

Bezpečnostní list

Podle nařízení REACH (EC) č. 1907/2006, příl.II

Obchodní jméno výrobku : **ulti med Influenza A/B test**

Datum revize : 01.05.2015

Verze : A

Platný od : 01.05.2015

Nahrazuje verzi : -



1. Identifikace látky/přípravku a společnosti/podniku

1.1. Identifikace výrobku

Obchodní jméno : **Influenza A/B test**

Katalogové číslo : 014L470

REACH registrační číslo : -

1.2. Správné použití příslušné látky nebo směsi

IVD rychlý imunochromatografický test . Slouží pro kvalitativní detekci antigenu Influenza A a B ve vzorku výtěru z nosu. Pouze pro profesionální in vitro diagnostiku.

1.3. Podrobné údaje o zhotoviteli SDS (o výrobci)

Výrobce : **Ulti med Products GmbH**
Reeshoop 1
22926 Ahrensburg
Germany

Telefon : 0049 4102 800 90
Fax : 0049 4102 500 82
Kontaktní osoba pro e-mail : M.W.Engel
E-mail : info@ultimed.org
Dosažitelnost na telefonu v úředních hodinách :
Po –Čtv 8 – 16:30 ; Pá 8 – 14:00

1.4. V případě mimořádných událostí

ČR : Toxikologické informační středisko (TIS), klinika pracovního lékařství VFN a . LF UK,
tel.: +420 224 91 92 93 a +420 224 91 54 02

SK : Toxikologické informačné centrum Bratislava, 833 05, Limbová 5, tel.: +421 254 774 166

1.5. Údaje o distributorovi

Distributor ČR : JK-Trading spol.s.r.o., Křivatcová 421/5, 150 21 Praha5, tel.: +420 257 220 760

Distributor SK : JK-Trading spol.s.r.o., Mečíkova 30, 841 07 Bratislava, tel.: + 421 264 774 591

2. Identifikace rizik

2.1. Klasifikace látky nebo směsi

Klasifikace v souladu s nařízením (ES) 1272/2008 příl. VII : neprovádí se

Klasifikace v souladu s nařízením 67/548/EEC nebo s nařízením 1999/45/EC : neprovádí se

2.2. Údaje pro etiketu

Piktogram . neuvádí se

Signální slovo : neuvádí se

Standardní věty o nebezpečnosti : neuvádí se

Pokyny pro bezpečné zacházení : neuvádí se

2.3. Další nebezpečí

Neuvádí se

3. Složení / informace o složkách

3.1. Látky

Tento výrobek je směs.

3.2. Směsi

Produkt pro in vitro diagnostiku. Reagenční prožek je impregnován suchými chemickými/biochemickými reagenty.

Bezpečnostní list

Podle nařízení REACH (EC) č. 1907/2006, příl.II

Obchodní jméno výrobku : **ulti med Influenza A/B test**

Datum revize : 01.05.2015

Verze : A

Platný od : 01.05.2015

Nahrazuje verzi : -



Složka	č. CAS	č. EINECS	Třída	Koncentrace
ProClin 300	613-167-00-5	neuveдено	GHS05, GHS07, GHS09 H302, H314, H317, H410	0,02%

Znění vět o bezpečném zacházení a o nebezpečnosti – viz kap. 16.

4. Pokyny pro první pomoc

4.1. Popis první pomoci

Následující pokyny pro první pomoc jsou relevantní pouze pro případ vážné chyby, špatného použití, kdy se test rozloží a mohlo by dojít k expozici chemikáliemi uvolněnými z proužku.

Po vdechnutí	Postiženého vyveďte na čerstvý vzduch. Pokud nastanou problémy s dýcháním, ihned vyhledejte lékařskou pomoc. Léčte symptomaticky a podpůrně. Obecně však platí, že tento produkt nepředstavuje významné nebezpečí při vdechnutí – malé objemy a nízké koncentrace.
Při kontaktu s kůží	Sundat znečištěný oděv, ihned omýt vodou a mýdlem. V případě, že došlo ke kontaktu s krví (poškozená kůže), nebo v případě, že se projeví nějaké symptomy, vyhledejte lékařskou pomoc
Při kontaktu s okem	Okamžitě oko promývat proudem vody, vyjmout kontaktní čočky a pokračovat ve vyplachování oka nejméně 15 minut. Neprodleně vyhledejte lékařskou pomoc.
Po požití	Ústa vypláchněte důkladně vodou (v případě, že je postižená osoba při vědomí) a vyhledejte lékařskou pomoc. Ošetřete symptomaticky a podpůrně. Dojde-li k zvracení, držte hlavu v poloze nižší než boky, aby se zabránilo vdechnutí.

