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



SPARTA®

Versión 1.0 Fecha de revisión:

05.06.2023

Número SDS: 50000644

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

05.06.2023

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

1.1 Identificador del producto

Nombre del producto

SPARTA®

Otros medios de identificación

Código del producto

50000644

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

Uso de la sustancia/mezcla

Fungicida

Restricciones recomenda-

das del uso

Use según lo recomendado por la etiqueta.

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

1B

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)

Lesiones oculares graves, Categoría 1 H318: Provoca lesiones oculares graves.

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

piel.

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



SPARTA®

Versión 1.0 Fecha de revisión: 05.06.2023

Número SDS: 50000644

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

05.06.2023

Toxicidad específica en determinados órganos - exposición única, Categoría 3

H335: Puede irritar las vías respiratorias.

Toxicidad para la reproducción, Categoría 2

0-

H361d: Se sospecha que puede dañar el feto.

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

Peligro







Palabra de advertencia :

Indicaciones de peligro

H317 Puede provocar una reacción alérgica en la piel.

H318 Provoca lesiones oculares graves.
 H335 Puede irritar las vías respiratorias.
 H361d Se sospecha que puede dañar el feto.

H410 Muy tóxico para los organismos acuáticos, con efectos

duraderos

Consejos de prudencia

Prevención:

P201 + P202 Solicitar instrucciones especiales antes del uso y no manipular la sustancia antes de haber leído y comprendi-

do todas las instrucciones de seguridad.

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

vapores/ el aerosol.

P273 Evitar su liberación al medio ambiente.

P280 Llevar guantes, prendas y mascarillas de protección.

Intervención:

P302 + P352 EN CASO DE CONTACTO CON LA PIEL:

Lavar con abundante agua y jabón.

P304 + P340 EN CASO DE INHALACIÓN: Transportar a la persona al aire libre y mantenerla en una posición que le facili-

te la respiración.

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.

P391 Recoger el vertido.

Componentes determinantes del peligro para el etiquetado:

tebuconazol (ISO)

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



SPARTA®

Versión Fecha de revisión: Número SDS: Fecha de la última expedición: - 50000644 Fecha de la primera expedición:

05.06.2023

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.

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 No. CE No. Indice Número de registro	Clasificación	Concentración (% w/w)
tebuconazol (ISO)	107534-96-3 403-640-2 603-197-00-7	Acute Tox. 4; H302 Repr. 2; H361d Aquatic Acute 1; H400 Aquatic Chronic 1; H410 ————————————————————————————————————	>= 10 - < 20
octan-1-ol	111-87-5 203-917-6	Acute Tox. 4; H302 Acute Tox. 4; H312 Eye Irrit. 2; H319 Aquatic Chronic 3; H412 Estimación de la	>= 10 - < 20

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



SPARTA®

Versión Fecha de revisión: Número SDS: Fecha de la última expedición: - 50000644 Fecha de la primera expedición:

05.06.2023

		toxicidad aguda	
		Toxicidad oral aguda: 720 mg/kg Toxicidad cutánea aguda: 1.501 mg/kg	
Poli(oxi-1,2-etanodiil), .alfa fosfonoomega[2,4,6-tris(1- feniletil)fenoxi]-	114535-82-9	Eye Irrit. 2; H319 Aquatic Chronic 3; H412	>= 2,5 - < 10
ácido bencenosulfónico, 4-C10- 13-sec-alquil derivados	85536-14-7 287-494-3	Acute Tox. 4; H302 Skin Corr. 1C; H314 Eye Dam. 1; H318 Aquatic Chronic 3; H412	>= 1 - < 2,5
		Estimación de la toxicidad aguda	
		Toxicidad oral aguda: 1.470 mg/kg	

Para la explicación de las abreviaturas véase la sección 16.

SECCIÓN 4. Primeros auxilios

4.1 Descripción de los primeros auxilios

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

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

No deje a la víctima desatendida.

Si es inhalado : Llevar al aire libre.

En caso de inconsciencia, colocar en posición de recupera-

ción y pedir consejo médico.

Si los síntomas persisten consultar a un médico.

En caso de contacto con la

piel

Si esta en ropas, quite las ropas.

Si esta en piel, aclare bien con agua. Eliminar lavando con jabón y mucha agua.

Consultar inmediatamente 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.

Por ingestión : Mantener el tracto respiratorio libre.

No dar leche ni bebidas alcohólicas.

Nunca debe administrarse nada por la boca a una persona

inconsciente.

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



SPARTA®

Versión 1.0

Fecha de revisión: 05.06.2023

Número SDS: 50000644

Fecha de la última expedición: -

Fecha de la primera expedición:

05.06.2023

Si los síntomas persisten consultar a un médico. Llevar al afectado en seguida a un hospital. No provocar vómitos sin consejo médico.

4.2 Principales síntomas y efectos, agudos y retardados

Síntomas El primer síntoma que aparece tras el contacto con la piel o

los ojos es la irritación. Tras la ingestión, los principales síntomas son pasividad, movilidad reducida y dificultad respirato-

Puede provocar una reacción alérgica en la piel. Riesgos

Provoca lesiones oculares graves. Puede irritar las vías respiratorias. Se sospecha que puede dañar el feto.

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

Tratamiento Tratamiento sintomático.

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.

Medios de extinción no apro- : Chorro de agua de gran volumen

piados

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 Cloruro de hidrógeno Oxidos de fósforo Compuestos clorados

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.

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



SPARTA®

1.0

Versión Fecha de revisión:

05.06.2023

Número SDS: 50000644

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

05.06.2023

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.

