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



### **CLEOPATRA**

Versión 1.0

Fecha de revisión: 19.02.2025

Número SDS: 50003031

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

19.02.2025

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

1.1 Identificador del producto

Nombre del producto **CLEOPATRA** 

Otros medios de identificación

Código del producto 50003031

Identificador Único De La

Fórmula (UFI)

C6YS-U1TT-7004-DCXA

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

Uso de la sustancia/mezcla : Fertilizantes

das del uso

Restricciones recomenda- : 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)

Irritación ocular, Categoría 2 H319: Provoca irritación ocular grave.

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



### **CLEOPATRA**

Versión 1.0 Fecha de revisión: 19.02.2025

Número SDS: 50003031

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

19.02.2025

Toxicidad para la reproducción, Catego-

ría 1B

H360FD: Puede perjudicar a la fertilidad. Puede

dañar al feto.

#### 2.2 Elementos de la etiqueta

Etiquetado (REGLAMENTO (CE) No 1272/2008)

Pictogramas de peligro



Palabra de advertencia

Peligro

Indicaciones de peligro

H319 Provoca irritación ocular grave.

H360FD

Puede perjudicar a la fertilidad. Puede dañar al

feto.

Consejos de prudencia

Prevención:

P201 Solicitar instrucciones especiales antes del uso.

P264 Lavarse las manos concienzudamente tras la manipu-

lación.

P270 No comer, beber ni fumar durante su utilización.

P280 Llevar guantes/ ropa de protección/ equipo de protec-

ción para los ojos/ la cara.

Intervención:

P305 + P351 + P338 EN CASO DE CONTACTO CON LOS

OJOS: Enjuagar con agua cuidadosamente durante varios minutos. Quitar las lentes de contacto cuando estén presentes

y pueda hacerse con facilidad. Proseguir con el lavado.

P308 + P313 EN CASO DE exposición manifiesta o presun-

ta: Consultar a un médico.

P337 + P313 Si persiste la irritación ocular: Consultar a un

médico.

Eliminación:

P501 Eliminar el contenido/el recipiente como peligroso

desechos de acuerdo con las regulaciones locales.

Componentes determinantes del peligro para el etiquetado:

ácido bórico

Etiquetado adicional

Reservado exclusivamente a usuarios profesionales.

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.

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



## **CLEOPATRA**

Versión Fecha de revisión: Número SDS: Fecha de la última expedición: - 1.0 19.02.2025 50003031 Fecha de la primera expedición:

19.02.2025

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: Esta sustancia/mezcla contiene componentes que se consideran que tienen propiedades alteradoras endocrinas que afecta a la salud de los humanos de acuerdo con el artículo 57(f) de REACH, el Reglamento de la Comisión (UE) 2018/605 o el Reglamento delegado de la Comisión (UE) 2017/2100.

Este producto contiene: 69-72-7 (Propiedades de alteración endocrina)

# 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)
Ácido acético	64-19-7 200-580-7 607-002-00-6 01-2119475328-30	Flam. Liq. 3; H226 Skin Corr. 1A; H314 Eye Dam. 1; H318  los límites de concentración específicos Skin Corr. 1A; H314 >= 90 % Skin Corr. 1B; H314 25 - < 90 % Skin Irrit. 2; H315 10 - < 25 % Eye Irrit. 2; H319 10 - < 25 %	5 - 10
hidróxido de potasio	1310-58-3 215-181-3 019-002-00-8	Met. Corr. 1; H290 Acute Tox. 4; H302 Skin Corr. 1A; H314 Eye Dam. 1; H318  los límites de concentración específicos Skin Corr. 1A; H314 >= 5 % Skin Corr. 1B; H314 2 - < 5 % Skin Irrit. 2; H315 0,5 - < 2 % Eye Irrit. 2; H319 0,5 - < 2 %	5 - 8

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



### **CLEOPATRA**

Versión Fecha de revisión: Número SDS: Fecha de la última expedición: - 1.0 19.02.2025 50003031 Fecha de la primera expedición:

19.02.2025

		Estimación de la toxicidad aguda  Toxicidad oral aguda: 333 mg/kg	
dihidróxido de calcio	1305-62-0 215-137-3 01-2119475151-45- 0112	Skin Irrit. 2; H315 Eye Dam. 1; H318 STOT SE 3; H335 (Sistema respiratorio)	3 - 7
Ácido salicílico	69-72-7 200-712-3 607-732-00-5	Acute Tox. 4; H302 Eye Dam. 1; H318 Repr. 2; H361d	< 3
ácido bórico	10043-35-3 233-139-2 005-007-00-2	Repr. 1B; H360FD	< 2

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.

