

Ficha de datos de seguridad según el Reglamento (EU) 2015/830

Fecha de impresión 15.06.2018

Revisión: 15.06.2018

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

- 1.1 Identificador del producto

- Nombre comercial: **RATIBLOC**

- Código fds/version: 01/18

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

Rodenticida listo para su uso (producto biocida-PT14)

- Utilización del producto / de la elaboración Rodenticida listo uso (producto biocida-PT14)

- 1.3 Datos del proveedor de la ficha de seguridad

- Fabricante:

Zapi S.p.A.
Via Terza Strada, 12
35026 Conselve (Pd) Italia
Tel. +39 049 9597737 Fax +39 049 9597735

Dirección electrónica de la persona competente responsable de la ficha de datos de seguridad: techdept@zapi.it

- Área de información: Dep. Técnico.

- 1.4 Teléfono de emergencia: Servicio médico de información toxicológica teléfono: 91 562 04 20

* SECCIÓN 2: Identificación de los peligros

- 2.1 Clasificación de la sustancia o de la mezcla

- Clasificación conforme al Reglamento (CE) N° 1272/2008

Repr. 1B H360D Puede dañar al feto.

STOT RE 1 H372 Provoca daños en la sangre por exposición prolongada o repetida.

- 2.2 Elementos de la etiqueta

- Etiquetado conforme al Reglamento (CE) No 1272/2008

El producto está clasificado y etiquetado de acuerdo al reglamento CLP.

- Pictogramas de peligro



GHS08

- Palabra de advertencia: Peligro

- Componentes determinantes de peligro en el etiquetado:

Bromadiolona

- Indicaciones de peligro

H360D Puede dañar al feto.

H372 Provoca daños en la sangre por exposición prolongada o repetida.

- Consejos de prudencia

P201 Solicitar instrucciones especiales antes del uso.

P202 No manipular la sustancia antes de haber leído y comprendido todas las instrucciones de seguridad.

P264 Lavarse las manos y piel expuestas concienzudamente tras la manipulación.

P280 Llevar guantes de protección.

P270 No comer, beber ni fumar durante su utilización.

P308+P313 EN CASO DE exposición manifiesta o presunta: Consultar a un médico.

P314 Consultar a un médico en caso de malestar.

P405 Guardar bajo llave.

P501 Elimínese el contenido y/o su recipiente, así como los roedores muertos, a través de un gestor de residuos peligrosos autorizado, de acuerdo con la normativa vigente.

- Información adicional:

EUH208 Contiene 1,2-benzotiazolin-3-ona. Puede provocar una reacción alérgica.

Uso por personal profesional especializado.

(se continua en página 2)

Ficha de datos de seguridad según el Reglamento (EU) 2015/830

Fecha de impresión 15.06.2018

Revisión: 15.06.2018

Nombre comercial: **RATIBLOC**

(se continua en página 1)

- 2.3 Otros peligros

- Resultados de la valoración PBT y vPvB

- PBT:	
28772-56-7 Bromadiolona	
PBT	Bromadiolona cumple los criterios P, B y T.

- vPvB: Esta mezcla no contiene ninguna sustancia que se considere vPvB.

* SECCIÓN 3: Composición/información sobre los componentes

- 3.2 Caracterización química: Mezclas

- **Descripción:** Mezcla formada por las sustancias especificadas a continuación con adiciones peligrosas.

- Componentes peligrosos:		
CAS: 2634-33-5 EINECS: 220-120-9 Index number: 613-088-00-6	1,2-benzisotiazolin-3-ona Acute Tox. 1, H330; Eye Dam. 1, H318; Aquatic Acute 1, H400; Aquatic Chronic 2, H411; Acute Tox. 4, H302; Skin Irrit. 2, H315; Skin Sens. 1, H317	0.01%
CAS: 28772-56-7 EINECS: 249-205-9 Index number: 607-716-00-8	Bromadiolona Acute Tox. 1, H300; Acute Tox. 1, H310; Acute Tox. 1, H330; Repr. 1B, H360D; STOT RE 1, H372; Aquatic Acute 1, H400; Aquatic Chronic 1, H410	0.005%

- **Indicaciones adicionales:** El texto de los posibles riesgos aquí indicados se puede consultar en la sección 16.