Por razones de seguridad en caso de incendio, los envases

se guardarán por separado en compartimentos cerrados. Utilice un aerosol de agua para enfriar completamente los

contenedores cerrados.

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. Mantener alejadas a las personas de la zona de fuga y en

sentido opuesto al viento.

Retirar todas las fuentes de ignición.

Evacuar inmediatamente el personal hacia una zona de segu-

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

Neutralizar con álcalis, cal o amoníaco.

Contener el derrame y recogerlo con material absorbente que no sea combustible (p. ej. arena, tierra, tierra de diatomeas, vermiculita) y depositarlo en un recipiente para su eliminación de acuerdo con la legislación local y nacional (ver sección

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.

6/32

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



SPARTA®

Versión 1.0

Fecha de revisión: 05.06.2023

Número SDS: 50000644

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

05.06.2023

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

No pulverizar sobre una llama desnuda o un cuerpo incandescente. Mantener apartado de las llamas abiertas, de las

superficies calientes y de los focos de ignición.

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

No fumar. Manténgase el recipiente en un lugar bien ventilado. Los contenedores que se abren deben volverse a cerrar cuidadosamente y mantener en posición vertical para evitar pérdidas. 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

El producto es estable en condiciones normales de almacenamiento. A temperaturas inferiores a -10°C puede producirse cristalización. Proteger de las heladas y del calor extremo. El producto se degrada por los materiales de envasado fluorados.

Almacenar en recipientes cerrados y etiquetados. El almacén debe estar construido con material incombustible, cerrado, seco, ventilado y con suelo impermeable, sin acceso de personas no autorizadas o niños. Se recomienda colocar un cartel de advertencia con la leyenda "VENENO". El local sólo debe utilizarse para almacenar productos químicos. No debe haber alimentos, bebidas, piensos ni semillas. Debe haber un lavamanos.

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



SPARTA®

Versión Fecha de revisión: 1.0

05.06.2023

Número SDS: 50000644

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

05.06.2023

namiento conjunto

Indicaciones para el almace- : No almacenar conjuntamente con ácidos.

Temperatura de almacenaje : 5 - 30 °C

recomendada

estabilidad durante el alma-

cenamiento

Más información acerca de la : No se descompone si se almacena y aplica como se indica.

7.3 Usos específicos finales

Usos específicos

: Plaguicida registrado para ser utilizado de acuerdo con una etiqueta aprobada por las autoridades reguladoras específi-

cas del país.

SECCIÓN 8. Controles de exposición/protección individual

8.1 Parámetros de control

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- cia	Uso final	Vía de exposi- ción	Efectos potenciales sobre la salud	Valor
dimetil sulfóxido	Trabajadores	Inhalación	A largo plazo - efectos sistémicos	484 mg/m3
	Trabajadores	Inhalación	A largo plazo - efectos locales	265 mg/m3
	Trabajadores	Cutáneo	A largo plazo - efectos sistémicos	200 mg/kg pc/día
	Consumidores	Inhalación	A largo plazo - efectos sistémicos	120 mg/m3
	Consumidores	Inhalación	A largo plazo - efectos locales	47 mg/m3
	Consumidores	Cutáneo	A largo plazo - efectos sistémicos	100 mg/kg pc/día
	Consumidores	Oral	A largo plazo - efectos sistémicos	60 mg/kg pc/día
ácido bencenosulfónico, 4-C10-13-secalquil derivados	Trabajadores	Inhalación	A largo plazo - efectos sistémicos	6 mg/m3
	Trabajadores	Cutáneo	A largo plazo - efectos sistémicos	85 mg/kg pc/día
	Consumidores	Inhalación	A largo plazo - efectos sistémicos	1,5 mg/m3
	Consumidores	Cutáneo	A largo plazo - efectos sistémicos	42,5 mg/kg pc/día
	Consumidores	Oral	A largo plazo - efectos sistémicos	0,425 mg/kg pc/día

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

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



SPARTA®

Versión Fecha de revisión: Número SDS: Fecha de la última expedición: - 50000644 Fecha de la primera expedición:

05.06.2023

Nombre de la sustancia	Compartimiento Ambiental	Valor
octanoato de metilo	Agua dulce	0,002 mg/l
	Uso intermitente (agua dulce)	47,6 μg/l
	Agua de mar	180 ng/l
	Planta de tratamiento de aguas residuales	100 mg/l
	Sedimento de agua dulce	0,028 mg/kg de
		peso seco (p.s.)
	Sedimento marino	0,003 mg/kg de
		peso seco (p.s.)
	Suelo	10 mg/kg de
		peso seco (p.s.)
	Envenenamiento secundario (depredadores)	66,6 mg/kg
	Agua de mar	0 mg/l
dimetil sulfóxido	Agua dulce	17 mg/l
	Agua de mar	1,7 mg/l
	Planta de tratamiento de aguas residuales	11 mg/l
	Sedimento de agua dulce	13,4 mg/kg de
		peso seco (p.s.)
	Suelo	3,02 mg/kg de
		peso seco (p.s.)
	Oral	700 mg/kg de
		peso seco (p.s.)
octan-1-ol	Agua dulce	200 μg/l
	Agua de mar	20 μg/l
	Planta de tratamiento de aguas residuales	55,5 mg/l
	Sedimento de agua dulce	2,1 mg/kg de
		peso seco (p.s.)
	Sedimento marino	0,210 mg/kg de
		peso seco (p.s.)
	Suelo	1,6 mg/kg de
		peso seco (p.s.)
ácido bencenosulfónico, 4-C10- 13-sec-alquil derivados	Agua dulce	0,268 mg/l
•	Agua de mar	0,027 mg/l
	Sedimento de agua dulce	8,1 mg/kg de
		peso seco (p.s.)
	Sedimento marino	6,8 mg/kg de
		peso seco (p.s.)
	Suelo	35 mg/kg de
		peso seco (p.s.)
	Uso intermitente (agua dulce)	0,0167 mg/l
	Planta de tratamiento de aguas residuales	3,43 mg/l

