

"SERVIZIO PREVENZIONE E PROTEZIONE SICUREZZA INTERNA" U.O.C. SERVIZIO IGIENE, EPIDEMIOLOGIA E SANITÀ PUBBLICA - SIESP

CONTRADA CASALENA

Palazzina 2 - 64100 – Teramo



Piano Terra

DVR

DOCUMENTO DI VALUTAZIONE DEI RISCHI

per la sicurezza e la salute dei lavoratori e relative misure di prevenzione e protezione Decreto Legislativo 9 aprile 2008 n. 81 e s.m.i.

EMISSIONE	COLLABORAZIONE E PRESA VISIONE		CONSULTAZIONE PREVENTIVA E PRESA VISIONE
Datore Lavoro	RSPP	Medico Competente	RLS
Dott. Maurizio DI GIOSIA	Dott.ssa Paola SAVINI	Dott.ssa Silvia PIROZZI Dott.ssa Annamaria GIAMMARIA Dott. Marco CAROSI	Consultazione via mail il giorno
Firma (F.to) Firmato e depositato presso il SPPSI	Firma (F.to) Firmato e depositato presso il SPPSI	Consultazione via mail il giorno come parte integrante del DVR	come parte integrante del DVR

Data	Revisione	ID Immobile
05/04/2024	01	043







Valutazione dei Rischi ai sensi dell'art. 28 del D.lgs 81/2008 e s.m.i.			
Plesso	Palazzina 2 – Piano Terra – Contrada Casalena – Teramo		
Reparto	U.O.C. SERVIZIO IGIENE, EPIDEMIOLOGIA E SANITÀ PUBBLICA - SIESP		
Data/Rev	05/04/2024 Rev.01		

DATA SOPRALLUOGHI 28/03/2024

SERVIZIO DI PREVENZIONE E PROTEZIONE Dott.ssa Paola SAVINI (RSPP)

Dott.ssa Ersilia IPPOLITI (ASPP)

Dott.ssa Daniela FAGNANI (ASPP)

ESEGUITO PER "PROFESSIONAL SERVICE SRL"

TECNICO 1 P.I. Luca TIBONI

TECNICO 2 Dott. Gian Paolo RUBINO

CODICE IMMOBILE (ID) 043

RESPONSABILE DEL SERVIZIO/U.O. Dott.ssa Marina DANESE



	Valutazione dei Rischi ai sensi dell'art. 28 del D.lgs 81/2008 e s.m.i.			
	Plesso	Palazzina 2 – Piano Terra – Contrada Casalena – Teramo		
-	Reparto	U.O.C. SERVIZIO IGIENE, EPIDEMIOLOGIA E SANITÀ PUBBLICA - SIESP		
	Data/Rev	05/04/2024 Rev.01		

Indice

0. PREMESSA	3
PARTE I - NOTIZIE GENERALI DEL LUOGO DI LAVORO	4
I.1 IDENTIFICAZIONE ED ORGANIZZAZIONE DELL'AZIENDA	4
I.1.1 ORGANIGRAMMA AZIENDALE	
PERSONALE	
PARTE II – ANALISI DI RISCHIO	9
II.1 CRITERI E METODOLOGIA ADOTTATI PER LA VALUTAZIONE DEI RISCHI	9
II.2 CARATTERISTICHE DEI LUOGHI DI LAVORO	16
II.3 SPOGLIATOI E SERVIZI IGIENICI	17
II.4 ARCHIVI/MAGAZZINI	
II.5 IMPIANTI TECNOLOGICI	
II.6 IMPIANTI ELETTRICI	
II.7 ILLUMINAZIONE	
II.8 MICROCLIMA	
II.9 USO DI ATTREZZATURE DA LAVORO E DISPOSITIVI DI PROTEZIONE INDIVIDUALI	
II.10 ATTREZZATURE MUNITE DI VIDEOTERMINALE (TITOLO VII D.LGS. 81/08 E S.M.I.)	
II.10.1 VALUTAZIONE DEI RISCHI POSTAZIONI DI LAVORO PER UTILIZZO VDT	
III VALUTAZIONE DEL RISCHIO INCENDIO (ART. 46 D.LGS. 81/08 - D.M. 03 SETTEMBRE 2021)	28
II.11.1 AREE A RISCHIO SPECIFICO	29
II.11.2 MEZZI ED IMPIANTI DI PROTEZIONE ED ESTINZIONE DEGLI INCENDI	30
II.11.3 SISTEMI DI VIE ED USCITE DI EMERGENZA	32
II.12 ANALISI DELLE MANSIONI	33
Dirigente Medico/Direttore/Responsabile UOC/Dirigente Medico	35
Tecnico della Prevenzione	
Assistente Sanitario/CPSI/OSS	43
Ausiliario/Operatore Tecnico EDP/Assistente Amministrativo	47
PARTE III - MISURE E PROGRAMMI PER IL MIGLIORAMENTO CONTINUO	51
ALLEGATO 1 - MISURE E PROGRAMMI PER IL MIGLIORAMENTO CONTINUO	52
ALLEGATO 2 - ELENCO PERSONALE REPARTO	53
ALLEGATO 3 - VALUTAZIONE RISCHIO CHIMICO	54
ALLECATO 4 COHEDA VALUTAZIONE TEMBO DI ECDOCIZIONE INDIVIDILALE AL VIDE	



Valutazione dei Rischi ai sensi dell'art. 28 del D.lgs 81/2008 e s.m.i.			
Plesso	Palazzina 2 – Piano Terra – Contrada Casalena – Teramo		
	U.O.C. SERVIZIO IGIENE, EPIDEMIOLOGIA E SANITÀ PUBBLICA - SIESP		
Data/Rev	05/04/2024 Rev.01		

0. Premessa

Il presente documento costituisce la relazione sulla valutazione dei rischi per la sicurezza e la salute dei lavoratori e delle relative misure di prevenzione e di protezione individuate e programmate ai sensi del D.Lgs.81/08, Art.28, riferito ai luoghi di lavoro della U.O.C. SERVIZIO IGIENE, EPIDEMIOLOGIA E SANITÀ PUBBLICA - Palazzina 2 - piano terra – Contrada Casalena - Teramo.

La valutazione dei Rischi in oggetto è stata impostata sulla base di un confronto puntuale con le disposizioni specifiche contenute nel nuovo Decreto Legislativo n.81 del 9 aprile 2008 e s.m.i., nonché in tutte le normative da esso richiamate.

La presente valutazione è articolata nelle seguenti fasi:

- Esame di tutte le informazioni di base necessarie sul luogo di lavoro per l'identificazione dei pericoli e la valutazione dei rischi;
- Analisi dei pericoli e dei rischi articolati secondo le seguenti identificazioni:
 - cause di pericolo legate alle caratteristiche dei luoghi, ed alle attività lavorative;
 - rischi e conseguenze;
 - valutazione della criticità di rischio.
- Individuazione degli interventi di miglioramento e dei relativi programmi d'attuazione.

L'organizzazione del lavoro, si è basata su una serie di incontri a vari livelli; tale attività è stata sviluppata in particolare con sopralluoghi tecnici effettuati il giorno 28 marzo 2024.



Valutazione dei Rischi ai sensi dell'art. 28 del D.lgs 81/2008 e s.m.i.			
Plesso	Palazzina 2 – Piano Terra – Contrada Casalena – Teramo		
	U.O.C. SERVIZIO IGIENE, EPIDEMIOLOGIA E SANITÀ PUBBLICA - SIESP		
Data/Rev	05/04/2024 Rev.01		

Parte I - Notizie generali del luogo di Lavoro

I.1 Identificazione ed Organizzazione dell'Azienda

Azienda	Azienda Unità Sanitaria Locale Teramo
Sede Legale	Circonvallazione Ragusa 1 - 64100 Teramo
Sede oggetto della Valutazione	U.O.C. SERVIZIO IGIENE, EPIDEMIOLOGIA E SANITÀ PUBBLICA - SIESP Palazzina 2 – Contrada Casalena - Teramo (TE)
Piani occupati	Piano Terra
Numero lavoratori del Servizio oggetto di valutazione	23
Organizzazione della Sicurezza	

valutazione		
Organizzazione della Sicurezza		
Datore di Lavoro	Direttore Generale:	
Datore di Lavoro	Dott. Maurizio DI GIOSIA	
Responsabile del Servizio di Prevenzione e	Dott.ssa Paola SAVINI	
Protezione – RSPP	La designazione/elezione è avvenuta in data 24.11.2016	
	Collab. Tec. Prof.le – ASPP:	
C	Dott.ssa E. IPPOLITI	
Componenti del S.P.P ASPP	Dott.ssa D. FAGNANI	
artt. 31 e 32 D.Lgs. 81/2008 e s.m.i.	La designazione è avvenuta previa consultazione con il Rappresentante dei Lavoratori (rif. Verbale specifico e delibera)	
M.P. C. A.A.	Dott.ssa Silvia PIROZZI	
Medico Competente	Dott.ssa Annamaria GIAMMARIA Dott. Marco CAROSI	
	Castagnoli Dante;	
	Macrillante Antonio;	
	Febo Alessio;	
	De Febis Marco;	
	Martelli Alessio;	
Rappresentante dei Lavoratori per la	Manuela Bufo; Matteucci Stefano;	
Sicurezza RLS	Di Michele Luca;	
Sicul Cala Kills	Casavecchia Michele;	
	Marini Mario	
	Vinicio Rizza	
	Tassoni Daniela	
	Di Marco Marco	
C	Di Biase Stefano COM Mata di Sun A Drafassian al Sarvica ad	
Consulenti Esterni	COM Metodi SpA – Professional Service srl	



Valutazione dei Rischi ai sensi dell'art. 28 del D.lgs 81/2008 e s.m.i.			
Plesso	Palazzina 2 – Piano Terra – Contrada Casalena – Teramo		
Reparto	U.O.C. SERVIZIO IGIENE, EPIDEMIOLOGIA E SANITÀ PUBBLICA - SIESP		
Data/Rev	05/04/2024 Rev.01		

Il D.lgs. 81/08 e s.m.i indica obblighi e funzioni delle varie figure della sicurezza sul luogo di lavoro, in particolare:

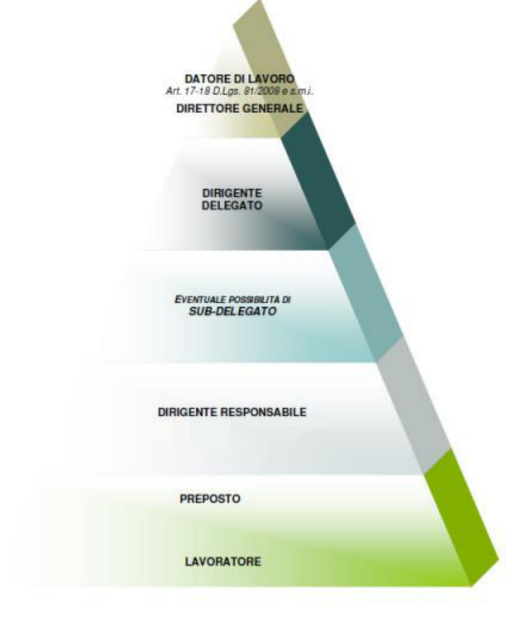
- ➤ Si rimanda al **Dirigente/Responsabile** del Servizio interessato, l'attuazione delle misure di prevenzione e protezione nonché il rispetto del programma di miglioramento tramite il coinvolgimento diretto dei Referenti specifici, e competenti per le loro aree. (art. 2 e art. 18 del D.lgs 81/08 e s.m.i)
 - Il comma 1, lettera d) dell'art.2 definisce il dirigente quale "...persona che, in ragione delle competenze professionali e di poteri gerarchici e funzionali adeguati alla natura dell'incarico conferitogli, attua le direttive del datore di lavoro organizzando l'attività lavorativa e vigilando su di essa";
 - Il comma 1, lettera d) dell'art.18 tra gli obblighi del Datore di lavoro e del Dirigente individua quello di "...fornire ai lavoratori i necessari e idonei dispositivi di protezione individuale, sentito il responsabile del servizio di prevenzione e protezione e il medico competente, ove presente...";
- Si rimanda al **Preposto** del Servizio interessato, sovrintendere e vigilare sulla osservanza da parte dei singoli lavoratori dei loro obblighi di legge, nonché delle disposizioni aziendali in materia di salute e sicurezza sul lavoro e di uso dei mezzi di protezione collettivi e dei dispositivi di protezione individuale messi a loro disposizione e, in caso di rilevazione di non conformità comportamentali in ordine alle disposizioni e istruzioni impartite dal datore di lavoro e dirigenti ai fini della protezione collettiva e individuale, intervenire per modificare il comportamento non conforme fornendo le necessarie indicazioni di sicurezza. In caso di mancata attuazione delle disposizioni impartite o di persistenza della inosservanza, interrompere l'attività del lavoratore e informare i superiori diretti. (art. 2 e art. 19 del D.lgs 81/08 e s.m.i)
 - Il comma 1 lettera e) dell'art.2 definisce il preposto quale "...persona che, in ragione delle competenze professionali e nei limiti di poteri gerarchici e funzionali adeguati alla natura dell'incarico conferitogli, sovrintende alla attività lavorativa e garantisce l'attuazione delle direttive ricevute, controllandone la corretta esecuzione da parte dei lavoratori ed esercitando un funzionale potere di iniziativa";
 - Il comma 1 lettera a) dell'art.19 tra gli obblighi del preposto individua quello di "...sovrintendere e vigilare sulla osservanza da parte dei singoli lavoratori dei loro obblighi di legge, nonché delle disposizioni aziendali in materia di salute e sicurezza sul lavoro e di uso dei mezzi di protezione collettivi e dei dispositivi di protezione individuale messi a loro disposizione e, in caso di rilevazione di non conformità comportamentali in ordine alle disposizioni e istruzioni impartite dal datore di lavoro e dirigenti ai fini della protezione collettiva e individuale, intervenire per modificare il comportamento non conforme fornendo le necessarie indicazioni di sicurezza. In caso di mancata attuazione delle disposizioni impartite o di persistenza della inosservanza, interrompere l'attività del lavoratore e informare i superiori diretti...";
- > Si rimanda al **Lavoratore** del Servizio interessato, contribuire, insieme al datore di



Valutazione dei Rischi ai sensi dell'art. 28 del D.lgs 81/2008 e s.m.i.			
Plesso	Palazzina 2 – Piano Terra – Contrada Casalena – Teramo		
Reparto	U.O.C. SERVIZIO IGIENE, EPIDEMIOLOGIA E SANITÀ PUBBLICA - SIESP		
Data/Rev	05/04/2024 Rev.01		

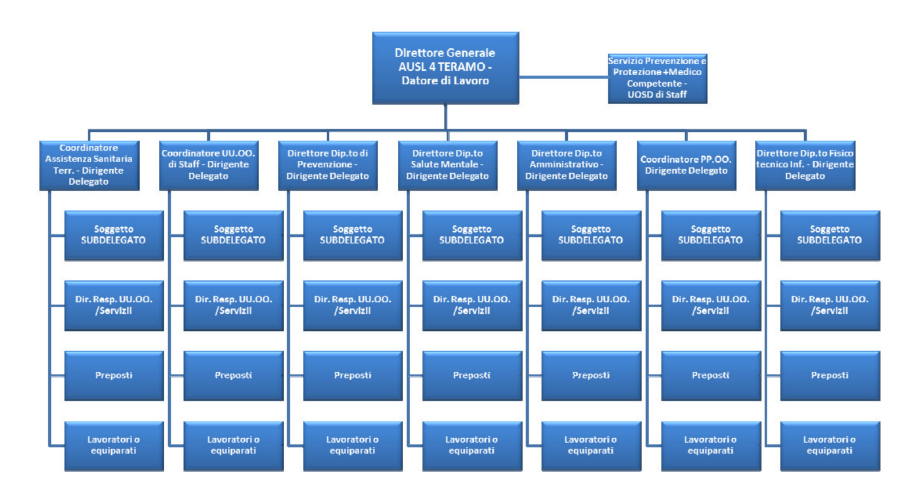
lavoro, ai dirigenti e ai preposti, all'adempimento degli obblighi previsti a tutela della salute e sicurezza sui luoghi di lavoro, nonché osservare le disposizioni e le istruzioni impartite dal datore di lavoro, dai dirigenti e dai preposti, ai fini della protezione collettiva ed individuale. Si richiamano gli obblighi previsti dall'art. 2 lettera a) del D.Lgs 81/08 "Definizioni Lavoratore" e art. 20 del D.Lgs 81/08 "Obblighi dei lavoratori".

Il comma 1, lettera a) dell'art. 2 definisce il lavoratore quale "....persona che, indipendentemente dalla tipologia contrattuale, svolge un'attività lavorativa nell'ambito dell'organizzazione di un datore di lavoro pubblico o privato, con o senza retribuzione, anche al solo fine di apprendere un mestiere, un'arte o una professione, esclusi gli addetti ai servizi domestici e familiari..."



ASL	Valutazione	e dei Rischi ai sensi dell'art. 28 del D.lgs 81/2008 e s.m.i.
	Plesso	Palazzina 2 – Piano Terra – Contrada Casalena – Teramo
TERAMO www.aslteramo.it	Reparto	U.O.C. SERVIZIO IGIENE, EPIDEMIOLOGIA E SANITÀ PUBBLICA - SIESP
	Data/Rev	05/04/2024 Rev.01

I.1.1 Organigramma Aziendale





Valutazione dei Rischi ai sensi dell'art. 28 del D.lgs 81/2008 e s.m.i.			
Plesso	Palazzina 2 – Piano Terra – Contrada Casalena – Teramo		
	U.O.C. SERVIZIO IGIENE, EPIDEMIOLOGIA E SANITÀ PUBBLICA - SIESP		
Data/Rev	05/04/2024 Rev.01		

Personale

Al momento della redazione del presente documento, il personale presente nei locali oggetto del presente documento è il seguente:

- * DIRIGENTE MEDICO/DIRETTORE
- * RESPONSABILE UOC
- * DIRIGENTE MEDICO
- * TECNICO DELLA PREVENZIONE
- * ASSISTENTE SANITARIO
- * CPSI
- * OSS
- * AUSILIARIO
- * OPERATORE TECNICO EDP
- * ASSISTENTE AMMINISTRATIVO

Nell'allegato 2 è riportato l'elenco del personale con la relativa mansione.

Orario di Lavoro

L'orario di lavoro viene riportato di seguito:

		Turno		
		Mattina	Pomeriggio	Notte
* RESPONSABILE UOC/DIRIGENT /DIRETTORE		08:00 – 14:00	14:00 – 20:00	/
* TECNICO PREVENZIONE	DELLA	08:00 – 14:00 5gg/sett	15:00 – 18:00 2gg/sett	/
* ASSISTENTE S OSS	ANITARIO/CPSI/	08:00 – 14:00 5gg/sett	15:00 – 18:00 2gg/sett	1
* AUSILIARIO/OI TECNICO AMMINISTRAT	EDP/ASSITENTE	08:00 – 14:00 5gg/sett	15:00 – 18:00 2gg/sett	1

Si precisa che all'interno del Servizio potrebbero essere presenti eventuali tirocinanti, stagisti, specializzandi/studenti, volontari, borse di studio, etc.

Gli stessi sono equiparati ai sensi dell'art. 2 del D.Lgs. 81/08 e smi a lavoratori e pertanto hanno gli stessi rischi della mansione corrispondente.



Valutazione dei Rischi ai sensi dell'art. 28 del D.lgs 81/2008 e s.m.i.			
Plesso	Palazzina 2 – Piano Terra – Contrada Casalena – Teramo		
Ranarta	U.O.C. SERVIZIO IGIENE, EPIDEMIOLOGIA E SANITÀ PUBBLICA - SIESP		
Data/Rev	05/04/2024 Rev.01		

Parte II – Analisi di rischio

II.1 Criteri e metodologia adottati per la valutazione dei Rischi

Nel presente paragrafo viene riassunta la metodologia seguita per la valutazione dei rischi e il programma delle misure ritenute opportune per garantire il miglioramento nel tempo dei livelli di sicurezza.

In particolare, va favorita:

- la massima partecipazione all'analisi,
- la completezza della stessa,
- la considerazione delle situazioni di routine e di quelle estemporanee,
- le problematiche legate al posto di lavoro fisso e quelle al posto di lavoro mobile.

Il flow-chart che schematizza la metodologia seguita è riportato in Fig. 1.



Fig. 1 - Schema di Metodologia per la Valutazione dei Rischi



Valutazione dei Rischi ai sensi dell'art. 28 del D.lgs 81/2008 e s.m.i.			
Plesso	Palazzina 2 – Piano Terra – Contrada Casalena – Teramo		
Renarto	U.O.C. SERVIZIO IGIENE, EPIDEMIOLOGIA E SANITÀ PUBBLICA - SIESP		
Data/Rev	05/04/2024 Rev.01		

Nella Fase 1 (familiarizzazione), l'obiettivo principale è quello di acquisire i dati e la documentazione di base preliminari all'analisi vera e propria e nel contempo fornire ai responsabili della struttura le informazioni principali relativamente al D.Lgs. 81/08 e s.m.i. al fine di ottenere la maggiore collaborazione possibile.

Successivamente, la metodologia punta alla mappatura dei pericoli, uno degli obiettivi più importanti dell'analisi, dipendendo in buona parte da questa la completezza necessaria.

Al fine di avvicinarsi al meglio a tale completezza si procede, Fase 2, col suddividere la struttura in tante parti da analizzare separatamente, dando luogo ad un censimento capillare su cui basare l'analisi vera e propria. A tal fine, nell'edificio vengono individuate delle "aree omogenee" caratterizzate da identiche (o simili) caratteristiche funzionali e ambientali (attività, attrezzature e sostanze presenti, aspetti logistici, ecc.).

Disaggregato il complesso in aree omogenee, si passa alla fase di mappatura dei pericoli per ciascuna area, al fine di potere poi analizzare i rischi corrispondenti. In questo ambito sono verificati i luoghi in cui si svolgono le varie attività, le attrezzature, gli impianti, ecc. Si utilizzeranno check-list appropriate ai vari casi, distinguendo tra le varie destinazioni d'uso dei locali.

In parallelo alla mappatura dei pericoli per area, viene svolta l'analisi storica, sia relativamente agli aspetti infortunistici che a quelli sanitari, al fine di individuare pericoli, rischi e danni a partire da quanto storicamente accaduto, e al fine di creare dei possibili parametri di valutazione e confronto a livello trend temporale e di settore.

Una volta mappati i pericoli relativamente alle aree, si provvederà ad individuare i pericoli per mansione e, nel contempo, valutare i rischi. L'analisi delle mansioni, Fase 3, costituisce l'approccio complementare all'analisi per aree per individuare nel modo più completo possibile i pericoli, i danni ed i rischi. L'analisi delle mansioni è inoltre essenziale per definire l'eventuale piano di sorveglianza sanitaria, i DPI e gli aspetti formativi.

L'analisi delle mansioni viene svolta utilizzando le seguenti definizioni:

Elemento	Descrizione
Mansione	Individua un insieme di una o più attività svolte da uno o più operatori e coordinate al raggiungimento di un obiettivo operativo completo in sé (es.: esecuzione di un test).
Attività	E' un insieme di azioni coordinate al raggiungimento di un obiettivo operativo indicato dalla mansione.
Attività unitaria	E' un'azione o un gruppo di azioni semplici in cui è scomponibile l'attività e a cui si associano i pericoli individuati.

Di fatto, per completare l'analisi delle mansioni relativamente ai pericoli (Fase 4), ci si addentra già nell'analisi dei rischi (Fase 5), recuperando l'approccio per aree e fondendo i due livelli dell'analisi. Per l'analisi dei rischi per mansioni si usano delle schede in cui per ogni attività unitaria (precedentemente definita) viene sviluppata la catena pericolo, causa (dell'insorgere dello stesso), conseguenze (cioè danno), parte del corpo relativa alla conseguenza individuata, gravità, probabilità e criticità, indicando inoltre, se necessario, i DPI attualmente in uso.



Valutazione dei Rischi ai sensi dell'art. 28 del D.lgs 81/2008 e s.m.i.		
Plesso	Palazzina 2 – Piano Terra – Contrada Casalena – Teramo	
Reparto	U.O.C. SERVIZIO IGIENE, EPIDEMIOLOGIA E SANITÀ PUBBLICA - SIESP	
Data/Rev	05/04/2024 Rev.01	

MATRICE DI VALUTAZIONE DEL RISCHIO PER LA SICUREZZA E LA SALUTE DEI LAVORATORI

Modello utilizzato (D.lgs. 81/08 art. 28 comma 1 lett. a)

I rischi per la sicurezza, o rischi di natura antinfortunistica, sono quelli responsabili del <u>potenziale verificarsi di incidenti o infortuni</u>, ovvero i danni o le menomazioni fisiche (più o meno gravi) subite dalle persone addette alle varie attività lavorative, in conseguenza di un impatto fisico-traumatico di varia natura (meccanica, elettrica, chimica, termica ecc.).

Le cause di tali rischi sono da ricercare, almeno nella maggioranza dei casi, in un non idoneo assetto delle caratteristiche di sicurezza inerenti: l'ambiente di lavoro, le macchine e/o le apparecchiature utilizzate, le modalità operative, l'organizzazione del lavoro, ecc.

Il conseguente **potenziale IR** (INDICE di RISCHIO) è stato calcolato prendendo in considerazione gli indici della *probabilità* (*P*) *e* della *gravità del danno*(*D*):

 $IR = P \times D$

Assegnazione dell'indice di probabilità (P)

Per assegnare, ad ogni singola attività valutata, un attendibile indice di probabilità di accadimento dell'evento dannoso, sono state osservate le relative modalità operative e si è tenuto conto di:

- a) L'organizzazione del lavoro;
- b) L'esperienza/la professionalità dell'addetto alla mansione specifica;
- c) La verifica del livello di sicurezza delle macchine/attrezzature;
- d) L'ergonomia della postazione di lavoro;
- e) L'adozione di attrezzature e/o misure specifiche di sicurezza;
- f) La durata prevista della lavorazione e la sua frequenza;
- g) Disponibilità/consultabilità del libretto di uso e manutenzione dell'attrezzatura;
- h) La formazione e l'informazione specifica ricevuta dagli addetti;
- i) La presenza di specifiche procedure di sicurezza;
- j) La dotazione ed il corretto uso di DPI idonei;
- k) L'analisi del registro degli infortuni;
- Protezione contro le cadute nel vuoto in prossimità del posto di lavoro;
- m) La presenza di segnaletica di sicurezza orizzontale e verticale;
- n) La presenza di idonea cartellonistica di sicurezza;

N.B.: Nelle schede seguenti riferite alla "VALUTAZIONE DEI RISCHI PER LA SICUREZZA E SALUTE" il valore di PROBABILITA' è stato assegnato tenuto conto del rispetto da parte degli operatori degli interventi prevenzionistici INDIVIDUATI ed INTRODOTTI dall' azienda.



Valutazione dei Rischi ai sensi dell'art. 28 del D.lgs 81/2008 e s.m.i.		
Plesso	Palazzina 2 – Piano Terra – Contrada Casalena – Teramo	
Reparto	U.O.C. SERVIZIO IGIENE, EPIDEMIOLOGIA E SANITÀ PUBBLICA - SIESP	
Data/Rev	05/04/2024 Rev.01	

Assegnazione dell'indice di probabilità (P)

La seguente tabella assegna una corrispondenza tra la probabilità di accadimento del danno ed il suo indice:

Valore	Livello	Definizione/criteri
4	Altamente probabile	 Esiste una correlazione diretta tra la mancanza rilevata ed il verificarsi del danno ipotizzato per i lavoratori. Si sono già verificati danni per la stessa mancanza rilevata nella stessa azienda o in aziende simili o in situazioni operative simili Il verificarsi del danno conseguente la mancanza rilevata non susciterebbe alcuno stupore.
3	Probabile	 La mancanza rilevata può provocare un danno, anche se non in modo automatico o diretto. E' noto qualche episodio in cui alla mancanza ha fatto seguito il danno. Il verificarsi del danno ipotizzato susciterebbe una moderata sorpresa.
2	Poco probabile	 La mancanza rilevata può provocare un danno solo in circostanze sfortunate di eventi. Sono noti solo rarissimi episodi già verificatisi. Il verificarsi del danno ipotizzato susciterebbe grande sorpresa
1	Improbabile	 La mancanza rilevata può provocare un danno per la concomitanza di più eventi poco probabili indipendenti Non sono noti episodi già verificatisi Il verificarsi del danno susciterebbe incredulità



Valutazione dei Rischi ai sensi dell'art. 28 del D.lgs 81/2008 e s.m.i.		
Plesso	Palazzina 2 – Piano Terra – Contrada Casalena – Teramo	
Reporto	U.O.C. SERVIZIO IGIENE, EPIDEMIOLOGIA E SANITÀ PUBBLICA - SIESP	
Data/Rev	05/04/2024 Rev.01	

Assegnazione dell'indice di danno (D)

La seguente tabella mette in relazione l'indice di danno con la presunta stima della gravità del possibile danno atteso:

Valore	Livello	Definizione/criteri
4	Gravissimo	• Infortunio o episodio di esposizione acuta con effetti letali o di invalidità totale
3	Grave	• Infortunio o episodio di esposizione acuta con effetti di invalidità parziale
2	Medio	• Infortunio o episodio di esposizione acuta con inabilità reversibile
1	Lieve	Infortunio o episodio di esposizione acuta con inabilità rapidamente reversibile

Definiti il danno e la probabilità, il rischio viene automaticamente graduato mediante la formula

 $IR = P \times D$



Valutazione dei Rischi ai sensi dell'art. 28 del D.lgs 81/2008 e s.m.i.		
Plesso	Palazzina 2 – Piano Terra – Contrada Casalena – Teramo	
Reparto	U.O.C. SERVIZIO IGIENE, EPIDEMIOLOGIA E SANITÀ PUBBLICA - SIESP	
Data/Rev	05/04/2024 Rev.01	

La formula è raffigurabile in un'opportuna rappresentazione grafico-matriciale del tipo di Fig. 2 avente in ascisse la gravità del danno atteso ed in ordinate la probabilità del suo verificarsi.

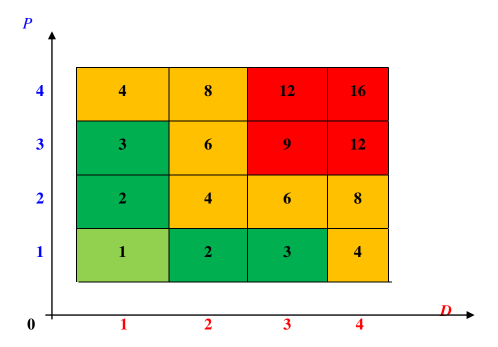


Fig. 2 : Esempio di matrice dell' Indice di Rischio

I rischi maggiori occuperanno in tale matrice le caselle in alto a destra (danno letale, probabilità elevata), quelli minori le posizioni più vicine all'origine degli assi (danno lieve, probabilità trascurabile) con tutta la serie di posizioni intermedie facilmente individuabili.

Una tale rappresentazione costituisce di per sé un punto di partenza per la definizione delle priorità e la programmazione temporale degli interventi di protezione e prevenzione da adottare. La valutazione numerica e cromatica del rischio permette di identificare una scala di priorità degli interventi (vedi Tabella A):



Valutazione dei Rischi ai sensi dell'art. 28 del D.lgs 81/2008 e s.m.i.		
Plesso	Palazzina 2 – Piano Terra – Contrada Casalena – Teramo	
Reporto	U.O.C. SERVIZIO IGIENE, EPIDEMIOLOGIA E SANITÀ PUBBLICA - SIESP	
Data/Rev	05/04/2024 Rev.01	

Tabella A

IR =P X D	Priorità	Azioni
1	Trascurabile	Non sono richieste azioni di mitigazione per i rischi identificati
2-3	Lieve	Sono da valutare azioni di mitigazione in fase di programmazione. Non si ravvisano interventi urgenti.
4-8	Medio-Elevato	Intervenire nel breve/medio periodo per individuare ed attuare gli interventi di prevenzione e protezione che riducano il rischio ad una criticità inferiore
>9	Molto Elevato	Intervenire immediatamente per eliminare/ridurre il periodo e comunque ridurre il rischio ad una criticità inferiore

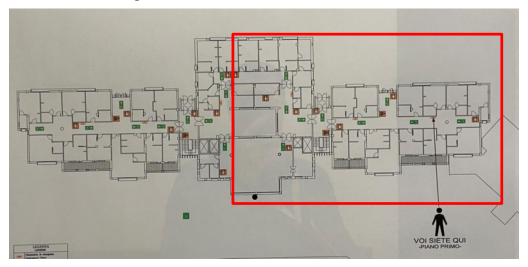
Obiettivo della valutazione dei rischi è quello di permettere di individuare le attività o mansioni lavorative con potenziali rischi elevati (area rischio non accettabile) per intervenire in maniera tecnica, formativa, organizzativa al fine di ridurre l'entità del danno atteso - stimato entro valori oggettivamente considerati accettabili: area rischio accettabile.



Valutazione dei Rischi ai sensi dell'art. 28 del D.lgs 81/2008 e s.m.i.	
Plesso	Palazzina 2 – Piano Terra – Contrada Casalena – Teramo
Reparto	U.O.C. SERVIZIO IGIENE, EPIDEMIOLOGIA E SANITÀ PUBBLICA - SIESP
Data/Rev	05/04/2024 Rev.01

II.2 Caratteristiche dei luoghi di lavoro

Il Servizio, oggetto del presente documento, occupa parte dei locali ubicati al piano terra della Palazzina 2 del complesso di Contrada Casalena.



L'acceso alla Palazzina avviene dall'esterno tramite una passerella che permette di arrivare alle coppie di porte consecutive dotate di maniglioni antipanico.





Dall'atrio si può accedere al Servizio oggetto del presente documento tramite una porta avente caratteristiche di resistenza al fuoco.





Valutazione dei Rischi ai sensi dell'art. 28 del D.lgs 81/2008 e s.m.i.		
Plesso	Palazzina 2 – Piano Terra – Contrada Casalena – Teramo	
Reparto	U.O.C. SERVIZIO IGIENE, EPIDEMIOLOGIA E SANITÀ PUBBLICA - SIESP	
Data/Rev	05/04/2024 Rev.01	

Il Servizio è strutturano ed organizzato da una parte in un unico corridoio centrale che serve le varie stanze ad entrambi i suoi lati costituiti essenzialmente da uffici.

Dall'altra parte sono presenti gli ambulatori vaccinali, archivi ed altri locali necessari al servizio.



II.3 Spogliatoi e Servizi igienici

All'interno dei luoghi di lavoro, ogni locale è dotato di servizi igienici annessi. Inoltre, sono presenti servizi igienici per gli utenti separati per sesso.

Tali locali sono adeguatamente riscaldati, aerati (naturale o meccanico) e di tutti gli accessori necessari (acqua calda e fredda, mezzi detergenti e per asciugarsi); le pareti sono ricoperte di mattonelle lavabili.



È presente un locale adibito a spogliatoio (Si rimanda all'allegato I).



Valutazione dei Rischi ai sensi dell'art. 28 del D.lgs 81/2008 e s.m.i.		
Plesso	Palazzina 2 – Piano Terra – Contrada Casalena – Teramo	
Reporto	U.O.C. SERVIZIO IGIENE, EPIDEMIOLOGIA E SANITÀ PUBBLICA - SIESP	
Data/Rev	05/04/2024 Rev.01	

II.4 Archivi/Magazzini

All'interno degli studi/uffici sono presenti armadi e scaffali per lo stoccaggio di materiale necessari al Servizio. (*Si rimanda all'allegato1*).



All'interno del Servizio è inoltre presente un locale adibito a deposito/archivio dove sono presenti scaffali ed armadi per lo stoccato dei faldoni cartacei e del materiale vario. (Si rimanda all'allegato1)





Le caratteristiche dei locali sono riportate nel Capitolo "Valutazione Rischio Incendio".



Valutazione dei Rischi ai sensi dell'art. 28 del D.lgs 81/2008 e s.m.i.		
Plesso	Palazzina 2 – Piano Terra – Contrada Casalena – Teramo	
Reparto	U.O.C. SERVIZIO IGIENE, EPIDEMIOLOGIA E SANITÀ PUBBLICA - SIESP	
Data/Rev	05/04/2024 Rev.01	

II.5 Impianti tecnologici

Impianti Termici/condizionamento

È presente un impianto di riscaldamento costituito da radiatori installati all'interno dei locali e nei servizi igienici.

Sono inoltre presenti sia lungo il corridoio che all'interno delle stanze di lavoro, condizionatori a parete.





Per quanto riguarda le caratteristiche degli impianti tecnologici (centrali termiche, gruppi condizionamento, etc.) e le relative Certificazioni e Verifiche periodiche si fa riferimento alla documentazione in possesso dell'Ufficio Tecnico.



Valutazione dei Rischi ai sensi dell'art. 28 del D.lgs 81/2008 e s.m.i.		
Plesso	Palazzina 2 – Piano Terra – Contrada Casalena – Teramo	
Reporto	U.O.C. SERVIZIO IGIENE, EPIDEMIOLOGIA E SANITÀ PUBBLICA - SIESP	
Data/Rev	05/04/2024 Rev.01	

II.6 Impianti Elettrici

I rischi da contatti elettrici vengono suddivisi in rischi diretti ed indiretti, così definiti:

- *diretto*, in caso di contatto con una parte dell'impianto che è normalmente in tensione (es. un conduttore che ha perduto l'isolamento, elementi di morsettiere privi di coperchi, attacco di una lampada, o l'alveolo di una spina durante l'inserimento nella presa); si parla anche di contatto diretto se avviene tramite una parte metallica (es. un cacciavite che tocca una parte in tensione).
- *indiretto*, in caso di contatto delle persone con parti conduttrici metalliche, normalmente non in tensione ma che possono andare in tensione per un guasto nell'isolamento.

La verifica della rispondenza tecnica di tali impianti ai requisiti di sicurezza viene svolta in questo ambito essenzialmente a livello documentale e mediante evidenziazione di carenze rilevate a vista.

Descrizione Impianto elettrico

Ai piani, in prossimità del vano scala interno, sono installati i quadri elettrici di zona dotati di interruttori differenziali contro i contatti diretti ed indiretti e magnetotermici per il sezionamento delle utenze.







Valutazione dei Rischi ai sensi dell'art. 28 del D.lgs 81/2008 e s.m.i.		
Plesso	Palazzina 2 – Piano Terra – Contrada Casalena – Teramo	
Reporto	U.O.C. SERVIZIO IGIENE, EPIDEMIOLOGIA E SANITÀ PUBBLICA - SIESP	
Data/Rev	05/04/2024 Rev.01	

Illuminazione di Emergenza

All'interno dei luoghi di lavoro è presente un impianto di illuminazione di emergenza.





Tale impianto dovrà garantire lungo tutti i percorsi di esodo ed in prossimità delle uscite di emergenza:

- un livello di illuminazione non inferiore a 5 lux ad 1 m di altezza dal piano di calpestio lungo le vie di uscita;
- l'autonomia della sorgente di sicurezza non deve essere inferiore ai 30';
- il dispositivo di carica degli accumulatori, qualora impiegati, deve essere di tipo automatico e tale da consentire la ricarica completa entro 12 ore;

II.7 Illuminazione

Dal sopralluogo effettuato si è riscontrato che il sistema di illuminazione artificiale presente all'interno dei locali è costituito quasi esclusivamente da plafoniere a neon non schermate ((Si rimanda all'allegato1).



Il sistema di illuminazione naturale è garantito, mediante finestre con apertura a battente e/o scorrevole.







Valutazione dei Rischi ai sensi dell'art. 28 del D.lgs 81/2008 e s.m.i.		
Plesso	Palazzina 2 – Piano Terra – Contrada Casalena – Teramo	
Reparto	U.O.C. SERVIZIO IGIENE, EPIDEMIOLOGIA E SANITÀ PUBBLICA - SIESP	
Data/Rev	05/04/2024 Rev.01	

II.8 Microclima

L'uomo è naturalmente dotato di un sistema di termoregolazione della temperatura corporea basato sul controllo dei flussi di calore in entrata ed in uscita. Affinché siano rispettate le condizioni di stabilità dell'equilibrio termico del corpo umano (37 °C circa), è necessario che il bilancio termico sia nullo, cioè che la somma del calore metabolico sviluppato per effetto dei fenomeni di ossidazione dei tessuti e dei muscoli, e di quello che il corpo può ricevere dall'ambiente sia uguale alla quantità di calore che può essere ceduto all'ambiente stesso. Si registrerà, invece, un accumulo o una perdita di calore se tale equilibrio è alterato con conseguente aumento o diminuzione della temperatura media del corpo.

Il bilancio termico è controllato da termorecettori centrali e periferici, sensibili alle minime variazioni di temperatura: infatti sono apprezzabili per i termorecettori del freddo diminuzioni della temperatura cutanea dell'ordine di 0,004 °C/sec (14,4 °C/h), mentre i termorecettori del caldo inviano impulsi già per aumenti della temperatura dell'ordine di 0,001 °C/sec (3,6 °C/h).

Assume pertanto rilevanza la valutazione dell'ambiente termico in cui l'uomo si trova ad operare.

I fattori oggettivi ambientali da valutare sono pertanto: la temperatura dell'aria, l'umidità relativa, la velocità dell'aria e l'irraggiamento da superfici calde. L'insieme di questi parametri che caratterizzano un ambiente confinato rappresentano il cosiddetto "microclima". E' proprio dalla misurazione di questi parametri che si può stabilire se le condizioni microclimatiche di un determinato ambiente, rientrano nella zona di benessere termico o possono rappresentare uno stress termico.

II BENESSERE TERMICO

Il benessere termico è una sensazione soggettiva legata allo sforzo maggiore o minore imposto al sistema di termoregolazione per la conservazione dell'equilibrio termico ed è in stretto rapporto con l'attività metabolica del soggetto a seconda se si trovi in stato di riposo o di lavoro.

È, in altre parole, una condizione di neutralità, con dispersione integrale del calore prodotto senza aumento della temperatura corporea e senza evidente intervento del sistema termoregolatore. Tenendo in considerazione lo scambio termico tra corpo umano e ambiente, il benessere termico quindi, dipende dal bilanciamento tra calore prodotto e calore smaltito. Risulta pertanto influenzato dai seguenti parametri:

- perdita di calore per evaporazione
- perdita di calore per respirazione
- scambi termici per radiazione
- scambi termici per convezione

Laddove il meccanismo di regolazione non è sufficiente alla dissipazione del calore prodotto si ha una condizione di squilibrio termico che rappresenta un reale rischio da stress termico.

Dato che il calore scambiato dall'organismo viene trasportato con la circolazione sanguigna il sistema di termoregolazione in caso di freddo o di caldo tende rispettivamente a ridurre o ad aumentare il numero e le dimensioni dei vasi sanguigni funzionanti, con



Valutazione dei Rischi ai sensi dell'art. 28 del D.lgs 81/2008 e s.m.i.		
Plesso	Palazzina 2 – Piano Terra – Contrada Casalena – Teramo	
Reparto	U.O.C. SERVIZIO IGIENE, EPIDEMIOLOGIA E SANITÀ PUBBLICA - SIESP	
Data/Rev	05/04/2024 Rev.01	

conseguente variazione del flusso sanguigno dalla parte centrale del corpo verso la periferia. In questo modo il sistema di regolazione riesce a mantenere l'equilibrio termico del corpo fino a quando la temperatura dell'aria ambiente raggiunge valori di 27- 29 °C.

Per valori superiori di temperatura, il sangue non riesce a smaltire completamente il calore per cui il sistema di termoregolazione fa entrare in funzione le ghiandole sudoripare smaltendo il calore in eccesso con l'evaporazione del sudore. Per tali motivi vi possono essere condizioni microclimatiche nelle quali l'uomo può vivere confortevolmente mediante l'ausilio del sistema di termoregolazione, altre nelle quali può resistere per tutto il turno di lavoro, altre ancora che permettono una permanenza limitata.

Si possono definire condizioni di benessere termico quelle in cui l'organismo riesce a mantenere l'equilibrio termico senza l'intervento di alcuni meccanismi di difesa del sistema di termoregolazione. In altre parole, il benessere termico rappresenta uno stato fisiologico caratterizzato dall'assenza di sensazioni di caldo o di freddo o di correnti d'aria.

La necessità di stabilire situazioni di completo equilibrio termico in ogni ambiente di lavoro costituisce quindi un indispensabile intervento igienico preventivo. Vista l'ampia gamma di variabilità dei valori microclimatici ottimali validi nel campo lavorativo, la misura isolata della temperatura, dell'umidità e del movimento d'aria è da ritenersi non sufficiente per quantificare in precisi termini fisici gli scambi termici e a determinare le condizioni di benessere termico.

Sono stati allo scopo proposti indici e scale di misura dei diversi parametri ambientali come risultato della correlazione tra questi e le sensazioni soggettive di benessere o di disagio termico.

Conclusioni

Gli ambienti analizzati sono classificabili come ambienti moderati cioè, caratterizzati dal fatto che impongono un moderato grado di intervento alla termoregolazione corporea e che quindi risulta facilmente realizzata la condizione di omeotermia (equilibrio termico tra corpo e ambiente) del soggetto.

I parametri microclimatici consigliati, per tali ambienti sono:

- nella stagione calda la temperatura non dovrebbe essere inferiore di oltre 7°C da quella esterna
- nelle altre stagioni tra i 18 e i 20°C
- umidità fra il 40 e il 60%

<u>Durante il sopralluogo si sono riscontrate temperature di confort che rientrano negli standard normativi. (Vedi allegato)</u>

È necessario effettuare a cadenze prestabilite, secondo le vigenti normative, una manutenzione ordinaria dell'impianto (pulizia dei filtri e ricambio degli stessi) in modo da garantire l'efficienza dello stesso.



