

"SERVIZIO PREVENZIONE E PROTEZIONE SICUREZZA INTERNA"

U.O.S.D. MEDICINA FISICA E RIABILITAZIONE

P.O. TERAMO

Lotto 1 – Piazza Italia - 64100 – Teramo



Piano Seminterrato

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	NE 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	Consultazione via mail il giorno
		Dott. Gino DI FABIO	
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
	5.161	come parte integrante del DVR	

Data	Revisione	ID
11/10/2021	00	S40366/01_001





Valutazio	one dei Rischi ai sensi dell'art. 28 del D.lgs 81/2008 e s.m.i.
Plesso	P.O. Teramo – Lotto 1 – Piano Seminterrato – Piazza Italia – Teramo

DATA DEL SOPRALLUOGO 29/07/2021

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 Ing. Piercarmine PASQUALONE

CODICE COMMESSA S40366/01_001

RESPONSABILE DEL SERVIZIO/U.O. Dott. Enrico MARINI



Valutazione dei I		one dei Rischi ai sensi dell'art. 28 del D.lgs 81/2008 e s.m.i.
	Plesso	P.O. Teramo – Lotto 1 – Piano Seminterrato – Piazza Italia – Teramo
	Reparto	ILOS D MEDICINA FISICA E RIABII ITAZIONE

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	7
Personale	
PARTE II – ANALISI DI RISCHIO	
II.1 CRITERI E METODOLOGIA ADOTTATI PER LA VALUTAZIONE DEI RISCHI	
II.2 CARATTERISTICHE DEI LUOGHI DI LAVORO	
II.4 Archivi/Magazzini	
II.5 IMPIANTI TECNOLOGICI	
II.6 IMPIANTI ELETTRICI	
II.7 ILLUMINAZIONE	
II.8 MICROCLIMA	
IL BENESSERE TERMICO	
II.9 USO DI ATTREZZATURE DA LAVORO E DISPOSITIVI DI PROTEZIONE INDIVIDUALI	
DISPOSITIVI DI PROTEZIONE INDIVIDUALE	
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	
II.11 VALUTAZIONE DEL RISCHIO INCENDIO (ART. 46 D.LGS. 81/08 - D.M. 10 MARZO 1998)	27
II.11.1 AREE A RISCHIO SPECIFICO	28
II.11.2 MEZZI ED IMPIANTI DI PROTEZIONE ED ESTINZIONE DEGLI INCENDI	29
II.11.3 SISTEMI DI VIE ED USCITE DI EMERGENZA	31
II.12 ANALISI DELLE MANSIONI	32
Fisioterapista Coordinatrice	34
Fisiotera pista	
Coadiutore Amministrativo	
Logopedista	
Ausiliario	50
PARTE III - MISURE E PROGRAMMI PER IL MIGLIORAMENTO CONTINUO	54
ALLEGATO 1 - MISURE E PROGRAMMI PER IL MIGLIORAMENTO CONTINUO	
ALLEGATO 2 - ELENCO PERSONALE REPARTO	•••••
ALLEGATO 3 - VALUTAZIONE RISCHIO CHIMICO	•••••
ALLEGATO 4 - SCHEDA VALUTAZIONE TEMPO DI ESPOSIZIONE INDIVIDUALE AL VDT	•••••



Valutazione dei Rischi ai sensi dell'art. 28 del D.lgs 81/2008 e s.m.i.		one dei Rischi ai sensi dell'art. 28 del D.lgs 81/2008 e s.m.i.
	Plesso	P.O. Teramo – Lotto 1 – Piano Seminterrato – Piazza Italia – Teramo
	Reparto	U.O.S.D. MEDICINA FISICA E RIABILITAZIONE

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.S.D. Medicina Fisica e Riabilitazione, piano seminterrato del Lotto 1 del P.O. di Teramo, Piazza Italia - 64100 – 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 sopralluogo tecnico effettuato nella giornata del 29 luglio 2021.



Valutazione dei Rischi ai sensi dell'art. 28 del D.lgs 81/2008 e s.m.i.		
Plesso P.O. Teramo – Lotto 1 – Piano Seminterrato – Piazza Italia – Tera		P.O. Teramo – Lotto 1 – Piano Seminterrato – Piazza Italia – Teramo
	Reparto	U.O.S.D. MEDICINA FISICA E RIABILITAZIONE

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.S.D. MEDICINA FISICA E RIABILITAZIONE P.O. Teramo – Lotto 1 – Piazza Italia - 64100 – Teramo
Piani occupati	Piano seminterrato
Numero lavoratori del Servizio oggetto di valutazione	17

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:
	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)
Medica Competente	Dott.ssa Silvia PIROZZI
Medico Competente	Dott. Gino DI FABIO
	Sig. Castagnoli Dante;
	Sig. Macrillante Antonio;
	Sig. Febo Alessio;
D	Sig. De Febis Marco;
Rappresentante dei Lavoratori per la	Sig. Martelli Alessio;
Sicurezza RLS	Sig.ra Manuela Bufo;
	Sig. Matteucci Stefano;
	Sig. Di Michele Luca;
	Sig. Casavecchia Michele;
	Sig. Oliverii Giovanni Marino
Consulenti Esterni	Professional Service srl



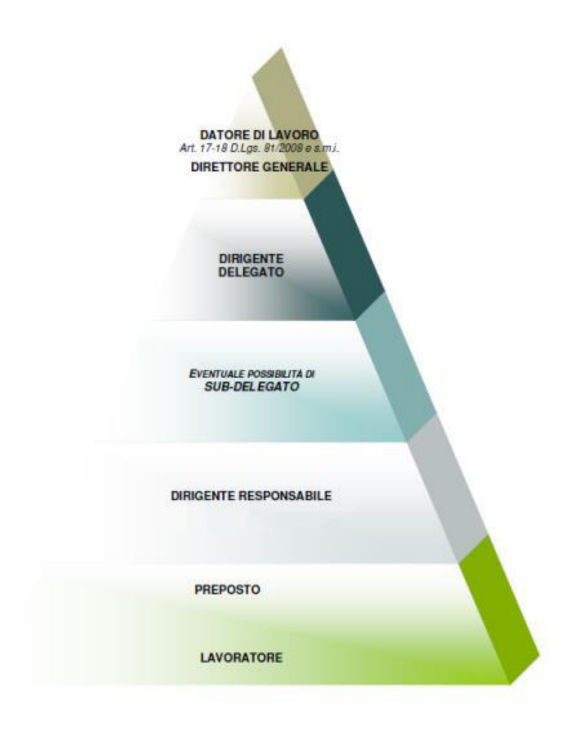
	Valutazione dei Rischi ai sensi dell'art. 28 del D.lgs 81/2008 e s.m.i.	
Plesso P.O. Teramo – Lotto 1 – Piano Seminterrato – Piazza Italia – Teramo		P.O. Teramo – Lotto 1 – Piano Seminterrato – Piazza Italia – Teramo
	Renarto	U O S D MEDICINA FISICA E RIABILITAZIONE

