

Scheda di Dati di Sicurezza

secondo il Regolamento REACH (CE) 1907/2006 modificato dal Regolamento (UE) 2020/878 Data di pubblicazione: 04/07/2022 Data di revisione: 04/07/2022 Versione: 1.00

SEZIONE 1: Identificazione della sostanza/miscela e della società/impresa

1.1. Identificatore del prodotto

Forma del prodotto : Miscela

Denominazione commerciale : FIBERFRAX MOULDABLE 160
UFI : EH5A-Y009-800V-4J0Y

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

1.2.1. Usi identificati pertinenti

Uso della sostanza/ della miscela : Per uso industriale nell'ambito delle applicazioni ad alta temperatura.

1.2.2. Usi sconsigliati

Nessuna ulteriore informazione disponibile

1.3. Informazioni sul fornitore della scheda di dati di sicurezza

Fornitore Indirizzo e-mail della persona competente:

Alkegen (formerly Unifrax) reachsds@alkegen.com

Mill Lane, Rainford

UK-WA11 8LP St Helens, Merseyside

United Kingdom

T + 44 (0) 1744 88 7600 - F + 44 (0) 1744 88 9916

Distributore Distributore

Alkegen (formerly Unifrax)

Alkegen (formerly Unifrax)

Kleinreinsdorf 62

17 Rue Antoine Durafour

DE- 07989 Teichwolframsdorf 42420 Lorette

Germany France

T + 49 (0) 366 24 40020 - F + 49 (0) 366 24 40099 T +33 (0) 477 737 032 - F +33 (0) 477 733 991

Distributore

Alkegen (formerly Unifrax)
Shaftsbury Street
Ruská 311, Pozorka

DE23 8XA Derby CZ- 417 03 Dubí 3
United Kingdom Czech Republic

T +44 (0) 1332 331808 T + 42 (0) 417 800 356 - F + 42 (0) 417 539 838

 Distributore
 Distributore

 Alkegen (formerly Unifrax)
 Alkegen (formerly Unifrax)

Via Volonterio 19 Cristobal Bordiu 20

21047 Saronno (VA) ES- 28003 Madrid

Italy Spain
T +39 02 967 01 808 - F +39 02 962 5721 T +34 91 395 2279 - F + 34 91 395 2124

1.4. Numero telefonico di emergenza

Numero di emergenza : Igiene sul lavoro e ASSISTENZA: tel: + 44 (0) 1744 887603; e-mail:

reachsds@alkegen.com; (8.15-17.10 h); lingua: inglese

Distributore

Paese	Organismo/società	Indirizzo	Numero di emergenza	Commenti
Italia	Centro Antiveleni di Bergamo Azienda Ospedaliera Papa Giovanni XXII	Piazza OMS - Organizzazione Mondiale della Sanità, 1 24127 Bergamo	800 88 33 00	
Italia	Centro Antiveleni di Milano Ospedale Niguarda Ca' Granda	Piazza Ospedale Maggiore 3 20162 Milano	+39 02 6610 1029	
Italia	Centro Antiveleni di Roma CAV Policlinico "A. Gemelli", Dipartimento di Tossicologia Clinica Universita Cattolica del Sacro Cuore	Largo Agostino Gemelli, 8 00168 Roma	+39 06 305 4343	

Scheda di Dati di Sicurezza

secondo il Regolamento REACH (CE) 1907/2006 modificato dal Regolamento (UE) 2020/878

Italia	Centro Antiveleni di Roma CAV Policlinico "Umberto I", Università di Roma	Viale del Policlinico, 155 00161 Roma	+39 06 4997 8000
Italia	Centro Antiveleni di Firenze Az. Osp. "Careggi" U.O. Tossicologia Medica, S.O.D. di Tossicologia Clinicaicologia Clinica	Largo Brambilla, 3 50134 Firenze	+39 055 794 7819
Italia	Centro Antiveleni di Pavia CAV Centro Nazionale di Informazione Tossicologica, IRCCS Fondazione Maugeri	Via Salvatore Maugeri, 10 27100 Pavia	+39 03 822 4444
Italia	Centro Antiveleni di Roma CAV "Osp. Pediatrico Bambino Gesù" Dip. Emergenza e Accettazione DEA	Piazza Sant'Onofrio, 4 00165 Roma	+39 06 6859 3726
Italia	Centro Antiveleni di Foggia Az. Osp. Univ. Foggia	V.le Luigi Pinto, 1 71122 Foggia	+39 800 183 459
Italia	Centro Antiveleni di Napoli Az. Osp. "A. Cardarelli"	Via A. Cardarelli, 9 80131 Napoli	+39 081 54 53 333
Italia	Centro Antiveleni di Verona Azienda Ospedaliera Integrata Verona	Piazzale Aristide Stefani, 1 37126 Verona	+39 800 011 858

SEZIONE 2: Identificazione dei pericoli

2.1. Classificazione della sostanza o della miscela

Classificazione secondo il regolamento (CE) n. 1272/2008 [CLP]

Sensibilizzazione cutanea, categoria 1 H317

Cancerogenicità (per inalazione) Categoria 1B H350i

Testo completo delle indicazioni H e EUH: vedere la sezione 16

Effetti avversi fisico-chimici, per la salute umana e per l'ambiente

Nessuna ulteriore informazione disponibile

2.2. Elementi dell'etichetta

Etichettatura secondo il Regolamento CE n. 1272/2008 [CLP]

Pittogrammi di pericolo (CLP)



GHS07



GH:

Avvertenza (CLP) : Pericolo

Contiene : 1,2-benzisotiazol-3(2H)-one, 2-metil-2H-isotiazol-3-one, Fibre ceramiche refrattarie di

alluminosilicati

Indicazioni di pericolo (CLP) : H317 - Può provocare una reazione allergica cutanea.

H350i - Può provocare il cancro se inalato.

Consigli di prudenza (CLP) : P201 - Procurarsi istruzioni specifiche prima dell'uso.

P261 - Evitare di respirare la polvere, la nebbia, gli aerosol. P280 - Indossare guanti, Proteggere gli occhi, Proteggere il viso.

P302+P352 - IN CASO DI CONTATTO CON LA PELLE: lavare abbondantemente con

acqua.

P308+P313 - IN CASO di esposizione o di possibile esposizione, consultare un medico.

Frasi supplementari : Uso ristretto agli utilizzatori professionali.

Scheda di Dati di Sicurezza

secondo il Regolamento REACH (CE) 1907/2006 modificato dal Regolamento (UE) 2020/878

2.3. Altri pericoli

Altri pericoli che non risultano nella classificazione : Può causare irritazione meccanica della pelle, degli occhi e dell'apparato respiratorio.

Non contiene sostanze PBT/vPvB ≥ 0,1% valutate in conformità con l'Allegato XIII del REACH.

