

Versione attuale: 1.0.1, redatto il: 01.07.2019 Versione sostituita: 1.0.0, redatto il: 29.05.2019 Regione: IT

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

1.1 Identificatore del prodotto

Nome commerciale

Mitomicina medac

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

Usi pertinenti identificati della sostanza o miscela

Medicinale finito/polvere per la preparazione di una soluzione iniettabile, per infusione o per uso endovescicale.

Funzione della sostanza/miscela:

Citostatico della categoria farmacoterapeutica: Altri antibiotici con effetto citostatico, codice ATC: L01DC03.

Usi sconsigliati

Nessun dato disponibile.

1.3 Informazioni sul fornitore della scheda di dati di sicurezza

Indirizzo

medac Gesellschaft für klinische Spezialpräparate mbH

Theaterstrasse 6 22880 Wedel

Germany

No. Telefono +49-4103-8006-0 No. Fax +49-4103-8006-100 Settore che fornisce informazioni / telefono

Product Safety

Health, Safety & Environment (HSE)

productsafety@medac.de

Informazioni relative alla scheda dati di sicurezza

sdb info@umco.de

1.4 Numero telefonico di emergenza

+39 011 663 7637 (Centro Antiveleni Torino)

SEZIONE 2: Identificazione dei pericoli

2.1 Classificazione della sostanza o della miscela

Classificazione di cui al regolamento (CE) n. 1272/2008 (CLP)

Acute Tox. 4; H302 Carc. 1B; H350 Muta. 1B; H340 Repr. 2; H361d

Informazioni relativi alla classificazione

Il prodotto è stato classificato secondo i seguenti metodi di cui all'articolo 9 e criteri di cui al Regolamento CE nr. Nr. 1272/2008:

Pericoli fisici: valutazione dei dati conformemente ai requisiti di cui all'allegato I, parte 2

Pericoli per la salute e pericoli per l'ambiente : valutazione dei dati relativi alla tossicità e all'ecotossicità conformemente ai requisiti di cui all'allegato I, parte 3, 4 e 5.

2.2 Elementi dell'etichetta

Etichettatura secondo il Regolamento (CE) n. 1272/2008 (CLP)

Pittogrammi di pericolo





GHS07

07

Indicazioni di pericolo

Pericolo

Componente(i) pericoloso(i) da segnalare in etichetta:

mitomicina

Indicazioni di pericolo

H302 Nocivo se ingerito.

H340 Può provocare alterazioni genetiche

H350 Può provocare il cancro H361d Sospettato di nuocere al feto.

Consigli di prudenza



P201 Procurarsi istruzioni specifiche prima dell'uso.

P202 Non manipolare prima di avere letto e compreso tutte le avvertenze.

P280 Indossare guanti/indumenti protettivi/proteggere gli occhi.

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

P405 Conservare sotto chiave.

Elementi supplementari dell' etichetta

"Uso ristretto agli utilizzatori professionali"

Informazioni relative all'etichettatura

Ai medicinali finiti soggetti a procedure di omologazione e registrazione a norma della legislazione vigente sui medicinali non si applicano le disposizioni legislative in vigore del settore chimico relative alla classificazione, all'etichettatura e all' imballaggio delle sostanze. Non è, quindi, obbligatoria la compilazione di una scheda dati di sicurezza.

Tuttavia, medac opta per tale supporto informativo e orientativo poiché la scheda di sicurezza è il mezzo di informazione più diffuso per quanto riguarda la manipolazione sicura di sostanze e preparazioni e dal momento che la struttura della SDS funge da base per numerose misure relative alla salute e alla sicurezza sul lavoro.

2.3 Altri pericoli

Valutazione PBT

Gli ingredienti del prodotto non sono considerati come PBT.

Valutazione vPvB

Gli ingredienti del prodotto non sono considerati come vPvB.

SEZIONE 3: COMPOSIZIONE/INFORMAZIONI SUGLI INGREDIENTI

3.1 Sostanze

Non applicabile. Il prodotto non è una sostanza.

