

Ficha de información
según el artículo 32 del Reglamento (CE) nº 1907/2006
(REACH)

Fecha de impresión 04/04/2024

Revisión: 04/04/2024

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

- 1.1 Identificador de producto
- Nombre comercial: **DEVILTOP STRIKE PF**
- 1.2 Usos pertinentes identificados de la sustancia o de la mezcla y usos desaconsejados
Rodenticida listo para usar (producto biocida-PT14)
- 1.3 Datos del proveedor de la ficha de información
- Fabricante/Proveedor:
Zapi S.p.A.
Via Terza Strada, 12
35026 Conselve (PD) - Italia
Tel. +39 049 9597737 Fax +39 049 9597735

Correo electrónico de la persona competente responsable de la ficha de información: techdept@zapi.it
- Área de información: Dep. Técnico
- 1.4 Teléfono de emergencia: Servicio Asistencia Clientes Zapi (Tel. +39 049 9597737): 9:00-12:00 / 14:00-17:00
Servicio de Información Toxicológica (SIT) Teléfono de emergencias: + 34 91 562 04 20

SECCIÓN 2: Identificación de los peligros

- 2.1 Clasificación de la sustancia o de la mezcla
- Clasificación según el Reglamento (CE) Nº 1272/2008
El producto no está clasificado según el reglamento CLP.
- 2.2 Elementos de la etiqueta
- Etiquetado según el Reglamento (CE) nº 1272/2008No aplicable.
- Pictogramas de peligro No aplicable
- Palabra de advertencia No aplicable
- Indicaciones de peligro No aplicable
- 2.3 Otros peligros
- Resultados de la valoración PBT y mPmB

- PBT:	
56073-10-0 brodifacum	
PBT	Brodifacoum cumple los criterios P, B y T.
- mPmB:	
56073-10-0 brodifacum	
mPmB	Brodifacoum cumple el criterio mP.

- Determinación de las propiedades de alteración endocrina
La mezcla no contiene sustancias con propiedades de alteración endocrina en concentración igual o superior al 0,1 % en peso.

SECCIÓN 3: Composición/información sobre los componentes

- 3.2 Mezclas
- Descripción: Mezcla de las sustancias especificadas a continuación con adiciones no peligrosas.

- Componentes peligrosos:		
CAS: 56073-10-0 EINECS: 259-980-5 Número de índice: 607-172-00-1	brodifacum Acute Tox. 1, H300 (ETA=0,4mg/kg pc); Acute Tox. 1, H310 (ETA=3,16mg/kg pc); Acute Tox. 1; H330 (ATE=3,05mg/m³); Repr. 1A, H360D; STOT RE 1, H372; Aquatic Acute 1, H400 (M=10); Aquatic Chronic 1, H410 (M=10) Límites de concentración específicos: Repr. 1A; H360: C ≥ 0.003 % STOT RE 1; H372: C ≥ 0.02 % STOT RE 2; H373: 0.002 % ≤ C < 0.02 %	0,0017%

(Se continúa en la página 2)

Ficha de información

según el artículo 32 del Reglamento (CE) n° 1907/2006 (REACH)

Fecha de impresión 04/04/2024

Revisión: 04/04/2024

Nombre comercial: DEVILTOP STRIKE PF

- **Información adicional:** El texto de los posibles riesgos aquí indicados se puede consultar en la sección 16. (Continuación de la página 1)

SECCIÓN 4: Primeros auxilios

- 4.1 Descripción de los primeros auxilios

- Información general:

Consulte las siguientes instrucciones para cada forma específica de exposición.
Si se necesita consejo médico, tener a mano el envase o la etiqueta.

- **En caso de inhalación:** Suministre aire fresco y para estar seguro llamar a un médico.

- En caso de contacto con la piel:

Enjuague la piel con agua.
Si se presentan síntomas, llame a un centro de información toxicológica o a un médico.

- En caso de contacto con los ojos:

Si se presentan síntomas, enjuague con agua.
Quitar las lentes de contacto cuando estén presentes y pueda hacerse con facilidad.
Llamar a un CENTRO DE INFORMACIÓN TOXICOLÓGICA o médico.

