

DOXIL

Versione	Data di revisione:	Numero SDS:	Data ultima edizione: 2018-07-30
1.48	2018-08-10	100000001131	Data della prima edizione: 2014-12-11

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

1.1 Identificatore del prodotto

Nome commerciale	:	DOXIL
Denominazione della sostanza	:	DOXIL 2 mg/ml concentrate for solution for infusion CAELYX Pegylated liposomal doxorubicin hydrochloride

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

Utilizzazione della sostanza/della miscela	:	Prodotto farmaceutico finito, Gruppo farmaco - terapeutico: Citostatici, La presente SDS è concepita soltanto per uso professionale e non per utilizzo da parte dei consumatori (vedere inserto imballaggio paziente per utilizzo da parte dei consumatori). La presente SDS è stata redatta per fornire informazioni relative ad ambiente, salute e sicurezza per il personale che maneggerà il prodotto farmaceutico finito. Per le informazioni relative a salute e sicurezza durante la produzione del presente prodotto facciamo riferimento alla SDS appropriata per ciascun componente. Non è richiesta alcuna scheda di sicurezza per questo prodotto secondo l'Articolo 31 di REACH. Questa scheda di sicurezza è stata creata su base volontaria [per trasmettere importanti informazioni richieste dall'Articolo 32]. Dal momento in cui non è richiesta alcuna scheda di sicurezza, questo documento potrebbe non contenere tutte le informazioni richieste per le schede di sicurezza di sostanza e miscela secondo REACH.
--	---	---

1.3 Informazioni sul fornitore della scheda di dati di sicurezza

Società	:	Janssen-Cilag S.p.A. VIA C JANSSEN 04100 BORGIO SAN MICHELE (LT) IT
Telefono	:	+3907736161
Telefax	:	
Indirizzo e-mail Persona responsabile/redattore	:	SDSJanssen@its.jnj.com

1.4 Numero telefonico di emergenza

CHEMTREC IT: 800-789-767
CHEMTREC IT: +(39)-0245557031
CHEMTREC International: +1 703-527-3887

DOXIL

Versione	Data di revisione:	Numero SDS:	Data ultima edizione: 2018-07-30
1.48	2018-08-10	100000001131	Data della prima edizione: 2014-12-11

SEZIONE 2: identificazione dei pericoli

2.1 Classificazione della sostanza o della miscela

Classificazione (REGOLAMENTO (CE) N. 1272/2008)

Tossicità acuta, Categoria 4	H302: Nocivo se ingerito.
Corrosione/irritazione cutanea, Categoria 2	H315: Provoca irritazione cutanea.
Lesioni oculari gravi, Categoria 1	H318: Provoca gravi lesioni oculari.
Tossicità specifica per organi bersaglio - esposizione singola, Categoria 3	H335: Può irritare le vie respiratorie.
Cancerogenicità, Categoria 1B	H350: Può provocare il cancro.
Tossicità per la riproduzione, Categoria 2	H361fd: Sospettato di nuocere alla fertilità. Sospettato di nuocere al feto.

2.2 Elementi dell'etichetta

Etichettatura (REGOLAMENTO (CE) N. 1272/2008)

I prodotti medicinali finiti, destinati all'utente finale, non sono soggetti ad etichettatura GHS.

Pittogrammi di pericolo :



Avvertenza : Pericolo

Indicazioni di pericolo : H361fd Sospettato di nuocere alla fertilità. Sospettato di nuocere al feto.
H350 Può provocare il cancro.
H302 Nocivo se ingerito.
H315 Provoca irritazione cutanea.
H318 Provoca gravi lesioni oculari.
H335 Può irritare le vie respiratorie.

Consigli di prudenza : **Prevenzione:**
P261 Evitare di respirare la polvere/ i fumi/ i gas/ la nebbia/ i vapori/ gli aerosol.
P280 Indossare guanti/ indumenti protettivi/ Proteggere gli occhi/ il viso.
Reazione:
P301 + P312 IN CASO DI INGESTIONE: in presenza di malessere, contattare un CENTRO ANTIVELENI/un medico.
P302 + P352 IN CASO DI CONTATTO CON LA PELLE:

DOXIL

Versione	Data di revisione:	Numero SDS:	Data ultima edizione: 2018-07-30
1.48	2018-08-10	100000001131	Data della prima edizione: 2014-12-11

P304 + P340	lavare abbondantemente con acqua. IN CASO DI INALAZIONE: trasportare l'infortunato all'aria aperta e mantenerlo a riposo in posizione che favorisca la respirazione.
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.