3.2 Miscele

Ingredienti pericolosi

N.	Denominazione della sostanza		Ulteriori indicazioni			
	No CAS / CE / Index	Classificazione (CE) 1272/2008 (CLP)	Concent	razione		%
	/ REACH					
1	mitomicina					
	50-07-7	Acute Tox. 2; H300	>=	5,00 - <	10,00	peso-%
	200-008-6	Carc. 1B; H350				
	-	Eye Irrit. 2; H319				
	-	Muta. 1B; H340				
		Repr. 2; H361d				
		Skin Irrit. 2; H315				
		STOT SE 3; H335				

Per il testo completo delle frasi di indicazioni H e EUH vedere sezione 16

SEZIONE 4: Misure di primo soccorso

4.1 Descrizione delle misure di primo soccorso

Informazioni generali

Soccorritori: Prendere le misure idonee di protezione individuale!

Inalazione

Far affluire aria fresca. Consultare immediatamente il medico.

Contatto con la pelle

Togliere subito gli indumenti contaminati, e metterli in luogo sicuro. Lavare gli indumenti prima di riutilizzarli. In caso di contatto con la pelle lavare subito con abbondante acqua. Consultare immediatamente il medico.

Contatto con gli occhi

In caso di contatto con gli occhi lavare a fondo con acqua. Togliere le eventuali lenti a contatto se è agevole farlo. Continuare a sciacquare. Consultare subito il medico.

Ingestione

Sciacquare la bocca e bere poi abbondante acqua. Consultare subito il medico.

4.2 Principali sintomi ed effetti, sia acuti e che ritardati

Sintomi

Alla luce delle ns. attuali conoscenze non sono stati esaminati eventuali sintomi ed effetti, sia acuti che ritardati derivanti da una manipolazione scorretta del preparato.

4.3 Indicazione dell'eventuale necessità di consultare immediatamente un medico e di trattamenti speciali Mostrare scheda dati di sicurezza, scheda tecnica o istruzioni per l'uso.

SEZIONE 5: Misure antincendio

5.1 Mezzi di estinzione

Scheda di sicurezza CE

medac

Nome commerciale: Mitomicina medac

Mezzi di estinzione idonei

Il prodotto di per sè non brucia: adequare all'ambiente specifico le misure di estinzione.

Mezzi di estinzione non idonei

nessuna restrizione per quanto riguarda i mezzi di estinzione.

5.2 Pericoli speciali derivanti dalla sostanza o dalla miscela

Non noti.

5.3 Raccomandazioni per gli addetti all'estinzione degli incendi

Sostare in zona pericolosa solo con respiratore autonomo. Evitare il contatto con la pelle e con gli occhi rispettando la distanza di sicurezza o indossando indumenti protettivi idonei. Raccogliere separatamente le acque di spegnimento contaminate che non devono essere scaricate nelle fognature e nelle acque di superficie.

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

Evacuare, transennare la zona contaminata e marcarla conformemente come segue:

"Attenzione - incidente citostatico - non accedere"

Attrezzatura idonea per l'eliminazione di contaminazioni accidentali e in caso di rottura:

- soprascarpe
- camice in materiale idrorepellente con maniche lunghe, polsini aderenti (elastici con materiale barriera che offra scarsa penetrabilità ai farmaci)
- occhiali di sicurezza con protezioni laterali
- guanti di protezione
- Maschera respiratoria di protezione gradi di protezione A2-P3 a norma delle regole dell'associazione professionale per la sicurezza e la salute sul posto di lavoro relative all' "Uso di equipaggiamenti di protezione respiratoria"
- cotone idrofilo pre-tagliato in quantità sufficiente
- contenitore adequato per la raccolta di rifiuti, pala a mano.

Per chi interviene direttamente

Dispositivi di protezione individuale - vedi sezione 8; Tenere lontano le persone non protette.

6.2 Precauzioni ambientali

Non immettere nelle fognature.