- En caso de ingestión:

Enjuagar la boca.
En caso de síntomas: En caso de necesitar asistencia médica, llame al 112/ambulancia.
Si no hay síntomas: llame a un centro de información toxicológica o a un médico.
Información para el personal sanitario/médico: iniciar medidas de soporte vital si es necesario. A continuación, llamar a un centro de información toxicológica.
Contacte con un veterinario en caso de ingestión por parte de una mascota.

- 4.2 Principales síntomas y efectos, agudos y retardados

Este producto contiene una sustancia anticoagulante. Si se ingiere, los síntomas, que pueden retrasarse, pueden incluir hemorragia nasal y sangrado de las encías. En casos severos, puede haber hematomas y sangre presente en las heces o la orina.
El contraveneno: Vitamina K1 administrada solo por personal médico/veterinario.

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

El tratamiento primario es la terapia antidoto y la evaluación clínica. El contraveneno: Vitamina K1 (fitomenadiona). La efectividad del tratamiento debe controlarse midiendo el tiempo de coagulación. No interrumpa el tratamiento hasta que el tiempo de coagulación vuelva a la normalidad y sea estable.
Consulte a un Centro de Control de Envenenamiento.

SECCIÓN 5: Medidas de lucha contra incendios

- 5.1 Medios de extinción

- **Medidas de extinción apropiados:** CO₂, polvo o agua pulverizada. Combata los incendios mayores con agua pulverizada.
- **Agentes extintores inadecuados, por razones de seguridad:** Según nuestro conocimiento, no hay equipos inadecuados.

- 5.2 Peligros específicos derivados de la sustancia o la mezcla

En caso de incendio, se pueden liberar gases tóxicos.

- 5.3 Recomendaciones para el personal de lucha contra incendios

Equipo de bomberos de acuerdo con las normas europeas EN469.

- Equipo de protección:

No inhalar los gases de explosión o de combustión.
Equipo de bomberos de acuerdo con las normas europeas EN469.

- Información adicional

Los restos de incendio así como el agua de extinción contaminada deben desecharse de acuerdo con la normativa vigente.

SECCIÓN 6: Medidas en caso de vertido accidental

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

Lleve el equipo de protección. Mantenga alejadas a las personas sin protección.

- 6.2 Precauciones relativas al medio ambiente:

Informe a las autoridades competentes en caso de filtración en el curso de agua o sistema de alcantarillado.

(Se continúa en la página 3)

Ficha de información
según el artículo 32 del Reglamento (CE) nº 1907/2006
(REACH)

Fecha de impresión 04/04/2024

Revisión: 04/04/2024

Nombre comercial: DEVILTOP STRIKE PF

(Continuación de la página 2)

No permita que penetre en la canalización, aguas superficiales o aguas subterráneas.

- 6.3 Métodos y material de contención y de limpieza:

Recoja mecánicamente.
Después de limpiar, procure una ventilación adecuada.
Evacue el material recogido según la normativa.

- 6.4 Referencia a otras secciones

Véase la sección 7 para obtener información sobre la manipulación segura.
Véase la Sección 8 para obtener información sobre los equipos de protección personal.
Véase la sección 13 para obtener información sobre la eliminación.

SECCIÓN 7: Manipulación y almacenamiento

- 7.1 Precauciones para una manipulación segura

No fume cerca del producto.
No comer, beber ni fumar durante su utilización.
Lávese las manos y la piel directamente expuesta después de usar el producto.
Coloque el producto fuera del alcance de los niños, pájaros, mascotas y animales de granja y otros animales no objetivo.
Guarde el producto alejado de alimentos, bebidas y piensos para animales, así como de utensilios o superficies que tengan contacto con estos.
No utilizar el producto cerca de aguas superficiales (por ejemplo, ríos, estanques, canales de agua, diques, acequias de riego). Cuando coloque los portacebos cerca de sistemas de drenaje de agua, asegúrese de evitar el contacto del cebo con el agua.