* SECCIÓN 4: Primeros auxilios

- 4.1 Descripción de los primeros auxilios

- **Información general:** Consulte las instrucciones para cada modo específico de exposición.

- **En caso de inhalación:** Suministrar aire fresco y avisar a un médico.

- En caso de contacto con la piel:

Exposición dermal, lavar la piel con agua y a continuación con agua y jabón.

- En caso de contacto con los ojos:

Compruebe siempre la presencia de lentes de contacto y retírelas, enjuagar los ojos con líquido para enjuagar los ojos o agua, mantener los ojos abiertos al menos 10 minutos.

- En caso de ingestión:

Exposición oral, enjuagar la boca cuidadosamente con agua. No administrar nada por vía oral a una persona inconsciente. No provocar el vómito. Si se ingiere, busque consejo médico, mantenga a mano la etiqueta o el envase y consulte al SERVICIO DE INFORMACIÓN TOXICOLÓGICA (Teléfono 91 562 04 20). Contacte con un veterinario en caso de que lo ingiera una mascota.

- 4.2 Principales síntomas y efectos, agudos y retardados

Este producto contiene una sustancia anticoagulante. En caso de ingestión, los síntomas pueden hacerse evidentes hasta en un plazo de 72 horas. Las manifestaciones clínicas pueden incluir sangrado de nariz y encías. En casos severos, puede haber moratones y presencia de sangre en heces u orina.

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

Antídoto: vitamina K1 administrada únicamente por personal médico/veterinario.

* SECCIÓN 5: Medidas de lucha contra incendios

- 5.1 Medios de extinción

- **Sustancias extintoras apropiadas:** CO2, polvo extintor o chorro de agua rociada. Combatir incendios mayores con chorro de agua rociada.

- **Recomendaciones para el personal de lucha contra incendios:** No se requieren medidas especiales.

(se continua en página 3)

Ficha de datos de seguridad según el Reglamento (EU) 2015/830

Fecha de impresión 15.06.2018

Revisión: 15.06.2018

Nombre comercial: **RATIBLOC**

(se continua en página 2)

- **5.2 Peligros específicos derivados de la sustancia o la mezcla:** En casos de incendio, pueden generarse gases tóxicos.
- **5.3 Recomendaciones para el personal de lucha contra incendios:** Equipamiento de bomberos de acuerdo a la normativa europea EN469.
- **Equipo especial de protección:**
Equipamiento de bomberos de acuerdo a la normativa europea EN469.
No inhalar gases de explosión ni de combustión.
- **Indicaciones adicionales**
Eliminar los desechos del fuego y agua contaminada de acuerdo con las regulaciones oficiales.

* SECCIÓN 6: Medidas en caso de vertido accidental

- **6.1 Precauciones personales, equipo de protección y procedimientos de emergencia:**
Usar equipo de protección. Mantener alejadas a las personas desprotegidas.
- **6.2 Precauciones relativas al medio ambiente:**
Informar a las autoridades respectivas en caso de filtración en cursos de agua o en el sistema de alcantarillado.
No permitir que el vertido penetre en alcantarillas/aguas superficiales o subterráneas.
- **6.3 Métodos y material de contención y de limpieza:**
Recoger mecánicamente.
Después de limpiar, asegurar una ventilación adecuada.
Desechar el material recogido según las regulaciones.
- **6.4 Referencia a otras secciones**
Ver sección 7 para mayor información sobre una manipulación segura.
Ver sección 8 para mayor información sobre el equipo personal de protección.
Ver sección 13 para mayor información sobre cómo desechar el producto.

