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



EXIREL®

Versión Fecha de revisión: Número SDS: Fecha de la última expedición: 15.01.2025

1.2 19.02.2025 50000082 Fecha de la primera expedición:

14.12.2021

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

1.1 Identificador del producto

Nombre del producto EXIREL®

Otros medios de identificación

Código del producto 50000082

Identificador Único De La

Fórmula (UFI)

325X-J21W-PN4U-F7PG

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

Uso de la sustancia/mezcla : Puede usarse solo como insecticida.

Restricciones recomenda:

das del uso

Use según lo recomendado por la etiqueta.

Reservado exclusivamente a usuarios profesionales.

1.3 Datos del proveedor de la ficha de datos de seguridad

<u>Dirección del proveedor</u> 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)

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



EXIREL®

Versión Fecha de revisión: Número SDS: Fecha de la última expedición: 15.01.2025

1.2 19.02.2025 50000082 Fecha de la primera expedición:

14.12.2021

Irritación cutáneas, Categoría 2 H315: Provoca irritación cutánea.

Sensibilización cutánea, Categoría 1B H317: Puede provocar una reacción alérgica en la

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

Provoca irritación cutánea. Indicaciones de peligro H315

> 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.

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

P280 Llevar guantes/prendas/gafas/máscara de protección.

Intervención:

P302 + P352 EN CASO DE CONTACTO CON LA PIEL:

Lavar con abundante agua y jabón.

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:

1,2-bencisotiazol-3(2H)-ona

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.

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



EXIREL®

Versión Fecha de revisión: Número SDS: Fecha de la última expedición: 15.01.2025

1.2 19.02.2025 50000082 Fecha de la primera expedición:

14.12.2021

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 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 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	Clasificación	Concentración
Trembre quimes	No. CE	Oldomodolom	(% w/w)
	No. Indice		(/0/
	Número de registro		
Ciantraniliprol	736994-63-1	Aquatic Acute 1; H400 Aquatic Chronic 1; H410	>= 10 - < 20
		Factor-M (Toxicidad acuática aguda): 10 Factor-M (Toxicidad acuática crónica): 10	
dodecilbencenosulfonato de cal- cio	26264-06-2 247-557-8	Acute Tox. 4; H302 Skin Irrit. 2; H315 Eye Dam. 1; H318 Aquatic Chronic 4; H413 Estimación de la	>= 1 - < 2,5
		toxicidad aguda Toxicidad oral aguda: 1.300 mg/kg	
1,2-bencisotiazol-3(2H)-ona	2634-33-5 220-120-9	Acute Tox. 2; H330 Acute Tox. 4; H302	>= 0,0025 - < 0,025

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



EXIREL®

Versión	Fecha de revisión:	Número SDS:	Fecha de la última expedición: 15.01.2025
version	recha de revisión.	Numero SDS.	recha de la ditima expedición. 15.01.2025

1.2 19.02.2025 50000082 Fecha de la primera expedición:

14.12.2021

613-088-00-6	Skin Irrit. 2; H315 Eye Dam. 1; H318 Skin Sens. 1A; H317 Aquatic Acute 1; H400 Aquatic Chronic 1; H410
	Factor-M (Toxicidad acuática aguda): 1 Factor-M (Toxicidad acuática crónica): 1
	los límites de concentración específicos Skin Sens. 1A; H317 >= 0,036 %
	Estimación de la toxicidad aguda
	Toxicidad oral aguda: 450 mg/kg Toxicidad aguda por inhalación (pol- vo/niebla): 0,21 mg/l

Para la explicación de las abreviaturas véase la sección 16.

SECCIÓN 4. Primeros auxilios

4.1 Descripción de los primeros auxilios

Recomendaciones generales : Información sobre primeros auxilios (Reglamento (UE) nº

547/2011).

Medidas básicas de actuación:

- Retire a la persona de la zona contaminada. Quite inmedia-

tamente la ropa manchada o salpicada.

- En contacto con los ojos, lavar con agua abundante al menos durante 15 minutos. No olvide retirar las lentillas.

- En contacto con la piel, lavar con agua abundante y jabón

sin frotar.

- Si es necesario traslade al intoxicado a un centro sanitario y lleve la etiqueta o el envase.

NO DEJE SOLO AL INTOXICADO EN NINGUN CASO Consejos terapéuticos para médicos y personal sanitario:

- Tratamiento sintomático.

Si es inhalado : Llevar al aire libre.

En caso de inconsciencia, colocar en posición de recupera-

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



EXIREL®

Versión Fecha de revisión:

1.2 19.02.2025

Número SDS: 50000082

Fecha de la última expedición: 15.01.2025

Fecha de la primera expedición:

14.12.2021

ción y pedir consejo médico.

Si experimenta alguna molestia, retírese inmediatamente de la exposición. Casos leves: Mantener a la persona bajo vigilancia. Acudir inmediatamente al médico si se presentan síntomas. Casos graves: Acudir inmediatamente a un médico o

llamar a una ambulancia.

Si ha dejado de respirar, realizar respiración artificial.

En caso de contacto con la

piel

Quítese inmediatamente la ropa contaminada.

En caso de contacto con la piel, aclare bien con agua.

Eliminar lavando con jabón y mucha agua.

Consultar inmediatamente un médico si aparece y persiste

una irritación.

Lavar la ropa antes de reutilizarla.

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.

Nunca debe administrarse nada por la boca a una persona

inconsciente.

NO provocar el vómito al menos de hacerlo bajo el control de

un médico o del centro de control de envenenamiento.

Enjuague la boca con agua.

No dar leche ni bebidas alcohólicas.

Consulte al médico.

4.2 Principales síntomas y efectos, agudos y retardados

Riesgos : Provoca irritación cutánea.

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 : Tratar sintomáticamente.

Se requiere atención médica inmediata en caso de ingestión.

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.

Usar medidas de extinción que sean apropiadas a las circuns-

tancias del local y a sus alrededores.

Medios de extinción no apro- :

piados

Chorro de agua de gran volumen

No esparza el material derramado con chorros de agua a alta

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



EXIREL®

Versión Fecha de revisión: Número SDS: Fecha de la última expedición: 15.01.2025

1.2 19.02.2025 50000082 Fecha de la primera expedición:

14.12.2021

presión.

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

El fuego puede producir gases irritantes, corrosivos y/o tóxi-

cos.

Óxidos de carbono

Óxidos de nitrógeno (NOx)

Óxidos de azufre Compuestos de bromo Cianuro de hidrógeno Compuestos clorados

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.

Métodos específicos de ex-

tinción

Usar medidas de extinción que sean apropiadas a las circuns-

tancias del local y a sus alrededores.