Componente		
Fibre ceramiche refrattarie di alluminosilicati (142844- 00-6)	Questa sostanza/miscela non soddisfa i criteri PBT del Regolamento REACH, allegato XIII Questa sostanza/miscela non soddisfa i criteri vPvB del Regolamento REACH, allegato XIII	
glicol etilenico (107-21-1)	Questa sostanza/miscela non soddisfa i criteri PBT del Regolamento REACH, allegato XIII Questa sostanza/miscela non soddisfa i criteri vPvB del Regolamento REACH, allegato XIII	
1,2-benzisotiazol-3(2H)-one (2634-33-5)	Questa sostanza/miscela non soddisfa i criteri PBT del Regolamento REACH, allegato XIII Questa sostanza/miscela non soddisfa i criteri vPvB del Regolamento REACH, allegato XIII	
2-metil-2H-isotiazol-3-one (2682-20-4)	Questa sostanza/miscela non soddisfa i criteri PBT del Regolamento REACH, allegato XIII Questa sostanza/miscela non soddisfa i criteri vPvB del Regolamento REACH, allegato XIII	

La miscela non contiene una sostanza(e) inclusa(e) nell'elenco stabilito in conformità all'Articolo 59(1) del REACH per il possesso di proprietà di interferente endocrino, o non è identificata come avente proprietà di interferente endocrino secondo i criteri stabiliti dal Regolamento Delegato (UE) 2017/2100 della Commissione o dal Regolamento (UE) 2018/605 della Commissione in concentrazioni pari o superiori allo 0,1 %

Componente	
Fibre ceramiche refrattarie di alluminosilicati(142844-00-6)	La sostanza non è inclusa nell'elenco stabilito in conformità con l'Articolo 59(1) del REACH per il possesso di proprietà di interferente endocrino, o non è identificata come avente proprietà di interferente endocrino secondo i criteri stabiliti dal Regolamento Delegato (UE) 2017/2100 della Commissione o dal Regolamento (UE) 2018/605 della Commissione

SEZIONE 3: Composizione/informazioni sugli ingredienti

3.1. Sostanze

Non applicabile

3.2. Miscele

Nome	Identificatore del prodotto	%	Classificazione secondo il regolamento (CE) n. 1272/2008 [CLP]
Fibre ceramiche refrattarie di alluminosilicati nella lista candidati REACH sostanza con dei valori limite nazionali di esposizione professionale (IT); sostanza con un limite comunitario di esposizione sul posto di lavoro (Nota A)(Nota R)	Numero CAS: 142844-00-6 Numero indice EU: 650-017- 00-8 no. REACH: 01-2119458050- 50-0000	≥ 10 - < 20	Carc. 1B, H350i
glicol etilenico sostanza con dei valori limite nazionali di esposizione professionale (IT); sostanza con un limite comunitario di esposizione sul posto di lavoro	Numero CAS: 107-21-1 Numero CE: 203-473-3 Numero indice EU: 603-027- 00-1 no. REACH: 01-2119456816- 28	≥ 2,5 - < 5	Acute Tox. 4 (per via orale), H302 (ATE=500 mg/kg di peso corporeo) STOT RE 2, H373

Scheda di Dati di Sicurezza

secondo il Regolamento REACH (CE) 1907/2006 modificato dal Regolamento (UE) 2020/878

1,2-benzisotiazol-3(2H)-one	Numero CAS: 2634-33-5 Numero CE: 220-120-9 Numero indice EU: 613-088- 00-6 no. REACH: 01-2120761540- 60-xxxx	< 0,1	Acute Tox. 4 (per via orale), H302 (ATE=670 mg/kg di peso corporeo) Skin Irrit. 2, H315 Eye Dam. 1, H318 Skin Sens. 1, H317 Aquatic Acute 1, H400 Aquatic Chronic 2, H411
2-metil-2H-isotiazol-3-one	Numero CAS: 2682-20-4 Numero CE: 220-239-6 Numero indice EU: 613-326- 00-9 no. REACH: 01-2120764690- 50-xxxx	< 0,1	Acute Tox. 2 (per inalazione), H330 (ATE=0,1 mg/l/4h) Acute Tox. 3 (per via cutanea), H311 (ATE=242 mg/kg di peso corporeo) Acute Tox. 3 (per via orale), H301 (ATE=120 mg/kg di peso corporeo) Skin Corr. 1B, H314 Eye Dam. 1, H318 Skin Sens. 1A, H317 Aquatic Acute 1, H400 (M=10) Aquatic Chronic 1, H410

Limiti di concentrazione specifici:		
Nome	Identificatore del prodotto	Limiti di concentrazione specifici
1,2-benzisotiazol-3(2H)-one	Numero CAS: 2634-33-5 Numero CE: 220-120-9 Numero indice EU: 613-088- 00-6 no. REACH: 01-2120761540- 60-xxxx	(0,05 ≤C < 100) Skin Sens. 1, H317
2-metil-2H-isotiazol-3-one	Numero CAS: 2682-20-4 Numero CE: 220-239-6 Numero indice EU: 613-326- 00-9 no. REACH: 01-2120764690- 50-xxxx	(0,0015 ≤C ≤ 100) Skin Sens. 1A, H317

Nota A: Senza pregiudizio dell' Articolo 17(2), il nome della sostanza deve apparire sull'etichetta nella forma di una delle designazioni fissata nella parte 3. Nella parte 3 si usa a volte una descrizione generale tipo '...composti' o '...sali'. In questo caso, il fornitore è tenuto a precisare sull'etichetta il nome corretto, tenendo conto di quanto indicato nella sezione 1.1.1.4.

Nota R: Si applica la classificazione armonizzata come cancerogeno eccetto per le fibre il cui diametro medio geometrico ponderato rispetto alla lunghezza (DMGPL) meno due errori standard geometrici risulta superiore a 6 µm, misurato in conformità del metodo di prova A.22 di cui all'allegato del regolamento (CE) n. 440/2008 della Commissione.

Testo completo delle indicazioni H e EUH: vedere la sezione 16

SEZIONE 4: Misure di primo soccorso

4.1. Descrizione delle misure di primo soccorso

Misure di primo soccorso generale Misure di primo soccorso in caso di inalazione

Misure di primo soccorso in caso di maiazione

cutaneo

: In caso di dubbio o se i sintomi persistono, consultare un medico.

: Prodotto liquido: L'inalazione è improbabile.

: Lavare delicatamente e abbondantemente con acqua e sapone. Togliere tutti gli indumenti contaminati e lavarli prima di indossarli nuovamente. Se l'irritazione della pelle persiste,

consultare un medico.

Misure di primo soccorso in caso di contatto con gli :

Misure di primo soccorso in caso di ingestione

Sciacquare accuratamente per parecchi minuti. Se l'irritazione degli occhi persiste, consultare un medico.

Sciacquare la bocca. Far bere molta acqua. NON provocare il vomito. Richiedere l'intervento medico di emergenza.

