selon le Règlement sur les produits dangereux



Cloprostenol Formulation

Version Date de révision: Numéro de la FDS: Date de dernière parution: 11/30/2023 12/08/2023 25281-00022 Date de la première parution: 10/24/2014 3.9

SECTION 1. IDENTIFICATION

Nom du produit Cloprostenol Formulation Autres moyens d'identifica-ESTRUMATE® (A002698)

tion ESTRUMATE SYNTHETIC PROSTAGLANDIN FOR CATTLE

AND HORSES (36076)

Détails concernant le fabricant ou le fournisseur

Nom de société du fournis-Merck & Co., Inc

seur

Adresse 126 E. Lincoln Avenue

Rahway, New Jersey U.S.A. 07065

Téléphone +1-908-740-4000 Numéro de téléphone en cas : +1-908-423-6000

d'urgence

Adresse de courrier élec-

: EHSDATASTEWARD@merck.com

tronique

Utilisation recommandée du produit chimique et restrictions d'utilisation

Utilisation recommandée produit vétérinaire

Restrictions d'utilisation Sans objet

SECTION 2. IDENTIFICATION DES DANGERS

Classement SGH en conformité avec les règlements sur les produits dangereux

Pas une substance ni un mélange dangereux.

Éléments étiquette SGH

Pas de pictogramme de danger, pas de mot indicateur, pas de déclarations sur les risques, pas de déclarations sur la sécurité requis

Autres dangers

Inconnu.

SECTION 3. COMPOSITION/INFORMATION SUR LES COMPOSANTS

Substance/mélange Mélange

Composants

Nom Chimique	Nom commun/Synon yme	No. CAS	Concentration (% w/w)
Alcool benzylique	Benzènmétha- nol	100-51-6	1.98
[1α(Z),2β(1E,3R*),3α,5 α]-(+-)-7-[2-[4-(3- chlorophénoxy)-3- hydroxybut-1-ényl]-3,5- dihydroxycyclopen- tyl]hept-5-énoate de sodium	disponible	55028-72-3	0.03

selon le Règlement sur les produits dangereux



Cloprosteriol Formulation

Version Numéro de la FDS: Date de dernière parution: 11/30/2023 Date de révision: 25281-00022 Date de la première parution: 10/24/2014 3.9 12/08/2023

SECTION 4. PREMIERS SOINS

En cas d'inhalation En cas d'inhalation, déplacer à l'air frais.

Faire appel à une assistance médicale si des symptômes

apparaissent.

En cas de contact avec la

peau

Laver à l'eau et au savon par précaution.

Faire appel à une assistance médicale si des symptômes

apparaissent.

En cas de contact avec les

veux

Rincer les yeux à l'eau par mesure de précaution.

Faire appel à une assistance médicale si de l'irritation se

développe et persiste.

En cas d'ingestion, NE PAS faire vomir. En cas d'ingestion

Faire appel à une assistance médicale si des symptômes

apparaissent.

Inconnu.

Rincer soigneusement la bouche avec de l'eau.

Symptômes et effets les plus importants, aigus et différés

Protection pour les secour-

istes Avis aux médecins Aucune précaution particulière n'est requise pour les secour-

Effectuer un traitement symptomatique et d'appoint.

SECTION 5. MESURES DE LUTTE CONTRE L'INCENDIE

Moyen d'extinction approprié : Eau pulvérisée

> Mousse résistant à l'alcool Dioxyde de carbone (CO2) Poudre chimique d'extinction

Moyens d'extinction in-

adéquats

Inconnu.

Dangers spécifiques pendant :

la lutte contre l'incendie

Une exposition aux produits de combustion peut être

dangereuse pour la santé.

Produits de combustion dan- :

gereux

Oxydes de carbone

Méthodes spécifiques d'ex-

tinction

Utiliser des moyens d'extinction appropriés aux conditions

locales et à l'environnement immédiat.

Les récipients fermés peuvent être refroidis par eau pulvéri-

Déplacer les contenants non-endommagés de la zone de

l'incendie, s'il est possible de le faire sans danger.

Évacuer la zone.

Équipement de protection spécial pour les pompiers

Si nécessaire, porter un appareil respiratoire autonome lors

de la lutte contre l'incendie.

Utiliser un équipement de protection personnelle.