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 persistenza della inosservanza, informare i loro 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 persistenza della inosservanza, informare i loro superiori diretti...";
- ➤ Si rimanda al **Lavoratore** del Servizio interessato, contribuire, insieme al datore di 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...."

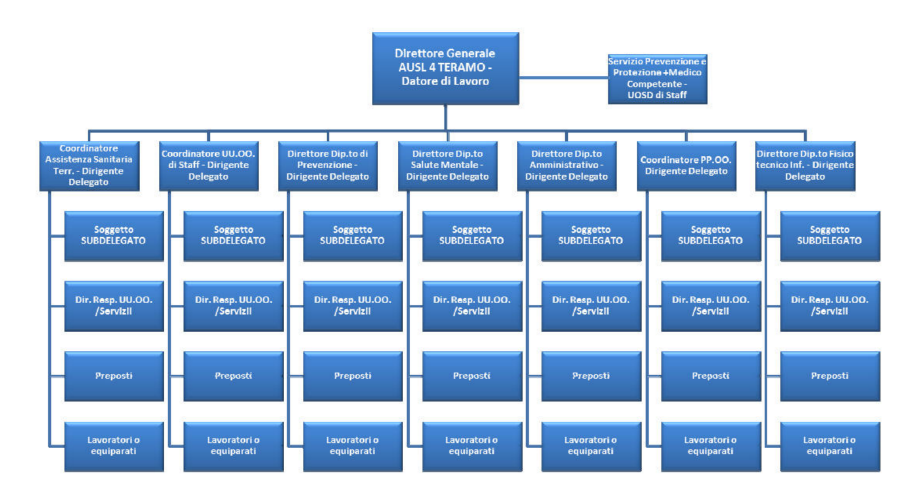


Valutazione dei Rischi ai sensi dell'art. 28 del D.lgs 81/2008 e s.m.i.	
Plesso	P.O. Teramo – Lotto 1 – Piano Seminterrato – Piazza Italia – Teramo
Reparto	U.O.S.D. MEDICINA FISICA E RIABILITAZIONE





I.1.1 Organigramma Aziendale





	Valutazione dei Rischi ai sensi dell'art. 28 del D.lgs 81/2008 e s.m.i.			
	Plesso	P.O. Teramo – Lotto 1 – Piano Seminterrato – Piazza Italia – Teramo		
t	Reparto	U.O.S.D. MEDICINA FISICA E RIABILITAZIONE		

Personale

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

- * FISIOTERAPISTA COORDINATRICE
- * FISIOTERAPISTA
- * LOGOPEDISTA
- * COADIUTORE AMMINISTRATIVO
- * AUSILIARIO

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
* FISIOTERAPISTA COORDINATRICE	08:00 – 14:00	/	/
* FISIOTERAPISTA	08:00 – 14:00	14:30 – 17:30	/
* LOGOPEDISTA	08:00 – 14:00	/	/
* COADIUTORE AMMINISTRATIVO	08:30 – 14:30	/	/
* AUSILIARIO	07:00 – 13:00	14:30 – 17:30	/



Valutazione dei Rischi ai sensi dell'art. 28 del D.lgs 81/2008 e s.m.i.		
Plesso	P.O. Teramo – Lotto 1 – Piano Seminterrato – Piazza Italia – Teramo	
Reparto	U.O.S.D. MEDICINA FISICA E RIABILITAZIONE	

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	P.O. Teramo – Lotto 1 – Piano Seminterrato – Piazza Italia – Teramo			
it	Reparto	U.O.S.D. MEDICINA FISICA E RIABILITAZIONE			

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.



Valutazio	ne dei Rischi	ai sensi	dell'art.	28 del	D.lgs	81/2008 e s	.m.i.

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;
- 1) 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 P.O. Teramo – Lotto 1 – Piano Seminterrato – Piazza Italia – Te		P.O. Teramo – Lotto 1 – Piano Seminterrato – Piazza Italia – Teramo	
	Reparto	U.O.S.D. MEDICINA FISICA E RIABILITAZIONE	

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



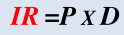
Valutazione dei Rischi ai sensi dell'art. 28 del D.lgs 81/2008 e s.m.i.		
Plesso	P.O. Teramo – Lotto 1 – Piano Seminterrato – Piazza Italia – Teramo	
Reparto	U.O.S.D. MEDICINA FISICA E RIABILITAZIONE	

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





	Valutazione dei Rischi ai sensi dell'art. 28 del D.lgs 81/2008 e s.m.i.		
Plesso P.O. Teramo – Lotto 1 – Piano Seminterrato – Piazza Italia – Teramo		P.O. Teramo – Lotto 1 – Piano Seminterrato – Piazza Italia – Teramo	
	Reparto	U.O.S.D. MEDICINA FISICA E RIABILITAZIONE	

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.