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.

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.

No toque ni camine a través del material derramado. Si se puede hacer de manera segura, detenga la fuga.

Utilícese equipo de protección individual.

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.

Para su eliminación, tenga en cuenta la sección 13.

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



EXIREL®

Versión Fecha de revisión: Número SDS: Fecha de la última expedición: 15.01.2025

1.2 19.02.2025 50000082 Fecha de la primera expedición:

14.12.2021

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 : Recoger con un producto absorbente inerte (por ejemplo,

arena, diatomita, fijador de ácidos, fijador universal, serrín).

Limpiar a fondo la superficie contaminada.

Recoger o aspirar el derrame y ponerlo en un contenedor

adecuado para la eliminación.

Recoger y traspasar a contenedores etiquetados correcta-

mente.

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.

SECCIÓN 7. Manipulación y almacenamiento

7.1 Precauciones para una manipulación segura

Consejos para una manipu-

lación segura

Evitar la formación de aerosol.

No respirar vapores/polvo.

Evítese la exposición - recábense instrucciones especiales

antes del uso.

Evítese el contacto con los ojos y la piel. 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.

Las personas susceptibles a problemas de sensibilización de piel o asma, alergias, enfermedades respiratorias crónicas o recurrentes, no deben ser empleadas en ningún proceso en el

cual se esté utilizando esta mezcla.

Indicaciones para la protección contra incendio y explo-

sión

Disposiciones normales de protección preventivas de incen-

dio.

Medidas de higiene : Evitar el contacto con la piel, ojos y ropa. Este producto solo

debe utilizarlo el personal capacitado para manipularlo. La-

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



EXIREL®

Versión 1.2

Fecha de revisión: 19.02.2025

Número SDS: 50000082

Fecha de la última expedición: 15.01.2025

Fecha de la primera expedición:

14.12.2021

varse las manos antes de los descansos e inmediatamente después de manipular el producto. La ropa de trabajo contaminada no puede sacarse del lugar de trabajo.

Procedimiento general de higiene industrial. No inhalar el aerosol.

No comer ni beber durante su utilización. No fumar durante su utilización. Lávense las manos antes de los descansos y después de terminar la jornada laboral. Quitar y lavar la ropa y los guantes contaminados, incluso el interior, antes de volverlos a usar.

7.2 Condiciones de almacenamiento seguro, incluidas posibles incompatibilidades

Exigencias técnicas para almacenes y recipientes

Almacenar en un lugar accesible sólo a personas autorizadas. Almacenar en el envase original.

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. Proteger de las heladas y del calor extremo. 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.

Temperatura de almacenaje recomendada

> 0 - 30 °C

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.

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



EXIREL®

Versión Fecha de revisión: Número SDS: Fecha de la última expedición: 15.01.2025

1.2 19.02.2025 50000082 Fecha de la primera expedición:

14.12.2021

SECCIÓN 8. Controles de exposición/protección individual

8.1 Parámetros de control

No contiene sustancias con valores límites de exposición profesional.

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

Nombre de la sustan-	Uso final	Vía de exposi-	Efectos potenciales	Valor
cia		ción	sobre la salud	
1,2-bencisotiazol- 3(2H)-ona	Trabajadores	Inhalación	A largo plazo - efectos sistémicos	6,81 mg/m3
	Trabajadores	Cutáneo	A largo plazo - efectos sistémicos	0,966 mg/kg
	Consumidores	Inhalación	A largo plazo - efectos sistémicos	1,2 mg/m3
	Consumidores	Cutáneo	A largo plazo - efectos sistémicos	0,345 mg/kg

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

Nombre de la sustancia	Compartimiento Ambiental	Valor
1,2-bencisotiazol-3(2H)-ona	Agua dulce	0,00403 mg/l
	Agua de mar	0,000403 mg/l
	Planta de tratamiento de aguas residuales	1,03 mg/l
	Sedimento de agua dulce	0,0499 mg/l
	Sedimento marino	0,00499 mg/l

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.

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

Elegir una protección para el cuerpo según la cantidad y la

concentración de la sustancia peligrosa en el lugar de traba-

jo.

Ropa de manga larga Indumentaria impermeable

Calzado de protección contra agentes químicos

Protección respiratoria : En caso de exposición a neblina, proyección o aerosol llevar

una protección respiratoria personal apropiada y un traje pro-

tector.

Medidas de protección : Planificar la acción de primeros auxilios antes de empezar a

trabajar con este producto.

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



EXIREL®

Versión Fecha de revisión: Número SDS: Fecha de la última expedición: 15.01.2025

1.2 19.02.2025 50000082 Fecha de la primera expedición:

14.12.2021

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

Estado físico : líquido Color : crema

Olor : suave, fenólico
Umbral olfativo : Sin datos disponibles
Punto de fusión/ punto de : no determinado

congelación

Punto /intervalo de ebullición : 97 °C

Límite superior de explosivi- : no determinado

dad / Limites de inflamabilidad

superior

Límites inferior de explosivi-

dad / Límites de inflamabili-

dad inferior

Punto de inflamación : > 97 °C

Método: copa cerradaSin datos disponibles

no determinado

Temperatura de auto-

inflamación

Temperatura de descomposi- : no se ha determinado

ción

pH

5,6

Concentración: 10 g/l 1 % (como una dispersión)

Viscosidad

Viscosidad, dinámica : no determinado Viscosidad, cinemática : 661 mm2/s

> 25 rpm 462 mm2/s 50 rpm 335 mm2/s 100 rpm

Solubilidad(es)

Solubilidad en agua : Sin datos disponibles Solubilidad en otros disol- : Sin datos disponibles

ventes

Coeficiente de reparto n- : No disponible para esta mezcla.

octanol/agua

Presión de vapor : No disponible para esta mezcla.

Densidad relativa : 0,982

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



EXIREL®

Versión Fecha de revisión: Número SDS: Fecha de la última expedición: 15.01.2025

19.02.2025 50000082 Fecha de la primera expedición: 1.2

14.12.2021

Densidad Sin datos disponibles no determinado Densidad relativa del vapor

Características de las partículas

Tamaño de partícula No aplicable Distribución granulométri-No aplicable

ca

9.2 Otros datos

Explosivos No explosivo

Propiedades comburentes El producto no es oxidante.

Inflamabilidad (líquidos) puede ser ignitable, A la vista de la información disponible, no

se cumplen los criterios de clasificación por peligro de infla-

mabilidad.

Autoencendido 358 °C

Tasa de evaporación No disponible para esta mezcla.

Miscibilidad con agua dispersable

SECCIÓN 10. Estabilidad y reactividad

10.1 Reactividad

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

10.2 Estabilidad química

Estable en condiciones normales.