Valutazione dei Rischi ai sensi dell'art. 28 del D.lgs 81/2008 e s.m.i.		
Plesso	Palazzina 2 – Piano Terra – Contrada Casalena – Teramo	
Reparto	U.O.C. SERVIZIO IGIENE, EPIDEMIOLOGIA E SANITÀ PUBBLICA - SIESP	
Data/Rev	05/04/2024 Rev.01	

II.9 Uso di Attrezzature da lavoro e dispositivi di protezione individuali

La Direttiva Macchine 98/37/CE ha lasciato il posto alla nuova Direttiva 2006/42/CE la quale è stata recepita in Italia con il Decreto Legislativo n. 17 del 27 gennaio 2010 pubblicata sulla Gazzetta Ufficiale n. 41 del 19 febbraio 2010 con entrata in vigore il 6 marzo 2010.

La nuova definizione di macchina, propriamente detta, è: "insieme equipaggiato <u>o</u> <u>destinato ad essere equipaggiato</u> di un sistema di azionamento diverso dalla forza umana o animale diretta, composto di parti o di componenti, di cui almeno uno mobile, collegati tra loro solidamente per una applicazione ben determinata".

I requisiti di sicurezza delle attrezzature da lavoro vengono individuati nell'art.70 del D.Lgs. 81/08 ribadendo il principio di conformità delle attrezzature di lavoro a tutte le specifiche disposizioni legislative e regolamentari aggiungendo però il fondamentale recepimento delle direttive comunitarie.

Le attrezzature di lavoro costruite in assenza di disposizioni legislative e regolamentari, e quelle messe a disposizione dei lavoratori antecedentemente all'emanazione di norme legislative e regolamentari di recepimento delle direttive comunitarie di prodotto, devono essere conformi ai requisiti generali di sicurezza di cui all' allegato V del D.Lgs. 81/08.

I rischi correlati all'impiego delle attrezzature sono riconducibili a:

- <u>rischi di tipo meccanico</u>: legati alle caratteristiche costruttive delle attrezzature (parti taglienti, appuntite, pesanti, ecc.)
- <u>rischi di tipo elettrico</u>, legati all'utilizzo di apparecchiature elettriche
- <u>rischi di tipo psicologico</u>, legati all'organizzazione del lavoro, al rapporto uomo/attrezzatura.

Per la valutazione dei rischi sono state considerate sia le condizioni di normale utilizzo e manutenzione e sia le possibili situazioni anomale.

Elenco attrezzature

Riferimento "Capitolo Analisi delle Mansioni".

<u>Tutte le attrezzature dovranno essere marcate CE ed essere accompagnate da Certificazione di Conformità e libretti d'uso e manutenzione.</u>

Dispositivi di protezione individuale

Riferimento "Capitolo Analisi delle Mansioni".



Valutazione dei Rischi ai sensi dell'art. 28 del D.lgs 81/2008 e s.m.i.	
Plesso	Palazzina 2 – Piano Terra – Contrada Casalena – Teramo
Reparto	U.O.C. SERVIZIO IGIENE, EPIDEMIOLOGIA E SANITÀ PUBBLICA - SIESP
Data/Rev	05/04/2024 Rev.01

II.10 Attrezzature munite di Videoterminale (Titolo VII D.Lgs. 81/08 e s.m.i.)

La presente valutazione è relativa all'esposizione dei lavoratori a rischi derivanti dall'utilizzo di attrezzature munite di VDT, ai sensi del Titolo VII del D.Lgs. 81/08.

Norme di riferimento:

- ⇒ Direttiva 90/270/CEE
- ⇒ DM 2 ottobre 2000 "Linee guida d'uso dei videoterminali"

E' considerato addetto al videoterminale il lavoratore che utilizza la relativa attrezzatura in modo sistematico e abituale per 20 ore settimanali, dedotte le interruzioni previste.

Il Datore di Lavoro ha individuato i lavoratori che utilizzano nello svolgimento delle proprie mansioni attrezzature dotate di videoterminali per tempi di lavoro superiori alle 20 ore settimanali.



Valutazione dei Rischi ai sensi dell'art. 28 del D.lgs 81/2008 e s.m.i.		
Plesso	Palazzina 2 – Piano Terra – Contrada Casalena – Teramo	
Reparto	U.O.C. SERVIZIO IGIENE, EPIDEMIOLOGIA E SANITÀ PUBBLICA - SIESP	
Data/Rev	05/04/2024 Rev.01	

II.10.1 Valutazione dei Rischi postazioni di lavoro per utilizzo VDT

La valutazione dei rischi di cui all'articolo 28, analizza i posti di lavoro con particolare riguardo:

- a) ai rischi per la vista e per gli occhi;
- b) ai problemi legati alla postura ed all'affaticamento fisico o mentale;
- c) alle condizioni ergonomiche e di igiene ambientale.

<u>I posti di lavoro</u> dovranno essere ben dimensionati ed allestiti in modo che vi è spazio sufficiente per permettere cambiamenti di posizione e di movimenti operativi.

I piani di lavoro (scrivania):

- dovranno avere una superficie a basso indice di riflessione, sono stabili, hanno dimensioni sufficienti a permettere una disposizione flessibile dello schermo, della tastiera, dei documenti e del materiale accessorio, nonché per consentire un appoggio per gli avambracci dell'operatore davanti alla tastiera, nel corso della digitazione;
- dovranno avere una profondità tale da assicurare una corretta distanza visiva dallo schermo;
- dovranno avere altezza tra i 70 e 80 cm;
- dovranno avere uno spazio idoneo per il comodo alloggiamento e la movimentazione degli arti inferiori nonché l'ingresso del sedile e dei braccioli se presenti.

I sedili:

- saranno di tipo girevole ed hanno basamento a 5 razze (punti di appoggio);
- dovranno avere altezza regolabile (tra 42 e 50 cm e consente un angolo cosciagambe di 90° - Norma UNI EN 1335 - 1:2000);
- tutti disporranno del piano e dello schienale regolabili in maniera indipendente così da assicurare un buon appoggio dei piedi ed il sostegno della zona lombare;
- dovranno avere schienale regolabile in altezza ed inclinazione (distanza tra centro dello schienale e sedile tra 17 e 21.5 cm; l'inclinabilità dello schienale deve essere compresa tra 5° e 15°);
- i comandi e le regolazioni saranno facilmente accessibili anche in posizione seduta;
- il piano del sedile e schienale saranno ben profilati e con buona imbottitura;
- lo schienale e la seduta avranno bordi smussati con rivestimento traspirante e pulibile

Lo schermo (o video):

- sarà orientabile ed inclinabile, liberamente e facilmente, in modo da potersi adeguare alle esigenze dell'utilizzatore.
- avrà immagine stabile, esente da farfallamento o da altre forme d'instabilità;
- garantirà una buona definizione e una forma chiara, una grandezza sufficiente dei caratteri;



Valutazione dei Rischi ai sensi dell'art. 28 del D.lgs 81/2008 e s.m.i.	
Plesso	Palazzina 2 – Piano Terra – Contrada Casalena – Teramo
Reparto	U.O.C. SERVIZIO IGIENE, EPIDEMIOLOGIA E SANITÀ PUBBLICA - SIESP
Data/Rev	05/04/2024 Rev.01

- disporrà di una facile regolazione del contrasto e/o brillanza tra i caratteri e lo sfondo dello schermo per adattarli alle condizioni ambientali e/o utilizzatore;
- la distanza dello schermo dagli occhi sarà pari a 50-70 cm.

Inoltre, sullo schermo non sono presenti riflessi e riverberi che causano disturbi all'utilizzatore durante lo svolgimento della propria attività.

La Tastiera:

- sarà inclinabile, dissociata dallo schermo e posizionata davanti allo stesso con uno spazio sufficiente per consentire l'appoggio delle mani e degli avambracci dell'utilizzatore tale da non provocare l'affaticamento delle braccia e delle mani;
- avrà una superficie opaca onde evitare i riflessi;
- avrà una disposizione e caratteristiche dei tasti che ne agevolano l'uso della stessa,
- avrà i simboli dei tasti con un sufficiente contrasto e sono leggibili dalla normale posizione di lavoro.

<u>Il mouse</u>, od eventuali altri dispositivi di uso frequente, non sempre sono posti sullo stesso piano della tastiera e disporranno di uno spazio adeguato per il loro uso.

Illuminazione:

• è necessario evitare abbagliamenti dell'operatore e riflessi sullo schermo, o su altre attrezzature, strutturando l'arredamento dei locali e del posto di lavoro in funzione dell'ubicazione delle fonti di luce, se artificiali anche dello loro caratteristiche tecniche.

Misure di prevenzione

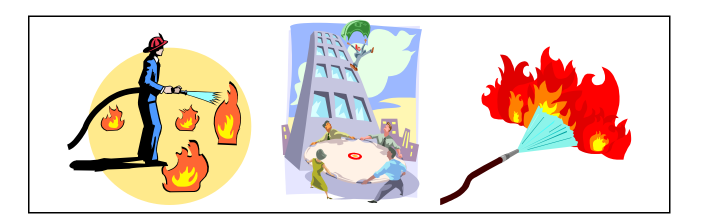
- Programmare pause e/o cambi di attività di almeno 15 minuti ogni due ore;
- Nelle pause evitare di rimanere seduti e di impegnare la vista leggendo il giornale o facendo videogiochi;
- <u>Laddove sia possibile, organizzare il proprio lavoro alternando l'utilizzo del VDT con compiti che non comportano la visione ravvicinata e che permettono di sgranchirsi le braccia e la schiena.</u>

Inoltre, se verranno utilizzati in maniera prolungata i computer portatili, vi sarà la necessità della fornitura di una tastiera e di un mouse o altro dispositivo di puntamento esterni nonché di un idoneo supporto che consenta il corretto posizionamento dello schermo.



Valutazione dei Rischi ai sensi dell'art. 28 del D.lgs 81/2008 e s.m.i.		
Plesso	Palazzina 2 – Piano Terra – Contrada Casalena – Teramo	
	U.O.C. SERVIZIO IGIENE, EPIDEMIOLOGIA E SANITÀ PUBBLICA - SIESP	
Data/Rev	05/04/2024 Rev.01	

III Valutazione del Rischio Incendio (art. 46 D.Lgs. 81/08 - D.M. 03 settembre 2021)



La presente valutazione dei rischi incendio e la conseguente definizione delle misure di prevenzione, di protezione e gestionali per la riduzione del rischio di incendio costituiscono parte specifica del documento di cui all'art. 17, comma 1, lettera a), del decreto legislativo 9 aprile 2008, n. 81.

Tale valutazione è eseguita in conformità ai criteri indicati nell'art. 3 del Decreto 03/09/2021, del D.M. 18 settembre 2002 e dell'art. 46 del D.lgs 81/08 e smi.

Le regole tecniche di prevenzione incendi stabiliscono i criteri di progettazione, realizzazione ed esercizio della sicurezza antincendio per i luoghi di lavoro per i quali risultano applicabili.

La struttura in esame, esistente all'entrata in vigore del Decreto 03/09/2021, è soggetta al controllo preventivo dei VVF.

È stata presentata, in data 26 aprile 2016, al Comando dei Vigili del Fuoco di competenza, il progetto di adeguamento antincendio e la Segnalazione Certificata di Inizio Attività (S.C.I.A.) che prevede un adeguamento a step come indicato nel decreto D.M. 19/03/2015 e D.M. 20 febbraio 2020 (Proroga delle scadenze in materia di prevenzione incendi per le strutture sanitarie, previste dal decreto del Ministro dell'interno del 19 marzo 2015).



Valutazione dei Rischi ai sensi dell'art. 28 del D.lgs 81/2008 e s.m.i.	
Plesso	Palazzina 2 – Piano Terra – Contrada Casalena – Teramo
Reparto	U.O.C. SERVIZIO IGIENE, EPIDEMIOLOGIA E SANITÀ PUBBLICA - SIESP
Data/Rev	05/04/2024 Rev.01

II.11.1 Aree a rischio specifico Depositi/Archivi

All'interno degli studi/uffici sono presenti armadi e scaffali per lo stoccaggio di materiale necessari al Servizio. (Si rimanda all'allegato 1).



All'interno del Servizio è inoltre presente un locale adibito a deposito/archivio dove sono presenti scaffali ed armadi per lo stoccato dei faldoni cartacei e del materiale vario. (Si rimanda all'allegato1)





L'accesso al locale avviene mediante porta avente caratteristiche antincendio e sono installati rilevatori ottici di fumo.





Valutazione dei Rischi ai sensi dell'art. 28 del D.lgs 81/2008 e s.m.i.	
Plesso	Palazzina 2 – Piano Terra – Contrada Casalena – Teramo
Renarto	U.O.C. SERVIZIO IGIENE, EPIDEMIOLOGIA E SANITÀ PUBBLICA - SIESP
Data/Rev	05/04/2024 Rev.01

II.11.2 Mezzi ed impianti di protezione ed estinzione degli incendi

Attrezzature ed impianti di estinzione degli incendi





Mezzi di estinzione portatili

Al piano sono presenti estintori portatili a polvere da 6 kg di capacità estinguente pari a 34 A 233 B C. ed estintori a CO2 da 5 kg. Tali estintori sono ubicati in posizione facilmente accessibile e visibile.





Rivelazione e segnalazione automatica di incendio

All'interno dei locali è installato un impianto di rilevazione automatico e manuale degli incendi costituito da rilevatori ottici di fumo, avvisatori manuali di allarme incendio ed avvisatori ottici-acustici.







Valutazione dei Rischi ai sensi dell'art. 28 del D.lgs 81/2008 e s.m.i.	
Plesso	Palazzina 2 – Piano Terra – Contrada Casalena – Teramo
Reparto	U.O.C. SERVIZIO IGIENE, EPIDEMIOLOGIA E SANITÀ PUBBLICA - SIESP
Data/Rev	05/04/2024 Rev.01

Impianto idrico antincendio

In prossimità dell'atrio di ingresso e delle uscite di sicurezza, sono installati idrante UNI 45 in apposite cassette antincendio dotate di apertura di sicurezza "safe crash" al cui interno sono disposte manichette con relativa lancia di erogazione che consente, in caso di necessità, l'intervento in tutti i locali.



<u>È indispensabile controllare periodicamente l'efficienza dei mezzi portatili e fissi di spegnimento.</u>



Valutazione dei Rischi ai sensi dell'art. 28 del D.lgs 81/2008 e s.m.i.	
Plesso	Palazzina 2 – Piano Terra – Contrada Casalena – Teramo
Reparto	U.O.C. SERVIZIO IGIENE, EPIDEMIOLOGIA E SANITÀ PUBBLICA - SIESP
Data/Rev	05/04/2024 Rev.01

II.11.3 Sistemi di vie ed uscite di emergenza

La finalità del sistema d'esodo è di assicurare che gli occupanti dell'attività possano raggiungere un luogo sicuro o permanere al sicuro, autonomamente o con assistenza, prima che l'incendio determini condizioni incapacitanti negli ambiti dell'attività ove si trovano

Il sistema d'esodo deve assicurare la prestazione richiesta a prescindere dall'intervento dei Vigili del fuoco.

Le modalità previste per l'esodo sono le seguenti:

- a. esodo simultaneo;
- b. esodo per fasi;
- c. esodo orizzontale progressivo;
- d. protezione sul posto.

In conformità a quanto previsto dal D.M. 18 settembre 2002 e smi, tenendo conto della probabile insorgenza di un incendio, il sistema di vie di uscita deve garantire che le persone possano, utilizzare in sicurezza un percorso senza ostacoli e chiaramente riconoscibile fino ad un luogo sicuro.

All'interno del Servizio, sono presenti percorsi di esodo ed uscite di sicurezza bidirezionali, che permettono di defluire attraverso le uscite di sicurezza presenti, direttamente verso luogo sicuro.





Per quanto riguarda la lunghezza dei percorsi di esodo, compartimentazione, carico di incendio, impianti di protezione antincendio, etc. si fa riferimento alla SCIA Antincendio, in possesso dell'Ufficio Tecnico.



Valutazione dei Rischi ai sensi dell'art. 28 del D.lgs 81/2008 e s.m.i.	
Plesso	Palazzina 2 – Piano Terra – Contrada Casalena – Teramo
Reparto	U.O.C. SERVIZIO IGIENE, EPIDEMIOLOGIA E SANITÀ PUBBLICA - SIESP
Data/Rev	05/04/2024 Rev.01

II.12 Analisi delle Mansioni

Definizione delle mansioni

La metodologia prende in considerazione il rapporto tra pericolo ed operatore, individuando i rischi connessi a ciascuna attività svolta. Essa costituisce l'approccio complementare all'analisi per aree per individuare i pericoli, i danni ed i rischi.

L'analisi delle attività lavorative è stata svolta utilizzando le seguenti definizioni:

attività lavorativa = insieme delle attività svolte da un operatore; attività = insieme di azioni coordinate al raggiungimento di un obiettivo; attività unitaria = ciascuna delle azioni singole.

Come sopra indicato, ogni attività lavorativa comprende in generale diverse attività svolte nel suo ambito; si è, dunque, proceduto alla definizione delle attività lavorative ed alla successiva individuazione dei pericoli a cui esse sono esposte.

Per ognuna delle attività unitarie, identificate nella definizione delle attività lavorative, sono stati individuati tutti i potenziali pericoli. Per ciascun pericolo riconosciuto si è provveduto ad identificarne le cause, mentre per ogni scenario incidentale si sono valutate le possibili conseguenze. In questa valutazione, che non può che essere relativamente soggettiva, sono state considerate tutte le azioni, sia tecniche che procedurali ed organizzative, in atto per la prevenzione e la protezione dei lavoratori.

L'individuazione dei pericoli e la valutazione dei rischi sono effettuate considerando ogni singola azione elementare rispetto alle seguenti voci:

- tipologie di pericolo/rischi contenuto (fisico/meccanico-termico, elettrico, chimico, ecc.);
- protezioni presenti, DPI prescritti, istruzioni scritte/addestramento;
- cause capaci di tradurre il pericolo in rischio: danno con una certa probabilità (attrezzature difettose, protezioni meccaniche, protezioni deficitarie, DPI non usati, attività non procedurata, procedura non seguita, mancanza di attenzione, improvvisa deficienza fisica).

Per ognuna delle attività lavorative individuate viene pertanto proposta una schematica descrizione che contiene i seguenti elementi:

- descrizione delle attività;
- strumenti e attrezzature utilizzate;
- eventuali sostanze chimiche utilizzate;
- condizioni di rischio (sicurezza e salute);
- dispositivi di protezione individuale utilizzati;



Valutazione dei Rischi ai sensi dell'art. 28 del D.lgs 81/2008 e s.m.i.	
Plesso	Palazzina 2 – Piano Terra – Contrada Casalena – Teramo
Reparto	U.O.C. SERVIZIO IGIENE, EPIDEMIOLOGIA E SANITÀ PUBBLICA - SIESP
Data/Rev	05/04/2024 Rev.01

- programma di informazione e formazione;
- attivazione sorveglianza sanitaria.

Ai fini dell'analisi di rischio insito nelle attività svolte dal personale presente nel reparto oggetto del presente documento, sono state individuate e definite le seguenti mansioni:

- * DIRIGENTE MEDICO/DIRETTORE
- * RESPONSABILE UOC
- * DIRIGENTE MEDICO
- * TECNICO DELLA PREVENZIONE
- * ASSISTENTE SANITARIO
- * CPSI
- * OSS
- * AUSILIARIO
- * OPERATORE TECNICO EDP
- * ASSISTENTE AMMINISTRATIVO

Di seguito è riportata la **descrizione dettagliata delle mansioni**, con l'elenco delle attività unitarie svolte per ognuna di esse. Ognuna delle mansioni individuate corrisponde altresì a determinate aree di lavoro e ad essa si associano quindi anche i rischi che discendono dalla strutturazione dell'ambiente e dalla sua organizzazione interna.

Per quanto riguarda il Rischio relativo ad aggressioni si rimanda al Documento Valutazione dei Rischi "REGOLAMENTAZIONE DELLE MISURE PER IL CONTRASTO DEL RISCHIO AGGRESSIONE E VIOLENZA FISICA NEGLI AMBIENTI DI LAVORO" ed alla Procedura Aziendale "Prevenire gli atti di violenza a danno degli operatori sanitari"



Valutazione dei Rischi ai sensi dell'art. 28 del D.lgs 81/2008 e s.m.i.	
Plesso	Palazzina 2 – Piano Terra – Contrada Casalena – Teramo
Reparto	U.O.C. SERVIZIO IGIENE, EPIDEMIOLOGIA E SANITÀ PUBBLICA - SIESP
Data/Rev	05/04/2024 Rev.01

Dirigente Medico/Direttore/Responsabile UOC/Dirigente Medico

Attività e compiti del personale Addetto

- > Ambulatorio vaccinale
- Visite mediche soggetti da inviare centri accoglienza
- Screening soggetti immigrati
- > Medicina necreoscopica
- > Sopralluoghi in esterno
- > Ispezioni in ambiente agricolo e montano
- ➤ Interventi in emergenza (incendi calamità) per valutazioni matrici ambientali (acqua-aria-suolo)
- Utilizzo auto aziendale
- Utilizzo VDT

Mezzi, strumenti ed attrezzature utilizzate

- Videoterminale, stampanti, fotocopiatrici, taglienti (aghi, siringhe, forbici)
- ➤ Autoveicoli
- Attrezzatura per rilievi (fettuccia metrica, macchina fotografica, etc.)

Sostanze chimiche utilizzate anche in modo saltuario

Vedi "SCHEDA C – ESPOSIZIONE SOGGETTIVA AD AGENTI CHIMICI" allegata

Condizioni di rischio (sicurezza ed igiene del lavoro)

- Agenti meccanici, termici, elettrici, altri infortunistici;
 - Caduta, inciampo e scivolamento in piano;
 - Urto, colpo, schiacciamento;
 - Elettrocuzione;
 - Schiacciato/cesoiato da/tra qualcosa;
 - Tagliato o punto da materiale pungente
 - Aggressione
 - Rischio incidente stradale (*investimento*, *ribaltamento*, *avaria mezzo*, *etc.*);
- Agenti ergonomici:
 - Affaticamento visivo per utilizzo di Videoterminali (per tempi superiori alle 20 ore settimanali);
 - Rischio posturale derivante dal mantenimento di posture fisse prolungate;
- Agenti chimici
- Agenti Biologici potenziali
- > Agenti individuali di rischio:
 - gravidanza, invecchiamento e soggetti diversamente abili (motorio o sensoriale)
- Agenti Allergenici:
 - rischio allergologico a seguito di punture di insetti (ispezioni e sopralluoghi esterni)
- Agenti fisici
 - Microclima agenti meteorologici avversi (ispezioni e sopralluoghi esterni)



Valutazione	Valutazione dei Rischi ai sensi dell'art. 28 del D.lgs 81/2008 e s.m.i.						
Plesso	Palazzina 2 – Piano Terra – Contrada Casalena – Teramo						
Reparto	U.O.C. SERVIZIO IGIENE, EPIDEMIOLOGIA E SANITÀ PUBBLICA - SIESP						
Data/Rev	05/04/2024 Rev.01						

TEDAN	MO.	110000							
TERAMO www.aslteramo.it		Reparto		O.C. SERVIZIO I BBLICA - SIESP		NE, EPIDEMIO	OLOGIA	E SANI'	ΤÀ
Data/Rev 05/0		/04/2024 Rev.01							
Esposizione a run A (8) - (L _{EX} 8h) [d				≤80 ⊠	8	0 < ≤85 □	85 <	≤ 87 □	>87 🗆
Esposizione vibrazioni A (8) [m/s²] Corpo intero [m/s²]		SI□ NO⊠	V	≤ 2,5 □ alore limite d'azione	2,5<	≤ 5 □	> 5 □ Valore limite di esposizione		
		-		SI⊠ NO□	V	≤ 0,5⊠ alore limite d'azione	0,5 <	≤1□	> 1□ Valore limite di esposizione
Valutazione rischio chimico		Basso per la sicurezza Irrilevante per la salute ⊠		Alto per la sicurez. Irrilevante per la salute					
v aiutazione risci	no c			Basso per la sicurezza Rilevante per la salute □		Alto per la sicure Rilevante per la salute □			
Rischio Biologico			Presente (potenziale) Non presente □						
Ferite da taglio e da punta nel settore ospedaliero e sanitario Titolo X-BIS D.lgs. 81/08 e smi			□ Non presente □ Pote		□ Poter	enziali			
lavoro notturno Circolare n° 8 del 2005			<u> </u>		□ < 80 lavorativi all'	□ < 80 giorni lavorativi all'anno		□ ≥ 80 giorni lavorativi all'anno	
Lavoro in quota			Presente □ Non presente		e 🗵	Saltuari	ia 🗆		
Rischio microclima severo per caldo e freddo			Presente ⊠ Non presente □ Saltua		Saltuari	ria 🗆			
Movimentazione	Mai	nuale Carich	 i	Presente □		Non present	e 🗵	Saltuaria	ı 🗆



Valutazione dei Rischi ai sensi dell'art. 28 del D.lgs 81/2008 e s.m.i.						
Plesso	Palazzina 2 – Piano Terra -	- Contrada Casalena - Teramo				
	U.O.C. SERVIZIO IG PUBBLICA - SIESP	GIENE, EPIDEMIOLOGIA	Е	SANITÀ		
Data/Rev	05/04/2024 Rev.01					

Prin	cipali rischi legati alla mansione			
RISC	CHIO SICUREZZA go di lavoro/attrezzature/attività di lavoro)	D	P	IR
	Traumi da incidenti stradali	3	1	3
	Traumi da investimento	3	1	3
	Biologico (potenziale)	3	2	6
	Elettrocuzione	3	1	3
.0	Tagli, punture, abrasioni, schiacciamento, proiezione di materiale	2	2	4
tuni	Lesioni da sforzo	1	2	2
nfor	Scivolamento	2	2	4
Rischio Infortunio	Inciampo	2	2	4
isch	Caduta dall'alto	1	1	1
~	Caduta di materiale dall'alto	1	1	1
	Ustioni	1	1	1
	Lesioni arti inferiori e superiori	1	1	1
	Lesioni cute e occhi	1	1	1
	Infezione tetanica	1	1	1
	Movimentazione manuale dei carichi (sollevamento materiale) - UOMO	1	1	1
	Movimentazione manuale dei carichi (sollevamento materiale) DONNA	1	1	1
	Movimentazione manuale dei carichi (traino-spinta) - UOMO	1	1	1
	Movimentazione manuale dei carichi (traino-spinta) - DONNA	1	1	1
	Movimentazione manuale dei carichi (pazienti)	1	1	1
	Rumore	1	1	1
	Vibrazioni mano braccio	1	1	1
Mans.	Vibrazioni corpo intero	1	2	2
2	Esposizione Radiazioni ionizzanti	1	1	1
	Esposizione Radiazioni non ionizzanti	1	1	1
	Posture connesse ad attività specifica	1	2	2
	Rischio da esposizione ad agenti cancerogeni e mutageni	1	1	1
	Rischio Chimico	1	2	2
	Microclima severo per caldo/freddo	1	3	3
	Violenza fisica/Aggressione	2	2	4



7	Valutazione dei Rischi ai sensi dell'art. 28 del D.lgs 81/2008 e s.m.i.						
	Plesso	Palazzina 2 – Piano Terra – Contrada Casalena – Teramo					
	Reparto	U.O.C. SERVIZIO IGIENE, EPIDEMIOLOGIA E SANITÀ PUBBLICA - SIESP					
]	Data/Rev	05/04/2024 Rev.01					

Kit di base - Dispositivi di Protezione Individuali

- scarpe chiuse conforme alla EN 13287, EN 20347 A E SRC
- abbigliamento da lavoro (camici, divise in tessuto e/o in TNT, pantaloni)

A disposizione

abbigliamento da lavoro (cuffie, calzari)

Dispositivi di Protezione Individuali 2[^] e 3[^] categoria

A disposizione per sopraluoghi

- Mascherina di protezione vie respiratorie FFP2 o FFP3 conforme alla Norma UNI EN 149;
- Tuta e/o Camici idrorepellenti in tyvec, conformi alle norme "UNI-EN 13688, UNI EN 13034, EN 13982-1, EN 6530 con certificazione CE di Tipo rilasciata da Organismo Notificato tipo 5 / tipo 6; UNI EN 14126:2004 con certificazione CE di Tipo rilasciata da Organismo Notificato tipo 5B o superiore (3B/4B) classe 6 B (20 kPa; t > 75 min) EN 1149-5:2018
- Scarpe di sicurezza S2 SRC conformi alla EN 20345 EN 13287
- Stivali antiscivolo di sicurezza S4 SRC conformi alla EN 13287, EN 20345
- Guanti monouso per rischi chimici/biologici (*nitrile/butilica*) conformi alla EN 374 (-1, -2, -4, -5(virus)) EN 455 UNI EN ISO 21420;
- Occhiali a stanghette con protezione laterale e/o visiere (se possibili schizzi o aerosol) conformi alla EN 166
- Giubbotto termico antipioggia e antivento con inserti "alta Visibilità" conforme al DM dell'Infrastrutture e Trasporti del 2019, UNI EN ISO 13688:2013, UNI EN ISO 20471:2017 classe II, UNI EN 343:2019;
- Gilet "alta Visibilità" Conforme al DM dell'Infrastrutture e Trasporti del 2019, UNI EN ISO 13688:2013, UNI EN ISO 20471:2017 classe II, UNI EN 343:2019;

Dispositivi di Protezione Individuali Covid-19

- Kit DPI Covid-19 come da specifico DVR aziendale
- DPI aggiuntivi in base alla complessità organizzativa e assistenziale

Programmi di Formazione

FORMAZIONE DI BASE DEI LAVORATORI in attuazione dell'articolo 37, comma 2 del D.lgs. 81/2008, e smi – in virtù Accordo Conferenza Stato - Regioni

Classe di Rischio individuata in virtù delle lavorazioni da svolgere = RISCHIO ALTO

Per tutti i lavoratori occorre effettuare 4 ore di Formazione Generale + 12 ore di Formazione Specifica per la classe di rischio alto, TOTALE 16 ore.

FORMAZIONE PARTICOLARE AGGIUNTIVA PER IL PREPOSTO

La formazione del preposto deve comprendere quella per i lavoratori e deve essere integrata da una formazione particolare, in relazione ai compiti da lui esercitati in materia di salute e sicurezza sul lavoro.

La durata minima del modulo per preposti è 8 ore.

FORMAZIONE DEI DIRIGENTI

Per tutti i Dirigenti occorre effettuare 16 ore di Formazione suddivisa in quattro moduli formativi.

differenze di genere:

Sesso indifferente allo svolgimento della presente attività lavorativa.
 Per le lavoratrici madri si rimanda al DVR Generale

età:

indifferente allo svolgimento della presente attività lavorativa.

Stress lavoro-correlato

Indicazione livello di rischio	Valutazione attivata secondo le indicazioni della Circolare del Ministero del Lavoro del 18/11/2010 – prot. 15/SEGR/0023692 e Linee Guida INAIL -
	Metodologia per la valutazione e gestione del rischio Stress Lavoro- Correlato – Modulo contestualizzato al settore sanitario – Edizione 2022

Medico Competente (Art. 25 e art. 41 del D.Lgs 81/08)

Protocollo Sanitario e Periodicità visita medica a cura del Medico Competente



Valutazione dei Rischi ai sensi dell'art. 28 del D.lgs 81/2008 e s.m.i.					
Plesso	Palazzina 2 – Piano Terra – Contrada Casalena – Teramo				
Reparto	U.O.C. SERVIZIO IGIENE, EPIDEMIOLOGIA E SANITÀ PUBBLICA - SIESP				
Data/Rev	05/04/2024 Rev.01				

Tecnico della Prevenzione

Attività e compiti del personale Addetto

- > Screening soggetti immigrati
- > Sopralluoghi in esterno
- ➤ Ispezioni in ambiente agricolo e montano
- ➤ Interventi in emergenza (incendi calamità) per valutazioni matrici ambientali (acqua-aria-suolo)
- Utilizzo auto aziendale
- Utilizzo VDT

Mezzi, strumenti ed attrezzature utilizzate

- > Videoterminale, stampanti, fotocopiatrici,
- Autoveicoli
- > Attrezzatura per rilievi (fettuccia metrica, macchina fotografica, etc.)

Sostanze chimiche utilizzate anche in modo saltuario

Vedi "SCHEDA C - ESPOSIZIONE SOGGETTIVA AD AGENTI CHIMICI" allegata

Condizioni di rischio (sicurezza ed igiene del lavoro)

- Agenti meccanici, termici, elettrici, altri infortunistici;
 - Caduta, inciampo e scivolamento in piano;
 - Urto, colpo, schiacciamento;
 - Elettrocuzione;
 - Schiacciato/cesoiato da/tra qualcosa;
 - Aggressione
 - Rischio incidente stradale (*investimento*, *ribaltamento*, *avaria mezzo*, *etc.*);
- > Agenti ergonomici:
 - Affaticamento visivo per utilizzo di Videoterminali (per tempi inferiori alle 20 ore settimanali);
 - Rischio posturale derivante dal mantenimento di posture fisse prolungate;
- Agenti Biologici potenziali
- Agenti individuali di rischio:
 - gravidanza, invecchiamento e soggetti diversamente abili (motorio o sensoriale)
- Agenti Allergenici:
 - rischio allergologico a seguito di punture di insetti (ispezioni e sopralluoghi esterni)
- Agenti fisici
 - Microclima agenti meteorologici avversi (ispezioni e sopralluoghi esterni)



Valutazione	Valutazione dei Rischi ai sensi dell'art. 28 del D.lgs 81/2008 e s.m.i.						
Plesso	Palazzina 2 – Piano Terra – Contrada Casalena – Teramo						
Reparto	U.O.C. SERVIZIO IGIENE, EPIDEMIOLOGIA E SANITÀ PUBBLICA - SIESP						
Data/Rev	05/04/2024 Rev.01						

TERAMO www.aslteramo.it		Piesso									
		Reparto		O.C. SERVIZIO I BBLICA - SIESP	NE, EPIDEMIO	OLOGIA	ESANI	ΓÀ			
Data/Rev 05,				/04/2024 Rev.01							
Esposizione a run A (8) - (L _{EX} 8h) [d				≤80 ⊠	80	0 < ≤85 □	85 <	≤ 87 □	>87 □		
	ı										
Esposizione a		Mano – braccio [m/s²]		SI□ NO⊠		≤ 2,5 □ alore limite d'azione	2,5<	≤ 5 □	> 5 □ Valore limite di esposizione		
A (8) [m/s ²]	Corpo intero [m/s ²]			SI⊠ NO□		≤ 0,5⊠ alore limite d'azione	0,5 <	≤1□	> 1□ Valore limite di esposizione		
				,							
Valutazione rischio chimico			Basso per la sicurezza Irrilevante per la salute ⊠		e Alto per la sicure Irrilevante per la salute						
v artituzione risen				Basso per la sicurezza Rilevante per la salute □		Alto per la sicur Rilevante per la salute					
				T		1			1		
Rischio Biologico				Presente (pot	Presente E (potenziale) Non presente □						
Ferite da taglio e da punta nel settore ospedaliero e sanitario Titolo X-BIS D.lgs. 81/08 e smi			☑ Non presente ☐ Presente			□ Potenziali					
Г								Ι			
lavoro notturno Circolare nº 8 del 2005		✓ Non presente		□ < 80 giorni lavorativi all'anno		$ \sqcup \rangle \geq 80$ giorni lavorativi all'anno					
2000			☐ Presente								
Lavoro in quota			Presente		Non presente	e 🗵	Saltuari	ia 🗆			
				<u>I</u>				<u>I</u>			
Rischio microclima severo per caldo e freddo			Presente ⊠ Non presente □ Saltuari		ia 🗆						
Movimentazione Manuale Carichi			Presente □	Non presente ⊠ Saltuaria □			ı 🗆				



Valutazione	Valutazione dei Rischi ai sensi dell'art. 28 del D.lgs 81/2008 e s.m.i.					
Plesso	Palazzina 2 – Piano Terra – Contrada Casalena – Teramo					
	U.O.C. SERVIZIO IGIENE, EPIDEMIOLOGIA E SANITÀ PUBBLICA - SIESP					
Data/Rev	05/04/2024 Rev.01					

Prir	cipali rischi legati alla mansione			
	CHIO SICUREZZA go di lavoro/attrezzature/attività di lavoro)	D	P	IR
	Traumi da incidenti stradali	3	1	3
	Traumi da investimento	3	1	3
	Biologico (potenziale)	3	2	6
	Elettrocuzione	3	1	3
0	Tagli, punture, abrasioni, schiacciamento, proiezione di materiale	2	2	4
Rischio Infortunio	Lesioni da sforzo	1	2	2
nfor	Scivolamento	2	2	4
io I	Inciampo	2	2	4
isch	Caduta dall'alto	1	1	1
~	Caduta di materiale dall'alto	1	1	1
	Ustioni	1	1	1
	Lesioni arti inferiori e superiori	1	1	1
	Lesioni cute e occhi	1	1	1
	Infezione tetanica	1	1	1
	Movimentazione manuale dei carichi (sollevamento materiale) - UOMO	1	1	1
	Movimentazione manuale dei carichi (sollevamento materiale) DONNA	1	1	1
	Movimentazione manuale dei carichi (traino-spinta) - UOMO	1	1	1
	Movimentazione manuale dei carichi (traino-spinta) - DONNA	1	1	1
	Movimentazione manuale dei carichi (pazienti)	1	1	1
	Rumore	1	1	1
٠.	Vibrazioni mano braccio	1	1	1
Mans.	Vibrazioni corpo intero	1	2	2
2	Esposizione Radiazioni ionizzanti	1	1	1
	Esposizione Radiazioni non ionizzanti	1	1	1
	Posture connesse ad attività specifica	1	2	2
	Rischio da esposizione ad agenti cancerogeni e mutageni	1	1	1
	Rischio Chimico	1	1	1
	Microclima severo per caldo/freddo	1	3	3
	Violenza fisica/Aggressione	2	2	4



Valutazione	Valutazione dei Rischi ai sensi dell'art. 28 del D.lgs 81/2008 e s.m.i.						
Plesso	Palazzina 2 – Piano Terra – Contrada Casalena – Teramo						
Reparto	U.O.C. SERVIZIO IGIENE, EPIDEMIOLOGIA E SANITÀ PUBBLICA - SIESP						
Data/Rev	05/04/2024 Rev.01						

Kit di base - Dispositivi di Protezione Individuali

- scarpe chiuse conforme alla EN 13287, EN 20347 A E SRC
- abbigliamento da lavoro (camici, divise in tessuto e/o in TNT, pantaloni)

A disposizione

abbigliamento da lavoro (cuffie, calzari)

Dispositivi di Protezione Individuali 2[^] e 3[^] categoria

A disposizione per sopraluoghi

- Mascherina di protezione vie respiratorie FFP2 o FFP3 conforme alla Norma UNI EN 149;
- Tuta e/o Camici idrorepellenti in tyvec, conformi alle norme "UNI-EN 13688, UNI EN 13034, EN 13982-1, EN 6530 con certificazione CE di Tipo rilasciata da Organismo Notificato tipo 5 / tipo 6; UNI EN 14126:2004 con certificazione CE di Tipo rilasciata da Organismo Notificato tipo 5B o superiore (3B/4B) classe 6 B (20 kPa; t > 75 min) EN 1149-5:2018
- Scarpe di sicurezza S2 SRC conformi alla EN 20345 EN 13287
- Stivali antiscivolo di sicurezza S4 SRC conformi alla EN 13287, EN 20345
- Guanti monouso per rischi chimici/biologici (nitrile/butilica) conformi alla EN 374 (-1, -2, -4, -5(virus)) EN 455 UNI EN ISO 21420;
- Occhiali a stanghette con protezione laterale e/o visiere (se possibili schizzi o aerosol) conformi alla EN 166
- Giubbotto termico antipioggia e antivento con inserti "alta Visibilità" conforme al DM dell'Infrastrutture e Trasporti del 2019, UNI EN ISO 13688:2013, UNI EN ISO 20471:2017 classe II, UNI EN 343:2019;
- Gilet "alta Visibilità" Conforme al DM dell'Infrastrutture e Trasporti del 2019, UNI EN ISO 13688:2013, UNI EN ISO 20471:2017 classe II, UNI EN 343:2019;

Dispositivi di Protezione Individuali Covid-19

- Kit DPI Covid-19 come da specifico DVR aziendale
- DPI aggiuntivi in base alla complessità organizzativa e assistenziale

Programmi di Formazione

FORMAZIONE DI BASE DEI LAVORATORI in attuazione dell'articolo 37, comma 2 del D.lgs. 81/2008, e smi – in virtù Accordo Conferenza Stato - Regioni

Classe di Rischio individuata in virtù delle lavorazioni da svolgere = RISCHIO ALTO

Per tutti i lavoratori occorre effettuare 4 ore di Formazione Generale + 12 ore di Formazione Specifica per la classe di rischio alto, TOTALE 16 ore.

FORMAZIONE PARTICOLARE AGGIUNTIVA PER IL PREPOSTO

La formazione del preposto deve comprendere quella per i lavoratori e deve essere integrata da una formazione particolare, in relazione ai compiti da lui esercitati in materia di salute e sicurezza sul lavoro.

La durata minima del modulo per preposti è 8 ore.

FORMAZIONE DEI DIRIGENTI

Per tutti i Dirigenti occorre effettuare 16 ore di Formazione suddivisa in quattro moduli formativi.

differenze di genere:

Sesso indifferente allo svolgimento della presente attività lavorativa. Per le lavoratrici madri si rimanda al DVR Generale

età:

indifferente allo svolgimento della presente attività lavorativa.