* SECCIÓN 7: Manipulación y almacenamiento

- **7.1 Precauciones para una manipulación segura**
Durante la utilización del producto no comer, beber ni fumar.
Lavarse las manos y la piel directamente expuesta después de usar el producto.
Úsense guantes de protección adecuados.
- **Prevención de incendios y explosiones:**
Ver sección 5.
Ver sección 6.
- **7.2 Condiciones de almacenamiento seguro, incluidas posibles incompatibilidades**
- **Indicaciones adicionales sobre las condiciones de almacenamiento:**
Almacenar en un lugar seco, fresco y bien ventilado. Mantenga el recipiente cerrado y alejado de la luz directa del sol.
Almacene en lugares alejados del acceso de niños, de pájaros, de animales domésticos y de animales de granja.
- **Normas en caso de un almacenamiento conjunto:**
Almacenar el producto alejado de alimentos, bebidas y piensos, así como de los utensilios o las superficies que tienen contacto con ellos.
- **Otra información sobre condiciones de almacenamiento:**
Proteger frente a las heladas.
Proteger de la humedad y el agua.
- **7.3 Uso específico final:** Este producto es un cebo rodenticida para el control de roedores.

* SECCIÓN 8: Controles de exposición/protección individual

- **Instrucciones adicionales para el acondicionamiento de instalaciones técnicas:** No se requieren medidas especiales; ver capítulo 7.
- **8.1 Parámetros de control**
- **Componentes con valores límite admisible que deben controlarse en el puesto de trabajo:**
El producto no contiene cantidades relevantes de sustancias con valores límite que exijan un control en el puesto de trabajo.

(se continua de la página 4)

Ficha de datos de seguridad según el reglamento (EU) 2015/830

Fecha de impresión 15.06.2018

Revisión: 15.06.2018

Nombre comercial: **RATIBLOC**

(se continua de la página 3)

- PNECs		
28772-56-7 Bromadiolona		
PNEC	0.000017 mg/l (agua limpia)	
	0.32 mg/l (microorganismos)	
PNEC	>0.0084 mg/kg (suelo)	
PNEC	0.83mg/kg ww (sedimento)	
- Otros valores límites de exposición		
28772-56-7 Bromadiolona		
Oral	Nivel aceptable de exposición – periodo corto	0.0000023 mg/kg bw (AEL)
	Nivel aceptable de exposición – periodo medio	0.0000013 mg/kg bw (AEL)
	Nivel aceptable de exposición – periodo largo	0.0000013 mg/kg bw (AEL)

- 8.2 Controles de exposición**- Equipo de protección individual:****- Medidas generales de protección e higiene:**

Se deben respetar las medidas de precaución habituales cuando se manipulan productos químicos.

Manténgase lejos de alimentos, bebidas y piensos.

Lavarse las manos antes de los descansos y al finalizar el trabajo.

No comer, beber, fumar ni olfatear mientras trabaja.

- Protección respiratoria: No es necesario durante la utilización normal del producto.**- Protección de manos:**

Guantes protectores

Durante la manipulación del producto, utilizar guantes adecuados (EN 374, categoría III). El material del guante deberá ser impermeable y resistente al producto / sustancia/preparado. Ante la ausencia de tests específicos, no se puede recomendar ningún material específico para guantes de protección contra el producto / preparado / mezcla de sustancias químicas. Selección del material de los guantes en función de los tiempos de rotura, grado de permeabilidad y degradación.

- Material de los guantes

La elección del guante adecuado no depende únicamente del material, sino también de otras características de calidad, que pueden variar de un fabricante a otro. Teniendo en cuenta que el producto está fabricado a partir de diferentes materiales, su calidad no puede ser evaluada de antemano, de modo que los guantes deberán ser controlados antes de su utilización.

- Tiempo de penetración del material de los guantes

El tiempo de resistencia a la penetración exacto deberá ser pedido al fabricante de los guantes. Este tiempo debe ser respetado.