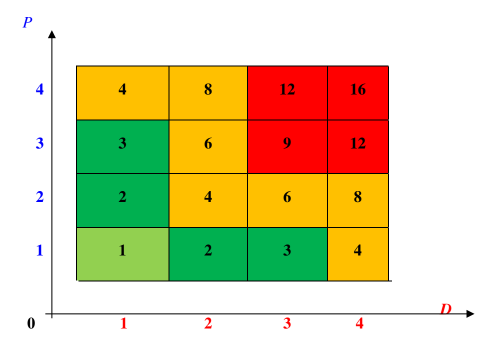


Fig. 2: Esempio di matrice dell' Indice di Rischio

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):



Valutazio	one dei Rischi ai sensi dell'art. 28 del D.lgs 81/2008 e s.m.i.
Plesso	P.O. Teramo – Lotto 1 – Piano Seminterrato – Piazza Italia -

P.O. Teramo – Lotto 1 – Piano Seminterrato – Piazza Italia – Teramo

Reparto U.O.S.D. MEDICINA FISICA E RIABILITAZIONE

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 un 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 F	Rischi a	i sensi	dell'	art.	28	del	D.lgs	81	/2008	e s.m.i.
-------------	-------	----------	---------	-------	------	----	-----	-------	----	-------	----------

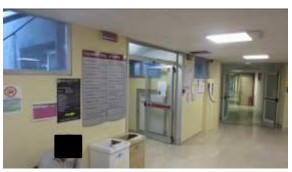
Plesso	P.O. Teramo – Lotto 1 – Piano Seminterrato – Piazza Italia – Teramo

II.2 Caratteristiche dei luoghi di lavoro

<u>La descrizione e le caratteristiche dell'intero Lotto 1 del P.O. di Teramo sono riportate nel Documento di Valutazione dei Rischi Generale.</u>

Il Servizio, oggetto del presente documento, occupa un'ala al piano seminterrato del Lotto 1 del P.O. di Teramo.





L'accesso all'area occupata dal Servizio avviene dal corridoio di collegamento principale di piano tramite porta tagliafuoco a due battenti dotata di maniglione antipanico.

Il Servizio occupa un'ala del Lotto 1 la cui area in pianta è strutturata e organizzata in un unico corridoio che serve i vari locali ad entrambi i suoi lati.





I locali occupati dal Servizio sono adibiti a studi/uffici, box e locali terapie (es. Laser), ambulatori, servizi igienici e altri locali funzionali al Servizio. E' inoltre presente una palestra.







Valutazio	one dei Rischi ai sensi dell'art. 28 del D.lgs 81/2008 e s.m.i.
Plesso	P.O. Teramo – Lotto 1 – Piano Seminterrato – Piazza Italia – Teram

II.3 Spogliatoi e Servizi igienici

All'interno delle aree del Servizio sono presenti servizi igienici, separati per sesso, con aerazione naturale e/o meccanica per ricambio di aria adeguato.

I locali sono dotati di tutti gli accessori necessari (acqua calda e fredda, mezzi detergenti e per asciugarsi); le pareti sono lavabili e igienizzabili (piastrelle).





Sono presenti all'interno del Servizio locali spogliatoi, separati uomini-donne.







Valutaz	zione dei	Rischi a	i sensi	dell'	art.	28 de	1 D.1gs	81	/2008	e s.1	n.i.
Y CLICICIZ	TOTTO GOT	I CIDOIII O	T DAILDI	COLL	ULL U.	20 00	1 1 1 1 1 1	, O 1	2000	→ D • I	TT.T.

II.4 Archivi/Magazzini

Il Servizio ha a disposizione alcuni locali deposito con armadi e scaffali contenenti materiale necessario per il Servizio. All'interno degli studi/uffici sono presenti armadi e scaffali per lo stoccaggio di materiale (presidi, faldoni cartacei, ecc.) necessari al Servizio.





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

II.5 Impianti tecnologici

Impianti Termici/condizionamento

All'interno del Servizio è presente un impianto di climatizzazione a soffitto installato nel corridoio principale e nella maggior parte dei locali (es. palestra, box terapie) e un impianto di riscaldamento costituito da radiatori installati in alcuni locali e nei servizi igienici.









Per quanto riguarda le caratteristiche degli impianti tecnologici (centrali termiche, gruppi condizionamento, etc.) e le relative Certificazioni e Verifiche periodiche si fa riferimento al DVR generale.



	Valutazio	one dei Rischi ai sensi dell'art. 28 del D.lgs 81/2008 e s.m.i.
	Plesso	P.O. Teramo – Lotto 1 – Piano Seminterrato – Piazza Italia – Teramo
it	Reparto	LLOS D MEDICINA FISICA E RIABILITAZIONE

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

Nelle aree occupate dal Servizio sono presenti quadri elettrici, 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 81/2	2008	e s.m.1.
---	------	----------

D1	DO T I.4. 1 D'	C i t D' It. 1'. T
Piesso	P.O. Teramo – Lotto I – Piano	Seminterrato – Piazza Italia – Teramo

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 nei locali è costituito, quasi esclusivamente, da plafoniere a Led.





Il sistema di illuminazione naturale è garantito, nei locali che hanno la parete verso l'esterno, mediante finestre con apertura a battente (vasistas).







Valutazione	dei	Rischi	ai	sensi	dell	art.	28	del	D.lg	S 8	31/2	008	е	s.m.i
-------------	-----	--------	----	-------	------	------	----	-----	------	-----	------	-----	---	-------

Plesso	P.O. Teramo – Lotto 1 – Piano Seminterrato – Piazza Italia – Teramo
1 10000	1.0. Termino Lovo i i imio Seminiventato i imala italia i eranno

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 conseguente variazione del flusso sanguigno dalla parte centrale del corpo verso la



Valutazio	Valutazione dei Rischi ai sensi dell'art. 28 del D.lgs 81/2008 e s.m.i.			
Plesso	P.O. Teramo – Lotto 1 – Piano Seminterrato – Piazza Italia – Teramo			
Domonto	LLOCD MEDICINA EIGICA E DIADILITAZIONE			

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 meccanismo 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.</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	P.O. Teramo	– Lotto 1 – Piano	Seminterrato –	Piazza	Italia – Teram	10
--------	-------------	-------------------	----------------	--------	----------------	----

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	P.O. Teramo – Lotto 1 – Piano Seminterrato – Piazza Italia – Teramo				
ŧ	Reparto	U.O.S.D. MEDICINA FISICA E RIABILITAZIONE				

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.

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.



	Valutazio	one dei Rischi ai sensi dell'art. 28 del D.lgs 81/2008 e s.m.i.
	Plesso	P.O. Teramo – Lotto 1 – Piano Seminterrato – Piazza Italia – Teramo
t	Reparto	U.O.S.D. MEDICINA FISICA E RIABILITAZIONE

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 regolazione 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;
- 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.