Protección de los socorristas : Evitar la inhalación, ingestión y el contacto con la piel y los

ojos.

Si es inhalado : En caso de inconsciencia, colocar en posición de recupera-

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.

En caso de contacto con la

piel

Si esta en ropas, quite las ropas.

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

Eliminar lavando con jabón y mucha agua.

Consultar a un médico si aparece y persiste una irritación.

En caso de contacto con los

ojos

Enjuagar inmediatamente los ojos con abundante agua.

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.

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



### **CLEOPATRA**

Versión Fecha de revisión: Número SDS: Fecha de la última expedición: -19.02.2025 50003031 Fecha de la primera expedición: 1.0

19.02.2025

Por ingestión No provocar vómitos sin consejo médico.

> Mantener el tracto respiratorio libre. No dar leche ni bebidas alcohólicas.

Nunca debe administrarse nada por la boca a una persona

inconsciente.

Llevar al afectado en seguida a un hospital.

4.2 Principales síntomas y efectos, agudos y retardados

Provoca irritación ocular grave. Riesgos

Puede perjudicar a la fertilidad. Puede dañar al feto.

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

No esparza el material derramado con chorros de agua a alta

presión.

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

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

cos.

5.3 Recomendaciones para el personal de lucha contra incendios

Equipo de protección especial para el personal de lucha

contra incendios

Si es necesario, usar equipo de respiración autónomo para la

lucha contra el fuego.

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

penetrar en el alcantarillado.

Los restos del incendio y el agua de extinción contaminada deben eliminarse según las normas locales en vigor.

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



### **CLEOPATRA**

Versión 1.0 Fecha de revisión: 19.02.2025

Número SDS: 50003031

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

19.02.2025

### SECCIÓN 6. Medidas en caso de vertido accidental

## 6.1 Precauciones personales, equipo de protección y procedimientos de emergencia

Precauciones personales

: Utilícese equipo de protección individual.

Si se puede hacer de manera segura, detenga la fuga.

Retirar todas las fuentes de ignición.

Evacuar inmediatamente el personal hacia una zona de segu-

ridad.

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 : Recoger con un producto absorbente inerte (por ejemplo,

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

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.

Eliminar el agua de enjuague de acuerdo con las regulaciones

nacionales y locales.

Indicaciones para la protec-

ción contra incendio y explo-

sión

Disposiciones normales de protección preventivas de incen-

dio.

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



## **CLEOPATRA**

Versión Fecha de revisión: Número SDS: 1.0 19.02.2025 50003031

Número SDS: Fecha de la última expedición: - 50003031 Fecha de la primera expedición:

19.02.2025

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

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

pués de terminar la jornada laboral.

#### 7.2 Condiciones de almacenamiento seguro, incluidas posibles incompatibilidades

Exigencias técnicas para almacenes y recipientes

Conservar el envase herméticamente cerrado en un lugar seco y bien ventilado. Observar las indicaciones de la etiqueta. Las instalaciones eléctricas y los materiales de trabajo deben estar conforme a las normas de seguridad.

Información complementaria sobre las condiciones 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 almacenamiento

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

7.3 Usos específicos finales

Usos específicos : Fertilizantes

## SECCIÓN 8. Controles de exposición/protección individual

### 8.1 Parámetros de control

### Límites de exposición profesional

Componentes	No. CAS	Tipo de valor (Forma de expo- sición)	Parámetros de control	Base
Ácido acético	64-19-7	TWA	10 ppm 25 mg/m3	2017/164/EU
	Otros datos: I	ndicativo		
		STEL	20 ppm 50 mg/m3	2017/164/EU
	Otros datos: Indicativo			
		VLA-ED	10 ppm 25 mg/m3	ES VLA
		VLA-EC	20 ppm 50 mg/m3	ES VLA
hidróxido de pota- sio	1310-58-3	VLA-EC	2 mg/m3	ES VLA
dihidróxido de calcio	1305-62-0	TWA (Fracción respirable)	1 mg/m3	2017/164/EU

