

FICHA DE SEGURIDAD

SECCIÓN 1. IDENTIFICACIÓN DEL PRODUCTO		
Nombre Producto	COBACTAN® LC	
Nombre genérico	Cefquinoma sulfato	
Formula farmacéutica	Ungüento intramamario	
Indicación	Para el tratamiento de mastitis clínica en vacas en lactancia causadas por <i>Staphylococcus aureus</i> , <i>Streptococcus dysgalactiae</i> , <i>Escherichia coli</i> y otras enterobacterias susceptibles a Cefquinoma.	
Fabricante	Intervet International GmbH Feldstraße 1 a, 85716 Unterschleißheim – Alemania	
Importador y Distribuidor	Intervet Chile Limitada Av. Mariano Sánchez Fontecilla 310, piso 8, Las Condes, Santiago – Chile Bajo licencia de Intervet International B.V., Holanda	
Emergencia	0800 764 766 (0800 POISON) 24 horas Salud Humana 0800 243 622 (0800 CHEMCALL) 24 horas	
SECCIÓN 2. IDENTIFICACIÓN DE LOS PELIGROS		
Clasificación de peligro	Este producto no es peligroso, ya que no representan ningún grado mínimo de peligro bajo HSNO Act. 1996.	
SECCIÓN 3. COMPOSICIÓN		
Nombre químico	N° CAS	Concentración
Cefquinoma (como cefquinoma sulfato)	123766-80-3	0,9375%
SECCIÓN 4. PRIMEROS AUXILIOS		
Medidas necesarias de primeros auxilios	Las penicilinas y cefalosporinas pueden causar hipersensibilidad (alergia) después de la inyección, inhalación, ingestión o contacto con piel. No manipular este producto si Ud. Sabe que esta sensibilizado, o si Ud. Ha sido advertido de no trabajar con este tipo de preparaciones. Manipular este producto con gran cuidado para evitar la exposición.	
Contacto con piel	En caso de contacto con piel, mientras utiliza guantes de protección, remover cuidadosamente cualquier ropa contaminada, incluyendo zapatos, y lavar la piel con abundante agua y jabón. Si ocurren o persisten irritación o síntomas, consultar a un doctor.	
Contacto con ojos	En caso de contacto con los ojos, enjuagar inmediatamente con abundante agua. Si se utilizan lentes de contacto, removerlos solo después del enjuague inicial, y continuar con el enjuague por al menos 15 minutos. Si ocurren o persisten irritación o síntomas, consultar a un doctor.	
Ingestión	Enjuagar la boca y beber un vaso de agua. No inducir el vómito a menos que sea bajo las instrucciones de un profesional médico calificado o del Centro Nacional de Venenos. Si los síntomas persisten, consultar a un médico.	

FICHA DE SEGURIDAD

Instrucciones requeridas	Para consejos, contactar al Centro Nacional de Venenos 0 800 POISON (0800 764 766) o a un médico.
Notas para el personal medico	<p>Cefquinoma es una cefalosporina con actividad bactericida. Las cefalosporinas pueden causar reacciones de hipersensibilidad incluyendo anafilaxis, rash cutáneo, fiebre o rash cutáneo en individuos susceptibles. La dermatitis por contacto se desarrolla en enfermedad expuestas a cefalosporinas similares, y otra cefalosporina puede haber causado una reacción de fotosensibilización.</p> <p>La ingestión de cefalosporinas puede producir efectos gastrointestinales, incluyendo náuseas, vómitos o diarrea. Otros efectos que pueden ocurrir incluyen dolor de cabeza, confusión, intranquilidad, agitación, pitidos en oídos, incoordinación muscular, visión doble, disminución de células blancas sanguíneas y recuento de células rojas sanguíneas o efectos renales.</p>
SECCIÓN 5. MEDIDAS DE LUCHA CONTRA INCENDIOS	
Tipo de peligro	No clasificado como inflamable.
Propiedades de peligro del fuego	No aplica.
Requerimientos regulatorios	No aplica.
Medio y métodos de extinción	Dióxido de carbono (CO ₂), polvo extintor o aspersión de agua.
Código Hazchem	No aplica.
Ropa de protección recomendada	Utilizar aparato de respiración autónoma (SCBA) más guantes de protección.
SECCIÓN 6. MEDIDAS EN CASO DE LIBERACIÓN ACCIDENTAL	
Procedimientos de emergencia	Utilizar guantes resistentes a los químicos y overol, máscara de cara o gafas. Prevenir un derrame mayor. Absorber el producto derramado y colocarlo en un envase sellable para su disposición. Lavar el área afectada con agua y detergente. Absorber y recolectar el agua y colocarla en el mismo envase sellable para su disposición. Buscar consejo de su autoridad local en relación a la disposición de los desechos.
SECCIÓN 7. MANIPULACIÓN Y ALMACENAMIENTO	
Precauciones para una manipulación segura	Evitar el contacto con piel, ojos y mucosa. Mantener los envases sellados adecuadamente durante la transferencia de material, transporte o cuando no se esté utilizando. Ver Sección 8 (Controles de exposición) para guía adicional.
Requerimientos regulatorios	No requeridos.
Prácticas de manipulación	Evitar el contacto con piel. Mantener los envases sellados adecuadamente durante la transferencia de material, transporte o cuando no se esté utilizando.