	Valutazio	one dei Rischi ai sensi dell'art. 28 del D.lgs 81/2008 e s.m.i.
	Plesso	P.O. Teramo – Lotto 1 – Piano Seminterrato – Piazza Italia – Teramo
t	Reparto	U.O.S.D. MEDICINA FISICA E RIABILITAZIONE

Misure di prevenzione

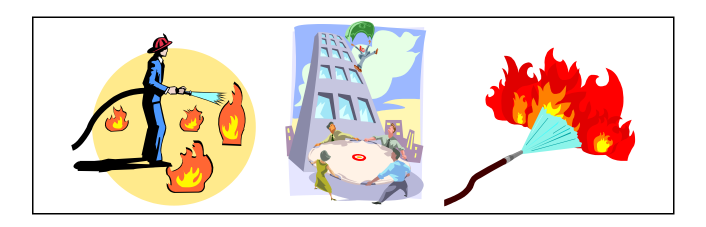
- Programmare pause e/o cambi di attività di almeno 15 minuti ogni due ore;
- Nelle pause evitare di rimanere seduti e di impegnare la vista leggendo il giornale o facendo videogiochi;
- <u>Laddove sia possibile, organizzare il proprio lavoro alternando l'utilizzo del VDT con compiti che non comportano 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	P.O. Teramo – Lotto 1 – Piano Seminterrato – Piazza Italia – Teramo	
Reparto	U.O.S.D. MEDICINA FISICA E RIABILITAZIONE	

II.11 Valutazione del Rischio Incendio (art. 46 D.Lgs. 81/08 - D.M. 10 marzo 1998)



La presente relazione costituisce nota integrativa al documento di valutazione dei rischi ai sensi dell'art. 2 del DM 10.03.98 e in attuazione di quanto disposto all'art. 46 del D.Lgs. 81/08.

Pertanto la valutazione del rischio incendio e le conseguenti misure preventive, protettive e precauzionali, seguono, ove possibile quanto suggerito dagli allegati al DM 10.03.98 e dal D.M. 18 settembre 2002 e smi.

Essa non è da ritenersi sostitutiva della relazione tecnica per l'ottenimento del Certificato Prevenzione Incendi.



	Valutazione dei Rischi ai sensi dell'art. 28 del D.lgs 81/2008 e s.m.i.			
	Plesso	P.O. Teramo – Lotto 1 – Piano Seminterrato – Piazza Italia – Teramo		
t	Reparto	U.O.S.D. MEDICINA FISICA E RIABILITAZIONE		

II.11.1 Aree a rischio specifico

Depositi/Archivi

Il Servizio ha a disposizione alcuni locali deposito con armadi e scaffali contenenti materiale necessario per il Servizio. All'interno degli studi/uffici sono presenti armadi e scaffali per lo stoccaggio di materiale (presidi, faldoni cartacei, ecc.) necessari al Servizio.















Valutazione dei Rischi ai sensi dell'art. 28 del D.lgs 81/2008 e s.m.i.		
Plesso	P.O. Teramo – Lotto 1 – Piano Seminterrato – Piazza Italia – Teramo	
Reparto	U.O.S.D. MEDICINA FISICA E RIABILITAZIONE	

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

Attrezzature ed impianti di estinzione degli incendi





Mezzi di estinzione portatili

All'interno del Servizio sono presenti estintori portatili a polvere da 6 kg di capacità estinguente pari a 34 A 233 B C e a CO₂ da kg. Tali estintori sono ubicati in posizione facilmente accessibile e visibile.







Valutazione dei Rischi ai sensi dell'art. 28 del D.lgs 81/2008 e s.m.i.			
	Plesso	P.O. Teramo – Lotto 1 – Piano Seminterrato – Piazza Italia – Teramo	
	Reparto	U.O.S.D. MEDICINA FISICA E RIABILITAZIONE	

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.







Impianto idrico antincendio

All'interno dell'ala occupata dal Servizio è installato un impianto idrico antincendio costituito da un idrante UNI 45 in apposita cassetta antincendio dotata di apertura di sicurezza "safe crash" al cui interno è disposta manichetta con relativa lancia di erogazione.



È indispensabile controllare periodicamente l'efficienza dei mezzi portatili e fissi di spegnimento.



	Valutazione dei Rischi ai sensi dell'art. 28 del D.lgs 81/2008 e s.m.i.				
	Plesso	P.O. Teramo – Lotto 1 – Piano Seminterrato – Piazza Italia – Teramo			
i	Reparto	U.O.S.D. MEDICINA FISICA E RIABILITAZIONE			

II.11.3 Sistemi di vie ed uscite di emergenza

In conformità a quanto previsto dal D.M. 10/03/98 allegato III e 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, senza assistenza esterna, utilizzare in sicurezza un percorso senza ostacoli e chiaramente riconoscibile fino ad un luogo sicuro.

All'interno dell'area occupata dal Servizio sono presenti percorsi di esodo bidirezionali che affacciano su un vano scala interno compartimentato e sul corridoio principale di piano.





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	P.O. Teramo – Lotto 1 – Piano Seminterrato – Piazza Italia – Teramo	
	Reparto	U.O.S.D. MEDICINA FISICA E RIABILITAZIONE	

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	P.O. Teramo – Lotto 1 – Piano Seminterrato – Piazza Italia – Teramo					
Reparto	U.O.S.D. MEDICINA FISICA E RIABILITAZIONE					

- 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:

- * FISIOTERAPISTA COORDINATRICE
- * FISIOTERAPISTA
- * LOGOPEDISTA
- * COADIUTORE AMMINISTRATIVO
- * AUSILIARIO

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 Generale 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	P.O. Teramo – Lotto 1 – Piano Seminterrato – Piazza Italia – Teramo		
ŧ	Reparto	U.O.S.D. MEDICINA FISICA E RIABILITAZIONE		

Fisioterapista Coordinatrice

Attività e compiti del personale Addetto

- Attività di coordinamento della U.O.S.D. Medicina Fisica e Riabilitazione
- > Utilizzo di Videoterminali

Mezzi, strumenti ed attrezzature utilizzate

Videoterminale;

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;
- 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 chimici
 - via inalatoria (polveri, aerosol, vapori)
 - contatto cutaneo.
- Agenti individuali di rischio:
 - gravidanza, invecchiamento e soggetti diversamente abili (motorio o sensoriale)



