

Ficha seguridad (MSDS)

1. Identificación del preparado

Control positivo Giardia MonlabTest® MO-804008

2. Uso del preparado

Usado como control de calidad externo. Uso sólo para diagnóstico in vitro.

3. Identificación de la empresa

Monlab SI Selva de Mar 48 08019 Barcelona (Spain) Tel. +34 93 433 58 60 Fax +34 93 436 38 94

4. Teléfono de urgencias

112 (UE)

II. Información sobre los componentes

Extracto de antígenos de Giardia inactivados y secado en hisopo estéril.

III. Identificación de los peligros

No está clasificado como preparado peligroso de acuerdo con la Directiva 1999/45/CE.

IV. Primeros auxilios

Contacto con los ojos: no aplica.

Contacto con la piel: no aplica dada las características del producto

Tras ingestión: no aplica

Tras inhalación: no aplica

V. Medidas de lucha contra incendios

Medios de extinción: carbono dióxido, polvo químico seco y/o espuma dependiendo del tipo de incendio.

Llevar aparatos para respirar, ropa de protección para prevenir el contacto con piel y ojos.

VI. Medidas en caso de vertido accidental

No aplica

VII.1. Manipulación

Se debe manipular según las buenas prácticas de laboratorio

VII. 2. Almacenamiento

Almacenar en zona con control de temperatura, conservar entre 2-30 °C y alejado de fuentes de calor. Solo accesible por personas autorizadas.

VIII. Controles de la exposición

Utilizar guantes desechables

IX. Propiedades físicas y químicas

Aspecto: hisopo dentro de una bolsa de aluminio

Olor: sin olor perceptible

pH: N/A

Punto de ebullición: N/A

Punto de inflamación: N/A

Inflamabilidad: N/A

Propiedades explosivas: N/A

Propiedades comburentes: N/A

Presión de vapor: N/A

Densidad relativa: N/A

X. Estabilidad y reactividad

1. Condiciones que deben evitarse: contacto directo con una llama, Temperaturas de extremo calor.
2. Materias que deben evitarse: este hisopo debe únicamente ser utilizado con el diluyente que se le facilita con el control positivo antes de realizar el test.

XI. Información toxicológica

N/A

XII. Ecotoxicidad

No eliminar a la red de conducción de agua, ni al medio ambiente.

XIII. Consideraciones relativas a la eliminación

La gestión del producto una vez utilizado debe cumplir con la legislación sobre residuos sanitarios local, nacional y comunitaria.

XIV. Información relativa al transporte

Al no tratarse de un producto considerado como peligroso no está sujeto a legislación sobre transporte.

XV. Información reglamentaria

No requiere condiciones especiales el etiquetado según lo establecido en la directiva de preparados peligrosos y el RD 255/2003.

Estos productos son para diagnóstico in vitro, por lo que deben cumplir los criterios descritos en la Directiva 98/79/CE, ostentando el marcado CE para su comercialización.

XVI. Otra información

Recomendaciones:

Consultar las instrucciones de uso previo a la utilización del producto

Uso profesional únicamente para diagnóstico in Vitro

Bibliografía:

RD 255/2003, de 28 de Febrero, por el que se aprueba el Reglamento sobre clasificación, envasado y etiquetado de preparados peligrosos, que incorpora al ordenamiento jurídico español la Directiva 1999/45/CE, la Directiva 2001/60/CE y parcialmente la Directiva 2001/58/CE. Directiva 91/155/CE.

Contacto: Monlab SI Selva de Mar 48 08019 Barcelona (Spain)

Tel. +34 93 433 58 60 Fax: +34 93 436 38 94 email: mn.mk.calidad@monlab.com

Fecha

23/10/2013

Revisión

02