2.3 Altri pericoli

Fare riferimento al gruppo farmaco - terapeutico (sezione 1.2) ed all'insero imballaggio paziente per valutare i possibili rischi sul posto di lavoro in caso di perdita, rottura o schiacciamento accidentale del presente Prodotto farmaceutico finito.

SEZIONE 3: composizione/informazioni sugli ingredienti

3.2 Miscela

Natura chimica : Liquido

Componenti pericolosi

Nome Chimico	N. CAS N. CE Numero di registrazione	Classificazione (REGOLAMENTO (CE) N. 1272/2008)	Concentrazione (%)
DOXORUBICIN HYDROCHLORIDE	25316-40-9 246-818-3	Acute Tox. 4; H302 Carc. 1B; H350 Repr. 2; H361	>= 0,1 - < 0,3

Per spiegazioni sulle abbreviazioni vedi paragrafo 16.

SEZIONE 4: misure di primo soccorso

4.1 Descrizione delle misure di primo soccorso

Se inalato	: Se viene respirato, trasportare la persona all'aria fresca. Consultare un medico.
In caso di contatto con la pelle	: Togliere immediatamente gli indumenti e le scarpe contaminate. Lavare subito abbondantemente con acqua. In caso di persistenza dei disturbi consultare un medico. Lavare gli indumenti contaminati prima di riutilizzarli.
In caso di contatto con gli occhi	: Sciacquare immediatamente con molta acqua, anche sotto le palpebre, per almeno 15 minuti. Rimuovere le lenti a contatto. Consultare un medico.

DOXIL

Versione	Data di revisione:	Numero SDS:	Data ultima edizione: 2018-07-30
1.48	2018-08-10	100000001131	Data della prima edizione: 2014-12-11

Se ingerito : Sciacquare la bocca con acqua.
Chiamare immediatamente un medico.

4.2 Principali sintomi ed effetti, sia acuti che ritardati

Sintomi : L'ingerimento può provocare i seguenti sintomi:
Nocivo per ingestione.
Pericolo di effetti irreversibili molto gravi.
Consultare l'insero imballaggio paziente per maggiori informazioni su questo Prodotto farmaceutico finito.

Dolore addominale
anoressia
Disordini sanguinei
costipazione
Diarrea
Fatica
Febbre
perdita di capelli
nausea
Sfogo
sinusite
Disordini intestinali
Vomito
sindrome mano-piede (EPP)
pigmentazione

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

Trattamento : Trattare sintomaticamente.
Consultare l'insero imballaggio paziente per maggiori informazioni su questo Prodotto farmaceutico finito.

SEZIONE 5: misure antincendio

5.1 Mezzi di estinzione

Mezzi di estinzione idonei : Utilizzare sistemi estinguenti compatibili con la situazione locale e con l'ambiente circostante.

Mezzi di estinzione non idonei : Getto d'acqua nebulizzata

5.2 Pericoli speciali derivanti dalla sostanza o dalla miscela

Prodotti di combustione pericolosi : Non sono noti prodotti di combustione pericolosi

DOXIL

Versione	Data di revisione:	Numero SDS:	Data ultima edizione: 2018-07-30
1.48	2018-08-10	100000001131	Data della prima edizione: 2014-12-11

5.3 Raccomandazioni per gli addetti all'estinzione degli incendi

Dispositivi di protezione speciali per gli addetti all'estinzione degli incendi : In caso di incendio, indossare apparecchio respiratorio con apporto d'aria indipendente.

Ulteriori informazioni : In caso di incendio, raffreddare i contenitori con getti d'acqua.

SEZIONE 6: misure in caso di rilascio accidentale

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

Precauzioni individuali : Evacuare il personale in aree di sicurezza.
In caso di rilascio accidentale, la squadra di emergenza deve rispondere in base alla valutazione del rischio ed utilizzare i dispositivi di protezione individuale adeguati.