4.2. Principali sintomi ed effetti, sia acuti che ritardati

Sintomi/effetti in caso di contatto con la pelle : irritazione meccanica. Può provocare una reazione allergica cutanea.

Scheda di Dati di Sicurezza

secondo il Regolamento REACH (CE) 1907/2006 modificato dal Regolamento (UE) 2020/878

Sintomi/effetti in caso di contatto con gli occhi : irritazione meccanica.

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

Trattamento sintomatico.

SEZIONE 5: Misure di lotta antincendio

5.1. Mezzi di estinzione

Mezzi di estinzione idonei : Il prodotto non è infiammabile. Per circoscrivere l'incendio, usare mezzi adeguati allo scopo.

Schiuma. Polvere secca. Anidride carbonica. Acqua nebulizzata.

Mezzi di estinzione non idonei : Non utilizzare un getto compatto di acqua.

5.2. Pericoli speciali derivanti dalla sostanza o dalla miscela

Prodotti di combustione pericolosi in caso di

incendio

: Monossido di carbonio. Anidride carbonica. Aldeidi.

5.3. Raccomandazioni per gli addetti all'estinzione degli incendi

Istruzioni per l'estinzione : Evitare l'immissione nell'ambiente di acqua utilizzata nell'estinzione dell'incendio.

Protezione durante la lotta antincendio : Non introdursi nell'area dell'incendio privi dell'adeguato equipaggiamento protettivo,

comprendente gli autorespiratori.

SEZIONE 6: Misure in caso di rilascio accidentale

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

6.1.1. Per chi non interviene direttamente

Mezzi di protezione : Vedere la sezione 8 per quanto riguarda le protezioni individuali da utilizzare.

Procedure di emergenza : Vietare alle persone non autorizzate.

6.1.2. Per chi interviene direttamente

Mezzi di protezione : Assicurare una adeguata ventilazione. Vedere la sezione 8 per quanto riguarda le protezioni

individuali da utilizzare.

Procedure di emergenza : Le manipolazioni devono essere eseguite da personale qualificato e autorizzato.

6.2. Precauzioni ambientali

Evitare l'immissione nella rete fognaria e nelle acque pubbliche. Informare le autorità se il liquido viene immesso nella rete fognaria o in acque pubbliche.

6.3. Metodi e materiali per il contenimento e per la bonifica

Metodi di pulizia : Assorbire il materiale versato mediante sostanze solide inerti quali gesso o farina fossile al

più presto possibile. I detriti asciutti possono essere aspirati utilizzando un aspiratore con

filtro HEPA (filtro antiparticolato ad alta efficienza).

Altre informazioni : Smaltimento in conformità con le disposizioni legali vigenti.

6.4. Riferimento ad altre sezioni

Indicazioni per una manipolazione sicura. Consultare la Sezione 7. Vedere la sezione 8 per quanto riguarda le protezioni individuali da utilizzare. Per maggiori informazioni, vedere la sezione 13.

SEZIONE 7: Manipolazione e immagazzinamento

7.1. Precauzioni per la manipolazione sicura

Precauzioni per la manipolazione sicura : Evitare il contatto con gli occhi e con la pelle. Utilizzare il dispositivo di protezione

individuale richiesto. Procurarsi istruzioni specifiche prima dell'uso. Non mangiare, né bere,

né fumare durante l'uso. Pulire bene le superfici sporche. Assicurare una buona

ventilazione del posto di lavoro.

Scheda di Dati di Sicurezza

secondo il Regolamento REACH (CE) 1907/2006 modificato dal Regolamento (UE) 2020/878

Misure di igiene : Lavare le mani e altre aree della pelle esposte alla sostanza con sapone neutro ed acqua

prima di mangiare, bere, fumare e quando si lascia il luogo di lavoro.

7.2. Condizioni per lo stoccaggio sicuro, comprese eventuali incompatibilità

Condizioni per lo stoccaggio : Conservare il prodotto unicamente nel contenitore di origine. Conservare in un luogo

asciutto e fresco. Proteggere dal gelo.

Temperatura di stoccaggio : 5 – 20 °C

Indicazioni sullo stoccaggio misto : Conservare Iontano da alimenti o mangimi e da bevande.

7.3. Usi finali particolari

Uso riservato agli utilizzatori professionali. Consultare la Sezione 8. Scenario di esposizione.

SEZIONE 8: Controllo dell'esposizione/della protezione individuale

8.1. Parametri di controllo

8.1.1 Valori limite nazionali di esposizione professionale e biologici

glicol etilenico (107-21-1)		
UE - Valore Limite Indicativo di Esposizione Professionale (IOEL)		
Nome locale	Ethylene glycol	
IOEL TWA	52 mg/m³	
IOEL TWA [ppm]	20 ppm	
IOEL STEL	104 mg/m³	
IOEL STEL [ppm]	40 ppm	
Commento	Skin	
Riferimento normativo	COMMISSION DIRECTIVE 2000/39/EC	
Italia - Valori limite di esposizione professionale		
Nome locale	Etilen glicol	
OEL TWA	52 mg/m³	
OEL TWA [ppm]	20 ppm	
OEL STEL	104 mg/m³	
OEL STEL [ppm]	40 ppm	
Commento	Cute	
Riferimento normativo	Allegato XXXVIII del D.Lgs. 9 aprile 2008, n. 81 e s.m.i.	
Fibre ceramiche refrattarie di alluminosilicati (142844-00-6)		
UE - Limite di esposizione professionale vincolante (BOEL)		
Nome locale	Refractory ceramic fibres which are carcinogens	
BOEL TWA	0,3 fibre/ml	
Riferimento normativo	DIRECTIVE (EU) 2019/130 (amending Directive 2004/37/EC)	
Italia - Valori limite di esposizione professionale		
Nome locale	Fibre ceramiche refrattarie definite cancerogene	
OEL TWA	0,3 fibre/ml	
Procedure di monitoraggio raccomandate Metodo WHO-EURO	Determinazione della concentrazione di fibre aerodisperse; Un metodo raccomandato, con microscopia ottica a contrasto di fase (metodo del filtro a membrana); Organizzazione Mondiale della Sanità, Ginevra 1997 ISBN 92 4 154496 1.	