- Prevención de incendios y explosiones:

Véase la Sección 6.
Véase la Sección 5.

- 7.2 Condiciones de almacenamiento seguro, incluidas posibles incompatibilidades

- Requisitos que deben cumplir los almacenes y receptáculos:

Almacene en un lugar seco, fresco y bien ventilado. Mantenga el recipiente cerrado y alejado de la luz solar directa.
Almacene en lugares donde no se permita el acceso de niños, aves, mascotas y animales de granja.

- Información sobre el almacenamiento en una instalación de almacenamiento común:

No almacenar cerca de alimentos, bebidas ni piensos.
Guarde el producto alejado de alimentos, bebidas y piensos para animales, así como de utensilios o superficies que tengan contacto con estos.

- Indicaciones adicionales sobre las condiciones de almacenamiento:

Proteja de las heladas.
Proteja de la humedad y del agua.
Proteja contra la luz.
Conservar el producto a una temperatura inferior a 35 °C.

- 7.3 Usos específicos finales Este producto es un cebo rodenticida para el control de roedores.

SECCIÓN 8: Controles de exposición/protección individual

- 8.1 Parámetros de control

- Ingredientes con valores límite admisibles que deben controlarse en el puesto de trabajo:

El producto no contiene ninguna sustancia para la que existan límites de exposición en el lugar de trabajo de la Unión.

- Valores PNEC

56073-10-0 brodifacum

Oral	PNEC	0,0000128 mg/kg pc (pájaro)
		0,000011 mg/kg pc (mamífero)
	PNEC	0,00004 mg/l (organismos acuáticos)
	PNEC	>0,0038 mg/l (microorganismos)
	PNEC	>0,88 mg/kg de peso húmedo (suelo)

- Otros valores límite de exposición

56073-10-0 brodifacum

AEL - a largo plazo	0,0000033 mg/kg de p.c./d
---------------------	---------------------------

(Se continúa en la página 4)

Ficha de información
según el artículo 32 del Reglamento (CE) nº 1907/2006
(REACH)

Fecha de impresión 04/04/2024

Revisión: 04/04/2024

Nombre comercial: **DEVILTOP STRIKE PF**

(Continuación de la página 3)

AEL - a medio plazo	0,00000667 mg/kg de p.c./d
AEL - a corto plazo	0,0000033 mg/kg de p.c./d

- **8.2 Controles de la exposición**
- **Controles técnicos apropiados** No hay más datos; ver la sección 7.
- **Medidas de protección individual, tales como equipos de protección personal**
- **Medidas generales de protección e higiene:**
Observe todas las precauciones usuales para la manipulación de productos químicos.
Manténgase lejos de alimentos, bebidas y pienso.
Lávese las manos antes de los descansos y al finalizar la jornada laboral.
No comer, beber, fumar durante el trabajo.
- **Protección respiratoria:** No se requiere para el uso normal del producto.
- **Protección de las manos**



Uso profesional: use guantes de protección resistentes a productos químicos (EN 374) durante la fase de manipulación del producto.

- **Material de los guantes**
Materiales de los guantes: nitrilo, policloropreno (neopreno) o fluoroelastómero.
En base al modelo y el tipo de tejido, el grosor debe estar generalmente entre 0,5 mm y 1,5 mm.
- **Tiempo de penetración del material de los guantes**
Se recomienda el uso de guantes tipo B, ensayados con un mínimo de 3 sustancias (tiempo de penetración superior a 30 minutos según EN 374) o superior.
ATENCIÓN:
Cuando se seleccionan guantes específicos para uso en aplicaciones particulares y la duración del uso, se deben considerar otros factores, tales como (entre otros): otros productos químicos manipulados, demandas físicas (protección contra cortes/perforaciones, destreza manual, protección térmica) posibles reacciones corporales al material del guante, así como las instrucciones/especificaciones proporcionadas por el fabricante del guante.
- **Protección de los ojos/la cara** No se requiere para el uso normal del producto.
- **Controles de exposición medioambiental** Ver la sección 6.
- **Medidas de gestión de riesgos** Siga las instrucciones mencionadas anteriormente.