- Protección de ojos: No es necesario durante la utilización normal del producto.**- Limitación y supervisión de la exposición al medio ambiente:** Ver sección 6.**- Medidas de gestión de riesgos** Siga las instrucciones arriba indicadas.* **SECCIÓN 9: Propiedades físicas y químicas**

- 9.1 Información sobre propiedades físico y químicas básicas	
- Datos generales	
- Aspecto:	
Forma:	Sólido
Color:	Rojo
- Olor:	Característico
- Umbral olfativo:	No disponible.
- valor pH a 22 °C:	6.74 (CIPAC MT 75.3 - 1% H2O)
- Cambio de estado	
Punto de fusión/campo de fusión:	No disponible.
Punto de ebullición/campo de ebullición:	No aplicable (sólido).

(se continua en página 5)

Ficha de datos de seguridad según el reglamento (EU) 2015/830

Fecha de impresión 15.06.2018

Revisión: 15.06.2018

Nombre comercial: **RATIBLOC**

(se continua en página 4)

- Punto de inflamabilidad:	No aplicable
- Inflamabilidad (sólido, gaseoso):	No determinado (el producto no contiene ningún ingrediente clasificado como inflamable).
- Temperatura de ignición:	No determinado
Temperatura de descomposición:	No determinado.
- Autoinflamabilidad:	El producto no es autoinflamable.
- Peligro de explosión:	El producto no presenta peligro de explosión.
- Límites de explosión:	
Inferior:	No determinado.
Superior:	No determinado.
- Presión de vapor:	No aplicable.
- Densidad:	No determinado.
- Densidad relativa	1.026 g/ml (CIPAC MT 33 - Tap density)
- Densidad de vapor	No aplicable.
- Velocidad de evaporación	No aplicable.
- Solubilidad en / Miscibilidad con	
agua:	Insoluble.
- Coefficiente de reparto (n-octanol/agua):	No determinado.
- Viscosidad:	
Dinámica:	No aplicable.
Cinemática:	No aplicable.
- 9.2 Información adicional	No existen más datos relevantes disponibles.

* SECCIÓN 10: Estabilidad y reactividad

- **10.1 Reactividad:** En condiciones normales de manipulación y almacenamiento, el producto no muestra ninguna reacción peligrosa.
- **10.2 Estabilidad química:** Estable a temperatura ambiente al emplearse adecuadamente.
- **Descomposición térmica / condiciones que deben evitarse:** No se descompone al emplearse adecuadamente.
- **10.3 Posibilidad de reacciones peligrosas:** No se conocen reacciones peligrosas.
- **10.4 Condiciones que deben evitarse:** En condiciones normales de manipulación y almacenamiento, el producto no muestra ninguna reacción peligrosa.
- **10.5 Materiales incompatibles:**
Almacenar en el envase original.
Dada la falta de información sobre posibles incompatibilidades con otras sustancias, se recomienda no utilizarlo en combinación con otros productos.
- **10.6 Productos de descomposición peligrosos:** No se conocen productos de descomposición peligrosos, bajo las condiciones normales de almacenamiento y uso.

(se continua en página 6)

Ficha de datos de seguridad según el Reglamento (EU) 2015/830

Fecha de impresión 15.06.2018

Revisión: 15.06.2018

Nombre comercial: **RATIBLOC**

(se continua en página 5)

* SECCIÓN 11: Información toxicológica

- 11.1 Información sobre los efectos toxicológicos

- **Toxicidad aguda:** En base a los datos disponibles, no se cumplen los criterios de clasificación.

- LD/LC50 valores relevantes para la clasificación:

28772-56-7 Bromadiolona		
Oral	LD50	0.56 mg/kg bw (rata - hembra)
Dermal	LD50	1.71 mg/kg bw (rata)
Inhalación	LC50	0.00043 mg/l (rata)

- Efecto irritante primario:

- **Corrosión/irritación en la piel:** En base a los datos disponibles, no se cumplen los criterios de clasificación.