SECTION 6. MESURES À PRENDRE EN CAS DE DÉVERSEMENT ACCIDENTEL

Précautions individuelles, équipement de protection et procédures d'urgence

Suivez les conseils de manipulation (voir chapitre 7) et les recommandations en matière d'équipement de protection (voir chapitre 8).

Précautions pour la protec-

tion de l'environnement

Éviter le rejet dans l'environnement.

Éviter un déversement ou une fuite supplémentaire, si cela est

selon le Règlement sur les produits dangereux



Cloprostenol Formulation

Version Date de révision: Numéro de la FDS: Date de dernière parution: 11/30/2023 3.9 12/08/2023 25281-00022 Date de la première parution: 10/24/2014

possible sans danger.

Éviter l'étalement sur une grande surface (p.e. par

confinement ou barrières à huile).

Retenir l'eau de lavage contaminée et l'éliminer.

Prévenir les autorités locales si des fuites significatives ne

peuvent pas être contenues.

Méthodes et matières pour le : confinement et le nettoyage

Absorber avec un absorbant inerte.

Pour les déversements importants, installer des digues ou d'autres méthodes de confinement pour empêcher la propagation du produit. Si le produit endigué peut être pompé, entreposer le produit récupéré dans un récipient approprié. Nettoyer les substances restantes du déversement a l'aide

d'un absorbant approprié.

Des lois et règlements locaux ou nationaux peuvent s'appliquer au déversement et à l'élimination de ce produit, de même qu'aux matériaux et objets utilisés pour le nettoyage. Vous devrez déterminer quels règlements sont applicables. Les sections 13 et 15 de cette fiche signalétique fournissent des informations concernant certaines exigences locales ou

nationales.

SECTION 7. MANIPULATION ET ENTREPOSAGE

Mesures d'ordre technique : Voir les mesures d'ingénierie dans la section MESURES DE

CONTRÔLE DE L'EXPOSITION/PROTECTION

INDIVIDUELLE.

Ventilation locale/totale

Conseils pour une manipula-

tion sans danger

N'utiliser qu'avec une ventilation adéquate.

A manipuler conformément aux normes d'hygiène industrielle et aux consignes de sécurité, sur la base des résultats de

l'évaluation de l'exposition du lieu de travail.

Prenez soin de prévenir les déversements, les déchets et de

minimiser les rejets dans l'environnement.

Conditions de stockage

sures

Garder dans des contenants proprement étiquetés.

Entreposer en prenant en compte les particularités des

législations nationales.

Matières à éviter : Ne pas stocker avec les types de produits suivants :

Oxydants forts

Gaz

SECTION 8. MESURES DE CONTRÔLE DE L'EXPOSITION/PROTECTION INDIVIDUELLE

Composants avec valeurs limites d'exposition professionnelle

Composants	No. CAS	Type de valeur (Type d'exposition)	Paramètres de contrôle / Concentration admissible	Base
[1α(Z),2β(1E,3R*),3α,5α]-(+-)- 7-[2-[4-(3-chlorophénoxy)-3- hydroxybut-1-ényl]-3,5- dihydroxycyclopentyl]hept-5-	55028-72-3	TWA	0.01 ug/m3 (OEB 5)	Interne

selon le Règlement sur les produits dangereux



Cloprostenol Formulation

Version Date de révision: Numéro de la FDS: Date de dernière parution: 11/30/2023 3.9 12/08/2023 25281-00022 Date de la première parution: 10/24/2014

énoate de sodium							
	Autres informa	Autres informations: RSEN, Peau					
		limite	0.1 ug/100 cm2	Interne			
		d'essuyage					

Mesures d'ordre technique

Utiliser des systèmes de traitement fermés ou des technologies de confinement pour contrôler à la source (par ex., boîtes de gants/isolateurs) et pour empêcher les fuites

des composés dans le lieu de travail.

Tous les contrôles de génie doivent être implémentés par une structure conçue et exploitée en conformité aux principes de BPF afin de protéger les produits, les travailleurs et

l'environnement.

Aucune manipulation manuelle permise.

Les procédés totalement confinés et des systèmes de

transport de matériels sont nécessaires.

Les opérations nécessitent l'utilisation de technologie de confinement appropriée conçue pour empêcher les fuites des

composés dans le lieu de travail.

Équipement de protection individuelle

Protection respiratoire : Si une ventilation locale par aspiration adéquate n'est pas

disponible ou si l'évaluation de l'exposition démontre des expositions au-delà des lignes directrices recommandées,

utiliser une protection respiratoire.