Stress lavoro-correlato

Indicazione livello di rischio	Valutazione attivata secondo le indicazioni della Circolare del Ministero del Lavoro del 18/11/2010 – prot. 15/SEGR/0023692 e Linee Guida INAIL -
	Metodologia per la valutazione e gestione del rischio Stress Lavoro- Correlato – Modulo contestualizzato al settore sanitario – Edizione 2022

Medico Competente (Art. 25 e art. 41 del D.Lgs 81/08)

Protocollo Sanitario e Periodicità visita medica a cura del Medico Competente



Valutazione	Valutazione dei Rischi ai sensi dell'art. 28 del D.lgs 81/2008 e s.m.i.							
Plesso	Palazzina 2 – Piano Terra – Contrada Casalena – Teramo							
Reparto	U.O.C. SERVIZIO IGIENE, EPIDEMIOLOGIA E SANITÀ PUBBLICA - SIESP							
Data/Rev	05/04/2024 Rev.01							

Assistente Sanitario/CPSI/OSS

Attività e compiti del personale Addetto

- > Ambulatorio vaccinale
- ➤ Gestione vaccini e frigoriferi
- > Utilizzo autoveicoli
- Utilizzo VDT

Mezzi, strumenti ed attrezzature utilizzate

- Videoterminale, stampanti, fotocopiatrici, taglienti (aghi, siringhe, forbici), frigoriferi
- Autoveicoli

Sostanze chimiche utilizzate anche in modo saltuario

Vedi "SCHEDA C – ESPOSIZIONE SOGGETTIVA AD AGENTI CHIMICI" allegata

Condizioni di rischio (sicurezza ed igiene del lavoro)

- Agenti meccanici, termici, elettrici, altri infortunistici;
 - Caduta, inciampo e scivolamento in piano;
 - Urto, colpo, schiacciamento;
 - Elettrocuzione;
 - Schiacciato/cesoiato da/tra qualcosa;
 - Tagliato o punto da materiale pungente
 - Aggressione
 - Rischio incidente stradale (*investimento*, *ribaltamento*, *avaria mezzo*, *etc.*);
- Agenti ergonomici:
 - Affaticamento visivo per utilizzo di Videoterminali (per tempi inferiori alle 20 ore settimanali);
 - Rischio posturale derivante dal mantenimento di posture fisse prolungate;
- Agenti chimici
 - o via inalatoria (aerosol, vapori)
 - o contatto cutaneo
- Agenti Biologici potenziali
- Agenti individuali di rischio:
 - gravidanza, invecchiamento e soggetti diversamente abili (motorio o sensoriale)
- Agenti fisici
 - Microclima agenti meteorologici avversi (saltuario in esterno)



Movimentazione Manuale Carichi

Valutazione	e dei Rischi ai sensi dell'art. 28 del D.lgs 81/2008 e s.m.i.
Plesso	Palazzina 2 – Piano Terra – Contrada Casalena – Teramo
Reparto	U.O.C. SERVIZIO IGIENE, EPIDEMIOLOGIA E SANITÀ PUBBLICA - SIESP
Data/Rev	05/04/2024 Rev.01

Non presente ⊠

TERAMO	Plesso									
www.asltera	mo.it	Reparto		O.C. SERVIZIO I JBBLICA - SIESP		NE, EPIDEMI	OLOGIA	ESANI	ΓÀ	
		Data/Rev	05	3/04/2024 Rev.01						
Esposizione a rumore A (8) - (L _{EX} 8h) [dB(A)]			≤80 ⊠	8	0 < ≤85 □	85 <	≤ 87 □	>87 🗆		
Esposizione a vibrazioni A (8) [m/s²]		Mano – braccio [m/s²] Corpo intero [m/s²]		SI□ NO⊠		≤2,5 □ alore limite d'azione	2,5<	≤ 5 □	> 5 □ Valore limite di esposizione	
				SI□ NO⊠		≤ 0,5□	0,5 <	≤1□	> 1 \(\text{Valore} \) Valore limite di esposizione	
				T						
Valutazione rischio chimico		Basso per la sicurezza Irrilevante per la salute ⊠		Alto per la sicurezz Irrilevante per la salute □						
v aiutazione risci	no c	minico		Basso per la sicurezza Rilevante per la salute \square		Alto per la sicurez Rilevante per la salute □				
				T						
Rischio Biologico)			Presente (potenziale)		Non presente □				
Ferite da taglio e da punta nel settore ospedaliero e sanitario Titolo X-BIS D.lgs. 81/08 e smi		nel	□ Non presente □ Presente		□ Potenziali		nziali			
lavoro notturno		colare n° 8 d	el	☑ Non presente		□ < 80 gion lavorativi all'anno				
2	005			☐ Presente		lavorativi ali anno		lavorativi all'anno		
Lavoro in quota	Lavoro in quota			Presente		Non present	Non presente ⊠		ia 🗆	
				<u>I</u>						
Rischio microclir e freddo	Rischio microclima severo per caldo e freddo		ldo	Presente		Non presente □		Saltuaria ⊠		

Presente \square

Saltuaria 🗆



Valutazione	Valutazione dei Rischi ai sensi dell'art. 28 del D.lgs 81/2008 e s.m.i.									
Plesso	Palazzina 2 – Piano Terra – Contrada Casalena – Teramo									
		SERVIZIO ICA - SIESP	IGIENE,	EPIDEMIOLOGIA	Е	SANITÀ				
Data/Rev	05/04/20)24 Rev.01								

Prin	cipali rischi legati alla mansione			
	CHIO SICUREZZA go di lavoro/attrezzature/attività di lavoro)	D	P	IR
	Traumi da incidenti stradali	3	1	3
	Traumi da investimento	3	1	3
	Biologico (potenziale)	3	2	6
	Elettrocuzione	3	1	3
.0	Tagli, punture, abrasioni, schiacciamento, proiezione di materiale	2	2	4
tuni	Lesioni da sforzo	1	2	2
nfor	Scivolamento	2	1	2
Rischio Infortunio	Inciampo	2	1	2
isch	Caduta dall'alto	1	1	1
~	Caduta di materiale dall'alto	1	1	1
	Ustioni	1	1	1
	Lesioni arti inferiori e superiori	1	1	1
	Lesioni cute e occhi	1	1	1
	Infezione tetanica	1	1	1
	Movimentazione manuale dei carichi (sollevamento materiale) - UOMO	1	1	1
	Movimentazione manuale dei carichi (sollevamento materiale) DONNA	1	1	1
	Movimentazione manuale dei carichi (traino-spinta) - UOMO	1	1	1
	Movimentazione manuale dei carichi (traino-spinta) - DONNA	1	1	1
	Movimentazione manuale dei carichi (pazienti)	1	1	1
	Rumore	1	1	1
	Vibrazioni mano braccio	1	1	1
Mans.	Vibrazioni corpo intero	1	2	2
2	Esposizione Radiazioni ionizzanti	1	1	1
	Esposizione Radiazioni non ionizzanti	1	1	1
	Posture connesse ad attività specifica	1	2	2
	Rischio da esposizione ad agenti cancerogeni e mutageni	1	1	1
	Rischio Chimico	1	2	2
	Microclima severo per caldo/freddo	1	2	2
	Violenza fisica/Aggressione	2	2	4



Valutazione	Valutazione dei Rischi ai sensi dell'art. 28 del D.lgs 81/2008 e s.m.i.							
Plesso	Palazzina 2 – Piano Terra – Contrada Casalena – Teramo							
Reparto	U.O.C. SERVIZIO IGIENE, EPIDEMIOLOGIA E SANITÀ PUBBLICA - SIESP							
Data/Rev	05/04/2024 Rev.01							

Kit di base - Dispositivi di Protezione Individuali

- scarpe antiscivolo conforme alla EN 13287, EN 20347 A E SRC
- abbigliamento da lavoro (camici, divise in tessuto e/o in TNT, pantaloni)

Dispositivi di Protezione Individuali 2[^] e 3[^] categoria

A disposizione per sopraluoghi

- Mascherina di protezione vie respiratorie FFP2 o FFP3 conforme alla Norma UNI EN 149;
- Guanti monouso per rischi chimici/biologici (nitrile/butilica) conformi alla EN 374 (-1, -2, -4, -5(virus)) EN 455 UNI EN ISO 21420;
- Occhiali a stanghette con protezione laterale e/o visiere (se possibili schizzi o aerosol) conformi alla EN 166

A disposizione all'interno dell'autovettura:

• Gilet "alta Visibilità" Conforme al DM dell'Infrastrutture e Trasporti del 2019, UNI EN ISO 13688:2013, UNI EN ISO 20471:2017 classe II, UNI EN 343:2019;

Dispositivi di Protezione Individuali Covid-19

- Kit DPI Covid-19 come da specifico DVR aziendale
- DPI aggiuntivi in base alla complessità organizzativa e assistenziale

Programmi di Formazione

FORMAZIONE DI BASE DEI LAVORATORI in attuazione dell'articolo 37, comma 2 del D.lgs. 81/2008, e smi – in virtù Accordo Conferenza Stato - Regioni

Classe di Rischio individuata in virtù delle lavorazioni da svolgere = RISCHIO ALTO

Per tutti i lavoratori occorre effettuare 4 ore di Formazione Generale + 12 ore di Formazione Specifica per la classe di rischio alto, TOTALE 16 ore.

FORMAZIONE PARTICOLARE AGGIUNTIVA PER IL PREPOSTO

La formazione del preposto deve comprendere quella per i lavoratori e deve essere integrata da una formazione particolare, in relazione ai compiti da lui esercitati in materia di salute e sicurezza sul lavoro.

La durata minima del modulo per preposti è ${\bf 8}$ ore.

FORMAZIONE DEI DIRIGENTI

Per tutti i Dirigenti occorre effettuare 16 ore di Formazione suddivisa in quattro moduli formativi.

differenze di genere:

Sesso indifferente allo svolgimento della presente attività lavorativa.

Per le lavoratrici madri si rimanda al DVR Generale

età:

indifferente allo svolgimento della presente attività lavorativa.

Stress lavoro-correlato

Indicazione livello di rischio	Valutazione attivata secondo le indicazioni della Circolare del Ministero del
	Lavoro del 18/11/2010 – prot. 15/SEGR/0023692 e Linee Guida INAIL -
	Metodologia per la valutazione e gestione del rischio Stress Lavoro-
	Correlato – Modulo contestualizzato al settore sanitario – Edizione 2022

Medico Competente (Art. 25 e art. 41 del D.Lgs 81/08)

Protocollo Sanitario e Periodicità visita medica a cura del Medico Competente



Valutazione dei Rischi ai sensi dell'art. 28 del D.lgs 81/2008 e s.m.i.							
Plesso	Palazzina 2 – Piano Terra – Contrada Casalena – Teramo						
Reparto	U.O.C. SERVIZIO IGIENE, EPIDEMIOLOGIA E SANITÀ PUBBLICA - SIESP						
Data/Rev	05/04/2024 Rev.01						

Ausiliario/Operatore Tecnico EDP/Assistente Amministrativo

Attività e compiti del personale Addetto

- > Attività di inserimento dati
- Utilizzo di VDT
- Attività amministrativa
- Prenotazioni vaccinazioni
- Attività occasionale di rifornimento materiale di servizio
- > Manutenzione parco macchine

Mezzi, strumenti ed attrezzature utilizzate

- > Videoterminale, stampanti, fotocopiatrici,
- Autoveicoli

Sostanze chimiche utilizzate anche in modo saltuario

/

Condizioni di rischio (sicurezza ed igiene del lavoro)

- Agenti meccanici, termici, elettrici, altri infortunistici;
 - Caduta, inciampo e scivolamento in piano;
 - Urto, colpo, schiacciamento;
 - Elettrocuzione;
 - Schiacciato/cesoiato da/tra qualcosa;
 - Rischio incidente stradale (*investimento*, *ribaltamento*, *avaria mezzo*, *etc.*);
- Agenti ergonomici:
 - Affaticamento visivo per utilizzo di Videoterminali (per tempi superiori alle 20 ore settimanali);
 - Rischio posturale derivante dal mantenimento di posture fisse prolungate;
- Agenti Biologici potenziali
- Agenti individuali di rischio:
 - gravidanza, invecchiamento e soggetti diversamente abili (motorio o sensoriale)
- Agenti fisici
 - Microclima agenti meteorologici avversi (saltuario in esterno)



Valutazione	e dei Rischi ai sensi dell'art. 28 del D.lgs 81/2008 e s.m.i.
Plesso	Palazzina 2 – Piano Terra – Contrada Casalena – Teramo
Reparto	U.O.C. SERVIZIO IGIENE, EPIDEMIOLOGIA E SANITÀ PUBBLICA - SIESP
Data/Rev	05/04/2024 Rev.01

TERAN	1O	Plesso							
www.asiterar	no.it	Reparto		O.C. SERVIZIO IO JBBLICA - SIESP		NE, EPIDEMIO	OLOGIA	ESANI	ΓÀ
		Data/Rev		/04/2024 Rev.01					
Esposizione a rum A (8) - (L _{EX} 8h) [dl				≤80 ⊠	8	0 < ≤85 □	85 <	≤ 87 □	>87 □
					-				
Esposizione a		Mano – braccio [m/s²]		SI□ NO⊠		≤ 2,5 □ alore limite d'azione	2,5<	≤ 5 □	> 5 □ Valore limite di esposizione
A (8) [m/s ²]		orpo intero /s²]		SI□ NO⊠	V	≤0,5□ alore limite d'azione	0,5 <	≤1□	> 1□ Valore limite di esposizione
				T			Т		
Valutariana risabia ahimiaa		Basso per la sic per la salute ⊠	Basso per la sicurezza Irrilevante per la salute ⊠			per la ante per la	sicurezza a salute □		
Valutazione risch	Valutazione rischio chimico		Basso per la si per la salute □	Basso per la sicurezza Rilevante per la salute □			Alto per la sicurezza Rilevante per la salute □		
							 -		
Rischio Biologico				Presente (pot	tenzi	ale) N	Non prese	ente 🗆	
				T		T		Γ	
Ferite da taglio settore ospedalier Titolo X-BIS D.lg	o e	sanitario	nel	➤ Non presente		□ Presente □ Potenzi		nziali	
lavoro notturno		colare n° 8 d	el	☑ Non presente					80 giorni
20	005			☐ Presente		lavorativi all'anno		lavorativi all'anno	
				T		T		Γ	
Lavoro in quota			Presente		Non presente	e 🗵	Saltuari	а 🗆	
				Т		<u> </u>		Γ, ,	
Rischio microclima severo per caldo e freddo		Presente		Non present	е⊔	Saltuari In esteri			
								111 0011	
Movimentazione Manuale Carichi					Saltuaria ⊠ Inf. 3 kg				



Va	Valutazione dei Rischi ai sensi dell'art. 28 del D.lgs 81/2008 e s.m.i.									
Ple	esso	Palazzina 2 – Piano Terra – Contrada Casalena – Teramo								
Re			SERVIZIO CA - SIESP	IGIENE,	EPIDEMIOLOGIA	Е	SANITÀ			
Da	ta/Rev	05/04/20	24 Rev.01							

Prin	cipali rischi legati alla mansione			
	HIO SICUREZZA go di lavoro/attrezzature/attività di lavoro)	D	P	IR
	Traumi da incidenti stradali	3	1	3
	Traumi da investimento	3	1	3
	Biologico (potenziale)	3	2	6
	Elettrocuzione	3	1	3
.0	Tagli, punture, abrasioni, schiacciamento, proiezione di materiale	2	1	2
tuni	Lesioni da sforzo	1	2	2
nfor	Scivolamento	2	1	2
io L	Inciampo	2	1	2
Rischio Infortunio	Caduta dall'alto	1	1	1
~	Caduta di materiale dall'alto	1	1	1
	Ustioni	1	1	1
	Lesioni arti inferiori e superiori	1	1	1
	Lesioni cute e occhi	1	1	1
	Infezione tetanica	1	1	1
	Movimentazione manuale dei carichi (sollevamento materiale) - UOMO	1	2	2
	Movimentazione manuale dei carichi (sollevamento materiale) DONNA	1	2	2
	Movimentazione manuale dei carichi (traino-spinta) - UOMO	1	1	1
	Movimentazione manuale dei carichi (traino-spinta) - DONNA	1	1	1
	Movimentazione manuale dei carichi (pazienti)	1	1	1
	Rumore	1	1	1
	Vibrazioni mano braccio	1	1	1
Mans.	Vibrazioni corpo intero	1	2	2
2	Esposizione Radiazioni ionizzanti	1	1	1
	Esposizione Radiazioni non ionizzanti	1	1	1
	Posture connesse ad attività specifica	1	2	2
	Rischio da esposizione ad agenti cancerogeni e mutageni	1	1	1
	Rischio Chimico	1	1	1
	Microclima severo per caldo/freddo	1	2	2
	Violenza fisica/Aggressione	2	1	2



Valutazione	e dei Rischi ai sensi dell'art. 28 del D.lgs 81/2008 e s.m.i.
Plesso	Palazzina 2 – Piano Terra – Contrada Casalena – Teramo
Reparto	U.O.C. SERVIZIO IGIENE, EPIDEMIOLOGIA E SANITÀ PUBBLICA - SIESP
Data/Rev	05/04/2024 Rev.01

Kit di base - Dispositivi di Protezione Individuali

. .

Dispositivi di Protezione Individuali 2[^] e 3[^] categoria

-

Dispositivi di Protezione Individuali Covid-19

- Kit DPI Covid-19 come da specifico DVR aziendale
- DPI aggiuntivi in base alla complessità organizzativa e assistenziale

Programmi di Formazione

FORMAZIONE DI BASE DEI LAVORATORI in attuazione dell'articolo 37, comma 2 del D.lgs. 81/2008, e smi – in virtù Accordo Conferenza Stato - Regioni

Classe di Rischio individuata in virtù delle lavorazioni da svolgere = RISCHIO BASSO

Per tutti i lavoratori occorre effettuare 4 ore di Formazione Generale + 4 ore di Formazione Specifica per la classe di rischio BASSO, TOTALE 8 ore.

FORMAZIONE PARTICOLARE AGGIUNTIVA PER IL PREPOSTO

La formazione del preposto, deve comprendere quella per i lavoratori e deve essere integrata da una formazione particolare, in relazione ai compiti da lui esercitati in materia di salute e sicurezza sul lavoro. La durata minima del modulo per preposti è **8** ore.

FORMAZIONE DEI DIRIGENTI

Per tutti i Dirigenti occorre effettuare 16 ore di Formazione suddivisa in quattro moduli formativi.

differenze di genere:

Sesso indifferente allo svolgimento della presente attività lavorativa. Per le lavoratrici madri si rimanda al DVR Generale

età:

indifferente allo svolgimento della presente attività lavorativa.

Stress lavoro-correlato

Valutazione attivata secondo le indicazioni della Circolare del Ministero del
Lavoro del 18/11/2010 – prot. 15/SEGR/0023692 e Linee Guida INAIL -
Metodologia per la valutazione e gestione del rischio Stress Lavoro-
Correlato – Modulo contestualizzato al settore sanitario – Edizione 2022

Medico Competente (Art. 25 e art. 41 del D.Lgs 81/08)

Protocollo Sanitario e Periodicità visita medica a cura del Medico Competente



Valutazione	e dei Rischi ai sensi dell'art. 28 del D.lgs 81/2008 e s.m.i.
Plesso	Palazzina 2 – Piano Terra – Contrada Casalena – Teramo
	U.O.C. SERVIZIO IGIENE, EPIDEMIOLOGIA E SANITÀ PUBBLICA - SIESP
Data/Rev	05/04/2024 Rev.01

Parte III - Misure e programmi per il miglioramento continuo

Il D.Lgs 81/08 e smi, individua nella figura del Datore di Lavoro l'unico responsabile per l'attivazione delle *misure generali di tutela* ritenute opportune per garantire il miglioramento nel tempo dei livelli di sicurezza, attraverso la valutazione di tutti i rischi, la programmazione della prevenzione, l'eliminazione dei rischi e, ove ciò non sia possibile, la loro riduzione al minimo;

Il principio del **miglioramento continuo** viene definito nella lettera t) dell'art. 15 del D.Lgs 81/08 e smi come una delle *misure fondamentali di tutela dei lavoratori*; tale principio viene ribadito nella lettera c) dell'art. 28 del D.Lgs 81/08 che conferma che il miglioramento continuo è uno degli elementi *fondamentali e costitutivi* del Documento Valutazione dei Rischi (DVR).

Anche l'art. 35 "*Riunione periodica*" prevede, al comma 2, che almeno una volta all'anno, nelle aziende con più di 15 dipendenti, deve essere <u>discusso</u> il documento di valutazione dei rischi, tra cui il programma di miglioramento di cui all'art. 28 comma 1 lett. c).

Nell'ALLEGATO 1 del presente documento "Misure e programmi per il miglioramento continuo" vengono riportate in forma tabellare le inadempienze riscontrate durante la fase di sopralluogo, indicando le priorità di intervento in funzione della normativa vigente, della criticità o gravità del rischio (matrice di rischio) e del numero di persone esposte al rischio riscontrato.

Al fine di garantire la certezza dell'intervento, per ogni inadempienza riscontrata, sono indicati i soggetti interessati alla risoluzione dell'adempimento.

Nel principio del miglioramento continuo, sarà attuato un programma periodico di mantenimento che tenga conto delle risultanze della valutazione dei rischi, dei sistemi tecnologici innovativi e dell'usura di attrezzature, macchine e dispositivi di protezione.

Informazione ai sensi art. 36 del D.lgs 81/08: Regolamenti, Procedure ed Opuscoli, sono visionabili sul sito ASL Teramo (Area intranet / Archivio / Servizio Prevenzione / Misure di Prevenzione).

Allegato 1 - Misure e programmi per il miglioramento continuo

.....OMISSIS





REGIONE ABRUZZO AZIENDA SANITARIA LOCALE TE Direzione Generale

Servizio Prevenzione e Protezione Sicurezza Interna

Lipartimento Preveniane	VOC Servino Grene Eddemido
Dipartimento, U.O., Servizio, ecc	Sezione
MARINA DANESE	Director of Myspecer
Responsabile	Qualifica e firma del compilatore
0861-420582-576-588	Odo Consiluo Teramo
Tel. ufficio	Località

ELENCO PI	ERSONALE
MARINA DANESE	Sirettole of
IDA ALBANESI	Respusabille UDS
SILVIA L'EUGENIO	Mindente Mobileo
LINA SAVINO	Sinigente Medico
GIACONO METCHIORRE	Singente Medico
GIANPAOLO PECCE	Singente Medico
FLAVIA CAPRIDUTI	Assistante Secretario
DRANA DI EGILLIO	Assistenti Santais
LORUTA CENTINARO	CPSI
FIORELLA DI ANTONIO	DSS

ELENCO PI	ERSONALE
EVAENIA DI PIETRO	Operatore tecuco EDP
FRANCESO DANESE	h u
EUSABETTA TEXPERINI	11 (1
ANNA GUECTI	u 1e
GISELDA FURIA	lc U
SILVIO CHICCHI	11 4
HARLENA MAHELLE	Assistente Aceenistration
GIUSEPPINA VECLA	operatore tecuren top
LAURA LAURE	Lusiliano
FABIO 16Hi	recure Frenchiola
GIUSEPPINX PASQUARELII	L(L(
MARA CAPUTO	11
GABRIELE GALANTIM	16 11

ъ.	28	02	,2024
Data 🛮	200	1 60	10004

Timbro e Firma del Responsabile

Dipartimento di Prevenzione Servizio Igiene Ecidemiologia e Sanital Pubblica Dott.ssa Marina Danese Direttore f.f.

Attività e com	iti del personale Addetto
Attivité Attivité Attivité e man	di inscrimento dati 150 VDT e accesso alceministrativa Frenctarione società accordinale si purimento materiale servi escersole facco maccline
Mezzi, strume	ti ed attrezzature utilizzate
VDTe	occessori Autoreicoli
Sostanze chimi	the utilizzate anche in modo saltuario
Kit di base - Di	spositivi di Protezione Individuali
/	
	ORARIO DI LAVORO
TTINA -	4 5 910 Rei Sett. 18 2 Procli Sett

AZIENDA U.S.L. TERAMO
Dipartimento di Prevenzione
Servizio Igiere della Capia e Santa' Pubblica
Sigla Responsabile
Direttore I.I.

MANSIONE:	ASSISTENTE SANTIARLO INFERMIER
Attività e com	piti del personale Addetto
Autor	lotouro Boccinale voccini eterganifei
Mezzi, strume	nti ed attrezzature utilizzate
Autor Figori	seicoli VDT e allessori Taglieuti
Sostanze chim	iche utilizzate anche in modo saltuario
Veoli	Scheolo C
Spoula	ispositivi di Protezione Individuali autincivolo - Divine - Calluci - quaesti uno vimone acclipli Ulascheviue Ff2
	ORARIO DI LAVORO
TTINA 8- 1	1. E 00/50H
MERIGGIO 15-18 ITTE	2 pe/sett

AZIENDA U.S.L. TERAMO
Dipartimento di Prevenzione
Servizio (1976-1976) della piocega e Santa Pubblica
Divettore f.f.

Sigla Responsabile

MANSIONE: DIRECTORE - RESPONSABILE NOS - DI RIGENTE HEDICO Attività e compiti del personale Addetto AMBULATORIO PACCUNALE - VISITE MEDICHE SOGGETTI DA UNVIARE CENTRE ADDOGLIENZA-SCREENING SOGG. IM-HIGRATI-HEDIEWA NECROSCOPICA - SOPRALUOCIHI W ESTERNO - USO NEHO ATIEN DALE - USO VOT-ISPELIONI IN AMBIENTE AGRICOLOE HONTANO ERVENTO IN EMERGENTA (INCENDI-CALAMITÀ Mezzi. strumenti ed attrezzature utilizzate AUTOVEICOU-VITEACCESSORI-TAGUENT (agli Emglu prbici) AUREHARA PER RILIEVO Sostanze chimiche utilizzate anche in modo saltuario VEDI SCHEDAC Kit di base - Dispositivi di Protezione Individuali SCARPE LUTT SCIVOUD CAMUCI. VIVISE GUANTI HONOUSO VISIERA OCCHIALL TUTA IDROREREUERUTI CALTARL CUTTERA STIVALL ANTISCIVOL SCARAA Di SICURE HA GIUBBOUT PER INTEMPERIE HASCHERUNETTO-TR ORARIO DI LAVORO MATTINA

AZIENDA U.S.U. TERALO. O PORTENSA MASSIONE STREET A STREET OF THE SERVICE OF THE

Attività e compiti del personale Addetto Calle divigleuri Meodici cole esclusione Acubellotorio - Vinike Redice - Vidina Decented Mezzi, strumenti ed attrezzature utilizzate Colle divigleuri medici con esclusione Toplice Sostanze chimiche utilizzate anche in modo saltuario Vedi soleolo C Kit di base - Dispositivi di Protezione Individuali Colle divi penti reolici core esclusio me Colle ci ORARIO DI LAVORO TITINAS-14 59 / Settimano 15-18 2/Settimano	MANSIONE:	TECNIQUE	DEUA	TRENTIONE
Mezzi, strumenti ed attrezzature utilizzate Colluc di inglichi mudici con dicherolle reglicu Sostanze chimiche utilizzate anche in modo saltuario Veoli scholo C Kit di base - Dispositivi di Protezione Individuali Colle din penti Medici con exclumo de Colle ci ORARIO DI LAVORO	Attività e compi	ti del personale A	ddetto	
Sostanze chimiche utilizzate anche in modo saltuario Veoli Scholo C Kit di base - Dispositivi di Protezione Individuali Colle olivi penti terolici core esclumo le Colleici ORARIO DI LAVORO	Calle d Ambulo	lingenti tono-Vi	Mediei inite Hu	dice : Rédius Decenergies
Sostanze chimiche utilizzate anche in modo saltuario Veoli Scholo C Kit di base - Dispositivi di Protezione Individuali Colle dini peuti Veolici core exclurro lle Colle ici ORARIO DI LAVORO				con exclusione replient
Kit di base - Dispositivi di Protezione Individuali Colle chi peut Rechici core exclusio de Colleci ORARIO DI LAVORO TTINAS-14 599 Settimano				
coure divipent Redici con exclusione Connici Orario di Lavoro	Veoli sel	iolo C		
ORARIO DI LAVORO TTINAS-14 590/Setti Walla	Kit di base - Disp	oositivi di Protezio	one Individuali	
TTINAS-14 590/Settimonio	Colle @	lisipent	i Keolia	ei cou excluro le
			ORARIO I	DI LAVORO
	TTINAO 11	<i>C</i> 000	^	
15-18 2/SOHILLOUIO		390	/Settillu	flle
TTE	15-18	2/Settil	uomo	

AZIENDA U.S.L. TERAMO
Dipartimento di Prevenzione
Servizio Igiene Carrento de Sa ma Pubblica
Sigla Responsabile Dott Sa March Danese
Direttore f.f.

SCHEDA G-ESPOSIZIONE SOGGETTIVA AD AGENTI FISICI

1 ATTREZZATURA-MACCHINARIO	2 Libretto	3 TIPOLOGIA	3 TIPOLOGIA ESPOSIZIONE	Temperatura	5 TEMPO DI
(Nome Commerciale e Tipologia)	Informativo	-MANO/BRACCIO	- CORPO INTERO	Bassa Si-NO	caroakione
	Rischio Vibrazioní SI-NO				
P.O	REPARTO/SERVIZIO;	VIZIO:			
QUALIFICA/MANSIONE AZIENDA U.S.L. TERAMO	L TERAMO				
FIRMA COMPILATORE Servizio Igiere El Micros a Santa Pubblica Dougs and Minima Danese Directore f f	rievenzione 60.a.e. Santa' Pubblio na Danese	o o	DATA 28, 03, 202 L pag 1, 1	202 has	1 /

P.O: QUALIFICA/MANSIONE	AZIENDA U.S.L. TERAMO Dipartimento di Prevenzione		
FIRMA COMPILATORE	Servizio Igiere Economica Sanita' Pubblica Bour social Danese Direttore f.f.	DATA 28, 03, 202 L	pag [/ [

SCHEDA H -ESPOSIZIONE SOGGETTIVA AD AGENTI FISICI

RUMORE

Temperatura 5 TEMPO DI Ambiente ESPOSIZIONE Bassa SI-NO Ore (giornaliero o (eventuale settimanale)) presenza sostanza)	DATA 28 312026 pag 1
3 TIPOLOGIA ESPOSIZIONE io	VIZIO:
2 Libretto d'uso/Foglio Informativo Rischio RUMORE SI-NO	AZIENDA U S.L. FERMIO SERVIZIO: ipartimento di Fermio Izione Dott. Sa Marina Danese
1 ATTREZZATURA-MACCHINARIO O FONTE (Nome Commerciale e Tipologia)	P.O. QUALIFICA/MANSIONE AZIENDA U SI Dipartimento of P FIRMA COMPILATORE Servizio Igiene E Carroll Dott. ssa Manna E



PRESIDIO OSPEDALIERO – DIPARTIMENTO di PRENULI QNE

REPARTO/SERVIZIO
MP. SIESP
. COMPILATORE
COMPILATORE
MAKKIN X DANETO

SCHEDA - MOVIMENTAZIONE MANUALE DEI CARICHI - Modello proposto dal NIOSH (National Institute for Occupational Safety and Health) CALCOLO ANALITICO PESO LIMITE RACCOMANDATO(PLR) - INDICE DI SOLLEVAMENTO(IS)

MANSIONE	シボン		
MATERIALE MOVIMENTATO	MATERIAG O	Scaro	E FALDOU
FASE 1: VALUTAZIONE PRELIMINA	RE		
Il peso sollevato è superiore a	3 Kg? □ SI	1	NO
Peso effettivamente sollevato (kg)		×
Altezza mani (cm)			
Dislocazione verticale (cm)			
Distanza orizzontale oggetto (c	em)		
Angolo di asimmetria (gradi)			
Giudizio sulla presa (scarso/in	termedio/buono)		
Operazione ad una mano			
Operazione a due persone			
Frequenza del sollevamento - 1	nedia		
Durata del lavoro (tra 2 e 8 oro	e, tra 1 e 2 ore, <1 ora)		
Distanza da percorrere con il o	earico (metri)		



	SI	NO
Presenza di stress termico estremo (basso o alto) (per esempio temperatura, umidità,		
movimento dell'aria)		
Presenza di pavimento scivoloso, irregolare, instabile		
Presenza di spazio insufficiente pre il sollevamento ed il trasporto		
CI SONO CARATTERISTICHE DELL'OGGETTO SFAVORÉVOLI PER IL SOLLEVAMEN	TOEIL	47
TRASPORTO	SI	NO
	D.	110
Le dimensioni dell'oggetto riduce la visuale del lavoratore ed ostacola il movimento		
Il baricentro del carico non è stabile (per esempio, liquidi, oggetti che si muovono		
all'interno dell'oggetto)		
La forma o la configurazione dell'oggetto presenta bordi, superfici o sporgenze		
taglienti		
Le superfici di contatto sono troppo fredde o troppo calde		
Impugnature o accomppiamenti impropri		
Il compito di søllevamento o trasporto dura più di 8 h al giorno		

Data <u>28 103 12024</u>	Dipartime to the Property Pubblica Servizio Igens 20 00 00 00 00 Pubblica Datt sea Marina Danese Direttore f.f.
I TECNICI	

Allegato 3 - Valutazione Rischio chimico

MANSIONE [WOULDWIST

AAR MOULT MOULT POLO SCHEDA C - ESPOSIZIONE SOGGETTIVA AD AGENTI CHIMICI

Mettere una "X" per ogni opzione richiesta a ciascun prodotto chimico

Allegare scheda di sicurezza di ciascun prodotto chimico utilizzato

		1		T								- 1		1
e e	9 lb úiq						all l				-37			
Tempo esposizione giornaliera	Da 4 a 6 ore													
	Ds Z s 4 ore												H	
mpo giol	Da 15 min a 2 ore	X	X	X	X	X	10				3			
Ten	21 eroineini itunim	1												
_	>100kg	\top		Г		П							- 13	
aliera	Do to a tooks	\vdash		\vdash		Н				_				
Quantità giornaliera	Dalato kg	\vdash				Н								
ntità	Da 0,1 a 1kg	╁				Н		\neg				\neg		
Qua		V	X	7	7	V	3		E .	_		\dashv		
<u>e</u>	esteso		/	^	\wedge		100 FE					_		1
Esposizione cutanea	ounitnossib													
one co	eletrebisse oststoo2			\sigma/		. (E					-		
osizio	ontatro	X	X	X	X	X								
	Messun						1		8					
z'uso	m OT<											\Box		
	Tra 5m e 10 m		19			Щ						_		
Distanza d'uso	m2 9 m 6 svT		9		18	Ц								
Dist	me amt erT		85											10
	w Ţ>	X	X	X	X	X					18			かりん
	enoizelogineM strenib	X	X	X	人	X								N
trollo	- Snaiziuliā Snaizeliānsv													
Tipologia di controllo	Segregazione - separazione						8							oiring / O III
ogia (Asplicatione locale								TI S			1		/29
Tipol	-entilazione-													=
	Contenimento completo													
0.	enoizreqziQ evi3esifingiz													2
Tipologia d'uso	Controllate no oviznegzib	X	X	X	×	X								14
	ib anoizulani siratem													0 0 1
	osuidD smatsi2										V		Ī	SOLD TO SOLD TO
<u> </u>		لد	*	$ \overline{} $	35	굇								(C)-
Nome Prodotto		NOVALEDL	ARUCHINA	LESORINY	QUONEB RAP	BUSEPOL								6
ne Pr		3	3	43	DAL	13								(
Non		S	AX	74	2	预								9

Qualifica e firma del compilatore

e Servizio Igere Ec 29" 100g à 2 Sania Pubblica

pag 1/2

Data

anese

Firma e timbro del Responsabile_

Leggenda:

Tipologia d'uso:

- Sistema chiuso: la sostanza viene utilizzata e/o conservata in reattori o contenitori a tenuta stagna e trasferita da un contenitore all'altro attraverso tubazioni
- Inclusione di materia: la sostanza viene incorporata in materiali o prodotti da cui è impedita o limitata la dispersione nell'ambiente.
- Impiego controllato e non dispersivo: si tiene conto delle lavorazioni in cui operano gruppi selezionati di lavoratori, esperti nel processo e in cui esistono dei sistemi di controllo adeguati a controllare, ridurre e contenere l'esposizione.
- Uso con dispersione significativa: si considerano lavorazioni e attività che possono comportare un'esposizione incontrollata degli addetti, e di altri lavoratori ed eventualmente della popolazione in generale.

Tipologia di controllo:

- Contenimento completo: corrisponde al ciclo chiuso, rende l'esposizione almeno dal punto di vista teorico trascurabile, escludendo anomalie del sistema o incidenti o errori.
- Ventilazione-aspirazione locale delle emissioni: tiene conto della rimozione del contaminante alla sorgente di emissione, impedendo la dispersione in ambiente di lavoro.
- Segregazione-separazione: viene separato il lavoratore dalla fonte di emissione dell'inquinante attraverso uno spazio di sicurezza che non riguarda una barriera fisica, ma soprattutto la modalità e le procedure di lavoro. In tal caso assume un ruolo fondamentale la prevenzione dell'esposizione.
 - Manipolazione diretta (con sistemi di protezione individuali): il lavoratore opera a contatto con l'agente chimico pericoloso protetto unicamente dai DPI.
- Distanza d'uso: l'indice tiene conto dalla distanza tra una sorgente di emissione e il lavoratore esposto

Esposizione cutanea:

- Contatto accidentale: non più di un evento al giorno. Dovuto a spruzzi o rilasci occasionali.
- Contatto discontinuo: da due a dieci eventi al giorno
- Contatto esteso: il numero di eventi giornalieri è maggiore di dieci



Valutazione	e dei Rischi ai sensi dell'art. 28 del D.lgs 81/2008 e s.m.i.
Plesso	Palazzina 2 – Piano Terra – Contrada Casalena – Teramo
Reparto	U.O.C. SERVIZIO IGIENE, EPIDEMIOLOGIA E SANITÀ PUBBLICA - SIESP
Data/Rev	05/04/2024 Rev.01

Sostanza/ Preparato	Tipologia/ Regolamentaz ione Frasi di rischio	Mansione/i interessate	Quantità utilizzata (Kg o litri usati per giorno per addetto)	Esposizione cutanea	Frequenza di esposizione	DPI Necessari	Misure da attuare in caso di fuoriuscita accidentale	Manipolazione e stoccaggio	Informazioni tossicologiche
AMUKINE MED	1	Dirigente Medico Assistente Sanitario CPSI	< 0,1 kg	☑ Contatto accidentale	☐ Giornaliera / Routinaria ☐ <1% orario di lavoro ☐ <10% orario di lavoro ☐ 10-25% orario di lavoro ☐ 26-50% orario di lavoro ☐ 51-100% orario di lavoro ☐ Settimanale ☐ <1% orario di lavoro ☐ 10-25% orario di lavoro ☐ 26-50% orario di lavoro ☐ 26-50% orario di lavoro ☐ 51-100% orario di lavoro ☐ 51-100% orario di lavoro ☐ Mensile ☐ Non significativa	Protezioni per occhi/volto: Non sono necessarie particolari protezioni durante l'utilizzo normale del prodotto. In caso di contatto prolungato e di manipolazione di grosse quantità, indossare occhiali di protezione. Protezione delle mani: Non sono necessarie particolari protezioni durante l'utilizzo normale del prodotto. In caso di contatto prolungato e di manipolazione di grosse quantità, utilizzare guanti protettivi in lattice o in gomma. Protezione respiratoria: Non sono necessarie particolari protezioni durante l'utilizzo normale del prodotto; in caso di manipolazione di grosse quantità ed in situazioni che possono comportare la formazione di vapori/aerosol, indossare appropriati facciali filtranti.	accensione. Tenere lontano da scarichi, acque di superficie e acque sotterranee. Raccogliere con sostanze assorbenti (sabbia, farina fossile, legante per acidi, legante universale). Riporre in appositi contenitori per smaltimento.	In aree critiche assicurare un'adeguata ventilazione e un'aerazione puntuale. Tenere il recipiente ben chiuso. Evitare il contatto con materiali/sostanze incompatibili. Non utilizzare in combinazione con altri prodotti, specialmente acidi; possono formarsi gas pericolosi (cloro). Non mangiare, né bere, né fumare durante l'uso. Lavare le mani prima delle pause e alla fine della lavorazione. Togliere gli indumenti contaminati e i dispositivi di protezione individuale (DPI) prima di accedere alle zone in cui si mangia. Conservare in ambiente fresco e asciutto, correttamente ventilato, ad una temperatura non superiore ai 30°C. Non esporre a fonti di calore, a luce solare diretta. Proteggere dall'umidità. Conservare nei contenitori originali, ben chiusi.	In caso di contatto con gli occhi. potrebbero verificarsi sensazione di bruciore e arrossamento degli occhi In caso di contatto con la pelle: potrebbe causare irritazione In caso di inalazione:



Valutazione dei Rischi ai sensi dell'art. 28 del D.lgs 81/2008 e s.m.i.					
Plesso	Palazzina 2 – Piano Terra – Contrada Casalena – Teramo				
Reparto	U.O.C. SERVIZIO IGIENE, EPIDEMIOLOGIA E SANITÀ PUBBLICA - SIESP				
Data/Rev	05/04/2024 Rev.01				

Sostanza/ Preparato	Tipologia/ Regolame ntazione Frasi di rischio	Mansione/i interessate	Quantità utilizzata (Kg o litri usati per settimana per addetto)	Esposizione cutanea	Frequenza di esposizione	DPI Necessari	Misure da attuare in caso di fuoriuscita accidentale	Manipolazione e stoccaggio	Informazioni tossicologiche
NOVALCOL		Dirigente Medico Assistente Sanitario CPSI	< 0,1 kg	☑ Contatto accidentale	☐ Giornaliera / Routinaria ☐ <1% orario di lavoro ☐ <10% orario di lavoro ☐ 10-25% orario di lavoro ☐ 26-50% orario di lavoro ☐ 51-100% orario di lavoro ☐ Settimanale ☐ <1% orario di lavoro ☐ 10-25% orario di lavoro ☐ 10-25% orario di lavoro ☐ 26-50% orario di lavoro ☐ 51-100% orario di lavoro ☐ 51-100% orario di lavoro ☐ Mensile ☐ Non significativa	PROTEZIONE DELLE MANI: Proteggere le mani con guanti da lavoro di categoria III (rif. norma EN 1374). Per la scelta definitiva del materiale dei guanti da lavoro si devono considerare: compatibilità, degradazione, tempo di rottura e permeazione. Nel caso di preparati la resistenza dei guanti da lavoro si devono considerare: compatibilità, degradazione, tempo di rottura e permeazione. Nel caso di preparati la resistenza dei guanti da lavoro agli agenti chimici deve essere verificata prima dell'utilizzo in quanto non prevedibile. I guanti hanno un tempo di usura che dipende dalla durata e dalla modalità d'uso. PROTEZIONA DELLA PELLE: Indossare abiti da lavoro con maniche lunghe e calzature di sicurezza per uso professionale di categoria I (rif. Direttiva 89/686/CEE e norma EN ISO 20344). Lavarsi con acqua e sapone dopo aver rimosso gli indumenti protettivi. PROTEZIONE RESPIRATORIA: In caso di superamento del valore di soglia (es. TLV-TWA) della sostanza o di una o più delle sostanze presenti nel prodotto, si consiglia di indossare. una maschera con filtro di tipo AX il cui limite di utilizzo sarà definito dal fabbricante (rif. norma EN 14387). Nel caso fossero presenti gas o vapori di natura diversa e/o gas o vapori con particelle (aerosol, fumi, nebbie, ecc.) occorre prevedere filtri di tipo combinato. L'utilizzo di mezzi di protezione delle vie respiratorie è necessario in caso le misure tecniche adottate non siano sufficienti per limitara l'esposizione del lavoratore ai valori di soglia presi in considerazione. La protezione offerta dalle maschere è comunque limitata. Nel caso in cui la sostanza considerata sia inodore o la sua soglia olfattiva sia superiore al relativo TLV-TWA e in caso di emergenza, indossare un autorespiratore ad aria compressa a circuito aperto (rif. norma EN 137) oppure un respiratore a presa d'aria esterna (rif. norma EN 138). Per la corretta scelta del dispositivo di protezione delle vie respiratorie, fare riferimento alla norma EN 529.	PRECAUZIONI PERSONALI, DISPOSITIVI DI PROTEZIONE E PROCEDURE IN CASO DI EMERGENZA Bloccare la perdita se non c'è pericolo. Indossare adeguati dispositivi di protezione (compresi i dispositivi di protezione individuale di cui alla sezione 8 della scheda dati di sicurezza) onde prevenire contaminazioni della pelle, degli occhi e degli indumenti personali. Queste indicazioni sono valide sia per gli addetti alle lavorazioni che per gli interventi in emergenza. PRECAUZIONI AMBIENTALI Impedire che il prodotto penetri nelle fognature, nelle acque superficiali, nelle falde freatiche. METODI E MATERIALI PER IL CONTENIMENTO E PER LA BONIFICA Aspirare il prodotto fuoriuscito in recipiente idoneo. Valutare la compatibilità del recipiente da utilizzare con il prodotto, verificando la sezione 10. Assorbire il rimanente con materiale assorbente inerte. Provvedere ad una sufficiente areazione del luogo interessato dalla perdita. Lo smaltimento del materiale contaminato deve essere effettuato conformemente alle disposizioni del punto 13. RIFERIMENTO AD ALTRE SEZIONI Eventuali informazioni riguardanti la protezione individuale e lo smaltimento sono riportate alle sezioni 8 e 13.	PRECAUZIONI PER LA MANIPOLAZIONE SICURA Tenere lontano da calore, scintille e fiamme librer, non fumare ne usare fiamme librer, or fere de librer la sistema, pertanto occorre evitarne l'accumulo tenendo aperte porte e finestre e assicurando una ventilazione incrociata. Senza adeguata ventilazione, i vapori possono accumularsi al suolo ed incendiaris anche a distanza, se innescati, con pericolo di ritorno di fiamma. Evitare l'accumulo di cariche elettrostatiche. Collegare ad una presa di terra nel caso di imballaggi di grandi dimensioni durante le operazioni di travaso ed indossare scarpe antistatiche. La forte agitazione e lo scorrimento vigoroso del liquido nelle tubazioni ed apparecchiature possono causare formazione e accumulo di cariche elettrostatiche. Per evitare il pericolo di incendio e scoppio, non usare mai aria compressa nella movimentazione. Aprire i contenitori con cautela, perché possono essere in pressione. Non mangiare, nè bere, nè fumare durante l'impiego. Evitare la dispersione del prodotto nell'ambiente. CONDIZIONI PER L'IMMAGAZZINAMENTO SICURO, COMPRESE EVENTUALI INCOMPATIBILITA' Conservare solo nel contenitore originale. Conservare in luogo fresco e ben ventilato, lontano da fonti di calore, fiamme libere, scintille ed altre sorgenti di accensione. Conservare i contenitori lontano da eventuali materiali incompatibili, verificando la sezione 10.	



Valutazione dei Rischi ai sensi dell'art. 28 del D.lgs 81/2008 e s.m.i.					
Plesso	Palazzina 2 – Piano Terra – Contrada Casalena – Teramo				
Reparto	U.O.C. SERVIZIO IGIENE, EPIDEMIOLOGIA E SANITÀ PUBBLICA - SIESP				
Data/Rev	05/04/2024 Rev.01				

Sostanza/ Preparato	Tipologia/ Regolame ntazione Frasi di rischio	Mansione/i interessate	Quantità utilizzata (Kg o litri usati per giorno per addetto)	Esposizione cutanea	Frequenza di esposizione	DPI Necessari	Misure da attuare in caso di fuoriuscita accidentale	Manipolazione e stoccaggio	Informazioni tossicologiche
GIONEB RAPIDO	H225 H319 H336	Dirigente Medico Assistente Sanitario CPSI	< 0,1 kg	▼ Contatto accidentale	☐ Giornaliera / Routinaria ☐ <1% orario di lavoro ☐ <10% orario di lavoro ☐ 10-25% orario di lavoro ☐ 26-50% orario di lavoro ☐ 51-100% orario di lavoro ☐ <10% orario di lavoro ☐ 10-25% orario di lavoro ☐ 26-50% orario di lavoro ☐ 10-25% orario di lavoro ☐ 26-50% orario di lavoro ☐ 51-100% orario di lavoro ☐ Mensile ☐ Non significativa	PROTEZIONI PER OCCHI Si consiglia di indossare occhiali protettivi ermetici (rif. norma EN 166). PROTEZIONI DELLE MANI Proteggere le mani con guanti da lavoro di categoria III (rif. norma EN 374). Guanti idonei: nitrile (spessore: 0,38 mm, fattore di protezione: 6, tempo di permeazione: >480 mm), gomma butilica (spessore: 0,35 mm, fattore di protezione: 6, tempo di permeazione: >480 mm). gomma butilica (spessore: 0,35 mm, fattore di protezione: 6, tempo di permeazione: >480 mm). PROTEZIONE RESPIRATORIA In caso di superamento del valore di soglia (es. TLV- TWA) della sostanza o di una o più delle sostanze presenti nel prodotto, si consiglia di indossare una maschera con filtro di tipo A la cui classe (1, 2 o 3) dovrà essere scelta in relazione alla concentrazione limite di utilizzo. (rif. norma EN 14387). Nel caso fossero presenti gas o vapori di natura diversa e/o gas o vapori con particelle (aerosol, fumi, nebbie, ecc.) occorre prevedere filtri di tipo combinato. PROTEZIONE DELLA PELLE Indossare abiti da lavoro con maniche lunghe e calzature di sicurezza per uso professionale di categoria II	Precauzioni personali, dispositivi di protezione e procedure in caso di emergenza Bloccare la perdita se non c'è pericolo. Indossare adeguati dispositivi di protezione (compresi i dispositivi di protezione (compresi i dispositivi di protezione individuale di cui alla sezione 8 della scheda dati di sicurezza) onde prevenire contaminazioni della pelle, degli occhi e degli indumenti personali. Queste indicazioni sono valide sia per gli addetti alle lavorazioni che per gli interventi in emergenza Precauzioni ambientali. Impedire che il prodotto penetri nelle fognature, nelle acque superficiali, nelle falde freatiche. Evitare la formazione di polvere e la dispersione del prodotto nell'aria. Metodi e materiali per il contenimento e per la bonifica Aspirare il prodotto fuoriuscito in recipiente idoneo. Valutare la compatibilità del recipiente da utilizzare con il prodotto, verificando la sezione 10. Assorbire il rimanente con materiale assorbente inerte. Provvedere ad una sufficiente aerazione del luogo interessato della perdita. Lo smaltimento del materiale contaminato deve essere effettuato conformemente alle disposizioni del punto 13.	Tenere lontano da calore, scintille e fiamme libere, non fumare né usare fiammiferi o accendini. Per evitare il pericolo di incendio e scoppio, non usare mai aria compressa nella movimentazione. Aprire i contenitori con cautela, perché possono essere in pressione. Non mangiare, nè bere, nè fumare durante l'impiego. Evitare la dispersione del prodotto nell'ambiente Conservare solo nel contenitore originale. Conservare i recipienti chiusi, in luogo ben ventilato, al riparo dai raggi solari diretti. Conservare in luogo fresco e ben ventilato, lontano da fonti di calore, fiamme libere, scintille ed altre sorgenti di accensione. Conservare i contenitori lontano da eventuali materiali incompatibili, verificando la sezione 10.	In mancanza di dati tossicologici sperimentali sul prodotto stesso, gli eventuali pericoli del prodotto per la salute sono stati valutati in base alle proprietà delle sostanze contenute, secondo i criteri previsti dalla normativa di riferimento per la classificazione. Considerare perciò la concentrazione delle singole sostanze pericolose eventualmente citate in sez. 3, per valutare gli effetti tossicologici derivanti dall'esposizione al prodotto.