8.2 Controles de la exposición

Protección personal

Protección de los ojos : Frasco lavador de ojos con agua pura

Gafas de seguridad ajustadas al contorno del rostro Usar pantalla facial y traje de protección por si surgen ano-

malías en el proceso.

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



SPARTA®

Versión 1.0

Fecha de revisión:

05.06.2023

Número SDS: 50000644

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

05.06.2023

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-

jo.

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.

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 amarillo claro

Olor jabonoso

Umbral olfativo no determinado

Punto de fusión/ punto de

congelación

no determinado

Punto /intervalo de ebullición no determinado

73 °C Punto de inflamación

Método: copa cerrada

Temperatura de descomposi- : no se ha determinado

ción

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



SPARTA®

Versión 1.0 Fecha de revisión: 05.06.2023

Número SDS: 50000644

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

05.06.2023

рΗ

: 3,5 (25 °C)

Concentración: 1 %

En una dispersión acuosa al 1%

Viscosidad

Viscosidad, dinámica

: 8,99 mPa.s (20 °C)

4,90 mPa.s (40 °C)

Solubilidad(es)

Solubilidad en agua

dispersable

Coeficiente de reparto n-

octanol/agua

No disponible para esta mezcla.

Presión de vapor

No disponible para esta mezcla.

Densidad

978 g/l (20 °C)

Densidad relativa del vapor

no determinado

Características de las partículas

Tamaño de partícula

No aplicable

Distribución granulométri-

ca

No aplicable

Forma : No aplicable

9.2 Otros datos

Explosivos

No explosivo

Propiedades comburentes

No oxidante

Inflamabilidad (líquidos)

: No se dispone de datos aplicables.

Autoencendido

262 °C

Tasa de evaporación

: no determinado

SECCIÓN 10. Estabilidad y reactividad

10.1 Reactividad

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

dica.

10.2 Estabilidad química

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

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



SPARTA®

1.0

Versión Fecha de revisión:

Número SDS: 05.06.2023 50000644

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

05.06.2023

dica.

10.3 Posibilidad de reacciones peligrosas

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

Los vapores pueden formar una mezcla explosiva con el aire.

10.4 Condiciones que deben evitarse

Condiciones que deben evi-

tarse

Calor, llamas y chispas.

Proteger del frío, calor y luz del sol.

10.5 Materiales incompatibles

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

El producto se degrada por los materiales de envasado fluo-

rados.

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

No está clasificado en base a la información disponible.

Producto:

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

Método: Directrices de ensayo 420 del OECD

Toxicidad aguda por inhala-

ción

CL50 (Rata): > 5,13 mg/l Tiempo de exposición: 4 h

Prueba de atmosfera: polvo/niebla

Método: Directrices de ensayo 403 del OECD

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

Componentes:

tebuconazol (ISO):

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

> Método: Directrices de ensayo 425 del OECD Síntomas: ataxia, Letargo, Dificultades respiratorias Valoración: El componente/mezcla es poco tóxico tras una

única ingestión.

Observaciones: sin mortalidad

Toxicidad aguda por inhala-

ción

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

Tiempo de exposición: 4 h

12/32

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



SPARTA®

Versión 1.0

Fecha de revisión: 05.06.2023

Número SDS: 50000644

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

05.06.2023

Prueba de atmosfera: polvo/niebla

Método: Directrices de ensayo 403 del OECD

BPL: si

Observaciones: sin mortalidad

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

Método: Directrices de ensayo 402 del OECD

BPL: si

Valoración: El componente/mezcla es poco tóxico tras un

simple contacto con la piel. Observaciones: sin mortalidad

octan-1-ol:

Toxicidad oral aguda DL50 (Rata, macho): 1.800 mg/kg

DL50 (Rata, hembra): 720 mg/kg

Estimación de la toxicidad aguda: 720 mg/kg Método: Valor ATE derivado del valor LD50/LC50

Toxicidad aguda por inhala-

ción

CL50 (Rata): > 2,05 mg/l Tiempo de exposición: 4 h

Prueba de atmosfera: vapor

Método: US EPA TG OPPTS 870.1300

Valoración: La sustancia o mezcla no presenta toxicidad agu-

da por inhalación

DL50 (Conejo, machos y hembras): > 1.500 - < 2.000 mg/kg Toxicidad cutánea aguda

> Estimación de la toxicidad aguda: 1.501 mg/kg Método: Valor ATE derivado del valor LD50/LC50

Poli(oxi-1,2-etanodiil), .alfa.-fosfono-.omega.-[2,4,6-tris(1-feniletil)fenoxi]-:

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

Método: Directrices de ensayo 401 del OECD

ácido bencenosulfónico, 4-C10-13-sec-alquil derivados:

Toxicidad oral aguda DL50 Oral (Rata, machos y hembras): 1.470 mg/kg

Método: Directrices de ensayo 401 del OECD

Síntomas: Diarrea, ataxia, diuresis, Temblores, sequedad de

los ojos

Observaciones: mortalidad

Estimación de la toxicidad aguda: 1.470 mg/kg Método: Valor ATE derivado del valor LD50/LC50

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

Método: Directrices de ensavo 402 del OECD

Observaciones: sin mortalidad

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



SPARTA®

Versión Fecha de revisión: Número SDS: Fecha de la última expedición: - 50000644 Fecha de la primera expedición:

05.06.2023

Corrosión o irritación cutáneas

No está clasificado en base a la información disponible.

