

OCHRAPREP® (SDS.P14.V2)

FDS conforme à la directive (CE) n° 1907/2006

Date d'émission : Avril 2022

Fin de validité :

Avril 2024

Une fiche de données de sécurité n'est pas requise pour ce produit en vertu de l'article 31 du règlement REACH. La présente FDS a été créée sur la base du volontariat.

Section 1 – Identification de la substance/du mélange et de la société/entreprise

1.1 Identificateur de produit

Produit : OCHRAPREP®
Réf. : P14 / P14B / P14/500

1.2 Utilisations identifiées pertinentes de la substance ou du mélange et utilisations déconseillées

Utilisations identifiées : Colonne d'immunoaffinité
Utilisations déconseillées : S/O

1.3 Détails du fournisseur de la fiche de donnée de sécurité

Société : R-Biopharm Rhône Ltd
Block 10 Todd Campus
West of Scotland Science Park
Acre Road, Glasgow G20 0XA
Téléphone du service technique : + 44 (0) 141 945 2924
Fax du service technique : + 44 (0) 141 945 2925
Adresse e-mail : info@r-biopharmrhone.com

1.4 Numéro de téléphone d'urgence

+44 (0) 141 945 2924
Lundi - Vendredi, 8h30 - 16h30
Interlocuteur anglophone

Section 2 - Identification des risques

2.1 Classification de la substance ou du mélange

Substance ou mélange non dangereux selon le Règlement (CE) n° 1272/2008.

2.2 Éléments d'étiquetage

Substance ou mélange non dangereux selon le Règlement (CE) n° 1272/2008.

2.3 Autres risques

Cette substance/ce mélange ne contient aucun composant considéré comme persistant, bioaccumulatif et toxique (PBT) ou fortement persistant et fortement bioaccumulatif (vPvB) à des concentrations supérieures ou égales à 0,1 %.

OCHRAPREP®

FDS conforme à la directive (CE) n° 1907/2006

Date d'émission : Avril 2022

Fin de validité :

Avril 2024

Section 3 - Composition/informations sur les ingrédients

3.1 Substances

Colonnes de polypropylène contenant une matrice de gel revêtue d'anticorps monoclonaux propres aux toxines étudiées dans une solution saline tamponnée au phosphate (contenant 0,095 % d'azoture de sodium comme conservateur). La matrice de gel est maintenue dans les colonnes par des disques frittés de polyéthylène.

3.2 Mélanges

Sans objet.

Section 4 - Premiers soins

4.1 Description des premiers soins

Aucune mesure spéciale requise.

En cas de contact avec la peau (avec la STP) : Rincer abondamment à l'eau et au savon.

En cas de contact avec les yeux : Par mesure de précaution, rincer les yeux à l'eau.

En cas d'ingestion : Si la personne est consciente et alerte, rincer la bouche à l'eau.
Ne jamais administrer quoi que ce soit par la bouche d'une personne inconsciente. Consulter un médecin.

4.2 Symptômes et effets les plus importants, tant aigus que différés

Aucune donnée disponible.

4.3 Indication de toute attention médicale immédiate et traitement spécial nécessaire

Aucune donnée disponible.

Section 5 - Mesures de lutte contre un incendie

5.1 Moyens d'extinction

Pulvérisation de CO₂, de poudre ou d'eau.

5.2 Dangers particuliers de la substance ou du mélange

Aucune donnée disponible.

5.3 Conseils aux pompiers

Aucune donnée disponible.

5.4 Informations complémentaires

Aucune donnée disponible.

OCHRAPREP®

FDS conforme à la directive (CE) n° 1907/2006

Date d'émission : Avril 2022

Fin de validité :

Avril 2024

Section 6 - Mesures en cas de dispersion accidentelle

6.1 Mesures de précautions personnelles, équipement de protection et procédures d'urgence

Porter un équipement de protection individuelle tel qu'une blouse de laboratoire, des gants et un dispositif de protection des yeux.