Valutazione dei Rischi ai sensi dell'art. 28 del D.1gs 81/2008 e s.m.i.					
Plesso	Palazzina 2 – Piano Terra – Contrada Casalena – Teramo				
Reparto	U.O.C. SERVIZIO IGIENE, EPIDEMIOLOGIA E SANITÀ PUBBLICA - SIESP				
Data/Rev	05/04/2024 Rev.01				

Sostanza/ Preparato	Tipologia/ Regolame n tazione Frasi di rischio	Mansione/i interessate	Quantità utilizzata (Kg o litri usati per settimana per addetto)	Esposizione cutanea	Frequenza di esposizione	DPI Necessari	Misure da attuare in caso di fuoriuscita accidentale	Manipolazione e stoccaggio	Informazioni tossicologiche
AMUCHINA GEL	H319	Dirigente Medico Assistente Sanitario CPSI	< 0,1 kg	☑ Contatto accidentale	Routinaria <1% orario di lavoro <10% orario di lavoro 10-25% orario di lavoro 26-50% orario di lavoro 51-100% orario di lavoro <1% orario di lavoro 10-25% orario di lavoro <10% orario di lavoro 10-25% orario di lavoro 10-25% orario di lavoro 10-25% orario di lavoro 26-50% orario di lavoro 51-100% orario di lavoro Mensile Non significativa	PROTEZIONE DEGLI OCCHI/VOLTO In caso di utilizza con possibili schizzi, utilizzare schermo facciale/occhiali di protezione (rif. Uni 166/2004 e s.m.i) PROTEZIONE RESPIRATORIA Non necessaria, nel normale utilizzo. Prevedere buona ventilazione generale ed evitare di inalare vapori/nebbie/aerosol. In caso diverso, utilizzo APVR secondo Valutazione del rischio per la specifica modalità d'uso.	PRECAUZIONI PERSONALI, DISPOSITIVI DI PROTEZIONE E PROCEDURE IN CASO DI EMERGENZA Per chi non interviene direttamente Ventilare l'area; rimuovere tutte le possibili fonti di accensione e di calore. In caso di incendio e/o esplosioni evitare di respirare fumi e vapori. Indossare adeguati dispositivi di protezione (vedi sezione 8). Per chi interviene direttamente Indossare dispositivi di protezione adeguati (vd. Sezione 8) per minimizzare l'esposizione al prodotto. PRECAUZIONI AMBIENTALI In caso di rilascio accidentale o fuoriuscita evitare che la miscela raggiunga gli scarichi e le acque di superficie o sotterranee. Se il prodotto è defluito in un corso d'acqua, nella rete fognaria o ha contaminato il suolo o la vegetazione, avvisare le autorità competenti. METODI E MATERIALI PER IL CONTENIMENTO E PER LA BONIFICA Modalità di contenimento: Eliminare tutte le fiamme libere e le possibili fonti di ignizione. Provvedere ad una ventilazione sufficiente. Arrestare la fuoriuscita il più possibile. Raccogliere il materiale versato con attrezzature antiscintilla; assorbire il prodotto con materiali assorbire il prodotto con materiali assorbire il prodotto con materiali assorbire il prodotto pultio ed asciutto. Non usare materiali combustibili (es. segatura) per assorbire il prodotto. Lavare l'area con abbondante acqua.	PRECAUZIONI PER LA MANIPOLAZIONE SICURA Raccomandazioni per la manipolazione: Non utilizzare su cute lesa o mucose. Evitare il contatto con gli occhi. Tenere la miscela lontano dagli scarichi idrici. Raccomandazioni di igiene professionale: Non mangiare, bere e fumare nelle zone di lavoro. Togliere gli indumenti contaminati prima di accedere alle zone in cui si mangia. CONDIZIONI PER L'IMMAGAZZINAMENTO SICURO, COMPRESE EVENTUALI INCOMPATIBILITA' Raccomandazioni per l'immagazzinamento: Evitare le alte temperature, fonti di calore e l'esposizione alla luce diretta del sole. Conservare in un ambiente fresco e ventilato. Proteggere dall'umidità. I luoghi di stoccaggio devono essere collegati a terra per evitare l'accumulo di cariche elettrostatiche.	Sintomi ed effetti per ciascuna via di esposizione: - Inalazione: L'inalazione del prodotto può causare irritazione del naso e della gola, con tosse e mal di gola; e possibili sintomi di sonnolenza ad alte concentrazioni di vapori (vedi sez.3.2 alcool etilico) Ingestione: L'ingestione può causare irritazione delle mucose orali e del tratto superiore dell'apparato digerente. Ingerito in grandi quantità può provocare abbassamenti della pressione arteriosa, anestesia, narcosi, cefalea, vertigini, depressione, dispnea, nausea e vomito (vedi sez.3.2 alcool etilico) Contatto con la pelle: Contiene Imidazolidinil urea. Può provocare una reazione allergica cutanea in persone già sensibilizzate a questa sostanza Contatto con gli occhi: Il contatto con gli occhi: Il contatto con gli occhi: causa grave irritazione; si possono verificare dolore, arrossamenti, lacrimazione, sensazione di bruciore.



Valutazione dei Rischi ai sensi dell'art. 28 del D.1gs 81/2008 e s.m.i.							
Plesso	Palazzina 2 – Piano Terra – Contrada Casalena – Teramo						
Reparto	U.O.C. SERVIZIO IGIENE, EPIDEMIOLOGIA E SANITÀ PUBBLICA - SIESP						
Data/Rev	05/04/2024 Rev.01						

Sostanza/ Preparato	Tipologi a/ Regolam en tazione Frasi di rischio	Mansione/i interessate	Quantità utilizzata (Kg o litri usati per settimana per addetto)	Esposizione cutanea	Frequenza di esposizione	DPI Necessari	Misure da attuare in caso di fuoriuscita accidentale	Manipolazione e stoccaggio	Informazioni tossicologiche
MELISEPTOL	H318	Dirigente Medico Assistente Sanitario CPSI	< 0,1 kg	☑ Contatto accidentale	☐ Giornaliera / Routinaria ☐ <1% orario di lavoro ☐ <10% orario di lavoro ☐ 10-25% orario di lavoro ☐ 26-50% orario di lavoro ☐ 51-100% orario di lavoro ☐ <10% orario di lavoro ☐ 10-25% orario di lavoro ☐ 10-25% orario di lavoro ☐ 26-50% orario di lavoro ☐ 51-100% orario di lavoro ☐ 51-100% orario di lavoro ☐ Mensile ☐ Non significativa	CONTROLLI TECNICI IDONEI Assicurare un'adeguata areazione, specialmente in zone chiuse. MISURE DI PROTEZIONE EDIGENE Non respirare i vapori. Durante l'utilizzo, non mangiare, bere o fumare. Evitare il contatto con gli occhi. Rimuovere e lavare indumenti contaminati prima di riutilizzarli. PROTEZIONE DELLE MANI Guanti protettivi resistenti a prodotti chimici di nitrilico, spessore minimo dello strato 0,4 mm, resistenza alla permeabilità (durata di uso) circa 480 minuti, ad esempio guanto protettivo *Camatril Velours 730> della KCL (www.kclde). La presente raccomandazione fa esculusivamente riferimento alla compatibilità chimica e il test eseguito in conformità alla norma EN 374 sotto condizioni di laboratorio. Le esigenze possono variare in funzione dell'uso. Perciò occorre osservare addizionalmente quanto specificato dal produttore dei guanti protettivi. PROTEZIONE DEGLI OCCHIVOLTO Occhiali protettivi integrali (EN 166). Bottiglia per il lavaggio oculare con acqua pura (EN 15154). PROTEZIONE RESPIRATORIA Normalmente non è richiesto alcun sistema protettivo personale di respirazione. In caso di ventilazione insufficiente, indossare una attrezzatura respiratoria adatta (tipo filtro per gas A) (EN 14387).	PRECAUZIONI PERSONALI, DISPOSITIVI DI PROTEZIONE E PROCEDURE IN CASO DI EMERGENZA In caso di formazione di vapore usare respiratore. Evitare il contatto con la pelle, con gli occhi e con gli indumenti. Provvedere ad una sufficiente ventilazione. Tenere lontano da fonti di calore. PRECAUZIONI AMBIENTALI Non lasciar defluire nelle fognature, nelle acque superficiali e sotterranee. METODI E MATERIALI PER IL CONTENIMENTO E PER LA BONIFICA Prosciugare con materiali inerti (p.es. sabbia, tripoli, legante per acidi, legante universale). Spalare in contenitori idonei per lo smaltimento. RIFERIMENTO AD ALTRE SEZIONI Osservare la prescrizione per la protezione (vedi sezione 7 e 8). Per quanto riguarda lo smaltimento vedere il capitolo 13.	esplosioni Conservare prodotto e recipiente vuoto lontano da fonti di calore e altre cause d'incendio. Non fumare (volatile). Attuare misure contro la carica elettrostatica. CONDIZIONI PER L'IMMAGAZZINAMENTO SICURO, COMPRESE EVENTUALI INCOMPATIBILITA'	IRRITAZIONE E CORROSIVITÀ Provoca gravi lesioni oculari. Irritazione della pelle: Non è classificata. ESPERIENZE PRATICHE Ulteriori osservazioni L'ingestione causa irritazione delle vie respiratorie alte e disturbi gastrointestinali. L'ingestione rende possibile il reassorbimento. Ripetute o prolungate esposizioni possono causare irritazioni alla pelle e dermatiti a causa delle proprietà sgrassanti del prodotto. L'inalazione dei vapori in alte concentrazioni puo' causare effetti narcotici.



Valutazione	e dei Rischi ai sensi dell'art. 28 del D.lgs 81/2008 e s.m.i.
Plesso	Palazzina 2 – Piano Terra – Contrada Casalena – Teramo
Renarto	U.O.C. SERVIZIO IGIENE, EPIDEMIOLOGIA E SANITÀ PUBBLICA - SIESP
Data/Rev	05/04/2024 Rev.01

VALUTAZIONE DEL RISCHIO CHIMICO - SOSTANZE CHIMICHE UTILIZZATE AI SENSI DEL D.LGS. 81/08 TITOLO IX SOSTANZE PERICOLOSE CAPO I

Conclusioni

La valutazione del rischio chimico è stata effettuata mediante il modello "MoVaRisCh".

Il Modello di Valutazione del Rischio Chimico denominato con un semplice acronimo "MoVaRisCh" è stato approvato dai gruppi tecnici delle Regioni Emilia-Romagna, Toscana e Lombardia in applicazione alle Linee Guida del Titolo VII-bis D.Lgs. 626/94, ora Titolo IX Capo I Decreto Legislativo 9 aprile 2008, n. 81 (D.Lgs. 81/08), proposte dal Coordinamento Tecnico per la Sicurezza nei luoghi di lavoro delle Regioni e delle Province autonome.

È una modalità di analisi che attraverso un percorso informatico semplice consente di effettuare la valutazione del rischio chimico per la salute dei lavoratori secondo quanto previsto dall'articolo 223 del D.Lgs. 81/08.

Nel modello è infatti prevista l'identificazione e il peso da assegnare ai parametri indicati dall'articolo di legge, e dai quali non è possibile prescindere, per effettuare la valutazione del rischio chimico per la salute da parte delle aziende.

Il modello, che va inteso come un percorso di "facilitazione", rende possibile classificare ogni lavoratore esposto ad agenti chimici pericolosi in rischio irrilevante per la salute o non irrilevante per la salute in considerazione agli adempimenti del Titolo IX Capo I D.Lgs. 81/08 per quanto riguarda il rischio chimico per la salute dei lavoratori.

Nella tabella seguente vengono individuate le classi di rischi.

01/0/15	IRRILEVANTE PER LA SALUTE
0,1 ≤ R ≤ 15	Consultare il MC in relazione agli agenti chimici utilizzati
	INTERVALLO DI INCERTEZZA
15 ≤ R ≤ 21	Rivedere con scrupolo l'assegnazione dei vari punteggi, rivedere le misure di prevenzione e protezione adottate e consultare il MC per la decisione finale
	SUPERIORE AL RISCHIO CHIMICO IRRILEVANTE PER LA SALUTE
21 ≤ R ≤ 40	Eliminare o ridurre mediante la sostituzione con altri agenti o processi che, nelle condizioni di uso, non sono o sono meno pericolosi per la salute dei lavoratori oppure ridurre il rischio mediante opportune misure. Sorveglianza sanitaria dei lavoratori esposti agli agenti chimici ed istituzione e aggiornamento delle cartelle sanitarie e di rischio
	ELEVATO
40 < R ≤ 80	Eliminare o ridurre mediante la sostituzione con altri agenti o processi che, nelle condizioni di uso, non sono o sono meno pericolosi per la salute dei lavoratori oppure ridurre il rischio mediante opportune misure. Sorveglianza sanitaria dei lavoratori esposti agli agenti chimici ed istituzione e aggiornamento delle cartelle sanitarie e di rischio
	GRAVE
R > 80	Riconsiderare il percorso dell'identificazione delle misure di prevenzione e protezione ai fini di una loro implementazione. Intensificare i controlli quali la sorveglianza sanitaria, la misurazione degli agenti chimici e la periodicità della manutenzione



Valutazione	e dei Rischi ai sensi dell'art. 28 del D.lgs 81/2008 e s.m.i.
Plesso	Palazzina 2 – Piano Terra – Contrada Casalena – Teramo
Reparto	U.O.C. SERVIZIO IGIENE, EPIDEMIOLOGIA E SANITÀ PUBBLICA - SIESP
Data/Rev	05/04/2024 Rev.01

VALUTAZIONE DEL RISCHIO CHIMICO - SOSTANZE CHIMICHE UTILIZZATE AI SENSI DEL D.LGS. 81/08 TITOLO IX SOSTANZE PERICOLOSE CAPO I

CONCLUSIONI

In base alla tipologia, alla quantità degli agenti presenti ed alle modalità e frequenza di esposizione **tutto il personale** è esposto ad un rischio:

BASSO PER LA SICUREZZA

<u>E</u>

IRRILEVANTE PER LA SALUTE

Il Datore di Lavoro:

- ha consegnato idonei DPI;
- ha effettuato la specifica formazione;
- ha effettuato la sorveglianza sanitaria;
- Verifica, a cadenze prestabilite, l'utilizzo e la frequenza di esposizione da sostanze chimiche.

N.B.

Verrà effettuato l'aggiornamento di tale valutazione qualora verranno consegnate le schede in esame e/o venga comunicato un differente uso delle sostanze in oggetto.

Revisione n. 6

Data revisione 17/03/2017

Stampata il 09/04/2019

Pagina n. 1/10

A711 NOVALCOL DISINFETTANTE LIQUIDO PMC Nº 13428

Scheda di Dati di Sicurezza

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

1.1. Identificatore del prodotto

Codice: A711

Denominazione NOVALCOL DISINFETTANTE LIQUIDO PMC N° 13428

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

Descrizione/Utilizzo Disinfettante detergente liquido per cute

1.3. Informazioni sul fornitore della scheda di dati di sicurezza

Ragione Sociale
Indirizzo
Uia Giotto, 19/21
Località e Stato
GERMO S.P.A.
Via Giotto, 19/21
20032 Cormano (MI)

Italia

tel. +39 02 66.30.19.38 fax +39 02 66.30.19.39

e-mail della persona competente,

responsabile della scheda dati di sicurezza laboratorio@germodis.com

1.4. Numero telefonico di emergenza

Per informazioni urgenti rivolgersi a Numeri telefonici dei principali Centri Antiveleni italiani (attivi 24/24 ore)

Centro Antiveleni di Milano 02 66101029 (CAV Ospedale Niguarda Ca` Granda - Milano)

SEZIONE 2. Identificazione dei pericoli

2.1. Classificazione della sostanza o della miscela

Il prodotto non è classificato pericoloso ai sensi delle disposizioni di cui al Regolamento (CE) 1272/2008 (CLP).

Il prodotto, comunque, contenendo sostanze pericolose in concentrazione tale da essere dichiarate alla sezione n.3, richiede una scheda dati di sicurezza con informazioni adeguate, in conformità al Regolamento (UE) 2015/830.
Classificazione e indicazioni di pericolo:

2.2. Elementi dell'etichetta

Etichettatura di pericolo ai sensi del Regolamento (CE) 1272/2008 (CLP) e successive modifiche ed adeguamenti.

Pittogrammi di pericolo: --

Avvertenze: --

Indicazioni di pericolo:

EUH210 Scheda dati di sicurezza disponibile su richiesta.

A711 NOVALCOL DISINFETTANTE LIQUIDO PMC Nº 13428

Revisione n. 6

Data revisione 17/03/2017

Stampata il 09/04/2019

Pagina n. 2/10

Consigli di prudenza:

--

2.3. Altri pericoli

In base ai dati disponibili, il prodotto non contiene sostanze PBT o vPvB in percentuale superiore a 0,1%.

SEZIONE 3. Composizione/informazioni sugli ingredienti

3.1. Sostanze

Informazione non pertinente

3.2. Miscele

Contiene:

Identificazione x = Conc. % Classificazione 1272/2008 (CLP)

ACQUA

CAS 7732-18-5 96,47

CE 231-791-2

INDEX -

2-PROPANOLO

CAS 67-63-0 2,92 Flam. Liq. 2 H225, Eye Irrit. 2 H319, STOT SE 3 H336

CE 200-661-7 INDEX 603-117-00-0

Il testo completo delle indicazioni di pericolo (H) è riportato alla sezione 16 della scheda.

SEZIONE 4. Misure di primo soccorso

4.1. Descrizione delle misure di primo soccorso

OCCHI: Eliminare eventuali lenti a contatto. Lavarsi immediatamente ed abbondantemente con acqua per almeno 15 minuti, aprendo bene le palpebre. Consultare un medico se il problema persiste.

PELLE: Togliersi di dosso gli abiti contaminati. Lavarsi immediatamente ed abbondantemente con acqua. Se l'irritazione persiste, consultare un medico. Lavare gli indumenti contaminati prima di riutilizzarli.

INALAZIONE: Portare il soggetto all'aria aperta. Se la respirazione è difficoltosa, chiamare subito un medico.

INGESTIONE: Consultare subito un medico. Indurre il vomito solo su indicazione del medico. Non somministrare nulla per via orale se il soggetto è incosciente e se non autorizzati dal medico.

4.2. Principali sintomi ed effetti, sia acuti che ritardati

Non sono note informazioni specifiche su sintomi ed effetti provocati dal prodotto.

Per sintomi ed effetti dovuti alle sostanze contenute, fare riferimento alla sezione 11.

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

Informazioni non disponibili

SEZIONE 5. Misure antincendio

A711 NOVALCOL DISINFETTANTE LIQUIDO PMC Nº 13428

Revisione n. 6

Data revisione 17/03/2017

Stampata il 09/04/2019

Pagina n. 3/10

5.1. Mezzi di estinzione

MEZZI DI ESTINZIONE IDONEI

I mezzi di estinzione sono: anidride carbonica, schiuma, polvere chimica. Per le perdite e gli sversamenti del prodotto che non si sono incendiati, l'acqua nebulizzata può essere utilizzata per disperdere i vapori infiammabili e proteggere le persone impegnate a fermare la perdita.

MEZZI DI ESTINZIONE NON IDONEI

Non usare getti d'acqua. L'acqua non è efficace per estinguere l'incendio tuttavia può essere utilizzata per raffreddare i contenitori chiusi esposti alla fiamma prevenendo scoppi ed esplosioni.

5.2. Pericoli speciali derivanti dalla sostanza o dalla miscela

PERICOLI DOVUTI ALL'ESPOSIZIONE IN CASO DI INCENDIO

Si può creare sovrapressione nei contenitori esposti al fuoco con pericolo di esplosione. Evitare di respirare i prodotti di combustione.

5.3. Raccomandazioni per gli addetti all'estinzione degli incendi

INFORMAZIONI GENERALI

Raffreddare con getti d'acqua i contenitori per evitare la decomposizione del prodotto e lo sviluppo di sostanze potenzialmente pericolose per la salute. Indossare sempre l'equipaggiamento completo di protezione antincendio. Raccogliere le acque di spegnimento che non devono essere scaricate nelle fognature. Smaltire l'acqua contaminata usata per l'estinzione ed il residuo dell'incendio secondo le norme vigenti.

EQUIPAGGIAMENTO

Indumenti normali per la lotta al fuoco, come un autorespiratore ad aria compressa a circuito aperto (EN 137), completo antifiamma (EN469), guanti antifiamma (EN 659) e stivali per Vigili del Fuoco (HO A29 oppure A30).

SEZIONE 6. Misure in caso di rilascio accidentale

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

Bloccare la perdita se non c'è pericolo.

Indossare adeguati dispositivi di protezione (compresi i dispositivi di protezione individuale di cui alla sezione 8 della scheda dati di sicurezza) onde prevenire contaminazioni della pelle, degli occhi e degli indumenti personali. Queste indicazioni sono valide sia per gli addetti alle lavorazioni che per gli interventi in emergenza.

6.2. Precauzioni ambientali

Impedire che il prodotto penetri nelle fognature, nelle acque superficiali, nelle falde freatiche.

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

Aspirare il prodotto fuoriuscito in recipiente idoneo. Valutare la compatibilità del recipiente da utilizzare con il prodotto, verificando la sezione 10. Assorbire il rimanente con materiale assorbente inerte.

Provvedere ad una sufficiente areazione del luogo interessato dalla perdita. Lo smaltimento del materiale contaminato deve essere effettuato conformemente alle disposizioni del punto 13.

6.4. Riferimento ad altre sezioni

Eventuali informazioni riguardanti la protezione individuale e lo smaltimento sono riportate alle sezioni 8 e 13.

SEZIONE 7. Manipolazione e immagazzinamento

7.1. Precauzioni per la manipolazione sicura

Tenere lontano da calore, scintille e fiamme libere, non fumare né usare fiammiferi o accendini. I vapori possono incendiarsi con esplosione, pertanto occorre evitarne l'accumulo tenendo aperte porte e finestre e assicurando una ventilazione incrociata. Senza adeguata ventilazione, i vapori possono accumularsi al suolo ed incendiarsi anche a distanza, se innescati, con pericolo di ritorno di fiamma. Evitare l'accumulo di cariche elettrostatiche. Collegare ad una presa di terra nel caso di imballaggi di grandi dimensioni durante le operazioni di travaso ed indossare scarpe antistatiche. La forte agitazione e lo scorrimento vigoroso del liquido nelle tubazioni ed apparecchiature possono causare formazione e accumulo di cariche elettrostatiche. Per evitare il pericolo di incendio e scoppio, non usare mai aria compressa nella movimentazione. Aprire i contenitori con cautela, perché possono essere in pressione. Non mangiare, nè bere, nè fumare durante l'impiego. Evitare la dispersione del prodotto nell'ambiente.

7.2. Condizioni per lo stoccaggio sicuro, comprese eventuali incompatibilità

Conservare solo nel contenitore originale. Conservare i recipienti chiusi, in luogo ben ventilato, al riparo dai raggi solari diretti. Conservare in luogo fresco e ben ventilato, lontano da fonti di calore, fiamme libere, scintille ed altre sorgenti di accensione. Conservare i contenitori lontano da eventuali materiali incompatibili, verificando la sezione 10.

7.3. Usi finali particolari

Informazioni non disponibili

A711 NOVALCOL DISINFETTANTE LIQUIDO PMC Nº 13428

Revisione n. 6

Data revisione 17/03/2017

Stampata il 09/04/2019

Pagina n. 4/10

SEZIONE 8. Controllo dell'esposizione/protezione individuale

8.1. Parametri di controllo

Riferimenti Normativi:

DEU Deutschland GBR United Kingdom TLV-ACGIH MAK-und BAT-Werte-Liste 2012 EH40/2005 Workplace exposure limits

ACGIH 2018

2-PROPANOLO Valore limite di sogli	a					
Tipo	Stato	TWA/8h		STEL/15min		
		mg/m3	ppm	mg/m3	ppm	
AGW	DEU	500	200	1000	400	
MAK	DEU	500	200	1000	400	
WEL	GBR	999	400	1250	500	
TLV-ACGIH		492	200	983	400	

(R)-P-MENTA-1,8-DIENE Valore limite di soglia Stato TWA/8h STEL/15min Tipo mg/m3 ppm mg/m3 ppm AGW DEU 110 20 220 40 MAK DEU 28 5 112 20 PELLE

Legenda:

(C) = CEILING ; INALAB = Frazione Inalabile ; RESPIR = Frazione Respirabile ; TORAC = Frazione Toracica.

8.2. Controlli dell'esposizione

Considerato che l'utilizzo di misure tecniche adeguate dovrebbe sempre avere la priorità rispetto agli equipaggiamenti di protezione personali, assicurare una buona ventilazione nel luogo di lavoro tramite un'efficace aspirazione locale.

Per la scelta degli equipaggiamenti protettivi personali chiedere eventualmente consiglio ai propri fornitori di sostanze chimiche.

l dispositivi di protezione individuali devono riportare la mercatura CE che attesta la loro conformità alle norme vigenti.

PROTEZIONE DELLE MANI

Proteggere le mani con guanti da lavoro di categoria III (rif. norma EN 374).

Per la scelta definitiva del materiale dei guanti da lavoro si devono considerare: compatibilità, degradazione, tempo di rottura e permeazione.

Nel caso di preparati la resistenza dei guanti da lavoro agli agenti chimici deve essere verificata prima dell'utilizzo in quanto non prevedibile. I guanti hanno un tempo di usura che dipende dalla durata e dalla modalità d'uso.

PROTEZIONE DELLA PELLE

Indossare abiti da lavoro con maniche lunghe e calzature di sicurezza per uso professionale di categoria I (rif. Direttiva 89/686/CEE e norma EN ISO 20344). Lavarsi con acqua e sapone dopo aver rimosso gli indumenti protettivi.

PROTEZIONE DEGLI OCCHI

Si consiglia di indossare occhiali protettivi ermetici (rif. norma EN 166).

PROTEZIONE RESPIRATORIA

In caso di superamento del valore di soglia (es. TLV-TWA) della sostanza o di una o più delle sostanze presenti nel prodotto, si consiglia di indossare

A711 NOVALCOL DISINFETTANTE LIQUIDO PMC Nº 13428

Revisione n. 6

Data revisione 17/03/2017

Stampata il 09/04/2019

Pagina n. 5/10

una maschera con filtro di tipo AX il cui limite di utilizzo sarà definito dal fabbricante (rif. norma EN 14387). Nel caso fossero presenti gas o vapori di natura diversa e/o gas o vapori con particelle (aerosol, fumi, nebbie, ecc.) occorre prevedere filtri di tipo combinato.

L'utilizzo di mezzi di protezione delle vie respiratorie è necessario in caso le misure tecniche adottate non siano sufficienti per limitare l'esposizione del lavoratore ai valori di soglia presi in considerazione. La protezione offerta dalle maschere è comunque limitata.

Nel caso in cui la sostanza considerata sia inodore o la sua soglia olfattiva sia superiore al relativo TLV-TWA e in caso di emergenza, indossare un autorespiratore ad aria compressa a circuito aperto (rif. norma EN 137) oppure un respiratore a presa d'aria esterna (rif. norma EN 138). Per la corretta scelta del dispositivo di protezione delle vie respiratorie, fare riferimento alla norma EN 529.

CONTROLLI DELL'ESPOSIZIONE AMBIENTALE

Le emissioni da processi produttivi, comprese quelle da apparecchiature di ventilazione dovrebbero essere controllate ai fini del rispetto della normativa di tutela ambientale.

SEZIONE 9. Proprietà fisiche e chimiche

9.1. Informazioni sulle proprietà fisiche e chimiche fondamentali

Stato Fisico liquido Colore rosa caratteristico Odore Soglia olfattiva Non disponibile pН 5-7 Non disponibile Punto di fusione o di congelamento > 35 °C Punto di ebollizione iniziale Intervallo di ebollizione Non disponibile > 200 °C Punto di infiammabilità Non disponibile Tasso di evaporazione Infiammabilità di solidi e gas Non disponibile Limite inferiore infiammabilità Non disponibile Limite superiore infiammabilità Non disponibile Non disponibile Limite inferiore esplosività Limite superiore esplosività Non disponibile Non disponibile Tensione di vapore Densità Vapori Non disponibile Densità relativa Non disponibile Solubilità solubile . Coefficiente di ripartizione: n-ottanolo/acqua: Non disponibile Non disponibile Temperatura di autoaccensione Temperatura di decomposizione Non disponibile Viscosità Non disponibile Non disponibile Proprietà esplosive Proprietà ossidanti Non disponibile

9.2. Altre informazioni

Informazioni non disponibili

SEZIONE 10. Stabilità e reattività

10.1. Reattività

Non vi sono particolari pericoli di reazione con altre sostanze nelle normali condizioni di impiego.

10.2. Stabilità chimica

Il prodotto è stabile nelle normali condizioni di impiego e di stoccaggio.

10.3. Possibilità di reazioni pericolose

A711 NOVALCOL DISINFETTANTE LIQUIDO PMC Nº 13428

Revisione n. 6

Data revisione 17/03/2017

Stampata il 09/04/2019

Pagina n. 6/10

I vapori possono formare miscele esplosive con l'aria.

10.4. Condizioni da evitare

Evitare il surriscaldamento. Evitare l'accumulo di cariche elettrostatiche. Evitare qualunque fonte di accensione.

10.5. Materiali incompatibili

Informazioni non disponibili

10.6. Prodotti di decomposizione pericolosi

Per decomposizione termica o in caso di incendio si possono liberare gas e vapori potenzialmente dannosi alla salute.

SEZIONE 11. Informazioni tossicologiche

In mancanza di dati tossicologici sperimentali sul prodotto stesso, gli eventuali pericoli del prodotto per la salute sono stati valutati in base alle proprietà delle sostanze contenute, secondo i criteri previsti dalla normativa di riferimento per la classificazione.

Considerare perciò la concentrazione delle singole sostanze pericolose eventualmente citate in sez. 3, per valutare gli effetti tossicologici derivanti dall'esposizione al prodotto.

11.1. Informazioni sugli effetti tossicologici

TOSSICITÀ ACUTA

LC50 (Inalazione - vapori) della miscela:

Non classificato (nessun componente rilevante)

LC50 (Inalazione - nebbie / polveri) della miscela:

Non classificato (nessun componente rilevante)

LD50 (Orale) della miscela:

>2000 mg/kg

LD50 (Cutanea) della miscela:

Non classificato (nessun componente rilevante)

2-PROPANOLO

LD50 (Orale)

LD50 (Cutanea)

LC50 (Inalazione)

CORROSIONE CUTANEA / IRRITAZIONE CUTANEA

Non risponde ai criteri di classificazione per questa classe di pericolo

GRAVI DANNI OCULARI / IRRITAZIONE OCULARE

Non risponde ai criteri di classificazione per questa classe di pericolo

SENSIBILIZZAZIONE RESPIRATORIA O CUTANEA

Non risponde ai criteri di classificazione per questa classe di pericolo

MUTAGENICITÀ SULLE CELLULE GERMINALI

Non risponde ai criteri di classificazione per questa classe di pericolo

<u>CANCEROGENICITÀ</u>

Non risponde ai criteri di classificazione per questa classe di pericolo

TOSSICITÀ PER LA RIPRODUZIONE

Non risponde ai criteri di classificazione per questa classe di pericolo

TOSSICITÀ SPECIFICA PER ORGANI BERSAGLIO (STOT) - ESPOSIZIONE SINGOLA

A711 NOVALCOL DISINFETTANTE LIQUIDO PMC N° 13428

Revisione n. 6

Data revisione 17/03/2017

Stampata il 09/04/2019

Pagina n. 7/10

Non risponde ai criteri di classificazione per questa classe di pericolo

TOSSICITÀ SPECIFICA PER ORGANI BERSAGLIO (STOT) - ESPOSIZIONE RIPETUTA

Non risponde ai criteri di classificazione per questa classe di pericolo

PERICOLO IN CASO DI ASPIRAZIONE

Non risponde ai criteri di classificazione per questa classe di pericolo

SEZIONE 12. Informazioni ecologiche

Utilizzare secondo le buone pratiche lavorative, evitando di disperdere il prodotto nell'ambiente. Avvisare le autorità competenti se il prodotto ha raggiunto corsi d'acqua o se ha contaminato il suolo o la vegetazione.

12.1. Tossicità

Informazioni non disponibili

12.2. Persistenza e degradabilità

2-PROPANOLO

Rapidamente degradabile

12.3. Potenziale di bioaccumulo

2-PROPANOLO

Coefficiente di ripartizione: n-ottanolo/acqua

0,05

12.4. Mobilità nel suolo

Informazioni non disponibili

12.5. Risultati della valutazione PBT e vPvB

In base ai dati disponibili, il prodotto non contiene sostanze PBT o vPvB in percentuale superiore a 0,1%.

12.6. Altri effetti avversi

Informazioni non disponibili

SEZIONE 13. Considerazioni sullo smaltimento

13.1. Metodi di trattamento dei rifiuti

Riutilizzare, se possibile. I residui del prodotto tal quali sono da considerare rifiuti speciali non pericolosi.

Lo smaltimento deve essere affidato ad una società autorizzata alla gestione dei rifiuti, nel rispetto della normativa nazionale ed eventualmente locale. IMBALLAGGI CONTAMINATI

Gli imballaggi contaminati devono essere inviati a recupero o smaltimento nel rispetto delle norme nazionali sulla gestione dei rifiuti.

SEZIONE 14. Informazioni sul trasporto

A711 NOVALCOL DISINFETTANTE LIQUIDO PMC Nº 13428

Revisione n. 6

Data revisione 17/03/2017

Stampata il 09/04/2019

Pagina n. 8/10

Il prodotto non è da considerarsi pericoloso ai sensi delle disposizioni vigenti in materia di trasporto di merci pericolose su strada (A.D.R.), su ferrovia (RID), via mare (IMDG Code) e via aerea (IATA). 14.1. Numero ONU Non applicabile 14.2. Nome di spedizione dell'ONU Non applicabile 14.3. Classi di pericolo connesso al trasporto Non applicabile 14.4. Gruppo di imballaggio Non applicabile 14.5. Pericoli per l'ambiente Non applicabile 14.6. Precauzioni speciali per gli utilizzatori Non applicabile 14.7. Trasporto di rinfuse secondo l'allegato II di MARPOL ed il codice IBC Informazione non pertinente

SEZIONE 15. Informazioni sulla regolamentazione

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

Categoria Seveso - Direttiva 2012/18/CE: Nessuna

Restrizioni relative al prodotto o alle sostanze contenute secondo l'Allegato XVII Regolamento (CE) 1907/2006

A711 NOVALCOL DISINFETTANTE LIQUIDO PMC N° 13428

Revisione n. 6

Data revisione 17/03/2017

Stampata il 09/04/2019

Pagina n. 9/10

Nessuna

Sostanze in Candidate List (Art. 59 REACH)

In base ai dati disponibili, il prodotto non contiene sostanze SVHC in percentuale superiore a 0,1%.

Sostanze soggette ad autorizzazione (Allegato XIV REACH)

Nessuna

Sostanze soggette ad obbligo di notifica di esportazione Reg. (CE) 649/2012:

Nessuna

Sostanze soggette alla Convenzione di Rotterdam:

Nessuna

Sostanze soggette alla Convenzione di Stoccolma:

Nessuna

Controlli Sanitari

Informazioni non disponibili

15.2. Valutazione della sicurezza chimica

Non è stata elaborata una valutazione di sicurezza chimica per la miscela e le sostanze in essa contenute.

SEZIONE 16. Altre informazioni

Testo delle indicazioni di pericolo (H) citate alle sezioni 2-3 della scheda:

Flam. Liq. 2 Liquido infiammabile, categoria 2

Eye Irrit. 2 Irritazione oculare, categoria 2

STOT SE 3 Tossicità specifica per organi bersaglio - esposizione singola, categoria 3

H225 Liquido e vapori facilmente infiammabili.
 H319 Provoca grave irritazione oculare.
 H336 Può provocare sonnolenza o vertigini.

EUH210 Scheda dati di sicurezza disponibile su richiesta.

LEGENDA:

- ADR: Accordo europeo per il trasporto delle merci pericolose su strada
- CAS NUMBER: Numero del Chemical Abstract Service
- EC50: Concentrazione che dà effetto al 50% della popolazione soggetta a test
- CE NUMBER: Numero identificativo in ESIS (archivio europeo delle sostanze esistenti)
- CLP: Regolamento CE 1272/2008
- DNEL: Livello derivato senza effetto
- EmS: Emergency Schedule
- GHS: Sistema armonizzato globale per la classificazione e la etichettatura dei prodotti chimici
- IATA DGR: Regolamento per il trasporto di merci pericolose della Associazione internazionale del trasporto aereo

Revisione n. 6

Data revisione 17/03/2017

Stampata il 09/04/2019

Pagina n. 10/10

A711 NOVALCOL DISINFETTANTE LIQUIDO PMC Nº 13428

- IC50: Concentrazione di immobilizzazione del 50% della popolazione soggetta a test
- IMDG: Codice marittimo internazionale per il trasporto delle merci pericolose
- IMO: International Maritime Organization
- INDEX NUMBER: Numero identificativo nell'Annesso VI del CLP
- LC50: Concentrazione letale 50%
- LD50: Dose letale 50%
- OEL: Livello di esposizione occupazionale
- PBT: Persistente, bioaccumulante e tossico secondo il REACH
- PEC: Concentrazione ambientale prevedibile
- PEL: Livello prevedibile di esposizione
- PNEC: Concentrazione prevedibile priva di effetti
- REACH: Regolamento CE 1907/2006
- RID: Regolamento per il trasporto internazionale di merci pericolose su treno
- TLV: Valore limite di soglia
- TLV CEILING: Concentrazione che non deve essere superata durante qualsiasi momento dell'esposizione lavorativa.
- TWA STEL: Limite di esposizione a breve termine
- TWA: Limite di esposizione medio pesato
- VOC: Composto organico volatile
- vPvB: Molto persistente e molto bioaccumulante secondo il REACH
- WGK: Classe di pericolosità acquatica (Germania).

BIBLIOGRAFIA GENERALE:

- 1. Regolamento (CE) 1907/2006 del Parlamento Europeo (REACH)
- Regolamento (CE) 1272/2008 del Parlamento Europeo (CLP)
- 3. Regolamento (UE) 790/2009 del Parlamento Europeo (l'Atp. CLP)
- 4. Regolamento (UE) 2015/830 del Parlamento Europeo
- 5. Regolamento (UE) 286/2011 del Parlamento Europeo (II Atp. CLP)
- Regolamento (UE) 618/2012 del Parlamento Europeo (III Atp. CLP)
- 7. Regolamento (UE) 487/2013 del Parlamento Europeo (IV Atp. CLP) 8. Regolamento (UE) 944/2013 del Parlamento Europeo (V Atp. CLP)
- 9. Regolamento (UE) 605/2014 del Parlamento Europeo (VI Atp. CLP)
- 10. Regolamento (UÉ) 2015/1221 del Parlamento Europeo (VII Atp. CLP)
- 11. Regolamento (UE) 2016/918 del Parlamento Europeo (VIII Atp. CLP)
- 12. Regolamento (UE) 2016/1179 (IX Atp. CLP)
- 13. Regolamento (UE) 2017/776 (X Atp. CLP)
- The Merck Index. 10th Edition
- Handling Chemical Safety
- INRS Fiche Toxicologique (toxicological sheet)
- Patty Industrial Hygiene and Toxicology
- N.I. Sax Dangerous properties of Industrial Materials-7, 1989 Edition
- Sito Web IFA GESTIS
- Sito Web Agenzia ECHA
- Banca dati di modelli di SDS di sostanze chimiche Ministero della Salute e Istituto Superiore di Sanità

Nota per l'utilizzatore:

Le informazioni contenute in questa scheda si basano sulle conoscenze disponibili presso di noi alla data dell'ultima versione. L'utilizzatore deve assicurarsi della idoneità e completezza delle informazioni in relazione allo specifico uso del prodotto.

Non si deve interpretare tale documento come garanzia di alcuna proprietà specifica del prodotto.

Poichè l'uso del prodotto non cade sotto il nostro diretto controllo, è obbligo dell'utilizzatore osservare sotto la propria responsabilità le leggi e le disposizioni vigenti in materia di igiene e sicurezza. Non si assumono responsabilità per usi impropri. Fornire adeguata formazione al personale addetto all'utilizzo di prodotti chimici.

Modifiche rispetto alla revisione precedente

Sono state apportate variazioni alle seguenti sezioni:

02 / 03 / 06 / 08 / 09 / 11 / 12 / 13 / 14 / 15 / 16.

B. Braun Medical AG

Meliseptol Foam pure / fresh

Data di revisione: 01.06.2015 N. di revisione: 1,1

N. del materiale: 00056-0328

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

1.1. Identificatore del prodotto

Meliseptol Foam pure / fresh

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

Utilizzazione della sostanza/della miscela

Disinfettante rapido per piccole superfici

1.3. Informazioni sul fornitore della scheda di dati di sicurezza

Produttore

Ditta: B. Braun Medical AG

Indirizzo: Seesatz 17

Città: CH-6204 Sempach

Dipartimento responsabile: Telefono: +41 (0) 58 / 258 50 00

E-Mail: info.bbmch@bbraun.com Responsabile della redazione della scheda di dati di sicurezza:

sds@gbk-ingelheim.de

Fornitore

Ditta:

B. Braun Melsungen AG
Indirizzo:

Carl-Braun-Straße 1

Città:

D-34212 Melsungen

Dipartimento responsabile: Zentrale Service-Bereiche / Logistik und Supply Chain

Telefono: +49 (0) 5661 / 71-4422 E-Mail: logistics.service@bbraun.com

1.4. Numero telefonico di

INTERNATIONAL: +49 - (0) 6132 - 84463, GBK GmbH (24h - 7d/w - 365d/a)

emergenza:

SEZIONE 2: Identificazione dei pericoli

2.1. Classificazione della sostanza o della miscela secondo il 1272/2008/CE

Categorie di pericolo:

Liquido infiammabile: Flam. Liq. 3

Lesioni oculari gravi/irritazione oculare: Eye Dam. 1

Indicazioni di pericolo: Liquido e vapori infiammabili. Provoca gravi lesioni oculari.

2.2. Elementi dell'etichetta

Componenti pericolosi da segnalare in etichetta

Propan-1-olo

Avvertenza: Pericolo

Pittogrammi:



Indicazioni di pericolo

H226 Liquido e vapori infiammabili. H318 Provoca gravi lesioni oculari.

Consigli di prudenza

P210 Tenere lontano da fonti di calore, superfici calde, scintille, fiamme libere o altre fonti di

accensione. Non fumare.

P260 Non respirare i vapori.

P280 Indossare guanti/indumenti protettivi/Proteggere gli occhi/il viso.

P305+P351+P338 IN CASO DI CONTATTO CON GLI OCCHI: sciacquare accuratamente per parecchi minuti.

Togliere le eventuali lenti a contatto se è agevole farlo. Continuare a sciacquare.

P304+P340 IN CASO DI INALAZIONE: Trasportare l'infortunato all'aria aperta e mantenerlo a riposo in

posizione che favorisca la respirazione.

I - IT Pagina 1 di 9

B. Braun Medical AG

Meliseptol Foam pure / fresh

Data di revisione: 01.06.2015 N. di revisione: 1,1

N. del materiale: 00056-0328

P312 Contattare un CENTRO ANTIVELENI/un medico in caso di malessere.

2.3. Altri pericoli

Durante l'uso i vapori possono formare con aria miscele esplosive/infiammabili .