Filtre de type Protection des mains Type protégeant des vapeurs organiques

Matériau : Gants résistants aux produits chimiques

Remarques : Penser à doubler les gants.

Protection des yeux : Utiliser des lunettes de protection avec des écrans latéraux

ou lunettes protectrices.

Si l'environnement ou l'activité professionnelle implique la présence de poussière, de brumes ou d'aérosols, il faut

porter des lunettes appropriées.

Utiliser un masque facial ou une autre protection intégrale du visage s'il existe un risque de contact direct du visage avec

des poussières, brumes ou aérosols.

Protection de la peau et du

Mesures d'hygiène

corps

Uniforme de travail ou sarreau de laboratoire.

D'autres vêtements de corps doivent être utilisés selon les tâches réalisées (par ex., manchons, tablier, gantelets, vêtements jetables) afin d'éviter l'exposition des surfaces

cutanees

Utiliser des techniques de déshabillage appropriées pour enlever des vêtements potentiellement contaminés. Si une exposition aux produits chimiques est probable

pendant l'utilisation typique, fournir des systèmes de nettoyage occulaire et des douches de sécurité proches du

lieu de travail.

Ne pas manger, ne pas boire et ne pas fumer pendant

l'utilisation.

Laver les vêtements contaminés avant de les réutiliser.

selon le Règlement sur les produits dangereux



Cloprostenol Formulation

Version Date de révision: Numéro de la FDS: 3.9 12/08/2023 25281-00022

Date de dernière parution: 11/30/2023 Date de la première parution: 10/24/2014

L'opération réelle d'une usine doit comporter un examen des contrôles de génie, des équipements de protections de la personne appropriés, des procédures de déshabillage et de décontamination appropriées, une surveilles de l'hygiène industrielle, une surveillance médicale et l'utilisation de contrôles administratifs.

SECTION 9. PROPRIETES PHYSIQUES ET CHIMIQUES

Aspect : Solution aqueuse

Couleur : clair

Odeur : Donnée non disponible

Seuil de l'odeur : Donnée non disponible

pH : 5.6 - 6.1 (20 - 25 °C)

Point de fusion/congélation : Donnée non disponible

Point d'ébullition initial et in-

tervalle d'ébullition

Donnée non disponible

Point d'éclair : Donnée non disponible

Taux d'évaporation : Donnée non disponible

Inflammabilité (solide, gaz) : Sans objet

Inflammabilité (liquides) : Donnée non disponible

Limite d'explosivité, supérieure / Limite d'inflammabilité

supérieure

Donnée non disponible

Limite d'explosivité, inférieure / Limite d'inflammabilité inféri-

eure

Donnée non disponible

Pression de vapeur : Donnée non disponible

Densité de vapeur relative : Donnée non disponible

Densité relative : 1

Densité : Donnée non disponible

Solubilité

Solubilité dans l'eau : soluble

Coefficient de partage (n-

octanol/eau)

n- : Sans objet

Température d'auto- : Donnée non disponible

selon le Règlement sur les produits dangereux



Cloprostenol Formulation

Version Date de révision: Numéro de la FDS: Date de dernière parution: 11/30/2023 3.9 12/08/2023 25281-00022 Date de la première parution: 10/24/2014

inflammation

Température de décomposi-

tion

Viscosité

Viscosité, cinématique

Donnée non disponible

: Donnée non disponible

Propriétés explosives : Non explosif

Propriétés comburantes : La substance ou le mélange n'es pas classé(e) comme un

oxydant.

poids moléculaire : Donnée non disponible

Taille des particules : Sans objet

SECTION 10. STABILITÉ ET RÉACTIVITÉ

Réactivité : Non répertorié comme un risque au niveau de la réactivité.

Stabilité chimique : Stable dans des conditions normales.

Possibilité de réactions dan- : Peut réagir avec les agents oxydants forts.

gereuses

Conditions à éviter : Inconnu.

Produits incompatibles : Oxydants

Produits incompatibles : Oxydants
Produits de décomposition : Aucun produit dangereux de décomposition n'est connu.

dangereux

SECTION 11. INFORMATIONS TOXICOLOGIQUES

Informations sur les voies possibles d'exposition

Inhalation

Contact avec la peau

Ingestion

Contact avec les yeux

Toxicité aiguë

Non répertorié selon les informations disponibles.