FICHA DE SEGURIDAD

Manipuladores aprobados	No requerido.
Condiciones para almacenamiento seguro	Almacenar en envase original en un lugar fresco, seco y bien ventilado lejos del calor directo o luz directa. Mantener fuera del alcance de los niños.
Requerimientos del sitio de almacenamiento	Almacenar hasta 25°C y protegido de la luz.
Envasado	Programa 4.
SECCIÓN 8. CONTROL DE EXPOSICIÓN/PROTECCIÓN INDIVIDUAL	
Estándar de exposición en lugar de trabajo	No existen ningún WES determinado actualmente para esta sustancia.
Aplicación en el lugar de trabajo	Asegurar una ventilación adecuada. Mantener el envase sellado cuando no se esté utilizando.
Estándar de exposición fuera del lugar de trabajo	No aplicable.
Protección personal	Utilizar guantes resistentes a los químicos, mascara facial o gafas.
SECCIÓN 9. PROPIEDADES FÍSICAS Y QUÍMICAS	
Apariencia	Ungüento homogéneo, viscoso, aceitoso, de blanco a levemente amarillo.
Punto de ebullición	No determinado.
Punto de fusión	No determinado.
Presión de vapor	No determinado.
Gravedad especifica	No disponible.
Solubilidad (agua)	No disponible.
Porcentaje de volátiles	No determinado.
Tasa de evaporación	No determinado.
SECCIÓN 10. ESTABILIDAD Y REACTIVIDAD	
Estabilidad de la sustancia	Estable bajo condiciones normales.
Condiciones a evitar	Evitar altas temperaturas y congelamiento.
Materiales a evitar	Evitar productos alimenticios.
Productos de descomposición peligrosos	No se espera una descomposición peligrosa si se utiliza según las especificaciones del fabricante.
SECCIÓN 11. INFORMACIÓN TOXICOLÓGICA	
Efectos agudos solo para ingredientes individuales	
TEL	Actualmente, no se ha determinado un TEL para la sustancia
Efectos crónicos/a largo plazo solo para ingredientes individuales	
No hay información.	
SECCIÓN 12. INFORMACIÓN ECOLÓGICA	
Efectos solo para el ingrediente individual	EEL: Actualmente nos se ha determinado EEL para esta sustancia.

FICHA DE SEGURIDAD

SECCIÓN 13. CONSIDERACIONES SOBRE ELIMINACIÓN	
Información sobre disposición	<u>Disposición:</u> Disponer los contenidos no utilizado en un relleno sanitario apropiado. <u>Disposición del envase:</u> Disponer las jeringas vacías por incineración en un relleno sanitario apropiado.
Referencia	Versión actual de NZS 8409 Manejo de agroquímicos.
SECCIÓN 14. INFORMACIÓN SOBRE EL TRANSPORTE	
Información relevante	No es clasificado como un bien peligroso para el transporte.
SECCIÓN 15. INFORMACIÓN REGLAMENTARIA	
Estatus regulatorio	N° registro ACVM A08116 Para condiciones de registro ver www.foodsafety.govt.nz Aprobación no requerida bajo HSNO Act. 1996 SOLO USO VETERINARIO
SECCIÓN 16. OTRA INFORMACIÓN	
Información adicional	Cobactan es una marca registrada
<p>Schering-Plough Animal Health Ltd, conocida como MSD animal Health, es una subsidiaria de Merck & Co., Inc., la estación de Nueva Jersey, USA.</p> <p>Schering-Plough insta a cada usuario o destinatario de esta SDS a leer toda la hoja de datos para conocer los peligros potenciales asociados a este material. Esta SDS resume, en la fecha de emisión, nuestro mejor conocimiento de la información sobre riesgos de salud y seguridad. Aunque se ha tomado un cuidado razonable en la preparación de este documento, Intervet Limited no extiende ninguna garantía y no hace representaciones en cuanto a la exactitud o integridad de la información contenida en el mismo, y no asume ninguna responsabilidad con respecto a la idoneidad de esta información para los fines previstos por el usuario o para la consecuencia de su utilización. Cada individuo debe tomar una determinación en cuanto a la idoneidad de la información para sus propósitos particulares.</p> <p>Número Registro SAG: 489-B</p>	