SEZIONE 3: Composizione/informazioni sugli ingredienti

3.2. Miscele

Caratterizzazione chimica

Soluzione alcolica

Componenti pericolosi

N. CAS	Nome chimico						
	N. CE	N. indice	N. REACH				
	Classificazione secondo il regolamento (CE) n. 1272/2008 [CLP]						
71-23-8	Propan-1-olo			< 20 %			
	200-746-9	603-003-00-0	01-2119486761-29				
	Flam. Liq. 2, Eye Dam. 1, S	TOT SE 3; H225 H318 H336					
7173-51-5	Cloruro di didecildimetilamn	nonio		< 0,25 %			
	230-525-2	612-131-00-6	01-2119945987-15				
	Acute Tox. 4, Skin Corr. 1B, Aquatic Acute 1 (M-Factor = 10); H302 H314 H400						

Testo delle frasi H e EUH: vedi alla sezione 16.

SEZIONE 4: Misure di primo soccorso

4.1. Descrizione delle misure di primo soccorso

Informazioni generali

Togliere immediatamente gli indumenti sporchi o impregnati.

In caso di malessere consultare il medico.

In seguito ad inalazione

Portare all'aria aperta in caso di inalazione accidentale di vapori.

In caso di disturbi ricorrere alle cure mediche.

In seguito a contatto con la pelle

In caso di contatto con la pelle lavare subito con abbondante acqua.

In caso di irritazione cutanea persistente consultare il medico.

In seguito a contatto con gli occhi

Sciacquare immediatamente con molta acqua anche sotto le palpebre, per almeno 15 minuti.

Cure mediche oculistiche.

In seguito ad ingestione

Bere molta acqua.

Consultare subito il medico.

La decisione di provocare il vomito o no incombe al medico.

4.2. Principali sintomi ed effetti, sia acuti che ritardati

Provoca gravi lesioni oculari.

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

I - IT

Trattamento sintomatico.

SEZIONE 5: Misure antincendio

5.1. Mezzi di estinzione

Mezzi di estinzione idonei

Schiuma alcool-resistente, polvere chimica, biossido di carbonio (CO2), acqua nebulizzata.

Mezzi di estinzione non idonei

Getto d'acqua pieno.

5.2. Pericoli speciali derivanti dalla sostanza o dalla miscela

In caso di incendio, può sorgere:

Monossido di carbonio (CO), biossido di carbonio (CO2), vapori nitrosi (NOX).

Pagina 2 di 9

B. Braun Medical AG

Meliseptol Foam pure / fresh

Data di revisione: 01.06.2015 N. di revisione: 1,1

N. del materiale: 00056-0328

Composti a base di cloro.

5.3. Raccomandazioni per gli addetti all'estinzione degli incendi

Adoperare un autorespiratore.

Indumenti protettivi.

Ulteriori dati

Raffreddare recipienti esposti a pericolo con acqua nebulizzata.

Conservare lontano da fiamme e scintille - Non fumare.

I vapori sono più pesanti dell'aria e si propagono radente al suolo.

La miscela vapore/aria è esplosiva, anche dentro recipienti vuoti e non puliti.

SEZIONE 6: Misure in caso di rilascio accidentale

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

In caso di formazione di vapore usare respiratore.

Evitare il contatto con la pelle, con gli occhi e con gli indumenti.

Provvedere ad una sufficiente ventilazione.

Tenere lontano da fonti di calore.

6.2. Precauzioni ambientali

Non lasciar defluire nelle fognature, nelle acque superficiali e sotterranee.

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

Prosciugare con materiali inerti (p.es. sabbia, tripoli, legante per acidi, legante universale).

Spalare in contenitori idonei per lo smaltimento.

6.4. Riferimento ad altre sezioni

Osservare la prescrizione per la protezione (vedi sezione 7 e 8).

Per quanto riguarda lo smaltimento vedere il capitolo 13.

SEZIONE 7: Manipolazione e immagazzinamento

7.1. Precauzioni per la manipolazione sicura

Indicazioni per la sicurezza d'impiego

Prevedere una ventilazione adeguata.

Durante l'utilizzo, non mangiare, bere o fumare.

Evitare il contatto con gli occhi.

Indicazioni contro incendi ed esplosioni

Conservare prodotto e recipiente vuoto lontano da fonti di calore e altre cause d'incendio.

Non fumare (volatile).

Attuare misure contro la carica elettrostatica.

7.2. Condizioni per l'immagazzinamento sicuro, comprese eventuali incompatibilità

Requisiti degli ambienti e dei contenitori di stoccaggio

Tenere i contenitori ben chiusi in un luogo secco, fresco e ben ventilato.

Osservare i disposizioni della sicurezza contro esplosioni.

Indicazioni per il magazzinaggio insieme ad altri prodotti

Incompatibile con:

Ossidanti.

Metalli alcalini e metalli in terra alcalina.

Informazioni supplementari per le condizioni di stoccaggio

Tener lontano da cibi, bevande e alimenti per animali.

7.3. Usi finali specifici

Disinfettante rapido per piccole superfici

SEZIONE 8: Controllo dell'esposizione/protezione individuale

8.1. Parametri di controllo

I - IT Pagina 3 di 9

B. Braun Medical AG

Meliseptol Foam pure / fresh

Data di revisione: 01.06.2015 N. di revisione: 1,1

N. del materiale: 00056-0328

Valori limite di soglia adottati

N. CAS	Nome dell'agente chimico	ppm	mg/m³	fib/cm³	Categoria	Provenzienza
71-23-8	Alcool propilico-n	200	492		TWA (8 h)	
		250	614		STEL (15 min)	

8.2. Controlli dell'esposizione

Controlli tecnici idonei

Assicurare un'adeguata areazione, specialmente in zone chiuse.

Misure generali di protezione ed igiene

Non respirare i vapori.

Durante l'utilizzo, non mangiare, bere o fumare.

Evitare il contatto con gli occhi.

Rimuovere e lavare indumenti contaminati prima di riutilizzarli.

Protezioni per occhi/volto

Occhiali protettivi integrali (EN 166).

Bottiglia per il lavaggio oculare con acqua pura (EN 15154).

Protezione delle mani

Guanti protettivi resistenti a prodotti chimici di nitrilico, spessore minimo dello strato 0,4 mm, resistenza alla permeabilità (durata di uso) circa 480 minuti, ad esempio guanto protettivo <Camatril Velours 730> della KCL (www.kcl.de).

La presente raccomandazione fa esclusivamente riferimento alla compatibilità chimica e il test eseguito in conformità alla norma EN 374 sotto condizioni di laboratorio.

Le esigenze possono variare in funzione dell'uso. Perciò occorre osservare addizionalmente quanto specificato dal produttore dei quanti protettivi.

Protezione respiratoria

Normalmente non è richiesto alcun sistema protettivo personale di respirazione.

In caso di ventilazione insufficiente, indossare una attrezzatura respiratoria adatta (tipo filtro per gas A) (EN 14387).

SEZIONE 9: Proprietà fisiche e chimiche

9.1. Informazioni sulle proprietà fisiche e chimiche fondamentali

Stato fisico:

Colore:

Incolore

Odore:

Caratteristico

Valore pH (a 20 °C): circa 7

Cambiamenti in stato fisico

Punto di ebollizione iniziale e intervallo di circa 89 °C

ebollizione:

Punto di infiammabilità: 31,5 °C DIN 51755 *)

Inferiore Limiti di esplosività: n.d.
Temperatura di accensione: n.d.

Densità (a 20 °C): circa 0,975 g/cm³

Idrosolubilità: Miscibile

(a 20 °C)

Solvente: < 20 %

9.2. Altre informazioni

*) Il prodotto si accende, però non continua a bruciare.

SEZIONE 10: Stabilità e reattività

10.1. Reattività

Nessuna decomposizione se immagazzinato e usato come indicato.

10.2. Stabilità chimica

I - IT Pagina 4 di 9

B. Braun Medical AG

Meliseptol Foam pure / fresh

Data di revisione: 01.06.2015 N. di revisione: 1,1

N. del materiale: 00056-0328

Stabile alle condizioni normali.

10.3. Possibilità di reazioni pericolose

Reazioni con ossidanti.

Reazioni con metalli alcalini.

Reazioni con metalli alcalino-terrosi.

10.4. Condizioni da evitare

Miscele vapore/aria sono esplosive se riscaldate intensamente.

Il riscaldamento può far rilasciare vapori che possono infiammarsi.

10.5. Materiali incompatibili

Ossidanti.

Metalli alcalini e metalli in terra alcalina.

10.6. Prodotti di decomposizione pericolosi

Monossido e biossido di carbonio e gas nitrosi (NOx).

Composti del cloro.

SEZIONE 11: Informazioni tossicologiche

11.1. Informazioni sugli effetti tossicologici

Tossicità acuta

Basandosi sui dati disponibili i criteri di classificazione non sono soddisfatti.

Non sono disponibili dati tossicologici.

Irritazione e corrosività

Provoca gravi lesioni oculari.

Irritazione della pelle: Non è classificata.

Effetti sensibilizzanti

Basandosi sui dati disponibili i criteri di classificazione non sono soddisfatti.

Tossicità specifica per organi bersaglio (STOT) - esposizione singola

Basandosi sui dati disponibili i criteri di classificazione non sono soddisfatti.

Effetti gravi dopo esposizione ripetuta o prolungata

Basandosi sui dati disponibili i criteri di classificazione non sono soddisfatti.

Effetti cancerogeni, mutageni, tossici per la riproduzione

Basandosi sui dati disponibili i criteri di classificazione non sono soddisfatti.

Pericolo in caso di aspirazione

Basandosi sui dati disponibili i criteri di classificazione non sono soddisfatti.

Ulteriori dati per le analisi

La classificazione è stata fatta in base al metodo di calcolo del Regolamento (CE) n° 1272/2008 (CLP).

Esperienze pratiche

Ulteriori osservazioni

L'ingestione causa irritazione delle vie respiratorie alte e disturbi gastrointestinali. L'ingestione rende possibile il reassorbimento.

Ripetute o prolungate esposizioni possono causare irritazioni alla pelle e dermatiti a causa delle proprietà sgrassanti del prodotto.

L'inalazione dei vapori in alte concentrazioni puo' causare effetti narcotici.

SEZIONE 12: Informazioni ecologiche

12.1. Tossicità

Dati sull'ecologia non sono disponibili.

Cloruro di didecildimetilammonio [M = 10]

LC50/Pimephales promelas/96 h = 0,19 mg/l [US-EPA]

ErC50/Pseudokirchneriela subcapitata/96 h = 0,026 mg/l [OECD TG 201]

CE50/Daphnia magna/48 h = 0,062 mg/l [EPA-FIFRA]

12.2. Persistenza e degradabilità

II(i) tensioattivo(i) contenuto(i) in questo formulato è (sono) conforme(i) ai criteri di biodegradabilità stabiliti del regolamento (CE) n. 648/2004 relativo ai detergenti. Tutti i dati di supporto sono tenuti a disposizione delle autorità competenti degli Stati Membri e saranno forniti, su loro esplicita richiesta o su richiesta di un produttore del formulato, alle suddette autorità.

I - IT

Pagina 5 di 9

B. Braun Medical AG

Meliseptol Foam pure / fresh

Data di revisione: 01.06.2015 N. di revisione: 1,1

N. del materiale: 00056-0328

N. CAS	Nome chimico			
	Metodo	Valore	d	Fonte
	Valutazione			•
7173-51-5	Cloruro di didecildimetilammonio			
	Test Sturm. modificato	72 %	28	
	Facile smontaggio biologico.			

12.3. Potenziale di bioaccumulo

Propan-1-olo

Il prodotto ha un potenziale bioaccumulativo molto ridotto.

12.4. Mobilità nel suolo

Nessun dato disponibile.

12.5. Risultati della valutazione PBT e vPvB

A norma del regolamento (CE) n. 1907/2006 (REACH), questo prodotto non contiene sostanze PBT.

12.6. Altri effetti avversi

Contaminante lieve dell'acqua.

Ulteriori dati

Non scaricare il flusso di lavaggio in acque libere o in sistemi fognari sanitari.

In caso di corretta immissione di limitate concentrazioni in idonei impianti biologici di depurazione non sono da aspettarsi disturbi dell'attività di degradazione dei fanghi attivi.

SEZIONE 13: Considerazioni sullo smaltimento

13.1. Metodi di trattamento dei rifiuti

Informazioni sull'eliminazione

Puo' essere smaltito come rifiuto solido o incenerito in impianto adatto secondo le leggi locali.

Il riciclo è consigliabile in luogo dello smaltimento in discaria.

Codice Europeo Rifiuti del prodotto

070604

RIFIUTI DEI PROCESSI CHIMICI ORGANICI; rifiuti della produzione, formulazione, fornitura ed uso di grassi, lubrificanti, saponi, detergenti, disinfettanti e cosmetici; altri solventi organici, soluzioni di lavaggio e

acque madri

Classificato come rifiuto pericoloso.

Smaltimento degli imballi contaminati e detergenti raccomandati

I recipienti vuoti devono essere conferiti a ditte locali autorizzate per il riciclaggio e lo smaltimento come rifiuti.

Gli imballaggi contaminati devono essere svuotati completamente e dopo adeguata bonifica potranno essere riutilizzati.

Gli imballaggi non lavabili devono essere smaltiti analogamente alla sostanza contenuta.

SEZIONE 14: Informazioni sul trasporto

Trasporto stradale (ADR/RID)

14.1. Numero ONU: UN 1274

14.2. Nome di spedizione dell'ONU: n-PROPANOLO IN SOLUZIONE

14.3. Classi di pericolo connesso al 3

trasporto:

14.4. Gruppo d'imballaggio:

Etichette: 3



Codice di classificazione: F1

Quantità limitate (LQ): 5 L / 30 kg

Quantità consentita:E1Categoria di trasporto:3Numero pericolo:30

I - IT Pagina 6 di 9

B. Braun Medical AG

Meliseptol Foam pure / fresh

Data di revisione: 01.06.2015 N. di revisione: 1,1

N. del materiale: 00056-0328

Codice restrizione tunnel: D/E

Trasporto fluviale (ADN)

14.1. Numero ONU: UN 1274

14.2. Nome di spedizione dell'ONU: n-PROPANOLO IN SOLUZIONE

14.3. Classi di pericolo connesso al

trasporto:

14.4. Gruppo d'imballaggio:

Etichette: 3

8

Codice di classificazione: F1

Quantità limitate (LQ): 5 L / 30 kg

Quantità consentita: E1

Trasporto per nave (IMDG)

14.1. Numero ONU: UN 1274

14.2. Nome di spedizione dell'ONU: n-PROPANOL (PROPYL ALCOHOL, NORMAL), SOLUTION

14.3. Classi di pericolo connesso al 3

trasporto:

14.4. Gruppo d'imballaggio:

Etichette: 3



Marine pollutant: No

Quantità limitate (LQ): 5 L / 30 kg Quantità consentita: E1 EmS: F-E, S-D

Trasporto aereo (ICAO)

14.1. Numero ONU: UN 1274

14.2. Nome di spedizione dell'ONU: n-PROPANOL (PROPYL ALCOHOL, NORMAL), SOLUTION

14.3. Classi di pericolo connesso al 3

trasporto:

14.4. Gruppo d'imballaggio:

Etichette: 3



Quantità limitate (LQ) Passenger: 10 L Passenger LQ: Y344 Quantità consentita: E1

Istruzuzioni IATA per l'imballo - Passenger:355Max quantità IATA - Passenger:60 LIstruzuzioni IATA per l'imballo - Cargo:366Max quantità IATA - Cargo:220 L

14.5. Pericoli per l'ambiente

PERICOLOSO PER L'AMBIENTE: no

14.6. Precauzioni speciali per gli utilizzatori

Manipolare rispettando una buona igiene industriale e le misure di sicurezza adeguate.

14.7. Trasporto di rinfuse secondo l'allegato II di MARPOL 73/78 ed il codice IBC

Il trasporto è effettuato solo in container omologati e appropriati.

I - IT Pagina 7 di 9

B. Braun Medical AG

Meliseptol Foam pure / fresh

Data di revisione: 01.06.2015 N. di revisione: 1,1

N. del materiale: 00056-0328

SEZIONE 15: Informazioni sulla regolamentazione

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

Regolamentazione UE

2004/42/CE (VOC): < 20 %

Ulteriori dati

Regolamento (CE) n. 648/2004 (Regolamento relativo ai detergenti): Tensioattivi non ionici < 5 %, profumi < 5% (Meliseptol Foam fresh) Ingredienti sottoposti all'obbligo di riportare in etichetta secondo il SCCP: -

Regolamentazione nazionale

Limiti al lavore: Tener conto delle limitazioni alla prestazione di lavoro ai giovani. Tener conto

delle limitazioni alla prestazione di lavoro alle donne incinte e allattanti.

Contaminante dell'acqua-classe (D): 1 - poco pericoloso per le acque

15.2. Valutazione della sicurezza chimica

Per questa sostanza non è stata effettuata la valutazione di sicurrezza.

SEZIONE 16: Altre informazioni

Abbreviazioni ed acronimi

ADR = Accord européen relatif au transport international des marchandises Dangereuses par Route

RID = Règlement concernant le transport international ferroviaire de marchandises dangereuses

ADN = Accord européen relatif au transport international des marchandises dangereuses par voie de navigation intérieure IMDG = International Maritime Code for Dangerous Goods

IATA/ICAO = International Air Transport Association / International Civil Aviation Organization

MARPOL = International Convention for the Prevention of Pollution from Ships

IBC-Code = International Code for the Construction and Equipment of Ships Carrying Dangerous Chemicals in Bulk

GHS = Globally Harmonized System of Classification and Labelling of Chemicals

REACH = Registration, Evaluation, Authorization and Restriction of Chemicals

CAS = Chemical Abstract Service

EN = European norm

ISO = International Organization for Standardization

DIN = Deutsche Industrie Norm

PBT = Persistent Bioaccumulative and Toxic

vPvB = Very Persistent and very Bio-accumulative

LD = Lethal dose

LC = Lethal concentration

EC = Effect concentration

IC = Median immobilisation concentration or median inhibitory concentration

Testo delle frasi H e EUH (numero e testo completo)

H225 Liquido e vapori facilmente infiammabili.

H226 Liquido e vapori infiammabili.

H302 Nocivo se ingerito.

H314 Provoca gravi ustioni cutanee e gravi lesioni oculari.

H318 Provoca gravi lesioni oculari.

H336 Può provocare sonnolenza o vertigini. H400 Molto tossico per gli organismi acquatici.

Ulteriori dati

Le istruzioni dei punti 4 fino 8, ed anche 10 fino 12 non parlano dell' impiego normale del prodotto (vedere informazioni sull'impiego e sul prodotto), ma della liberazione di grandi quantità in caso di incidente o d'impiego irregolare.

Queste informazioni descrivono solamente le esigenze di sicurezza del prodotto/dei prodotti e si basano sullo stato attuale delle nostre conoscenze.

Per le specifiche di fornitura riferirsi ai rispettivi bollettini tecnici dei prodotti.

Non rappresentano una garanzia delle proprietà del prodotto descritto/dei prodotti descritti nel senso delle disposizioni legali.

I - IT

(n.a. - non applicabile, n.d. - non determinato)

Pagina 8 di 9

B. Braun Medical AG

Meliseptol Foam pure / fresh

Data di revisione: 01.06.2015 N. di revisione: 1,1

N. del materiale: 00056-0328

(Tutti i dati relativi agli ingredienti pericolosi sono stati rispettivamente ricavati dall'ultima versione del foglio dati di sicurezza del subfornitore.)

I - IT Pagina 9 di 9



Revisione n. 8

Data revisione 24/11/2020

Stampata il 24/11/2020

Pagina n. 1/16

Sostituisce la revisione:7 (Data revisione: 01/07/2017)

Scheda di Dati di Sicurezza

Conforme all'Allegato II del REACH - Regolamento 2015/830

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

1.1. Identificatore del prodotto

Codice: D020201 Denominazione Gioneb rapido

Nome chimico e sinonimi GIONEB RAPIDO - Dispositivo Medico di Classe IIb – Direttiva 93/42/CEE – Marchio CE

1.2. Usi identificati pertinenti della sostanza o della miscela e usi sconsigliati Descrizione/Utilizzo Disinfettante per dispositivi medico-chirurgici

Usi Identificati	Industriali	Professionali	Consumo	
Disinfettante per dispositivi medico - chirurgici	-	₩	-	
Usi Sconsigliati				

Qualsiasi utilizzo diverso da quelli identificati.

1.3. Informazioni sul fornitore della scheda di dati di sicurezza

Ragione Sociale **GIOCHEMICA SRL** Indirizzo Via Chiarelle 35

Località e Stato 37032 Monteforte d'Alpone (VR)

Italia

tel. 0456103594 fax 0454750297

e-mail della persona competente,

responsabile della scheda dati di sicurezza info@giochemica.com

1.4. Numero telefonico di emergenza

Per informazioni urgenti rivolgersi a 045.6103594 oppure

Centro Antiveleni di Pavia - Tel. +39.0382.24444

Centro Antiveleni Azienda Ospedaliera Careggi Firenze - Tel. +39.055.7947819

Operativi tutti i giorni 24 ore su 24

SEZIONE 2. Identificazione dei pericoli

2.1. Classificazione della sostanza o della miscela

Il prodotto è classificato pericoloso ai sensi delle disposizioni di cui al Regolamento (CE) 1272/2008 (CLP) (e successive modifiche ed adeguamenti). Il prodotto, pertanto richiede una scheda dati di sicurezza conforme alle disposizioni del Regolamento (UE) 2015/830. Eventuali informazioni aggiuntive riguardanti i rischi per la salute e/o l'ambiente sono riportate alle sez. 11 e 12 della presente scheda.

Classificazione e indicazioni di pericolo:

Liquidi infiammabile, categoria 2 H225 Liquido e vapore facilmente infiammabili.

Irritazione cutanea, categoria 2 H319 Provoca irritazione oculare.



Revisione n. 8

Data revisione 24/11/2020

Stampata il 24/11/2020

Pagina n. 2/16

Sostituisce la revisione:7 (Data revisione: 01/07/2017)

Tossicità specifica per organi bersaglio (esposizione singola), categoria 3

H336

Può provocare sonnolenza o vertigini.

2.2. Elementi dell'etichetta

Etichettatura di pericolo ai sensi del Regolamento (CE) 1272/2008 (CLP) e successive modifiche ed adeguamenti.

Pittogrammi di pericolo:





Avvertenze: Pericolo

Indicazioni di pericolo:

H225Liquido e vapore facilmente infiammabili.H319Provoca grave irritazione oculare.H336Può provocare sonnolenza o vertigini.

Consigli di prudenza:

P210 Tenere lontano da fonti di calore/scintille/fiamme libere/superfici riscaldate. Non fumare

P233 Tenere il recipiente ben chiuso.

P280 Indossare guanti/indumenti protettivi/Proteggere gli occhi/Proteggere il viso

P305+351+338 IN CASO DI CONTATTO CON GLI OCCHI: sciacquare accuratamente per parecchi minuti. Togliere le eventuali lenti a

contatto se è agevole farlo. Continuare a risciacquare.

Contiene: Alcol etilico

Alcol isopropilico

2.3. Altri pericoli

In base ai dati disponibili, il prodotto non contiene sostanze PBT o vPvB in percentuale ≥ a 0,1%.

SEZIONE 3. Composizione/informazioni sugli ingredienti

3.2. Miscele

Contiene:

Identificazione x = Conc. % Classificazione 1272/2008 (CLP)

ALCOL ETILICO

CAS 64-17-5 31,5 Flam. Liq. 2 H225, Eye Irrit. 2 H319

CE 200-578-6 INDEX 603-002-00-5

Nr. Reg. 01-2119457610-43-0090



Revisione n. 8

Data revisione 24/11/2020

Stampata il 24/11/2020

Pagina n. 3/16

Sostituisce la revisione:7 (Data revisione: 01/07/2017)

ALCOL ISOPROPILICO

CAS 67-63-0 31,00 Flam. Liq. 2 H225, Eye Irrit. 2 H319, STOT SE 3 H336

CE 200-661-7 INDEX 603-117-00-0 Nr. Reg. 01-2119457558-25

DIDECILDIMETILAMMONIO

CLORURO
CAS 7173-51-5 0,06 Flam. Liq. 3 H226, Acute Tox. 4 H302, Skin Corr. 1B H314, Eye Dam. 1

H318, STOT SE 3 H336, Aquatic Acute 1 H400 M=10, Aquatic Chronic 1

H410 M=1

CE 230-525-2

INDEX 612-131-00-6 Nr. Reg. 01-2119945987-15

CLOREXIDINA DIGLUCONATO

SOL. 20%

CAS 18472-51-0 0,05 Eye Dam. 1 H318, Aquatic Chronic 1 H410 M=1

CE 242-354-0

INDEX -

Nr. Reg. 01-2119946568-22-0001

BENZALCONIO CLORURO

CAS 68424-85-1 0,04 Acute tox. 4 H302, Skin Corr. 1B H314, Eye Dam. 1 H318, Aquatic Acute 1,

H400 M=10, Aquatic Chronic 1, H410 M=1

CE 270-325-2

INDEX -Nr. Reg. -

Il testo completo delle indicazioni di pericolo (H) è riportato alla sezione 16 della scheda.

SEZIONE 4. Misure di primo soccorso

4.1. Descrizione delle misure di primo soccorso

OCCHI: Eliminare eventuali lenti a contatto. Lavarsi immediatamente ed abbondantemente con acqua per almeno 30/60 minuti, aprendo bene le palpebre. Consultare subito un medico.

PELLE: togliere immediatamente gli indumenti contaminati, lavare abbondantemente le parti del corpo interessate con acqua e sapone. Se persistono arrossamenti o irritazioni inviare l'infortunato al pronto soccorso.

INGESTIONE: Non somministrare alcunché a persone svenute. Sciacquare la bocca con acqua. Consultare un medico.

INALAZIONE: trasportare la persona all'aria fresca. Se non respira, somministrare respirazione artificiale. Consultare un medico.

4.2. Principali sintomi ed effetti, sia acuti che ritardati

Non sono note informazioni specifiche su sintomi ed effetti provocati dal prodotto.

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

Rivolgendosi ad un medico, tenere a disposizione la scheda di sicurezza o, in mancanza di essa, l'etichetta.

SEZIONE 5. Misure antincendio

5.1. Mezzi di estinzione



Revisione n. 8

Data revisione 24/11/2020

Stampata il 24/11/2020

Pagina n. 4/16

Sostituisce la revisione:7 (Data revisione: 01/07/2017)

MEZZI DI ESTINZIONE IDONEI

I mezzi di estinzione sono: anidride carbonica, schiuma, polvere chimica. Per le perdite e gli sversamenti del prodotto che non si sono incendiati, l'acqua nebulizzata può essere utilizzata per disperdere i vapori infiammabili e proteggere le persone impegnate a fermare la perdita.

MEZZI DI ESTINZIONE NON IDONEI

Non usare getti d'acqua. L'acqua non è efficace per estinguere l'incendio tuttavia può essere utilizzata per raffreddare i contenitori chiusi esposti alla fiamma prevenendo scoppi ed esplosioni.

5.2. Pericoli speciali derivanti dalla sostanza o dalla miscela

PERICOLI DOVUTI ALL'ESPOSIZIONE IN CASO DI INCENDIO

Si può creare sovrapressione nei contenitori esposti al fuoco con pericolo di esplosione. Evitare di respirare i prodotti di combustione.

5.3. Raccomandazioni per gli addetti all'estinzione degli incendi

INFORMAZIONI GENERALI

Raffreddare con getti d'acqua i contenitori per evitare la decomposizione del prodotto e lo sviluppo di sostanze potenzialmente pericolose per la salute. Indossare sempre l'equipaggiamento completo di protezione antincendio. Raccogliere le acque di spegnimento che non devono essere scaricate nelle fognature. Smaltire l'acqua contaminata usata per l'estinzione ed il residuo dell'incendio secondo le norme vigenti.

EQUIPAGGIAMENTO

Indumenti normali per la lotta al fuoco, come un autorespiratore ad aria compressa a circuito aperto (EN 137), completo antifiamma (EN469), guanti antifiamma (EN 659) e stivali per Vigili del Fuoco (HO A29 oppure A30).

SEZIONE 6. Misure in caso di rilascio accidentale

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

Bloccare la perdita se non c'è pericolo. Indossare adeguati dispositivi di protezione (compresi i dispositivi di protezione individuale di cui alla sezione 8 della scheda dati di sicurezza) onde prevenire contaminazioni della pelle, degli occhi e degli indumenti personali. Queste indicazioni sono valide sia per gli addetti alle lavorazioni che per gli interventi in emergenza.

6.2. Precauzioni ambientali

Impedire che il prodotto penetri nelle fognature, nelle acque superficiali, nelle falde freatiche. Evitare la formazione di polvere e la dispersione del prodotto nell'aria.

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

Aspirare il prodotto fuoriuscito in recipiente idoneo. Valutare la compatibilità del recipiente da utilizzare con il prodotto, verificando la sezione 10. Assorbire il rimanente con materiale assorbente inerte.

Provvedere ad una sufficiente aerazione del luogo interessato della perdita. Lo smaltimento del materiale contaminato deve essere effettuato conformemente alle disposizioni del punto 13.

6.4. Riferimento ad altre sezioni

Avvisare le autorità competenti se il prodotto ha raggiunto corsi d'acqua o se ha contaminato il suolo o la vegetazione.

SEZIONE 7. Manipolazione e immagazzinamento

7.1. Precauzioni per la manipolazione sicura

Tenere lontano da calore, scintille e fiamme libere, non fumare né usare fiammiferi o accendini. Senza adeguata ventilazione, i vapori possono accumularsi al suolo ed incendiarsi anche a distanza, se innescati, con pericolo di ritorno di fiamma. Evitare l'accumulo di cariche elettrostatiche. Collegare ad una presa di terra nel caso di imballaggi di grandi dimensioni durante le operazioni di travaso ed indossare scarpe antistatiche. La forte agitazione e lo scorrimento vigoroso del liquido nelle tubazioni ed apparecchiature possono causare formazione e accumulo di cariche elettrostatiche. Per evitare il pericolo di incendio e scoppio, non usare mai aria compressa nella movimentazione. Aprire i contenitori con cautela, perché possono essere in pressione. Non mangiare, nè bere, nè fumare durante l'impiego. Evitare la dispersione del prodotto nell'ambiente.



Revisione n. 8

Data revisione 24/11/2020

Stampata il 24/11/2020

Pagina n. 5/16

Sostituisce la revisione:7 (Data revisione: 01/07/2017)

7.2. Condizioni per lo stoccaggio sicuro, comprese eventuali incompatibilità

Conservare solo nel contenitore originale. Conservare i recipienti chiusi, in luogo ben ventilato, al riparo dai raggi solari diretti. Conservare in luogo fresco e ben ventilato, lontano da fonti di calore, fiamme libere, scintille ed altre sorgenti di accensione. Conservare i contenitori lontano da eventuali materiali incompatibili, verificando la sezione 10.

7.3. Usi finali particolari

Seguire le istruzioni del prodotto specificate sull'etichetta oppure nella scheda informativa. Riferirsi inoltre alle informazioni sull'uso sicuro qualora allegate alla presente scheda dei dati di sicurezza. Il prodotto è esclusivamente destinato ad essere utilizzato come disinfettante di dispositivi medico-chirurgici.

SEZIONE 8. Controllo dell'esposizione/protezione individuale

8.1. Parametri di controllo

Riferimenti Normativi:

AL COL JOODDODILLO

TLV-ACGIH

ACGIH 2020

Tipo	Stato	TWA/8h		STEL/15min		Note / Osserva:	zioni	
		mg/m3	ppm	mg/m3	ppm			
TLV	BGR	980		1225				
AGW	DEU	500	200	1000	400			
MAK	DEU	500	200	1000	400			
VLA	ESP	500	200	1000	400			
VLEP	FRA			980	400			
TLV	GRC	980	400	1225	500			
GVI/KGVI	HRV	999	400	1250	500			
MV	SVN	500	200					
WEL	GBR	999	400	1250	500			
TLV-ACGIH		492	200	983	400			
Concentrazione previst	a di non effetto sull'ambi	ente - PNEC						
Valore di riferimento per s	sedimenti in acqua dolce			34,6	mg/	/kg		
Valore di riferimento per s	sedimenti in acqua marina			3,46	mg/	/kg		
Valore di riferimento per i	microorganismi STP			463	mg/	/I		
Valore di riferimento per i	I compartimento terrestre			3,13	mg/	/kg		
Salute - Livello deriv	ato di non effetto - DN	IEL / DMEL						
	Effetti sui consumatori				Effetti sui lavoratori			
Via di Esposizione	Locali acuti	Sistemici acuti	Locali cronici	Sistemici cronici	Locali acuti	Sistemici acuti	Locali cronici	Sistemici cronici
Orale			VND	3,2 mg/kg				
Inalazione			VND	49 mg/m3			VND	98 mg/m3
Dermica			VND	38 mg/kg			VND	75 mg/kg
ALCOL ETILICO Valore limite di sogli	а							
Tipo	Stato	TWA/8h		STEL/15min		Note / Osservaz	rioni	
		mg/m3	ppm	mg/m3	ppm	USSETVAZ	.10111	



Revisione n. 8

Data revisione 24/11/2020 Stampata il 24/11/2020

Pagina n. 6/16

Sostituisce la revisione:7 (Data revisione: 01/07/2017)

TLV-ACGIH 1884 1000

Legenda:

(C) = CEILING; INALAB = Frazione Inalabile; RESPIR = Frazione Respirabile; TORAC = Frazione Toracica.

VND = pericolo identificato ma nessun DNEL/PNEC disponibile ; NEA = nessuna esposizione prevista ; NPI = nessun pericolo identificato.

Non contiene sostanze con valore limite di esposizione professionale.

8.2. Controlli dell'esposizione

Considerato che l'utilizzo di misure tecniche adeguate dovrebbe sempre avere la priorità rispetto agli equipaggiamenti di protezione personali, assicurare una buona ventilazione nel luogo di lavoro tramite un'efficace aspirazione locale.

Per la scelta degli equipaggiamenti protettivi personali chiedere eventualmente consiglio ai propri fornitori di sostanze chimiche.

I dispositivi di protezione individuali devono riportare la mercatura CE che attesta la loro conformità alle norme vigenti.

Prevedere doccia di emergenza con vaschetta visoculare.

PROTEZIONE DELLE MANI

Proteggere le mani con guanti da lavoro di categoria III (rif. norma EN 374). Guanti idonei: nitrile (spessore: 0,38 mm, fattore di protezione: 6, tempo di permeazione: >480 mm), gomma butilica (spessore: 0,35 mm, fattore di protezione: 6, tempo di permeazione: >480 mm.

Per la scelta definitiva del materiale dei guanti da lavoro si devono considerare: compatibilità, degradazione, tempo di rottura e permeazione.

Nel caso di preparati la resistenza dei guanti da lavoro agli agenti chimici deve essere verificata prima dell'utilizzo in quanto non prevedibile. I guanti hanno un tempo di usura che dipende dalla durata e dalla modalità d'uso.

PROTEZIONE DELLA PELLE

Indossare abiti da lavoro con maniche lunghe e calzature di sicurezza per uso professionale di categoria II (rif. Regolamento 2016/425 e norma EN ISO 20344). Lavarsi con acqua e sapone dopo aver rimosso gli indumenti protettivi.

PROTEZIONE DEGLI OCCHI

Si consiglia di indossare occhiali protettivi ermetici (rif. norma EN 166).

PROTEZIONE RESPIRATORIA

In caso di superamento del valore di soglia (es. TLV-TWA) della sostanza o di una o più delle sostanze presenti nel prodotto, si consiglia di indossare una maschera con filtro di tipo A la cui classe (1, 2 o 3) dovrà essere scelta in relazione alla concentrazione limite di utilizzo. (rif. norma EN 14387). Nel caso fossero presenti gas o vapori di natura diversa e/o gas o vapori con particelle (aerosol, fumi, nebbie, ecc.) occorre prevedere filtri di tipo combinato. L'utilizzo di mezzi di protezione delle vie respiratorie è necessario in caso le misure tecniche adottate non siano sufficienti per limitare l'esposizione del lavoratore ai valori di soglia presi in considerazione. La protezione offerta dalle maschere è comunque limitata.

Nel caso in cui la sostanza considerata sia inodore o la sua soglia olfattiva sia superiore al relativo TLV-TWA e in caso di emergenza, indossare un autorespiratore ad aria compressa a circuito aperto (rif. norma EN 137) oppure un respiratore a presa d'aria esterna (rif. norma EN 138). Per la corretta scelta del dispositivo di protezione delle vie respiratorie, fare riferimento alla norma EN 529.

CONTROLLI DELL'ESPOSIZIONE AMBIENTALE

Le emissioni da processi produttivi, comprese quelle da apparecchiature di ventilazione dovrebbero essere controllate ai fini del rispetto della normativa di tutela ambientale.

I residui del prodotto non devono essere scaricati senza controllo nelle acque di scarico o nei corsi d'acqua.

SEZIONE 9. Proprietà fisiche e chimiche

9.1. Informazioni sulle proprietà fisiche e chimiche fondamentali

Stato Fisico Liquido limpido

Colore incolore
Odore Tipico alcolico



Revisione n. 8

Data revisione 24/11/2020 Stampata il 24/11/2020

Pagina n. 7/16

Sostituisce la revisione:7 (Data revisione: 01/07/2017)

Non applicabile Soglia olfattiva Motivo per mancanza dato: Non applicabile

рΗ 6 - 8

Punto di fusione o di congelamento < 0,5 °C Punto di ebollizione iniziale >35°C

Intervallo di ebollizione Non disponibile

Punto di infiammabilità < 23 °C Metodo: Closed-Cup ASTM D3278

Tasso di evaporazione Non determinato Motivo per mancanza dato: Nessun test

disponibile

Motivo per mancanza dato: Non applicabile

Infiammabilità di solidi e gas non applicabile Motivo per mancanza dato: Prodotto liquido

Limite inferiore infiammabilità Non disponibile Limite superiore infiammabilità Non disponibile

Limite inferiore esplosività Non disponibile

Non disponibile Limite superiore esplosività

> Non determinato Motivo per mancanza dato: Nessun test disponibile

Densità di vapore 1,59 Aria=1 Densità relativa 0.880 ± 0.010

Metodo: EN ISO 12185-00 Solubilità miscibile

Coefficiente di ripartizione: n-ottanolo/acqua log Kow = -0.31Temperatura di autoaccensione 363-425 °C

Temperatura di decomposizione Non determinato Motivo per mancanza dato: Nessun test

disponibile

Viscosità Non determinato Motivo per mancanza dato: Nessun test eseguito

Non presenta proprietà

Proprietà esplosive esplosive

Proprietà ossidanti Non presenta proprietà

ossidanti

9.2. Altre informazioni

Tensione di vapore

Informazioni non disponibili

SEZIONE 10. Stabilità e reattività

10.1. Reattività

Non vi sono particolari pericoli di reazione con altre sostanze nelle normali condizioni di impiego.

10.2. Stabilità chimica

Il prodotto è stabile nelle normali condizioni di impiego e di stoccaggio.

10.3. Possibilità di reazioni pericolose

I vapori possono formare miscele esplosive con l'aria.

Evitare il contatto con: acidi, agenti ossidanti, agenti riducenti, aldeidi, alogeni, basi, ipocloriti, metalli leggeri, perossidi, ammoniaca. Sviluppa idrogeno a contatto con: metalli leggeri.

10.4. Condizioni da evitare

Evitare il surriscaldamento. Evitare l'accumulo di cariche elettrostatiche. Evitare qualunque fonte di accensione.

10.5. Materiali incompatibili

Acidi forti, Basi forti, Agenti ossidanti forti



Revisione n. 8

Data revisione 24/11/2020

Stampata il 24/11/2020

Pagina n. 8/16

Sostituisce la revisione:7 (Data revisione: 01/07/2017)

10.6. Prodotti di decomposizione pericolosi

Per decomposizione termica o in caso di incendio si possono liberare gas e vapori potenzialmente dannosi alla salute. I principali prodotti della combustione/decomposizione sono: anidride carbonica, monossido di carbonio e ossidi di azoto.

SEZIONE 11. Informazioni tossicologiche

In mancanza di dati tossicologici sperimentali sul prodotto stesso, gli eventuali pericoli del prodotto per la salute sono stati valutati in base alle proprietà delle sostanze contenute, secondo i criteri previsti dalla normativa di riferimento per la classificazione.

Considerare perciò la concentrazione delle singole sostanze pericolose eventualmente citate in sez. 3, per valutare gli effetti tossicologici derivanti dall'esposizione al prodotto.

11.1. Informazioni sugli effetti tossicologici

Metabolismo, cinetica, meccanismo di azione e altre informazioni

Non risponde ai criteri di classificazione per questa classe di pericolo.

Informazioni sulle vie probabili di esposizione

Non risponde ai criteri di classificazione per guesta classe di pericolo.

Effetti immediati, ritardati ed effetti cronici derivanti da esposizioni a breve e lungo termine

Non risponde ai criteri di classificazione per questa classe di pericolo.

Effetti interattivi

Non risponde ai criteri di classificazione per questa classe di pericolo

TOSSICITÀ ACUTA

ATE (Inalazione) della miscela:

Non classificato (nessun componente rilevante)

ATE (Orale) della miscela:

Non classificato (nessun componente rilevante)

ATE (Cutanea) della miscela:

Non classificato (nessun componente rilevante)

CLOREXIDINA DIGLUCONATO 20%

LD50 (Orale): 2000 mg/kg topo OECD TG 401

LC50(Inalazione): non disponibile. Può essere nocivo se inalato

LD50 (Cutanea): > 2000 mg/kg Coniglio US EPA

ALCOL ETILICO

LD50 (Orale): 7000 mg/kg Ratto LD50 (Orale): 3400 mg/kg Topo LD50 (Cutanea): >20000 mg/kg LC50 (Inalazione): 20000 ppm (10 ore) LC50 (Inalazione): 39 mg/m³ (4 ore)

ALCOL ISOPROPILICO

LD50 (Orale): 5840 mg/kg Ratto

LC50 (Inalazione): > 25.000 mg/m³ (8 ore) Ratto LD50 (Cutanea): 13900 mg/kg Coniglio

BENZALCONIO CLORURO LD50 (Orale): 344 mg/kg Ratto LC50 (Inalatoria): non disponibile LD50 (Cutaneo): 3340 mg/kg Coniglio



Revisione n. 8

Data revisione 24/11/2020

Stampata il 24/11/2020

Pagina n. 9/16

Sostituisce la revisione:7 (Data revisione: 01/07/2017)

DIDECILDIMETILAMMONIO CLORURO

LD50 (Orale): 238 mg/kg Ratto LC50 (Inalazione): non disponibile LD50 (Cutaneo): 3342 mg/kg

CORROSIONE CUTANEA / IRRITAZIONE CUTANEA

Provoca irritazione cutanea

ALCOL ETILICO Non provoca irritazione.

CLOREXIDINA DIGLUCONATO 20%

Questo materiale ha mostrato un basso potenziale irritante a contatto con la pelle di coniglio.

ALCOL ISOPROPILICO

Non risponde ai criteri di classificazione per questa classe di pericolo.

BENZALCONIO CLORURO

Corrosivo su pelle e mucose.

DIDECILDIMETILAMMONIO CLORURO

Irritante, provoca ustioni.

GRAVI DANNI OCULARI / IRRITAZIONE OCULARE

Provoca gravi lesioni oculari

ETANOLO

Moderatamente irritante

CLOREXIDINA DIGLUCONATO

Provoca gravi lesioni oculari. Può provocare gravi danni agli occhi.

ALCOL ISOPROPILICO

Provoca grave irritazione oculare.

BENZALCONIO CLORURO

Fortemente corrosivo.

DIDECILDIMETILAMMONIO CLORURO

Non determinato

SENSIBILIZZAZIONE RESPIRATORIA O CUTANEA

Non risponde ai criteri di classificazione per questa classe di pericolo

ALCOL ETILICO

Non sensibilizzante

CLOREXIDINA DIGLUCONATO 20%

Non provoca sensibilizzazione

ALCOL ISOPROPILICO

Nessun dato disponibile

BENZALCONIO CLORURO

Nessun dato disponibile

DIDECILDIMETILAMMONIO CLORURO

Nessun dato disponibile

MUTAGENICITÀ SULLE CELLULE GERMINALI

Non risponde ai criteri di classificazione per questa classe di pericolo

ETANOLO



Revisione n. 8

Data revisione 24/11/2020

Stampata il 24/11/2020

Pagina n. 10/16

Sostituisce la revisione:7 (Data revisione: 01/07/2017)

In vivo: aumento degli scambi tra cromatidi fratelli in colture di cellule ovariche di criceto o di linfociti umani (INRS, 2011)

In vitro: in ratti e topi esposti per via orale a dosi massive per diverse settimane: aumento di scambi tra cromatidi fratelli e mutazioni dei letali dominanti. I saggi di aberrazioni cromosomiche sono risultati negativi (INRS, 2011).