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



# **CLEOPATRA**

Versión Fecha de revisión: Número SDS: Fecha de la última expedición: - 1.0 19.02.2025 50003031 Fecha de la primera expedición:

19.02.2025

	Otros datos: Indicativo			
		STEL (Fracción	4 mg/m3	2017/164/EU
		respirable)		
	Otros datos: Indicativo			
		VLA-ED (fracción	1 mg/m3	ES VLA
		respirable)		
		VLA-EC (fracción	4 mg/m3	ES VLA
		respirable)		
óxido de magnesio	1309-48-4	VLA-ED (polvo y	10 mg/m3	ES VLA
		humos)		
ácido bórico	10043-35-3	VLA-ED	2 mg/m3	ES VLA
	Otros datos: Sustancias de las que se supone que son tóxicas para la repro-			
	ducción humana. La clasificación en la categoría 1B se basa fundamental-			
	mente en la existencia de datos procedentes de estudios con animales.			
		VLA-EC	6 mg/m3	ES VLA
_	Otros datos: Sustancias de las que se supone que son tóxicas para la repro-			
	ducción humana. La clasificación en la categoría 1B se basa fundamental-			
	mente en la existencia de datos procedentes de estudios con animales.			

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

Nombre de la sustan- cia	Uso final	Vía de exposi-	Efectos potenciales sobre la salud	Valor
Ácido acético	Trabajadores	Inhalación	A largo plazo - efectos locales	25 mg/m3
	Trabajadores	Inhalación	Aguda - efectos loca- les	25 mg/m3
	Consumidores	Inhalación	A largo plazo - efectos locales	25 mg/m3
	Consumidores	Inhalación	Aguda - efectos loca- les	25 mg/m3
ácido bórico	Trabajadores	Inhalación	A largo plazo - efectos sistémicos	8,3 mg/m3
	Trabajadores	Cutáneo	A largo plazo - efectos sistémicos	392 mg/kg pc/día
	Consumidores	Inhalación	A largo plazo - efectos sistémicos	4,15 mg/m3
	Consumidores	Cutáneo	A largo plazo - efectos sistémicos	196 mg/kg pc/día
	Consumidores	Oral	A largo plazo - efectos sistémicos	0,98 mg/kg pc/día
	Consumidores	Oral	Aguda - efectos loca- les	0,98 mg/kg pc/día

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

Nombre de la sustancia	Compartimiento Ambiental	Valor
Ácido acético	Agua dulce	3,058 mg/l
	Agua de mar	0,306 mg/l
	Planta de tratamiento de aguas residuales	85 mg/l
	Sedimento de agua dulce	11,36 mg/kg
	Sedimento marino	1,136 mg/kg
	Suelo	0,47 mg/kg

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



## **CLEOPATRA**

Versión Fecha de revisión: Número SDS: Fecha de la última expedición: -1.0 19.02.2025 50003031 Fecha de la primera expedición:

19.02.2025

ácido bórico	Agua dulce	2,9 mg/l
	Agua de mar	2,9 mg/l
	Planta de tratamiento de aguas residuales	10 mg/l
	Suelo	5,7 mg/kg de
		peso seco (p.s.)
	Uso intermitente (agua dulce)	13,7 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

Usar pantalla facial y traje de protección por si surgen ano-

malías en el proceso.

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

Indumentaria impermeable

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

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

dor con un filtro apropiado.

# SECCIÓN 9. Propiedades físicas y químicas

## 9.1 Información sobre propiedades físicas y químicas básicas

Estado físico líquido Color Pardo Olor ácido Punto de fusión/ punto de 0°C

congelación

Punto /intervalo de ebullición Límite superior de explosivi-

dad / Limites de inflamabilidad

superior Límites inferior de explosivi-

dad / Límites de inflamabilidad inferior

No aplicable

No aplicable

100 °C

Punto de inflamación

No aplicable

Temperatura de auto-

Sin datos disponibles

inflamación

Temperatura de descomposi-

Sin datos disponibles

ción

pΗ 4,8 - 5,2

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



### **CLEOPATRA**

Versión Fecha de revisión: Número SDS: Fecha de la última expedición: - 1.0 19.02.2025 50003031 Fecha de la primera expedición:

19.02.2025

Concentración: 100 %

Viscosidad

Viscosidad, cinemática :

Solubilidad(es)

No aplicable

Solubilidad en agua : soluble

Solubilidad en otros disol- : Sin datos disponibles

ventes

Coeficiente de reparto n-

octanol/agua

Sin datos disponibles

Presión de vapor : Sin datos disponibles

Densidad relativa : 1,27 - 1,28
Densidad : 1,27 - 1,28 g/cm3
Densidad relativa del vapor : Sin datos disponibles

Características de las partículas

Tamaño de partícula : Sin datos disponibles

9.2 Otros datos

Inflamabilidad (líquidos)

Velocidad de corrosión del

metal

No clasificado como un riesgo de inflamabilidad

No es corrosivo para los metales.

