



FICHA DE DATOS DE SEGURIDAD

1) Identificación de la sustancia/preparación y compañía

Nombre del producto: Sorex Gel

Código del producto: DIFE84410

Empleo: SOLO PARA USARSE COMO RODENTICIDA.

Número de registro: 94-10-00881 HA

Proveedor: Sorex Limited, St Michaels Industrial Estate, Widnes, Cheshire. WA8 8TJ
United Kingdom.

Teléfono: +44 (0)151-420 7151 (24 horas) Fax: +44 (0)151-495 1163

2) Composición/información sobre los ingredientes

Denominación común	Clasificación	Número CAS	Indice CE	% m/m
Difenacoum	T + : R28 T : R48/25	56073-07-5	607-157-00-X	0,005

Composición: Un gel verde semi-solido.

3) Identificación de riesgos

Clasificación de riesgos para la entrega (uso): Este producto no está clasificado bajo los criterios de la UE, pero en España está clasificado como Xn Nocivo.

Riesgos a la salud: Se tendrán que ingerir grandes cantidades para producir un efecto tóxico. Deberá evitarse la ingestión oral. Prácticamente sin riesgo por contacto con la piel.

Síntomas: Es poco probable que aparezcan signos clínicos a menos de 18 horas después de la ingestión. Posteriormente, podrían desarrollarse rápidamente. Los signos clínicos provienen de la tendencia creciente al sangrado e incluyen: un aumento en el tiempo de coagulación de la protrombina, formación fácil de cardenales con sangrado ocasional de nariz o encías, sangre en heces u orina, sangrado excesivo en cortes y abrasiones ligeras, boca pálida y encías frías, anorexia y debilidad general. En casos más graves de envenenamiento se presenta hemorragia (generalmente interna), shock y coma.

4) Primeros auxilios

Ingestión:	No induzca el vómito. En caso de ingestión, acuda inmediatamente al médico. Lávese la boca con agua.
Contacto con la piel:	Lávese con agua y jabón.
Contacto con los ojos:	Lávenlos inmediata y abundantemente con agua.
Inhalación:	Sáquese a la persona al aire libre.
Información para el médico:	Difenacoum es un anticoagulante indirecto. La vitamina K1 (fitomenadiona) es un antídoto.

Si sospecha envenenamiento, determine los tiempos de coagulación de la protrombina a menos de 18 horas después de la ingestión. Si son elevados, administre vitamina K1 y continúe hasta que los tiempos de coagulación de la protrombina se normalicen. Continúe determinando los tiempos de coagulación de la protrombina durante tres días después de retirar el antídoto y continuar el tratamiento si se observa elevación durante este período.

5) En caso de incendios

Este producto no es inflamable, pero es combustible. En caso de incendio, extinguir con atomización de agua, dióxido de carbono, espumas o polvos químicos. El personal de incendios deberá usar aparatos autónomos de respiración.

6) En caso de escape accidental

Todos los derrames deberán eliminarse inmediatamente. Barra cualquier derrame y destrúyase con seguridad. Lávense las superficies con una solución detergente.

7) Manejo y almacenamiento

Manejo:	El producto deberá manejarse tomando precauciones (ver Sección 8, Controles de exposición/protección personal).
Almacenamiento:	Almacénese en el envase original bajo condiciones secas y frescas, en un área bien ventilada, fuera del alcance de niños, y lejos de alimentos, piensos y productos que huelan.

8) Controles de exposición/ protección personal

Deberán ponerse en práctica controles de exposición considerando la jerarquía de los controles (eliminación, sustitución, ventilación de escape local, procedimientos de operación, Equipo Personal de Protección (PPE)), como se indica en los Reglamentos para el Control de Substancias Nocivas a la Salud (COSHH). El PPE sólo deberá usarse como último recurso, cuando la exposición no pueda controlarse de otra forma. Se recomiendan los siguientes para el manejo seguro de este producto:

Equipo Protector Respiratorio (RPE): NO

Protección para las manos: NO

Protección para los ojos: NO

Protección para la piel: NO

Aunque no es necesario usar guantes para manejar con seguridad este producto, se recomiendan para protegerse contra las enfermedades transmitidas por roedores.

Límites de Exposición Ocupacional: Ninguno

9) Propiedades químicas y físicas

Olor: Relativamente inodoro.

Solubilidad: Insoluble en agua.

Inflamabilidad: No es inflamable, pero es combustible.

10) Estabilidad y reactividad

Estable bajo condiciones normales de empleo.

No se espera la formación de productos peligrosos de descomposición durante el almacenamiento normal.

11) Información toxicológica

DL₅₀ oral aguda: 36,000 mg kg⁻¹ (por el método tradicional).

DL₅₀ dérmica aguda: No se tienen datos.

12) Información ecológica

Riesgos ambientales: En caso de ingestión este producto será nocivo a los mamíferos, incluyendo animales domésticos y aves. Evite exponer a los animales, excepto a los que desea destruir.

13) Desecho

La mejor forma de deshacerse de cualquier producto es mediante el uso correcto según la etiqueta.

Producto: Incineración bajo condiciones controladas.

Envase: No tire el embalaje a la basura doméstica. Vacíe completamente, perforo o aplaste y deshágase de él con seguridad.

Cualquier desecho deberá obedecer los reglamentos locales y nacionales.

14) Información para el transporte

No es peligroso transportar este producto.

15) Información reguladora

PRECAUCIONES:

PREVENIR EL ACCESO A LOS CEBOS a niños, aves y otros animales, especialmente perros, gatos y cerdos.

NO USE EL CEBO en lugares donde los alimentos, piensos o agua pudiesen ser contaminados.

BUSQUE Y ENTIERRE O INCINERE TODOS LOS ROEDORES MUERTOS.

NO LOS PONGA en cubos de basura o vertederos.

Después del tratamiento, **ELIMINE TODOS LOS RESTOS DE LOS CEBOS Y LOS ENVASES DE LOS MISMOS** y entierre o incinere.

EVITE TODO CONTACTO CON LA BOCA.

LAVESE LAS MANOS Y PIEL EXPUESTA antes de comer y después del trabajo.

GUARDESE EN EL ENVASE ORIGINAL, herméticamente cerrado y en un lugar seguro.

VACIE COMPLETAMENTE EL ENVASE y deseche de manera segura.

SOLO PARA USARSE COMO RODENTICIDA

EN CASO DE CONSUMO ACCIDENTAL, llame al médico y enséñele la etiqueta.

Deberá tomarse en cuenta esta información cuando se haga una evaluación de riesgos.

Este ficha de datos no constituye una evaluación de riesgos.

16) Otra información

Este producto contiene Bitrex™ y colorantes de advertencia.

Bitrex es un producto de mal sabor para los humanos. Esta sustancia, supuestamente la más amarga conocida para el hombre, se incluye a una concentración tal que resulte repulsiva al gusto humano, pero no es perceptible por ratas y ratones.

™Bitrex es una marca registrada de Macfarlan Smith Limited de Edimburgo, Escocia.

Antes de usar un producto lea la etiqueta atentamente.

Fecha: Marzo de 1998