6.2 Précautions environnementales

Aucune donnée disponible.

6.3 Méthodes et matériaux de gestion des contaminants et de nettoyage

Ramasser et organiser l'élimination Conserver dans des conteneurs adaptés pour élimination.

6.4 Renvoi à d'autres sections

En ce qui concerne l'élimination, voir section 13.

Section 7 - Manipulation et stockage

7.1 Précautions pour une manipulation sans risque

Consulter le Mode d'emploi fourni avec le kit pour connaître les précautions à prendre lors de la manipulation de mycotoxines et/ou d'échantillons contenant ce produit.

7.2 Stockage

Conservé les colonnes d'immunoaffinité à une température comprise entre 2 et 8 °C. Ne pas congeler.

Section 8 - Contrôle de l'exposition/protection individuelle

8.1 Ingrédients avec des valeurs limite qui exigent une surveillance sur le lieu de travail

Ce produit ne contient pas en quantité considérable des matériaux dont les valeurs critiques doivent être observées sur le lieu de travail.

8.2 Contrôle de l'exposition

Contrôles techniques appropriés

Manipuler en application des bonnes pratiques d'hygiène et de sécurité industrielle. Se laver les mains avant chaque pause et à la fin de la journée de travail.

Protection des yeux/du visage

Écran facial et lunettes de protection. Utiliser un équipement de protection des yeux testé et approuvé en vertu des normes gouvernementales appropriées, telles que la norme EN 166(EU).

Protection de la peau

Manipuler avec des gants. Les gants doivent être inspectés avant utilisation. Utiliser une technique de retrait des gants appropriée (sans toucher la surface externe du gant) pour éviter tout contact avec la peau. Éliminer les gants contaminés après utilisation en application des lois et des bonnes pratiques de laboratoire en vigueur. Se laver et se sécher les mains. Les gants de protection sélectionnés doivent être conformes aux spécifications de la Directive UE 89/686/CEE et de la norme EN 374 qui en découle.

Protection corporelle

Porter une blouse de laboratoire.

OCHRAPREP®

FDS conforme à la directive (CE) n° 1907/2006
Date d'émission : Avril 2022

Fin de validité :

Avril 2024

Protection respiratoire

Aucune donnée disponible.

Contrôle d'exposition environnementale

Aucune donnée disponible.

Section 9 - Propriétés physico-chimiques

a	Aspect	Forme : colonne contenant du gel et du liquide. Couleur : gel translucide, liquide incolore.
b	Odeur	Inodore
c	Seuil olfactif	Aucune donnée disponible
d	pH	Aucune donnée disponible
e	Point de fusion/point de congélation	7,4
f	Point d'ébullition initial	Aucune donnée disponible
g	Point d'ignition	Aucune donnée disponible
h	Taux d'évaporation	Aucune donnée disponible
i	Inflammabilité (solide, gaz)	Aucune donnée disponible
j	Limite d'explosion supérieure/inférieure	Aucune donnée disponible
k	Pression vapeur	Aucune donnée disponible
l	Densité vapeur	Aucune donnée disponible
m	Densité relative	Aucune donnée disponible
n	Solubilité dans l'eau	Aucune donnée disponible
o	Coefficient de partage : n-octanol/eau	Aucune donnée disponible
p	Température d'auto-ignition	Aucune donnée disponible
q	Température de décomposition	Aucune donnée disponible
r	Viscosité	Aucune donnée disponible
s	Propriétés explosives	Aucune donnée disponible
t	Propriétés oxydantes	Aucune donnée disponible

9.2 Autres informations relatives à la sécurité

Aucune donnée disponible.

OCHRAPREP®

FDS conforme à la directive (CE) n° 1907/2006
Date d'émission : Avril 2022

Fin de validité :

Avril 2024

Section 10 - Stabilité et réactivité

10.1 Réactivité

Aucune donnée disponible.

10.2. Stabilité chimique

Stable dans les conditions de stockage recommandées.

