

## Scheda dei dati di

# DONPREP® (SDS.P50.V3)

### SDS secondo il regolamento (CE) n. 1907/2006

Data di pubblicazione: Aprile 2022      Data di revisione: Aprile 2024

Ai sensi dell'articolo 31 del regolamento REACH, non è obbligatorio redigere la SDS per questo prodotto. Questa SDS è stata redatta su base volontaria.

## Sezione 1 – Identificazione della sostanza / miscela e dell'azienda

### 1.1 Identificatore del prodotto

Prodotto                                      DONPREP®  
Art. n.    P50

### 1.2 Usi pertinenti identificati della sostanza o miscela e usi sconsigliati

Usi identificati                                Colonna di immunoaffinità  
Controindicazioni d'uso:                    non pertinente

### 1.3 Informazioni sul fornitore della scheda di dati di sicurezza

Società:                                        R-Biopharm Rhône Ltd  
    Block 10 Todd Campus  
    West of Scotland Science Park  
    Acre Road, Glasgow G20 0XA  
Telefono ufficio tecnico:                + 44 (0) 141 945 2924  
Fax ufficio tecnico:                        + 44 (0) 141 945 2925  
E-mail:    info@r-biopharmrhone.com

### 1.4 Numero telefonico per emergenze

CHEMTREC (worldwide): +1 703-741-5970 / 1-800-424-9300  
CHEMTREC (Italy): 39-0245557031 or 800-789-767 (toll free)

## Sezione 2 – Identificazione dei pericoli

### 2.1 Classificazione della sostanza o della miscela

Non si tratta di una sostanza o di una miscela pericolosa ai sensi del regolamento (CE) n. 1272/2008.

### 2.2 Elementi dell'etichetta

Non si tratta di una sostanza o di una miscela pericolosa ai sensi del regolamento (CE) n. 1272/2008.

### 2.3 Altri pericoli

Questa sostanza/miscela non contiene componenti considerati persistenti, bioaccumulabili e tossici (PBT) o molto persistenti e molto bioaccumulabili (vPvB) a livelli dello 0,1% o superiori.

## DONPREP<sup>®</sup> (SDS.P50.V3)

### SDS secondo il regolamento (CE) n. 1907/2006

Data di pubblicazione: aprile 2022

Data di revisione:

aprile 2024

### Sezione 3 – Composizione/informazioni sugli ingredienti

#### 3.1 Sostanze

Colonne in polipropilene contenenti una matrice di gel rivestita con anticorpi monoclonali specifici per le tossine di interesse in una soluzione salina tamponata con fosfato (contenente lo 0,095% di sodio azide come conservante). La matrice di gel è trattenuta nelle colonne da fritte di polietilene.

#### 3.2 Miscele

Non pertinente.

### Sezione 4 – Misure di primo soccorso

#### 4.1 Descrizione delle misure di primo soccorso

Nessuna misura specifica.

Contatto con la pelle (PBS) Risciacquare con sapone e abbondante acqua.

Contatto con gli occhi A titolo precauzionale, risciacquare con acqua.

Ingestione Se l'infortunato è cosciente e vigile, risciacquare la bocca con acqua. Non somministrare alcunché per via orale se l'infortunato non è cosciente. Consultare un medico.

#### 4.2 Principali sintomi ed effetti, sia acuti che ritardati

Nessun dato disponibile.

#### 4.3 Indicazione dell'eventuale necessità di consultare immediatamente un medico e di trattamenti speciali

Nessun dato disponibile.

### Sezione 5 – Misure antincendio

#### 5.1 Mezzi estinguenti

CO<sub>2</sub>, polvere o acqua nebulizzata.

#### 5.2 Pericoli speciali derivanti dalla sostanza o dalla miscela

Nessun dato disponibile.

#### 5.3 Raccomandazioni per gli addetti all'estinzione degli incendi

Nessun dato disponibile.

#### 5.4 Altre informazioni

Nessun dato disponibile.

## Scheda dei dati di

# DONPREP® (SDS.P50.V3)

### SDS secondo il regolamento (CE) n. 1907/2006

Data di pubblicazione: aprile 2022

Data di revisione:

aprile 2024

#### Sezione 6 – Misure in caso di rilascio accidentale

##### **6.1 Precauzioni personali, dispositivi di protezione e procedure in caso di emergenza**

Indossare dispositivi di protezione individuale come camice da laboratorio, guanti e protezione per gli occhi.