Valutazio	Valutazione dei Rischi ai sensi dell'art. 28 del D.lgs 81/2008 e s.m.i.						
Plesso	P.O. Teramo – Lotto 1 – Piano Seminterrato – Piazza Italia – Teramo						
Reparto	U.O.S.D. MEDICINA FISICA E RIABILITAZIONE						

Esposizione a run A (8) - (L_{EX} 8h) [d		≤80 ⊠	80 < ≤85 □	85 <	≤ 87 □	>87 🗆				
Esposizione a	Mano – braccio [m/s²]	SI□ NO⊠	≤2,5 □ Valore limite d'azione	2,5<	≤ 5 □	> 5 \square Valore limite di esposizione				
A (8) [m/s ²]	Corpo intero [m/s ²]	SI□ NO⊠	≤ 0,5□ Valore limite d'azione	0,5 <	≤1□	>1 \(\text{Valore} \) Valore limite di esposizione				
Valutazione risch	io ahimiao	Basso per la sicurezza Irrilevante per la salute ⊠		Alto per la sicurezza Irrilevante per la salute □						
varutazione risch	no emmico	Basso per la s per la salute □	Alto per la sicurezza Rilevante per la salute □							
Rischio Biologico		Presente 🗷 (po	tenziale)	Non presente □						
Ferite da taglio settore ospedalier Titolo X-BIS D.lg		☐ Non presente	□ Presente		☑ Potenziali					
· · · · · · · · · · · · · · · · · · ·										
lavoro notturno	Circolare n° 8 del	Non presente	□ < 80	giorni		80 giorni				
	005	☐ Presente lavorativ		all'anno lavorativi all'anno		ri all'anno				
Lavoro in quota		Presente	Non present	Non presente ⊠		Saltuaria □				
Rischio microclin e freddo	na severo per caldo	Presente	Non present	Non presente ⊠		Saltuaria □				
		1	ı		ı					
Movimentazione	Manuale Carichi	Presente	Non present	Non presente ⊠ Saltuaria		а 🗆				



	Valutazione	dei Rischi	ai sensi	dell'art.	28 del D.	lgs 81/2008	e s.m.i.
ſ		•				•	

Plesso P.O. Teramo – Lotto 1 – Piano Seminterrato – Piazza Italia – Teramo

Reparto U.O.S.D. MEDICINA FISICA E RIABILITAZIONE

Principali rischi legati alla mansione							
	RISCHIO SICUREZZA (Luogo di lavoro/attrezzature/attività di lavoro) D P IR						
	Traumi da incidenti stradali	1	1	1			
	Traumi da investimento	1	1	1			
	Biologico (potenziale)	2	2	4			
	Elettrocuzione	2	1	2			
	Tagli, abrasioni, schiacciamento, proiezione di materiale	2	1	2			
nio	Lesioni da sforzo	1	1	1			
fortu	Scivolamento	2	1	2			
io In	Inciampo	2	1	2			
Rischio Infortunio	Caduta dall'alto	1	1	1			
4	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	1	1	1			
	Rumore	1	1	1			
	Vibrazioni mano braccio	1	1	1			
	Vibrazioni corpo intero	1	1	1			
	Esposizione Radiazioni ionizzanti	1	1	1			
Mans.	Esposizione Radiazioni ottiche non ionizzanti	1	1	1			
4	Posture connesse ad attività specifica	2	2	4			
	Rischio da esposizione ad agenti cancerogeni e mutageni	1	1	1			
	Rischio Chimico	1	2	2			
	Violenza fisica/Aggressione	1	1	1			
	Microclima severo per caldo/freddo	1	1	1			



	Valutazione dei Rischi ai sensi dell'art. 28 del D.lgs 81/2008 e s.m.i.						
Plesso P.O. Teramo – Lotto 1 – Piano Seminterrato – Piazza Italia – Teramo							
Reparto U.O.S.D. MEDICINA FISICA E RIABILITAZIONE							

Kit di base - Dispositivi di Protezione Individuali

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

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

A disposizione

- Camici idrorepellenti 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);
- Guanti monouso (nitrile/vinile) conformi alla EN 374 (-1, -2, -4, -5(virus)) EN 455 UNI EN ISO 21420;

Inoltre, ad integrazione di quanto sopra, per rischio chimico

• Occhiali a stanghette con protezione laterale e/o occhiali di protezione a mascherina antispruzzo e anti-esalazioni (se possibili schizzi o aerosol) conformi alla EN 166;

Inoltre, ad integrazione di quanto sopra, per rischio biologico

Visiere conformi alla EN 166 (se possibili schizzi o aerosol)

Dispositivi di Protezione Individuali Covid-19

Kit DPI Covid-19 come da specifico DVR aziendale

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 de	l Lavoro	del 18/11/	20	$10 - \text{prot.} \ 15$	SEGR	/0023692	

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	P.O. Teramo – Lotto 1 – Piano Seminterrato – Piazza Italia – Teramo				
t	Reporto	LLOSD MEDICINA EISICA E PLABILITAZIONE				

Fisioterapista

Attività e compiti del personale Addetto

Attività di prevenzione, cura e riabilitazione nelle aree della motricità, sia in regime di ricovero ospedaliero che ambulatoriale

Mezzi, strumenti ed attrezzature utilizzate

Apparecchi elettromedicali: Laserterapia, Magnetoterapia, Ultrasuonoterapia, Elettroterapia, Infrarossi; Ausili vari; Videoterminale

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
- Agenti ergonomici:
 - Affaticamento visivo per utilizzo di Videoterminali (per tempi inferiori alle 20 ore settimanali)
 - Rischio posturale derivante dal mantenimento di posture fisse prolungate;
 - Movimentazione pazienti
- Agenti Biologici potenziali
- Agenti chimici
 - via inalatoria (polveri, aerosol, vapori)
 - contatto cutaneo.
- Agenti fisici
 - Campi elettromagnetici
 - Radiazioni ottiche artificiali
- Agenti individuali di rischio:
 - gravidanza, invecchiamento e soggetti diversamente abili (motorio o sensoriale)