# SECCIÓN 10. Estabilidad y reactividad

10.1 Reactividad

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

10.2 Estabilidad química

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

10.3 Posibilidad de reacciones peligrosas

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

10.4 Condiciones que deben evitarse

Condiciones que deben evi-

tarse

: Calor, llamas y chispas.

10.5 Materiales incompatibles

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

10.6 Productos de descomposición peligrosos

No se conoce ningún producto peligroso de la descomposición.

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



### **CLEOPATRA**

Versión 1.0 Fecha de revisión: 19.02.2025

Número SDS: 50003031

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

19.02.2025

# 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.

**Producto:** 

Toxicidad oral aguda : Estimación de la toxicidad aguda: > 2.000 mg/kg

Método: Método de cálculo

**Componentes:** 

Ácido acético:

Toxicidad oral aguda : DL50 (Rata, machos y hembras): 3.310 mg/kg

hidróxido de potasio:

Toxicidad oral aguda : DL50 (Rata, macho): 333 mg/kg

dihidróxido de calcio:

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

Toxicidad aguda por inhala-

ción

CL50 (Rata): > 6,04 mg/l Tiempo de exposición: 4 h

Prueba de atmosfera: polvo/niebla

Toxicidad cutánea aguda : DL50 (Conejo): > 2.500 mg/kg

ácido bórico:

Toxicidad oral aguda : DL50 (Rata, macho): > 2.600 mg/kg

Método: Directrices de ensayo 401 del OECD

Observaciones: sin mortalidad

Toxicidad aguda por inhala-

ción

CL0 (Rata, machos y hembras): > 2,03 mg/l

Tiempo de exposición: 5 h

Prueba de atmosfera: polvo/niebla

Método: Directrices de ensayo 403 del OECD

Observaciones: sin mortalidad

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

Observaciones: sin mortalidad

## Corrosión o irritación cutáneas

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

**Producto:** 

Resultado : No irrita la piel

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



## **CLEOPATRA**

Versión Fecha de revisión: Número SDS: 1.0 19.02.2025 50003031

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

19.02.2025

**Componentes:** 

Ácido acético:

Especies : Conejo

Resultado : Corrosivo después de 3 minutos o menos de exposición

hidróxido de potasio:

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

Resultado : Corrosivo

dihidróxido de calcio:

Especies : Conejo

Método : Directrices de ensayo 404 del OECD

Resultado : Irritación de la piel

ácido bórico:

Especies : Conejo

Resultado : No irrita la piel

Lesiones o irritación ocular graves

Provoca irritación ocular grave.

**Producto:** 

Resultado : Irritación ocular

**Componentes:** 

Ácido acético:

Resultado : Efectos irreversibles en los ojos

hidróxido de potasio:

Especies : Conejo

Método : Directrices de ensayo 405 del OECD

Resultado : Corrosivo

dihidróxido de calcio:

Especies : Conejo

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

ácido bórico:

Especies : Conejo Resultado : ligera irritación

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



## **CLEOPATRA**

Versión Fecha de revisión: Número SDS: Fecha de la última expedición: - 1.0 19.02.2025 50003031 Fecha de la primera expedición:

19.02.2025

### Sensibilización respiratoria o cutánea

#### Sensibilización cutánea

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

### Sensibilización respiratoria

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

#### Componentes:

### hidróxido de potasio:

Tipo de Prueba : Prueba intracutánea Especies : Conejillo de indias

Resultado : No es sensibilizante para la piel.

#### dihidróxido de calcio:

Especies : Ratón

Método : Directrices de ensayo 429 del OECD Resultado : No es sensibilizante para la piel.

## ácido bórico:

Tipo de Prueba : Buehler Test Especies : Conejillo de indias

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

### Mutagenicidad en células germinales

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

#### Componentes:

#### Ácido acético:

Mutagenicidad en células germinales- Valoración

El peso de la evidencia no soporta la clasificación como un

mutágeno de célula germinal.