Produit:

Toxicité aiguë par voie orale : Estimation de la toxicité aiguë: > 2,000 mg/kg

Méthode: Méthode de calcul

Toxicité aiguë par inhalation : Estimation de la toxicité aiguë: > 5 mg/l

Durée d'exposition: 4 h

Atmosphère d'essai: poussières/brouillard

Méthode: Méthode de calcul

Composants:

Alcool benzylique:

Toxicité aiguë par voie orale : DL50 (Rat): 1,620 mg/kg

selon le Règlement sur les produits dangereux



Cloprostenol Formulation

Version Date de révision: Numéro de la FDS: Date de dernière parution: 11/30/2023 3.9 12/08/2023 25281-00022 Date de la première parution: 10/24/2014

Toxicité aiguë par inhalation : CL50 (Rat): > 4.178 mg/l

Durée d'exposition: 4 h

Atmosphère d'essai: poussières/brouillard Méthode: Directives du test 403 de l'OECD

 $[1\alpha(Z),2\beta(1E,3R^*),3\alpha,5\alpha]-(+-)-7-[2-[4-(3-chlorophénoxy)-3-hydroxybut-1-ényl]-3,5-dihydroxycyclopentyl]hept-5-énoate de sodium:$

Toxicité aiguë par voie orale : DL50 (Rat): > 25 mg/kg

Remarques: Aucune mortalité n'a été observée à cette dose.

Toxicité aiguë (autres voies

d'administration)

DL50 (Rat): > 50 mg/kg

Voie d'application: Sous-cutanée

DL50 (Rat): > 50 mg/kg

Voie d'application: Intramusculaire

DL50 (Rat): 5 mg/kg

Voie d'application: Intraveineuse

Remarques: Aucune mortalité n'a été observée à cette dose.

DL50 (Souris): 350 mg/kg

Voie d'application: Intramusculaire

DL50 (Souris): 54.7 mg/kg Voie d'application: Intraveineuse

TDLo (Singe): 0.0025 - 0.025 mg/kg Voie d'application: Intramusculaire

Organes cibles: Poumons

Symptômes: Diarrhée, Vomissements, Halètement

TDLo (Singe): 0.0013 mg/kg Voie d'application: Intramusculaire

Organes cibles: ovaires

Corrosion et/ou irritation de la peau

Non répertorié selon les informations disponibles.

Composants:

Alcool benzylique:

Espèce : Lapin

Méthode : Directives du test 404 de l'OECD Résultat : Pas d'irritation de la peau

 $[1\alpha(Z),2\beta(1E,3R^*),3\alpha,5\alpha]$ -(+-)-7-[2-[4-(3-chlorophénoxy)-3-hydroxybut-1-ényl]-3,5-dihydroxycyclopentyl]hept-5-énoate de sodium:

Remarques : Non classifié à cause de données insuffisantes.

Peut être absorbé par la peau.

selon le Règlement sur les produits dangereux



Cloprostenol Formulation

Version Date de révision: Numéro de la FDS: Date de dernière parution: 11/30/2023 3.9 12/08/2023 25281-00022 Date de la première parution: 10/24/2014

Lésion/irritation grave des yeux

Non répertorié selon les informations disponibles.

Composants:

Alcool benzylique:

Espèce : Lapin

Résultat : De l'irritation des yeux réversible en dedans de 21 jours

Méthode : Directives du test 405 de l'OECD

$[1\alpha(Z),2\beta(1E,3R^*),3\alpha,5\alpha]-(+-)-7-[2-[4-(3-chlorophénoxy)-3-hydroxybut-1-ényl]-3,5-dihydroxycyclopentyl]hept-5-énoate de sodium:$

Remarques : Non classifié à cause de données insuffisantes.

Sensibilisation cutanée ou respiratoire

Sensibilisation de la peau

Non répertorié selon les informations disponibles.

Sensibilisation des voies respiratoires

Non répertorié selon les informations disponibles.

Composants:

Alcool benzylique:

Type d'essai : Essai de maximisation Voies d'exposition : Contact avec la peau

Espèce : Cobaye

Méthode : Directives du test 406 de l'OECD

Résultat : négatif

$[1\alpha(Z),2\beta(1E,3R^*),3\alpha,5\alpha]$ -(+-)-7-[2-[4-(3-chlorophénoxy)-3-hydroxybut-1-ényl]-3,5-dihydroxycyclopentyl]hept-5-énoate de sodium:

Résultat : Produit sensibilisant

Mutagénécité de la cellule germinale

Non répertorié selon les informations disponibles.