Valutazione dei Rischi ai sensi dell'art. 28 del D.lgs 81/2008 e s.m.i.					
Plesso	P.O. Teramo – Lotto 1 – Piano Seminterrato – Piazza Italia – Teramo				
Reparto	U.O.S.D. MEDICINA FISICA E RIABILITAZIONE				

Esposizione a run A (8) - (L _{EX} 8h) [d		≤80 ⊠	80 < ≤85 □	85 <	≤ 87 □	>87 🗆	
Esposizione a	Mano – braccio [m/s²]	SI□ NO⊠	≤2,5 □ Valore 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□ Valore limite d'azione	0,5 <	≤1□	>1 \(\text{Valore} \) Valore limite di esposizione	
W. 1		Basso per la si per la salute ⊠	curezza Irrileva		e Alto per la sicurezz Irrilevante per la salute		
Valutazione rischio chimico		Basso per la sicurezza Rilevante per la salute □			e Alto per la sicurezza Rilevante per la salute □		
Rischio Biologico)	Presente 🗷 (potenziale)		Non prese	Non presente □		
Ferite da taglio e da punta nel settore ospedaliero e sanitario Titolo X-BIS D.lgs. 81/08 e smi		☐ Non presente	□ Present	e	➤ Potenziali		
	Circolare n° 8 del 005	☒ Non presente☐ Presente		□ < 80 giorni lavorativi all'anno		□ ≥ 80 giorni lavorativi all'anno	
Lavoro in quota		Presente □	Non prese	Non presente ⊠		а 🗆	
Rischio microclima severo per caldo e freddo		Presente □	Non prese	ente 🗵	Saltuari	a 🗆	
Movimentazione Manuale Carichi		Presente Movimentazion pazienti*	Non prese	ente 🗆	Saltuari	а 🗆	

Nonostante ciò il personale è soggetto a movimentazione dei pazienti pertanto, è stata effettuata:

- la sorveglianza sanitaria specifica con protocolla sanitario stabilito dal Medico Competente
- Informazione e Formazione specifica per la movimentazione manuale dei pazienti
- Ha dotato il personale di idonei Dispositivi di Protezione Individuali come riportato nell'Analisi dei Rischi diviso per Mansioni

^{*}Per quanto riguarda la movimentazione dei pazienti (MAPO), per il Servizio oggetto di questo documento, non è applicabile in quanto non rientra nel reparto di degenza normale.



Rischio Chimico

Violenza fisica/Aggressione

Microclima severo per caldo/freddo

Valutazio	one dei Rischi ai sensi dell'art. 28 del D.lgs 81/2008 e s.m.i.
Plesso	P.O. Teramo – Lotto 1 – Piano Seminterrato – Piazza Italia – Teramo

Reparto U.O.S.D. MEDICINA FISICA E RIABILITAZIONE

Prin	cipali rischi legati alla mansione		,	
RIS	CHIO SICUREZZA	D	P	IR
(Luc	ogo di lavoro/attrezzature/attività di lavoro)			
	Traumi da incidenti stradali	1	1	1
	Traumi da investimento	1	1	1
	Biologico (potenziale)	3	2	6
	Elettrocuzione	2	1	2
	Tagli, abrasioni, schiacciamento, proiezione di materiale	2	1	2
umio	Lesioni da sforzo	2	1	2
ıfort	Scivolamento	2	1	2
Rischio Infortunio	Inciampo	2	1	2
Riscl	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 (pazienti)	2	2	4
	Rumore	1	1	1
	Vibrazioni mano braccio	1	1	1
	Vibrazioni corpo intero	1	1	1
	Esposizione Radiazioni ionizzanti	1	1	1
ns.	Esposizione Radiazioni ottiche non ionizzanti	2	2	4
Mans.	Campi elettromagnetici	1	2	2
	Posture connesse ad attività specifica	2	2	4
	Rischio da esposizione ad agenti cancerogeni e mutageni	1	1	1



	Valutazione dei Rischi ai sensi dell'art. 28 del D.lgs 81/2008 e s.m.i.					
	Plesso	P.O. Teramo – Lotto 1 – Piano Seminterrato – Piazza Italia – Teramo				
,	Reparto	U.O.S.D. MEDICINA FISICA E RIABILITAZIONE				

Kit di base - Dispositivi di Protezione Individuali

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

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

A disposizione

- Camici idrorepellenti 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);
- Guanti monouso (nitrile/vinile) conformi alla EN 374 (-1, -2, -4, -5(virus)) EN 455 UNI EN ISO 21420;

Inoltre, ad integrazione di quanto sopra, per rischio chimico

 Occhiali a stanghette con protezione laterale e/o occhiali di protezione a mascherina antispruzzo e anti-esalazioni (se possibili schizzi o aerosol) conformi alla EN 166;

Inoltre, ad integrazione di quanto sopra, per rischio biologico

Visiere conformi alla EN 166 (se possibili schizzi o aerosol)

Inoltre, ad integrazione di quanto sopra, per rischio Laser

DPI oculari previsti dal costruttore o dall'Addetto alla Sicurezza LASER

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 de	l Lavoro	del 18/11/	/20	10 – prot. 15/	SEGR	/0023692	

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	P.O. Teramo – Lotto 1 – Piano Seminterrato – Piazza Italia – Teramo				
t	Reporto	LLOSD MEDICINA EISICA E PLABILITAZIONE				

Coadiutore Amministrativo

Attività e compiti del personale Addetto

- Attività di accettazione degli utenti che accedono al Servizio;
- Attività di carico sui sistemi informatizzati aziendali delle prestazioni fornite ai pazienti ambulatoriali

Mezzi, strumenti ed attrezzature utilizzate

Videoterminale

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
- 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
 - via inalatoria (polveri, aerosol, vapori)
 - contatto cutaneo.
- Agenti Biologici potenziali
- Agenti individuali di rischio:
 - gravidanza, invecchiamento e soggetti diversamente abili (motorio o sensoriale)



Valutazio	one dei Rischi ai sensi dell'art. 28 del D.lgs 81/2008 e s.m.i.		
Plesso P.O. Teramo – Lotto 1 – Piano Seminterrato – Piazza Italia – Teramo			
Reparto	U.O.S.D. MEDICINA FISICA E RIABILITAZIONE		