Scheda di Dati di Sicurezza

secondo il Regolamento REACH (CE) 1907/2006 modificato dal Regolamento (UE) 2020/878

Riferimento normativo	Allegato XLIII del D.Lgs. 9 aprile 2008, n. 81 e s.m.i.
-----------------------	---

8.1.2. Procedure di monitoraggio raccomandate

Nessuna ulteriore informazione disponibile

8.1.3. Formazione di contaminanti atmosferici

Nessuna ulteriore informazione disponibile

8.1.4. DNEL e PNEC

8.1.4. DNEL e PNEC		
glicol etilenico (107-21-1)		
DNEL/DMEL (Lavoratori)		
A lungo termine - effetti sistemici, cutanea	106 mg/kg di peso corporeo/giorno	
A lungo termine - effetti locali, inalazione	35 mg/m³	
DNEL/DMEL (Popolazione generale)		
A lungo termine - effetti sistemici, cutanea	53 mg/kg di peso corporeo/giorno	
A lungo termine - effetti locali, inalazione	7 mg/m³	
PNEC (Acqua)		
PNEC aqua (acqua dolce)	10 mg/l	
PNEC aqua (acqua marina)	1 mg/l	
PNEC aqua (intermittente, acqua dolce)	10 mg/l	
PNEC aqua (intermittente, acqua marina)	10 mg/l	
PNEC (Sedimento)		
PNEC sedimento (acqua dolce)	37 mg/kg peso secco	
PNEC sedimento (acqua marina)	3,7 mg/kg peso secco	
PNEC (Suolo)		
PNEC suolo	1,53 mg/kg peso secco	
PNEC (STP)		
PNEC Impianto di trattamento acque reflue	199,5 mg/l	
1,2-benzisotiazol-3(2H)-one (2634-33-5)		
DNEL/DMEL (Lavoratori)		
A lungo termine - effetti sistemici, cutanea	0,966 mg/kg di peso corporeo/giorno	
A lungo termine - effetti sistemici, inalazione	6,81 mg/m³	
DNEL/DMEL (Popolazione generale)		
A lungo termine - effetti sistemici, inalazione	1,2 mg/m³	
A lungo termine - effetti sistemici, cutanea	0,345 mg/kg di peso corporeo/giorno	
PNEC (Acqua)		
PNEC aqua (acqua dolce)	4,03 μg/L	
PNEC aqua (acqua marina)	0,403 μg/L	
PNEC aqua (intermittente, acqua dolce)	1,1 µg/L	
PNEC aqua (intermittente, acqua marina)	0,11 μg/L	
PNEC (Sedimento)		
PNEC sedimento (acqua dolce)	49,9 µg/l ps	
PNEC sedimento (acqua marina)	4,99 µg/l ps	
	•	

Scheda di Dati di Sicurezza

secondo il Regolamento REACH (CE) 1907/2006 modificato dal Regolamento (UE) 2020/878

PNEC (Suolo)			
PNEC suolo	3 mg/kg peso secco		
PNEC (STP)			
PNEC Impianto di trattamento acque reflue	1,03 mg/l		
2-metil-2H-isotiazol-3-one (2682-20-4)			
DNEL/DMEL (Lavoratori)			
Acuta - effetti locali, inalazione	0,043 mg/m³		
A lungo termine - effetti locali, inalazione	0,021 mg/m³		
DNEL/DMEL (Popolazione generale)			
Acuta - effetti sistemici, orale	0,053 mg/kg di peso corporeo/giorno		
Acuta - effetti locali, inalazione	0,043 mg/m³		
A lungo termine - effetti sistemici,orale	0,027 mg/kg di peso corporeo/giorno		
A lungo termine - effetti locali, inalazione	0,021 mg/m³		
PNEC (Acqua)			
PNEC aqua (acqua dolce)	3,39 μg/L		
PNEC aqua (acqua marina)	3,39 µg/L		
PNEC aqua (intermittente, acqua dolce)	3,39 μg/L		
PNEC aqua (intermittente, acqua marina)	3,39 μg/L		
PNEC (Suolo)			
PNEC suolo	0,047 mg/kg peso secco		
PNEC (STP)			
PNEC Impianto di trattamento acque reflue	0,23 mg/l		
Fibre ceramiche refrattarie di alluminosilicati (142844-00-6)			
DNEL/DMEL (indicazioni aggiuntive)			
a lungo termine - Locale, Inalazione	2,17 f/ml		
I Iltoriari indicazioni	: Fibro coromicho refrattorio di alluminociliasti: II DNEL citato nella cozione dell'econocizione d		

Ulteriori indicazioni

: Fibre ceramiche refrattarie di alluminosilicati:. Il DNEL citato nella sezione dell'esposizione a lungo termine si basa sull'incidenza del tumore al polmone (non significativa a tutti i livelli terapeutici) in uno studio multidose sui ratti presentato da Mast et al (Inhalation Toxicology, 1995, 7(4), 469-502) che documenta un NOAEL di 162 f/ml e porta a un DNEL calcolato, specifico del punto finale, di 2,17 f/ml.

Lo SCOEL ha raccomandato un BOELV per le fibre ceramiche refrattarie (RCF) di 0,3 f/ml in base alla funzione polmonare misurata sui lavoratori esposti. Supponendo un'esposizione per 45 anni, le esposizioni cumulative medie di 147,9 (tutti i lavoratori in un gruppo ad alta esposizione) e 184,8 fmo/ml (lavoratori oltre 60 anni nel gruppo ad alta esposizione) - equivalente ad una concentrazione media di fibre di 0,27 e 0,34 f/ml rispettivamente - sono state valutate su livelli senza effetto avverso osservabile per la funzione polmonare e lo SCOEL ha pertanto proposto un BOELV di 0,3 f/ml. Questo è notevolmente inferiore al valore DNEL calcolato.

8.1.5. Fascia di controllo

Nessuna ulteriore informazione disponibile

8.2. Controlli dell'esposizione

8.2.1. Controlli tecnici idonei

Nessuna ulteriore informazione disponibile

Scheda di Dati di Sicurezza

secondo il Regolamento REACH (CE) 1907/2006 modificato dal Regolamento (UE) 2020/878

8.2.2. Dispositivi di protezione individuale

Simbolo(i) Dispositivi di Protezione Individuale:





8.2.2.1. Protezione degli occhi e del volto

Protezione degli occhi:

Occhiali di protezione chimica o occhiali di protezione. Occhiali di sicurezza con protezioni laterali. EN 166

8.2.2.2. Protezione della pelle

Protezione della pelle e del corpo:

Indumenti impermeabili. Non portare a casa gli abiti da lavoro

Protezione delle mani:

Guanti in PVC, resistenti ai prodotti chimici (secondo la norma EN 374 o equivalente)

8.2.2.3. Protezione respiratoria

Protezione respiratoria:

In caso di formazione di polvere : Indossare una maschera. (FFP3)

8.2.2.4. Pericoli termici

Nessuna ulteriore informazione disponibile

Scheda di Dati di Sicurezza

secondo il Regolamento REACH (CE) 1907/2006 modificato dal Regolamento (UE) 2020/878

8.2.3. Controlli dell'esposizione ambientale

Altre informazioni:

Non mangiare, né bere, né fumare durante l'impiego. Non portare a casa gli abiti da lavoro. Tenere separati gli indumenti di lavoro da quelli civili. Lavarli separamente.

Utilizzi e misure di gestione del rischio (RMM)

Utilizzo previsto

Utilizzo secondario - Conversione in miscele umide e secche e articoli.