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

Evite las temperaturas extremas Evitar la formación de aerosol.

Calor, llamas v chispas.

El calentamiento del producto producirá vapores nocivos e

irritantes.

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

Toxicidad aguda

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



EXIREL®

Versión Fecha de revisión: Número SDS: Fecha de la última expedición: 15.01.2025

19.02.2025 50000082 Fecha de la primera expedición: 1.2

14.12.2021

Producto:

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

Método: Directrices de ensayo 425 del OECD

BPL: si

Valoración: La sustancia o mezcla no presenta toxicidad oral

aguda

Toxicidad aguda por inhala-

CL50 (Rata): > 2,4 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

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

Método: Directrices de ensayo 402 del OECD

Valoración: La sustancia o mezcla no presenta ninguna toxi-

cidad aguda por vía cutánea

Componentes:

Ciantraniliprol:

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

Método: Directrices de ensayo 425 del OECD

BPL: si

Valoración: La sustancia o mezcla no presenta toxicidad oral

aguda

Observaciones: sin mortalidad

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

Método: Directrices de ensayo 425 del OECD

BPL: si

Valoración: La sustancia o mezcla no presenta toxicidad oral

aguda

Observaciones: sin mortalidad

Toxicidad aguda por inhala-

ción

CL50 (Rata, machos y hembras): > 5,2 mg/l

Tiempo de exposición: 4 h

Prueba de atmosfera: polvo/niebla

Método: Directrices de ensayo 403 del OECD

BPL: si

Valoración: La sustancia o mezcla no presenta toxicidad agu-

da por inhalación

Observaciones: sin mortalidad

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

Método: Directrices de ensayo 402 del OECD

BPL: si

Valoración: La sustancia o mezcla no presenta ninguna toxi-

cidad aguda por vía cutánea

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



EXIREL®

Versión Fecha de revisión: Número SDS: Fecha de la última expedición: 15.01.2025

1.2 19.02.2025 50000082 Fecha de la primera expedición:

14.12.2021

Observaciones: sin mortalidad

dodecilbencenosulfonato de calcio:

Toxicidad oral aguda : DL50 (Rata, machos y hembras): 1.300 mg/kg

Observaciones: Basado en los datos de materiales similares

Toxicidad aguda por inhala-

ción

Observaciones: No clasificado

Toxicidad cutánea aguda : DL50 (Rata, machos y hembras): > 2000 Miligramos por kilo-

gramo

Método: Directrices de ensayo 402 del OECD

Valoración: La sustancia o mezcla no presenta ninguna toxi-

cidad aguda por vía cutánea

Observaciones: Basado en los datos de materiales similares

1,2-bencisotiazol-3(2H)-ona:

Toxicidad oral aguda : DL50 (Rata, machos y hembras): 490 mg/kg

Método: Directrices de ensayo 401 del OECD

Estimación de la toxicidad aguda: 450 mg/kg

Método: Estimación de la toxicidad aguda de acuerdo al Re-

glamento (CE) No. 1272/2008

Observaciones: Basado en la clasificación armonizada de la UE - Anexo VI del Reglamento (CE) nº 1272/2008 (Regla-

mento CLP)

Toxicidad aguda por inhala-

ción

Estimación de la toxicidad aguda: 0,21 mg/l

Prueba de atmosfera: polvo/niebla

Método: Estimación de la toxicidad aguda de acuerdo al Re-

glamento (CE) No. 1272/2008

Observaciones: Basado en la clasificación armonizada de la UE - Anexo VI del Reglamento (CE) nº 1272/2008 (Regla-

mento CLP)

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

Método: Directrices de ensayo 402 del OECD

Valoración: La sustancia o mezcla no presenta ninguna toxi-

cidad aguda por vía cutánea

Corrosión o irritación cutáneas

Provoca irritación cutánea.

Producto:

Especies : Conejo

Método : Directrices de ensayo 404 del OECD

Resultado : Irrita la piel.

BPL : si

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



EXIREL®

Versión Fecha de revisión: Número SDS: Fecha de la última expedición: 15.01.2025

1.2 19.02.2025 50000082 Fecha de la primera expedición:

14.12.2021

Componentes:

Ciantraniliprol:

Especies : Conejo

Valoración : No irrita la piel

Método : Directrices de ensayo 404 del OECD

Resultado : No irrita la piel

BPL : si

dodecilbencenosulfonato de calcio:

Especies : Conejo

Método : Directrices de ensayo 404 del OECD

Resultado : Irritación de la piel

1,2-bencisotiazol-3(2H)-ona:

Especies : Conejo Tiempo de exposición : 72 h

Método : Directrices de ensayo 404 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.

Producto:

Especies : Conejo

Método : Directrices de ensayo 405 del OECD

Resultado : No irrita los ojos

BPL : si

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

ción.

Componentes:

Ciantraniliprol:

Especies : Conejo

Valoración : No clasificado como irritante

Método : Directrices de ensayo 405 del OECD

Resultado : ligera irritación

BPL : si

dodecilbencenosulfonato de calcio:

Especies : Conejo

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

Observaciones : Basado en los datos de materiales similares

Especies : Conejo

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

14/37

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



EXIREL®

Versión Fecha de revisión: Número SDS: Fecha de la última expedición: 15.01.2025

1.2 19.02.2025 50000082 Fecha de la primera expedición:

14.12.2021

1,2-bencisotiazol-3(2H)-ona:

Especies : Córnea bovina

Método : Directrices de ensayo 437 del OECD

Resultado : No irrita los ojos

Especies : Conejo

Método : EPA OPP 81-4

Resultado : Efectos irreversibles en los ojos

Sensibilización respiratoria o cutánea

Sensibilización cutánea

Puede provocar una reacción alérgica en la piel.

Sensibilización respiratoria

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

Producto:

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

Especies : Conejillo de indias

Valoración : Posibilidad de sensibilización en contacto con la piel.

Método : Directrices de ensayo 429 del OECD

Resultado : Produce sensibilización.

BPL : si

Componentes:

Ciantraniliprol:

Tipo de Prueba : Prueba del nódulo linfático local

Vía de exposición : Cutáneo Especies : Ratón

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

BPL : si

Tipo de Prueba : Prueba de Maximización

Vía de exposición : Cutáneo

Especies : Conejillo de indias

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

BPL : si

Tipo de Prueba : Buehler Test Vía de exposición : Cutáneo

Especies : Conejillo de indias

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

BPL : si

15 / 37

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



EXIREL®

Versión Fecha de revisión: Número SDS: Fecha de la última expedición: 15.01.2025

1.2 19.02.2025 50000082 Fecha de la primera expedición:

14.12.2021

Tipo de Prueba : Prueba de Magnussen-Kligman

Vía de exposición : Cutáneo

Especies : Conejillo de indias

Método : Directrices de ensayo 406 del OECD Resultado : Causa sensibilización de la piel.