SECCIÓN 9: Propiedades físicas y químicas

- **9.1 Información sobre propiedades físicas y químicas básicas**
- **Indicaciones generales**
- **Estado físico** Sólido
- **Color:** Ligeramente rojo
- **Olor:** Característico
- **Umbral olfativo:** Sin datos disponibles.
- **Punto de fusión / punto de congelación:** Sin datos disponibles.
- **Punto de ebullición o punto inicial de ebullición e intervalo de ebullición** No aplicable (sólido).
- **Inflamabilidad** No inflamable (CE 440/2008 nº A.10)
- **Límite superior e inferior de explosividad**
- **Inferior:** Sin datos disponibles.
- **Superior:** Sin datos disponibles.
- **Punto de inflamación:** No aplicable (sólido).
- **Temperatura de autoignición:** Sin datos disponibles.
- **Temperatura de descomposición:** Sin datos disponibles.
- **pH a 20°C** 6,3 (CIPAC MT 75,3 - 1% H2O)

(Se continúa en la página 5)

Ficha de información
según el artículo 32 del Reglamento (CE) nº 1907/2006
(REACH)

Fecha de impresión 04/04/2024

Revisión: 04/04/2024

Nombre comercial: **DEVILTOP STRIKE PF**

(Continuación de la página 5)

- Viscosidad:	
- Viscosidad cinemática	No aplicable.
- Viscosidad dinámica:	No aplicable.
- Solubilidad	
- agua:	Insoluble.
- Coeficiente de reparto n-octanol/agua (valor logarítmico)	Sin datos disponibles.
- Presión de vapor:	No aplicable.
- Densidad y/o densidad relativa	
- Densidad:	Sin datos disponibles.
- Densidad relativa a 20°C	1,1380 g/ml (CE 440/2008 nº A.3)
- Densidad de vapor	No aplicable.
- Características de las partículas	Sin datos disponibles
- 9.2 Otros datos	No existen más datos relevantes disponibles.
- Aspecto:	
- Forma:	Sólido
- Información relativa a las clases de peligro físico	
- Explosivos	No explosivo
- Gases inflamables	No aplicable.
- Aerosoles	No aplicable.
- Gases comburentes	No aplicable.
- Gases a presión	No aplicable.
- Líquidos inflamables	No aplicable.
- Sólidos inflamables	No inflamable.
- Sustancias y mezclas que reaccionan espontáneamente	No autorreactivo
- Líquidos pirofóricos	No aplicable.
- Sólidos pirofóricos	No pirofórico
- Sustancias y mezclas que experimentan calentamiento espontáneo	No se calienta espontáneamente
- Sustancias y mezclas que, en contacto con el agua, desprenden gases inflamables	No aplicable.
- Líquidos comburentes	No aplicable.
- Sólidos comburentes	Sin poder oxidante
- Peróxidos orgánicos	No aplicable.
- Corrosivos para los metales	No aplicable.
- Explosivos insensibilizados	No aplicable.

SECCIÓN 10: Estabilidad y reactividad

- **10.1 Reactividad** Bajo condiciones estándar de manipulación y almacenamiento, el producto no muestra ninguna reacción peligrosa.
- **10.2 Estabilidad química** Estable a temperatura ambiente y si se utiliza de acuerdo con las especificaciones.
- **Descomposición térmica / Condiciones que deben evitarse:** No se descompone si se utiliza de acuerdo con las especificaciones.
- **10.3 Posibilidad de reacciones peligrosas** No se conocen reacciones peligrosas.
- **10.4 Condiciones que deben evitarse**
Bajo condiciones estándar de manipulación y almacenamiento, el producto no muestra ninguna reacción peligrosa.
- **10.5 Materiales incompatibles:**
Almacene sólo en el envase original.
Se recomienda no usarlo en combinación con otros productos ya que no hay suficiente información sobre posibles incompatibilidades con otras sustancias.
- **10.6 Productos de descomposición peligrosos:**
No se conocen productos de descomposición peligrosos en condiciones normales de almacenamiento y uso.
(Se continúa en la página 6)

Ficha de información
según el artículo 32 del Reglamento (CE) nº 1907/2006
(REACH)

Fecha de impresión 04/04/2024

Revisión: 04/04/2024

Nombre comercial: **DEVILTOP STRIKE PF**

(Continuación de la página 5)

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.

