplicable

REACH - Lista de sustancias sujetas a autorización

(Annexo XIV)

No aplicable

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.

E1

PELIGROS PARA EL **MEDIOAMBIENTE**

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

TCSI En o de conformidad con el inventario

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.

ETHYL (RS)-2-CHLORO-3-{2-CHLORO-5-[4-

(DIFLUOROMETHYL)-4,5-DIHYDRO-3-METHYL-5-OXO-1H-1,2,4-TRIAZOL-1-YL]-4-FLUOROPHENYL}PROPIONATE

ENCS No de conformidad con el inventario

ISHL No de conformidad con el inventario

De acuerdo con el Reglamento (UE) 2020/878 de la Comisión que modifica el Reglamento (CE) no 1907/2006



Platform® 40 WG

Versión Fecha de revisión: Número SDS: Fecha de la última expedición: - 1.0 27.02.2023 Fecha de la primera expedición: -

27.02.2023

KECI : En o de conformidad con el inventario

PICCS : No de conformidad con el inventario

IECSC : En o 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

No se requiere una valoración de la seguridad química para este producto (mezcla).

SECCIÓN 16. Otra información

Texto completo de las Declaraciones-H

H318 : Provoca lesiones oculares graves.

H400 : Muy tóxico para los organismos acuáticos.

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

deros

Texto completo de otras abreviaturas

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

Eye Dam. : Lesiones oculares graves

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 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

De acuerdo con el Reglamento (UE) 2020/878 de la Comisión que modifica el Reglamento (CE) no 1907/2006



Platform® 40 WG

Versión Fecha de revisión: Número SDS: Fecha de la última expedición: - 1.0 27.02.2023 Fecha de la primera expedición: -

27.02.2023

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:	
Skin Sens. 1B	H317	Basado en la evaluación o los datos del producto	
Aquatic Acute 1	H400	Basado en la evaluación o los datos del producto	
Aquatic Chronic 1	H410	Basado en la evaluación o los datos del producto	

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

FMC Corporation

FMC y el logotipo de FMC son marcas comerciales de FMC Corporation y/o una afiliada.

© 2021-2023 FMC Corporation. Reservados todos los derechos.

ES/ES