Esposizione a run A (8) - (L _{EX} 8h) [d		≤80 ☒	80 < ≤85 □	85 <	≤ 87 □	>87 🗆
() (LX) [(/1					
Esposizione a vibrazioni	Mano – braccio [m/s²]	SI□ NO⊠	≤ 2,5 □ Valore 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□ Valore limite d'azione	0,5 <	≤1□	>1 Valore limite di esposizione
Volutorione visel	io obimico	Basso per la sicurezza Irrilevante per la salute ⊠		e Alto per la sicu Irrilevante per la salute		
Valutazione rischio chimico		Basso per la sicurezza Rilevante Alto per la sicurez per la salute □ Rilevante per la salute □				
Rischio Biologico	Y	Presente 🗷 (po	tenziale)	Non prese	ente 🗆	
Ferite da taglio settore ospedalier Titolo X-BIS D.lg		☑ Non presente	□ Presente	□ Presente □ Potenziali		nziali
lavoro notturno	Circolare n° 8 del	■ Non presente		\mathcal{L}		80 giorni
2	005	☐ Presente	lavorativi al	l'anno	lavorativ	i all'anno
Lavoro in quota		Presente □	Non presen	te 🗵	Saltuari	а 🗆
Rischio microclin e freddo	na severo per caldo	Presente □	Non presen	te 🗵	Saltuari	а 🗆
			•			
Movimentazione	Manuale Carichi	Presente	Non preser	ite 🗵	Saltuari	а 🗆



Valutazio	one dei Rischi ai sensi dell'art. 28 del D.lgs 81/2008 e s.m.i.
Plesso	P.O. Teramo – Lotto 1 – Piano Seminterrato – Piazza Italia – Teramo

Reparto U.O.S.D. MEDICINA FISICA E RIABILITAZIONE

Principali rischi legati alla mansione							
RISC	RISCHIO SICUREZZA D P						
(Luc	go di lavoro/attrezzature/attività di lavoro)						
	Traumi da incidenti stradali		1	1			
	Traumi da investimento	1	1	1			
	Biologico (potenziale)	2	2	4			
	Elettrocuzione	2	1	2			
	Tagli, abrasioni, schiacciamento, proiezione di materiale	2	1	2			
ınio	Lesioni da sforzo	1	1	1			
fort	Scivolamento	2	1	2			
io In	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	1	1	1			
	Rumore	1	1	1			
	Vibrazioni mano braccio	1	1	1			
	Vibrazioni corpo intero	1	1	1			
, i	Esposizione Radiazioni ionizzanti	1	1	1			
Mans.	Esposizione Radiazioni ottiche non ionizzanti	1	1	1			
	Posture connesse ad attività specifica	2	2	4			
	Rischio da esposizione ad agenti cancerogeni e mutageni	1	1	1			
	Rischio Chimico	1	2	2			
	Violenza fisica/Aggressione	1	1	1			
	Microclima severo per caldo/freddo	1	1	1			



Valutazione dei Rischi ai sensi dell'art. 28 del D.lgs 81/2008 e s.m.i.

T)1	
Plesso	P.O. Teramo – Lotto 1 – Piano Seminterrato – Piazza Italia – Teramo

Reparto U.O.S.D. MEDICINA FISICA E RIABILITAZIONE

Kit di base - Dispositivi di Protezione Individuali

Nessuno

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

Nessuno

Dispositivi di Protezione Individuali Covid-19

Come da DVR Covid-19 Aziendale:

- Impiegato di Ufficio mascherine chirurgiche (conformi alla EN 14683)
- Impiegato Front-Office Ricevimento pubblico : Fornitura DPI quali mascherine FFP2 (conforme alla Norma UNI EN 149) senza valvole, guanti monouso (conformi alla EN 374 (-2, -5(virus)) EN 455 –EN 21420) e occhiali (conformi alla EN 166); in alternativa installazione di barriere di protezione con utilizzo di solo mascherine chirurgiche e guanti monouso. L'afflusso del pubblico all'interno dei locali è stato contingentato.

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

Indicazione livello di rischio	Valutazione	attivata	secondo	le	indicazioni	della	Circolare	del
	Ministero de	l Lavoro	del 18/11/	20	10 – prot. 15/	SEGR	/0023692	

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 P.O. Teramo – Lotto 1 – Piano Seminterrato – Piazza Italia – Teramo						
	Reparto	U O S D. MEDICINA FISICA E RIABILITAZIONE				

Logopedista

Attività e compiti del personale Addetto

> Cura dei disturbi del linguaggio, della comunicazione e delle funzioni orali

Mezzi, strumenti ed attrezzature utilizzate

Materiale cartaceo; Videoterminale

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
- > 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 chimici
 - via inalatoria (polveri, aerosol, vapori)
 - contatto cutaneo.
- Agenti individuali di rischio:
 - gravidanza, invecchiamento e soggetti diversamente abili (motorio o sensoriale)



Valutazione dei Rischi ai sensi dell'art. 28 del D.lgs 81/2008 e s.m.i.						
Plesso P.O. Teramo – Lotto 1 – Piano Seminterrato – Piazza Italia – Teramo						
	Reparto	U.O.S.D. MEDICINA FISICA E RIABILITAZIONE				

Esposizione a run A (8) - (L _{EX} 8h) [d		≤80 ⊠	80 < ≤85 □	85 <	≤ 87 □	>87 □
Esposizione a	Mano – braccio [m/s ²]	SI□ NO⊠	≤ 2,5 □ Valore 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□ Valore limite d'azione	0,5 <	≤1□	>1 \(\text{Valore} \) Valore limite di esposizione
Valutazione risch	sio ahimiao	Basso per la sicurezza Irrilevante per la salute ⊠		te Alto per la sic Irrilevante per la salut		
varutazione risch	no cininico	Basso per la sicurezza Rilevante per la salute □			lto per la sicurezza ilevante per la salute □	
Rischio Biologico	1	Presente 🗷 (potenziale)		Non presente □		
Ferite da taglio settore ospedalier Titolo X-BIS D.lg		☐ Non presente	☐ Non presente ☐ Presente		☑ Potenziali	
lavoro notturno	Circolare n° 8 del	Non presente				80 giorni
20	005	☐ Presente	lavorativi all	'anno	lavorativ	ri all'anno
Lavoro in quota		Presente	Non presen	oresente 🗵 Sal		а 🗆
Rischio microclin e freddo	na severo per caldo	Presente	Non presen	Non presente ⊠ Saltuaria		а 🗆
Movimentazione	Manuale Carichi	Presente	Non presen	te 🗵	Saltuari	a \square