#### hidróxido de potasio:

Genotoxicidad in vitro : Tipo de Prueba: Prueba de Ames

Resultado: negativo

### ácido bórico:

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

Resultado: negativo

Tipo de Prueba: ensayo del intercambio de las cromátides

hermanas

Resultado: negativo

Tipo de Prueba: ensayo de mutación genética

Resultado: negativo

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



## **CLEOPATRA**

Versión Fecha de revisión: Número SDS: Fecha de la última expedición: - 1.0 19.02.2025 50003031 Fecha de la primera expedición:

19.02.2025

Genotoxicidad in vivo : Tipo de Prueba: Ensayo de micronúcleos

Especies: Ratón (machos y hembras)

Vía de aplicación: Oral 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.

**Componentes:** 

Ácido acético:

Carcinogenicidad - Valora-

ción

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

geno

ácido bórico:

Especies : Ratón, machos y hembras

Vía de aplicación : Oral

Tiempo de exposición : 103 semanas

Dosis : 0, 446, 1150mg/kg/bw/day

> 1.150 mg/kg pc/día

Resultado : negativo

Carcinogenicidad - Valora-

ción

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

geno

Toxicidad para la reproducción

Puede perjudicar a la fertilidad. Puede dañar al feto.

Componentes:

Ácido acético:

Toxicidad para la reproduc-

ción - Valoración

El peso de la prueba no admite la clasificación como toxicidad

reproductiva

dihidróxido de calcio:

Efectos en la fertilidad : Observaciones: Sin datos disponibles

ácido bórico:

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

Especies: Rata, machos y hembras

Vía de aplicación: Oral

Dosis: 5.9, 17.5, 58.5(mgb)/kg/bw/d

Toxicidad general padres: LOAEL: 58,5 mg/kg pc/día Toxicidad general F1: LOAEL: 58,5 mg/kg pc/día Toxicidad general F2: LOAEL: 58,5 mg/kg pc/día

14 / 25

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



### **CLEOPATRA**

1.0

Versión Fecha de revisión:

19.02.2025

Número SDS: 50003031

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

19.02.2025

Resultado: negativo

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

> reproducción Especies: Rata Vía de aplicación: Oral

Dosis: 3.3, 6.3, 9.6, 13.3, 25mgb/kg

Toxicidad general materna: LOAEL: 13,3 mg/kg pc/día Toxicidad embriofetal.: NOAEL: >= 12,9 mg/kg pc/día

Método: Directrices de ensayo 414 del OECD

Resultado: negativo

Toxicidad para la reproduc-

ción - Valoración

Clara evidencia de efectos adversos sobre la función sexual y

la fertilidad, y/o en el desarrollo, basado en experimentos con

animales

### Toxicidad específica en determinados órganos (STOT) - exposición única

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

#### **Componentes:**

dihidróxido de calcio:

Valoración Puede irritar las vías respiratorias.

## Toxicidad específica en determinados órganos (STOT) - exposición repetida

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

#### **Componentes:**

ácido bórico:

Valoración La sustancia o mezcla no se clasifica como tóxica específica

de órganos diana, exposición repetida.

#### Toxicidad por dosis repetidas

### **Componentes:**

dihidróxido de calcio:

Observaciones Ningún efecto adverso se ha observado en los ensayos de

toxicidad crónica.

ácido bórico:

**Especies** Rata, machos y hembras LOAEL 58.5 mg/kg pc/día Vía de aplicación Oral - alimentación

2 years Tiempo de exposición

Dosis 0, 5.9, 17.5, 58.5mg/kg/bw/d

**Especies** Rata, hembra NOAEC 0,47 mg/l

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



## **CLEOPATRA**

Versión 1.0 Fecha de revisión: 19.02.2025

Número SDS: 50003031

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

19.02.2025

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

Dosis : 0.077, 0.175, 0.47 mg/l

# Toxicidad por aspiración

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

### 11.2 Información relativa a otros peligros

## Propiedades de alteración endocrina

## **Producto:**

Valoración : Esta sustancia/mezcla contiene componentes que se conside-

ran que tienen propiedades alteradoras endocrinas que afecta a la salud de los humanos de acuerdo con el artículo 57(f) de REACH, el Reglamento de la Comisión (UE) 2018/605 o el Reglamento delegado de la Comisión (UE) 2017/2100.