- **Valores LD/LC50 relevantes para la clasificación:**

56073-10-0 brodifacum

Oral	LD50	0,4 mg/kg de p.c. (rata macho y ratón)
Cutánea	LD50	3,16 mg/kg de p.c. (rata)
Inhalador	LC50/4h	3,05 mg/m³ (rata)

- **Corrosión o irritación cutáneas** A la vista de los datos disponibles, no se cumplen los criterios de clasificación.

- **Lesiones oculares graves o irritación ocular** A la vista de los datos disponibles, no se cumplen los criterios de clasificación.

- **Sensibilización respiratoria o cutánea** A la vista de los datos disponibles, no se cumplen los criterios de clasificación.

- **Mutagenicidad en células germinales** A la vista de los datos disponibles, no se cumplen los criterios de clasificación.

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

- **Toxicidad para la reproducción**

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

56073-10-0 brodifacum

toxicidad durante el desarrollo	No se observó una clara toxicidad del desarrollo en conejos o ratas. Sin embargo, como precaución, Brodifacum debe considerarse teratogénico para los humanos porque contiene el mismo resto químico responsable de la teratogenicidad de warfarina - un agente teratogénico humano conocido - y tiene el mismo modo de acción, que es un mecanismo conocido de teratogenicidad en humanos.
---------------------------------	---

- **Toxicidad específica en determinados órganos (STOT) — exposición única** A la vista de los datos disponibles, no se cumplen los criterios de clasificación.

- **Toxicidad específica en determinados órganos (STOT) — exposición repetida**

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

56073-10-0 brodifacum

Oral	NOAEL	0,04 mg/kg de p.c./d (rata) El estudio revela que la exposición oral repetida produce efectos tóxicos: prolongación del tiempo de protrombina, prolongación del tiempo de cefalina y caolín, hemorragia. En base a los resultados de los estudios de toxicidad aguda por vía cutánea e inhalación y la extrapolación de ruta a ruta, se justifica asumir una preocupación similar por daños graves a la salud por la exposición prolongada a través de rutas dérmicas y de inhalación también.
------	-------	--

- **Peligro por aspiración**A la vista de los datos disponibles, no se cumplen los criterios de clasificación.

- **Información toxicológica adicional:** No existen más datos relevantes disponibles.

- 11.2 Información relativa a otros peligros

- **Propiedades de alteración endocrina**

La mezcla no contiene sustancias con propiedades de alteración endocrina en concentración igual o superior al 0,1 % en peso.

SECCIÓN 12: Información ecológica

- 12.1 Toxicidad

- **Toxicidad acuática y/o terrestre:**

56073-10-0 brodifacum

LC50/14d	(eisenia foetida) >994 mg/kg de peso seco >879,6 mg/kg de peso húmedo
ErC50/72h	0,04 mg/l (selenastrum capricornutum)

(Se continúa en la página 7)

Ficha de información
según el artículo 32 del Reglamento (CE) nº 1907/2006
(REACH)

Fecha de impresión 04/04/2024

Revisión: 04/04/2024

Nombre comercial: **DEVILTOP STRIKE PF**

(Continuación de la página 5)