Il processo includerebbe: Operazioni di miscelazione e formatura, trattamento di prodotti contenenti RCF/ASW (fibre ceramiche refrattarie / lane di alluminosilicati), finitura a macchina e manuale di prodotti RCF/ASW.

Riferimento FS 2*

RMM - Gerarchia di controlli

- Dove è pratico poterlo fare, alimentare automaticamente RCF/ASW nel processo
- Dove è pratico poterlo fare, separare le lavorazioni a secco e a umido
- Circoscrivere il processo dove è praticamente possibile.
- Dove è pratico poterlo fare, separare l'area macchine e limitare l'accesso agli operatori coinvolti nel processo.
- Circoscrivere l'area macchine per quanto è praticamente possibile.
- Installare dispositivi locali di aspirazione (LEV) dove possibile, in caso di finitura a macchina, manipolazione, compressione e taglio manuale per rimuovere la polvere alla fonte.
- Avvalersi di personale esperto formato all'uso corretto di prodotti fibrosi.
- Dispositivi di protezione individuale (PPE) e sistemi di protezione respiratoria (RPE) utilizzati per tutte le mansioni in ambienti polverosi.
- Fornire punti di aspirazione verso il sistema centrale dove sia possibile o utilizzare un aspiratore HEPA portatile.
- Pulizia regolare con un sistema di lavaggio a umido dove possibile e in generale con un aspiratore HEPA.
- La spazzolatura a secco e l'uso di aria compressa dovrebbero essere vietati.
- I materiali di scarto devono essere arginati alla fonte, etichettati e stoccati separatamente per smaltimento o riciclaggio.

Utilizzo previsto

Utilizzo terziario - manutenzione e durata in servizio (uso industriale o professionale)

Processo: Riparazioni su piccola scala che comportano la rimozione e l'installazione di prodotti RCF/ASW. Utilizzo dei prodotti in un sistema chiuso, dove c'è un accesso occasionalmente controllato o nessun accesso.

Riferimento ES 3*

RMM - Gerarchia di controlli

- Utilizzare pezzi pretagliati e predimensionati dove è praticamente possibile.
- Consentire l'accesso solo agli operatori formati (autorizzati)
- Dove possibile in pratica, eseguire il taglio manuale in un'area separata, su un banco aspirante.
- Pulire regolarmente l'area di lavoro durante il proprio turno utilizzando un aspiratore HEPA.
- Vietare l'uso della spazzolatura a secco e della pulizia con aria compressa.
- Insacchettare e sigillare subito i rifiuti alla fonte.
- Utilizzare PPE e RPE adatti alla mansione da svolgere.
- Adottare buone prassi igieniche.

Utilizzo previsto

Utilizzo terziario - installazione e rimozione (industriale o professionale).

Rimozione e installazione su vasta scala di RCF/ASW da processi industriali.

Rimozione e installazione su vasta scala da parte di professionisti.

Riferimento ES 4*

RMM - Gerarchia di controlli

- Dove possibile in pratica, circoscrivere o separare l'area di lavoro.
- Consentire l'accesso al solo personale autorizzato.
- Isolamento contro l'umidità prima della rimozione dove è praticamente possibile.
- Dove possibile in pratica, utilizzare una lancia a getto d'acqua per la rimozione o un autospurgatore.
- Utilizzare un banco aspirante per i prodotti sottoposti a taglio manuale.
- Coprire la sezione pretagliata durante il trasporto e lo stoccaggio per impedire l'esposizione secondaria.
- Dove possibile in pratica, fornire molteplici tubi aspiratori per una pulizia idonea di eventuali fuoriuscite o utilizzare aspiratori HEPA portatili.
- Insacchettare subito i materiali di scarto alla fonte.
- Vietare l'uso della spazzolatura a secco e della pulizia con aria compressa.
- Avvalersi solo di personale esperto.
- Utilizzare PPE e RPE indicati per le concentrazioni attese.

SEZIONE 9: Proprietà fisiche e chimiche

Scheda di Dati di Sicurezza

secondo il Regolamento REACH (CE) 1907/2006 modificato dal Regolamento (UE) 2020/878

9.1. Informazioni sulle proprietà fisiche e chimiche fondamentali

Stato fisico : Liquido Colore : bianco. Aspetto : Pasta.

Odore : Non disponibile
Soglia olfattiva : Non disponibile
Punto di fusione : > 1650 °C Fibre
Punto di congelamento : Non disponibile
Punto di ebollizione : Non disponibile
Infiammabilità : Non applicabile

Proprietà esplosive : Prodotto non esplosivo. Proprietà ossidanti : Non comburente. Limiti di infiammabilità o esplosività : Non applicabile Limite inferiore di esplosività : Non disponibile Limite superiore di esplosività : Non disponibile Punto di infiammabilità : Non disponibile Temperatura di autoaccensione : Non auto-infiammabile Temperatura di decomposizione : Non disponibile : Non disponibile Viscosità cinematica : Non disponibile Solubilità : Acqua: Poco solubile

Coefficiente di ripartizione n-ottanolo/acqua (Log

Kow)

Coefficiente di ripartizione n-ottanolo/acqua (Log

Pow)

Tensione di vapore : Non disponibile Pressione di vapore a 50 °C : Non disponibile Densità : Non disponibile Densità relativa : Non disponibile Densità relativa di vapore a 20 °C : Non disponibile Caratteristiche della particella : Non applicabile

9.2. Altre informazioni

9.2.1. Informazioni relative alle classi di pericoli fisici

Nessuna ulteriore informazione disponibile

9.2.2. Altre caratteristiche di sicurezza

Altre proprietà : Diametro geometrico medio ponderato rispetto alla lunghezza delle fibre presenti nel

prodotto: 1,4 - 3 µm

: Non disponibile

: Non applicabile

SEZIONE 10: Stabilità e reattività

10.1. Reattività

Stabile nelle normali condizioni d'uso.

10.2. Stabilità chimica

Il prodotto è stabile alle normali condizioni di manipolazione e stoccaggio.

10.3. Possibilità di reazioni pericolose

Nessuna reazione pericolosa nota.

10.4. Condizioni da evitare

Nessuna ulteriore informazione disponibile.

10.5. Materiali incompatibili

Nessuno/a.

Scheda di Dati di Sicurezza

secondo il Regolamento REACH (CE) 1907/2006 modificato dal Regolamento (UE) 2020/878

10.6. Prodotti di decomposizione pericolosi

In condizioni normali di stoccaggio e di utilizzo non dovrebbero crearsi prodotti di decomposizione pericolosi.