El valor viene dado por analogía con las siguientes sustancias: Ácido salicílico

Propiedades de alteración endocrina: Lista II: Sustancias en evaluación por alteración endocrina en virtud de la legislación de la UE 69-72-7 (Salud humana); Lista III: Sustancias consideradas, por la Autoridad Nacional evaluadora, con propiedades disruptoras endocrinas 69-72-7 (Salud humana)

### **Componentes:**

Ácido salicílico:

: Se ha identificado que la sustancia tiene propiedades altera-

doras endocrinas de acuerdo con el Reglamento de la Comisión (UE) 2018/605 o el Reglamento delegado de la Comisión

(UE) 2017/2100.

### Experiencia con exposición de seres humanos

### **Componentes:**

Ácido acético:

Información general : Síntomas: efectos corrosivos

Inhalación : Órganos diana: Vías respiratorias

Síntomas: efectos corrosivos

Contacto con la piel : Órganos diana: Membranas mucosas

Síntomas: efectos corrosivos

Órganos diana: Piel

Síntomas: efectos corrosivos

Contacto con los ojos : Órganos diana: Ojos

Síntomas: efectos corrosivos

Ingestión : Órganos diana: Sistema gastrointestinal

Síntomas: efectos corrosivos

### **Otros datos**

#### **Producto:**

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



## **CLEOPATRA**

Versión 1.0

Fecha de revisión: 19.02.2025

Número SDS: 50003031

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

19.02.2025

Observaciones Sin datos disponibles

## SECCIÓN 12. Información ecológica

#### 12.1 Toxicidad

#### Componentes:

Ácido acético:

Toxicidad para los peces CL50 (Oncorhynchus mykiss (Trucha irisada)): > 300 mg/l

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)): > 300 mg/l

Tiempo de exposición: 48 h

Método: Directrices de ensayo 202 del OECD

Toxicidad para las algas/plantas acuáticas CE50 (Skeletonema costatum): > 1.000 mg/l

Tiempo de exposición: 72 h

Método: ISO 10253

NOEC (Skeletonema costatum): > 1.000 mg/l

Tiempo de exposición: 72 h

Método: ISO 10253

Toxicidad para los microor-

ganismos

NOEC (Pseudomonas putida): 850 mg/l

Tiempo de exposición: 16 h

Toxicidad para los peces

(Toxicidad crónica)

NOEC: 34,3 mg/l

Tiempo de exposición: 21 d

Especies: Oncorhynchus mykiss (Trucha irisada) Método: Directrices de ensayo 204 del OECD

Toxicidad para las dafnias y otros invertebrados acuáticos

(Toxicidad crónica)

NOEC: 31,4 mg/l

Punto final: reproducción Tiempo de exposición: 21 d

Especies: Daphnia magna (Pulga de mar grande)

BPL: si

dihidróxido de calcio:

Toxicidad para los peces CL50 (Oncorhynchus mykiss (Trucha irisada)): 50,6 mg/l

Tiempo de exposición: 96 h

Toxicidad para las dafnias y

otros invertebrados acuáticos

CE50 (Daphnia magna (Pulga de mar grande)): 49,1 mg/l

Tiempo de exposición: 48 h

Toxicidad para las algas/plantas acuáticas

CE50r (Pseudokirchneriella subcapitata (alga verde)): 184,57

mg/l

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



### **CLEOPATRA**

1.0

Versión Fecha de revisión:

19.02.2025

Número SDS: 50003031

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

19.02.2025

Evaluación Ecotoxicológica

Toxicidad acuática crónica : Este producto no tiene efectos ecotoxicologicos conocidos.

