

Güvenlik veri formu

Aflatoksin immünoafinite kolonları (SDS.AFT IAC.V3)

(AT) No. 1907/2006 doğrultusunda SDS

Yayın tarihi:

Nisan 2022

Gözden geçirme tarihi:

Nisan 2024

Bu ürün için REACH Madde 31 kapsamında bir güvenlik veri formu gerekli değildir. Bu SDS, gönüllü olarak oluşturulmuştur.

Kısım 1 – Karışımın/maddenin ve şirketin kimliği

1.1 Ürün tanıtıcısı

Ürün	Art. No.:
AFLAPREP® M	P04
AFLAPREP®	P07
AFLAPREP® M WIDE	P124
EASI-EXTRACT® AFLATOXIN	RP70N

1.2 Maddenin veya karışımın belirlenmiş ilgili kullanımları ve kullanılmaması gereken durumlar

Belirlenmiş kullanımlar: İmmünoafinite kolonu
Kullanılmaması gereken durumlar: Yok

1.3 Güvenlik veri formunun tedarikçisinin ayrıntıları

Şirket: R-Biopharm Rhône Ltd
Block 10 Todd Campus
West of Scotland Science Park
Acre Road, Glasgow G20 0XA
Teknik telefon: + 44 (0) 141 945 2924
Teknik faks: + 44 (0) 141 945 2925
E-posta adresi: info@r-biopharmrhone.com

1.4 Acil durum telefon numarası

CHEMTREC (worldwide): +1 703-741-5970 / 1-800-424-93000
İngilizce konuşulur.

Kısım 2 – Tehlike tanımı

2.1 Maddenin veya karışımın sınıflandırması

Yönetmelik (AT) No. 1272/2008 doğrultusunda tehlikeli bir madde veya karışım değildir.

2.2 Etiket öğeleri

Yönetmelik (AT) No. 1272/2008 doğrultusunda tehlikeli bir madde veya karışım değildir.

2.3 Diğer tehlikeler

Bu madde/karışım, %0,1 veya daha yüksek düzeylerde, kalıcı, biyolojik birikimli ve toksik (PBT) veya çok kalıcı ve çok biyolojik birikimli (vPvB) olarak kabul edilen hiçbir bileşen içermemektedir.

Aflatoksin immünoafinite kolonları (SDS.AFT IAC.V3)

(AT) No. 1907/2006 doğrultusunda SDS

Yayın tarihi:

Nisan 2022

Gözden geçirme tarihi:

Nisan 2024

Kısım 3 – Bileşim / bileşim maddelerine ilişkin bilgi

3.1 Maddeler

İlgi konusu toksinlere özgü olan ve fosfat tamponlu bir salin çözeltisinde bulunan monoklonal antikolarla kaplı bir jel matris içeren polipropilen kolonlar (koruyucu olarak %0.095 Sodyum Azit içerir). Jel matris, kolonların içerisinde polietilen firitlerle tutulur.

3.2 Karışımlar

Geçerli değil.

Kısım 4 – İlk yardım önlemleri

4.1 İlk yardım önlemlerinin tanımı

Özel bir önlem gerekli değildir.

Ciltle temas halinde (PBS'nin teması): Su ve bol suyla yıkayıp uzaklaştırın.

Gözle temas halinde: Bir önlem olarak, gözleri suyla durulayın.

Yutulması halinde: Kişinin bilinci yerinde ve kişi uyanıksa, ağız suyla yıkayıp temizleyin. Bilincini kaybetmiş bir kişiye hiçbir zaman ağızdan bir şey vermeyin. Bir hekime başvurun.

4.2 Gerek akut ve gerekse gecikmeli olan en önemli belirtiler ve etkiler

Hiçbir veri yoktur.

4.3 Herhangi bir tıbbi bakım endikasyonu ve özel tedavi ihtiyacı

Hiçbir veri yoktur.

Kısım 5 – Yangınla mücadele önlemleri

5.1 Söndürme maddeleri

CO₂, toz veya su spreyi.

5.2 Maddeden veya karışımdan kaynaklanan özel tehlikeler

Hiçbir veri yoktur.

5.3 Yangınla mücadele önerileri

Hiçbir veri yoktur.

5.4 Diğer bilgiler

Hiçbir veri yoktur.

Aflatoksin immünoafinite kolonları (SDS.AFT IAC.V3)

(AT) No. 1907/2006 doğrultusunda SDS

Yayın tarihi:

Nisan 2022

Gözden geçirme tarihi:

Nisan 2024

Kısım 6 – Kazayla yayılmaya karşı önlemler

6.1 Kişisel önlemler, koruyucu ekipmanları ve acil durum prosedürleri

Laboratuvar önlüğü, eldiven ve göz koruyucu gibi kişisel koruyucu ekipmanlar kullanın.