Producto:

Valoración : No irrita la piel

Método : Directrices de ensayo 404 del OECD Observaciones : Puede causar una leve irritación.

Efectos mínimos que no alcanzan el linde para la clasifica-

ción.

Observaciones : Puede causar irritaciones en la piel y/o dermatitis.

Componentes:

tebuconazol (ISO):

Especies : Conejo

Valoración : No clasificado como irritante

Método : Directrices de ensayo 404 del OECD

Resultado : ligera irritación

BPL : si

octan-1-ol:

Especies : Conejo

Método : Directrices de ensayo 404 del OECD

Resultado : Ligera irritación de la piel

Poli(oxi-1,2-etanodiil), .alfa.-fosfono-.omega.-[2,4,6-tris(1-feniletil)fenoxi]-:

Especies : Conejo

Método : Directrices de ensayo 404 del OECD

Resultado : No irrita la piel

ácido bencenosulfónico, 4-C10-13-sec-alquil derivados:

Especies : Conejo

Método : Directrices de ensayo 404 del OECD

Resultado : Corrosivo después de 1 a 4 horas de exposición

Lesiones o irritación ocular graves

Provoca irritación ocular grave.

Producto:

Valoración : Irrita los ojos.

Método : Directrices de ensayo 405 del OECD Resultado : Irritación a los ojos, reversible a los 21 días

Observaciones : Puede lesionar los ojos de forma irreversible.

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



SPARTA®

Versión Fecha de revisión: Número SDS: Fecha de la última expedición: - 50000644 Fecha de la primera expedición:

05.06.2023

Componentes:

tebuconazol (ISO):

Especies : Conejo

Valoración : No irrita los ojos Método : FIFRA 81.04

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

ción.

octan-1-ol:

Especies : Conejo

Método : Directrices de ensayo 405 del OECD Resultado : Irritación a los ojos, reversible a los 21 días

Poli(oxi-1,2-etanodiil), .alfa.-fosfono-.omega.-[2,4,6-tris(1-feniletil)fenoxi]-:

Especies : Conejo

Método : Directrices de ensayo 405 del OECD

Resultado : Irritación ocular

ácido bencenosulfónico, 4-C10-13-sec-alquil derivados:

Especies : Conejo

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

Sensibilización respiratoria o cutánea

Sensibilización cutánea

Puede provocar una reacción alérgica en la piel.

Sensibilización respiratoria

No está clasificado en base a la información disponible.

Producto:

Especies : Ratón

Método : Directrices de ensayo 429 del OECD

Resultado : El producto es un sensibilizador de la piel, sub-categoría 1B.

Observaciones : Produce sensibilización.

Componentes:

tebuconazol (ISO):

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

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

Vía de exposición : Contacto con la piel

Especies : Ratón

Método : Directrices de ensayo 429 del OECD

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



SPARTA®

Versión Fecha de revisión: Número SDS: Fecha de la última expedición: - 50000644 Fecha de la primera expedición:

05.06.2023

Resultado : No es sensibilizante para la piel.

octan-1-ol:

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

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

Observaciones : Basado en los datos de materiales similares

ácido bencenosulfónico, 4-C10-13-sec-alquil derivados:

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

Resultado : No provoca sensibilización a la piel.

Mutagenicidad en células germinales

No está clasificado en base a la información disponible.

Componentes:

tebuconazol (ISO):

Genotoxicidad in vitro : Tipo de Prueba: Prueba de Ames

Activación metabólica: con o sin activación metabólica

Resultado: negativo

Mutagenicidad en células

germinales- Valoración

Observaciones: En un ensayo con animales (método OCDE 416) se observaron efectos adversos sobre la fertilidad, como

la reducción del tamaño de la camada y efectos sobre el desarrollo, en el caso del tebuconazol a dosis tóxicas para la madre. Se observaron malformaciones de las crías a dosis

tóxicas para la madre (basado en 13 estudios).

octan-1-ol:

Genotoxicidad in vitro : Tipo de Prueba: Ensayo de mutación genética de células de

mamífero in vitro

Método: Directrices de ensayo 476 del OECD

Resultado: negativo

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

Resultado: negativo

Genotoxicidad in vivo : Tipo de Prueba: Ensayo de micronúcleos

Especies: Ratón (machos y hembras)

Vía de aplicación: Oral

Método: Directrices de ensayo 474 del OECD

Resultado: negativo

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

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



SPARTA®

Versión 1.0 Fecha de revisión: 05.06.2023

Número SDS: 50000644

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

05.06.2023

germinales- Valoración

mutágeno de célula germinal.