6.2 Precauzioni ambientali

Precauzioni ambientali : Non deve essere abbandonato nell'ambiente.

6.3 Metodi e materiali per il contenimento e per la bonifica

Metodi di bonifica : Grosse perdite: Arginare. Impregnare di materiale assorbente inerte. Tenere in contenitori muniti di etichettatura adeguata.
Piccole perdite: Coprire delicatamente la perdita con un asciugamano assorbente o un tampone.
Grosse perdite + piccole perdite: Tenere in contenitori chiusi ed adeguati per lo smaltimento. Trattare il materiale recuperato come descritto nella sezione "Considerazioni sullo smaltimento".

6.4 Riferimento ad altre sezioni

Per informazioni sullo smaltimento vedere la sezione 13

SEZIONE 7: manipolazione e immagazzinamento

7.1 Precauzioni per la manipolazione sicura

Avvertenze per un impiego sicuro : Per evitare la decomposizione termica non surriscaldare.
Evitare l'inalazione, l'ingestione e il contatto con la pelle e con gli occhi.
Non rompere, schiacciare o versare questo Prodotto farmaceutico finito.
Utilizzare il dispositivo di protezione individuale richiesto.

Indicazioni contro incendi ed esplosioni : Nessun dato disponibile

Misure di igiene : Manipolare rispettando le buone pratiche di igiene industriale

DOXIL

Versione	Data di revisione:	Numero SDS:	Data ultima edizione: 2018-07-30
1.48	2018-08-10	100000001131	Data della prima edizione: 2014-12-11

e di sicurezza adeguate.

7.2 Condizioni per lo stoccaggio sicuro, comprese eventuali incompatibilità

Requisiti del magazzino e dei contenitori : Per preservare la qualità del prodotto, non stoccare presso una fonte di calore e non esporre a luce diretta. Conservare nel contenitore originale. Tenere i contenitori ben chiusi in un luogo secco, fresco e ben ventilato. Tenere lontano da fonti di calore e altre cause d'incendio. Conservare sotto chiave. Conservare fuori della portata dei bambini.

7.3 Usi finali particolari

Usi particolari : Consultare le istruzioni tecniche per l'uso di questa sostanza/miscela.
Consultare l'insero imballaggio paziente per maggiori informazioni su questo Prodotto farmaceutico finito.

SEZIONE 8: controllo dell'esposizione/protezione individuale

8.1 Parametri di controllo

Limiti di esposizione professionale

Componenti	N. CAS	Tipo di valore (Tipo di esposizione)	Parametri di controllo	Base
DOXORUBICIN HYDROCHLORIDE	25316-40-9	TWA	0,0005 mg/m ³	J&J OEL/PBOEL HHC
		PBOEL-HHC	4	J&J OEL/PBOEL HHC
Ulteriori informazioni	J&J ha un'annotazione di valutazione del rischio: PBOEL HHC. La sostanza è classificata da J&J come PBOEL HHC 4., Notazione CAR: proprietà carcinogene, Notazione REPRO: potenziale effetti avversi sullo sviluppo riproduttivo e fetale			

Concentrazione prevedibile priva di effetti (PNEC) secondo il Regolamento (CE) Num. 1907/2006:

DOXORUBICIN : Acqua dolce
HYDROCHLORIDE Valore: 0,002 mg/l

8.2 Controlli dell'esposizione

Controlli tecnici idonei

Tutti i dispositivi di protezione individuale devono basarsi su una valutazione del rischio. Consultare un esperto in materia di Sicurezza, salute ed ambiente se necessario.

Protezione individuale

Protezione delle mani
Osservazioni : Protezione cutanea richiesta per donne incinte o donne in età

DOXIL

Versione	Data di revisione:	Numero SDS:	Data ultima edizione: 2018-07-30
1.48	2018-08-10	100000001131	Data della prima edizione: 2014-12-11

fertile. Guanti

Protezione della pelle e del corpo	:	Protezione preventiva dell'epidermide
Protezione respiratoria	:	Normalmente non è richiesto alcun dispositivo di protezione delle vie respiratorie. I mezzi di protezione collettiva (controlli ingegneristici) devono sempre essere il modo principale per controllare le esposizioni. Se per una data attività è necessario indossare un mezzo di protezione delle vie respiratorie, il tipo di respiratore così come il fattore di protezione devono essere basati sulla valutazione dei rischi, sulle concentrazioni aerodisperse, sulla pericolosità, sulle caratteristiche fisiche e di avvertimento delle sostanze presenti
Accorgimenti di protezione	:	Il tipo di dispositivo di protezione deve essere selezionato in base alla valutazione del rischio e di Salubrità e sicurezza ambientale. Consultare un esperto in materia di Sicurezza, salute ed ambiente se necessario.