Composants:

Alcool benzylique:

Génotoxicité in vitro : Type d'essai: Test de mutation bactérienne inverse (AMES)

Résultat: négatif

Génotoxicité in vivo : Type d'essai: Test de micronoyaux sur les érythrocytes de

mammifères (test cytogénétique in vivo)

Espèce: Souris

Voie d'application: Injection intrapéritonéale

Résultat: négatif

$[1\alpha(Z),2\beta(1E,3R^*),3\alpha,5\alpha]-(+-)-7-[2-[4-(3-chlorophénoxy)-3-hydroxybut-1-ényl]-3,5-dihydroxycyclopentyl]hept-5-énoate de sodium:$

selon le Règlement sur les produits dangereux



Cloprostenol Formulation

Version Date de révision: Numéro de la FDS: Date de dernière parution: 11/30/2023 3.9 12/08/2023 25281-00022 Date de la première parution: 10/24/2014

Génotoxicité in vitro : Type d'essai: Test de mutation bactérienne inverse (AMES)

Résultat: négatif

Type d'essai: Test de mutation génique sur cellule de mam-

mifère, in vitro

Système de test: Cellules de lymphome de souris

Résultat: négatif

Type d'essai: Aberration chromosomique Système de test: Lymphocytes humains

Résultat: équivoque

Génotoxicité in vivo : Type d'essai: Test du micronoyau

Espèce: Souris

Type de cellule: Moelle osseuse Voie d'application: Intrapéritonéal

Résultat: négatif

Cancérogénicité

Non répertorié selon les informations disponibles.

Composants:

Alcool benzylique:

Espèce : Souris
Voie d'application : Ingestion
Durée d'exposition : 103 semaines

Méthode : Directives du test 451 de l'OECD

Résultat : négatif

 $[1\alpha(Z),2\beta(1E,3R^*),3\alpha,5\alpha]-(+-)-7-[2-[4-(3-chlorophénoxy)-3-hydroxybut-1-ényl]-3,5-dihydroxycyclopentyl]hept-5-énoate de sodium:$

Remarques : Non classifié à cause de données insuffisantes.

Toxicité pour la reproduction

Non répertorié selon les informations disponibles.

Composants:

Alcool benzylique:

Effets sur la fertilité : Type d'essai: Fécondité/développement embryonnaire pré-

coce

Espèce: Rat

Voie d'application: Ingestion

Résultat: négatif

Remarques: Selon les données provenant de matières simi-

laires

Incidences sur le développement fœtal

: Type d'essai: Développement embryofœtal

Espèce: Souris

Voie d'application: Ingestion

Résultat: négatif

selon le Règlement sur les produits dangereux



Cloprosteriol Formulation

Version Date de révision: Numéro de la FDS: Date de dernière parution: 11/30/2023 12/08/2023 25281-00022 Date de la première parution: 10/24/2014 3.9

 $[1\alpha(Z),2\beta(1E,3R^*),3\alpha,5\alpha]-(+-)-7-[2-[4-(3-chlorophénoxy)-3-hydroxybut-1-ényl]-3,5$ dihydroxycyclopentyl]hept-5-énoate de sodium:

Type d'essai: Étude sur trois générations Effets sur la fertilité

Espèce: Rat

Voie d'application: Oral(e)

Toxicité générale sur la génération F1: NOAEL: 0.015 Poids

corporel mg / kg

Fertilité: NOAEL: > 0.04 Poids corporel mg / kg

Résultat: L'expérimentation sur des animaux n'a démontré

aucun effet sur la fertilité.

Espèce: Bétail

Voie d'application: Intramusculaire

Toxicité générale chez les parents: LOAEL: 0.16 µg/kg

Résultat: positif

Remarques: Avortement

Incidences sur le développement fœtal

Type d'essai: Croissance

Espèce: Lapin

Voie d'application: Sous-cutanée Tératogénicité: NOAEL: 0.250 µg/kg Résultat: Aucun effet tératogène.

Type d'essai: Croissance

Espèce: Rat

Voie d'application: Oral(e)

Tératogénicité: NOAEL: 100 µg/kg Résultat: Aucun effet tératogène.