ácido bencenosulfónico, 4-C10-13-sec-alquil derivados:

Genotoxicidad in vitro

: Tipo de Prueba: ensayo de mutación reversible

Método: Reglamento (CE) n.º 440/2008, Anexo, B.13/14 (Test

de Ames)

Resultado: negativo

Tipo de Prueba: Prueba de aberración cromosomal in vitro

Método: Directrices de ensayo 473 del OECD

Resultado: ambiguo

Tipo de Prueba: Ensayo de mutación genética de células de

mamífero in vitro

Método: Directrices de ensayo 476 del OECD

Resultado: negativo

Observaciones: Basado en los datos de materiales similares

Genotoxicidad in vivo

Tipo de Prueba: Ensayo de micronúcleos Especies: Ratón (machos y hembras)

Método: Directrices de ensayo 474 del OECD

Resultado: negativo

Tipo de Prueba: Ensayo citogenético

Especies: Rata (macho) Resultado: negativo

Tipo de Prueba: Ensayo letal de roedores dominantes

Especies: Ratón (macho) Resultado: negativo

Mutagenicidad en células germinales- Valoración

El peso de la evidencia no soporta la clasificación como un

mutágeno de célula germinal.

Carcinogenicidad

No está clasificado en base a la información disponible.

Toxicidad para la reproducción

Se sospecha que puede dañar el feto.

Producto:

Toxicidad para la reproduc-

ción - Valoración

: Se sospecha que puede dañar el feto.

Componentes:

tebuconazol (ISO):

Toxicidad para la reproduc-

ción - Valoración

Algunas evidencias de efectos adversos sobre el desarrollo, basado en experimentos con animales., Se sospecha que

puede dañar el feto.

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



SPARTA®

Versión 1.0 Fecha de revisión: 05.06.2023

Número SDS: 50000644

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

05.06.2023

Observaciones: En un ensayo con animales (método OCDE 416) se observaron efectos adversos sobre la fertilidad, como la reducción del tamaño de la camada y efectos sobre el desarrollo, en el caso del tebuconazol a dosis tóxicas para la madre. Se observaron malformaciones de las crías a dosis

tóxicas para la madre (basado en 13 estudios).

octan-1-ol:

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

Especies: Rata, machos y hembras

Vía de aplicación: Oral

Dosis: 10, 100, 1000 mg/kg pc/día

Toxicidad general padres: NOAEL: 1.000 mg/kg pc/día Toxicidad general F1: NOAEL: 1.000 mg/kg pc/día

Resultado: negativo

Efectos en el desarrollo fetal : Especies: Rata

Vía de aplicación: Oral

Dosis: 0,130,650,975,1300 mg/kg pc/día Duración del tratamiento individual: 20 d

Toxicidad general materna: LOAEL: 650 mg/kg pc/día Toxicidad embriofetal.: NOAEL: 1.300 mg/kg pc/día

Síntomas: Efectos en la madre.

Método: Directrices de ensayo 414 del OECD

Toxicidad para la reproduc-

ción - Valoración

El peso de la prueba no admite la clasificación como toxicidad

reproductiva

ácido bencenosulfónico, 4-C10-13-sec-alquil derivados:

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

Especies: Rata, machos y hembras

Vía de aplicación: Oral Dosis: 14, 70, 350mg/kg bw d

Duración del tratamiento individual: 2 a

Toxicidad general padres: NOAEL: 350 mg/kg pc/día Toxicidad general F1: NOAEL: 350 mg/kg pc/día Toxicidad general F2: NOAEL: 350 mg/kg pc/día

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: 0.2, 2, 300, 600 Miligramos por kilogramo

Duración del tratamiento individual: 20 d

Toxicidad general materna: NOAEL: 300 mg/kg pc/día

Toxicidad embriofetal.: NOAEL: 300 mg/L

Síntomas: Diarrea, Disminución del peso corporal, Retardos.

Resultado: negativo

Observaciones: Basado en los datos de materiales similares

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



SPARTA®

Versión 1.0 Fecha de revisión: 05.06.2023

Número SDS: 50000644

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

05.06.2023

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

reproducción Especies: Ratón Vía de aplicación: Oral

Dosis: 0.2, 2, 300, 600mg/kg/bw

Toxicidad general materna: NOAEL: 2 mg/kg pc/día Toxicidad embriofetal.: NOAEL: 300 mg/kg pc/día

Observaciones: Basado en los datos de materiales similares

Toxicidad para la reproduc-

ción - Valoración

El peso de la prueba no admite la clasificación como toxicidad

reproductiva

Toxicidad específica en determinados órganos (STOT) - exposición única

No está clasificado en base a la información disponible.

Toxicidad específica en determinados órganos (STOT) - exposición repetida

No está clasificado en base a la información disponible.

Componentes:

octan-1-ol:

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

de órganos diana, exposición repetida.

ácido bencenosulfónico, 4-C10-13-sec-alquil derivados:

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

de órganos diana, exposición repetida.

Toxicidad por dosis repetidas

Componentes:

octan-1-ol:

Especies : Rata, macho NOAEL : 1127 mg/kg pc/día

Vía de aplicación : Oral Tiempo de exposición : 13 Semana

Dosis : 182, 374, 1127 mg/kg pc/día

Especies : Rata, hembra NOAEL : 1243 mg/kg pc/día

Vía de aplicación : Oral Tiempo de exposición : 13 Semana

Dosis : 216, 427, 1243 mg/kg pc/día

ácido bencenosulfónico, 4-C10-13-sec-alquil derivados:

Especies : Rata, machos y hembras

NOAEL : 85 mg/kg pc/día LOAEL : 300 mg/kg pc/día

Vía de aplicación : Oral

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



SPARTA®

Versión Fecha de revisión: Número SDS: Fecha de la última expedición: - 50000644 Fecha de la primera expedición:

05.06.2023

Tiempo de exposición : 9 months

Dosis : 300, 900mg/kg/bw/day

Órganos diana : Riñón, Hígado

Síntomas : Efectos en el riñón, Efectos al hígado Observaciones : Basado en los datos de materiales similares

Especies : Rata, machos y hembras

NOAEL : 5 %
Vía de aplicación : Dérmica
Tiempo de exposición : 26 weeks
Dosis : 0.5, 1, 5 %

Observaciones : Basado en los datos de materiales similares

Toxicidad por aspiración

No está clasificado en base a la información disponible.