CLOREXIDINA DIGLUCONATO

La sostanza non è mutagena

ALCOL ISOPROPILICO

Nessun dato disponibile

BENZALCONO CLORURO

Nessun dato disponibile

DIDECILDIMETILAMMONIO CLORURO

Non mutageno

CANCEROGENICITÀ

Non risponde ai criteri di classificazione per questa classe di pericolo

ETANOLO

Può causare il cancro a carico di cavità orale, faringe, laringe, esofago, colon-retto, fegato e, nella donna, cancro al seno (IARC, 2012)

CLOREXIDINA DIGLUCONATO 20%

Nessun segno di azione cancerogena

ALCOL ISOPROPILICO

Nessun dato disponibile

BENZALCONIO CLORURO

Nessun dato disponibile

DIDECILDIMETILAMMONIO CLORURO

Nessun dato disponibile

TOSSICITÀ PER LA RIPRODUZIONE

Non risponde ai criteri di classificazione per questa classe di pericolo

CLOREXIDINA DIGLUCOATO 20%

Nessun segno di tossicità per la riproduzione o attività teratogena

ALCOL ETILICO

-Effetti nocivi sulla funzione sessuale e la fertilità

Nell'uomo: altera la fertilità (INRS, 2011)

Nella donna: alterazioni del ciclo mestruale (INRS, 2011)

Effetti nocivi sullo sviluppo della progenie

Anomalie congenite multiple: ritardo di crescita, alterazioni del SNC, malformazioni esterne (INRS, 2011)

-Effetti sull'allattamento o attraverso l'allattamento

L'etanolo attraversa la barriera placentare (INRS, 2011)

ALCOL ISOPROPILICO

Nessun dato disponibile

BENZALCONIO CLORURO

Nessun dato disponibile

DEIDECILDIMETILAMMONIO CLORURO

Nessun dato disponibile

TOSSICITÀ SPECIFICA PER ORGANI BERSAGLIO (STOT) - ESPOSIZIONE SINGOLA

Non risponde ai criteri di classificazione per questa classe di pericolo

ALCOL ETILICO

Intossicazione per ingestione: manifestazioni essenzialmente neuropsichiche (INRS, 2011)

CLOREXIDINA DIGLUCONATO 20%



Revisione n. 8

Data revisione 24/11/2020

Stampata il 24/11/2020

Pagina n. 11/16

Sostituisce la revisione:7 (Data revisione: 01/07/2017)

Può causare irritazione alle vie respiratorie

ALCOL ISOPROPILICO

Può provocare sonnolenza o vertigini

BENZALCONIO CLORURO

Nessun dato disponibile

DIDECILDIMETILAMMONIO CLORURO

Nessun dato disponibile

TOSSICITÀ SPECIFICA PER ORGANI BERSAGLIO (STOT) - ESPOSIZIONE RIPETUTA

Non risponde ai criteri di classificazione per questa classe di pericolo

ETANOLO

Tossicità a carico di: sistema nervoso, apparato digerente, apparato cardiovascolare (INRS, 2011)

CLOREXIDINA DIGLUCONATO sol. 20%

Nessun dato disponibile

ALCOL ISOPROPILICO

Nessun dato disponibile

BENZALCONIO CLORURO

Nessun dato disponibile

DEIDECILDIMETILAMMONIO CLORURO

Nessun dato disponibile

PERICOLO IN CASO DI ASPIRAZIONE

Non risponde ai criteri di classificazione per questa classe di pericolo

ETANOLO

Nessun dato disponibile

CLOREXIDINA DIGLUCONATO sol. 20%

Nessun dato disponibile

ALCOL ISOPROPILICO

Nessun dato disponibile

BENZALCONIO CLORURO

Nessun dato disponibile

DEIDECILDIMETILAMMONIO CLORURO

Nessun dato disponibile

SEZIONE 12. Informazioni ecologiche

Occorre utilizzare il prodotto secondo le buone pratiche lavorative evitando la sua dispersione nell'ambiente. I dati di ecotossicità dei singoli componenti il preparato sono di seguito riportati.

12.1. Tossicità

Clorexidina digluconato sol. 20%

Molto tossico per gli organismi acquatici con effetti di lunga durata.

ALCOL ETILICO

LC50 - Pesci 13000 mg/l/96h Salmo gairdneri
EC50 - Crostacei 12340 mg/l/48h Daphnia Magna
EC50 - Alghe / Piante Acquatiche 275 mg/l/72h Chlorella vulgaris



Revisione n. 8

Data revisione 24/11/2020

Stampata il 24/11/2020

Pagina n. 12/16

Sostituisce la revisione:7 (Data revisione: 01/07/2017)

NOEC Cronica Pesci 79 mg/l Palaemonetes pugio NOEC Cronica Alghe / Piante Acquatiche 3240 mg/l Skeletonema costatum

Clorexidina digluconato sol. 20%

LC50 - Pesci 2,08 mg/l/96h Brachydanio rerio
EC50 - Crostacei 0,087 mg/l/48h Daphnia magna

EC50 - Alghe / Piante Acquatiche 0,081 mg/l/72h Desmodesmus subspicatus

ALCOL ISOPROPILCO
Ittiotossicità: LC50 > 100 mg/l
Tossicità alle alghe: LC50 > 100 mg/l
Tossicità batterica: LC50 > 1000 mg/l
Invertebrati acquatici: LC50 > 1000 mg/l

BENZALCONIO CLORURO

Tossicità acquatica: L'ecotossicità più bassa conosciuta (DL50, IC50, EC50) è 0,016 mg/l (da fonti letterarie oppure dai Stepan Test). Daphnia, CE50:

DIDECILDIMETILAMMONIO

Ittiotossicità: LC50 - Oncorhynchus mykiss (Trota iridea) - 1,0 mg/l - 96 h (OECD TG 203)

Tossicità cronica: NOEC - Brachydanio rerio (pesce zebra) - 0,032 mg/l - 34 d (OECD 210)

Tossicità per Daphnia: EC50 - Daphnia magna (Pulce d'acqua grande) - 0,094 mg/l - 48 h (EPA-FIFRA)

NOEC - Daphnia magna (Pulce d'acqua grande) - 0,010 mg/l - 34 d (OECD 211)

Tossicità per le alghe: EC50 - Selenastrum capricornutum (Alghe cloroficee) - 0,026 mg/l - 96 h (OECD

TG 201)

Tossicità per i batteri: EC10 Pseudomonas putida - 0,13 mg/l - 16 h (DIN 38412 parte 8)

EC50 Fanghi attivi - 11 mg/l - 3 h (OECD 209)

12.2. Persistenza e degradabilità

CLOREXIDINA DIGLUCONATO sol. 20% La sostanza è lentamente biodegradabile

ALCOL ETILICO

Solubilità in acqua 1000 - 10000 mg/l

Rapidamente degradabile

ALCOL ISOPROPILICO

Facilmente biodegradabile. Comporta un rischio significativo di riduzione del contenuto di ossigeno delle acque

BENZALCONIO CLORURO

Facilmente biodegradabile. L'ingrediente, in quanto tensioattivo cationico, è conforme ai criteri di biodegradabilità stabiliti dal Regolamento (CE) n. 648/2004 relativo ai detergenti

DIDECILDIMETILAMMONIO CLORURO

Degradazione abiotica. Stabile idroliticamente (EPA-FIFRA).

Biodegradabilità: Saggio di Sturm modificato: 72% - Rapidamente biodegradabile - Durata dell'esperimento: 28 d (OECD 301B).

L'ingrediente, in quanto tensioattivo cationico, è conforme ai criteri di biodegradabilità stabiliti dal Regolamento (CE) n. 648/2004 relativo ai detergenti.

12.3. Potenziale di bioaccumulo

Clorexidina digluconato sol. 20%

Non si ritiene che sia bioaccumulabile (Fattore di bioconcentrazione (BCF): 42 L / kg)

ALCOL ETILICO

Nessun dato disponibile

ALCOL ISOPROPILICO

Nessun dato disponibile

BENZALCONIO CLORURO

Nessun dato disponibile

DIDECILDIMETILAMMONIO CLORURO

Non si bioaccumula



Revisione n. 8

Data revisione 24/11/2020

Stampata il 24/11/2020

Pagina n. 13/16

Sostituisce la revisione:7 (Data revisione: 01/07/2017)

12.4. Mobilità nel suolo

ALCOL ETILICO

Non è persistente nell'ambiente

CLOREXIDINA DIGLUCONATO SOL. 20% Coefficiente di ripartizione: suolo/acqua: > 3,9

ALCOL ISOPROPILICO Nessun dato disponibile

BENZALCONIO CLORURO Nessun dato disponibile

DIDECILDIMETILAMMONIO CLORURO Nessun dato disponibile

12.5. Risultati della valutazione PBT e vPvB

Nessun dato disponibile

12.6. Altri effetti avversi

Nessun dato disponibile

SEZIONE 13. Considerazioni sullo smaltimento

13.1. Metodi di trattamento dei rifiuti

I residui del prodotto sono da considerare rifiuti speciali pericolosi. La pericolosità dei rifiuti che contengono in parte questo prodotto deve essere valutata in base alle disposizioni legislative vigenti.

Lo smaltimento deve essere affidato ad una società autorizzata alla gestione dei rifiuti, nel rispetto della normativa nazionale ed eventualmente locale. Il trasporto dei rifiuti può essere soggetto all'ADR.

IMBALLAGGI CONTAMINATI

Gli imballaggi contaminati devono essere inviati a recupero o smaltimento nel rispetto delle norme nazionali sulla gestione dei rifiuti.

I codici CER di seguito suggeriti si riferiscono rispettivamente a: prodotto integro e non sottoposto a manipolazioni, per il suo imballaggio quando smaltito sporco:

18 01 06* Sostanze chimiche pericolose o contenenti sostanze chimiche

15 01 10* Imballaggi contenenti residui di sostanze pericolose o contaminati da tali sostanze

SEZIONE 14. Informazioni sul trasporto

14.1. Numero ONU

ADR / RID, IMDG, IATA: 1987

14.2. Nome di spedizione dell'ONU

ADR / RID: ALCOLI, N.A.S.

IMDG: ALCOHOLS, N.O.S.

IATA: ALCOHOLS, N.O.S.

14.3. Classi di pericolo connesso al trasporto

ADR / RID: Classe: 3 Etichetta: 3





Revisione n. 8

Data revisione 24/11/2020

Stampata il 24/11/2020

Pagina n. 14/16

Sostituisce la revisione:7 (Data revisione: 01/07/2017)

IMDG: Classe: 3 Etichetta: 3

IATA: Classe: 3 Etichetta: 3



14.4. Gruppo di imballaggio

ADR / RID, IMDG, IATA: III

14.5. Pericoli per l'ambiente

ADR / RID: NO IMDG: NO IATA: NO

14.6. Precauzioni speciali per gli utilizzatori

ADR / RID: HIN - Kemler: 30 Quantità Codice di Limitate: 5 L restrizione in

galleria: (D/E)

Istruzioni

Disposizione Speciale: -

IMDG: EMS: F-E, S-D Quantità

Limitate: 5 L IATA: Cargo: Quantità

Pass.: massima: 220 L Imballo: 366
Pass.: Quantità Istruzioni
massima: 60 L Imballo: 355

Istruzioni particolari: A3, A180

14.7. Trasporto di rinfuse secondo l'allegato II di MARPOL ed il codice IBC

Informazione non pertinente

SEZIONE 15. Informazioni sulla regolamentazione

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

Categoria Seveso - Direttiva 2012/18/CE:

Restrizioni relative al prodotto o alle sostanze contenute secondo l'Allegato XVII Regolamento (CE) 1907/2006

<u>Prodotto</u>

Punto 3 - 40

Sostanze in Candidate List (Art. 59 REACH)

In base ai dati disponibili, il prodotto non contiene sostanze SVHC in percentuale ≥ a 0,1%.

Sostanze soggette ad autorizzazione (Allegato XIV REACH)

Nessuna

Sostanze soggette ad obbligo di notifica di esportazione Reg. (CE) 649/2012:

Nessuna

Sostanze soggette alla Convenzione di Rotterdam:

Nessuna



Revisione n. 8

Data revisione 24/11/2020

Stampata il 24/11/2020

Pagina n. 15/16

Sostituisce la revisione:7 (Data revisione: 01/07/2017)

Sostanze soggette alla Convenzione di Stoccolma:

Nessuna

Controlli Sanitari

I lavoratori esposti a questo agente chimico pericoloso per la salute devono essere sottoposti alla sorveglianza sanitaria effettuata secondo le disposizioni dell'art. 41 del D.Lgs. 81 del 9 aprile 2008 salvo che il rischio per la sicurezza e la salute del lavoratore sia stato valutato irrilevante, secondo quanto previsto dall'art. 224 comma 2.

15.2. Valutazione della sicurezza chimica

Non è stata elaborata una valutazione di sicurezza chimica per la miscela / per le sostanze indicate in sezione 3.

SEZIONE 16. Altre informazioni

Testo delle indicazioni di pericolo (H) citate alle sezioni 2-3 della scheda:

Flam. Liq. 2 Liquido infiammabile, categoria 2 Flam. Liq. 3 Liquido infiammabile, categoria 3

Acute Tox. 4 Tossicità acuta (per via orale), categoria 4
Skin Corr. 1B Corrosivo per gli occhi, categoria 1B

Eye Dam. 1 Danni agli occhi, categoria 1
Eye Irrit. 2 Irritazione oculare, categoria 2

STOT SE 3 Tossicità specifica per organi bersaglio (esposizione singola), categoria 3

Aquatic Acute 1 Tossicità acquatica acuta, categoria 1

Aquatic Chronic 1 Pericoloso per l'ambiente acquatico, tossicità cronica, categoria 1

H225 Liquido e vapori facilmente infiammabili.

H226 Liquido e vapori infiammabili.

H302 Nocivo se ingerito.

H314 Provoca gravi ustioni cutanee e gravi lesioni oculari.

H318 Provoca gravi lesioni oculari.
H319 Provoca grave irritazione oculare.
H336 Può provocare sonnolenza o vertigini.
H400 Molto tossico per gli organismi acquatici.

H410 Molto tossico per gli organismi acquatici con effetti di lunga durata.

LEGENDA:

- ADR: Accordo europeo per il trasporto delle merci pericolose su strada
- CAS NUMBER: Numero del Chemical Abstract Service
- EC50: Concentrazione che dà effetto al 50% della popolazione soggetta a test
- CE NUMBER: Numero identificativo in ESIS (archivio europeo delle sostanze esistenti)
- CLP: Regolamento CE 1272/2008
- DNEL: Livello derivato senza effetto
- EmS: Emergency Schedule
- GHS: Sistema armonizzato globale per la classificazione e la etichettatura dei prodotti chimici
- IATA DGR: Regolamento per il trasporto di merci pericolose della Associazione internazionale del trasporto aereo
- IC50: Concentrazione di immobilizzazione del 50% della popolazione soggetta a test
- IMDG: Codice marittimo internazionale per il trasporto delle merci pericolose
- IMO: International Maritime Organization
- INDEX NUMBER: Numero identificativo nell'Annesso VI del CLP
- LC50: Concentrazione letale 50%
- LD50: Dose letale 50%
- OEL: Livello di esposizione occupazionale
- PBT: Persistente, bioaccumulante e tossico secondo il REACH
- PEC: Concentrazione ambientale prevedibile
- PEL: Livello prevedibile di esposizione
- PNEC: Concentrazione prevedibile priva di effetti
- REACH: Regolamento CE 1907/2006
- RID: Regolamento per il trasporto internazionale di merci pericolose su treno
- TLV: Valore limite di soglia
- TLV CEILING: Concentrazione che non deve essere superata durante qualsiasi momento dell'esposizione lavorativa.



D020201 – GIONEB RAPIDO

Revisione n. 8

Data revisione 24/11/2020

Stampata il 24/11/2020

Pagina n. 16/16

Sostituisce la revisione:7 (Data revisione: 01/07/2017)

- TWA STEL: Limite di esposizione a breve termine
- TWA: Limite di esposizione medio pesato
- VOC: Composto organico volatile
- vPvB: Molto persistente e molto bioaccumulante secondo il REACH
- WGK: Classe di pericolosità acquatica (Germania).

BIBLIOGRAFIA GENERALE:

- 1. Regolamento (CE) 1907/2006 del Parlamento Europeo (REACH)
- 2. Regolamento (CE) 1272/2008 del Parlamento Europeo (CLP)
 3. Regolamento (UE) 790/2009 del Parlamento Europeo (I Atp. CLP)
- 4. Regolamento (UE) 2015/830 del Parlamento Europeo
- 5. Regolamento (UE) 286/2011 del Parlamento Europeo (II Atp. CLP)
- 6. Regolamento (UE) 618/2012 del Parlamento Europeo (III Atp. CLP)
- 7. Regolamento (UE) 487/2013 del Parlamento Europeo (IV Atp. CLP)
- 8. Regolamento (UE) 944/2013 del Parlamento Europeo (V Atp. CLP)
- 9. Regolamento (UE) 605/2014 del Parlamento Europeo (VI Atp. CLP)
- 10. Regolamento (UÉ) 2015/1221 del Parlamento Europeo (VII Atp. CLP)
- 11. Regolamento (UE) 2016/918 del Parlamento Europeo (VIII Atp. CLP)
- 12. Regolamento (UE) 2016/1179 (IX Atp. CLP)
- 13. Regolamento (UE) 2017/776 (X Atp. CLP) 14. Regolamento (UE) 2018/669 (XI Atp. CLP)
- 15. Regolamento (UE) 2018/1480 (XIII Atp. CLP)
- 16. Regolamento (UE) 2019/521 (XII Atp. CLP)
- The Merck Index. 10th Edition
- Handling Chemical Safety
- INRS Fiche Toxicologique (toxicological sheet)
- Patty Industrial Hygiene and Toxicology
- N.I. Sax Dangerous properties of Industrial Materials-7, 1989 Edition
- Sito Web IFA GESTIS
- Sito Web Agenzia ECHA
- Banca dati di modelli di SDS di sostanze chimiche Ministero della Salute e Istituto Superiore di Sanità

Nota per l'utilizzatore:

Le informazioni contenute in questa scheda si basano sulle conoscenze disponibili presso di noi alla data dell'ultima versione. L'utilizzatore deve assicurarsi della idoneità e completezza delle informazioni in relazione allo specifico uso del prodotto.

Non si deve interpretare tale documento come garanzia di alcuna proprietà specifica del prodotto.

Poiché l'uso del prodotto non cade sotto il nostro diretto controllo, è obbligo dell'utilizzatore osservare sotto la propria responsabilità le leggi e le disposizioni vigenti in materia di igiene e sicurezza. Non si assumono responsabilità per usi impropri.

Fornire adequata formazione al personale addetto all'utilizzo di prodotti chimici.

METODI DI CALCOLO DELLA CLASSIFICAZIONE

Pericoli chimico fisici: La classificazione del prodotto è stata derivata dai criteri stabiliti dal Regolamento CLP Allegato I Parte 2. I metodi di valutazione delle proprietà chimico fisiche sono riportati in sezione 9.

Pericoli per la salute: La classificazione del prodotto è basata sui metodi di calcolo di cui all'Allegato I del CLP Parte 3, salvo che sia diversamente indicato in sezione 11.

Pericoli per l'ambiente: La classificazione del prodotto è basata sui metodi di calcolo di cui all'Allegato I del CLP Parte 4, salvo che sia diversamente indicato in sezione 12.

Modifiche rispetto alla revisione precedente:

Adeguamento al Regolamento CE n. 1272/2008 e 2015/830. Cambio del formato della scheda di sicurezza.

SCHEDA DI SICUREZZA	SDS-M009
AMUKINE MED 0.05% SOLUZIONE CUTANEA	Edizione: 1 Revisione: 05 Data compilazione: 10/02/2016 Data sostituzione revisione precedente: 01/03/2016

Conforme al Regolamento (CE) n. 1907/2006 e s.m.i.

SEZIONE 1 IDENTIFICAZIONE DELLA MISCELA E DELLA SOCIETA'/ DELL'IMPRESA

1.1. Identificatore della miscela

Nome della miscela:	AMUKINE MED 0.05% soluzione cutanea
Altri nomi (se disponibili):	Clorossidante elettrolitico – Ipoclorito di Sodio: 0,057%
Codici formato:	419218 flacone PE 250 ml CF (Confezione farmaceutica) 419329 flacone PE 250 ml CO (Confezione ospedaliera) 419330 flacone PE 500 ml CO 419331 flacone PE 1 L CO

Specialità Medicinale senza obbligo di prescrizione medica (OTC) AIC N.032192.

1.2. Usi pertinenti identificati della miscela ed usi sconsigliati

Usi pertinenti:	Soluzione disinfettante per uso topico.
Usi sconsigliati:	Non sono previsti usi sconsigliati.

1.3. Informazioni sul fornitore della scheda dati di sicurezza

Distributore:	Aziende Chimiche Riunite Angelini Francesco A.C.R.A.F. Spa			
	Indirizzo: Viale Amelia 70 – 00181 Roma			
	Telefono:	06 780531		
	Fax:	06 78053291		
Persona Competente per la compilazione della Scheda di Sicurezza: a.conto@chemsafe-consulting.com (Dr.				
Antonio Conto - Chemsafe Srl)				

1.4. Numero telefonico di emergenza

N° di telefono (ore ufficio): **071 809809**

SEZIONE 2 IDENTIFICAZIONE DEI PERICOLI

2.1 Classificazione della miscela

In accordo con il Regolamento (CE) n. 1272/2008: la miscela non soddisfa i criteri di classificazione

Classe di Pericolo	Codici di Classe e di categoria di pericolo	Codici di indicazioni di pericolo	Indicazioni di pericolo
-	-	-	<u>-</u>

Principali effetti avversi

Effetti sulla salute: Ingestione: la miscela, se ingerita, potrebbe causare effetti avversi.

Contatto cutaneo: potrebbe essere irritante Contatto con gli occhi: potrebbe essere irritante

SCHEDA DI SICUREZZA	SDS-M009
	Edizione: 1
	Revisione: 05
	Data compilazione:
AMUKINE MED 0.05%	10/02/2016
SOLUZIONE CUTANEA	Data sostituzione
SOECEIONE COTTA (EA	revisione
	precedente:
	01/03/2016

Esposizione per inalazione: potrebbe essere irritante Sensibilizzazione: non sono prevedibili effetti avversi.

Effetti sull'ambiente: Non rilevanti. Alla concentrazione presente nella miscela (ipoclorito di sodio 0,057%)

l'ipoclorito di sodio si degrada molto rapidamente nell'ambiente in presenza di sostanze

organiche.

Vedi anche sezioni 9, 11 e 12

2.2 Elementi dell'etichetta

Elementi dell'etichetta, In accordo con il Regolamento (CE) n. 1272/2008:

Pittogramma	nessuno
Avvertenza	nessuna
Indicazione di pericolo	nessuna
Consigli di Prudenza	
-Prevenzione	nessuno
-Reazione	
- Conservazione	
- Smaltimento	
Informazioni supplementari:	nessuna
**	

Precauzioni di sicurezza:

Tenere fuori dalla portata dei bambini. Evitare il contatto con gli occhi. Evitare di

respirare i vapori/gli aerosol.

Conservare in luogo asciutto, pulito, ben aerato, al riparo dalla luce solare e da fonti di

aiore.

In caso di consultazione di un medico, tenere a disposizione il contenitore o l'etichetta del

prodotto.

Non versare il contenuto in altro contenitore. Non utilizzare in combinazione con altri

prodotti, possono formarsi gas pericolosi (cloro).

2.3 Altri pericoli (non determinanti per la classificazione)

La miscela soddisfa i criteri per:

- PBT - vPvB

SI	NO
	X
	X

- Pericoli per l'uomo:
- Pericoli per l'ambiente:
Non sono previsti altri pericoli per l'ambiente.
Non sono previsti altri pericoli per l'ambiente.

- Pericoli connessi alle Non sono previsti altri pericoli in relazione alle caratteristiche chimico-fisiche.

caratteristiche chimico- fisiche

- Effetti specifici: Non sono previsti effetti specifici.

	SCHEDA DI SICUREZZA	SDS-M009
		Edizione: 1
		Revisione: 05
		Data compilazione:
	AMUKINE MED 0.05%	10/02/2016
	SOLUZIONE CUTANEA	Data sostituzione
	SOECEIOT (E COTTITUE)	revisione
		precedente:
		01/03/2016

SEZIONE 3 COMPOSIZIONE / INFORMAZIONE SUGLI INGREDIENTI

Componenti pericolosi:

Nome	Numero EC	Numero CAS	Conc.% (p/p)	Classificazione (1272/2008/CE)	Limiti di esposizione professionale
Ipoclorito di sodio Index n. 017-011-00-1 Registrazione REACH n. 01-2119488154-34-XXXX	231-668-3	7681-52-9	0,057	Skin Corr. 1B, H314 Aquatic Acute 1, H400 Nota B <u>Limiti specifici</u> EUH031: C ≥ 5 %	-
Sodio Idrossido Index n. 011-002-00-6 Registrazione REACH n. 01-2119457892-27-XXXX	215-185-5	1310-73-2	0,003	Skin Corr. 1A, H314 Limiti specifici Skin Corr. 1A; H314: $C \ge 5$ % Skin Corr. 1B; H314: $2 \% \le C < 5 \%$ Skin Irrit. 2;H315: $0.5 \% \le C < 2 \%$ Eye Irrit. 2; H319: $0.5 \% \le C < 2 \%$	TLV-Ceiling: 2 mg/m ³ (ACGIH 2012)
Sodio tetraborato decaidrato (Borace) Index n. 005-011-01-1 Registrazione REACH n. 01-2119490790-32-XXXX	215-540-4	1303-96-4	0,003	Repr. 1B, H360FD Eye Irrit. 2; H319 <u>Limiti specifici</u> Repr. 1B; H360FD: C ≥ 8,5 %	TLV-TWA: Composti inorganici del boro 2 mg/m³ TLV-STEL: Composti inorganici del boro 6 mg/m³ (ACGIH 2012)

Per i limiti di esposizione vd. sezione 8, per il testo integrale delle indicazioni di pericolo vd. Sezione 16.

SEZIONE 4 MISURE DI PRIMO SOCCORSO

4.1 Descrizione delle misure di primo soccorso

Contatto con gli occhi: Lavare con acqua per almeno 15 minuti sollevando le palpebre superiori ed

inferiori, consultare un medico se l'irritazione persiste.

Contatto con la pelle: In caso di irritazione della pelle: lavare la zona interessata con acqua. Consultare un

medico se l'irritazione persiste

Ingestione: Bere immediatamente molta acqua, non indurre il vomito, chiamare

immediatamente un medico o il centro antiveleno più vicino mostrandogli possibilmente la seguente scheda o l'etichetta del prodotto. Non somministrare

alcolici. **Antidoto: tiosolfato di sodio.** (vedi sezione 4.3)

In caso di inalazione portare la persona all'aria aperta. Se subentrano difficoltà di

respirazione consultare un medico.

4.2 Principali sintomi ed effetti sia acuti che ritardati

Sintomi ed effetti acuti e

ritardati:

In caso di contatto con gli occhi potrebbero verificarsi sensazione di bruciore e occhi rossi.

In caso di ingestione potrebbero verificarsi bruciore di stomaco, dolori addominali

SCHEDA DI SICUREZZA **SDS-M009** Edizione: 1 Revisione: 05 Data compilazione: **AMUKINE MED 0.05%** 10/02/2016 Data sostituzione SOLUZIONE CUTANEA revisione precedente: 01/03/2016

o danni alla parete gastro-intestinale. Non sono noti sintomi ed effetti ritardati.

4.3 Indicazione della eventuale necessità di consultare immediatamente un medico e di trattamenti speciali

- Monitoraggio medico: Da effettuare nel caso di effetti ritardati noti.

- Antidoti noti: Tiosolfato di sodio in ragione di 5 cc. di una soluzione al 5% per ogni 200 cc. di

Amukine Med 0.05% ingerita.

- Controindicazioni: In caso di ingestione probabili danni alla parete gastro-intestinale possono

controindicare l'uso della lavanda gastrica.

In caso di contatto con gli occhi lavare immediatamente con molta acqua. - Trattamento specifico

immediato: In caso di ingestione bere immediatamente molta acqua. Non somministrare alcolici

e somministrare una soluzione di tiosolfato di sodio al 5% (vedi sopra "Antidodi

noti").

SEZIONE 5 MISURE ANTINCENDIO

5.1 Mezzi di estinzione

all'estinzione incendi:

Mezzi di estinzione idonei: Acqua nebulizzata, polvere chimica, schiuma, anidride carbonica

Mezzi di estinzione NON idonei: Non si conoscono mezzi di estinzione non idonei.

5.2 Pericoli speciali derivanti dalla miscela

Prodotti di combustione Può produrre fumi tossici di cloro, acido cloridrico e anidride carbonica a contatto

pericolosi: con acidi o sostanze riducenti o sotto riscaldamento.

Altri pericoli speciali: Non sono prevedibili altri pericoli speciali.

5.3 Raccomandazioni per gli addetti all'estinzione degli incendi

- Raccomandazioni tecniche di Non cercare di estinguere il fuoco senza l'utilizzo di un apparecchio respiratorio protezione: autonomo (SCBA) e di indumenti protettivi adeguati.

- Dispositivi di Protezione Indossare stivali, guanti, tute, protezione occhi e volto, respiratori idonei, conformi Speciale per gli addetti

alle pertinenti norme UNI per l'Italia e EN per l'Europa. Utilizzare i dispositivi indicati nelle massime condizioni di precauzione sulla base delle informazioni

riportate nelle sottosezioni precedenti.

SEZIONE 6 MISURE IN CASO DI RILASCIO ACCIDENTALE

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

Per chi non interviene direttamente

Ventilare l'area; rimuovere tutte le possibili fonti di accensione e di calore.

In caso di incendio e/o esplosioni evitare di respirare fumi e vapori.

I vapori possono essere eliminati tramite nebulizzazione con acqua.

Indossare adeguati dispositivi di protezione (vedi sezione 8).

Per chi interviene direttamente

Indossare dispositivi di protezione adeguati (vd. Sezione 8) per minimizzare l'esposizione al prodotto.

	SCHEDA DI SICUREZZA	SDS-M009
		Edizione: 1
		Revisione: 05 Data compilazione:
	AMUKINE MED 0.05%	10/02/2016
	SOLUZIONE CUTANEA	Data sostituzione revisione
		precedente:
		01/03/2016

6.2 Precauzioni ambientali

In caso di rilascio accidentale o fuoriuscita evitare che la miscela raggiunga gli scarichi e le acque di superficie o sotterranee. Se il prodotto è defluito in un corso d'acqua, nella rete fognaria o ha contaminato il suolo o la vegetazione, avvisare le autorità competenti.

6.3 Metodi e materiali per il contenimento della bonifica

- Modalità di contenimento: Raccogliere tutto il materiale sparso al suolo con equipaggiamento protettivo

adeguato e metterlo in un contenitore pulito e asciutto.

- Modalità di bonifica: Usare materiale inerte per raccogliere le perdite. Non contaminare il materiale

riversato con materie organiche, ammoniaca, sali di ammonio o urea.

6.4 Riferimento ad altre sezioni

Consultare anche le sezioni 8 e 13.

SEZIONE 7 MANIPOLAZIONE E IMMAGAZZINAMENTO

7.1. Precauzioni per la manipolazione sicura

Raccomandazioni per la Manipolare in locale aerato.

manipolazione: Evitare il contatto con materiali/sostanze incompatibili. Non utilizzare in

combinazione con altri prodotti, specialmente acidi; possono formarsi gas

pericolosi (cloro).

Indossare appropriati DPI (vedi sezione 8).
Tenere la sostanza lontano dagli scarichi idrici.

 $Raccomandazioni\ di\ igiene$

professionale:

Non mangiare, bere e fumare nelle zone di lavoro.

Togliere gli indumenti contaminati e i dispositivi di protezione individuale (DPI)

prima di accedere alle zone in cui si mangia.

7.2. Condizioni per l'immagazzinamento sicuro, comprese eventuali incompatibilità

Le modalità di gestione di rischi indicate in questa sezione dipendono dal tipo di classificazione derivante dalle proprietà indicate nella sezione 9. La miscela non è classificata per alcuna proprietà chimico fisica e non si prevede alcuna modalità di gestione del rischio particolare.

Raccomandazioni per l'immagazzinamento:

Conservare in ambiente fresco e asciutto, correttamente ventilato, ad una temperatura non superiore ai 30°C. Non esporre a fonti di calore, a luce solare

diretta. Proteggere dall'umidità.

Conservare nei contenitori originali, ben chiusi.

7.3. Usi finali specifici

Raccomandazione per l'uso finale: evitare il contatto diretto con gli occhi e l'inalazione dei vapori.

SEZIONE 8 CONTROLLO DELL' ESPOSIZIONE / PROTEZIONE PERSONALE

SCHEDA DI SICUREZZA	SDS-M009
AMUKINE MED 0.05% SOLUZIONE CUTANEA	Edizione: 1 Revisione: 05 Data compilazione: 10/02/2016 Data sostituzione revisione precedente: 01/03/2016

8.1. Parametri di controllo

Valori limite di esposizione professionale comunitari/ nazionali:

	Valori limite – 8 ore		Valor	i limite – breve termine*
	ppm	mg/m^3	ppm	mg/m^3
Sodio idrossido (1)				
Austria	-	2 aerosol inalabile	-	4 aerosol inalabile
Belgio	-	2	-	-
Danimarca	-	2	-	2
Francia	-	2	-	-
Germania (AGS)	-	-	-	-
Germania (DFG)	-	-	-	-
Italia	-	-	-	-
Polonia	-	0,5	-	1
Paesi Bassi	-	-	-	-
Regno Unito	-	-	-	2
Spagna	-	2	-	-
Svezia	-	1	-	-
Svizzera	-	2 aerosol inalabile	-	2 aerosol inalabile
Ungheria	-	2	-	2
Sodio tetraborato de	ecaidrato ⁽¹⁾			
Austria	-	-	-	-
Belgio	-	2	-	6
Danimarca				
Francia	-	5	-	-
Germania (AGS)	-	-	-	-
Germania (DFG)	-	0,75 aerosol inalabile – calcolato come boro	-	0,75 aerosol inalabile
Italia	-	-	-	-
Polonia	-	0,5	-	2
Paesi Bassi	-	-	-	-
Regno Unito	-	5	-	-
Spagna	-	2	-	6
Svezia	-	2	-	5
Svizzera	-	5 aerosol inalabile	-	5 aerosol inalabile
Ungheria	-	-	-	-

Valori limite di esposizione professionale non comunitari:

	Vale	ori limite – 8 ore	Valori limi	te – breve termine*	
	ppm	mg/m^3	ppm	mg/m^3	
Sodio idrossido (1)	(2)(3)				
ACGIH (1992): S7		alore ceiling			
NIOSH IDLH: 10	mg/m ³				
Canada /Ontario:	-	-	-	2 (ceiling)	
Canada /Québec:	-	-	-	2 (ceiling)	
USA – NIOSH:	-	-	-	2 (ceiling 15 min)	
USA - OSHA	-	2	-	-	
Sodio tetraborato	decaidrato ^{(1) (2)}				
		rganici del boro: T			
STEL=6 mg/m ³ -	frazione inalab	ile. Notazione A4 – r	on classificabile co	ome cancerogeno per	
l'uomo.					
Canada /Ontario:		2 aerosol inalabile		6 aerosol inalabile	
Canada /Québec:		5		-	
USA – NIOSH:		5		-	
Per l'ipoclorito di sodio si fa riferimento ai valori ACGIH riportati per il cloro:					
TLV – TWA (Cl	oro): 0,5 ppm ((ACGIH 2012)			

TLV – STEL (Cloro): 1 ppm (ACGIH 2012)

¹ Periodo di riferimento: 15 minuti * Per breve termine s'intende un lasso di 15 minuti se non altrimenti specificato

* Per breve termine s'intende un lasso di 15 minuti se non altrimenti specificato

	SCHEDA DI SICUREZZA	SDS-M009
		Edizione: 1
		Revisione: 05
		Data compilazione:
	AMUKINE MED 0.05%	10/02/2016
	SOLUZIONE CUTANEA	Data sostituzione
		revisione
		precedente:
		01/03/2016

Valori limite biologici comunitari/nazionali:

Non definiti.

Indici biologici di esposizione (IBE) non

Non presenti in banche dati consultate.

comunitari:

Procedure di monitoraggio

ambientale:

La misurazione delle sostanze nell'ambiente di lavoro deve essere effettuata con metodiche standardizzate (es. UNI EN 689:1997: Atmosfera nell'ambiente di lavoro - Guida alla valutazione dell'esposizione per inalazione a composti chimici ai fini del confronto con i valori limite e strategia di misurazione; UNI EN 482:2006: Atmosfere nell'ambiente di lavoro - Requisiti generali per la prestazione di procedure per la misurazione di agenti chimici) o, in loro assenza, con metodiche appropriate.

Valori DNEL (componenti):

		Lavoratori			Consumatori				
Componente	Via di esposizione	Effetti acuti		Effetti cronici		Effetti acuti		Effetti cronici	
		locali	sistemici	locali	sistemici	locali	sistemici	locali	sistemici
0!! -	Orale (mg/kg p.c./giorno)								
Sodio idrossido (15)	Dermale (mg/kg p.c./giorno)								
iarossiao	Inalazione (mg/m3)			1				1	
	Orale (mg/kg p.c./giorno)								0.26
lpoclorito di sodio	<i>Dermale - % in mixture</i> (weight basis)			0.5%				0.5%	
<u> </u>	Inalazione (mg/m3)	3.1	3.1	1.55	1.55	3.1	3.1	1.55	1.55
Sodio	Orale (mg/kg p.c./giorno)						0.79		0.79
tetraborato	Dermale - (mg/kgp.c./giorno)				316.4				159.5
decaidrato (22)	Inalazione (mg/m3)				6.7				3.4
			•				•	p.c. : pes	so corporeo

In accordo con il Regolamento (EEC) 793/93 sulla valutazione e controllo dei rischi presentati dalle sostanze esistenti è stata effettuata la valutazione del rischio sull'*ipoclorito di sodio*⁽⁶⁾ e vi sono disponibili i seguenti valori :

AEL (Admissible Exposure Level) 0,5 mg/kg/peso corporeo ricavato dal valore di NOAL = 50 mg/kg/peso corporeo derivato da uno studio con somministrazione di 104 settimane nell'acqua da bere nei ratti (Hasegawa 1986) e l'inserimento di un fattore di sicurezza = 100.

ADI (Admissible Daily Intake) 0,5 mg/kg/peso corporeo ricavato dal valore di NOAL = 50 mg/kg/peso corporeo derivato da uno studio con somministrazione di 104 settimane nell'acqua da bere nei ratti (Hasegawa 1986) e l'inserimento di un fattore di sicurezza = 100.

Valori PNEC (componenti):

Ipoclorito di sodio:

In accordo con il Regolamento (EEC) 793/93 sulla valutazione e controllo dei rischi presentati dalle sostanze esistenti è stata effettuata la valutazione del rischio sull'*ipoclorito di sodio*⁽⁶⁾ e vi sono disponibili i seguenti valori :

PNEC_{acquatica} = $2.1 \mu gFAC/L :50 = 0.042 \mu gFAC/L$

 $PNEC_{sedimenti} = 0.033~\mu gFAC/kg~calcolata~sulla~PNEC_{acquatica}~usando~il~equilibrium~partitioning~method~in~accordo~con~la~linea~guida~tecnica.$

 $PNEC_{terrestre} = 0.005 \ \mu gFAC/kg \ calcolata \ sulla \ PNEC_{acquatica} \ usando \ il \ equilibrium \ partitioning \ method \ in \ accordo \ con \ la \ linea \ guida \ tecnica.$

Sodio tetraborato decaidrato: (22)

Acqua dolce: 2.9 mg/l Acqua di mare: 2.9 mg/l

Rilascio intermittente: 13.7 mg/l

Suolo: 5.7 mg/kg.

Impianto di trattamento: 10 mg/l

SCHEDA DI SICUREZZA	SDS-M009
	Edizione: 1
	Revisione: 05 Data compilazione:
AMUKINE MED 0.05%	10/02/2016
SOLUZIONE CUTANEA	Data sostituzione revisione
	precedente:
	01/03/2016

8.2. Controlli dell'esposizione

Nelle normali condizioni di utilizzo, non è prevista la necessità di applicare specifiche misure di controllo dell'esposizione. Prevedere un'adeguata ventilazione nel luogo di utilizzo.

In accordo con il Regolamento (EEC) 793/93 sulla valutazione e controllo dei rischi presentati dalle sostanze esistenti è stata effettuata la valutazione del rischio sull'*ipoclorito di sodio* e non sono stati identificati rischi significativi negli scenari di uso professionale elaborati secondo la Linea Guida tecnica per l'esposizione umana. ⁽⁶⁾

Appropriate misure tecniche di controllo dell'esposizione, da adottare nel luogo di lavoro, devono essere selezionate e applicate a seguito della valutazione dei rischi effettuata dal datore di lavoro, in relazione alla propria attività lavorativa (in accordo con la direttiva 98/24/CEE, recepita dal D.Lgs. 81 del 9 Aprile 2008 e s.m.i.). Se, i risultati di tale valutazione, dimostrano che le misure generali e collettive di prevenzione non sono sufficienti a ridurre il rischio, e qualora non si riesca a prevenire l'esposizione alla miscela con altri mezzi, devono essere adottati adeguati dispositivi di protezione individuale, conformi alle pertinenti norme tecniche UNI/EN.

Protezioni per occhi/volto: Non sono necessarie particolari protezioni durante l'utilizzo normale del prodotto.

In caso di contatto prolungato e di manipolazione di grosse quantità, indossare

occhiali di protezione.

Protezioni delle mani Non sono necessarie particolari protezioni durante l'utilizzo normale del prodotto.

In caso di contatto prolungato e di manipolazione di grosse quantità, utilizzare

guanti protettivi in lattice o in gomma.

Protezione respiratoria: Non sono necessarie particolari protezioni durante l'utilizzo normale del prodotto;

in caso di manipolazione di grosse quantità ed in situazioni che possono comportare la formazione di vapori/aerosol, indossare appropriati facciali filtranti. Evitare che il prodotto raggiunga le acque di superficie o sotterranee. Smaltire

Controllo dell'esposizione

ambientale:

l'acqua di lavaggio secondo le normative nazionali e locali.

SEZIONE 9 PROPRIETA' FISICHE E CHIMICHE

9.1. Informazioni sulle proprietà fisiche e chimiche fondamentali

Aspetto: Liquido limpido leggermente paglierino

Odore: Leggero di cloro pH: 8,0-10,5 circa Punto di fusione/punto di da 0°C a -12°C

congelamento:

Punto di ebollizione iniziale e

intervallo di ebollizione

100°C -104°C

Punto di infiammabilità Non infiammabile (ipoclorito di sodio) (10)

Velocità di evaporazione Dato non disponibile Limiti superiore/inferiore di Non esplosivo

esplosività:

Tensione di vapore: Dato non disponibile
Densità di vapore Dato non disponibile

Densità relativa: 1.010 circa Solubilità in acqua: solubile

Coefficiente di ripartizione: *Ipoclorito di sodio:* 0.87 a pH 7 n-ottanolo/acqua *Sodio idrossido:* Virtualmente zero (11)

Sodio tetraborato decaidrato: $-1.53 \pm 0.05 (22 \pm 1$ °C)

Temperatura di autoaccensione: Dato non disponibile

SCHEDA DI SICUREZZA **SDS-M009** Edizione: 1 Revisione: 05 Data compilazione: **AMUKINE MED 0.05%** 10/02/2016 Data sostituzione SOLUZIONE CUTANEA revisione precedente: 01/03/2016

Temperatura di decomposizione Dato non disponibile Viscosità Dato non disponibile

Proprietà esplosive: Non esplosivo (ipoclorito di sodio) (10)

9.2. Altre informazioni

Non disponibili

SEZIONE 10 STABILITA' E REATTIVITA'

10.1. Reattività

Evitare il contatto con agenti riducenti e acidi. A contatto con acidi si liberano gas tossici (cloro).

10.2. Stabilità chimica

La miscela è stabile nelle normali condizioni di temperatura e pressione e se conservata in contenitori chiusi in luogo fresco e ventilato.

10.3. Possibilità di reazioni pericolose

Nelle normali condizioni di stoccaggio e utilizzo, non si verificano reazioni pericolose.

10.4. Condizioni da evitare

Non superare i 55°C per 24 ore. Non esporre a luce solare diretta e a fonti di calore. L'esposizione alla luce solare diretta per un lungo periodo o a temperature elevate può causare il rigonfiamento del contenitore. Non miscelare con altri prodotti. Evitare il contatto con acidi e altri agenti riducenti. A contatto con acidi libera gas

tossici (gas cloro).

10.5. Materiali incompatibili

Poliammide, acciaio di bassa lega, ferro e metalli in genere.

10.6. Prodotti di decomposizione pericolosi

Per riscaldamento ad elevate temperature decompone liberando fumi e gas tossici di cloro(Cl₂), acido cloridrico (HCl) e anidride carbonica(CO₂).

SEZIONE 11 INFORMAZIONI TOSSICOLOGICHE

Vengono di seguito riportate informazioni tossicologiche sui singoli componenti.

Vie di esposizione:

- Inalazione:

- Ingestione:

- Contatto con la pelle:

SI NO X X

X - Contatto con gli occhi:

SCHEDA DI SICUREZZA	SDS-M009
	Edizione: 1 Revisione: 05
	Data compilazione:
AMUKINE MED 0.05%	10/02/2016
SOLUZIONE CUTANEA	Data sostituzione
	revisione
	precedente: 01/03/2016

Sintomi ed effetti per ciascuna via di esposizione:

- Inalazione: potrebbe causare irritazione.

- Ingestione: possono verificarsi bruciore di stomaco, dolori addominali o danni alla parete gastro-

intestinale.

- Contatto con la pelle: potrebbe causare irritazione.