4.2. Nejdůležitější symptomy a účinky (akutní i pozdější)

Neuvádí se.

4.3. Pokyny týkající se okamžité lékařské pomoci a speciálního ošetření

Neuvádí se.

5. Zásady hašení

5.1. Hasící prostředky

Vhodná hasiva	Speciální požární postup se nevyžaduje .
Nevhodná hasiva	Použijte vhodné hasící metody s ohledem na okolní podmínky.

5.2. Zvláštní nebezpečí vyplývající z povahy látky/směsi

Neuvádí se.

5.3. Pokyny pro hasiče

Suchý chemický hasící přístroj.

6. Opatření v případě náhodného úniku

6.1. Opatření na ochranu osob, ochranné prostředky a nouzové postupy

Vyvarujte se přímého kontaktu s pokožkou, očima, sliznicemi, použijte osobní ochranné prostředky – laboratorní plášť, jednorázové rukavice, obličejový štít/ochranné brýle.

6.2. Opatření pro ochranu životního prostředí

Zabraňte úniku do životního prostředí.

6.3. Metody a materiál pro omezení úniku a pro čištění

Zamést koštětem.

6.4. Odkazy na jiné kapitoly

Bezpečnostní list

Podle nařízení REACH (EC) č. 1907/2006, příl.II

Obchodní jméno výrobku : **ulti med Influenza A/B test**

Datum revize : 01.05.2015

Verze : A

Platný od : 01.05.2015

Nahrazuje verzi : -



Sbírat materiál a zlikvidovat odpad podle kap.13

7. Zacházení a skladování

7.1. Opatření pro bezpečné zacházení

Všeobecná hygienická opatření : Nejezte, nepijte a nekuřte při práci a manipulaci s testy ani v oblasti, kde se testuje.
Po použití si umyjte ruce. Kontaminovaný oděv a osobní ochranné prostředky odložte před vstupem do prostor, ve kterých se jí.

7.2. Podmínky pro bezpečné skladování

Podmínky pro bezpečné skladování jsou uvedeny na obalu. Skladovat v původním obalu na suchém a chladném místě .

7.3. Specifické použití

Rychlý imunochromatografický test pro kvalitativní detekci antigenů influenzy A a B ve vzorcích výtěru z nosu.

8. Kontrola expozice /Osobní ochrana

8.1. Složky produktu s limitovaným množstvím, které je třeba monitorovat na pracovišti.

Produkt neobsahuje žádné složky s kritickými hodnotami, které by musely být monitorovány na pracovišti.

8.2. Kontrola expozice

8.2.1. Odpovídající technické kontroly

Dodržujte ochranná a hygienická opatření dle správné laboratorní praxe. Před přestávkami a po skončení práce si umyjte ruce.

8.2.2. Osobní ochranné prostředky

Obecná ochranná a hygienická opatření	Postupujte podle dobré laboratorní praxe. Umyjte si ruce po přestávce a po skončení práce.
Ochrana dýchacích cest	Nevyžaduje se.
Ochranné rukavice	Jednorázové rukavice.
Kvalita rukavic	Latex/ přírodní guma.
Penetrační čas materiálu rukavic	Není kritický, v případě, že se s výrobkem nakládá dle návodu.
Ochrana očí	Ochranné brýle.
Ochranný oděv	Laboratorní plášť.

8.2.3. Kontrola expozice životního prostředí

Žádná zvláštní bezpečnostní opatření. Viz kap.6 a 7.

9. Fyzikální a chemické vlastnosti

9.1. Informace o základních fyzikálních a chemických vlastnostech.

Skupenství	pevné
Barva	bílá , některé části proužku jsou fialové.
Zápach	ne
Bod vznícení	nestanoven
Samovznícení	ne
Nebezpečí exploze	ne
Bod tání	nestanoven
Bod varu	nestanoven
Rozpustnost ve vodě	téměř nerozpustný

9.2. Jiné bezpečnostní informace

Bezpečnostní list

Podle nařízení REACH (EC) č. 1907/2006, příl.II

Obchodní jméno výrobku : **ulti med Influenza A/B test**

Datum revize : 01.05.2015

Verze : A

Platný od : 01.05.2015

Nahrazuje verzi : -



Nebyly stanoveny

10. Stabilita a reaktivita

10.1. Reaktivita

Stabilní v případě dodržení doporučených skladovacích podmínek.

10.2. Chemická stabilita

Všechny chemické látky v testovací soupravě jsou stabilní.

10.3. Možnost vzniku nebezpečných reakcí

Téměř nemožné.

10.4. Podmínky, kterým je třeba zabránit

Vysoká vlhkost a teplota mimo interval 2 – 30°C.

10.5. Neslučitelné materiály

Nejsou známy.

10.6. Nebezpečné produkty rozkladu

Nejsou známy.