BPL : si

Observaciones : ver el definido texto libre de utilización

dodecilbencenosulfonato de calcio:

Tipo de Prueba : Prueba de Maximización

Especies : Conejillo de indias

Método : Directrices de ensayo 406 del OECD Resultado : No es sensibilizante para la piel.

Observaciones : Basado en los datos de materiales similares

1,2-bencisotiazol-3(2H)-ona:

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

Método : Directrices de ensayo 406 del OECD

Resultado : Posibilidad de sensibilización en contacto con la piel.

Especies : Conejillo de indias Método : FIFRA 81.06

Resultado : Posibilidad de sensibilización en contacto con la piel.

Mutagenicidad en células germinales

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

Producto:

Mutagenicidad en células germinales- Valoración

: No contiene ningún ingrediente listado como mutágeno

Componentes:

Ciantraniliprol:

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

Sistema experimental: Salmonella typhimurium

Activación metabólica: con o sin activación metabólica

Método: Directrices de ensayo 471 del OECD

Resultado: negativo

Tipo de Prueba: ensayo de mutación reversible

Sistema experimental: Escherichia coli

Activación metabólica: con o sin activación metabólica

Método: Directrices de ensayo 471 del OECD

Resultado: negativo

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



EXIREL®

Versión Fecha de revisión:

1.2 19.02.2025

Número SDS: 50000082

Fecha de la última expedición: 15.01.2025

Fecha de la primera expedición:

14.12.2021

Tipo de Prueba: Prueba de aberración cromosomal in vitro

Sistema experimental: Linfócitos humanos

Activación metabólica: con o sin activación metabólica

Método: Directrices de ensayo 473 del OECD

Resultado: negativo

Tipo de Prueba: Ensayo de mutación genética de células de

mamífero in vitro

Sistema experimental: células del ovario del hámster chino Activación metabólica: con o sin activación metabólica

Método: Directrices de ensayo 476 del OECD

Resultado: negativo

Genotoxicidad in vivo : Tipo de Prueba: Ensayo de micronúcleos

Especies: Ratón Vía de aplicación: Oral

Método: Directrices de ensayo 474 del OECD

Resultado: negativo

BPL: si

Mutagenicidad en células

germinales- Valoración

Ensayos sobre cultivos en células bacterianas o en mamífe-

ros no demostraron efectos mutagénicos.

dodecilbencenosulfonato de calcio:

Genotoxicidad in vitro : 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 aberración cromosómica

Especies: Rata (machos y hembras)

Vía de aplicación: Oral Tiempo de exposición: 90 d

Resultado: negativo

Observaciones: Basado en los datos de materiales similares

Mutagenicidad en células germinales- Valoración

El peso de la evidencia no soporta la clasificación como un

mutágeno de célula germinal.

1,2-bencisotiazol-3(2H)-ona:

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

Sistema experimental: células de linfoma de ratón Activación metabólica: con o sin activación metabólica

Método: Directrices de ensayo 476 del OECD

Resultado: negativo

Tipo de Prueba: Prueba de Ames

Método: Directrices de ensayo 471 del OECD

Resultado: negativo

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



EXIREL®

Versión Fecha de revisión: Número SDS: Fecha de la última expedición: 15.01.2025

1.2 19.02.2025 50000082 Fecha de la primera expedición:

14.12.2021

Tipo de Prueba: Prueba de aberración cromosomal in vitro

Método: Directrices de ensayo 473 del OECD

Resultado: positivo

Genotoxicidad in vivo : Tipo de Prueba: ensayo de la síntesis de ADN no programada

Especies: Rata (macho)

Tipo de célula: Células hepáticas Vía de aplicación: Ingestión Tiempo de exposición: 4 h

Método: Directrices de ensayo 486 del OECD

Resultado: negativo

Tipo de Prueba: Ensayo de micronúcleos

Especies: Ratón Vía de aplicación: Oral

Método: Directrices de ensayo 474 del OECD

Resultado: negativo

Mutagenicidad en células

germinales- Valoración

El peso de la evidencia no soporta la clasificación como un

mutágeno de célula germinal.

Carcinogenicidad

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

Producto:

Carcinogenicidad - Valora-

ción

No contiene ningún ingrediente enumerado como agente car-

cinógeno

Componentes:

Ciantraniliprol:

Especies : Rata, machos y hembras

Vía de aplicación : Ingestión Tiempo de exposición : 2 Años

NOAEL : 200 - 2.000 ppm

Método : Directrices de ensayo 453 del OECD

Resultado : negativo

Especies : Ratón, machos y hembras

Vía de aplicación: IngestiónTiempo de exposición: 18 mes(es)NOAEL: 7.000 ppm

Método : Directrices de ensayo 451 del OECD

Resultado : negativo

Carcinogenicidad - Valora-

ción

El peso de la prueba no admite la clasificación como carcinó-

aeno

dodecilbencenosulfonato de calcio:

Especies : Rata, machos y hembras

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



EXIREL®

Versión Fecha de revisión: Número SDS: Fecha de la última expedición: 15.01.2025

1.2 19.02.2025 50000082 Fecha de la primera expedición:

14.12.2021

Vía de aplicación : Oral Tiempo de exposición : 720 d

NOAEL : 250 peso corporal en mg/kg

Resultado : negativo

Observaciones : Basado en los datos de materiales similares

Carcinogenicidad - Valora-

ción

El peso de la prueba no admite la clasificación como carcinó-

geno

Toxicidad para la reproducción

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

Producto:

Toxicidad para la reproduc-

ción - Valoración

No contiene ningún ingrediente enumerado como tóxico para

la reproducción

Componentes:

Ciantraniliprol:

Efectos en el desarrollo fetal : Tipo de Prueba: Pre-natal

Especies: Rata

Vía de aplicación: Oral

Toxicidad general materna: NOAEL: 1.000 mg/kg pc/día Toxicidad embriofetal.: NOAEL: 1.000 mg/kg pc/día Método: Directrices de ensayo 414 del OECD

Resultado: negativo

Tipo de Prueba: Pre-natal Especies: Conejo

Vía de aplicación: Oral

Toxicidad general materna: NOAEL: 25 mg/kg pc/día Toxicidad embriofetal.: NOAEL: 100 mg/kg pc/día

Síntomas: Efectos en la madre.