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.

Otros datos

Producto:

Observaciones : El primer síntoma que aparece tras el contacto con la piel o

los ojos es la irritación. Tras la ingestión, los principales síntomas son pasividad, movilidad reducida y dificultad respirato-

rıa.

Observaciones : Sin datos disponibles

Componentes:

tebuconazol (ISO):

Observaciones : Los principales síntomas fueron pasividad, movilidad reducida

y dificultad respiratoria a dosis altas en ensayos con anima-

les.

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



SPARTA®

Versión

1.0

Fecha de revisión: 05.06.2023

Número SDS: 50000644

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

05.06.2023

SECCIÓN 12. Información ecológica

12.1 Toxicidad

Producto:

Toxicidad para los peces

CL50 (Oncorhynchus mykiss (Trucha arcoiris)): 24,2 mg/l

Tiempo de exposición: 96 h

Toxicidad para las dafnias y otros invertebrados acuáticos

Tiempo de exposición: 48 h

CE50 (Daphnia magna (Pulga de mar grande)): 17,2 mg/l

Toxicidad para las al-

gas/plantas acuáticas

CE50 (Desmodesmus subspicatus (Alga)): 28,05 mg/l

Tiempo de exposición: 72 h

NOEC (Desmodesmus subspicatus (Alga)): 2,88 mg/l

Tiempo de exposición: 72 h

Toxicidad para los organis-

mos del suelo

CL50: 1.203 mg/kg

Tiempo de exposición: 14 d

Especies: Eisenia fetida (lombrices)

Toxicidad para los organis-

mos terrestres

DL50: 74 µg/abeja

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

DL50: 339 µg/abeja

Tiempo de exposición: 48 h

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

Evaluación Ecotoxicológica

Toxicidad acuática crónica

Muy tóxico para los organismos acuáticos, con efectos dura-

deros

Componentes:

tebuconazol (ISO):

Toxicidad para los peces CL50 (Oncorhynchus mykiss (Trucha arcoiris)): 4,4 mg/l

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

CL50 (Lepomis macrochirus (Pez-luna Blugill)): 5,7 mg/l

Tiempo de exposición: 96 h

CL50 (Leuciscus idus (Carpa dorada)): 8,7 mg/l

Tiempo de exposición: 96 h

Toxicidad para las dafnias y otros invertebrados acuáticos CL50 (Daphnia magna (Pulga de mar grande)): 2,79 mg/l

Tiempo de exposición: 48 h

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



SPARTA®

Versión 1.0

Fecha de revisión:

05.06.2023

Número SDS: 50000644

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

05.06.2023

Tipo de Prueba: Ensayo dinámico

Toxicidad para las algas/plantas acuáticas CE50r (Pseudokirchneriella subcapitata (Microalga)): 3,8 mg/l

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

CE50r (Scenedesmus quadricauda (alga verde)): 5,3 mg/l

Tiempo de exposición: 72 h

CE50 (Lemna gibba (lenteja de agua)): 0,144 mg/l

Tiempo de exposición: 14 d

Factor-M (Toxicidad acuática:

aguda)

1

Toxicidad para los peces

(Toxicidad crónica)

NOEC: 0,012 mg/l

Tiempo de exposición: 60 d Especies: Salmo gairdneri

Toxicidad para las dafnias y

otros invertebrados acuáticos

(Toxicidad crónica)

NOEC: 0,12 mg/l

Tiempo de exposición: 21 d

Especies: Daphnia magna (Pulga de mar grande)

Factor-M (Toxicidad acuática :

crónica)

10

Toxicidad para los organis-

mos del suelo

CL50: 1.381 mg/kg

Tiempo de exposición: 14 d

Especies: Eisenia fetida (lombrices)

Toxicidad para los organis-

mos terrestres

DL50: 1.988 mg/kg

Especies: Colinus virginianus (Codorniz Bobwhite)

DL50: > 200 µg/abeja

Especies: Apis mellifera (abejas) Observaciones: por Contacto

DL50: > 83 µg/abeja Tiempo de exposición: 48 h Especies: Apis mellifera (abejas)

DL50: 2.912 mg/kg

Especies: Coturnix japonica (Codorniz japonesa)

octan-1-ol:

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

13,3 mg/l

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

Toxicidad para las dafnias y CE50 (Daphnia magna (Pulga de mar grande)): 20 mg/l

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



SPARTA®

Versión Fecha de revisión: Número SDS: 1.0

Fecha de la última expedición: -05.06.2023 50000644 Fecha de la primera expedición:

05.06.2023

otros invertebrados acuáticos Tiempo de exposición: 24 h

Método: Directrices de ensayo 202 del OECD

Toxicidad para las al-

gas/plantas acuáticas

EC10 (Desmodesmus subspicatus (alga verde)): 4,2 mg/l

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

CE50 (Desmodesmus subspicatus (Alga)): 6,5 mg/l

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

Toxicidad para los microor-

ganismos

(Protozoa (protozoos)): 44 mg/l

Tiempo de exposición: 72 h

Tipo de Prueba: Prueba de inhibición de multiplicación celular Observaciones: Basado en los datos de materiales similares