SEZIONE 11: Informazioni tossicologiche

11.1. Informazioni sulle classi di pericolo definite nel regolamento (CE) n. 1272/2008

Tossicità acuta (orale)	: Non classificato (Basandosi sui dati disponibili i criteri di classificazione non sono soddisfatti)
Tossicità acuta (cutanea)	: Non classificato (Basandosi sui dati disponibili i criteri di classificazione non sono soddisfatti)
Tossicità acuta (inalazione)	: Non classificato (Basandosi sui dati disponibili i criteri di classificazione non sono soddisfatti)

FIBERFRAX MOULDABLE 160		
STA CLP (orale)	> 10000 mg/kg di peso corporeo	
glicol etilenico (107-21-1)		
LD50 orale	≈ 1600 mg/kg di peso corporeo (umano (valore stimato))	
STA CLP (orale)	500 mg/kg di peso corporeo	
Correcione autonog/irritazione autonog	Non elegational (Pagandosi qui dati disposibili i aritari di elegationazione per cono	

Corrosione cutanea/irritazione cutanea	:	Non classificato (Basandosi sui dati disponibili i criteri di classificazione non sono
		soddisfatti)

Gravi danni oculari/irritazione oculare : Non classificato (Basandosi sui dati disponibili i criteri di classificazione non sono

soddisfatti)
Sensibilizzazione respiratoria o cutanea : Può provocare una reazione allergica cutanea.

Mutagenicità sulle cellule germinali : Non classificato (Basandosi sui dati disponibili i criteri di classificazione non sono

Cancerogenicità : Può provocare il cancro se inalato.
Ulteriori indicazioni : Metodo: Inalazione solo per via nasale.

Multidose Specie: Ratto, Dose: 3 mg/m3, 9 mg/m3 e 16 mg/m3 per 24 mesi

Risultati: Fibrosi polmonare da minima a lieve a 9mg/m3 e 16 mg/m3. Nessuna evidenza di

tumore al polmone in relazione a RCF ad "una qualsiasi di queste dosi".

Metodo: Inalazione solo per via nasale. Monodose Specie: Ratto, Dose: 30 mg/m3.

Risultati: Questo studio è stato realizzato per valutare la tossicità cronica e la cancerogenicità di RCF ad esposizioni estreme. L'incidenza tumorale (incluso il mesotelioma) è stata aumentata a questo livello di dose. La presenza di condizioni di sovraccarico (individuate solo al termine dell'esperimento), dove la dose fornita superava la capacità di smaltimento del polmone, porta a conclusioni significative in termini di rischio e difficoltà di valutazione del rischio.

Tossicità per la riproduzione : Non classificato (Basandosi sui dati disponibili i criteri di classificazione non sono

soddisfatti)

Tossicità specifica per organi bersaglio (STOT) — : Non classificato (Basandosi sui dati disponibili i criteri di classificazione non sono

esposizione singola soddisfatti)

Tossicità specifica per organi bersaglio (STOT) — : Non classificato (Basandosi sui dati disponibili i criteri di classificazione non sono

esposizione ripetuta soddisfatti)

Pericolo in caso di aspirazione : Non classificato (Basandosi sui dati disponibili i criteri di classificazione non sono soddisfatti)

11.2. Informazioni su altri pericoli

11.2.1. Proprietà di interferenza con il sistema endocrino

Nessuna ulteriore informazione disponibile

04/07/2022 (Data di revisione) IT - it 12/18

Scheda di Dati di Sicurezza

secondo il Regolamento REACH (CE) 1907/2006 modificato dal Regolamento (UE) 2020/878

11.2.2. Altre informazioni

Altre informazioni

: Tossicocinetica base

L'esposizione avviene prevalentemente per inalazione o ingestione. Non è stato dimostrato che fibre artificiali vetrose di dimensioni simili a RCF/ASW tendano a migrare dal polmone e/o dall'intestino e queste non sono state individuate in altre parti dell'organismo. Rispetto a molti minerali presenti in natura, RCF/ASW hanno una bassa capacità di persistenza e accumulo nell'organismo (l'emivita delle fibre lunghe (> 20 μ m) nei test di inalazione sui ratti di 3 settimane è di circa 60 giorni).

Dati tossicologici per l'uomo

Per determinare i possibili effetti sulla salute umana a seguito di esposizione a RCF, l'Università di Cincinnati ha svolto studi di sorveglianza sanitaria su lavoratori esposti a RCF negli USA. L'Institute of Occupational Medicine (IOM) ha svolto studi di sorveglianza sanitaria su lavoratori esposti a RCF negli stabilimenti di produzione europei. Studi di morbilità polmonare tra gli addetti alla produzione in Europa e negli USA hanno dimostrato l'assenza di fibrosi interstiziale e non è stata osservata nessuna perdita di funzionalità polmonare negli studi longitudinali con esposizione a RCF. Una correlazione statisticamente significativa tra placche pleuriche ed esposizione cumulativa a RCF è stata rilevata nello studio longitudinale USA.

Lo studio di mortalità USA non ha mostrato segni di un aumento nello sviluppo del tumore al polmone, né nel parenchima polmonare né nella pleura.

Proprietà irritanti

Risultati negativi sono stati ottenuti in studi su animali (metodo UE B4) riguardo all'irritazione cutanea.

L'esposizione per inalazione solo per via nasale produce forti esposizioni simultanee agli occhi, ma non esiste nessuna segnalazione di un eccesso di irritazione oculare. In modo simile, gli animali esposti a inalazione non presentano nessun segno di irritazione del tratto respiratorio.

I dati sull'uomo confermano che solo l'irritazione meccanica, provocante prurito, si verifica sull'uomo. Le valutazioni effettuate negli stabilimenti di produzione nel RU non sono riuscite ad accertare nessun caso umano di condizioni cutanee collegate ad un'esposizione alle fibre.

SEZIONE 12: Informazioni ecologiche

12.1. Tossicità

Pericoloso per l'ambiente acquatico, a breve termine (acuto)

Pericoloso per l'ambiente acquatico, a lungo termine (cronico)

- : Non classificato (Basandosi sui dati disponibili i criteri di classificazione non sono soddisfatti)
- Non classificato (Basandosi sui dati disponibili i criteri di classificazione non sono soddisfatti)

1,2-benzisotiazol-3(2H)-one (2634-33-5)		
CL50 - Pesci [1]	2,18 mg/l (96 h; Onchorhynchus mykiss, OECD 203)	
CE50 - Crostacei [1]	2,94 mg/l (48 h; Daphnia magna; OECD 202)	
ErC50 alghe	0,15 mg/l (72 h; Pseudokirchneriella subcapitata; OECD 201)	
NOEC cronico alghe	0,055 mg/l (72 h; Pseudokirchneriella subcapitata; OECD 201)	
2-metil-2H-isotiazol-3-one (2682-20-4)		
CL50 - Pesci [1]	4,77 mg/l (96 h; Oncorhynchus mykiss; (metodo OCSE 203))	
CE50 - Crostacei [1]	0,934 mg/l (48 h; Daphnia magna; (metodo OCSE 202))	
CE50 72h algae	0,103 mg/l (72 h, Pseudokirchneriella Subcapita; (metodo OCSE 201))	
ErC50 alghe	0,072 mg/l (metodo OCSE 201)	
NOEC cronico pesce	4,93 mg/l (98 d; Oncorynchus mykiss; (metodo OCSE 210))	
NOEC cronico crostaceo	0,044 mg/l (21 d; Daphnia magna; (metodo OCSE 211))	