Toxicité pour la reproduction : Peut nuire à la fertilité.

- Évaluation

STOT - exposition unique

Non répertorié selon les informations disponibles.

Composants:

 $[1\alpha(Z),2\beta(1E,3R^*),3\alpha,5\alpha]-(+-)-7-[2-[4-(3-chlorophénoxy)-3-hydroxybut-1-ényl]-3,5$ dihydroxycyclopentyl]hept-5-énoate de sodium:

Organes cibles **Poumons**

Évaluation Risque avéré d'effets graves pour les organes.

STOT - exposition répétée

Non répertorié selon les informations disponibles.

Composants:

 $[1\alpha(Z),2\beta(1E,3R^*),3\alpha,5\alpha]-(+-)-7-[2-[4-(3-chlorophénoxy)-3-hydroxybut-1-ényl]-3,5$ dihydroxycyclopentyl]hept-5-énoate de sodium:

Organes cibles

Évaluation Risque avéré d'effets graves pour les organes à la suite

d'expositions répétées ou d'une exposition prolongée.

selon le Règlement sur les produits dangereux



Cloprostenol Formulation

Version Date de révision: Numéro de la FDS: Date de dernière parution: 11/30/2023 3.9 12/08/2023 25281-00022 Date de la première parution: 10/24/2014

Toxicité à dose répétée

Composants:

Alcool benzylique:

Espèce : Rat NOAEL : 1.072 mg/l

Voie d'application : inhalation (poussière/brume/émanations)

Durée d'exposition : 28 jours

Méthode : Directives du test 412 de l'OECD

$[1\alpha(Z),2\beta(1E,3R^*),3\alpha,5\alpha]-(+-)-7-[2-[4-(3-chlorophénoxy)-3-hydroxybut-1-ényl]-3,5-dihydroxycyclopentyl]hept-5-énoate de sodium:$

Espèce : Rat

NOAEL : 0.05 mg/kg

LOAEL : 0.15 mg/kg

Voie d'application : Oral(e)

Durée d'exposition : 3 mois

Organes cibles : Ovaire

Espèce : Rat

LOAEL : 0.0125 mg/kg
Voie d'application : Sous-cutanée
Durée d'exposition : 30 jours
Organes cibles : Ovaire

Espèce : Singe
NOAEL : 0.05 mg/kg
LOAEL : 0.15 mg/kg
Voie d'application : Oral(e)
Durée d'exposition : 3 mois

Organes cibles : Coeur, Testicule

Toxicité par aspiration

Non répertorié selon les informations disponibles.

Composants:

 $[1\alpha(Z),2\beta(1E,3R^*),3\alpha,5\alpha]$ -(+-)-7-[2-[4-(3-chlorophénoxy)-3-hydroxybut-1-ényl]-3,5-dihydroxycyclopentyl]hept-5-énoate de sodium:

Sans objet

Évaluation de l'exposition humaine

Composants:

$[1\alpha(Z),2\beta(1E,3R^*),3\alpha,5\alpha]-(+-)-7-[2-[4-(3-chlorophénoxy)-3-hydroxybut-1-ényl]-3,5-dihydroxycyclopentyl]hept-5-énoate de sodium:$

Information générale : Organes cibles: Utérus (dont le col)

Symptômes: Embryotoxicité., Mortalité intra-utérine., Irrégular-

ités menstruelles, fausse couche

Organes cibles: Poumons

Symptômes: Asthme, bronchospasme

selon le Règlement sur les produits dangereux



Cloprostenol Formulation

Version Date de révision: Numéro de la FDS: Date de dernière parution: 11/30/2023 3.9 12/08/2023 25281-00022 Date de la première parution: 10/24/2014

Inhalation : Organes cibles: Poumons

Symptômes: bronchospasme, Asthme

Remarques: Peut provoquer la sensibilisation des sujets pré-

disposés par l'inhalation d'aérosols ou de poussières.

Organes cibles: Utérus (dont le col)

Symptômes: Effets embryocides., Irrégularités menstruelles

Contact avec la peau : Organes cibles: Poumons

Symptômes: bronchospasme

Remarques: Peut être absorbé par la peau. Organes cibles: Utérus (dont le col) Symptômes: Effets embryocides.