- Contatto con gli occhi: potrebbero verificarsi sensazione di bruciore e arrossamento degli occhi

Effetti tossicocinetici (Assorbimento, Distribuzione, Metabolismo, Escrezione):

Ipoclorito di sodio: La sostanza è assorbita per via orale, cutanea e inalatoria. Il picco plasmatico si raggiunge in 2 ore dopo somministrazione orale all'animale giovane. L'emivita di eliminazione è di 44 ore. Uno studio nel ratto indica che è metabolizzata in ioni cloruro, che vengono distribuiti in ordine decrescente nelle 96 ore dopo l'esposizione, nel plasma, nel sangue totale, nel midollo osseo, nei testicoli, nei reni e nei polmoni. Solo il 51,2% della dose è eliminata 96 ore dopo l'esposizione, il 36,4% con le urine e il 14,8% con le feci. Dopo 120 ore l'eliminazione non è ancora completata. (4) *Sodio idrossido:* A contatto con la pelle umana, a concentrazioni non irritanti il passaggio degli ioni è lieve e l'assorbimento difficile. (11) La via principale di escrezione dell'Idrossido di Sodio è la via urinaria, piccole quantità sono state trovate nelle feci, sudore, lacrime, mucosa nasale, saliva, vagina e nello scarico uretrale. (12)

Sodio tetraborato decaidrato: oltre il 98% di tutte le forme di boro ingerite (acido borico, tetraborato di sodio, boro nei tessuti animali e vegetali) sono assorbite come acido borico non dissociato. Si ipotizza il completo assorbimento della polvere di borace per via inalatoria. L'acido borico viene immediatamente assorbito dal tratto gastrointestinale, cavità sierose e pelle infiammata. Studi nell'uomo e nei conigli hanno dimostrato che l'acido borico, il borace e il disodio tetraidrato ottaborato sono scarsamente assorbiti attraverso la cute intatta. Grandi quantità di acido borico si trovano nel cervello, fegato e reni. Negli esseri umani e altre specie animali è stato osservato anche un accumulo di boro nel tessuto osseo. Non vi è evidenza che l'acido borico sia metabolizzato negli animali o nelle piante. L'acido borico viene principalmente eliminato come tale per via renale. Piccole quantità vengono escrete anche tramite sudore, saliva e feci. Negli esseri umani, l'emivita-escrezione è stata segnalata tra 13 - 21 ore.

Informazioni tossicologiche sui componenti pericolosi:

Tossicità acuta:	•		
Orale:	DL_0 (ratto) > 10.5 g/kg (soluzione al 3.6% come cloro attivo);	(6)	Ipoclorito di sodio
	DL_{50} (ratto) > 5.8 g/kg (soluzione al 12.5% come cloro attivo);		
	DL_{50} (ratto) = 8.91 g/kg (soluzione commerciale di ipoclorito		
	di sodio di concentrazione non specificata).		
	DL_{50} (coniglio) = 325 mg/kg	(11)	NaOH
	DL_{50} (ratto) > 3493 mg/kg	(18)	Borace
Dermale:	$DL_{50} > 2000$ mg/kg (soluzione di cloro attivo al 5.25%)	(6)	Ipoclorito di sodio
	DL_{50} (coniglio) = 1350 mg/kg	(11)	NaOH
	DL_{50} (ratto) > 2000 mg/kg	(18)	Borace
Inalatoria:	$CL_0 > 10.5 \text{ mg/l/1ora}$ (sol. commerciale di concentrazione	(6)	Ipoclorito di sodio
	non specificata).		
	CL_{50} (ratto) > 0.16 mg/l. Leggera irritazione alle membrane	(18)	Acido borico
	mucose . Nessun animale morto.		
Altre informazioni	Gli effetti tossici sugli esseri umani dipendono dalla	(4)	Ipoclorito di sodio
	concentrazione della soluzione. L'ingestione di scarse quantità		
	di soluzioni di comune impiego causa solo lievi disturbi		
	digestivi. Le soluzioni concentrate possono causare irritazione		
	del tubo digerente accompagnata da vomito talvolta		
	emorragico. Può provocare anche necrosi, perforazione e		
	complicazioni accompagnati da shock e emolisi. L'inalazione		
	può causare edema polmonare.		
	Dose tossica più bassa pubblicata (orale donna) = 1000 mg/kg	(5)	Ipoclorito di sodio
	In base ai dati esistenti derivati dagli studi sugli animali e	(13)	NaOH
	sull'uomo, il NaOH causa effetti locali e non ci si aspettano		

effetti sistemici. Può causare severa irritazione e gravi ustioni

SCHEDA DI SICUREZZA	SDS-M009
	Edizione: 1
	Revisione: 05
	Data compilazione:
AMUKINE MED 0.05%	10/02/2016
SOLUZIONE CUTANEA	Data sostituzione
	revisione
	precedente:
	01/03/2016

chimiche alle membrane mucose e alla pelle, danni irreversibili agli occhi (pericolo di cecità). Sono stati segnalati casi gravi di avvelenamento per assunzione orale di NaOH oppure di formulazioni contenenti NaOH. I sintomi tipici sono: arrossamento, dolore ed edema delle membrane mucose orali e della gola, forte dolore retrosternale e gastrico, possibile vomito. La deglutizione è estrememamente dolorosa o impossibile.

Corrosione/irritazione:

Schizzi di *Ipoclorito di sodio* concentrato sulla pelle possono provocare gravi ustioni. ⁽⁴⁾ In base alla valutazione complessiva dei dati risultati dai test di irritazione dermale sugli animali e sull'uomo, i prodotti contenenti < 5% ipoclorito di sodio e destinati all'uso dei consumatori causano soltanto lieve irritazione. ⁽⁶⁾

Idrossido di sodio: La sostanza causa ustioni chimiche la cui gravità è funzione della concentrazione della soluzione, dell'importanza della contaminazione e della durata del contatto. A seconda della profondità del danno si osserva eritema caldo e doloroso, flittene e necrosi. L'evoluzione si può complicare con infezioni, sequele estetiche o funzionali. (11)

Sodio tetraborato decaidrato: in studi su volontari, soluzioni acquose di borace al 5% non hanno causato irritazione cutanea, anche se mantenute sulla pelle per 24 ore. ⁽¹⁹⁾

Lesioni oculari gravi/ irritazioni oculari gravi

Ipoclorito di sodio: A contatto con l'occhio le soluzioni concentrate possono causare gravi ustioni con sequele importanti. ⁽⁴⁾ In base alla valutazione dei dati disponibili, compresi quelli derivati dall'esposizione umana, vi è un basso rischio di effetti irritanti marcati dovuti all'esposizione accidentale ai prodotti contenenti < 5% ipoclorito di sodio. ⁽⁶⁾

Idrossido di sodio: La sostanza causa ustioni chimiche la cui gravità è funzione della concentrazione della soluzione, dell'importanza della contaminazione e della durata del contatto. A livello oculare si ha dolore immediato, lacrimazione ed iperemia congiuntivale. Si possono avere sequele quali: aderenze congiuntivali, opacità corneali, cataratta, glaucoma ed anche cecità. (11)

Sodio tetraborato decaidrato: è altamente irritante per gli occhi (studi su lavoratori e studi su conigli). (18)(19)

Sensibilizzazione:

Cutanea:

L'*Ipoclorito di sodio* non ha mostrato alcun potere sensibilizzante in tre test distinti di sensibilizzazione sulla cavia oppure in test standardizzati su volontari (patch test). ⁽⁶⁾ *Idrossido di sodio:* Uno studio su volontari ha dimostrato che l'idrossido di sodio non è un sensibilizzante cutaneo. Inoltre questa sostanza è ampiamente utilizzata e non è stato riportato alcun caso di sensibilizzazione. ⁽¹¹⁾

Sodio tetraborato decaidrato: L'Acido borico non ha mostrato effetti di sensibilizzazione per la pelle in uno studio su Guinea pig (OECD 406, Buehler test). (20) dati non disponibili.

Respiratoria:

Tossicità specifica per organi bersaglio (STOT)-esposizione singola:

Ipoclorito di sodio: gli aerosol di ipoclorito di sodio possono essere irritanti per le vie respiratorie. Si prevede che l'esposizione agli aerosol dei prodotti ad uso domestico contenenti soluzioni di ipoclorito di sodio inferiori al 3,0% non presentano un significativo rischio di irritazione delle vie respiratorie. ⁽⁶⁾

Idrossido di sodio: L' inalazione dei vapori o di aerosol provoca immediatamente: rinorrea, starnuti, sensazione di bruciore nasale e faringeo, tosse, dispnea e dolore toracico. Complicanze sono edema laringeo o un broncospasmo. Al termine dell'esposizione la sintomatologia può regredire, ma si può anche avere edema polmonare ritardato, entro le 48 ore. La sostanza è corrosiva e l'ingestione di una

	SCHEDA DI SICUREZZA	SDS-M009
		Edizione: 1
		Revisione: 05
		Data compilazione:
	AMUKINE MED 0.05%	10/02/2016
	SOLUZIONE CUTANEA	Data sostituzione
		revisione
		precedente:
		01/03/2016

Tossicità specifica per organi bersaglio (STOT)-esposizione ripetuta:

soluzione concentrata di idrossido di sodio provoca dolori alla cavità orale, retrosternali e a carico della regione epigastrica associati a bava e, vomito frequente con tracce di sangue, perforazione esofagica o gastrica. (11)

Ipoclorito di sodio: l'uso prolungato della sostanza può causare dermatosi. ⁽⁴⁾ Nei vari studi condotti con il NaOCl somministrato per via orale si è osservata la riduzione del peso corporeo, ma nessun effetto sistemico per organi bersaglio e si è stabilito un valore NOAEL di circa 14 mg/kg di peso corporeo/giorno (in base al contenuto di cloro) per i ratti. L'esposizione cutanea alle concentrazioni di fino a 10000 mg/l di ipoclorito di sodio non ha causato effetti sistemici; si è stabilito il valore NOEL = 1% per l'esposizione dermale. Per la valutazione degli effetti dell'esposizione per inalazione ripetuta agli aerosol di ipoclorito, si propone di utilizzare i dati del cloro. Il NOAEL per l'esposizione ripetuta al gas di cloro è di 0,5 ppm, come confermato da studi su scimmie rhesus e su volontari umani. ^{(6) (7)}

Idrossido di sodio: A seguito di esposizione occupazionale per via inalatoria in letteratura è riportato un caso di patologia ostruttiva grave con tosse, dispnea e tachipnea dopo 20 anni di esposizione. L'esposizione cutanea a lungo termine può provocare dermatiti. (11)(13)

Sodio tetraborato decaidrato: l'esposizione alle particelle di borace sospese nell'aria in concentrazioni pari o superiori a 4.5 mg/m³ ha causato, nei lavoratori che manipolavano il borace, soltanto irritazione transitoria delle vie respiratorie, con secchezza della bocca, della gola e del naso, mal di gola, dispnea, tosse, epistassi, ma nessun effetto cronico. Si possono verificare anche irritazione oculare e cutanea. Le concentrazioni della polvere inferiori a 10 mg/m³ non comportano particolari pericoli per la salute. In studi di tossicità subacuta o sub cronica su ratti, le dosi di fino a 100 mg borace/peso corporeo/giorno hanno causato principalmente danni ai testicoli (fino all'atrofia). (18)(19)

Effetti CMR:

Mutagenicità:

Ipoclorito di sodio: Ha mostrato attività mutagena in vitro. Aumenta le aberrazioni cromosomiche nelle cellule di hamster cinese, ma non sui linfociti o fibroblasti umani. In vivo i saggi eseguiti su midollo osseo di topo sono risultati negativi. (4)(6)

Idrossido di sodio: Studi in vitro e in vivo indicano che l'idrossido di sodio non è genotossico. (11)(14)

Sodio tetraborato deca idrato e acido borico: non genotossici in studi in vivo e in vitro. (18)(19)

Cancerogenicità:

Ipoclorito di sodio: Uno studio condotto con la somministrazione di Ipoclorito di sodio in acqua da bere a topi e ratti non ha mostrato alcun aumento dell'incidenza tumorale. L'applicazione cutanea sui topi non ha indotto tumori. In uno studio multigenerazionale (6 generazioni) eseguito su ratti, la somministrazione di Ipoclorito di sodio in acqua da bere non ha provocato l'aumento di incidenza tumorale. ⁽⁶⁾

La International Agency for Research on Cancer (IARC) ha collocato la sostanza nel Gruppo 3 (non classificabile come cancerogeno per l'uomo), sulla base di assenza di dati nell'uomo e prove insufficienti di cancerogenicità sugli animali da laboratorio. (4)

Idrossido di sodio: Uno studio datato (1976) su lavoratori con esposizione cronica a soda caustica non ha osservato alcuna relazione tra neoplasie e durata o intensità dell'esposizione.⁽¹¹⁾

Sodio tetraborato deca idrato e acido borico: non cancerogeni in studi della durata di 2 anni su ratti e topi. (18)(19)

Tossicità per la riproduzione:

Ipoclorito di sodio: in base ai dati limitati, derivati dagli studi su animali che hanno ricevuto l'ipoclorito di sodio nell'acqua da bere oppure da studi epidemiologici sui soggetti che hanno consumato acqua potabile clorurata, la sostanza non causa effetti sulla fertilità oppure sullo sviluppo. (6)

Idrossido di sodio: La sostanza non presenta tossicità sistemica e gli effetti sulla riproduzione non sembrano plausibili nelle normali condizioni d'uso. (11)(14)

SCHEDA DI SICUREZZA	SDS-M009
	Edizione: 1
	Revisione: 05
	Data compilazione:
AMUKINE MED 0.05%	10/02/2016
SOLUZIONE CUTANEA	Data sostituzione
	revisione
	precedente:
	01/03/2016

Sodio tetraborato deca idrato e acido borico: hanno causato effetti reprotossici in studi a breve e lungo termine. Nei ratti e topi la somministrazione di dosi orali giornaliere di 163 e 1003 mg/kg di Acido borico, rispettivamente, durante la gravidanza, ha portato ad un aumento delle malformazioni fetali e della tossicità materna. Nei ratti femmina trattati con Acido borico (fino a 400 mg/kg di boro) prima dell'accoppiamento si è osservato un aumento della mortalità dei neonati. I ratti maschi e i cani nutriti con Acido borico in dosi superiori a 500 mg/kg/die hanno mostrato atrofia testicolare e infertilità. Ci sono rapporti che suggeriscono effetti simili nell'uomo. (18)(19)(21)

Pericolo in caso di aspirazione: In base all'uso della miscela non sono previsti pericoli di aspirazione.

Ragione della mancata classificazione:

La mancata classificazione della miscela in una determinata classe di pericolo è dovuta alla mancanza di dati, alla disponibilità di informazioni/dati inconcludenti o non sufficienti per la classificazione secondo i criteri stabiliti nelle normative citate nella presente scheda di sicurezza.

SEZIONE 12 INFORMAZIONI ECOLOGICHE

12.1. Tossicità

Vengono di seguito riportate informazioni ecologiche sui singoli componenti.

Tossicità per organismi acquatici (effetti a breve termine ed effetti a lungo termine):

Tossicità per i pesci: In base al peso dell'evidenza, nei test di ecotossicità acuta con

l'ipoclorito di sodio, gli invertebrati mostrano sensibilità simile

oppure maggiore rispetto ai pesci.

(14) CL₅₀ (Gambusia affinis): 125 mg/l/96 ore. NaOH

L'esposizione prolungata alle concentrazioni di 25-100 mg/l ha

causato effetti biologici significativi nei pesci.

 CL_{50} (Lepomis macrochirus) = 41 mg borace/l/24 ore (4.6 mg

boro/L)

borati

Tossicità per la Daphnia CE_{50} Dafnia > 1mg/l testato su una miscela contenente sodio

Magna: ipoclorito (test di immobilizzazione delle daphnie, in accordo con OECD 202)

 CL_{50} cronico = 12.2 - 235 mg boro/L

(14)

 $CE_{50} = 40 \text{ mg/l/48 ore}$ NaOH

(18) $CE_{50} = 133 - 226 \text{ mg/l/48} \text{ ore}$ Acido borico e borati

(8)

Tossicità per le alghe: I test standard di tossicità acuta dell'ipoclorito di sodio per le alghe Ipoclorito di sodio non sono considerati tecnicamente fattibili.

> (14) CE_{50} Photobacterium phosphoreum = 22 mg/l/15 minuti NaOH

12.2. Persistenza e degradabilità

Informazioni relative all'ipoclorito di sodio (9)

Ipoclorito di sodio

(18)

(18)

Borace

Acido borico e

Ipoclorito di sodio

in soluzione al 5%

SCHEDA DI SICUREZZA	SDS-M009
	Edizione: 1 Revisione: 05
	Data compilazione:
AMUKINE MED 0.05%	10/02/2016
SOLUZIONE CUTANEA	Data sostituzione
	revisione
	precedente: 01/03/2016

Persistenza nel comparto atmosferico è ritenuta irrilevante. A pH ambientali (6.5-8.5) l'ipoclorito di sodio è dissociato per il 50% in acido ipocloroso e la il 50% in anione ipoclorito. Solo la frazione dell'acido ipocloroso è volatile. La costante di Henry's Law misurata dell'acido ipocloroso è pari a 0.0097 Pa m³ mol-1; essa indica che la concentrazione in aria è molto bassa. Si deduce quindi che il comparto atmosferico non è considerato una via di esposizione significativa.

Persistenza nel suolo è ritenuta molto bassa (Coefficiente Koc calcolato con QSAR = 0.57)

Persistenza nel comparto acquatico: è ritenuta scarsa vista la veloce degradazione della sostanza. L'ipoclorito infatti degrada molto rapidamente (circa 300 secondi) in presenza di matrici organiche ⁽⁹⁾.

Foto-ossidazione, fotolisi: L'ipoclorito di sodio è sensibile alla luce; l'emivita di una soluzione 10-15% di sodio libero è ridotta di 3-4 volte dall'effetto della luce solare.

Degradabilità: degradabilità pronta in acqua dolce e di mare non applicabile : l'ipoclorito di sodio è una sostanza inorganica. Degradazione dei metaboliti : non rilevante, l'ipoclorito di sodio è degradato a cloro.

Idrossido di sodio: L'elevata solubilità in acqua e la bassa pressione di vapore indicano che l'idrossido di sodio verrà ritrovato prevalentemente nell'ambiente acquatico. La sostanza è presente nell'ambiente come ioni sodio e ioni ossidrile, questo implica che non adsorbe sul particolato o su superfici e non si accumula nei tessuti viventi. Emissioni in atmosfera di idrossido di sodio sono rapidamente neutralizzate da anidride carbonica o altri acidi e sali (ad esempio carbonato di sodio). (11)

Acido borico e sali di borato sono solubili in acqua. Vengono rimossi dal suolo attraverso lisciviazione e assorbimento da parte delle piante e possono raggiungere le acque sotterranee a causa della loro solubilità in acqua relativamente elevata e il loro assorbimento variabile nel terreno. Non ci sono dati per dimostrare che borati o acido borico sono trasformati o degradati in atmosfera attraverso fotolisi, ossidazione o idrolisi. (18)

12.3. Potenziale di bioaccumulo

Non è prevista capacità di bioaccumulo. Il coefficiente di ripartizione dell'ipoclorito di sodio è 0.87 a pH 7. Il potenziale di bioaccumulo del NaOH non è rilevante.

12.4. Mobilità nel suolo

La miscela è solubile in acqua. Potrebbe presentare mobilità nel suolo. Evitare il rilascio nell'ambiente.

12.5. Risultati della valutazione PBT e vPvB

In base alle informazioni ottenute nelle ricerche bibliografiche sull'ipoclorito di sodio si considera la sostanza non rispondente ai criteri PBT e vPvB. Risulta non persistente e non bioaccumulabile. (10)

12.6. Altri effetti avversi

Non si prevedono altri effetti avversi.

SEZIONE 13 CONSIDERAZIONI SULLO SMALTIMENTO

13.1. Metodi di trattamento dei rifiuti

- Rifiuti della miscela:

- Imballaggi/contenitori contaminati:

Incenerimento	Riciclaggio	Messa in discarica
X		
X		

Si sconsiglia lo smaltimento attraverso le acque reflue.

Riferirsi alle disposizioni comunitarie/nazionali/locali in materia di smaltimento rifiuti.

	SCHEDA DI SICUREZZA	SDS-M009
		Edizione: 1
		Revisione: 05
		Data compilazione:
	AMUKINE MED 0.05%	10/02/2016
	SOLUZIONE CUTANEA	Data sostituzione
	SOLULION (E CONTINUE)	revisione
		precedente:
		01/03/2016

SEZIONE 14 INFORMAZIONI SUL TRASPORTO

La miscela non rientra nel campo di applicazione della normativa del trasporto.

SEZIONE 15 INFORMAZIONI SULLA REGOLAMENTAZIONE

Si riportano in questa sezione le altre informazioni sulla regolamentazione della miscela che non sono già state fornite nella scheda di sicurezza.

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

- Direttiva 89/391/CEE del Consiglio, del 12 giugno 1989, concernente l'attuazione di misure volte a promuovere il miglioramento della sicurezza e della salute dei lavoratori durante il lavoro e successivi SMI e recepimenti nazionali.
- Direttiva 89/686/CEE del Consiglio, del 21 dicembre 1989, concernente il ravvicinamento delle legislazioni degli Stati membri relative ai dispositivi di protezione individuale e recepimenti nazionali.
- Direttiva 98/24/CE del Consiglio (7 aprile 1998) "sulla protezione della salute e della sicurezza dei lavoratori contro i rischi derivanti da agenti chimici durante il lavoro (quattordicesima direttiva particolare ai sensi dell'articolo 16,, paragrafo 1, della direttiva 89/391/CEE) e successivi SMI e recepimenti nazionali

Restrizioni d'uso raccomandate (per componente): Nessuna.

Miscela che contiene sostanza in Autorizzazione: La miscela contiene sodio tetraborato □eca idrato. Il Tetraborato di sodio anidro e le sue due forme idrate (sodio tetraborato □eca idrato□ e sodio tetraborato □eca idrato) sono identificati come sostanze estremamente preoccupanti (SVHC), in base ai criteri di cui all'articolo 57 © del Regolamento (CE) 1907/2006 (REACH), a causa della loro classificazione come sostanze tossiche per la riproduzione.

15.2. Valutazione della sicurezza chimica

Non effettuata.

In accordo con il Regolamento (EEC) 793/93 sulla valutazione e controllo dei rischi presentati dalle sostanze esistenti è stata effettuata la valutazione del rischio sull'*ipoclorito di sodio* e non sono stati identificati rischi significativi negli scenari di uso professionale elaborati secondo la Linea Guida tecnica per l'esposizione umana. ⁽⁶⁾

SEZIONE 16 ALTRE INFORMAZIONI

Revisioni:

REV	Motivazione	Data
00	Prima edizione secondo l'allegato I del Regolamento 453/2010/EU	30/11/2010
01	Revisione	30/07/2012
02	Modifica sezioni 2-16 per l'adeguamento all'Allegato II del Regolamento 453/2010/EU	30/07/2014
03	Modifica sezioni 2, 3, 8 e 16	01/06/2015
04	Riemissione della precedente revisione per adeguamento formale al Regolamento 830/2015/EU	31/07/2015
05	Modifica sezione 3 per inserimento Numero di registrazione REACH di Sodio Tetraborato decaidrato	10/02/2016

Fonti Bibliografiche:

- (1) GESTIS International Limit Values, available on http://limitvalue.ifa.dguv.de/WebForm ueliste.aspx
- ACGIH 2012, TLVs and BEIs based on the Documentation of the Threshold Limit Values for Chemical Substances and Physical Agents & Biological exposure Indices

SCHEDA DI SICUREZZA	SDS-M009
	Edizione: 1
	Revisione: 05
	Data compilazione:
AMUKINE MED 0.05%	10/02/2016
SOLUZIONE CUTANEA	Data sostituzione
BOLIOLIA COLLINALI	revisione
	precedente:
	01/03/2016

- (3) www.osha.gov, Safety and Health Topics: Sodium Hydroxide
- (4) http://modellisds.iss.it/bitstream/123456789/1260/1/127.pdf, Scheda di Dati di Sicurezza secondo l'Allegato II del Regolamento 1907/2006 (REACh), Ipoclorito di sodio, soluzione...%
- (5) NIOSH The Registry of Toxic Effects of Chemical Substances, RTECS:NH3486300, Hypochlorous acid, sodium salt
- (6) European Union Risk Assessment Report, SODIUM HYPOCHLORITE, Final report, November 2007
- (7) GESTIS Substance database, Sodium hypochlorite, solution ... percent Cl active, ZVG No: 1410
- (8) A.I.S.E, Environmental classification of sodium hypochlorite containing bleach products.
- (9) Evaluation Report on Sodium Hypochlorite (CAS 7681-52-9) for inclusion of the Active Substance in Annex I to Directive 98/8/EC – Bozza Marzo 2010
- Eurochlor registration group, Sodium Hypochloride, Final Assessment 2007
- http://modellisds.iss.it/bitstream/123456789/1241//11.pdf, Scheda di Dati di Sicurezza missi l'Allegato II del Regolamento 1907/2006 (REACh), Idrossido di sodio, Data di mission: 01/08/2014
- (12) IUCLID data set for Sodium hydroxide, 18-feb-2000.
- (13) Sodium hydroxide, IFA, GESTIS Substance database, ZVG n. 1270
- (14) Sodium hydroxide, SIDS Initial Assessment Report For SIAM 14 Paris, 26-28 March 2002
- (15) http://apps.echa.europa.eu/registered/data/dossiers/DISS-9ea1ebb9-dbf1-0959-e044-00144f67d031/DISS-9ea1ebb9-dbf1-0959-e044-00144f67d031 DISS-9ea1ebb9-dbf1-0959-e044-00144f67d031.html, Dossier di registrazione, Sodium hyroxide
- (16) MEMBER STATE COMMITTEE DRAFT SUPPORT DOCUMENT FOR IDENTIFICATION OF DISODIUM TETRABORATE, ANHYDROUS AS A SUBSTANCE OF VERY HIGH CONCERN BECAUSE OF ITS CMR PROPERTIES, Adopted on 9 June 2010
- (17) HSDB Hazardous Substances Databank, Boric acid
- (18) http://npic.orst.edu/factsheets/borictech.html, National Pesticide Information Center, Boric Acid Technical Fact Sheet
- (19) GESTIS Substance database, Sodium tetraborate, ZVG No: 1820
- (20) IUCLID dataset for Boric acid, 18 feb. 2000
- U. S. Pharmacopeia Material safety datasheet, Boric acid (Revision date September 29, 2009)
- (22) Sodio tetraborato decaidrato, Banca Dati ECHA

Abbreviazioni e acronimi

- ACGIH: American Conference of Governmental Industrial Hygienists
- ADI : Admissible Daily Intake = Dose giornaliera ammessa
- ADME (Assorbimento, Distribuzione, Metabolismo, Escrezione)
- ADR: Accordo europeo relativo al trasporto internazionale di merci pericolose su strada
- AEL : Admissible Exposure level ; Livello di esposizione ammesso
- BCF: fattore di bioaccumulo
- BEI : Biological Esposure Indices (Indici di esposizione biologica)
- CAS: Chemical Abstract Service (division of the American Chemical Society
- CLP: Classification, Labelling and Packaging
- CMR: (sostanze) Cancerogene, mutagene o tossiche per la riproduzione
- $\ CL_{50} concentrazione \ che \ determina \ la \ morte \ del \ 50\% \ degli \ individui \ in \ saggi \ di \ tossicità \ acuta \ per \ esposizione \ ambientale$
- DL₀. Dose che non determina alcuna mortalità della popolazione.
- $_{\text{L}}$ $DL_{50\text{-}}$ dose letale mediana che determina la morte del 50% degli individui in saggio.
- DNEL: Derived Non Effect Level (Livello di dose senza effetto derivato)
- DPI: Dispositivi di Protezione Individuale
- EINECS: Inventario europeo delle sostanze chimiche commerciali esistenti
- EPA: US Environmental Protection Agency
- FAC : Free Available Chlorine (Cloro libero disponibile)
- GHS: Sistema globale armonizzato per la classificazione ed etichettata tura delle sostanze chimiche
- IARC: International Agency for Research on Cancer
- IATA: Codice internazionale per il trasporto aereo di merci pericolose
- IMDG: Codice internazionale per il trasporto marittimo di merci pericolose
- IUPAC: International Union of Pure and Applied Chemistry
- LOEL: livello più basso che ha determinato effetti osservabili (Lowest Observed Effect Level)
- N.A.: non applicabile
- N.D.: non disponibile
- NOAEL: dose senza effetto avverso osservabile (No Observed Adverse Effect Level)
- NOAL: No Observed Adverse Level (Livello di dose osservato senza effetti)
- NTP: National Toxicology Program
- OEL: Limite di esposizione occupazionale (Occupational Exposure Limit)

SCHEDA DI SICUREZZA	SDS-M009
AMUKINE MED 0.05% SOLUZIONE CUTANEA	Edizione: 1 Revisione: 05 Data compilazione: 10/02/2016 Data sostituzione revisione precedente:
	precedente: 01/03/2016

- OSHA: Occupational Safety and Health Administration
- PBT: Persistenti, Bioaccumulabili e Tossiche
- PNEC (Predicted Non Effective Concentration = Concentrazione prevista senza effetti)
- RID: Accordo europeo relativo al trasporto internazionale di merci pericolose per ferrovia
- STEL : Short Term Exposure Limit, limite di esposizione per esposizioni brevi (15 minuti)
- TLV/TWA: concentrazione media ponderata nel tempo, su una giornata lavorativa convenzionale di otto ore e su 40 ore lavorative settimanali
- vPvB: molto Persistente e molto Bioaccumulabile

Informazioni relative alla salute, alla sicurezza, e alla protezione dell'ambiente in accordo con il Regolamento (CE) N. 1272/2008 sui componenti pericolosi:

Elenco indicazioni di pericolo:

H314 Provoca gravi ustioni cutanee e gravi lesioni oculari

H315 Provoca irritazione cutanea.H319 Provoca grave irritazione oculare.

H360FD Può nuocere alla fertilità. Può nuocere al feto.
 H400 Molto tossico per gli organismi acquatici.
 EUH031 A contatto con acidi libera un gas tossico

Indicazioni sull'addestramento: Attenersi a quanto previsto dalla Direttiva 98/24/CE e successivi SMI e recepimenti nazionali.

Classificazione e procedura utilizzata per derivarla a norma del regolamento (CE) 1272/2008 (CLP) in relazione alle miscele:

Classificazione a norma del regolamento (CE) n. 1272/2008:	Procedura di classificazione:	
Non classificato		

AVVISO AGLI UTILIZZATORI

Questo documento ha lo scopo di fornire una guida per una manipolazione appropriata e cautelativa di questo prodotto da parte di personale qualificato o che opera sotto la supervisione di personale esperto nella manipolazione di sostanze chimiche. Il prodotto non deve essere usato per scopi diversi da quelli indicati nella sezione 1, tranne nel caso in cui siano state ricevute adeguate informazioni scritte sulle modalità di manipolazione del materiale.

Il responsabile di questo documento non può fornire avvertenze su tutti i pericoli derivanti dall'uso o dall'interazione con altre sostanze chimiche o materiali. E' responsabilità dell'utilizzatore l'uso sicuro del prodotto, l'adeguatezza del prodotto all'uso per il quale viene applicato ed il corretto smaltimento. Le informazioni sopra riportate non sono da considerarsi una dichiarazione o una garanzia, sia espressa che implicita, di commerciabilità, di adeguatezza ad un particolare scopo, di qualità, o di qualsiasi altra natura. Le informazioni contenute in questa SDS sono conformi a quanto previsto dal Regolamento (CE) n. 1907/2006 e s.m.i.

Conforme al Regolamento (CE) n. 1907/2006 e s.m.i.

AMUCHINA GEL X-GERM DISINFETTANTE MANI

SDS-AMU-19_11

Edizione: 2 Revisione: 00 Data di emissione: 17/06/2020

SEZIONE 1 IDENTIFICAZIONE DELLA MISCELA E DELLA SOCIETA'/ DELL'IMPRESA

1.1. Identificatore della miscela

Nome della miscela:	AMUCHINA GEL X-GERM DISINFETTANTE MANI
Codice prodotto:	419624 AMUCHINA GEL X-GERM 250 ML 419625 AMUCHINA GEL X-GERM 30 ML CAMPIONE 419626 AMUCHINA GEL X-GERM 500 ML PROF 419627 AMUCHINA GEL X-GERM 5 LT PROF 419631 AMUCHINA GEL X-GERM 80 ML 419669 AMU GEL XGERM 30ML 419509 AMUCHINA GEL X-GERM 2 ML CAMPIONE 419675 AMUCHINA GEL X-GERM 80ML (CT 36PZ)
	4196/3 AMUCHINA GEL X-GERM 80ML (C1 36PZ) 419751 AMUCHINA GEL X-GERM 2 ML Prodotti contenuti in espositori.
UFI:	1

1.2. Usi identificati pertinenti della miscela ed usi sconsigliati

Usi pertinenti:		Gel per la disinfezione delle mani e della cute integra.
Usi sconsigliati:		Diversi dagli usi pertinenti
Motivazione	dell'uso	
sconsigliato		

1.3. Informazioni sul fornitore della scheda dati di sicurezza

Aziende Chimiche Riunite Angelini Francesco A.C.R.A.F. Spa Indirizzo: Viale Amelia 70 – 00181 Roma Telefono: 06 780531 06 78053291 Fax:

Persona Competente per la compilazione della Scheda di Sicurezza: sds acraf@angelini.it

1.4. Numero telefonico di emergenza

Ospedale	Città	Indirizzo	CAP	Telefono
Az. Osp. Univ.	Foggia	V.le Luigi Pinto, 1	71122	800183459
Foggia				
Az. Osp. "A.	Napoli	Via A. Cardarelli, 9	80131	081-472870
Cardarelli"				
CAV Policlinico	Roma	V.le del Policlinico, 155	161	06-49978000
"Umberto I"				
CAV Policlinico "A.	Roma	Largo Agostino Gemelli,	168	06-3054343
Gemelli"		8		
Az. Osp. "Careggi"	Firenze	Largo Brambilla, 3	50134	055-7947819
U.O. Tossicologia				
Medica				
CAV Centro	Pavia	Via Salvatore Maugeri,	27100	0382-24444
Nazionale di		10		
Informazione				
Tossicologica				

Conforme al Regolamento (CE) n. 1907/2006 e s.m.i.

AMUCHINA GEL X-GERM DISINFETTANTE MANI

SDS-AMU-19_11

Edizione: 2 Revisione: 00 Data di emissione: 17/06/2020

Osp. Niguarda Ca' Granda	Milano	Piazza Ospedale Maggiore,3	20162	02-66101029
Azienda Ospedaliera	Bergamo	Piazza OMS, 1	24127	800883300
Papa Giovanni XXII				

SEZIONE 2 IDENTIFICAZIONE DEI PERICOLI

2.1 Classificazione della miscela

In accordo con il Regolamento (CE) n. 1272/2008:

Classe di Pericolo	Codici di Classe e di categoria di pericolo	Codici di indicazioni di pericolo	Indicazioni di pericolo
Liquidi infiammabili	Flam Liq. 2	H225	Liquido e vapori facilmente infiammabili
Gravi lesioni oculari/irritazione oculare	Eye Irrit. 2	Н319	Provoca grave irritazione oculare.

Vedi anche sezioni 9, 11 e 12.

2.2 Elementi dell'etichetta

Elementi dell'etichetta in accordo con il Regolamento (CE) n. 1272/2008:

Pittogramma			
Avvertenza	Pericolo		
Indicazione di pericolo	H225: Liquido e vapori facilmente infiammabili.		
	H319: Provoca grave irritazione oculare		
Consigli di Prudenza	P101: In caso di consultazione di un medico, tenere a disposizione il contenitore o		
	l'etichetta del prodotto.		
	P102: Tenere fuori dalla portata dei bambini.		
	P210: Tenere lontano da fonti di calore, superfici calde, scintille, fiamme libere o		
	altre fonti di accensione. Non fumare.		
	P370+P378: In caso di incendio, utilizzare schiuma alcool-resistente, polvere		
	chimica, acqua nebulizzata, anidride carbonica per estinguere.		
	P305+P351+P338: IN CASO DI CONTATTO CON GLI OCCHI: sciacquare		
	accuratamente per parecchi minuti. Togliere le eventuali lenti a contatto se è		
	agevole farlo. Continuare a sciacquare.		
	P403+P235: Conservare in luogo fresco e ben ventilato.		
Informazioni supplementari:	EUH208: Contiene Imidazolidinyl urea. Può provocare una reazione allergica.		
	Ingredienti: Alcohol, Aqua, PEG-75 Lanolin, Aminomethyl propanol, Imidazolidinyl		
	urea, Ethylhexylglycerin, Acrylates/C10-30 alkyl acrylate crosspolymer, PEG-12		
	Dimethicone, parfum, Limonene, Linalool, Citral, Geraniol, Hydroxycitronellal.		

Precauzioni di sicurezza: Evitare il contatto con gli occhi.

Conservare il recipiente ben chiuso, in luogo asciutto, pulito, ben aerato, al riparo dalla

luce solare e da fonti di calore.

Conservare lontano da alimenti o mangimi e da bevande.

2.3 Altri pericoli (non determinanti per la classificazione)

La miscela soddisfa i criteri per: SI NO

Conforme al Regolamento (CE) n. 1907/2006 e s.m.i.

AMUCHINA GEL X-GERM DISINFETTANTE MANI

SDS-AMU-19_11

Edizione: 2 Revisione: 00 Data di emissione: 17/06/2020

- vPvB

X
X

SEZIONE 3 COMPOSIZIONE / INFORMAZIONE SUGLI INGREDIENTI

Componenti pericolosi:

Nome	Numero EC	Numero CAS	Conc.% (p/p)	Classificazione (1272/2008/CE)	Limiti di esposizione professionale
Alcool etilico (Etanolo) Index n. 603-002-00-5 Registrazione REACH n.: 01-2119457610-43-XXXX	200-578-6	64-17-5	68.82- 73.26%	Flam. Liq. 2, H225 Eye Irrit. 2; H319 <u>Limiti Specifici Conc.</u> ⁽⁵⁾ Eye Irrit. 2, H319: C≥ 50%	TLV – STEL: 1000 ppm (ACGIH 2019)
N,N''-methylenebis[N'- [3-(hydroxymethyl)- 2,5-dioxoimidazolidin-4-yl]urea (Imidazolidinil urea) N. registrazione REACh: 01-2119983788-11-xxxxx	254-372-6	39236-46-9	0.1	Skin Sens. 1B, H317	-
Etile acetate Index n. 607-022-00-5	205-500-4	141-78-6	≤0,004	Flam. Liq. 2, H225 Eye Irrit. 2, H319 STOT SE 3, H336 EUH066	Vedi sez.8
Cicloesano Index n. 601-017-00-1	203-806-2	110-82-7	≤0,004	Flam. Liq. 2, H225 Asp. Tox. 1, H304 Skin Irrit. 2, H315 STOT SE 3, H336 Aquatic Acute 1, H400 Aquatic Chronic 1, H410	Vedi sez.8
Acido acrilico Index n. 607-061-00-8	201-177-9	79-10-7	≤0,001	Flam. Liq. 3, H226 Acute Tox. 4 (*), H332 Acute Tox. 4 (*), H312 Acute Tox. 4 (*), H302 Skin Corr. 1A, H314 Aquatic Acute 1, H400 Limiti Specifici Conc STOT SE 3; H335: C ≥ 1 %	Vedi sez.8

Per i limiti di esposizione vd. sezione 8, per il testo integrale delle indicazioni di pericolo vd. Sezione 16.

SEZIONE 4 MISURE DI PRIMO SOCCORSO

4.1 Descrizione delle misure di primo soccorso

Contatto con gli occhi: Lavare immediatamente e abbondantemente con acqua corrente tenendo le palpebre

ben aperte. Se richiesto rimuovere eventuali lenti a contatto. Se l'irritazione degli occhi persiste, consultare un medico, possibilmente mostrandogli la SDS o

l'etichetta.

Ingestione: Bere immediatamente molta acqua, non indurre il vomito, chiamare

immediatamente un medico mostrandogli possibilmente la seguente scheda o l'etichetta del prodotto. Non somministrare nulla alla persona se è in stato di

incoscienza.

Inalazione: Spostare la persona all'aria aperta in luogo ben ventilato. Consultare un medico se

l'irritazione persiste.

Conforme al Regolamento (CE) n. 1907/2006 e s.m.i.

AMUCHINA GEL X-GERM DISINFETTANTE MANI

SDS-AMU-19_11

Edizione: 2 Revisione: 00 Data di emissione: 17/06/2020

4.2 Principali sintomi ed effetti sia acuti che ritardati

Sintomi ed effetti acuti: L'ingestione può causare irritazione delle mucose orali e del tratto superiore

dell'apparato digerente. Ingerito in grandi quantità può provocare abbassamenti della pressione arteriosa, anestesia, narcosi, cefalea, vertigini, depressione, dispnea,

nausea e vomito.

Il contatto con gli occhi causa grave irritazione; si possono verificare dolore,

arrossamenti, lacrimazione, sensazione di bruciore.

Contiene Imidazolidinil urea. Può provocare una reazione allergica cutanea in

persone già sensibilizzate a questa sostanza.

L'inalazione del prodotto può causare irritazione del naso e della gola, con tosse e

mal di gola; e possibili sintomi di sonnolenza ad alte concentrazioni di vapori.

Sintomi ed effetti ritardati: Non sono noti sintomi ed effetti ritardati.

4.3 Indicazione della eventuale necessità di consultare immediatamente un medico e di trattamenti speciali

In caso di reazioni avverse, immediate o persistenti, chiamare il medico o contattare il centro antiveleni. In caso di consultazione di un medico, tenere a disposizione il contenitore o l'etichetta del prodotto.

- Indicazioni per il medico: In caso di ingestione eseguire la lavanda gastrica e somministrare soluzioni

glucosaline endovenose per l'ipotensione e la prevenzione di ipoglicemie;

considerare la necessità di dialisi.

- Trattamento specifico

immediato:

Predisporre docce e lavaocchi di emergenza.

SEZIONE 5 MISURE ANTINCENDIO

5.1 Mezzi di estinzione

Mezzi di estinzione idonei: Polvere, schiuma alcool-resistente, acqua nebulizzata, anidride carbonica.

Mezzi di estinzione NON idonei: L'acqua a getto pieno potrebbe essere inefficace; usare getti di acqua per

reffreddare i contenitori cenesti alla fiamma e al calera

raffreddare i contenitori esposti alle fiamme e al calore.

5.2 Pericoli speciali derivanti dalla miscela

Prodotti di combustione In caso di combustione può produrre fumi tossici contenenti COx, NOx.

pericolosi:

Altri pericoli speciali: Non sono prevedibili altri pericoli speciali.

5.3 Raccomandazioni per gli addetti all'estinzione degli incendi

- Raccomandazioni tecniche di

protezione:

Raffreddare i contenitori con getti d'acqua. Non cercare di estinguere il fuoco senza l'utilizzo di un apparecchio respiratorio autonomo (SCBA) e di indumenti protettivi adeguati.

- Dispositivi di Protezione Speciale per gli addetti all'estinzione incendi: Indossare stivali, guanti, tute, protezione occhi e volto, respiratori idonei, conformi alle pertinenti norme UNI per l'Italia e EN per l'Europa. Utilizzare i dispositivi indicati nelle massime condizioni di precauzione sulla base delle informazioni riportate nelle sottosezioni precedenti.

SEZIONE 6 MISURE IN CASO DI RILASCIO ACCIDENTALE

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

Conforme al Regolamento (CE) n. 1907/2006 e s.m.i.

AMUCHINA GEL X-GERM DISINFETTANTE MANI

SDS-AMU-19_11

Edizione: 2 Revisione: 00 Data di emissione: 17/06/2020

Per chi non interviene direttamente

Ventilare l'area; rimuovere tutte le possibili fonti di accensione e di calore.

In caso di incendio e/o esplosioni evitare di respirare fumi e vapori.

Indossare adeguati dispositivi di protezione (vedi sezione 8).

Per chi interviene direttamente

Indossare dispositivi di protezione adeguati (vd. Sezione 8) per minimizzare l'esposizione al prodotto.

6.2 Precauzioni ambientali

In caso di rilascio accidentale o fuoriuscita evitare che la miscela raggiunga gli scarichi e le acque di superficie o sotterranee. Se il prodotto è defluito in un corso d'acqua, nella rete fognaria o ha contaminato il suolo o la vegetazione, avvisare le autorità competenti.

6.3 Metodi e materiali per il contenimento e per la bonifica

- Modalità di contenimento: Eliminare tutte le fiamme libere e le possibili fonti di ignizione. Provvedere ad una

ventilazione sufficiente.

- Modalità di bonifica: Arrestare la fuoriuscita il più possibile. Raccogliere il materiale versato con

attrezzature antiscintilla; assorbire il prodotto con materiali assorbenti inerti (es. vermiculite, sabbia o terra), indossando un equipaggiamento protettivo adeguato; e sistemarlo in un contenitore pulito ed asciutto. Non usare materiali combustibili (es. segatura) per assorbire il prodotto. Lavare l'area con abbondante acqua.

6.4 Riferimento ad altre sezioni

Consultare anche le sezioni 8 e 13.

SEZIONE 7 MANIPOLAZIONE E IMMAGAZZINAMENTO

7.1. Precauzioni per la manipolazione sicura

Raccomandazioni per la Non utilizzare su cute lesa o mucose. manipolazione: Evitare il contatto con gli occhi.

Tenere la miscela lontano dagli scarichi idrici.

Raccomandazioni di igiene Non mangiare, bere e fumare nelle zone di lavoro.

professionale: Togliere gli indumenti contaminati prima di accedere alle zone in cui si mangia.

7.2. Condizioni per lo stoccaggio sicuro, comprese eventuali incompatibilità

Le raccomandazioni indicate in questa sezione dipendono dalle proprietà chimico-fisiche descritte nella sezione 9. Le appropriate misure di gestione dei rischi, da adottare nel luogo di lavoro, devono essere selezionate ed applicate a seguito della valutazione dei rischi effettuata dal datore di lavoro, in relazione alla propria attività lavorativa (in accordo con la direttiva 98/24/CE, recepita dal D.Lgs. 81 del 9 Aprile 2008 e s.m.i.).

Raccomandazioni per Evitare le alte temperature, fonti di calore e l'esposizione alla luce diretta del sole.

l'immagazzinamento: Conservare in un ambiente fresco e ventilato. Proteggere dall'umidità.

I luoghi di stoccaggio devono essere collegati a terra per evitare l'accumulo di

cariche elettrostatiche.