11. Toxikologické informace

11.1. Informace o toxikologických účincích směsi

Následující toxikologické informace jsou relevantní pouze v případě závažného zneužití, kdy došlo k rozložení testu a možné expozici chemickými látkami, které se nachází na testovacím proužku.

Akutní toxicita	Kvantitativní data o toxických účincích tohoto výrobku nejsou k dispozici.
Iritace	Dráždivé pro kůži a velmi dráždivé až žíravé pro oči. Při větší expozici může dojít k poškození očí, které vede k trvalým následkům, příp. slepotě.
Korozivita/poleptání	Poleptání očí, při větší expozici může dojít k poškození očí. Nebezpečné při požití.
Senzibilizace	Obsahuje malé množství velmi zředěného konzervantu ProClin, který může mít senzibilizující účinky. I když potenciál alergické reakce je významně omezen ředěním, práh senzibilizace není znám. Proto zacházejte s tímto výrobkem odpovídajícím způsobem.
Toxicita opakované dávky	Data nejsou k dispozici.
Karcinogenita	Data nejsou k dispozici.
Mutagenita	Data nejsou k dispozici.
Toxické účinky na reprodukci	Nejsou známy

12. Ekologické informace

12.1. Toxicita

Data nejsou k dispozici.

12.2. Perzistence a rozložitelnost

Data nejsou k dispozici.

12.3. Bioakumulační potenciál

Data nejsou k dispozici.

12.4. Mobilita v půdě

Data nejsou k dispozici.

Bezpečnostní list

Podle nařízení REACH (EC) č. 1907/2006, příl.II

Obchodní jméno výrobku : **ulti med Influenza A/B test**

Datum revize : 01.05.2015

Verze : A

Platný od : 01.05.2015

Nahrazuje verzi : -



12.5. Výsledky posouzení PBT a vPvB
Z hlediska posouzení chemické bezpečnosti se neprovádí.
12.6. Jiné nežádoucí účinky
Data nejsou k dispozici.

13. Likvidace odpadů

13.1. Metody likvidace	
Výrobek	Použitou testovací kazetu a ostatní kontaminovaný materiál likvidujte jako infekční biologický odpad. Postupujte podle vyhlášky platné v daném státě nebo v souladu s nařízeními dané společnosti.
Evropský katalog odpadů	18 01 03 Odpady, na jejichž sběr a likvidaci se vztahují speciální požadavky s ohledem na prevenci infekce.
Obaly	Likvidace musí být provedena v souladu s platnou vyhláškou o odpadech. Obaly, které jsou kontaminované se likvidují stejným způsobem jako produkt sám. Obaly, které nejsou kontaminované mohou být recyklovány.

14. Informace pro přepravu

14.1. EU- číslo	
Nepoužívá se.	
14.2. Příslušný název EU pro zásilku	
ADR/RID Nepoužívá se.	IMDG-kód/ICAO-TIATA-DGR Nepoužívá se.
14.3. Třída nebezpečnosti pro transport	
Není nebezpečné zboží.	
14.4. Obalová skupina	
Nepoužívá se.	
14.5. Nebezpečí pro životní prostředí	
ADR/RID/IMDG-kód/ICAO-TIATA-DGR : ne	Látka znečišťující moře : ne
14.6. Zvláštní bezpečnostní opatření pro uživatele	
Viz kap. 6 - 8	
14.7. Hromadná přeprava podle přílohy II MARPOL 73/78 a předpisu IBC	
Dodávka bude přijata pouze ve vhodném, schváleném obalu.	

15. Právní předpisy

15.1. Nařízení týkající se bezpečnosti, zdraví a životního prostředí / specifické právní předpisy týkající se látky/směsi	
Nařízení EU	Nepoužívá se.
Nařízení národní	Nepoužívá se.
15.2. Posouzení chemické bezpečnosti	
Výrobek není předmětem posouzení chemické bezpečnosti.	

Bezpečnostní list

Podle nařízení REACH (EC) č. 1907/2006, příl.II

Obchodní jméno výrobku : **ulti med Influenza A/B test**

Datum revize : 01.05.2015

Verze : A

Platný od : 01.05.2015

Nahrazuje verzi : -



16. Ostatní informace

Obecné informace.

Informace a doporučení uvedené v tomto bezpečnostním list (SDS) vycházejí ze spolehlivých zdrojů. Odpovědnost za použití výrobku a využití informací z bezpečnostního listu (SDS) je na konečném uživateli.

H302 – Zdraví škodlivý při požití.

H314 – Způsobuje těžké poleptání kůže a poškození očí.

H317 – Může vyvolat alergickou kožní reakci.

H410 – Vysoce toxický pro vodní organismy, s dlouhodobými účinky.