- **Daño/irritación serie en ojos:** En base a los datos disponibles, no se cumplen los criterios de clasificación.

- **Sensibilización respiratoria o cutánea:** En base a los datos disponibles, no se cumplen los criterios de clasificación.

- Efectos CMR (Carcinogenicidad, mutagenicidad y toxicidad para la reproducción)

- **Mutagenicidad de las células germinales:** En base a los datos disponibles, no se cumplen los criterios de clasificación.

- **Carcinogenicidad:** En base a los datos disponibles, no se cumplen los criterios de clasificación.

- Toxicidad reproductiva

28772-56-7 Bromadiolona	
Desarrollo de toxicidad	No se observó desarrollo de toxicidad en conejos o ratas. Sin embargo, como medida de precaución, Bromadiolona debe considerarse teratogénico para los humanos porque contiene el mismo resto químico y el mismo modo de acción que la warfarina, conocido como un agente teratogenico responsable de la teratogenicidad en seres humanos.

Puede dañar al feto.

- **STOT-exposición única:** En base a los datos disponibles, no se cumplen los criterios de clasificación.

- STOT-exposición frecuente

28772-56-7 Bromadiolona		
Oral	NOAEL	0.0005 mg/kg bw (conejo) El estudio revela que la exposición oral repetida produce efectos tóxicos: prolongación del tiempo de protrombina, prolongación del tiempo de caolin-caphalina, hemorragia. Sobre la base de los resultados de los estudios de toxicidad dérmica e inhalatoria aguda y de la extrapolación de ruta a ruta, se justifica asumir una preocupación similar por los daños graves a la salud por una exposición prolongada a través de vías dérmicas e inhalación.

Causa daños en la sangre por exposición prolongada o repetitiva.

- **Peligro de aspiración:** En base a los datos disponibles, no se cumplen los criterios de clasificación.

* SECCIÓN 12: Información ecológica

- 12.1 Toxicidad

- Toxicidad acuática:

2634-33-5 1,2-benzisothiazol-3(2H)-one	
EC10/72h	0.04 mg/l (selenastrum capricornutum) (OECD 201)
NOEC (21d)	1.2 mg/l (daphnia magna) (OECD 211)
NOEC	0.21 mg/l (oncorhynchus mykiss) (OECD 215)
28772-56-7 Bromadiolona	
EC50/3h	31.6 mg/l (activated sludge)
EC50/14d	>8.4 mg/kg ww (eisenia foetida)
ErC50/72h	1.14 mg/l (pseudokirchneriella subcapitata)
EbC50/96h	0.17 mg/l (scenedesmus subspicatus)
LC50/96h	2.86 mg/l (oncorhynchus mykiss)
LC50/10d (dieta)	28.9 mg/kg food (partridge)

(se continua en página 7)

Ficha de datos de seguridad según el Reglamento (EU) 2015/830

Fecha de impresión 15.06.2018

Revisión: 15.06.2018

Nombre comercial: **RATIBLOC**

(se continua en página 6)

LC50/48h	2.0 mg/l (daphnia magna)
NOEC (toxicidad reproductiva)	0.1 mg/kg food (japanese quail) Tested substance: Difenacoum. 134 mg/kg bw (japanese quail)
LD50	

- 12.2 Persistencia y degradabilidad

28772-56-7 Bromadiolona

biodegradabilidad	No es fácilmente biodegradable. No se encontró hidrólisis a pH 7 y 9. La bromadiolona se degrada rápidamente en el suelo en condiciones aerobias con un valor DT50 estimado de entre 4 y 53 días (a 12 ° C, extrapolado de 20 y 25 ° C). Pero esta degradación conduce a la presencia de metabolitos en el suelo que persisten en cantidades significativas durante > 1570 días.
vida media fotolítica	La fotólisis de la bromadiolona en solución acuosa es rápida con una vida media de 12 horas más o menos.