6.3 Metodi e materiali per il contenimento e per la bonifica

Rimuovere immediatamente e conformemente la quantità sparsa. Evitare di disperdere con le scarpe il materiale sparso sul pavimento.

Mettere a disposizione un kit di decontaminazione.

Raccolta di farmaci liquidi sparsi per terra:

Ricoprire con cautela l'area contaminata di panni assorbenti o cotone idrofilo per assorbire completamente i liquidi sparsi.

Raccolta di sostanze secche:

Ricoprire con cautela l'area contaminata di vari strati di cotone idrofilo, quindi inumidire dall'alto e con cautela il cotone. Evitare il sollevamento del materiale sparso a terra (evitare correnti d'aria).

Raccolta di cocci di vetro contaminati:

Usare mezzi idonei alla raccolta e indossare un secondo paio di guanti protettivi.

Pulire accuratamente la superficie contaminata.

Tutto il materiale contaminato raccolto va riposto in appositi contenitori richiudibili ed etichettati per lo smaltimento dei rifiuti pericolosi nel rispetto della normativa vigente in materia.

Provvedere ad una ventilazione sufficiente.

6.4 Riferimento ad altre sezioni

Per le informazioni sull'utilizzo in sicurezza vedere capitolo 7. Per le informazioni sulle attrezzature di protezione personali vedere capitolo 8. Per le informazioni sullo smaltimento vedere capitolo 13.

SEZIONE 7: Manipolazione e immagazzinamento

7.1 Precauzioni per la manipolazione sicura

Indicazioni per l'utilizzo in sicurezza

Evitare sviluppo e deposito di polveri. Aprire e manipolare con cautela i contenitori. La manipolazione deve essere a cura del solo personale qualificato che abbia ricevuto una formazione professionale.

Norme generali di protezione ed igiene del lavoro

Provvedere ad un ambiente (spogliatoio) di dimensioni sufficienti a contenere armadietti/attaccapanni in modo da consentire il deposito separato degli indumenti protettivi e dell' abbigliamento normale, lo spogliatoio deve essere situato prima dell' area di lavorazione.

Evitare il contatto con occhi e pelle.

Non inalare vapori/aerosoli.

Togliere immediatamente gli indumenti contaminati.

Non mangiare o bere durante il lavoro.

Tenere lontano alimenti e bevande.

Lavarsi le mani durante le pause ed alla fine della giornata lavorativa.

medac

Nome commerciale: Mitomicina medac

Indicazioni contro incendi ed esplosioni

Nessun dato disponibile.

7.2 Condizioni per lo stoccaggio sicuro, comprese eventuali incompatibilità

Misure tecniche e condizioni di stoccaggio

Conservare il contenitore ermeticamente chiuso nella confezione originale per riparare il medicinale dalla luce. Non congelare! Non conservare ad una temperatura superiore ai 25 °C. Conservare in un armadietto chiuso a chiave non accessibile a persone non autorizzate

Temperatura di stoccaggio consigliata

Valore < 25 °C

Stabilità di magazzinaggio

Notazione vedere la data di scadenza

7.3 Usi finali particolari

Raccomandazioni

Salvo le condizioni di uso specificate in 1.2 non sono previsti altri usi specifici.

SEZIONE 8: Controllo dell'esposizione/protezione individuale

8.1 Parametri di controllo

Nessun parametro da monitorare.

8.2 Controlli dell'esposizione

Controlli tecnici idonei

Manipolare farmaci citostatici o virostatici solo in locali separati, debitamente contrassegnati e provvisti di adeguata attrezzatura nel rispetto di quanto previsto dalla normativa vigente.