ácido bórico:

Toxicidad para los peces : CL50 (Pimephales promelas (Piscardo de cabeza gorda)):

79,7 mg/l

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

Observaciones: Basado en los datos de materiales similares

CL50 (Limanda limanda): 74 mg/l Tiempo de exposición: 96 h Tipo de Prueba: Ensayo dinámico

Observaciones: Basado en los datos de materiales similares

Toxicidad para las dafnias y otros invertebrados acuáticos

CL50 (Ceriodaphnia dubia (pulga de agua)): 102 mg/l

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

Toxicidad para las algas/plantas acuáticas

CE50 (Pseudokirchneriella subcapitata (alga verde)): 40,2

mg/l

Tiempo de exposición: 74,5 h

Método: Directrices de ensayo 201 del OECD

NOEC (Pseudokirchneriella subcapitata (alga verde)): 17,5

ma/l

Tiempo de exposición: 74,5 h

Método: Directrices de ensayo 201 del OECD

LOEC: 3,6 mg/l

Tiempo de exposición: 10 d

Tipo de Prueba: Ensayo semiestático

Toxicidad para los microor-

ganismos

CE50 (lodos activados): > 175 mg/l

Tiempo de exposición: 3 h

Método: Directrices de ensayo 209 del OECD

NOEC (lodos activados): 17,5 mg/l

Tiempo de exposición: 3 h

Método: Directrices de ensayo 209 del OECD

Toxicidad para los peces

(Toxicidad crónica)

: NOEC: 6,4 mg/l

Tiempo de exposición: 34 d Especies: Danio rerio (pez zebra)

Método: Directrices de ensayo 210 del OECD

Toxicidad para las dafnias y

otros invertebrados acuáticos

(Toxicidad crónica)

NOEC: 6,4 mg/l

Tiempo de exposición: 21 d

Especies: Daphnia magna (Pulga de mar grande)

Tipo de Prueba: Ensayo semiestático

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



## **CLEOPATRA**

Versión 1.0 Fecha de revisión: 19.02.2025

Número SDS: 50003031

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

19.02.2025

Toxicidad para los organis-

mos del suelo

CL50: > 175 mg/kg

Tiempo de exposición: 14 d

Especies: Eisenia fetida (lombrices)

Método: Directrices de ensayo 207 del OECD

NOEC: >= 175 mg/kg Tiempo de exposición: 14 d

Especies: Eisenia fetida (lombrices)

Método: Directrices de ensayo 207 del OECD

### 12.2 Persistencia y degradabilidad

**Componentes:** 

Ácido acético:

Biodegradabilidad : Resultado: Fácilmente biodegradable.

dihidróxido de calcio:

Biodegradabilidad : Observaciones: Los métodos para la determinación de biode-

gradabilidad no es aplicable para las sustancias inorgánicas.

12.3 Potencial de bioacumulación

**Componentes:** 

Ácido acético:

Bioacumulación : Especies: Pez

Factor de bioconcentración (FBC): 3,16

Coeficiente de reparto n-

octanol/agua

log Pow: -0,17 (20 °C)

dihidróxido de calcio:

Bioacumulación : Observaciones: La bioacumulación es improbable.

ácido bórico:

Bioacumulación : Especies: Pez

Tiempo de exposición: 60 d

Factor de bioconcentración (FBC): < 0,1

Coeficiente de reparto n-

octanol/agua

log Pow: -1,09 (22 °C)

12.4 Movilidad en el suelo

**Producto:** 

Distribución entre compartimentos medioambientales Observaciones: Altamente movible en suelos

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



## **CLEOPATRA**

1.0

Versión Fecha de revisión:

Número SDS: 19.02.2025 50003031

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

19.02.2025

#### 12.5 Resultados de la valoración PBT y mPmB

## **Producto:**

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

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

niveles del 0,1% o superiores.

### 12.6 Propiedades de alteración endocrina

### **Producto:**

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

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

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

#### 12.7 Otros efectos adversos

#### **Producto:**

Información ecológica com-

plementaria

Sin datos disponibles

## SECCIÓN 13. Consideraciones relativas a la eliminación

### 13.1 Métodos para el tratamiento de residuos

Producto : No eliminar el desecho en el alcantarillado.

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.

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



### **CLEOPATRA**

Versión 1.0 Fecha de revisión: 19.02.2025

Número SDS: 50003031

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

19.02.2025

## SECCIÓN 14. Información relativa al transporte

#### 14.1 Número ONU o número ID

ADN : No está clasificado como producto peligroso.

ADR : No está clasificado como producto peligroso.

RID : No está clasificado como producto peligroso.

IMDG : No está clasificado como producto peligroso.

IATA : No está clasificado como producto peligroso.

### 14.2 Designación oficial de transporte de las Naciones Unidas

ADN : No está clasificado como producto peligroso.
ADR : No está clasificado como producto peligroso.
RID : No está clasificado como producto peligroso.
IMDG : No está clasificado como producto peligroso.
IATA : No está clasificado como producto peligroso.