7.3. Usi finali specifici

Raccomandazione per l'uso finale come gel disinfettante per le mani: il prodotto è facilmente infiammabile, utilizzare lontano da fonti di accensione; evitare il contatto con gli occhi, non utilizzare su cute lesa o mucose.

Conforme al Regolamento (CE) n. 1907/2006 e s.m.i.

AMUCHINA GEL X-GERM DISINFETTANTE MANI

SDS-AMU-19_11

Edizione: 2 Revisione: 00 Data di emissione: 17/06/2020

SEZIONE 8 CONTROLLO DELL' ESPOSIZIONE / PROTEZIONE PERSONALE

8.1. Parametri di controllo

Valori limite di esposizione professionale (fonte Gestis):

Substance Ethanol CAS No. 64-17-5

	04-17-3					
Limit value - Eight hours	Limit value - Short term Limit value - Eight hours					
	ppm	mg/m³	ppm	mg/m³		
Australia	1000	1880				
<u>Austria</u>	1000	1900	2000	3800		
Belgium	1000	1907				
Canada - Ontario			1000			
Canada - Québec	1000	1880				
<u>Denmark</u>	1000	1900	2000	3800		
<u>Finland</u>	1000	1900	1300 (1)	2500 (1)		
France	1000	1900	5000	9500		
Germany (AGS)	200	380	800 (1)	1520 (1)		
Germany (DFG)	200	380	800 (1)	1520 (1)		
<u>Hungary</u>		1900		7600		
Ireland			1000 (1)			
<u>Latvia</u>		1000				
New Zealand	1000	1880				
Poland		1900				
Romania	1000	1900	5000 (1)	9500 (1)		
Singapore	1000	1880				
South Korea	1000	1900				
<u>Spain</u>			1000	1910		
Sweden	500	1000	1000 (1)	1900 (1)		
Switzerland	500	960	1000	1920		
The Netherlands		260		1900		
<u>USA - NIOSH</u>	1000	1900				
<u>USA - OSHA</u>	1000	1900				
<u>United Kingdom</u>	1000	1920				
Remarks						
Finland	(1) 15 minutes average v					
Germany (AGS)	(1) 15 minutes average value					
Germany (DFG)	(1) 15 minutes average v	ralue				

Conforme al Regolamento (CE) n. 1907/2006 e s.m.i.

AMUCHINA GEL X-GERM DISINFETTANTE MANI

SDS-AMU-19_11

Edizione: 2 Revisione: 00 Data di emissione: 17/06/2020

 Ireland
 (1) 15 minutes reference period

 Romania
 (1) 15 minutes average value

 Sweden
 (1) 15 minutes average value

Substance Cyclohexane CAS No. 110-82-7

OEL DA ECHA per Cicloesano

Region	Legislation	Long-term Exposure Limit (LTEL) Valu		L) Values
		mg/m³	ppm	f/ml
European Union	OELs - Occupational Exposure Limits - 2nd list	700.0	200.0	

Valori limite di esposizione professionale (fonte Gestis):

Limit value - Eight hours			Limit value - Short term	
	ppm	mg/m³	ppm	mg/m³
<u>Australia</u>	100	350	300	1050
<u>Austria</u>	200	700	800	2800
Belgium	100	350		
Canada - Ontario	100			
Canada - Québec	300	1030		
<u>Denmark</u>	50	172	100	344
European Union	200	700		
<u>Finland</u>	100	350	250 (1)	875 (1)
<u>France</u>	200	700		
Germany (AGS)	200	700	800 (1)	2800 (1)
Germany (DFG)	200	700	800 (1)	2800 (1)
<u>Hungary</u>		700		
Ireland	200	700		
<u>Italy</u>	100	350		
Japan (JSOH)	150	520		
Latvia	23	80		
New Zealand	100	350	300	1050
People's Republic of China		250		
Poland		300		1000
Romania	200	700		
Singapore	300	1030		

Conforme al Regolamento (CE) n. 1907/2006 e s.m.i.

AMUCHINA GEL X-GERM DISINFETTANTE MANI

SDS-AMU-19_11

Edizione: 2 Revisione: 00 Data di emissione: 17/06/2020

South Korea	200	700		
<u>Spain</u>	200	700		
Sweden	200	700		
Switzerland	200	700	800	2800
The Netherlands		700		1400
Turkey	200	700		
<u>USA - NIOSH</u>	300	1050		
<u>USA - OSHA</u>	300	1050		
<u>United Kingdom</u>	100	350	300	1050

Remarks	
European Union	Bold-type: Indicative Occupational Exposure Limit Value (IOELV) ~ (for references see bibliography)
Finland	(1) 15 minutes average value
France	Bold type: Restrictive statutory limit values
Germany (AGS)	(1) 15 minutes average value
Germany (DFG)	(1) 15 minutes average value
Sweden	

SubstanceAcrylic acidCAS No.79-10-7

OEL DA ECHA per Acido acrilico

Region	Legislation	Long-term Exposure Limit (LTEL) Values		Short-term Exposure Limit (STEL) Values			
		mg/m³	ppm	f/ml	mg/m³	ppm	f/ml
European Union	OELs - Occupational Exposure Limits - 4th list	29.0	10.0		59.0	20.0	

Valori limite di esposizione professionale (fonte Gestis):

Limit value - Eight hours		Limit value - Short term		
ppm	mg/m³	ppm	mg/m³	
2	5,9			
10	29	20 (1)	59 (1)	
2 (1)	6 (1)	20 (1)(2)	59 (1)(2)	
2				
2 (1)	5,9 (1)			
2 (1)	5,9 (1)	4 (1)(2)	11,8 (1)(2)	
	ppm 2 10 2 (1) 2 2 (1)	ppm mg/m³ 2 5,9 10 29 2 (1) 6 (1) 2 2 (1) 5,9 (1)	ppm mg/m³ ppm 2 5,9 10 29 20 (1) 2 (1) 6 (1) 20 (1)(2) 2 (1) 5,9 (1)	

Conforme al Regolamento (CE) n. 1907/2006 e s.m.i.

AMUCHINA GEL X-GERM DISINFETTANTE MANI

SDS-AMU-19_11

Edizione: 2 Revisione: 00 Data di emissione: 17/06/2020

European Union	10	29	20 (1)	59 (1)
<u>Finland</u>	2	6	15 (1)	45 (1)
<u>France</u>	10	29	20 (1)	59 (1)
Germany (AGS)	10	30	10 (1)	30 (1)
Germany (DFG)	10	30	10 (1)	30 (1)
<u>Ireland</u>	10	29	20 (1)	59 (1)
<u>Latvia</u>	1,7	5	20 (1)	59 (1)
New Zealand	2	5,9		
People's Republic of China		6		
Poland		10 (1)		29,5 (1)(2)
Romania	10	29	20 (1)	59 (1)
<u>Singapore</u>	2	5,9		
South Korea	2	6		
<u>Spain</u>	10 (1)	29 (1)	20 (1)(2)	59 (1)(2)
Sweden	10	29	20 (1)	59 (1)
Switzerland	10	29	20 (1)	59 (1)
<u>USA - NIOSH</u>	2	6		
United Kingdom	10	29	20 (1)	59 (1)

Remarks	
Austria	(1) Ceiling limit value
Belgium	(1) Additional indication "D" means that the absorption of the agent through the skin, mucous membranes or eyes is an important part of the total exposure. It can be the result of both direct contact and its presence in the air. (2) Ceiling limit value (reference period: 1 minute)
Canada - Québec	(1) Skin
Denmark	(1) Skin (2) 15 minutes average value
European Union	(1) Ceiling limit value (reference period: 1 minute) Bold-type: Indicative Occupational Exposure Limit Value (IOELV) ~ (for references see bibliography)
Finland	(1) 15 minutes average value
France	Italic type: Indicative statutory limit values (1) Ceiling limit value (reference period: 1 minute)
Germany (AGS)	(1) 15 minutes average value
Germany (DFG)	(1) 15 minutes average value
Ireland	(1) 15 minutes average value
Latvia	(1) 15 minutes average value
Poland	(1) skin (2) 15 minutes average value
Romania	(1) 15 minutes average value
Spain	(1) Skin (2) 15 minutes average value
Sweden	(1) 15 minutes average value
Switzerland	(1) 15 minutes average value
United Kingdom	(1) Ceiling limit value

Conforme al Regolamento (CE) n. 1907/2006 e s.m.i.

AMUCHINA GEL X-GERM DISINFETTANTE MANI

SDS-AMU-19_11

Edizione: 2 Revisione: 00 Data di emissione: 17/06/2020

Substance Ethyl acetate CAS No. 141-78-6

OEL DA ECHA per Etil acetato

Region	Legislation				Short-term Exposure Limit (STEL) Values		
		mg/m³	ppm	f/ml	mg/m³	ppm	f/ml
European Union	OELs - Occupational Exposure Limits - 4th list	734.0	200.0		1468.0	400.0	

Valori limite di esposizione professionale (fonte Gestis):

Limit value - Eight hours			Limit value - Short term	
	ppm	mg/m³	ppm	mg/m³
<u>Australia</u>	200	720	400	1440
<u>Austria</u>	200	734	400 (1)	1468 (1)
Belgium	200	734	400 (1)	1468 (1)
Canada - Ontario	400			
Canada - Québec	400	1440		
<u>Denmark</u>	150	540	300	1080
European Union	200	734	400 (1)	1468 (1)
<u>Finland</u>	200	730	400 (1)	1470 (1)
France	200	734	400 (1)	1468 (1)
Germany (AGS)	200	730	400 (1)	1460 (1)
Germany (DFG)	200	750	400 (1)	1500 (1)
<u>Hungary</u>		1400		1400
<u>Ireland</u>	200	734	400 (1)	1468 (1)
Japan (MHLW)	200			
Japan (JSOH)	200	720		
<u>Latvia</u>	54	200	400 (1)	1468 (1)
New Zealand	200	720		
People's Republic of China		200		300 (1)
Poland		734		1468 (1)
Romania	111	400	139 (1)	500 (1)
Singapore	400	1440		
South Korea	400	1400		

Conforme al Regolamento (CE) n. 1907/2006 e s.m.i.

AMUCHINA GEL X-GERM DISINFETTANTE MANI

SDS-AMU-19_11

Edizione: 2 Revisione: 00 Data di emissione: 17/06/2020

<u>Spain</u>	200	734	400 (1)	1460 (1)
Sweden	150	550	300 (1)	1100 (1)
Switzerland	200	730	400 (1)	1470 (1)
<u>USA - NIOSH</u>	400	1400		
<u>USA - OSHA</u>	400	1400		
United Kingdom	200	730	400	1460

Remarks	
Austria	(1) 15 minutes average value
Belgium	(1) 15 minutes average value
European Union	(1) 15 minutes average value Bold-type: Indicative Occupational Exposure Limit Value (IOELV) ~ (for references see bibliography)
Finland	(1) 15 minutes average value
France	Bold type: Restrictive statutory limit values (1) 15 minutes average value
Germany (AGS)	(1) 15 minutes average value
Germany (DFG)	(1) 15 minutes average value
Ireland	(1) 15 minutes average value
Latvia	(1) 15 minutes average value
People's Republic of China	(1) 15 minutes average value
Poland	(1) 15 minutes average value
Romania	(1) 15 minutes average value
Spain	(1) 15 minutes average value
Sweden	(1) 15 minutes average value
Switzerland	(1) 15 minutes average value

8.2. Controlli dell'esposizione

Appropriate misure tecniche di controllo dell'esposizione, da adottare nel luogo di lavoro, devono essere selezionate e applicate a seguito della valutazione dei rischi effettuata dal datore di lavoro, in relazione alla propria attività lavorativa (in accordo con la direttiva 98/24/CEE, recepita dal D.Lgs. 81 del 9 Aprile 2008 e s.m.i.). Se, i risultati di tale valutazione, dimostrano che le misure generali e collettive di prevenzione non sono sufficienti a ridurre il rischio, e qualora non si riesca a prevenire l'esposizione alla miscela con altri mezzi, devono essere adottati adeguati dispositivi di protezione individuale, conformi alle pertinenti norme tecniche UNI/EN.

Protezioni per occhi/volto: In caso di utilizzo con possibili schizzi, utilizzare schermo facciale/occhiali di

protezione (rif. Uni 166/2004 e s.m.i)

Protezione respiratoria: Non necessaria, nel normale utilizzo. Prevedere buona ventilazione generale ed

evitare di inalare vapori/nebbie/aerosol. In caso diverso, utilizzo APVR secondo

Valutazione del rischio per la specifica modalità d'uso.

Controllo dell'esposizione

ambientale:

Rif. 689:2019 e s.m.i

Conforme al Regolamento (CE) n. 1907/2006 e s.m.i.

AMUCHINA GEL X-GERM DISINFETTANTE MANI

SDS-AMU-19_11

Edizione: 2 Revisione: 00 Data di emissione: 17/06/2020

SEZIONE 9 PROPRIETA' FISICHE E CHIMICHE

9.1. Informazioni sulle proprietà fisiche e chimiche fondamentali

Aspetto: liquido gelatinoso incolore

Odore: tipico pH: 7.0 Punto di congelamento: $< 0^{\circ}$ C

Punto di ebollizione: dato non disponibile

Punto di infiammabilità: 12,5 °C

Densità relativa: dato non disponibile

Solubilità in acqua: miscibile

Viscosità: dato non disponibile

9.2. Altre informazioni

Non disponibili

SEZIONE 10 STABILITA' E REATTIVITA'

10.1. Reattività

L'alcol etilico reagisce con forti agenti ossidanti e riducenti.

10.2. Stabilità chimica

La miscela è stabile nelle normali condizioni di temperatura e pressione e se conservata in contenitori chiusi in luogo fresco e ventilato.

10.3. Possibilità di reazioni pericolose

Nelle normali condizioni di stoccaggio e utilizzo, non si verificano reazioni pericolose.

10.4. Condizioni da evitare

Non esporre a luce solare diretta, a fonti di calore e a elevate temperature. Tenere lontano da materiali comburenti.

10.5. Materiali incompatibili

Evitare il contatto con forti agenti ossidanti e riducenti, acidi e basi forti.

10.6. Prodotti di decomposizione pericolosi

Per riscaldamento ad elevate temperature il prodotto può decomporsi liberando fumi e gas tossici contenenti COx, NOx.

SEZIONE 11 INFORMAZIONI TOSSICOLOGICHE

11.1. Informazioni sugli effetti tossicologici

Vie di esposizione: SI NO

Conforme al Regolamento (CE) n. 1907/2006 e s.m.i.

AMUCHINA GEL X-GERM DISINFETTANTE MANI

SDS-AMU-19_11

Edizione: 2 Revisione: 00 Data di emissione: 17/06/2020

- Inalazione:	X	
- Ingestione:	X	
- Contatto con la pelle:	X	
- Contatto con gli occhi:	X	

Sintomi ed effetti per ciascuna via di esposizione:

- Inalazione: L'inalazione del prodotto può causare irritazione del naso e della gola, con tosse e mal

di gola; e possibili sintomi di sonnolenza ad alte concentrazioni di vapori (vedi sez.3.2

alcool etilico).

- Ingestione: L'ingestione può causare irritazione delle mucose orali e del tratto superiore

dell'apparato digerente. Ingerito in grandi quantità può provocare abbassamenti della pressione arteriosa, anestesia, narcosi, cefalea, vertigini, depressione, dispnea, nausea e

vomito (vedi sez.3.2 alcool etilico).

- Contatto con la pelle: Contiene Imidazolidinil urea. Può provocare una reazione allergica cutanea in persone

già sensibilizzate a questa sostanza.

- Contatto con gli occhi: Il contatto con gli occhi causa grave irritazione; si possono verificare dolore,

arrossamenti, lacrimazione, sensazione di bruciore.

Effetti tossicocinetici (Assorbimento, Distribuzione, Metabolismo, Escrezione):

Etanolo: E' rapidamente assorbito per ingestione e per inalazione, scarsamente per contatto cutaneo. Viene distribuito in tutti i tessuti e i liquidi dell'organismo, in particolare cervello, polmoni e fegato. Circa il 90-98% della quantità ingerita è metabolizzata nel fegato ad acetaldeide e poi in acido acetico. L'acetaldeide è rapidamente metabolizzata ad acido acetico dall'aldeide deidrogenasi del fegato. L'acido acetico viene successivamente ossidato nei tessuti periferici in diossido di carbonio e acqua. Una piccola quantità di etanolo viene eliminata immodificata con le urine, il sudore e l'aria espirata. I suoi effetti sono dovuti all'inibizione della trasmissione sinaptica a livello cerebrale. Ha inoltre azione sul metabolismo lipidico. (6)

Informazioni tossicologiche sui componenti pericolosi:

Dermale:

Altre informazioni:

Tossicità acuta:	Miscela:	In base	ai dati disr	onibili i c	riteri per	la class	ificazione n	on sono soddisfatti.

Orale: $DL_{50} (ratto) = 7060 \text{ mg/Kg}$ $DL_{50} (ratto) = 6200-15000 \text{ mg/kg (OECD401 equivalente)}$ (7) Etanolo (12) Etanolo

 $\begin{array}{lll} DL_{50} \left(\text{ratto} \right) = 2599 \text{ mg/kg} & \text{(10)} & \text{Imidazolidinyl urea} \\ DL_{50} \left(\text{ratto} \right) = 5200 \text{ mg/kg} & \text{(13)} & \text{Imidazolidinyl urea} \\ DL_{50} \left(\text{coniglio} \right) > 15800 \text{ mg/kg} & \text{(5)} & \text{Alcool etilico} \\ DL_{50} \left(\text{coniglio} \right) > 20 \text{ g/kg} & \text{(12)} & \text{Etanolo} \end{array}$

 DL_{50} (ratto) > 8000 mg/kg (10) Imidazolidinyl urea DL_{50} (coniglio) > 5000 mg/kg (13) Imidazolidinyl urea

Inalatoria: CL50 (ratto) = 20000 ppm/10 ore (7) Etanolo $CL50 \text{ (ratto)} = >50 \text{ mg/m}^3 \text{ (OECD403 equivalente)}$ (12) Etanolo

CL50 (ratto) = >50 mg/m3 (OECD403 equivalente)
(12) Etanolo
CL50 (ratto) > 5 mg/l
(10) Imidazolidinyl urea

CL50 (ratto) > 5.5 mg/l/1ora (polvere, nebbia) (13) Imidazolidinyl urea

La sintomatologia causata da Etanolo è correlata alla dose. Esso può causare depressione del SNC che varia dalla eccitazione all'anestesia, narcosi, coma e arresto respiratorio. Altri sintomi sono ipotermia, ipoglicemia (in particolare nei neonati e nei

bambini), l'acidosi e sanguinamento gastrointestinale. (6)

L'*Imidazolidinyl Urea* può cedere formaldeide (una molecola di imidazolidinyl urea può rilasciare 4 molecole di formaldeide). La formaldeide è una sostanza cancerogena per l'uomo, ha elevato potere allergizzante e può essere causa di shock anafilattico; inoltre, può causare lesioni da tipo irritativo a caustiche a seconda della concentrazione.

Corrosione/irritazione: Miscela: In base ai dati disponibili i criteri per la classificazione non sono soddisfatti.

Etanolo: non irritante per la cute. L'esposizione ripetuta a Etanolo può provocare

secchezza della pelle. (6)(8)

Imidazolidinyl urea: l'applicazione cutanea di soluzioni allo 0.1, 2.5 oppure 5% di imidazolidinil urea sulla pelle rasata del dorso dei conigli non ha causato irritazione.

(Cosmetic Ingredients Review Expert Panel, 1980). (10)

Conforme al Regolamento (CE) n. 1907/2006 e s.m.i.

AMUCHINA GEL X-GERM DISINFETTANTE MANI

SDS-AMU-19_11

Edizione: 2 Revisione: 00 Data di emissione: 17/06/2020

Lesioni oculari gravi/ irritazioni oculari gravi

Miscela: In base ai dati disponibili i criteri per la classificazione come irritante per gli occhi sono soddisfatti.

Etanolo: causa immediata irritazione oculare e sensazione di bruciore, con iperemia congiuntivale. (6) (8)

Nell'uomo, il contatto diretto con etanolo causa dolore, lacrimazione, lesioni dell'epitelio corneale ed iperemia congiuntivale; la sensazione di corpo estraneo nell'occhio può durare 1 o 2 giorni ma, in generale, la guarigione è spontanea, rapida e completa (INRS, 2011; OECD, 2004).⁽¹²⁾

Imidazolidinyl urea: l'applicazione oculare di 0.1 ml di soluzione contenente 5, 10, oppure 20% Imidazolidinil urea non ha causato irritazione agli occhi di coniglio. (Cosmetic Ingredients Review Expert Panel, 1980). (10)

Sensibilizzazione:

Miscela: In base ai dati disponibili i criteri per la classificazione non sono soddisfatti. Contiene Imidazolidinil urea, può provocare una reazione allergica in persone già sensibilizzate a questa sostanza.

Cutanea: Etanolo: non ha potere sensibilizzante. (6)(7)(8)

Imidazolidinyl urea: nei test di massimizzazione sui porcellini d'India (test di Magnusson-Kligman) la sostanza ha causato sensibilizzazione in 80% degli animali testati (Basketter & Scholes, 1992). Inoltre, la sostanza è stata classificata come sensibilizzante anche in un test LLNA (murine local lymph node assay) (Basketter & Scholes, 1992). (11)

Respiratoria: non disponibile

Tossicità specifica per organi bersaglio (STOT)-esposizione singola:

Miscela: In base ai dati disponibili i criteri per la classificazione non sono soddisfatti. I vapori di *Etanolo* sono irritanti per le vie respiratorie. (2)

Tossicità specifica per organi bersaglio (STOT)-esposizione ripetuta:

Miscela: In base ai dati disponibili i criteri per la classificazione non sono soddisfatti. *Etanolo:* l'ingestione cronica di Etanolo può causare cirrosi epatica. Il liquido ha caratteristiche sgrassanti per la cute. Gli effetti di assunzione cronica di questa sostanza sono: dipendenza fisica, malnutrizione, effetti neurologici (amnesia, demenza, sonnolenza) miopatia cardiaca, epatotossicità, sanguinamento gastrointestinale, varici esofagee e pancreatiti. (6)(9) In studi di tossicità a dose ripetuta, su ratti, il più basso valore di NOAEL riportato è di circa 2400 mg/kg peso corporeo/giorno. Principali effetti negativi osservati: alterazioni minori del peso degli organi e nella ematologia/biochimica (ratti maschi); alterazioni minori della biochimica e un aumento della durata del ciclo mestruale con noduli epatici (ratti femmina); effetti epatici a dosi di 3600 mg/kg, peso corporeo/giorno e superiori. (8)

Imidazolidinyl urea: in studi della durata di 90 giorni su ratti con somministrazione di 6, 28, 130, or 600 mg/kg Imidazolidinil urea in dieta, non sono stati osservati effetti tossici. Alla dose di 28 mg/kg ha indotto soltanto una diminuzione del peso nei maschi. (10) In uno studio svolto secondo l'EPA OPP 82-1 (90-Day Oral Toxicity) su ratti con somministrazione di 200, 500 e 1000 mg/kg, sono stati stabiliti i valori NOAEL = 200 mg/kg e LOAEL = 500 mg/kg. (13)

Effetti CMR: Mutagenicità:

Miscela: In base ai dati disponibili i criteri per la classificazione non sono soddisfatti. *Etanolo:* risultati di test *in vitro* ed *in vivo* portano a concludere che non è

genotossico.(8)

Imidazolidinyl urea: nel test di Ames su Salmonella typhiurium, alle concentrazioni di 1500 μg/piastra ha dato esito positivo nei cepi TA98 e TA100. (10) Test di Ames e test di aberrazione cromosomica con o senza attivazione metabolica: in vitro: negativi; test del micronucleo in vivo sul topo negativo. (13)

Cancerogenicità:

Etanolo: evidenze del potenziale cancerogeno dell'etanolo sono limitate a studi epidemiologici relativi all'assunzione di etanolo nelle bevande alcoliche (IARC classifica le bevande alcoliche nel Gruppo 1 (cancerogeno per l'uomo); ACGIH include l'etanolo nella Categoria A3 (cancerogeno riconosciuto per l'animale con rilevanza non

Conforme al Regolamento (CE) n. 1907/2006 e s.m.i.

AMUCHINA GEL X-GERM DISINFETTANTE MANI

SDS-AMU-19_11

Edizione: 2 Revisione: 00 Data di emissione: 17/06/2020

nota per l'uomo). Non c'è nessuna evidenza che tale rischio possa derivare dall'esposizione ad etanolo nel luogo di lavoro o dall'uso di prodotti di consumo contenenti la sostanza.⁽⁸⁾

Tossicità per la riproduzione:

Etanolo: L'Etanolo e l'acetaldeide attraversano la barriera placentare. (6) Il consumo di etanolo durante la gravidanza può avere effetti nocivi sul feto. (9) Nessun effetto sulla fertilità o sullo sviluppo è stato osservato a livelli di esposizione, per via inalatoria, fino a 16000 ppm (30.400 mg/m³). Il più basso valore riportato di NOAEL per la fertilità è pari a 2000 mg/kg peso corporeo (nei ratti, somministrazione orale), equivalente a una concentrazione di alcol etilico nel sangue pari a 1320 mg/l. Nell'uomo, esistono effetti tossici per la riproduzione e per lo sviluppo, ma sono causati dal consumo eccessivo e deliberato di bevande alcoliche; è improbabile che tali effetti siano prodotti da concentrazioni nel sangue, risultanti dall'esposizione a etanolo per qualsiasi altra via. (8) Imidazolidinyl urea: nei topi si è dimostrata leggermente fetotossica, ma non teratogena (ha lievemente incrementato il numero di riassorbimenti e/o morte fetale in utero nei topi che hanno ricevuto 30, 90, 300 mg/kg di sostanza tramite intubazione gastrica nei giorni 6-15 di gestazione; non si sono osservati anomalie scheletriche). (10) Nessun effetto teratogeno su ratti e topi a seguito di somministrazione orale e dermale di dosi di fino a 300 mg/kg. (14)

Pericolo in caso di aspirazione: non disponibile.

Ragione della mancata classificazione:

La mancata classificazione della miscela in una determinata classe di pericolo è dovuta alla mancanza di dati, alla disponibilità di informazioni/dati inconcludenti o non sufficienti per la classificazione secondo i criteri stabiliti nelle normative citate nella presente scheda di sicurezza.

SEZIONE 12 INFORMAZIONI ECOLOGICHE

12.1. Tossicità

Tossicità per le alghe:

Miscela: In base ai dati disponibili i criteri per la classificazione non sono soddisfatti.

Tossicità per organismi acquatici (effetti a breve termine ed effetti a lungo termine):

Tossicità per i pesci: CL_{50} Pimephales promelas = 12.9 mg/l/96h Etanolo (12)Etanolo CL₅₀ Salmo gairdneri = 13 g/l (96h) CL_{50} *Pimephales promelas* = 13,5 -14,2 e 15,3 g/l (13) $CL_{50} = 220 \text{ mg/l/96h}$ **Imidazolidinyl** (14) urea Tossicità per gli invertebrati: $CL_{50} = 9268 - 14221 \text{ mg/l/48h}$ Etanolo CE50 Daphnia magna: 12,34g/l/48h; NOEC (riproduzione, 21 Etanolo giorni): >10 mg/lCE50 Cériodaphnia dubia: 5,012 g/l/48h; NOEC (riproduzione, 10 giorni): 9,6 mg/l Palaemonetes pugio: NOEC (sviluppo, 10 giorni): 79 mg/l CE50 Artemia salina = 23.9 g/l/24hCE50 Artemia salina nauplii: 857 mg/l/48h CE50 Daphnia magna = 58 mg/l/48 ore Imidazolidinyl (14)urea

 CE_{50} Chlorella pyrenoidosa = 9310 mg/l/48h

Etanolo

Conforme al Regolamento (CE) n. 1907/2006 e s.m.i.

AMUCHINA GEL X-GERM DISINFETTANTE MANI

SDS-AMU-19_11

Edizione: 2 Revisione: 00 Data di emissione: 17/06/2020

Chlorella vulgaris: CE50 = 275 mg/l/72h; CE10: 11,5 mg/l/72h

Selenastrum capricornutum: CE50 = 12,9 g/l/72h; CE10 = 0,44

g/1/72 h

Chlamydomonas eugametos: 18 g/l (48h); NOEC: 7,9 g/l Skeletonema costatum, NOEC (5 giorni): 3,24 g/l.

 $CE_{50} = 5.78 \text{ mg/l/72}$ ore – inibitore di crescita

NOEC = 1.6 mg/L

(13) Imidazolidinyl

(12) Etanolo

(14) urea

12.2. Persistenza e degradabilità

L'*etanolo* è stabile all'idrolisi, ma prontamente biodegradabile. ⁽⁷⁾ Degrada facilmente negli impianti di trattamento delle acque reflue. ⁽¹²⁾

Imidazolidinyl urea: in un test di biodegradazione aerobica secondo OECD Guideline 301 B, un valore medio di 40% di biodegradazione è stato registrato dopo 25 giorni. La sostanza è inerentemente biodegradabile. (13)(14)

12.3. Potenziale di bioaccumulo

Etanolo: evapora in atmosfera rapidamente se viene versato sulla terra. Sulla base dei valori calcolati del fattore di bioconcentrazione (BCF), si prevede che l'etanolo (Log BCF = 0.5), non sia bioaccumulabile. (7)(8) *Imidazolidinyl urea*: logPow = 0.9 (a 20°C). La sostanza presenta un basso potenziale di bioaccumulo. (13)(14)

12.4. Mobilità nel suolo

Etanolo: Il valori stimato di Koc (coefficiente di assorbimento relativo al carbonio organico) indicano che l'etanolo (Koc=1), ha un'alta mobilità nel suolo. (7)(8)

Imidazolidinyl urea: logKoc < 2.07; la sostanza è mobile nei terreni. (13)

12.5. Risultati della valutazione PBT e vPvB

L'etanolo non soddisfa i criteri di identificazione delle sostanze PBT o vPvB, in conformità con l'Allegato XIII del Regolamento REACH.

12.6. Altri effetti avversi

L'Etanolo, poiché composto organico volatile, potrebbe contribuire alla formazione dell'ozono troposferico sotto determinate condizioni, tuttavia il suo potenziale di creazione dell'ozono fotochimico è considerato da moderato a basso (40-45 rispetto all'etilene, valutato pari a 100).⁽⁸⁾

SEZIONE 13 CONSIDERAZIONI SULLO SMALTIMENTO

13.1. Metodi di trattamento dei rifiuti

Riferirsi alle disposizioni comunitarie/nazionali/locali in materia di smaltimento rifiuti.

	Codice Elenco Rifiuti	Tipologia rifiuti
Prodotto inutilizzato	16 03 05*	Rifiuti organici, contenenti sostanze pericolose
Contenitori contenenti residui di prodotto	15 01 10*	Imballaggi contenenti residui di sostanze pericolose o contaminati da tali sostanze
Componente plastica contenitori vuoti	15 01 02	Imballaggi in plastica

Conforme al Regolamento (CE) n. 1907/2006 e s.m.i.

AMUCHINA GEL X-GERM DISINFETTANTE MANI

SDS-AMU-19_11

Edizione: 2 Revisione: 00 Data di emissione: 17/06/2020

SEZIONE 14 INFORMAZIONI SUL TRASPORTO

- Numero ONU: 1987

- Nome di spedizione ONU: ALCOLI, N.A.S. (Etanolo)



Classe, codice, gruppo: 3 F1 II N° identificazione del pericolo: 33 Quantità Limitate (QL): 1 L Codice Restrizione Gallerie: (D/E)



Classe: 3 Gruppo d'imballaggio: II Quantità Limitate (QL): 1 L N° scheda EmS: F-E, S-D Inquinante Marino: NO



Classe, codice, gruppo: 3 F1 II N° identificazione del pericolo: 33 Quantità Limitate (QL): 1 L



Classe: 3 Etichetta di pericolo: Liquido Infiammabile Gruppo d'imballaggio: II

SEZIONE 15 INFORMAZIONI SULLA REGOLAMENTAZIONE

Si riportano in questa sezione le altre informazioni sulla regolamentazione della miscela che non sono già state fornite nella scheda di sicurezza.

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

- Direttiva 89/391/CEE del Consiglio, del 12 giugno 1989, concernente l'attuazione di misure volte a promuovere il miglioramento della sicurezza e della salute dei lavoratori durante il lavoro e successivi SMI e recepimenti nazionali.
- Direttiva 89/686/CEE del Consiglio, del 21 dicembre 1989, concernente il ravvicinamento delle legislazioni degli Stati membri relative ai dispositivi di protezione individuale e recepimenti nazionali
- Direttiva 98/24/CE del Consiglio (7 aprile 1998) "sulla protezione della salute e della sicurezza dei lavoratori contro i rischi derivanti da agenti chimici durante il lavoro (quattordicesima direttiva particolare ai sensi dell'articolo 16, paragrafo 1, della direttiva 89/391/CEE) e successivi SMI e recepimenti nazionali
- Direttiva 2012/18/UE del Parlamento europeo e del Consiglio del 4 luglio 2012 sul controllo del pericolo di incidenti rilevanti connessi con sostanze pericolose, recante modifica e successiva abrogazione della direttiva 96/82/CE del Consiglio e recepimenti nazionali.
- D.Lgs. 26 giugno 2015, n. 105 "Attuazione della direttiva 2012/18/UE relativa al controllo del pericolo di incidenti rilevanti connessi con sostanze pericolose".

Restrizioni d'uso raccomandate (per componente):

Conforme al Regolamento (CE) n. 1907/2006 e s.m.i.

AMUCHINA GEL X-GERM DISINFETTANTE MANI

SDS-AMU-19_11

Edizione: 2 Revisione: 00 Data di emissione: 17/06/2020

Cicloesano, vedasi https://echa.europa.eu/documents/10162/ca2ec609-0177-402a-911f-6ac524275d6e, non applicabile per questa tipologia di prodotto.

Miscela che contiene sostanza in Autorizzazione: Nessuna

Informazioni per verifica assoggettabilità agli obblighi della Direttiva 2012/18/UE:

Categoria di sostanze	Quantità limite di sostanza pe	Quantità limite di sostanza pericolosa per l'applicazione dei		
(in conformità con il Regolamento (CE) n. 1272/2008)	Requisiti di soglia inferiore (Direttiva 2012/18/UE)	Requisiti di soglia superiore (Direttiva 2012/18/UE)		
Liquidi infiammabili categorie 2 e 3 (non compresi in P5a e P5b)	5000 ton	50000 ton		

Le miscele sono assimilate alle sostanze pure, purché rientrino nei limiti di concentrazione stabiliti in base alle loro proprietà dal Regolamento (CE) n.1272/2008, a meno che non sia specificata la composizione percentuale o non sia fornita un'altra descrizione.

15.2. Valutazione della sicurezza chimica

Non disponibile

SEZIONE 16 ALTRE INFORMAZIONI

Revisioni:

ED	REV	Motivazione	Data
01	00	Prima edizione in accordo con il Regolamento 830/2015/EU	14/02/2017
01	01	Modifica sezioni: 2, 3, 8.1, 11, 12, 16	11/05/2017
01	02	Modifica sezioni: 3, 8.1, 11, 12 (aggiornamento dati su imidazolidinyl urea)	03/07/2017
01	03	Modifica sezioni: 1 (cambio nome commerciale), 3 (aggiornamento concentrazione alcool etilico)	13/07/2018
01	04	Modifica sezione 1: aggiunta codici 419509,419669.	06/12/2018
01	05	Modifica sezione 3: aggiornamento dell'elenco ingredienti, codifica interna SDS, modifica sez. 1.3 per persona competente, aggiornamento sez.1.4.	11/02/2019
01	06	Revisione sez. 4, 11.	19/09/2019
02	00	Revisione secondo l'allegato II del Reg. UE 1907/2006 ed s.m.i. per aggiornamento SDS/materie prime dei componenti della miscela.	17/06/2020

Fonti Bibliografiche:

- (1) GESTIS International Limit Values, disponibile all'indirizzo http://limitvalue.ifa.dguv.de/WebForm_ueliste.aspx
- (2) ACGIH, TLVs and BEIs based on the Documentation of the Threshold Limit Values for Chemical Substances and Physical Agents & Biological Exposure Indices, 2012
- (3) RTECS: KQ6300000The Registry of Toxic Effects of Chemical Substances, Ethyl alcohol
- (4) OSHA/EPA Occupational Chemical Database Full Report, Ethanol
- (5) ECHA (European Chemicals Agency), http://echa.europa.eu/registered/data/dossiers, Ethanol
- (6) Etanolo, Scheda di sicurezza, Code RE 0816, http://www.salute.gov.it/sicurezza Chimica,
- (7) Etanolo, National Library of Medicine HSDB Database
- (8) Etanolo, OECD SIDS INITIAL ASSESSMENT PROFILE (2004)
- (9) ICSC:NENG0044 International Chemical Safety Cards, ethyl alcohol
- Final Report on Hazard Classification of Common Skin Sensitisers, January 2005, National Industrial Chemicals Notification and Assessment Scheme GPO Box 58, Sydney NSW 2001, Australia, www.nicnas.gov.au
- (11) Imidazolidinyl urea, SUMMARY OF DATA FOR CHEMICAL SELECTION, Prepared for National Cancer Institute (NCI) to support chemical nomination by Technical Resources International, Inc. under Contract No. N02-CB-07007 (09/03; 08/04)
- (12) SDS Alcool etilico denaturato dai fornitori a monte della catena di approvvigionamento
- (13) SDS GermallTM 115, versione 2.0, data di revisione 03.02.2017, dal fornitore a monte della catena di approvvigionamento
- (14) N,N"-methylenebis[N'-[3-(hydroxymethyl)-2,5-dioxoimidazolidin-4-yl]urea], Dossier di registrazione all'ECHA, https://echa.europa.eu/it/registration-dossier/-/registered-dossier/10553/7/9/1

 Acrilati, copolimeri, SDS dal fornitore a monte della catena di approvvigionamento

Conforme al Regolamento (CE) n. 1907/2006 e s.m.i.

AMUCHINA GEL X-GERM DISINFETTANTE MANI

SDS-AMU-19_11

Edizione: 2 Revisione: 00 Data di emissione: 17/06/2020

Abbreviazioni e acronimi

- ACGIH: American Conference of Governmental Industrial Hygienists
- ADI : Admissible Daily Intake = Dose giornaliera ammessa
- ADME (Assorbimento, Distribuzione, Metabolismo, Escrezione)
- ADR: Accordo europeo relativo al trasporto internazionale di merci pericolose su strada
- AEL : Admissible Exposure level ; Livello di esposizione ammesso
- BCF: fattore di bioaccumulo
- BEI : Biological Esposure Indices (Indici di esposizione biologica)
- CAS: Chemical Abstract Service (division of the American Chemical Society
- CLP: Classification, Labelling and Packaging
- CMR: (sostanze) Cancerogene, mutagene o tossiche per la riproduzione
- CL₅₀- concentrazione che determina la morte del 50% degli individui in saggi di tossicità acuta per esposizione ambientale
- DL_0 . Dose che non determina alcuna mortalità della popolazione.
- DL_{50} dose letale mediana che determina la morte del 50% degli individui in saggio.
- DNEL: Derived Non Effect Level (Livello di dose senza effetto derivato)
- DPI: Dispositivi di Protezione Individuale
- EINECS: Inventario europeo delle sostanze chimiche commerciali esistenti
- EPA: US Environmental Protection Agency
- FAC: Free Available Chlorine (Cloro libero disponibile)
- GHS: Sistema globale armonizzato per la classificazione ed etichettata tura delle sostanze chimiche
- IARC: International Agency for Research on Cancer
- IATA: Codice internazionale per il trasporto aereo di merci pericolose
- IMDG: Codice internazionale per il trasporto marittimo di merci pericolose
- IUPAC: International Union of Pure and Applied Chemistry
- LOEL: livello più basso che ha determinato effetti osservabili (Lowest Observed Effect Level)
- N.A.: non applicabile
- N.D.: non disponibile
- NOAEL: dose senza effetto avverso osservabile (No Observed Adverse Effect Level)
- NOAL: No Observed Adverse Level (Livello di dose osservato senza effetti)
- NTP: National Toxicology Program
- OEL: Limite di esposizione occupazionale (Occupational Exposure Limit)
- OSHA: Occupational Safety and Health Administration
- PBT: Persistenti, Bioaccumulabili e Tossiche
- PNEC (Predicted Non Effective Concentration = Concentrazione prevista senza effetti)
- RID: Accordo europeo relativo al trasporto internazionale di merci pericolose per ferrovia
- STEL: Short Term Exposure Limit, limite di esposizione per esposizioni brevi (15 minuti)
- TLV/TWA: concentrazione media ponderata nel tempo, su una giornata lavorativa convenzionale di otto ore e su 40 ore lavorative settimanali
- vPvB: molto Persistente e molto Bioaccumulabile

Informazioni relative alla salute, alla sicurezza, e alla protezione dell'ambiente in accordo con il Regolamento (CE) N. 1272/2008 sui componenti pericolosi:

Elenco indicazioni di pericolo:

H225	Liquido	e vapori	facilmente	infiammabili.

- H226 Liquido e vapori infiammabili.
- H302 Nocivo se ingerito
- H315 Provoca irritazione cutanea.
- H304 Può essere letale in caso di ingestione e di penetrazione nelle vie respiratorie.
- H312 Nocivo a contatto con la pelle
- H314 Provoca gravi ustioni cutanee e gravi lesioni oculari.
- H319 Provoca grave irritazione oculare.
- H317 Può provocare una reazione allergica cutanea.
- H332 Nocivo se inalato
- H336 Può provocare sonnolenza o vertigini.
- H400 Altamente tossico per gli organismi acquatici
- H410 Molto tossico per gli organismi acquatici con effetti di lunga durata
- EUH066 L'esposizione ripetuta può causare secchezza e screpolature della pelle

Indicazioni sull'addestramento: Attenersi a quanto previsto dalla Direttiva 98/24/CE e successivi SMI e recepimenti nazionali.

Conforme al Regolamento (CE) n. 1907/2006 e s.m.i.

AMUCHINA GEL X-GERM DISINFETTANTE MANI

SDS-AMU-19_11

Edizione: 2 Revisione: 00 Data di emissione: 17/06/2020

Classificazione e procedura utilizzata per derivarla a norma del regolamento (CE) 1272/2008 (CLP) in relazione alle miscele:

Classificazione a norma del regolamento (CE) n. 1272/2008:	Procedura di classificazione:
Flam Liq. 2	In base alle proprietà fisico-chimiche della miscela
Eye Irrit. 2, H319	in base al limite specifico di concentrazione fissato per la sostanza
	Alcool etilico

Classificazione del rifiuto costituito dal prodotto inutilizzato e criteri utilizzati per derivarla, a norma del Regolamento (UE) N. 1357/2014 ed s.m.i.:

Classificazione a norma del Regolamento (UE) N. 1357/2014:	Criteri di classificazione:
HP 3 - Infiammabile	Liquido con punto di infiammabilità < 60°C
HP4 – Irritante – irritazione cutanea e lesioni oculari	Sostanza classificata con codice H319 > 10%

AVVISO AGLI UTILIZZATORI

Questo documento ha lo scopo di fornire una guida per una manipolazione appropriata e cautelativa di questo prodotto da parte di personale qualificato o che opera sotto la supervisione di personale esperto nella manipolazione di sostanze chimiche. Il prodotto non deve essere usato per scopi diversi da quelli indicati nella sezione 1, tranne nel caso in cui siano state ricevute adeguate informazioni scritte sulle modalità di manipolazione del materiale.

Il responsabile di questo documento non può fornire avvertenze su tutti i pericoli derivanti dall'uso o dall'interazione con altre sostanze chimiche o materiali. E' responsabilità dell'utilizzatore l'uso sicuro del prodotto, l'adeguatezza del prodotto all'uso per il quale viene applicato ed il corretto smaltimento. Le informazioni sopra riportate non sono da considerarsi una dichiarazione o una garanzia, sia espressa che implicita, di commerciabilità, di adeguatezza ad un particolare scopo, di qualità, o di qualsiasi altra natura. Le informazioni contenute in questa SDS sono conformi a quanto previsto del Regolamento (CE) n. 1907/2006 e s.m.i.

Allegato 4 - Scheda Valutazione Tempo di Esposizione individuale al VDT



PRESIDIO	OSPEDALIERO -	DIPARTIMENTO di
711	IPPLICATE	

REPARTO/SERVIZIO

UDP STESF

VALUTAZIONE TEMPO D'ESPOSIZIONE INDIVIDUALE A VIDEOTERMINALI (AI SENSI DELL'ARTICOLO 172-179 DEL D'LGS. 81/2008). MODULO B

NOMINATIVO	[A]	[B]	[C]	ETA'	FIRMA LAVORATORE
K. A.		X		250 250	
1 1 1		*		250	
S. NE.	*			/	
L.S.	*			250	
5. NE. L. S. G. H. G.P F.C	X				
GP	*	;			
Ŧ C	*				
b. At.	×				
LC	\times			>50	
A.A.F	W X			>50	
E. Dif.		×			
F. A.	×			≥ 50	
E. T.		*			
A.G.		\times			
a.F.		*		.5	
R. H.	×				
Q. V.		×			
キ、し	乂				
G, P	X	ore, and			

H.C × G.G.

[A] = Personale che utilizza il VDT per un tempo inferiore a 20 ore settimanali

[B] = Personale che utilizza il VDT per un tempo maggiore a 20 ore settimanali

[C] = Personale che non utilizza il VDT

Data 18 /03 / 2021

AZIENDA U.S.L. TERAMO DIPATIRAGENTE/RESPONSABILE Servizio Igiene Ecodomo de Sanita' Pubblica Dott.ssa menda de la cose