6.2 Çevresel önlemler

Hiçbir veri yoktur.

6.3 Toplama ve temizlik için yöntemler ve malzemeler

Toplayın ve bertaraf edin. Bertaraf için uygun kaplarda tutun.

6.4 Diğer kısımlara referans

Bertaraf için, bkz. Kısım 13.

Kısım 7 – Taşıma ve saklama

7.1 Güvenli taşıma için önlemler

Ürünle mikotoksinleri ve/veya örnekleri taşırken alınacak önlemler için kitle birlikte verilen Kullanım Talimatlarını izleyin.

7.2 Saklama

İmmünoafinite kolonlarını 2 - 8 °C'de saklayın. Dondurmayın.

Kısım 8 – Maruz kalma kontrolleri / kişisel korunma

8.1 İşyerinde izleme gerektiren sınır değerlere sahip bileşim maddeleri

Bu ürün, işyerinde izlenmesi gereken kritik değerlere sahip ilgili materyal miktarları içermemektedir.

8.2 Maruz kalma kontrolleri

Uygun mühendislik kontrolleri

İyi endüstriyel hijyen ve güvenlik uygulamalarına göre kullanın. Molalardan önce ve iş gününün sonunda ellerinizi yıkayın.

Göz/yüz koruması

Yüz siperi ve güvenlik gözlükleri. EN166 (AB) gibi uygun hükümet standartları kapsamında test edilmiş ve onaylanmış göz koruma ekipmanları kullanın.

Cilt koruması

Eldivenle taşıyın. Eldivenler kullanılmadan önce denetlenmelidir. Ciltle teması önlemek için uygun eldiven çıkarma tekniği (eldivenin dış yüzeyine temas etmeden) kullanın. Kullandıktan sonra, kontamine eldivenleri kullandıktan sonra ilgili yasalara ve iyi laboratuvar uygulamalarına uygun olarak atın.

Ellerinizi yıkayın ve kurulayın. Seçilen eldivenler, AB Direktifi 89/686/AET ve buradan hareketle oluşturulan EN 374 Standardının spesifikasyonlarına uygun olmalıdır.

Vücut koruması

Laboratuvar önlüğü giyin.

Güvenlik veri formu

Aflatoksin immünoafinite kolonları (SDS.AFT IAC.V3)

(AT) No. 1907/2006 doğrultusunda SDS

Yayın tarihi:

Nisan 2022

Gözden geçirme tarihi:

Nisan 2024

Solunum koruması

Hiçbir veri yoktur.

Çevresel maruziyetin kontrolü

Hiçbir veri yoktur.

Kısım 9 – Fiziksel ve kimyasal özellikler

a	Görünüş	Biçim: Jel ve sıvı içeren kolon. Renk: Yarı saydam jel, renksiz sıvı.
b	Koku	Kokusuz
c	Koku eşiği	Hiçbir veri yoktur
d	pH	Hiçbir veri yoktur
e	Erime noktası/Donma noktası	7,4
f	İlk kaynama noktası	Hiçbir veri yoktur
g	Parlama noktası	Hiçbir veri yoktur
h	Buharlaşma hızı	Hiçbir veri yoktur
i	Alevlenirlik (katı, gaz)	Hiçbir veri yoktur
j	Üst/alt patlama sınırı	Hiçbir veri yoktur
k	Buhar basıncı	Hiçbir veri yoktur
l	Buhar yoğunluğu	Hiçbir veri yoktur
m	Görelî yoğunluk	Hiçbir veri yoktur
n	Su çözünürlüğü	Hiçbir veri yoktur
o	Bölümlene katsayısı: noktanol/su	Hiçbir veri yoktur
p	Kendinden tutuşma sıcaklığı	Hiçbir veri yoktur
q	Ayrışma sıcaklığı	Hiçbir veri yoktur
r	Viskozite	Hiçbir veri yoktur
s	Patlama özellikleri	Hiçbir veri yoktur
t	Oksitleme özellikleri	Hiçbir veri yoktur

9.2 Diğer güvenlik bilgileri

Hiçbir veri yoktur.

Güvenlik veri formu

Aflatoksin immünoafinite kolonları (SDS.AFT IAC.V3)

(AT) No. 1907/2006 doğrultusunda SDS

Yayın tarihi:

Nisan 2022

Gözden geçirme tarihi:

Nisan 2024

Kısım 10 – Stabilite ve reaktivite

10.1 Reaktivite

Hiçbir veri yoktur.

10.2 Kimyasal stabilite

Önerilen saklama koşullarında stabildir.

10.3 Tehlikeli reaksiyon olasılığı

Hiçbir veri yoktur.