- 12.3 Potencial de bioacumulación

28772-56-7 Bromadiolona

Factor de bioconcentración	BCF fue obtenido por cálculo a partir del log Kow, resultando un valor de BCF de 339 (Log Kow = 3,8). a 575 (Log Kow = 4,07).
----------------------------	---

- 12.4 Movilidad en el suelo

28772-56-7 Bromadiolona

Movilidad en el suelo	La bromadiolona se considera "ligeramente móvil" a "no móvil" en el suelo (los valores de Koc oscilan entre 1563 y 41600 ml / g).
-----------------------	---

- Información general:

Peligroso para la vida silvestre.

No permita que el producto alcance las aguas subterráneas, el curso de agua o el sistema de alcantarillado.

- 12.5 Resultados de la evaluación PBT y vPvB

- PBT:

28772-56-7 Bromadiolona

PBT Bromadiolona cumple los criterios P, B y T.

- vPvB: Esta mezcla no contiene ninguna sustancia que se considere vPvB.

- 12.6 Otros efectos adversos

28772-56-7 Bromadiolona

La mayor preocupación ambiental de Bromadiolona es la intoxicación primaria y secundaria de los animales no diana.

* SECCIÓN 13: Consideraciones relativas a la eliminación

- 13.1 Métodos para el tratamiento de residuos

- Recomendaciones:

No debe desecharse con la basura doméstica. No permitir que llegue al Sistema de alcantarillado. Eliminar de acuerdo con las disposiciones locales. Elimínese el contenido y/o su recipiente, así como los roedores muertos, a través de un gestor de residuos peligrosos autorizado, de acuerdo con la normativa vigente. Se recomienda como método de tratamiento la incineración.

- Limpieza de embalajes:

- Recomendaciones: Eliminar de acuerdo con las disposiciones locales.

* SECCIÓN 14: Información de transporte

- 14.1 UN-Numero

- ADR, ADN, IMDG, IATA No aplicable

- 14.2 UN designación oficial para el transporte

- ADR, ADN, IMDG, IATA No aplicable

(se continua en página 8)

Ficha de datos de seguridad según el Reglamento (EU) 2015/830

Fecha de impresión 15.06.2018

Revisión: 15.06.2018

Nombre comercial: **RATIBLOC**

(se continua en página 7)

- 14.3 Clase 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 medioambiente:	
	No aplicable.
- 14.6 Precauciones especiales para los usuarios	
	No aplicable.
- 14.7 Transporte a granel conforme al Anexo II de Marpol y el código IBC	
	No aplicable.
- UN "Modelo Reglamentación":	
	No aplicable

* SECCION 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/EU

- Nombre de las sustancias peligrosas - ANEXO I: Ninguna de la lista de sustancias.

- Categoría Seveso: Este producto no está sujeto a la directiva Seveso y sus disposiciones.

- LISTA DE SUSTANCIAS SUJETAS A AUTORIZACION (ANEXO XIV)

El producto no contiene sustancias incluidas en el Anexo XIV.

- REGLAMENTO (EC) No 1907/2006 ANEXO XVII: Condiciones de restricción: 30

- Otra reglamentaciones, limitaciones y prohibiciones

Nombre del producto: RATIBLOC.

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)-2018-14-00203. Categoría de usuario: Uso por personal profesional especializado.

- Sustancias altamente preocupantes (SVHC) de acuerdo al REACH, Artículo 57: Ninguna

- Reglamento (EC) n. 1005/2009: sustancias que perjudican la capa de ozono: Ninguna.

- Reglamento (EC) n. 850/2004: persistente orgánico poluante: Ninguna.

- Sustancias en la lista del Reglamento (EC) n. 649/2012 (PIC): Ninguna.

- 15.2 Evaluación de seguridad química

No se ha realizado una evaluación de la seguridad química.