Scheda di Dati di Sicurezza

secondo il Regolamento REACH (CE) 1907/2006 modificato dal Regolamento (UE) 2020/878

NOEC cronico alghe	0,05 mg/l (5 d; Pseudokirchneriella subcapitata; (metodo OCSE 201))
--------------------	---

12.2. Persistenza e degradabilità

glicol etilenico		
Biodegradazione	90 – 100 % (10 d; (metodo OCSE 301A))	
1,2-benzisotiazol-3(2H)-one (2634-33-5)		
Persistenza e degradabilità	Difficilmente biodegradabile.	
Biodegradazione	85 % (63 d; (metodo OCSE 301C))	
2-metil-2H-isotiazol-3-one (2682-20-4)		
Persistenza e degradabilità	Difficilmente biodegradabile. (metodo OCSE 301B). (metodo OCSE 301D).	
Fibre ceramiche refrattarie di alluminosilicati (142844-00-6)		
Persistenza e degradabilità	Non rilevante per le sostanze inorganiche.	

12.3. Potenziale di bioaccumulo

FIBERFRAX MOULDABLE 160		
Coefficiente di ripartizione n-ottanolo/acqua (Log Pow)	Non applicabile	
glicol etilenico		
Coefficiente di ripartizione n-ottanolo/acqua (Log Pow)	-1,36 (Relazione quantitativa struttura-attività (QSAR))	
1,2-benzisotiazol-3(2H)-one (2634-33-5)		
BCF - Pesci [1]	6,95 (metodo OCSE 305)	
Coefficiente di ripartizione n-ottanolo/acqua (Log Kow)	0,7 (20 °C; pH 7; Metodo UE A.8)	
2-metil-2H-isotiazol-3-one (2682-20-4)		
Coefficiente di ripartizione n-ottanolo/acqua (Log Pow)	-0,486 (20 °C)	
Potenziale di bioaccumulo	Bioaccumulazione poco probabile.	

12.4. Mobilità nel suolo

2-metil-2H-isotiazol-3-one (2682-20-4)	
Tensione superficiale	68,8 mN/m (19 °C, EEC Metodo A5)
Ecologia - suolo	Bassa mobilità (terreno).

12.5. Risultati della valutazione PBT e vPvB

Nessuna ulteriore informazione disponibile

12.6. Proprietà di interferenza con il sistema endocrino

Nessuna ulteriore informazione disponibile

12.7. Altri effetti avversi

Nessuna ulteriore informazione disponibile

Scheda di Dati di Sicurezza

secondo il Regolamento REACH (CE) 1907/2006 modificato dal Regolamento (UE) 2020/878

SEZIONE 13: Considerazioni sullo smaltimento

13.1. Metodi di trattamento dei rifiuti

Consigli per lo smaltimento del : Smaltire in maniera sicura secondo le norme locali/nazionali vigenti.

Prodotto/Imballaggio

Codice dell'elenco europeo dei rifiuti : 16 03 03* - rifiuti inorganici, contenenti sostanze pericolose

Codice HP : HP7 - "Cancerogeno": rifiuto che causa il cancro o ne aumenta l'incidenza.

SEZIONE 14: Informazioni sul trasporto

In conformità con: ADR / IMDG / IATA / ADN / RID

ADR	IMDG	IATA	ADN	RID
14.1. Numero ONU o numero ID				
Non applicabile	Non applicabile	Non applicabile	Non applicabile	Non applicabile
14.2. Designazione uffic	iale ONU di trasporto			
Non applicabile	Non applicabile	Non applicabile	Non applicabile	Non applicabile
14.3. Classi di pericolo	connesso al trasporto			
Non applicabile	Non applicabile	Non applicabile	Non applicabile	Non applicabile
14.4. Gruppo di imballa	ggio			
Non applicabile	Non applicabile	Non applicabile	Non applicabile	Non applicabile
14.5. Pericoli per l'ambi	ente			
Pericoloso per l'ambiente: No	Pericoloso per l'ambiente: No Inquinante marino: No	Pericoloso per l'ambiente: No	Pericoloso per l'ambiente: No	Pericoloso per l'ambiente: No
Nessuna ulteriore informazio	ne disponibile	1	1	1

14.6. Precauzioni speciali per gli utilizzatori

Trasporto via terra

Regolamento di trasporto (ADR) : Non applicabile

Trasporto via mare

Regolamento di trasporto (IMDG) : Non applicabile

Trasporto aereo

Regolamento di trasporto (IATA) : Non applicabile

Trasporto fluviale

Regolamento di trasporto (ADN) : Non applicabile

Trasporto per ferrovia

Regolamento di trasporto (RID) : Non applicabile

14.7. Trasporto marittimo alla rinfusa conformemente agli atti dell'IMO

Non applicabile

Scheda di Dati di Sicurezza

secondo il Regolamento REACH (CE) 1907/2006 modificato dal Regolamento (UE) 2020/878

SEZIONE 15: Informazioni sulla regolamentazione

15.1. Disposizioni legislative e regolamentari su salute, sicurezza e ambiente specifiche per la sostanza o la miscela

15.1.1. Normative UE

Elenco delle restrizioni UE (Allegato XVII del REACH)	
Codice di riferimento	Applicabile su
28.	Fibre ceramiche refrattarie di alluminosilicati
3(b)	FIBERFRAX MOULDABLE 160 ; glicol etilenico

Contiene una sostanza dell'elenco delle sostanze candidate del REACH: Fibre ceramiche refrattarie di alluminosilicati (CAS 142844-00-6) Non contiene nessuna sostanza elencata all'allegato XIV del REACH

Non contiene alcuna sostanza soggetta al Regolamento (UE) N. 649/2012 del Parlamento Europeo e del Consiglio del 4 Luglio 2012 sull'esportazione e importazione di sostanze chimiche pericolose.

Non contiene alcuna sostanza soggetta al Regolamento (UE) No 2019/1021 del Parlamento Europeo e del Consiglio del 20 giugno 2019 relativo agli inquinanti organici persistenti

Non contiene alcuna sostanza soggetta al REGOLAMENTO (CE) N. 1005/2009 DEL PARLAMENTO EUROPEO E DEL CONSIGLIO del 16 settembre 2009 sulle sostanze che riducono lo strato di ozono.

Non contiene alcuna sostanza soggetta al Regolamento (UE) 2019/1148 del Parlamento Europeo e del Consiglio del 20 giugno 2019 relativo all'immissione sul mercato e all'uso di precursori di esplosivi.