10.4 Kaçınılacak koşullar

Hiçbir veri yoktur.

10.5 Uyumsuz materyaller

Hiçbir veri yoktur.

10.6 Tehlikeli ayrışma ürünleri

Hiçbir veri yoktur.

Kısım 11 – Toksikoloji bilgileri

1.1 Toksikolojik etkilere ilişkin bilgiler	
Akut toksisite	Hiçbir veri yoktur
Cilt korozyonu/tahrişi	Hiçbir veri yoktur
Ciddi göz yaralanması/göz tahrişi	Hiçbir veri yoktur
Solunum veya cilt hassaslaşması	Hiçbir veri yoktur
Üreme hücresi mutajenliği	Hiçbir veri yoktur
Kanserojenlik	Hiçbir veri yoktur
Üreme toksisitesi	Hiçbir veri yoktur
Özel hedef organ toksisitesi - tek maruz kalma	Hiçbir veri yoktur
Özel hedef organ toksisitesi - tekrarlı maruz kalma	Hiçbir veri yoktur
Aspirasyon tehlikesi	Hiçbir veri yoktur
Ürün, yayınlanmış en son sürümüyle, Preparatlar İçin Genel AB Sınıflandırma Kılavuz İlkelerinin hesaplama yöntemine göre sınıflandırmaya tabi değildir.	

Aflatoksin immünoafinite kolonları (SDS.AFT IAC.V3)

(AT) No. 1907/2006 doğrultusunda SDS

Yayın tarihi:

Nisan 2022

Gözden geçirme tarihi:

Nisan 2024

Kısım 12 – Ekolojik Bilgiler

12.1 Toksikite

Hiçbir veri yoktur.

12.2 Kalıcılık ve bozunabilirlik

Hiçbir veri yoktur.

12.3 Biyolojik birikme potansiyeli

Hiçbir veri yoktur.

12.4 Toprakta hareketlilik

Hiçbir veri yoktur.

12.5 PBT ve vPvB değerlendirmesi sonuçları

Madde/karışım, %0,1 veya daha yüksek düzeylerde, kalıcı, biyolojik birikimli ve toksik (PBT) veya çok kalıcı ve çok biyolojik birikimli (vPvB) olarak kabul edilen hiçbir bileşen içermemektedir.

12.6 Diğer advers etkiler

Hiçbir veri yoktur.

Kısım 13 – Bertaraf hususları

13.1 Atık işleme yöntemleri

Ürün

Kullandıktan sonra: Mikotoksini atık olarak görün ve buna göre işleyin (bkz. Kullanım Talimatları). Bertaraf için tüm yerel yönetmeliklere uyun.

Aflatoksin immünoafinite kolonları (SDS.AFT IAC.V3)

(AT) No. 1907/2006 doğrultusunda SDS

Yayın tarihi:

Nisan 2022

Gözden geçirme tarihi:

Nisan 2024

Kısım 14 – Nakliye bilgileri

14.1 BM numarası *

Geçerli değil.

14.2 BM uygun sevkiyat adı

Geçerli değil.

14.3 Nakliye tehlike sınıf(lar)ı

Geçerli değil.

14.4 Ambalaj grubu

Geçerli değil.

14.5 Çevresel tehlikeler

Geçerli değil.

14.6 Kullanıcı için özel önlemler

Geçerli değil.

**Bu ürün nakliye açısından düzenlemeye tabi değildir (yani, tehlikeli değildir).*

Kısım 15 – Mevzuat bilgileri

Güvenlik Veri Formu, Yönetmelik (AT) No. 1907/2006 doğrultusunda hazırlanmıştır. Bu ürün, AB Direktifleri kapsamında kimliklendirme yönetmeliklerine tabi değildir.

15.1 Maddeye veya karışıma özgü güvenlik, sağlık ve çevre yönetmelikleri/yasaları

Hiçbir veri yoktur.

15.2 Kimyasal güvenlik değerlendirmesi

Bu ürün için bir kimyasal güvenlik değerlendirmesi yürütülmemiştir.

Kısım 16 – Diğer bilgiler

Yukarıdaki bilgilerin doğru olduğuna inanılmakta birlikte, tam kapsamlı olduğu iddia edilmemektedir ve yukarıdaki bilgiler yalnızca bir kılavuz olarak kullanılmalıdır. R-Biopharm Rhone Ltd, yukarıdaki ürünün kullanılmasından veya yukarıdaki ürünle temas edilmesinden kaynaklanan herhangi bir zarar nedeniyle sorumlu tutulamaz. Kullanıcıların, yukarıdaki bilgilerin kendi belirli amaçlarına uygunluğunu belirlemek için kendi araştırmalarını yapmaları gerekir.