##### **6.2 Precauzioni ambientali**

Nessun dato disponibile.

##### **6.3 Metodi e materiali di contenimento e pulizia**

Raccogliere e provvedere allo smaltimento. Raccogliere in contenitori adatti allo smaltimento.

##### **6.4 Riferimento ad altre sezioni**

Per lo smaltimento vedere la sezione 13.

#### Sezione 7 – Manipolazione e immagazzinamento

##### **7.1 Precauzioni per una manipolazione sicura**

Per le precauzioni da prendere quando si maneggiano micotossine e/o campioni con il prodotto seguire le istruzioni per l'uso fornite con il kit.

##### **7.2 Conservazione**

Conservare le colonne di immunoaffinità a 2-8 °C. Non congelare.

#### Sezione 8 – Controllo dell'esposizione/protezione individuale

##### **8.1 Ingredienti con valori limite che richiedono monitoraggio sul luogo di lavoro**

Questo prodotto non contiene quantità rilevanti di materiali con valori critici che richiedano monitoraggio sul luogo di lavoro.

##### **8.2. Controlli dell'esposizione**

###### **Adeguati controlli tecnici**

Maneggiare nel rispetto delle buone pratiche di igiene e sicurezza industriale. Lavare le mani prima delle pause e alla fine del turno di lavoro.

###### **Protezione degli occhi/del viso**

Schermo facciale e occhiali di sicurezza. Utilizzare dispositivi di protezione per gli occhi testati e approvati ai sensi delle norme nazionali pertinenti, ad esempio EN 166 (UE).

###### **Protezione della pelle**

Maneggiare con i guanti. Ispezionare i guanti prima dell'uso. Utilizzare una tecnica adatta per la rimozione dei guanti (senza toccarne la superficie esterna), onde evitare il contatto con la pelle. Dopo l'uso, eliminare i guanti contaminati nel rispetto delle leggi applicabili e delle buone pratiche di laboratorio.

Lavarsi e asciugarsi le mani. I guanti protettivi scelti devono soddisfare le specifiche della direttiva UE 89/686/CEE e la norma EN 374 derivata.

###### **Protezione del corpo**

Indossare il camice.

## Scheda dei dati di

# DONPREP® (SDS.P50.V3)

### SDS secondo il regolamento (CE) n. 1907/2006

Data di pubblicazione: aprile 2022

Data di revisione:

aprile 2024

#### Protezione respiratoria

Nessun dato disponibile.

#### Controllo dell'esposizione ambientale

Nessun dato disponibile.

### Sezione 9 – Proprietà fisiche e chimiche

a	Aspetto	Forma: colonna contenente gel e liquido. Colore: gel traslucido, liquido incolore.
b	Odore	Inodore
c	Soglia di odore	Nessun dato disponibile
d	pH	Nessun dato disponibile
e	Punto di fusione/punto di congelamento	7,4
f	Punto di ebollizione iniziale	Nessun dato disponibile
g	Punto di infiammabilità	Nessun dato disponibile
h	Velocità di evaporazione	Nessun dato disponibile
i	Infiammabilità (solido, gas)	Nessun dato disponibile
j	Limite di esplosione superiore/inferiore	Nessun dato disponibile
k	Pressione di vapore	Nessun dato disponibile
l	Densità di vapore	Nessun dato disponibile
m	Densità relativa	Nessun dato disponibile
n	Solubilità in acqua	Nessun dato disponibile
o	Coefficiente di ripartizione n-ottanolo/acqua:	Nessun dato disponibile
p	Temperatura di autoaccensione	Nessun dato disponibile
q	Temperatura di decomposizione	Nessun dato disponibile
r	Viscosità	Nessun dato disponibile
s	Proprietà esplosive	Nessun dato disponibile
t	Proprietà ossidanti	Nessun dato disponibile

#### 9.2 Altre informazioni sulla sicurezza

Nessun dato disponibile.

## Scheda dei dati di

# DONPREP® (SDS.P50.V3)

### SDS secondo il regolamento (CE) n. 1907/2006

Data di pubblicazione: aprile 2022

Data di revisione:

aprile 2024

#### Sezione 10 – Stabilità e reattività

##### 10.1 Reattività

Nessun dato disponibile.

##### 10.2. Stabilità chimica

Stabile alle condizioni di conservazione raccomandate.