SECTION 12. INFORMATIONS ÉCOLOGIQUES

Écotoxicité

Composants:

Alcool benzylique:

Toxicité pour les poissons : CL50 (Pimephales promelas (Vairon à grosse tête)): 460 mg/l

Durée d'exposition: 96 h

Toxicité pour la daphnie et les autres invertébrés aqua-

tiques

CE50 (Daphnia magna (Puce d'eau)): 230 mg/l

Durée d'exposition: 48 h

Méthode: OCDE Ligne directrice 202

Toxicité pour les alques/plantes aquatiques CE50 (Pseudokirchneriella subcapitata (Algues vertes)): 770

mg/l

Durée d'exposition: 72 h

Méthode: OCDE Ligne directrice 201

NOEC (Pseudokirchneriella subcapitata (Algues vertes)): 310

mg/l

Durée d'exposition: 72 h

Méthode: OCDE Ligne directrice 201

Toxicité pour la daphnie et les autres invertébrés aquatiques (Toxicité chronique) NOEC (Daphnia magna (Puce d'eau)): 51 mg/l

Durée d'exposition: 21 jr

Méthode: OCDE Ligne directrice 211

$[1\alpha(Z),2\beta(1E,3R^*),3\alpha,5\alpha]$ -(+-)-7-[2-[4-(3-chlorophénoxy)-3-hydroxybut-1-ényl]-3,5-dihydroxycyclopentyl]hept-5-énoate de sodium:

Évaluation écotoxicologique

Toxicité aiguë en milieu

aquatique

Des effets toxiques ne doivent pas être exclus

Toxicité chronique pour le

milieu aquatique

Des effets toxiques ne doivent pas être exclus

Persistance et dégradabilité

Composants:

Alcool benzylique:

selon le Règlement sur les produits dangereux



Cloprostenol Formulation

Version Date de révision: Numéro de la FDS: Date de dernière parution: 11/30/2023 3.9 12/08/2023 25281-00022 Date de la première parution: 10/24/2014

Biodégradabilité : Résultat: Facilement biodégradable.

Biodégradation: 92 - 96 % Durée d'exposition: 14 jr

Potentiel bioaccumulatif

Composants:

Alcool benzylique:

Coefficient de partage (n-

octanol/eau)

: log Pow: 1.05

Mobilité dans le sol Donnée non disponible

Autres effets néfastes

Donnée non disponible

SECTION 13. CONSIDERATIONS RELATIVES À L'ÉLIMINATION

Méthodes d'élimination

Déchets de résidus : Ne pas rejeter les déchets à l'égout.

Éliminer le produit conformément avec la réglementation

locale en vigueur.

Emballages contaminés : Les contenants vides doivent être acheminés vers une

installation certifiée de traitement des déchets en vue de leur

élimination ou recyclage.

Sans autres précisions : Jeter comme un produit non utilisé.

SECTION 14. INFORMATIONS RELATIVES AU TRANSPORT

Réglementations internationales

UNRTDG

Non réglementé comme étant une marchandise dangereuse

IATA-DGR

Non réglementé comme étant une marchandise dangereuse

Code IMDG

Non réglementé comme étant une marchandise dangereuse

Transport en vrac en vertu de l'Annexe II des règles MARPOL 73/78 et du code IBC

Non applicable pour le produit tel qu'il est fourni.

Réglementation nationale

TDG

Non réglementé comme étant une marchandise dangereuse

Précautions spéciales pour les utilisateurs

Sans objet

selon le Règlement sur les produits dangereux



Cloprostenol Formulation

Version Date de révision: Numéro de la FDS: Date de dernière parution: 11/30/2023 3.9 12/08/2023 25281-00022 Date de la première parution: 10/24/2014

SECTION 15. INFORMATIONS RÉGLEMENTAIRES

Les composants de ce produit figurent dans les inventaires suivants:

AICS : non établi(e)

DSL : non établi(e)

IECSC : non établi(e)