* SECCIÓN 16: Otra información

Los datos se fundan en el estado actual de nuestros conocimientos, pero no constituyen garantía alguna de cualidades del producto y no generan ninguna relación jurídica contractual.

- Frases relevantes

H300	Mortal en caso de ingestión.
H302	Nocivo en caso de ingestión.
H310	Mortal en contacto con la piel.
H315	Provoca irritación cutánea.
H317	Puede provocar una reacción alérgica en la piel
H318	Provoca lesiones oculares graves
H330	Mortal en caso de inhalación.
H360D	Puede dañar el feto.
H372	Provoca daños en la sangre tras exposiciones prolongadas o repetidas.
H400	Muy tóxico para los organismos acuáticos.
H410	Muy tóxico para los organismos acuáticos, con efectos nocivos duraderos.
H411	Tóxico para los organismos acuáticos; con efectos nocivos duraderos

(se continua en página 9)

Ficha de datos de seguridad según el Reglamento (EU) 2015/830

Fecha de impresión 15.06.2018

Revisión: 15.06.2018

Nombre comercial: RATIBLOC

(se continua en página 8)

- Abreviaturas y acrónimos:

RD50: Disminución Respiratoria, 50 por ciento
 LC0: Concentración letal, 0 por ciento
 NOEC: Concentración de efecto no observado
 IC50: Concentración inhibitoria, 50 por ciento
 NOAEL: Ningún nivel de efecto adverso observado
 EC50: Concentración efectiva, 50 por ciento
 EC10: Concentración efectiva, 10 por ciento
 ADR: Acuerdo europeo para el transporte de mercancías peligrosas por carretera (European Agreement concerning the International Carriage of Dangerous Goods by Road)
 IMDG: Código Marítimo Internacional de Mercancías Peligrosas
 IATA: Asociación Internacional de Transporte Aéreo
 GHS: Sistema mundialmente armonizado 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 Sociedad Química Americana)
 PNEC: Concentración prevista sin efecto.
 LC50: Concentración letal, 50 por ciento
 LD50: Dosis letal, 50 por ciento
 PBT: Persistente, Bioacumulable y tóxico
 SVHC: Sustancias altamente preocupantes
 vPvB: muy Persistente y muy Bioacumulable
 Acute Tox. 4: Toxicidad aguda – Categoría 4
 Acute Tox. 1: Toxicidad aguda – Categoría 1
 Skin Irrit. 2: Irritación o corrosión cutáneas, categoría 2.
 Eye Dam. 1: Lesiones oculares graves, categoría 2.
 Skin Sens. 1: Sensibilización cutánea, categoría 1.
 Repr. 1B: Toxicidad para la reproducción – Categoría 1B
 STOT RE 1: Toxicidad específica en órganos diana (exposición repetida) – 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 a largo plazo - Categoría 1
 Aquatic Chronic 2: Peligroso para el medio ambiente acuático - Peligro acuático a largo plazo - Categoría 2

- Fuentes

1. 1999/45/EC Directiva y siguientes modificaciones
2. 67/548/EEC Directiva y siguientes modificaciones
3. The E-Pesticide Manual 2.1 Version (2001)
4. 2006/8/EC Directiva
5. Reglamento (EC) No. 1907/2006 y siguientes modificaciones
6. Reglamento (EC) 1272/2008 y siguientes modificaciones
7. Reglamento (EU) 2015/830
8. Reglamento (EU) 528/2012
9. Reglamento (EC) 790/2009 (1st ATP CLP)
10. Reglamento (EU) 286/2011 (2nd ATP CLP)
11. Reglamento (EU) 618/2012 (3rd ATP CLP)
12. Reglamento (EU) 487/2013 (4th ATP CLP)
13. Reglamento (EU) 944/2013 (5th ATP CLP)
14. Reglamento (EU) 605/2014 (6th ATP CLP)
15. Directiva 2012/18/UE (Seveso III)

* Datos modificados en relación a la versión anterior.