Toxicidad para las dafnias y otros invertebrados acuáticos

(Toxicidad crónica)

NOEC: 1 mg/l

Tiempo de exposición: 21 d

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

Poli(oxi-1,2-etanodiil), .alfa.-fosfono-.omega.-[2,4,6-tris(1-feniletil)fenoxi]-:

Toxicidad para los peces CL50 (Leuciscus idus (Carpa dorada)): 100 - 500 mg/l

Tiempo de exposición: 96 h

Toxicidad para las dafnias y

otros invertebrados acuáticos

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

Tiempo de exposición: 48 h

Método: Directrices de ensayo 202 del OECD

Toxicidad para las algas/plantas acuáticas NOEC (Desmodesmus subspicatus (alga verde)): > 100 mg/l

Tiempo de exposición: 72 h

Método: Directrices de ensayo 201 del OECD

CE50 (Desmodesmus subspicatus (alga verde)): > 100 mg/l

Tiempo de exposición: 72 h

Método: Directrices de ensayo 201 del OECD

ácido bencenosulfónico, 4-C10-13-sec-alquil derivados:

CL50 (Lepomis macrochirus (Pez-luna Blugill)): 1,67 mg/l Toxicidad para los peces

Tiempo de exposición: 96 h Método: OPPTS 850.1075

Toxicidad para las dafnias y otros invertebrados acuáticos CE50 (Daphnia magna (Pulga de mar grande)): 2,9 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 CE50 (Pseudokirchneriella subcapitata (alga verde)): 235 mg/l

Tiempo de exposición: 72 h

Método: Directrices de ensayo 201 del OECD

Observaciones: Basado en los datos de materiales similares

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



SPARTA®

Versión 1.0

Fecha de revisión:

05.06.2023

Número SDS:

50000644

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

05.06.2023

NOEC : >= 4 mg/l

Tiempo de exposición: 28 d Tipo de Prueba: Ensayo dinámico

Observaciones: Basado en los datos de materiales similares

Toxicidad para los peces

(Toxicidad crónica)

NOEC: 0,23 mg/l

Tiempo de exposición: 72 d

Especies: Oncorhynchus mykiss (Trucha arcoiris)

Tipo de Prueba: Ensayo dinámico

Método: Directrices de ensavo 210 del OECD

Observaciones: Basado en los datos de materiales similares

Toxicidad para las dafnias y otros invertebrados acuáticos

(Toxicidad crónica)

NOEC: 1,18 mg/l

Tiempo de exposición: 21 d

Especies: Daphnia magna (Pulga de mar grande)

Tipo de Prueba: Ensayo dinámico

Método: Directrices de ensayo 211 del OECD

Observaciones: Basado en los datos de materiales similares

Toxicidad para los organis-

mos del suelo

NOEC: 250 mg/kg

Tiempo de exposición: 14 d

Especies: Eisenia fetida (lombrices)

Método: Directrices de ensayo 207 del OECD

Observaciones: Basado en los datos de materiales similares

12.2 Persistencia y degradabilidad

Producto:

Observaciones: El producto contiene pequeñas cantidades de Biodegradabilidad

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

duales.

Componentes:

tebuconazol (ISO):

Biodegradabilidad Resultado: No es fácilmente biodegradable.

octan-1-ol:

Biodegradabilidad Inóculo: lodos activados

Resultado: Fácilmente biodegradable.

Biodegradación: 82,2 % Tiempo de exposición: 28 d

Método: Directrices de ensayo 301 B del OECD

Poli(oxi-1,2-etanodiil), .alfa.-fosfono-.omega.-[2,4,6-tris(1-feniletil)fenoxi]-:

Biodegradabilidad Resultado: No es fácilmente biodegradable.

Biodegradación: 30 - 40 %

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



SPARTA®

Versión 1.0 Fecha de revisión: 05.06.2023

Número SDS: 50000644

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

05.06.2023

Método: Directrices de ensayo 302B del OECD

ácido bencenosulfónico, 4-C10-13-sec-alquil derivados:

Biodegradabilidad : Inóculo: lodos activados

Resultado: Fácilmente biodegradable.

Método: Directrices de ensayo 301 A del OECD

12.3 Potencial de bioacumulación

Producto:

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

to.

Componentes:

tebuconazol (ISO):

Bioacumulación : Especies: Pez

Factor de bioconcentración (FBC): 65

Observaciones: La bioacumulación es improbable.

Coeficiente de reparto n-

octanol/agua

log Pow: 3,7 (20 °C)

octan-1-ol:

Coeficiente de reparto n-

: log Pow: 3,5 (23 °C) pH: 5,7

octanol/agua

ácido bencenosulfónico, 4-C10-13-sec-alquil derivados:

Bioacumulación : Especies: Pimephales promelas (Piscardo de cabeza gorda)

Factor de bioconcentración (FBC): 6,0

Método: Directrices de ensayo 305A del OECD

Observaciones: Basado en los datos de materiales similares

Coeficiente de reparto n-

log Pow: 2,2 (23 °C)

octanol/agua

pH: 3,7

12.4 Movilidad en el suelo

Producto:

Distribución entre compartimentos medioambientales Observaciones: No hay datos disponibles sobre este produc-

to.

Componentes:

tebuconazol (ISO):

Distribución entre compartimentos medioambientales Observaciones: Baja movilidad en el suelo

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



SPARTA®

Versión Fecha de revisión: 1.0

05.06.2023

Número SDS: 50000644

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

05.06.2023

12.5 Resultados de la valoración PBT y mPmB

Producto:

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

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

niveles del 0,1% o superiores.