Método: Directrices de ensayo 414 del OECD

Resultado: negativo

Toxicidad para la reproduc-

ción - Valoración

El peso de la prueba no admite la clasificación como toxicidad

reproductiva

dodecilbencenosulfonato de calcio:

Efectos en la fertilidad : Tipo de Prueba: Fertilidad / desarrollo embrionario precoz

Especies: Rata, machos y hembras

Vía de aplicación: Ingestión

Toxicidad general padres: NOAEL: 400 peso corporal en

mg/kg

Método: Directrices de ensayo 422 del OECD

Resultado: negativo

Efectos en el desarrollo fetal : Tipo de Prueba: estudio de la toxicidad en el desarrollo y en la

reproducción

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



EXIREL®

Versión Fecha de revisión: Número SDS: Fecha de la última expedición: 15.01.2025

1.2 19.02.2025 50000082 Fecha de la primera expedición:

14.12.2021

Especies: Rata

Vía de aplicación: Ingestión

Toxicidad general materna: NOAEL: 300 peso corporal en

mg/kg

Toxicidad para el desarrollo: NOAEL: 600 peso corporal en

mg/kg

Método: Directrices de ensayo 422 del OECD

Resultado: negativo

Toxicidad para la reproduc-

ción - Valoración

El peso de la prueba no admite la clasificación como toxicidad

reproductiva

1,2-bencisotiazol-3(2H)-ona:

Efectos en la fertilidad : Especies: Rata, macho

Vía de aplicación: Ingestión

Toxicidad general padres: NOAEL: 18,5 peso corporal en

mg/kg

Toxicidad general F1: NOAEL: 48 peso corporal en mg/kg

Fertilidad: NOAEL: 112 mg/kg pc/día

Síntomas: Sin efectos en los parámetros de reproducción.

Método: OPPTS 870.3800

Resultado: negativo

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

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

Producto:

Valoración : La sustancia o mezcla no se clasifica como tóxica específica

para órganos diana por exposición única.

Componentes:

Ciantraniliprol:

Valoración : La sustancia o mezcla no se clasifica como tóxica específica

para órganos diana por exposición única.

Toxicidad específica en determinados órganos (STOT) - exposición repetida

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

Producto:

Valoración : La sustancia o mezcla no se clasifica como tóxica específica

de órganos diana, exposición repetida.

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



EXIREL®

Versión Fecha de revisión: Número SDS: Fecha de la última expedición: 15.01.2025

1.2 19.02.2025 50000082 Fecha de la primera expedición:

14.12.2021

Componentes:

Ciantraniliprol:

Valoración : La sustancia o mezcla no se clasifica como tóxica específica

de órganos diana, exposición repetida.

1,2-bencisotiazol-3(2H)-ona:

Valoración : La sustancia o mezcla no se clasifica como tóxica específica

de órganos diana, exposición repetida.

Toxicidad por dosis repetidas

Componentes:

Ciantraniliprol:

Especies : Rata

NOAEL : > 1.000 mg/kg

Vía de aplicación : Oral Tiempo de exposición : 28 Días

Método : Directrices de ensayo 407 del OECD Síntomas : aumento del peso del hígado

Observaciones : Según los datos disponibles, no se cumplen los criterios de

clasificación.

Especies : Rata, machos y hembras NOAEL : 6,9 - 168 mg/kg pc/día

Vía de aplicación : Ingestión Tiempo de exposición : 90 Días

Método : OPPTS 870.3100

Observaciones : Los efectos son de una importancia toxicológica limitada.

Especies : Ratón, machos y hembras NOAEL : 1091,8 mg/kg pc/día

Vía de aplicación : Ingestión Tiempo de exposición : 90 Días

Método : OPPTS 870.3100

Observaciones : Los efectos son de una importancia toxicológica limitada.

Especies : Perro, machos y hembras NOAEL : 3,08 - 3,48 mg/kg pc/día

Vía de aplicación : Ingestión Tiempo de exposición : 90 Días

Método : OPPTS 870.3150

Observaciones : Los efectos son de una importancia toxicológica limitada.

Especies : Rata, machos y hembras NOAEL : 8,3 - 106,6 mg/kg pc/día

Vía de aplicación : Ingestión Tiempo de exposición : 2 a

Método : OPPTS 870.4300

Observaciones : Los efectos son de una importancia toxicológica limitada.

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



EXIREL®

Versión Fecha de revisión: Número SDS: Fecha de la última expedición: 15.01.2025

1.2 19.02.2025 50000082 Fecha de la primera expedición:

14.12.2021

Especies : Ratón, machos y hembras NOAEL : 768,8 - 903,8 mg/kg pc/día

Vía de aplicación : Ingestión Tiempo de exposición : 18 Meses

Método : OPPTS 870.4200

Observaciones : Los efectos son de una importancia toxicológica limitada.

Especies : Perro, machos y hembras NOAEL : 5,67 - 6 mg/kg pc/día

Vía de aplicación : Ingestión Tiempo de exposición : 1 a

Método : OPPTS 870.4100

Observaciones : Los efectos son de una importancia toxicológica limitada.

Especies : Rata, machos y hembras

NOAEL : 1000 mg/kg Vía de aplicación : Cutáneo Tiempo de exposición : 28 Días

Método : Directrices de ensayo 410 del OECD

BPL : si

Síntomas : Irritación

Observaciones : Los efectos son de una importancia toxicológica limitada.

dodecilbencenosulfonato de calcio:

Especies : Rata, machos y hembras

NOAEL : 85 mg/kg LOAEL : 145 mg/kg Vía de aplicación : Oral Tiempo de exposición : 9 Meses

Observaciones : Basado en los datos de materiales similares

Especies : Rata, macho LOAEL : 286 mg/kg

Vía de aplicación : Contacto con la piel

Tiempo de exposición : 15 Días

Observaciones : Basado en los datos de materiales similares

Especies : Rata, machos y hembras NOAEL : 100 mg/kg pc/día

NOAEL : 100 mg/kg pc/día LOAEL : 200 mg/kg pc/día Vía de aplicación : Oral - gástrica Tiempo de exposición : 28 - 54 Días

Método : Directrices de ensayo 422 del OECD
Observaciones : Basado en los datos de materiales similares

1,2-bencisotiazol-3(2H)-ona:

Especies : Rata, machos y hembras

NOAEL : 15 mg/kg Vía de aplicación : Ingestión Tiempo de exposición : 28 d

22 / 37

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



EXIREL®

Versión Fecha de revisión: Número SDS: Fecha de la última expedición: 15.01.2025

1.2 19.02.2025 50000082 Fecha de la primera expedición:

14.12.2021

Método : Directrices de ensayo 407 del OECD

Síntomas : Irritación

Especies : Rata, machos y hembras

NOAEL : 69 mg/kg Vía de aplicación : Ingestión Tiempo de exposición : 90 d

Síntomas : Irritación, Disminución del peso corporal

Toxicidad por aspiración

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

Producto:

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

Componentes:

Ciantraniliprol:

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.