Mezzi protettivi individuali

Protezione delle vie respiratorie

In caso di ventilazione insufficiente usare un apparecchio di protezione delle vie respiratorie. Respiratore a filtro per esposizione a breve termine, filtro combinato A2-P3

Protezioni per occhi / volto

Occhiali con protezione laterale (EN 166)

Protezione delle mani

Guanti lunghi di protezione monouso, possibilmente con polsino rimboccabile, in lattice naturale, PVC o sintetici con chiusura dei polsini ad elastico (ad es. Biogel®Standard: Biogel®Skinsense™ o Biogel®Indicator)

- senza interno trattato con polvere, basso tenore di proteina, aderenti, con un buon grip
- conforme ai requisiti definiti dalla DIN EN 374
- doppio spessore nelle dita
- vantaggio: guanti colorati
- spessore materiale > 0.2 mm
- raccomandato: indossare due paia di guanti (ad es. Biogel®Indicator™)
- i guanti di protezione contro gli agenti citostatici devono essere sostituiti ogni 30 minuti.

Altro

Sostanza di riferimento

Camice protettivo impermeabile a maniche lunghe con estremità che aderiscono ai polsi.

Controllo dell'esposizione ambientale

Impedire l'entrata nelle fognature.

SEZIONE 9: Proprietà fisiche e chimiche

9.1 Informazioni sulle proprietà fisiche e chimiche fondamentali

Forma/Colore			
Solido, polverulente o compresso			
Colore grigio a grigio bluastro			
Odore			
inodore			
Soglia odore			
Nessun dato disponibile			
Valore di pH			
Non applicabile			
Punto di ebollizione / Intervallo di ebollizione			
Nessun dato disponibile			
Punto di fusione / Intervallo di fusione			
Valore	>	360	°C

Mitomicina

Scheda di sicurezza CE



Nome commerciale: Mitomicina medac

Punto di decomposizione / Intervallo di decomposizione

Nessun dato disponibile

Punto di infiammabilità

Non applicabile

Temperatura di autoaccensione

Nessun dato disponibile

Proprietà ossidanti

Nessun dato disponibile

Proprietà esplosive

Nessun dato disponibile

Infiammabilità (solidi, gas)

Nessun dato disponibile

Limiti inferiore di infiammabilità o di esplosività

Nessun dato disponibile

Limiti superiore di infiammabilità o di esplosività

Nessun dato disponibile

Pressione vapore

Nessun dato disponibile

Densità di vapore

Nessun dato disponibile

Tasso di evaporazione

Nessun dato disponibile

Densità relativa

Nessun dato disponibile

Densità

Non applicabile

Solubilità in acqua

Notazione completamente solubile

La solubilità/le solubilità

Notazione Acqua destinata all'iniezione.

Coefficiente di ripartizione: n-ottanolo/acqua

Nessun dato disponibile

Viscosità

Nessun dato disponibile

9.2 Altre informazioni

Indicazioni particolari

Nessun dato disponibile.

SEZIONE 10: Stabilità e reattività

10.1 Reattività

Nessun dato disponibile.

10.2 Stabilità chimica

Il prodotto è stabile nelle condizioni di stoccaggio ed uso raccomandate(si veda il paragrafo 7).

10.3 Possibilità di reazioni pericolose

Se utilizzato secondo le norme non sono da aspettarsi delle reazioni pericolose

10.4 Condizioni da evitare

Conservare a temperature oltre i 25 °C. luce

10.5 Materiali incompatibili

Nessuna indicazione

10.6 Prodotti di decomposizione pericolosi

Nessuna indicazione

SEZIONE 11: Informazioni tossicologiche

11.1 Informazioni sugli effetti tossicologici



Toss	Tossicità orale acuta (risultato del calcolo ATE della miscela)				
N.	Nome del prodotto				
1	Mitomicina medac				
STA	(Miscela)	480,00			
Metodo		metodo di calcolo applicato in conformità al Regolamento (CE) 1272/2008			
		(CLP), allegato I, parte 3, paragrafo 3.1.3.6.			

Toss	Tossicità orale acuta				
N.	Denominazione della sostanza		No. CAS		CE N.
1	mitomicina		50-07-7		200-008-6
DL50				30	mg/kg di peso
					corporeo
Specie Fonte		ratto			
Fonte	9	RTECS			

Tossicità dermale acuta	
Nessun dato disponibile	

Tossicità inalatoria acuta N. Nome del prodotto Nessun dato disponibile.