EC10/3h	>0,058 mg/l (lodo activado) Basado en la solubilidad en agua a pH 7 y T=20 °C.
EC10/6h	>0,0038 mg/l (pseudomonas putida) Basado en la solubilidad en agua a pH 5.2 y T=20 °C.
LC50/96h	0,042 mg/l (oncorhynchus mykiss)
LC50 (dieta)	0,72 mg/kg de comida (Gaviota reidora)
NOEC (toxicidad para la reproducción)	0,0038 mg/kg de comida (pájaro)
NOEL (toxicidad para la reproducción)	0,000385 mg/kg de p.c./d (pájaro)
LD50	0,31 mg/kg de p.c. (Ánade real)
EC50/48h	0,25 mg/l (daphnia magna)
- 12.2 Persistencia y degradabilidad	
56073-10-0 brodifacum	
biodegradabilidad	No es fácilmente biodegradable. Brodifacoum probablemente se dividirá en lodo/sedimento de aguas residuales debido a su alto log Kow y su baja solubilidad en agua.
vida media fotolítica	0,083 días. Se degrada rápidamente por fotólisis.
Vida media hidrolítica	> 1 año. Estable a pH 5, 7 y 9.
- 12.3 Potencial de bioacumulación	
56073-10-0 brodifacum	
factor de bioconcentración	BCF fish = 35645 (calculado según TGD eq. 75, utilizando log Kow = 6,12). BCF lombriz de tierra = 15820 (calculado según TGD eq. 82d, utilizando log Kow = 6,12).
coeficiente de reparto n-octanol/agua	log Kow = 6,12 (estimado a partir de Koc medido).
- 12.4 Movilidad en el suelo	
56073-10-0 brodifacum	
DT50	157 días. Persistente.
carbón orgánico coeficiente de reparto	Koc = 9155 l/kg (pH 7,1-7.6). Inmóvil en el suelo.
movilidad en el suelo	En condiciones básicas (pH alto), no es probable que Brodifacoum se adsorba en suelos o lodo de aguas residuales, debido a la ionización de la molécula. En condiciones ácidas (pH bajo), es probable que Brodifacoum se adsorba en suelos o lodo de aguas residuales, ya que la molécula está en su forma neutral o no ionizada.

- 12.5 Resultados de la valoración PBT y mPmB

- PBT:	
56073-10-0 brodifacum	
PBT	Brodifacoum cumple los criterios P, B y T.
- mPmB:	
56073-10-0 brodifacum	
mPmB	Brodifacoum cumple el criterio mP.

- 12.6 Propiedades de alteración endocrina

La mezcla no contiene sustancias con propiedades de alteración endocrina en concentración igual o superior al 0,1 % en peso.

- 12.7 Otros efectos adversos

56073-10-0 brodifacum	
	La principal preocupación ambiental de Brodifacoum es el envenenamiento primario y secundario de animales no objetivo.

- Notas generales:

Peligroso para la vida salvaje.
No deje que se infiltre en aguas subterráneas, aguas superficiales o en alcantarillados.

(Se continúa en la página 8)

Ficha de información
según el artículo 32 del Reglamento (CE) nº 1907/2006
(REACH)

Fecha de impresión 04/04/2024

Revisión: 04/04/2024

Nombre comercial: **DEVILTOP STRIKE PF**

(Continuación de la página 5)

SECCIÓN 13: Consideraciones relativas a la eliminación

- **13.1 Métodos para el tratamiento de residuos**
- **Recomendación**
Al final del tratamiento, deseche el cebo no consumido y el empaque de acuerdo con los requisitos locales. No debe desecharse con la basura doméstica. No permita que el producto entre en el alcantarillado. No tire el producto no utilizado en el suelo, en cursos de agua, en tuberías (fregadero, inodoro, etc.) ni en los desagües.
- **Embalajes sin limpiar:**
- **Recomendación:** Resuelto de acuerdo con las normas locales.

SECCIÓN 14: Información relativa al transporte

- 14.1 Número ONU o número ID	
- ADR, IMDG, IATA	No aplicable.
- 14.2 Designación oficial de transporte de las Naciones Unidas	
- ADR, IMDG, IATA	No aplicable.
- 14.3 Clase(s) de peligro para el transporte	
- ADR, ADN, IMDG, IATA	
- Clase	No aplicable.
- 14.4 Grupo de embalaje	
- ADR, IMDG, IATA	No aplicable.
- 14.5 Peligros para el medio ambiente:	No aplicable.
- 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.
- UN "Model Regulation":	No aplicable.