Componentes:

Ciantraniliprol:

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.

Efectos neurológicos

Componentes:

Ciantraniliprol:

No se observó neurotoxicidad en estudios con animales.

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



EXIREL®

Versión Fecha de revisión: Número SDS: Fecha de la última expedición: 15.01.2025

1.2 19.02.2025 50000082 Fecha de la primera expedición:

14.12.2021

Otros datos

Producto:

Observaciones : Sin datos disponibles

SECCIÓN 12. Información ecológica

12.1 Toxicidad

Producto:

Toxicidad para los peces : CL50 (Cyprinus carpio (Carpa)): 130 mg/l

Tiempo de exposición: 96 h

Toxicidad para las dafnias y :

otros invertebrados acuáticos

CE50 (Daphnia magna (Pulga de mar grande)): 0,232 mg/l

Tiempo de exposición: 48 h Tipo de Prueba: Ensayo estático

Método: Directrices de ensayo 202 del OECD

BPL: si

Toxicidad para las algas/plantas acuáticas

CE50r (Pseudokirchneriella subcapitata (alga verde)): 3,39

mg/l

Tiempo de exposición: 72 h

Toxicidad para las dafnias y

otros invertebrados acuáticos

(Toxicidad crónica)

NOEC: 0,00656 mg/l

Tiempo de exposición: 21 d

Especies: Daphnia magna (Pulga de mar grande)

Componentes:

Ciantraniliprol:

Toxicidad para los peces : CL50 (Oncorhynchus mykiss (Trucha irisada)): > 12,6 mg/l

Tiempo de exposición: 96 h Método: US EPA TG OPP 72-1

BPL: si

CL50 (Ictalurus punctatus (bagre del canal)): > 10 mg/l

Tiempo de exposición: 96 h

Toxicidad para las dafnias y otros invertebrados acuáticos

CE50 (Daphnia magna (Pulga de mar grande)): 0,0204 mg/l

Tiempo de exposición: 48 h

Toxicidad para las algas/plantas acuáticas

CE50r (Pseudokirchneriella subcapitata (alga verde)): > 13

mg/l

Tiempo de exposición: 72 h

CE50r (Lemna gibba (lenteja de agua)): 0,278 mg/l

Tiempo de exposición: 7 d

EyC50 (Lemna gibba (lenteja de agua)): 0,060 mg/l

Tiempo de exposición: 7 d

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



EXIREL®

Versión Fecha de revisión: Número SDS: Fecha de la última expedición: 15.01.2025

1.2 19.02.2025 50000082 Fecha de la primera expedición:

14.12.2021

Factor-M (Toxicidad acuática : 10

aguda)

NOEC: 2,9 mg/l

Toxicidad para los peces

(Toxicidad crónica)

Tiempo de exposición: 28 d

Especies: Cyprinodon variegatus (sargo chopa)

NOEC: 0,11 mg/l

Tiempo de exposición: 21 d

Especies: Oncorhynchus mykiss (Trucha irisada)

NOEC: 1,01 mg/l

Tiempo de exposición: 90 d

Especies: Oncorhynchus mykiss (Trucha irisada) Tipo de Prueba: Estadío de vida temprana

Método: US EPA TG OPP 72-4

BPL: si

Toxicidad para las dafnias y otros invertebrados acuáticos

(Toxicidad crónica)

NOEC: 0,00656 mg/l Punto final: Crecimiento Tiempo de exposición: 21 d

Especies: Daphnia magna (Pulga de mar grande)

Tipo de Prueba: Estático-Renovación Método: US EPA TG OPPTS 850.1300

BPL: si

LOEC: 0,00969 mg/l Punto final: Crecimiento Tiempo de exposición: 21 d

Especies: Daphnia magna (Pulga de mar grande)

Tipo de Prueba: Estático-Renovación Método: US EPA TG OPPTS 850.1300

BPL: si

NOEC: 0,00447 mg/l Tiempo de exposición: 21 d

Especies: Daphnia magna (Pulga de mar grande)

NOEC: 0,72 mg/l

Punto final: reproducción Tiempo de exposición: 35 d

Especies: Americamysis bahia (camarón misidáceo)

Tipo de Prueba: Ensayo dinámico Método: US EPA TG OPP 72-4

BPL: si

Factor-M (Toxicidad acuática:

crónica)

10

Toxicidad para los organis-

mos del suelo

NOEC: 1.000 mg/kg

Tiempo de exposición: 14 d

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



EXIREL®

Versión Fecha de revisión:

1.2 19.02.2025

Número SDS: 50000082

Fecha de la última expedición: 15.01.2025

Fecha de la primera expedición:

14.12.2021

Especies: Eisenia fetida (lombrices)

Método: Directrices de ensayo 222 del OECD

BPL:si

Método: Directrices de ensayo 216 del OECD

Observaciones: No hay efectos adversos significativos en la

mineralización del nitrógeno.

Método: Directrices de ensayo 217 del OECD

Observaciones: No hay efectos adversos significativos en la

mineralización del carbono.

Toxicidad para los organis-

mos terrestres

DL50: > 0,0934 µg/abeja Tiempo de exposición: 72 h

Punto final: Toxicidad aguda al contacto

Especies: Apis mellifera (abejas)

Método: Directrices de ensayo 214 del OECD

BPL:si

DL50: > 0,1055 μg/abeja Tiempo de exposición: 48 h Punto final: Toxicidad oral aguda Especies: Apis mellifera (abejas)

Método: Directrices de ensayo 213 del OECD

BPL:si

DL50: > 2.250 mg/kg

Punto final: Toxicidad oral aguda Especies: Colinius virginianus

Método: US EPA TG OPPTS 850.2100

BPL:si

NOEC: 1.000 ppm

Punto final: Prueba de reproducción Especies: Anas platyrhynchos (ánade real) Método: Directrices de ensayo 206 del OECD

BPL:si

dodecilbencenosulfonato de calcio:

Toxicidad para los peces : CL50 (Danio rerio (pez zebra)): 10 mg/l

Tiempo de exposición: 96 h

Método: Directrices de ensayo 203 del OECD

Observaciones: Basado en los datos de materiales similares

CL50 (Pimephales promelas (Piscardo de cabeza gorda)): 4,6

mg/l

Tiempo de exposición: 96 h

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



EXIREL®

Versión Fecha de revisión: Número SDS: Fecha de la última expedición: 15.01.2025

1.2 19.02.2025 50000082 Fecha de la primera expedición:

14.12.2021

Toxicidad para las dafnias y

otros invertebrados acuáticos

CE50 (Daphnia magna (Pulga de mar grande)): 3,5 mg/l

Tiempo de exposición: 48 h

Método: Directrices de ensayo 202 del OECD

Observaciones: Basado en los datos de materiales similares

Toxicidad para las algas/plantas acuáticas

NOEC (Pseudokirchneriella subcapitata (alga verde)): 7,9

mg/l

Tiempo de exposición: 72 h

Método: Directrices de ensayo 201 del OECD

Observaciones: Basado en los datos de materiales similares

CE50 (Pseudokirchneriella subcapitata (alga verde)): 65,4

mg/l

Tiempo de exposición: 72 h

Método: Directrices de ensayo 201 del OECD

Observaciones: Basado en los datos de materiales similares

Toxicidad para los microor-

ganismos

CE50 (lodos activados): 500 mg/l

Tiempo de exposición: 3 h

Método: Directrices de ensayo 209 del OECD

Toxicidad para las dafnias y

otros invertebrados acuáticos

(Toxicidad crónica)

NOEC: 1,65 mg/l

Tiempo de exposición: 21 d

Especies: Daphnia magna (Pulga de mar grande)

Observaciones: Basado en los datos de materiales similares

NOEC: 1,18 mg/l

Tiempo de exposición: 21 d

Especies: Daphnia magna (Pulga de mar grande)

Observaciones: Basado en los datos de materiales similares

Toxicidad para los organis-

mos del suelo

CL50: 1.000 mg/kg

Tiempo de exposición: 14 d

Especies: Eisenia fetida (lombrices)

Método: Directrices de ensayo 207 del OECD

Toxicidad para los organis-

mos terrestres

DL50: 1.356 mg/kg

Tiempo de exposición: 14 d

Especies: Colinus virginianus (Codorniz Bobwhite) Método: Directrices de ensayo 223 del OECD

Evaluación Ecotoxicológica

Toxicidad acuática crónica : Puede ser nocivo para los organismos acuáticos, con efectos

nocivos duraderos.

1,2-bencisotiazol-3(2H)-ona:

Toxicidad para los peces : CL50 (Cyprinodon variegatus (sargo chopa)): 16,7 mg/l

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

CL50 (Oncorhynchus mykiss (Trucha irisada)): 2,15 mg/l

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



EXIREL®

Versión Fecha de revisión: Número SDS: Fecha de la última expedición: 15.01.2025

1.2 19.02.2025 50000082 Fecha de la primera expedición:

14.12.2021

Tiempo de exposición: 96 h

Método: Directrices de ensayo 203 del OECD

Toxicidad para las dafnias y :

otros invertebrados acuáticos

CE50 (Daphnia magna (Pulga de mar grande)): 2,9 mg/l

Tiempo de exposición: 48 h Tipo de Prueba: Ensayo estático

Método: Directrices de ensayo 202 del OECD

Toxicidad para las algas/plantas acuáticas

CE50 (Pseudokirchneriella subcapitata (alga verde)): 0,070

mg/I

Tiempo de exposición: 72 h

Método: Directrices de ensayo 201 del OECD

NOEC (Pseudokirchneriella subcapitata (alga verde)): 0,04

mg/l

Tiempo de exposición: 72 h

Método: Directrices de ensayo 201 del OECD

Factor-M (Toxicidad acuática :

aguda)

ı

Toxicidad para los microor-

ganismos

CE50 (lodos activados): 24 mg/l

Tiempo de exposición: 3 h

Tipo de Prueba: Inhibición de la respiración Método: Directrices de ensayo 209 del OECD

CE50 (lodos activados): 12,8 mg/l

Tiempo de exposición: 3 h

Tipo de Prueba: Inhibición de la respiración Método: Directrices de ensayo 209 del OECD

Factor-M (Toxicidad acuática:

crónica)

1

12.2 Persistencia y degradabilidad

Producto:

Biodegradabilidad : Resultado: No es fácilmente biodegradable.

Observaciones: Estimación basada en datos obtenidos del

ingrediente activo.

El producto contiene pequeñas cantidades de componentes no fácilmente biodegradables, que pueden no ser degradables en las plantas de tratamiento de aguas residuales.

Componentes:

Ciantraniliprol:

Biodegradabilidad : Observaciones: No es fácilmente biodegradable.

Estabilidad en el agua : Las semividas de degradación (DT50): 9,09 - 37,7 d

Observaciones: Agua dulce

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



EXIREL®

Versión Fecha de revisión: Número SDS:

19.02.2025 1.2

Fecha de la última expedición: 15.01.2025 50000082

Fecha de la primera expedición:

14.12.2021

Las semividas de degradación (DT50): 76,6 - 119 d

Observaciones: Suelo

Las semividas de degradación (DT50): 22,8 - 25,1 d

Observaciones: sistema total

dodecilbencenosulfonato de calcio:

Biodegradabilidad Resultado: Fácilmente biodegradable.

Método: Directrices de ensayo 301E del OECD

1,2-bencisotiazol-3(2H)-ona:

Biodegradabilidad Resultado: rápidamente biodegradables

Método: Directrices de ensayo 301 C del OECD

12.3 Potencial de bioacumulación

Producto:

Bioacumulación Observaciones: La bioacumulación es improbable.

Estimación basada en datos obtenidos del ingrediente activo.

Componentes:

Ciantraniliprol:

Especies: Lepomis macrochirus (Pez-luna Blugill) Bioacumulación

Factor de bioconcentración (FBC): < 1

Observaciones: La bioacumulación es improbable.

Coeficiente de reparto n-

octanol/agua

log Pow: 1,97 (22 °C)

pH: 4

log Pow: 2,07 (22 °C)

pH: 7

log Pow: 1,74 (22 °C)

pH: 9

dodecilbencenosulfonato de calcio:

Especies: Pez Bioacumulación

Factor de bioconcentración (FBC): 70,79

Método: QSAR

Coeficiente de reparto n-

octanol/agua

log Pow: 4,77 (25 °C)

1,2-bencisotiazol-3(2H)-ona:

Bioacumulación Especies: Lepomis macrochirus (Pez-luna Blugill)

Tiempo de exposición: 56 d

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



EXIREL®

Versión Fecha de revisión: Número SDS: Fecha de la última expedición: 15.01.2025

1.2 19.02.2025 50000082 Fecha de la primera expedición:

14.12.2021

Factor de bioconcentración (FBC): 6,62

Método: Directrices de ensayo 305 del OECD

Observaciones: La sustancia no es persistente, bioacumulati-

va ni tóxica (PBT).