Corr	Corrosione/irritazione cutanea		
N.	Nome del prodotto		
1	Mitomicina medac		
Ness	Nessun dato disponibile.		

Lesi	Lesioni oculari gravi/irritazioni oculari gravi		
N.	Nome del prodotto		
1	Mitomicina medac		
Ness	Nessun dato disponibile.		

Sens	Sensibilizzazione respiratoria o cutanea			
N.	Nome del prodotto			
1	Mitomicina medac			
Modalità di assunzione		vie respiratorie		
Notazione		Non si conoscono effetti sensibilizzanti.		
Moda	alità di assunzione	Pelle		
Nota	zione	Non si conoscono effetti sensibilizzanti.		

Muta	Mutagenicità sulle cellule germinali			
N.	Nome del prodotto			
1	Mitomicina medac			
Fonte		Scheda tecnica medac		
Notazione		In sistemi sperimentali si è verificato un potenziale mutageno della mitomicina.		

Toss	Tossicità di riproduzione			
N.	l. Nome del prodotto			
1	Mitomicina medac			
Fonte		Scheda tecnica medac		
Notazione		In sistemi sperimentali si è verificato un potenziale teratogeno della		
		mitomicina. La mitomicina porta all'inibizione della spermiogenesi.		

Can	Cancerogenicità		
N.	Nome del prodotto		
1	Mitomicina medac		
Font	te	Scheda tecnica medac	
Notazione		In sistemi sperimentali si è verificato un potenziale cancerogena della	
		mitomicina.	

mitornicina.
Tossicità specifica per organi bersaglio (STOT) — esposizione singola
Nessun dato disponibile

Tossicità specifica per organi bersaglio (STOT) — esposizione ripetuta
1035icita specifica per organi bersaglio (0101) — esposizione ripetata
Nessun dato disponibile

	•	
Pericolo in caso di aspirazione		
	Nessun dato disponibile	

SEZIONE 12: Informazioni ecologiche

12.1 Tossicità

Tossicità pesci (acuta)	
1033icita pesci (acuta)	



Versione attuale: 1.0.1, redatto il: 01.07.2019 Versione sostituita: 1.0.0, redatto il: 29.05.2019 Regione: IT

Nessun dato disponibile

Tossictà pesci (cronica)

Nessun dato disponibile

Tossicità dafnia (acuta)

Nessun dato disponibile

Tossicità dafnia (cronica)

Nessun dato disponibile

Tossicità sulle alghe (acuta)

Nessun dato disponibile

Tossicità sulle alghe (cronica)

Nessun dato disponibile

Tossicità per i batteri

Nessun dato disponibile

12.2 Persistenza e degradabilità

Nessun dato disponibile.

12.3 Potenziale di bioaccumulo

Nessun dato disponibile.

12.4 Mobilità nel suolo

Nessun dato disponibile.

12.5 Risultati della valutazione PBT e vPvB

Risultati della valutazione PBT e vPvB			
Valutazione PBT	Gli ingredienti del prodotto non sono considerati come PBT.		
Valutazione vPvB	Gli ingredienti del prodotto non sono considerati come vPvB.		

12.6 Altri effetti avversi

Altri effetti avversi

Il prodotto é pericoloso per l'ambiente acquatico (vedi punto 15.1).

12.7 Altre informazioni

Altre informazioni

Il prodotto non deve essere immesso nell'ambiente in maniera incontrollata.

SEZIONE 13: Considerazioni sullo smaltimento

13.1 Metodi di trattamento dei rifiuti

Prodotto

Smaltire i residui del prodotto in conformità con la direttiva quadro sui rifiuti e le regole stabilite nella normativa nazionale e regionale nell' ultima versione in vigore.