##### 10.3. Possibilità di reazioni pericolose

Nessun dato disponibile.

##### 10.4. Condizioni da evitare

Nessun dato disponibile.

##### 10.5. Materiali incompatibili

Nessun dato disponibile.

##### 10.6. Prodotti di decomposizione pericolosi

Nessun dato disponibile.

#### Sezione 11 – Informazioni tossicologiche

##### 1.1 Informazioni sugli effetti tossicologici

Tossicità acuta	Nessun dato disponibile
Corrosione/irritazione cutanea	Nessun dato disponibile
Grave danno oculare/irritazione oculare	Nessun dato disponibile
Sensibilizzazione respiratoria o cutanea	Nessun dato disponibile
Mutagenicità delle cellule germinali	Nessun dato disponibile
Cancerogenicità	Nessun dato disponibile
Tossicità per l'apparato riproduttivo	Nessun dato disponibile
Tossicità su specifici organi bersaglio - esposizione singola	Nessun dato disponibile
Tossicità su specifici organi bersaglio - esposizione ripetuta	Nessun dato disponibile
Pericolo in caso di aspirazione	Nessun dato disponibile
Prodotto non soggetto a obbligo di classificazione secondo il metodo di calcolo della direttiva generale UE sulla classificazione dei preparati, nella versione più aggiornata.	

## Scheda dei dati di

# DONPREP<sup>®</sup> (SDS.P50.V3)

SDS secondo il regolamento (CE) n. 1907/2006

Data di pubblicazione: aprile 2022

Data di revisione:

aprile 2024

### Sezione 12 – Informazioni ecologiche

#### 12.1 Tossicità

Nessun dato disponibile.

#### 12.2 Persistenza e degradabilità

Nessun dato disponibile.

#### 12.3 Potenziale di bioaccumulo

Nessun dato disponibile.

#### 12.4 Mobilità nel terreno

Nessun dato disponibile.

#### 12.5 Risultati della valutazione PBT e vPvB

La sostanza/miscela non contiene componenti considerati persistenti, bioaccumulabili e tossici (PBT) o molto persistenti e molto bioaccumulabili (vPvB) a livelli dello 0,1 % o superiori.

#### 12.6 Altri effetti avversi

Nessun dato disponibile.

### Sezione 13 – Considerazioni sullo smaltimento

#### 13.1 Metodi di trattamento dei rifiuti

Prodotto

Dopo l'uso: trattare come rifiuto di micotossina e agire di conseguenza (vedere istruzioni per l'uso). Rispettare tutte le norme vigenti in materia di smaltimento.

## DONPREP<sup>®</sup> (SDS.P50.V3)

### SDS secondo il regolamento (CE) n. 1907/2006

Data di pubblicazione: aprile 2022

Data di revisione:

aprile 2024

#### Sezione 14 – Informazioni sul trasporto

##### 14.1 Numero ONU \*

Non pertinente.

##### 14.2 Nome di spedizione proprio dell'ONU

Non pertinente.

##### 14.3 Classi di pericolo connesso al trasporto

Non pertinente.

##### 14.4 Gruppo di imballaggio

Non pertinente.

##### 14.5 Pericoli per l'ambiente

Non pertinente.

##### 14.6 Precauzioni speciali per gli utilizzatori

Non pertinente.

\* Questo prodotto non è soggetto a regolamentazioni per il trasporto (ovvero non è pericoloso).

#### Sezione 15 – Informazioni sulla regolamentazione

Questa scheda di sicurezza è stata redatta conformemente al regolamento (CE) n. 1907/2006. Questo prodotto non è soggetto a norme di identificazione ai sensi delle direttive UE.

##### 15.1 Norme e legislazione su salute, sicurezza e ambiente specifiche per la sostanza o la miscela

Nessun dato disponibile.

##### 15.2 Valutazione della sicurezza chimica

La valutazione della sicurezza chimica di questo prodotto non è stata condotta.

#### Sezione 16 – Altre informazioni

Benché ritenute corrette, le informazioni di questa scheda non hanno pretesa di esaustività e devono fungere unicamente da linea guida. R-Biopharm Rhône Ltd declina qualsiasi responsabilità per eventuali danni risultanti dalla manipolazione o dal contatto con il prodotto oggetto di questa scheda. È responsabilità dell'utilizzatore condurre ricerche atte a determinare l'idoneità di questi dati a un particolare scopo.