SECCIÓN 15: Información reglamentaria

- **15.1 Reglamentación y legislación en materia de seguridad, salud y medio ambiente específicas para la sustancia o la mezcla**
- **Directiva 2012/18/UE**
- **Sustancias peligrosas denominadas - ANEXO I** Ninguno de los componentes está listado.
- **Categoría Seveso** El producto no está sujeto a las disposiciones de la directiva Seveso.
- **REGLAMENTO (UE) 2019/1021 sobre contaminantes orgánicos persistentes (COP)**
La mezcla no contiene sustancias identificadas como COP.
- **LISTA DE SUSTANCIAS SUJETAS A AUTORIZACIÓN (ANEXO XIV)**
No contiene ninguna sustancia incluida en el anexo XIV.
- **REGLAMENTO (CE) nº 1907/2006, ANEXO XVII** Condiciones de restricción: 30, 75
- **Reglamento (UE) Nº 649/2012 (PIC)** No hay sustancias enumeradas en este reglamento.
- **REGLAMENTO (UE) 2019/1148 - Precursores de explosivos**
La mezcla no contiene precursores de explosivos en concentraciones iguales o superiores al 1 %.
- **Disposiciones nacionales:** No existen más datos disponibles.
- **Otras disposiciones, limitaciones y decretos prohibitivos:** Titular: Zapi S.p.A. Via Terza Strada, 12 - 35026 Conselve (Pd) Italia Tel. +39 049 9597737 Fax +39 049 9597735 - Nº Autorización biocida: ES/MR(NA)-2023-14-00892- Categoría de usuario: Público en general, Personal Profesional y Personal Profesional Especializado
- **Sustancias altamente preocupantes (SVHC), según REACH, Artículo 59**
La mezcla no contiene sustancias SVHC en concentración igual o superior al 0,1 % en peso.

(Se continúa en la página 9)

Ficha de información

según el artículo 32 del Reglamento (CE) n° 1907/2006 (REACH)

Fecha de impresión 04/04/2024

Revisión: 04/04/2024

Nombre comercial: DEVILTOP STRIKE PF

(Continuación de la página 8)

- Reglamento (CE) n° 1005/2009: sustancias que agotan la capa de ozono

La mezcla no contiene sustancias que agoten la capa de ozono.

- 15.2 Evaluación de la seguridad química:

No se ha realizado una evaluación de la seguridad química según el Reglamento (CE) n° 1907/2006 para la mezcla.

SECCIÓN 16: Otra información

Esta información se basa en nuestro conocimiento actual. Sin embargo, los datos no constituyen una garantía para ninguna característica específica del producto y no establecen una relación contractual legalmente válida. Se rechaza cualquier responsabilidad causada por el mal uso del producto o en caso de violación de la normativa vigente.

- Indicaciones relevantes

H300 Mortal en caso de ingestión.

H310 Mortal en contacto con la piel.

H330 Mortal en caso de inhalación.

H360D Puede dañar al feto.

H372 Provoca daños en los órganos tras exposiciones prolongadas o repetidas.

H400 Muy tóxico para los organismos acuáticos.

H410 Muy tóxico para los organismos acuáticos, con efectos nocivos duraderos.

- Clasificación según el Reglamento (CE) N° 1272/2008

Peligros físico-químicos: la clasificación de la mezcla se basa en los criterios establecidos en el anexo I, parte 2, del Reglamento (CE) n.º 1272/2008. Si procede, los métodos se indican en la sección 9.

Peligros para la salud y el medio ambiente: la clasificación de la mezcla se basa en el método de cálculo establecido en el anexo I, partes 3 y 4, del Reglamento (CE) n.º 1272/2008, utilizando datos de componentes.