10.3. Possibilité de réactions dangereuses

Aucune donnée disponible.

10.4. Conditions à éviter

Aucune donnée disponible.

10.5. Matériaux incompatibles

Aucune donnée disponible.

10.6. Produits de décomposition dangereux

Aucune donnée disponible.

Section 11 - Informations toxicologiques

1.1 Informations sur les effets toxicologiques

Toxicité aiguë	Aucune donnée disponible
Corrosion/irritation de la peau	Aucune donnée disponible
Sévère lésion/irritation des yeux	Aucune donnée disponible
Sensibilisation respiratoire ou cutanée	Aucune donnée disponible
Mutagénicité sur les cellules germinales	Aucune donnée disponible
Cancérogénicité	Aucune donnée disponible
Toxicité pour la reproduction	Aucune donnée disponible
Toxicité pour des organes spécifiques - une seule exposition	Aucune donnée disponible
Toxicité pour des organes spécifiques - exposition répétée	Aucune donnée disponible
Risque d'aspiration	Aucune donnée disponible
Ce produit n'est pas soumis à une classification conforme à la méthode de calcul de la dernière version des Directives générales de l'UE pour la classification des préparations.	

OCHRAPREP®

FDS conforme à la directive (CE) n° 1907/2006

Date d'émission : Avril 2022

Fin de validité :

Avril 2024

Section 12 - Informations écologiques

12.1 Toxicité

Aucune donnée disponible.

12.2 Persistance et dégradabilité

Aucune donnée disponible.

12.3 Potentiel de bioaccumulation

Aucune donnée disponible.

12.4 Mobilité dans le sol

Aucune donnée disponible.

12.5 Résultats de l'évaluation PBT et vPvB

Cette substance/ce mélange ne contient aucun composant considéré comme persistant, bioaccumulatif et toxique (PBT) ou fortement persistant et fortement bioaccumulatif (vPvB) à des concentrations supérieures ou égales à 0,1 %.

12.6 Autres effets adverses

Aucune donnée disponible.

Section 13 - Considérations relatives à l'élimination

13.1 Méthodes de traitement des déchets

Produit

Après utilisation : traiter en tant que déchet de mycotoxine et éliminer en conséquence (voire Mode d'emploi).
Respecter toutes les réglementations locales relatives à l'élimination.

OCHRAPREP®

FDS conforme à la directive (CE) n° 1907/2006

Date d'émission : Avril 2022

Fin de validité :

Avril 2024

Section 14 - Informations sur le transport

14.1 Numéro ONU *

Sans objet.

14.2 Nom d'expédition ONU

Sans objet.

14.3 Classe(s) de danger pour le transport

Sans objet.

14.4 Groupe d'emballage

Sans objet.

14.5 Risques pour l'environnement

Sans objet.

14.6 Précautions particulières à prendre par l'utilisateur

Sans objet.

**Le transport de ce produit n'est pas réglementé (c'est-à-dire, non dangereux).*

Section 15 - Informations relatives à la réglementation

La présente Fiche de données de sécurité a été rédigée en application du Règlement (CE) n° 1907/2006. Ce produit n'est soumis à aucune réglementation d'identification en vertu des Directives de l'UE.

15.1 Réglementations/législation propres à la substance ou au mélange en matière de sécurité, de santé et d'environnement

Aucune donnée disponible.

15.2 Évaluation de la sécurité chimique

Aucune évaluation de la sécurité chimique n'a été réalisée pour ce produit.

Section 16 - Autres informations

Les informations ci-dessus sont réputées correctes mais ne prétendent pas être exhaustives et doivent uniquement être utilisées à des fins d'orientation. R-Biopharm Rhône Ltd ne saurait être tenu pour responsable d'un quelconque préjudice résultant de la manipulation ou de l'entrée en contact avec le produit précité. Les utilisateurs doivent procéder à leurs propres investigations afin de déterminer l'adéquation des ces informations avec leurs finalités particulières.