SEZIONE 9: proprietà fisiche e chimiche

9.1 Informazioni sulle proprietà fisiche e chimiche fondamentali

Aspetto	:	Fiala
Colore	:	rosso
Odore	:	Nessun dato disponibile
Soglia olfattiva	:	Nessun dato disponibile
pH	:	Nessun dato disponibile
Punto/intervallo di fusione	:	Nessun dato disponibile
Punto/intervallo di ebollizione	:	Nessun dato disponibile
Punto di infiammabilità	:	Nessun dato disponibile
Limite superiore di esplosività	:	Nessun dato disponibile
Limite inferiore di esplosività	:	Nessun dato disponibile
Tensione di vapore	:	Nessun dato disponibile
Densità di vapore relativa	:	Nessun dato disponibile
Densità relativa	:	Nessun dato disponibile
Densità	:	Nessun dato disponibile

DOXIL

Versione	Data di revisione:	Numero SDS:	Data ultima edizione: 2018-07-30
1.48	2018-08-10	100000001131	Data della prima edizione: 2014-12-11

La solubilità/ le solubilità.
Idrosolubilità : Nessun dato disponibile

Coefficiente di ripartizione: n-
ottanolo/acqua : Nessun dato disponibile

Temperatura di
decomposizione : Nessun dato disponibile

Viscosità
Viscosità, dinamica : Nessun dato disponibile

Viscosità, cinematica : Nessun dato disponibile

Proprietà esplosive : Nessun dato disponibile

9.2 altre informazioni

Conducibilità : Nessun dato disponibile

Peso Molecolare : 579,99 g/mol

SEZIONE 10: stabilità e reattività

10.1 Reattività

Nessuna ragionevolmente prevedibile.

10.2 Stabilità chimica

Stabile nelle condizioni di stoccaggio raccomandate.

10.3 Possibilità di reazioni pericolose

Reazioni pericolose : Non si conosce nessuna reazione pericolosa se usato in condizioni normali.

10.4 Condizioni da evitare

Condizioni da evitare : Per evitare la decomposizione termica non surriscaldare.

10.5 Materiali incompatibili

Materiali da evitare : Non conosciuti.

10.6 Prodotti di decomposizione pericolosi

Non conosciuti.

DOXIL

Versione	Data di revisione:	Numero SDS:	Data ultima edizione: 2018-07-30
1.48	2018-08-10	100000001131	Data della prima edizione: 2014-12-11

SEZIONE 11: informazioni tossicologiche

11.1 Informazioni sugli effetti tossicologici

Tossicità acuta

Prodotto:

Tossicità acuta per via orale : DL50 (Topo): 698 mg/kg
Valutazione: Il componente/la miscela è moderatamente tossico/a dopo singola ingestione.

Componenti:

DOXORUBICIN HYDROCHLORIDE:

Tossicità acuta per via orale : DL50 (Topo): 570 mg/kg
Valutazione: Il componente/la miscela è moderatamente tossico/a dopo singola ingestione.

Tossicità acuta per inalazione : Osservazioni: Nessun dato disponibile

Tossicità acuta per via cutanea : Osservazioni: Nessun dato disponibile

Tossicità acuta (per altra via di somministrazione) : Osservazioni: Nessun dato disponibile

Corrosione/irritazione cutanea

Prodotto:

Risultato: Irritante per la pelle

Componenti:

DOXORUBICIN HYDROCHLORIDE:

Osservazioni: Nessun dato disponibile

Lesioni oculari gravi/irritazioni oculari gravi

Prodotto:

Risultato: Corrosivo per gli occhi

Componenti:

DOXORUBICIN HYDROCHLORIDE:

Risultato: Irritante per gli occhi

Risultato: Lacrimazione

Sensibilizzazione respiratoria o cutanea

Componenti:

DOXIL

Versione	Data di revisione:	Numero SDS:	Data ultima edizione: 2018-07-30
1.48	2018-08-10	100000001131	Data della prima edizione: 2014-12-11

DOXORUBICIN HYDROCHLORIDE:

Osservazioni: Nessun dato disponibile

Mutagenicità delle cellule germinali

Componenti:

DOXORUBICIN HYDROCHLORIDE:

Genotossicità in vitro : Osservazioni: Nessun dato disponibile

Mutagenicità delle cellule germinali- Valutazione : Esperimenti su animali hanno dimostrato effetti mutageni e teratogeni.

Cancerogenicità

Componenti:

DOXORUBICIN HYDROCHLORIDE:

Osservazioni: effetti cancerogeni

Cancerogenicità - Valutazione : Prove sufficienti di cancerogenicità in esperimenti su animali

Tossicità riproduttiva

Componenti:

DOXORUBICIN HYDROCHLORIDE:

Effetti sulla fertilità : Osservazioni: Nessun dato disponibile

Effetti sullo sviluppo fetale : Specie: Ratto
Osservazioni: Ha mostrato effetti teratogeni durante esperimenti su animali.

Teratogenicità - Valutazione : Evidenze limitate di effetti avversi sullo sviluppo in studi su animali e/o umani.

Tossicità specifica per organi bersaglio (STOT) - esposizione singola

Prodotto:

Valutazione: La sostanza o la miscela è classificata come intossicante per un organo bersaglio specifico, per esposizione singola, categoria 3 con irritazione delle vie respiratorie.

Componenti:

DOXORUBICIN HYDROCHLORIDE:

Osservazioni: Nessun dato disponibile

Tossicità specifica per organi bersaglio (STOT) - esposizione ripetuta

Nessun dato disponibile

DOXIL

Versione	Data di revisione:	Numero SDS:	Data ultima edizione: 2018-07-30
1.48	2018-08-10	100000001131	Data della prima edizione: 2014-12-11

Tossicità a dose ripetuta

Componenti:

DOXORUBICIN HYDROCHLORIDE:

Osservazioni: Nessun dato disponibile

Tossicità per aspirazione

Nessun dato disponibile

SEZIONE 12: informazioni ecologiche

12.1 Tossicità

Componenti:

DOXORUBICIN HYDROCHLORIDE:

- Tossicità per i pesci : CL50 (Danio rerio (pesce zebra)): 68 mg/l
Tempo di esposizione: 96 h
Metodo: Linee Guida 203 per il Test dell'OECD
- NOEC (Danio rerio (pesce zebra)): 46 mg/l
Tempo di esposizione: 96 h
Metodo: Linee Guida 203 per il Test dell'OECD
- Tossicità per la daphnia e per altri invertebrati acquatici : CE50 (Daphnia magna (Pulce d'acqua grande)): 1,8 mg/l
Tempo di esposizione: 48 h
Metodo: OECD TG 202
Osservazioni: Nessun dato disponibile
- NOEC (Daphnia magna (Pulce d'acqua grande)): 0,07 mg/l
Tempo di esposizione: 48 h
Metodo: OECD TG 202
- Tossicità per le alghe : CE50r (Pseudokirchneriella subcapitata): 11 mg/l
Tempo di esposizione: 72 h
Tipo di test: Inibitore di crescita
Metodo: OECD TG 201
Osservazioni: Nessun dato disponibile
- NOECr (Pseudokirchneriella subcapitata): 1,9 mg/l
Tempo di esposizione: 72 h
Tipo di test: Inibitore di crescita
Metodo: OECD TG 201
- CE50b (Pseudokirchneriella subcapitata): 4,1 mg/l
Tempo di esposizione: 72 h
Tipo di test: Test di inibizione di moltiplicazione cromosomica
Metodo: OECD TG 201
- NOECb (Pseudokirchneriella subcapitata): 1,9 mg/l
Tempo di esposizione: 72 h

DOXIL

Versione	Data di revisione:	Numero SDS:	Data ultima edizione: 2018-07-30
1.48	2018-08-10	100000001131	Data della prima edizione: 2014-12-11