Ulteriori norme, limitazioni e prescrizioni legali

: Osservare le limitazioni per l'impiego di minori. Osservare le limitazioni di impiego per donne in gravidanza o in allattamento.

Non contiene sostanze soggette al Regolamento (CE) 273/2004 del Parlamento Europeo e del Consiglio dell'11 febbraio 2004 relativo alla fabbricazione e alla commercializzazione di talune sostanze impiegate nella fabbricazione illecita di stupefacenti e di sostanze psicotrope.

15.1.2. Norme nazionali

Nessuna ulteriore informazione disponibile

15.2. Valutazione della sicurezza chimica

E' stata condotta una valutazione della sicurezza chimica per le seguenti sostanze in questa miscela:

Fibre ceramiche refrattarie di alluminosilicati

SEZIONE 16: Altre informazioni

Abbreviazioni ed acronimi:		
ADN	Accordo europeo sul trasporto internazionale di merci pericolose sulle vie navigabili interne	
ADR	Accordo europeo sul trasporto internazionale di merci pericolose su strada	
CLP	Regolamento relativo alla classificazione, all'etichettatura e all'imballaggio; regolamento (CE) n. 1272/2008	
DNEL	Livello derivato senza effetto	
IATA	Associazione internazionale dei trasporti aerei	
IMDG	Codice marittimo internazionale delle merci pericolose	
REACH	Registrazione, valutazione, autorizzazione e restrizione delle sostanze chimiche Regolamento (CE) n. 1907/2006	
RID	Regolamenti sul trasporto internazionale di merci pericolose su ferrovia	
PBT	Sostanza persistente, bioaccumulabile e tossica	
vPvB	Molto persistente e molto bioaccumulabile	
STA	Stima della tossicità acuta	
BCF	Fattore di bioconcentrazione	
DMEL	Livello derivato con effetti minimi	
CE50	Concentrazione mediana efficace	
IARC	Agenzia Internazionale per la Ricerca sul Cancro	

Scheda di Dati di Sicurezza

secondo il Regolamento REACH (CE) 1907/2006 modificato dal Regolamento (UE) 2020/878

CL50	Concentrazione Letale mediana degli individui in saggio
DL50	Dose letale mediana che determina la morte del 50% degli individui in saggio
LOAEL	Livello più basso a cui si osserva un effetto avverso
NOAEC	Concentrazione priva di effetti avversi osservati
NOAEL	Dose priva di effetti avversi osservati
NOEC	Concentrazione senza effetti osservati
OECD	Organizzazione per la cooperazione e lo sviluppo economici
PNEC	Prevedibili concentrazioni prive di effetti
SDS	Scheda di Dati di Sicurezza
STP	Impianto di trattamento acque reflue
TLM	Limite di tolleranza mediano

Fonti di dati : Indicazioni del produttore. Agenzia europea per le sostanze chimiche,

http://echa.europa.eu/.

Altre informazioni : Occupational Hygiene: dawn.webster@alkegen.com.

Testo integrale delle indicazioni di pericolo H ed EUH:		
Acute Tox. 2 (per inalazione)	Tossicità acuta (per inalazione), categoria 2	
Acute Tox. 3 (per via cutanea)	Tossicità acuta (per via cutanea), categoria 3	
Acute Tox. 3 (per via orale)	Tossicità acuta (per via orale), categoria 3	
Acute Tox. 4 (per via orale)	Tossicità acuta (per via orale), categoria 4	
Aquatic Acute 1	Pericoloso per l'ambiente acquatico – Pericolo acuto, categoria 1	
Aquatic Chronic 1	Pericoloso per l'ambiente acquatico – Pericolo cronico, categoria 1	
Aquatic Chronic 2	Pericoloso per l'ambiente acquatico – Pericolo cronico, categoria 2	
Carc. 1B	Cancerogenicità (per inalazione) Categoria 1B	
Eye Dam. 1	Gravi lesioni oculari/irritazione oculare, categoria 1	
H301	Tossico se ingerito.	
H302	Nocivo se ingerito.	
H311	Tossico per contatto con la pelle.	
H314	Provoca gravi ustioni cutanee e gravi lesioni oculari.	
H315	Provoca irritazione cutanea.	
H317	Può provocare una reazione allergica cutanea.	
H318	Provoca gravi lesioni oculari.	
H330	Letale se inalato.	
H350i	Può provocare il cancro se inalato.	
H373	Può provocare danni agli organi in caso di esposizione prolungata o ripetuta.	
H400	Molto tossico per gli organismi acquatici.	
H410	Molto tossico per gli organismi acquatici con effetti di lunga durata.	
H411	Tossico per gli organismi acquatici con effetti di lunga durata.	

Scheda di Dati di Sicurezza

secondo il Regolamento REACH (CE) 1907/2006 modificato dal Regolamento (UE) 2020/878

Skin Corr. 1B	Corrosione/irritazione cutanea, categoria 1, sottocategoria 1B	
Skin Irrit. 2	Corrosione/irritazione cutanea, categoria 2	
Skin Sens. 1	Sensibilizzazione cutanea, categoria 1	
Skin Sens. 1A	Sensibilizzazione cutanea, categoria 1A	
STOT RE 2	Tossicità specifica per organi bersaglio – esposizione ripetuta, categoria 2	

Classificazione e procedure usate per determinare la classificazione delle miscele ai sensi del regolamento (CE) 1272/2008 [CLP]:			
Skin Sens. 1	H317	Metodo di calcolo	
Carc. 1B	H350i	Metodo di calcolo	

KFT SDS EU 06

Le informazioni riportate nella presente SDS (1) forniscono dettagli circa l'identità del materiale, informazioni sul produttore/fornitore, sulla caratterizzazione e prevenzione dei pericoli, sulla risposta alle emergenze e altre informazioni specialistiche, (2) sono considerate accurate al meglio delle nostre conoscenze, informazioni e di quanto da noi ritenuto valido in buona fede alla data di pubblicazione, (3) sono volte a fornire una guida per la manipolazione, l'utilizzo, la trasformazione, lo stoccaggio, il trasporto, lo smaltimento e il rilascio sicuri del materiale citato, (4) devono essere lette e utilizzate unitamente alla documentazione aziendale pertinente, (5) si riferiscono solo al materiale specifico designato e non possono essere ritenute valide per tale materiale utilizzato in combinazione con qualsiasi altro materiale o processo e (6) sono fornite senza alcuna garanzia, espressa o implicita, di diritto o di fatto, di commerciabilità o idoneità per un utilizzo specifico. Il presente documento non costituisce una specifica di prodotto e non è da considerarsi come tale. I dipendenti possono utilizzare la presente SDS ad integrazione di altre informazioni da essi reperite nell'ambito degli sforzi da essi compiuti al fine di garantire la salute e sicurezza del proprio personale e l'utilizzo corretto del prodotto.