- Abreviaturas y acrónimos:

RD50: Disminución respiratoria, 50 %

LC0: Concentración letal, 0 %

NOEC: Concentración sin efecto observado (No Observed Effect Concentration)

IC50: Concentración inhibitoria, 50 %

NOAEL: Nivel de efecto adverso no observado

EC50: Concentración efectiva, 50 %

EC10: Concentración efectiva, 10 %

AEC: Concentración de exposición aceptable

LL0: Carga letal, 0 %

AEL: Límite de exposición aceptable

LL50: Carga letal, 50 %

EL0: Carga efectiva, 0 %

EL50: Carga efectiva, 50 %

ADR: Accord relatif au transport international des marchandises dangereuses par route (Acuerdo sobre el transporte internacional de mercancías peligrosas por carretera)

IMDG: Código Marítimo Internacional de Mercancías Peligrosas

IATA: Asociación Internacional de Transporte Aéreo

GHS: Sistema armonizado mundial de clasificación y etiquetado de productos químicos

EINECS: Inventario europeo de sustancias químicas comerciales existentes

ELINCS: Lista europea de sustancias químicas notificadas

CAS: Chemical Abstracts Service (división de la American Chemical Society)

PNEC: Concentración prevista sin efecto (REACH)

LC50: Concentración letal, 50 %

LD50: Dosis letal, 50 %

PBT: Persistente, bioacumulable y tóxica

SVHC: Sustancias altamente preocupantes

mPmB: muy persistente y muy bioacumulable

Acute Tox. 1: Toxicidad aguda, categoría 1

Repr. 1A: Toxicidad para la reproducción, categoría 1A

STOT RE 1: Toxicidad específica en determinados órganos — Exposiciones repetidas, categoría 1

Aquatic Acute 1: Peligroso para el medio ambiente acuático — Peligro acuático agudo, categoría 1

Aquatic Chronic 1: Peligroso para el medio ambiente acuático — Peligro acuático crónico, categoría 1

- Referencias

- Dictamen del Comité de Productos Biocidas (BPC) sobre el principio activo, junio de 2016;

- Informe de evaluación del principio activo (disponible en el sitio web de la ECHA);

- Fuentes

1. El manual de pesticidas electrónicos, versión 2.1 (2001)
2. Reglamento (CE) n° 1907/2006 y siguientes modificaciones
3. Reglamento (CE) n° 1272/2008 y siguientes modificaciones
4. Reglamento (UE) n° 2020/878
5. Reglamento (CE) n° 528/2012
6. Reglamento (CE) n° 790/2009 (ATP CLP 1)
7. Reglamento (UE) n° 286/2011 (ATP CLP 2)
8. Reglamento (UE) n° 618/2012 (ATP CLP 3)

(Se continúa en la página 10)

Ficha de información
según el artículo 32 del Reglamento (CE) n° 1907/2006
(REACH)

Fecha de impresión 04/04/2024

Revisión: 04/04/2024

Nombre comercial: DEVILTOP STRIKE PF

(Continuación de la página 9)

9. Reglamento (UE) n° 487/2013 (ATP CLP 4)
10. Reglamento (UE) n° 944/2013 (ATP CLP 5)
11. Reglamento (UE) n° 605/2014 (ATP CLP 6)
12. Reglamento (UE) n° 2015/1221 (ATP CLP 7)
13. Reglamento (UE) n° 2016/918 (ATP CLP 8)
14. Reglamento (UE) n° 2016/1179 (ATP CLP 9)
15. Reglamento (UE) n° 2017/776 (ATP CLP 10)
16. Reglamento (UE) n° 2018/669 (ATP CLP 11)
17. Reglamento (UE) n° 2019/521 (ATP CLP 12)
18. Reglamento (UE) n° 2018/1480 (ATP CLP 13)
19. Reglamento (EU) n° 2020/217 (ATP CLP 14)
20. Reglamento (EU) n° 2020/1182 (ATP CLP 15)
21. Reglamento (EU) n° 2021/643 (ATP CLP 16)
22. Reglamento (EU) n° 2021/849 (ATP CLP 17)
23. Reglamento (UE) n° 2022/692 (ATP CLP 18)
24. Directiva 2012/18/UE (Seveso III)
25. Sitio web de la ECHA