### 14.3 Clase(s) de peligro para el transporte

ADN : No está clasificado como producto peligroso.
ADR : No está clasificado como producto peligroso.
RID : No está clasificado como producto peligroso.
IMDG : No está clasificado como producto peligroso.
IATA : No está clasificado como producto peligroso.

## 14.4 Grupo de embalaje

ADN : No está clasificado como producto peligroso.

ADR : No está clasificado como producto peligroso.

RID : No está clasificado como producto peligroso.

IMDG : No está clasificado como producto peligroso.

IATA (Carga) : No está clasificado como producto peligroso.

IATA (Pasajero) : No está clasificado como producto peligroso.

### 14.5 Peligros para el medio ambiente

No está clasificado como producto peligroso.

#### 14.6 Precauciones particulares para los usuarios

No aplicable

### 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



## **CLEOPATRA**

Versión 1.0

Fecha de revisión: 19.02.2025

Número SDS: 50003031

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

19.02.2025

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

Deben considerarse las restricciones de las siguientes entradas: Número de lista 75, 30, 3

ácido bórico (Número de lista 30)

Si quiere usar este producto como tinta para tatuajes, póngase en con-

tacto con su proveedor.

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

59).

ácido bórico

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.

No aplicable

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)

No aplicable

#### 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



### **CLEOPATRA**

Versión Fecha de revisión: 1.0

19.02.2025

Número SDS: 50003031

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

19.02.2025

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

**TCSI** No de conformidad con el inventario

**TSCA** El producto contiene sustancia(s) no activas en el inventario

de TSCA.

AIIC No de conformidad con el inventario

DSL Este producto contiene los componentes siguientes reperto-

riados en la lista canadiense NDSL. Todos los otros compo-

nentes están en la lista canadiense DSL.

ácido (2.xi.)-D-gluco-heptonico

**ENCS** No de conformidad con el inventario

**ISHL** No de conformidad con el inventario

**KECI** No de conformidad con el inventario

No de conformidad con el inventario **PICCS** 

**IECSC** No de conformidad con el inventario

En o de conformidad con el inventario **NZIoC** 

**TECI** No de conformidad con el inventario

### 15.2 Evaluación de la seguridad química

No se ha realizado ninguna valoración de la seguridad química para esta mezcla.

### SECCIÓN 16. Otra información

#### Texto completo de las Declaraciones-H

Líquidos y vapores inflamables. H226 H290 Puede ser corrosivo para los metales.

H302 Nocivo en caso de ingestión.

H314 Provoca quemaduras graves en la piel y lesiones oculares

graves.

H315 Provoca irritación cutánea.

Provoca lesiones oculares graves. H318 Puede irritar las vías respiratorias. H335

H360FD Puede perjudicar a la fertilidad. Puede dañar al feto.

H361d Se sospecha que puede dañar el feto.

#### Texto completo de otras abreviaturas

Acute Tox. Toxicidad aguda

Lesiones oculares graves Eye Dam.

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



## **CLEOPATRA**

Versión Fecha de revisión: Número SDS: Fecha de la última expedición: - 1.0 19.02.2025 50003031 Fecha de la primera expedición:

19.02.2025

Flam. Liq. : Líquidos inflamables
Met. Corr. : Corrosivo para los metales
Repr. : Toxicidad para la reproducción

Skin Corr. : Corrosión cutáneas Skin Irrit. : Irritación cutáneas

STOT SE : Toxicidad específica en determinados órganos - exposición

única

2017/164/EU : Europa. Directiva 2017/164/UE de la Comisión por la que se

establece una cuarta lista de valores límite de exposición

profesional indicativos

ES VLA : Límites de Exposición Profesional para Agentes Químicos -

Tabla 1: Límites Ambientales de exposición profesional

2017/164/EU / STEL : Valor límite de exposición a corto plazo

2017/164/EU / TWA : Valores límite - ocho horas

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

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

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

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



## **CLEOPATRA**

Versión Fecha de revisión: 1.0

Número SDS: 19.02.2025 50003031

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

19.02.2025

**Otros datos** 

Clasificación de la mezcla: Procedimiento de clasificación:

Basado en la evaluación o los datos Eye Irrit. 2 H319

del producto

Repr. 1B H360FD Método de cálculo

#### De responsabilidad

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

### Preparado por

**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