Tipo di test: Test di inibizione di moltiplicazione cromosomica
Metodo: OECD TG 201

Tossicità per i batteri : CE50 (fango attivo): > 1 000 mg/l
Tempo di esposizione: 3 h
Metodo: OECD TG 209

NOEC (fango attivo): 246 mg/l
Tempo di esposizione: 3 h
Metodo: OECD TG 209

12.2 Persistenza e degradabilità

Componenti:

DOXORUBICIN HYDROCHLORIDE:

Biodegradabilità : Osservazioni: Nessun dato disponibile

12.3 Potenziale di bioaccumulo

Componenti:

DOXORUBICIN HYDROCHLORIDE:

Bioaccumulazione : Osservazioni: Nessun dato disponibile

Coefficiente di ripartizione: n-ottanolo/acqua : Osservazioni: Nessun dato disponibile

12.4 Mobilità nel suolo

Nessun dato disponibile

12.5 Risultati della valutazione PBT e vPvB

Non pertinente

12.6 Altri effetti avversi

Nessun dato disponibile

SEZIONE 13: considerazioni sullo smaltimento

13.1 Metodi di trattamento dei rifiuti

Prodotto : In conformità con la Nazionale, federali, statali e locali regolamenti.

Contenitori contaminati : I contenitori vuoti dovrebbero essere trasportati in un sito autorizzato per il riciclaggio o l'eliminazione.

DOXIL

Versione	Data di revisione:	Numero SDS:	Data ultima edizione: 2018-07-30
1.48	2018-08-10	100000001131	Data della prima edizione: 2014-12-11

SEZIONE 14: informazioni sul trasporto

14.1 Numero ONU

Non regolamentato come merce pericolosa

14.2 Nome di spedizione dell'ONU

Non regolamentato come merce pericolosa

14.3 Classi di pericolo connesso al trasporto

Non regolamentato come merce pericolosa

14.4 Gruppo di imballaggio

Non regolamentato come merce pericolosa

14.5 Pericoli per l'ambiente

Non regolamentato come merce pericolosa

14.6 Precauzioni speciali per gli utilizzatori

Non applicabile

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

Non applicabile al prodotto nella sua forma fornita.

SEZIONE 15: informazioni sulla regolamentazione

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

Seveso III: Direttiva 2012/18/UE del Parlamento europeo e del Consiglio sul controllo del pericolo di incidenti rilevanti connessi con sostanze pericolose.

Non applicabile

Altre legislazioni

: Uso ristretto agli utilizzatori professionali.

In conformità con l'Articolo 1, punto 5 (a) del Regolamento CLP (EC) 1272/2008, i prodotti medicinali finiti per uso umano, come definiti in 2001/83/EC, sono esenti da classificazione ed altri criteri di 1272/2008.

15.2 Valutazione della sicurezza chimica

Non è applicabile alcuna Valutazione della Sicurezza Chimica (miscela)

SEZIONE 16: altre informazioni

Testo completo delle Dichiarazioni-H

H302 : Nocivo se ingerito.
H350 : Può provocare il cancro.
H361 : Sospettato di nuocere alla fertilità o al feto.

DOXIL

Versione	Data di revisione:	Numero SDS:	Data ultima edizione: 2018-07-30
1.48	2018-08-10	100000001131	Data della prima edizione: 2014-12-11

Formati di date e numeri

Questo documento utilizza la seguente notazione per le date e i numeri di stampa:

Data:	31 dic 2012	come	2012-12-31
Numeri:	123456,78	come	12 345,67

Le informazioni riportate in questa Scheda di Sicurezza sono corrette secondo le nostre migliori conoscenze del prodotto al momento della pubblicazione. Tali informazioni vengono fornite con l'unico scopo di consentire l'utilizzo, lo stoccaggio, il trasporto e lo smaltimento del prodotto nei modi più corretti e sicuri. Queste informazioni non devono considerarsi una garanzia od una specifica della qualità del prodotto. Esse si riferiscono soltanto al materiale specificatamente indicato e non sono valide per lo stesso quando usato in combinazione con altri materiali o in altri processi non specificatamente indicati nel testo della Scheda di Sicurezza del Materiale.

IT / IT