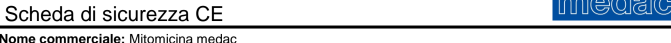
La raccolta e lo smaltimento di farmaci citostatici e materiali contaminati da medicinali citotossici e citostatici deve avvenire in conformità con la direttiva in vigore nella sua ultima versione, relativa allo smaltimento ad al recupero di rifiuti sanitari e ospedalieri che derivano da strutture pubbliche e private che svolgono attività medica. Questi rifiuti sono caratterizzati con il codice CER del Catalogo Europeo dei Rifiuti (CER) a norma del decreto legge recante l'Elenco europeo dei rifiuti (Eer). Inoltre devono essere osservate le norme locali sulla gestione dei rifiuti nell'ultima versione in vigore.

Residui di medicinali citostatici sono considerati rifiuti sottoposti a vigilanza speciale / rifiuti speciali sanitari. Per residuo citostatico si intende qualsiasi contenitore / imballaggio originale non completamente svuotato, farmaci CMR scaduti e residui di soluzioni per sistemi di somministrazione continua (sistemi infusori). È proibito separare i componenti dei sistemi infusori (infusore e strumenti per infusione) dopo l'uso. Devono essere smaltiti i sistemi completi.

- Residui citostatici sono caratterizzati con il codice 180108* (*: rifiuti sanitari pericolosi). Effettuare la raccolta differenziata in contenitori a chiusura ermetica resistenti alle perforazioni, agli urti e alle punture, munire di etichettatura identificativa, munire dell'apposito certificato per lo smaltimento ed inviare allo smaltimento in un impianto di incenerimento dei rifiuti autorizzato (ad es. inceneritore RSP). Attenersi alla legislazione sui trasporti dei rifiuti (cfr. anche TRGS 201: "Classificazione e etichettatura per le attività che coinvolgono sostanze pericolose").
- Materiali leggermente contaminati da citostatici (contenitori vuoti e sistemi di applicazione, DPI monouso ecc.) sono considerati rifiuti denunciabili con il codice CER 180104 (rifiuti che non devono essere raccolti e smaltiti applicando precauzioni particolari per evitare infezioni) ma devono essere sottoposti a vigilanza speciale per l'eliminazione. La raccolta deve avvenire mediante appositi contenitori di trasporto chiusi, non lacerabili, resistenti all'umidità e a tenuta ermetica. Per motivi di sicurezza dei lavoratori questi rifiuti devono essere inviati a impianti di incenerimento autorizzati senza alcun pretrattamento esterno all' azienda.

SEZIONE 14: Informazioni sul trasporto

14.1 Trasporto ADR/RID/ADN



Versione attuale: 1.0.1. redatto il: 01.07.2019 Versione sostituita: 1.0.0. redatto il : 29.05.2019 Regione: IT

Il prodotto non è soggetto alla normativa ADR/RID/ADN.

Trasporto IMDG

Il prodotto non è soggetto alla normativa IMDG.

Trasporto ICAO-TI / IATA

Il prodotto non è soggetto alla normativa ICAO-TI/IATA.

Altre informazioni

Nessun dato disponibile.

Pericoli per l'ambiente 14.5

Informazioni sui pericoli per l'ambiente, se pertinenti, si veda 14.1 - 14.3.

Precauzioni speciali per gli utilizzatori

Per il trasporto di citostatici, usare contenitori chiudibili aventi adeguate caratteristiche di resistenza meccanica e chimica, a tenuta di sicurezza per i liquidi tali da evitare tracimazioni durante il trasporto. Etichettatura del packaging di trasporto.

Nome e indirizzo del paziente/gabinetto medico/corsia ospedaliera

Dicitura " Attenzione - Citostatici"

a secondo dei casi etichetta: "Materiale da conservare in frigo "

a secondo dei casi etichetta: "Vetro - Fragile" e l'indicazione delle procedure di emergenza in caso di rottura del contenitore; Si raccomanda provvedere ad una sicura ermeticità di imballaggi primari tramite saldatura. Si raccomanda provvedere ad una sicura ermeticità di imballaggi primari tramite saldatura.