Coeficiente de reparto n-

octanol/agua

log Pow: 0,7 (20 °C)

pH: 7

log Pow: 0,99 (20 °C)

pH: 5

12.4 Movilidad en el suelo

Producto:

Distribución entre compartimentos medioambientales Observaciones: No se espera que el producto sea móvil en

los suelos.

Estimación basada en datos obtenidos del ingrediente activo.

Componentes:

Ciantraniliprol:

Distribución entre compartimentos medioambientales Koc: 241 ml/g, log Koc: 2,38

Kd: 3,73 ml/g

Observaciones: Móvil en suelos

1,2-bencisotiazol-3(2H)-ona:

Distribución entre compartimentos medioambientales Koc: 9,33 ml/g, log Koc: 0,97

Método: Directrices de ensayo 121 del OECD Observaciones: Altamente movible en suelos

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.

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



EXIREL®

Versión Fecha de revisión: Número SDS: Fecha de la última expedición: 15.01.2025

1.2 19.02.2025 50000082 Fecha de la primera expedición:

14.12.2021

Componentes:

Ciantraniliprol:

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

Ningún otro efecto ecológico a mencionar especialmente. Vea la etiqueta del producto para instrucciones adicionales de

uso, referentes a las precauciones ambientales.

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 haya 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). Deposite los residuos de envases en los puntos de recogida establecidos por los sistemas de responsabilidad ampliada

del productor.

SECCIÓN 14. Información relativa al transporte

14.1 Número ONU o número ID

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



EXIREL®

Versión Fecha de revisión: Número SDS: Fecha de la última expedición: 15.01.2025

1.2 19.02.2025 50000082 Fecha de la primera expedición:

14.12.2021

ADN : UN 3082
ADR : UN 3082
RID : UN 3082
IMDG : UN 3082
IATA : UN 3082

14.2 Designación oficial de transporte de las Naciones Unidas

ADN : SUSTANCIA LIQUIDA PELIGROSA PARA EL MEDIO

AMBIENTE, N.E.P. (Ciantraniliprol)

ADR : SUSTANCIA LIQUIDA PELIGROSA PARA EL MEDIO

AMBIENTE, N.E.P. (Ciantraniliprol)

RID : SUSTANCIA LIQUIDA PELIGROSA PARA EL MEDIO

AMBIENTE, N.E.P. (Ciantraniliprol)

IMDG : ENVIRONMENTALLY HAZARDOUS SUBSTANCE, LIQUID,

N.O.S.

(Ciantraniliprol)

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

(Ciantraniliprol)

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 : M6
Número de identificación de : 90

peligro

Etiquetas : 9

ADR

Grupo de embalaje : III Código de clasificación : M6 Número de identificación de : 90

peligro

Etiquetas : 9

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



EXIREL®

Versión Fecha de revisión: Número SDS: Fecha de la última expedición: 15.01.2025

1.2 19.02.2025 50000082 Fecha de la primera expedición:

14.12.2021

Código de restricciones en

túneles

: (-)

RID

Grupo de embalaje : III Código de clasificación : M6 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 : 964

(avión de carga)

Instrucción de embalaje (LQ) : Y964 Grupo de embalaje : III Etiquetas : Diverso

IATA (Pasajero)

Instrucción de embalaje : 964

(avión de pasajeros)

Instrucción de embalaje (LQ) : Y964 Grupo de embalaje : III Etiquetas : Diverso

14.5 Peligros para el medio ambiente

ΔΠΝ

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.

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



EXIREL®

Versión Fecha de revisión: Número SDS: Fecha de la última expedición: 15.01.2025

1.2 19.02.2025 50000082 Fecha de la primera expedición:

14.12.2021

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 comercialización y el uso de determinadas sustancias, mezclas y

Deben considerarse las restricciones de las siguientes entradas:

artículos peligrosos (Anexo XVII)

REACH - Lista de sustancias candidatas que suscitan

especial preocupación para su Autorización (artículo 59).

No aplicable

Número de lista 3

Reglamento (CE) 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 (UE) 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

Compuestos orgánicos volá-

tiles

Directiva 2010/75/UE del Parlamento Europeo y del Consejo, de 24 de noviembre de 2010, sobre las emisiones industria-

les (prevención y control integrados de la contaminación) Contenidos orgánicos volátiles de los compuestos (COV):

46.82 %

Otras regulaciones:

Considere la Directiva 92/85/EEC acerca de la protección de la maternidad o los reglamentos nacionales más estrictos, cuando corresponda.

Considere la Directiva 94/33/EC acerca de la protección de los jóvenes en el lugar de trabajo o los reglamentos nacionales más estrictos, cuando corresponda.

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



EXIREL®

Versión Fecha de revisión: Número SDS: Fecha de la última expedición: 15.01.2025

1.2 19.02.2025 50000082 Fecha de la primera expedición:

14.12.2021

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

TCSI : No 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 sustancias químicas exentas de los

requisitos del inventario CEPA DSL. Está regulado como pesticida sujeto a los requisitos de la Ley de Productos para el Control de Plagas (PCPA). Lea la etiqueta PCPA, autorizada según la Ley de Productos para el Control de Plagas, antes de usar o manipular este producto para el control de plagas.

ENCS : No de conformidad con el inventario

ISHL : No de conformidad con el inventario

KECI : No 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

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

SECCIÓN 16. Otra información

Texto completo de las Declaraciones-H

H302 : Nocivo en caso de ingestión. H315 : Provoca irritación cutánea.

H317 : Puede provocar una reacción alérgica en la piel.

H318 : Provoca lesiones oculares graves. H330 : Mortal en caso de inhalación.

H400 : Muy tóxico para los organismos acuáticos.

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

deros

H413 : Puede ser nocivo para los organismos acuáticos, con efectos

nocivos duraderos.

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-

35 / 37

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



EXIREL®

Versión Fecha de revisión: Número SDS: Fecha de la última expedición: 15.01.2025

1.2 19.02.2025 50000082 Fecha de la primera expedición:

14.12.2021

CO

Eye Dam. : Lesiones oculares graves

Skin Irrit. : Irritación cutáneas
Skin Sens. : Sensibilización cutánea

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 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 Irrit. 2	H315	Basado en la evaluación o los datos del producto	
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	

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



EXIREL®

Versión Fecha de revisión: Número SDS: Fecha de la última expedición: 15.01.2025

1.2 19.02.2025 50000082 Fecha de la primera expedición:

14.12.2021

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.

© 2021-2025 FMC Corporation. Reservados todos los derechos.

ES/ES