12.6 Propiedades de alteración endocrina

Producto:

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

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

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

12.7 Otros efectos adversos

Producto:

Información ecológica com-

plementaria

No se puede excluir un peligro para el medio ambiente en el caso de una manipulación o eliminación no profesional. Muy tóxico para los organismos acuáticos, con efectos dura-

deros

SECCIÓN 13. Consideraciones relativas a la eliminación

13.1 Métodos para el tratamiento de residuos

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.

Vaciar el contenido restante. Envases contaminados

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). Entregar los envases vacíos o residuos de envases bien en los puntos de recogida establecidos por los sistemas colectivos de responsabilidad ampliada, (SIG) o directamente en el punto de venta donde se hubiera adquirido si dichos envases

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



SPARTA®

Versión 1.0 Fecha de revisión: 05.06.2023

Número SDS: 50000644

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

05.06.2023

se han puesto en el mercado a través de un sistema de depósito, devolución y retorno.

SECCIÓN 14. Información relativa al transporte

14.1 Número ONU o número ID

ADN : UN 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. (Tebuconazol)

ADR : SUSTANCIA LIQUIDA PELIGROSA PARA EL MEDIO

AMBIENTE, N.E.P. (Tebuconazol)

RID : SUSTANCIA LIQUIDA PELIGROSA PARA EL MEDIO

AMBIENTE, N.E.P. (Tebuconazol)

IMDG : ENVIRONMENTALLY HAZARDOUS SUBSTANCE, LIQUID,

N.O.S.

(Tebuconazol)

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

(Tebuconazol)

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

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



SPARTA®

Versión Fecha de revisión: Número SDS: Fecha de la última expedición: - 50000644 Fecha de la primera expedición:

05.06.2023

Etiquetas : 9

ADR

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

peligro

Etiquetas : 9
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

ADN

Peligrosas ambientalmente : si

ADR

Peligrosas ambientalmente : si

RID

Peligrosas ambientalmente : si

IMDG

Contaminante marino : si

IATA (Pasajero)

Peligrosas ambientalmente : si

IATA (Carga)

Peligrosas ambientalmente : si

28 / 32

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



SPARTA®

Versión 1.0 Fecha de revisión: 05.06.2023

Número SDS: 50000644

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

05.06.2023

14.6 Precauciones particulares para los usuarios

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

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

No aplicable al producto suministrado.

SECCIÓN 15. Información reglamentaria

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

REACH - Restricciones a la fabricación, la comercialización y el uso de determinadas sustancias, mezclas y artículos peligrosos (Anexo XVII)

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

tebuconazol (ISO) dimetil sulfóxido

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

59).

No aplicable

Reglamento (CE) no 1005/2009 sobre las sustancias

que agotan la capa de ozono

: No aplicable

Reglamento (UE) 2019/1021 sobre contaminantes orgá-

nicos persistentes (versión refundida)

No aplicable

Reglamento (CE) n o 649/2012 del Parlamento Europeo y del Consejo relativo a la exportación e importación de

productos químicos peligrosos

No aplicable

REACH - Lista de sustancias sujetas a autorización (Annexo XIV)

No aplicable

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

PELIGROS PARA EL MEDIOAMBIENTE

Otras regulaciones:

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

E1

Considere la Directiva 94/33/EC acerca de la protección de los jóvenes en el lugar de trabajo o

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



SPARTA®

Versión 1.0 Fecha de revisión: 05.06.2023

Número SDS: 50000644

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

05.06.2023

los reglamentos nacionales más estrictos, cuando corresponda.

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

TCSI : En o de conformidad con el inventario

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

rio de TSCA.

AIIC : No de conformidad con el inventario

DSL : Este producto contiene los componentes siguientes que no

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

tebuconazol (ISO)

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. H312 : Nocivo en contacto con la piel.

H314 : Provoca quemaduras graves en la piel y lesiones oculares

graves.

H318 : Provoca lesiones oculares graves.
H319 : Provoca irritación ocular grave.
H361d : Se sospecha que puede dañar el feto.
H400 : Muy tóxico para los organismos acuáticos.

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

deros

H412 : Nocivo para los organismos acuáticos, con efectos nocivos

duraderos.

Texto completo de otras abreviaturas

Acute Tox. : Toxicidad aguda

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



SPARTA®

Versión Fecha de revisión: Número SDS: Fecha de la última expedición: - 1.0 05.06.2023 Fecha de la primera expedición: Fecha de la primera expedición:

05.06.2023

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

CC

Eye Dam. : Lesiones oculares graves

Eye Irrit. : Irritación ocular

Repr. : Toxicidad para la reproducción

Skin Corr. : Corrosión cutáneas

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 bugues; 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:

Eye Dam. 1

H318

Basado en la evaluación o los datos del producto

Skin Sens. 1B

H317

Basado en la evaluación o los datos del producto

Basado en la evaluación o los datos del producto

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



SPARTA®

Versión 1.0	Fecha de revisión: 05.06.2023	Número SDS: 50000644	Fecha de la última expedición: - Fecha de la primera expedición: 05.06.2023
STOT	SE 3	H335	Basado en la evaluación o los datos del producto
Repr.	2	H361d	Método de cálculo
Aqua	tic Chronic 1	H410	Basado en la evaluación o los datos del producto

De responsabilidad

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

Preparado por

FMC Corporation

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

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

ES/ES