SECTION 16. AUTRES INFORMATIONS

Texte complet d'autres abréviations

AIIC - Inventaire australien des produits chimiques industriels; ANTT - Agence nationale du transport routier du Brésil; ASTM - Société américaine pour l'analyse des matériaux; bw - Poids corporel; CMR - Carcinogène, mutagène ou agent toxique pour le système reproductif; DIN -Norme de l'institut allemande de normalisation; DSL - Liste intérieure des substances (Canada); ECx - Concentration associée avec une réponse de x %; ELx - Taux de chargement associé avec une réponse de x %; EmS - Plan d'urgence; ENCS - Liste des substances chimiques existantes et nouvelles (Japon); ErCx - Concentration associée avec une réponse de taux de croissance de x %; ERG - Guide du plan d'urgence; GHS - Système à harmonisation globale; GLP - Bonne pratique de laboratoire; IARC - Agence internationale de recherche sur le cancer; IATA - Association internationale du transport aérien; IBC - Code international de la construction et des équipements pour les bateaux transportant des produits chimiques dangereux en vrac; IC50 - Concentration inhibitrice de 50 %; ICAO - Organisation internationale de l'aviation civile; IECSC - Inventaire des produits chimiques existants de la Chine; IMDG - Code maritime international des marchandises dangereuses; IMO - Organisation maritime internationale; ISHL - Loi sur la santé et la sécurité industrielle (Japon); ISO - Organisation internationale pour la normalisation; KECI - Inventaire des produits chimiques existants de la Corée; LC50 - Concentration létale pour 50 % d'une population test; LD50 - Dose létale pour 50 % d'une population test (dose létale médiane); MARPOL - Convention internationale pour la prévention de la pollution provenant des bateaux; n.o.s. - Sans autres précisions; Nch - Norme chilienne; NO(A)EC - Aucun effet de la concentration (indésirable) observé; NO(A)EL - Aucun effet du niveau (indésirable) observé; NOELR - Aucun effet observable du taux de chargement; NOM - Norme mexicaine officielle; NTP - Programme toxicologique nationale; NZIoC - Inventaire des produits chimiques de la Nouvelle Zélande; OECD - Organisation pour la coopération et le développement économique; OPPTS - Bureau de la sécurité chimique et de la prévention de la pollution; PBT - Substance persistante, bioaccumulative et toxique; PICCS - Inventaire des produits chimiques et des substances chimiques des Philippines; (Q)SAR - (Quantitative) Relation structure/activité; REACH - Règlement (CE) no. 1907/2006 du parlement européen et du conseil relatif à l'enregistrement, l'évaluation, l'autorisation et la restriction des produits chimiques; SADT - Température de décomposition auto-accélérante; SDS -Fiche technique de santé-sécurité; TCSI - Inventaire des produits chimiques de Taïwan; TDG -Transport de marchandises dangereuses; TECI - Inventaire des produits chimiques existants de la Thaïlande; TSCA - Loi sur le contrôle des substances toxiques (États-Unis); UN - Nations unies; UNRTDG - Recommandations des Nations unies pour le transport de marchandises dangereuses; vPvB - Très persistant et très bioaccumulatif; WHMIS - Système d'information sur les matières dangereuse utilisées au travail

Sources des principales don- : Données techniques internes, données provenant des FTSS

selon le Règlement sur les produits dangereux



Cloprostenol Formulation

Version Date de révision: Numéro de la FDS: Date de dernière parution: 11/30/2023 12/08/2023 25281-00022 Date de la première parution: 10/24/2014 3.9

nées utilisées pour l'établissement de la fiche

signalétique

de produit brut, résultats de recherche du Portail eChem de l'OCDE et de l'agence européenne des produits chimiques,

http://echa.europa.eu/

Date de révision 12/08/2023 Format de la date mm/jj/aaaa

Les renseignements contenus dans cette fiche technique santé-sécurité sont, à notre connaissance, selon nos informations et croyances, justes, à la date de leur publication. Ces renseignements sont fournis comme un guide pour la manipulation, l'utilisation, le traitement, le stockage, le transport, l'élimination et le rejet sans danger du produit, et ne doivent pas être considérés comme une quelconque garantie ou une quelconque norme de qualité. Les renseignements fournis concernent seulement le produit spécifique identifié au début de cette FTSS et pourraient ne pas être valables lorsque le produit de la FTSS est utilisé en association avec un ou plusieurs autres produits ou dans un quelconque procédé, sauf en cas de mention dans le texte. Les utilisateurs du produit doivent évaluer les renseignements et les recommandations à la lumière du contexte spécifique de la manipulation, l'utilisation, le traitement et le stockage prévus, comprenant une évaluation du caractère approprié du produit de cette FTSS dans le produit final de l'utilisateur, s'il y a lieu.

CA / 3F