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

Non rilevante

SEZIONE 15: Informazioni sulla regolamentazione

Disposizioni legislative e regolamentari su salute, sicurezza e ambiente specifiche per la sostanza o la miscela **Normative EU**

Regolamento (CE) n. 1907/2006 (REACH) Allegato XIV (Elenco delle Sostanze Soggette ad Autorizzazione)

Secondo i dati disponibili e/o le informazioni fornite dai fornitori a monte, questo prodotto non contiene sostanze considerate come soggette ad autorizzazione incluse nell'allegato XIV del regolamento REACH (CE) 1907/2006

Elenco REACH delle sostanze estremamente preoccupanti (SVHC) candidate all' autorizzazione

Secondo i dati disponibili e/o le informazioni fornite dei fornitori, questo prodotto non contiene una sostanze/delle sostanze che è considerata/sono considerate come probabilmente soggetta/soggette all'inserimento nell'Allegato XIV (la "Lista delle sostanze soggette ad autorizzazione") ai sensi degli articoli 57 e del regolamento REACH (CE) 1907/2006

Regolamento (CE) n. 1907/2006 (REACH) Allegato XVII: RESTRIZIONI IN MATERIA DI FABBRICAZIONE, IMMISSIONE SUL MERCATO E USO DI TALUNE SOSTANZE, PREPARATI E ARTICOLI PERICOLOSI

Secondo i dati disponibili e/o le informazioni fornite dai fornitori a monte, questo prodotto non contiene sostanze soggette a restrizioni a norma dell'allegato XVII del regolamento REACH (CE) 1907/2006.

DIRETTIVA 2012/18/UE sul controllo del pericolo di incidenti rilevanti connessi con sostanze pericolose

Prodotto non disciplinato dall'allegato I, parte 1 o 2.

Normative particolari

Osservare le limitazioni per l'impiego delle donne incinte e in allattamento nella loro ultima versione.

Osservare le limitazioni per l'impiego per i giovani nella loro ultima versione

Valutazione della sicurezza chimica

Per questa miscela non è stata effettuata una Valutazione della Sicurezza Chimica.

SEZIONE 16: Altre informazioni

Ulteriori informazioni

Per maggiori informazioni specifici sul medicinale, consultare le istruzioni per l'uso contenute nel foglietto illustrativo o nella scheda tecnica.

Le indicazioni si basano sullo stato attuale delle nostre conoscenze, ma non danno alcuna garanzia sulle proprietà dei prodotti e non costituiscono nessun rapporto giuridico.

Fonte dei dati utilizzati per la compilazione della scheda dati di sicurezza:

Regolamento (CE) n. 1907/2006 (REACH), 1272/2008 (CLP) nella versione rispettiva attualmente in vigore.

Direttivi CE 2000/39/CE, 2006/15/CE, 2009/161/CE

Liste nazionali dei limiti vigenti per l'aria nella rispettiva versione attualmente in vigore.

Norme sul trasporto secondo ADR, RID, IMDG, IATA nella versione rispettiva attualmente in vigore.

Le fonti di dati utilizzate per la determinazione dei dati fisici, tossicologici ed ecotossicologici sono indicate nei rispettivi capitoli.

Testo completo delle frasi H, EUH menzionate nelle sezioni 2 e 3 (se non già compresi in queste sezioni).

H300 Letale se ingerito.

Provoca irritazione cutanea. H315 H319 Provoca grave irritazione oculare.

Pagina 8 di 9

Scheda di sicurezza CE



Nome commerciale: Mitomicina medac

H335 Può irritare le vie respiratorie.

Scheda rilasciata da

UMCO GmbH

Georg-Wilhelm-Str. 187, D-21107 Hamburg

Tel.: +49 40 / 555 546 300 Fax: +49 40 / 555 546 357 e-mail: umco@umco.de

Documento tutelato dal diritto d'autore. Alterazioni e riproduzione soggetta all'autorizzazione esplicita preventiva di UMCO GmbH.

Prod-ID 37243