Valutazio	one dei Rischi ai sensi dell'art. 28 del D.lgs 81/2008 e s.m.i.
Plesso	P.O. Teramo – Lotto 1 – Piano Seminterrato – Piazza Italia – T

Plesso P.O. Teramo – Lotto 1 – Piano Seminterrato – Piazza Italia – Teramo

Reparto U.O.S.D. MEDICINA FISICA E RIABILITAZIONE

Prin	cipali rischi legati alla mansione			
	CHIO SICUREZZA ego di lavoro/attrezzature/attività di lavoro)	D	P	IR
	Traumi da incidenti stradali		1	1
	Traumi da investimento	1	1	1
	Biologico (potenziale)	2	2	4
	Elettrocuzione	2	1	2
	Tagli, abrasioni, schiacciamento, proiezione di materiale	2	1	2
ınio	Lesioni da sforzo	1	1	1
fort	Scivolamento	2	1	2
io In	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	1	1	1
	Rumore	1	1	1
	Vibrazioni mano braccio	1	1	1
	Vibrazioni corpo intero	1	1	1
	Esposizione Radiazioni ionizzanti	1	1	1
Mans.	Esposizione Radiazioni ottiche non ionizzanti	1	1	1
V	Posture connesse ad attività specifica	1	2	2
	Rischio da esposizione ad agenti cancerogeni e mutageni	1	1	1
	Violenza fisica/Aggressione	1	1	1
	Rischio Chimico	1	2	2
	Microclima severo per caldo/freddo	1	1	1



	Valutazione dei Rischi ai sensi dell'art. 28 del D.lgs 81/2008 e s.m.i.		
Plesso P.O. Teramo – Lotto 1 – Piano Seminterrato – Piazza Italia – Teram			
	Reparto	U.O.S.D. MEDICINA FISICA E RIABILITAZIONE	

Kit di base - Dispositivi di Protezione Individuali

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

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

A disposizione

- Camici idrorepellenti 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);
- Guanti monouso (nitrile/vinile) conformi alla EN 374 (-1, -2, -4, -5(virus)) EN 455 UNI EN ISO 21420;

Inoltre, ad integrazione di quanto sopra, per rischio chimico

 Occhiali a stanghette con protezione laterale e/o occhiali di protezione a mascherina antispruzzo e anti-esalazioni (se possibili schizzi o aerosol) conformi alla EN 166;

Inoltre, ad integrazione di quanto sopra, per rischio biologico

• Visiere conformi alla EN 166 (se possibili schizzi o aerosol)

A disposizione per sospetto caso 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 de	l Lavoro	del 18/11	/20	$10 - \text{prot.} \ 15$	SEGR	/0023692	

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	P.O. Teramo – Lotto 1 – Piano Seminterrato – Piazza Italia – Teramo	

Reparto U.O.S.D. MEDICINA FISICA E RIABILITAZIONE

_	_	•	_
Au	SII	Ia	rio

Attività e compiti del personale Addetto

> Pulizia degli ambienti ambulatoriali e delle apparecchiature ivi utilizzate

Mezzi, strumenti ed attrezzature utilizzate

Videoterminale

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;
- 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
 - via inalatoria (aerosol, vapori)
 - contatto cutaneo
- Agenti Biologici potenziali

Le attività svolte nel reparto possono implicare il contatto con liquidi biologici <u>potenzialmente</u> infetti:

- inoculazione di materiale infetto attraverso la cute (tramite punture con strumenti infetti; abrasioni, tagli e ferite, lacerazioni causate da frammenti di vetreria contaminata rotta; contatto con polvere o superfici di lavoro contaminate);
- ingestione di materiale infetto (per contatto con mani e dita contaminate, che possono anche disseminare tale materiale nel luogo di lavoro);
- contatto con fluidi corporei, con materiali infetti e bioaereosol
- rifiuti;
- Agenti individuali di rischio:
 - gravidanza, invecchiamento e soggetti diversamente abili (motorio o sensoriale)



	Valutazione dei Rischi ai sensi dell'art. 28 del D.lgs 81/2008 e s.m.i.		
Plesso P.O. Teramo – Lotto 1 – Piano Seminterrato – Piazza Italia -		P.O. Teramo – Lotto 1 – Piano Seminterrato – Piazza Italia – Teramo	
	Reparto	U.O.S.D. MEDICINA FISICA E RIABILITAZIONE	

Esposizione a run A (8) - (L _{EX} 8h) [d		≤80 ⊠	80 < ≤85 □	85 <	≤ 87 □	>87 □
Esposizione a	Mano – braccio [m/s²]	SI□ NO⊠	≤ 2,5 □ Valore 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□ Valore limite d'azione	0,5 <	≤1□	> 1□ Valore limite di esposizione
Valutazione risch	Basso per la sicurezza Irrilevante Alto per la sicurezza per la salute ⊠ Irrilevante per la salute □					
vaiutazione risch	no enimico	Basso per la sicurezza Rilevante per la salute □		Alto per la sicurezza Rilevante per la salute □		
Rischio Biologico	Y	Presente ⊠ (po	tenziale)	Non prese	ente 🗆	
Ferite da taglio settore ospedalie Titolo X-BIS D.lg		☐ Non presente	ĭ Presente		□ Poter	nziali
lavoro notturno	Circolare n° 8 del	☑ Non presente		giorni		80 giorni
2	005	☐ Presente lavorativi a		ll'anno lavorativi all'anno		
Lavoro in quota		Presente □	Non present	e 🗵	Saltuari	а 🗆
Rischio microcline freddo	na severo per caldo	Presente	Non present	e 🗵	Saltuari	а 🗆
					•	
Movimentazione	Manuale Carichi	Presente	Non present	te 🗵	Saltuari	а 🗆



Valutazio	one dei Rischi ai sensi dell'art. 28 del D.lgs 81/2008 e s.m.i.
Plesso	P.O. Teramo – Lotto 1 – Piano Seminterrato – Piazza Italia –

P.O. Teramo – Lotto 1 – Piano Seminterrato – Piazza Italia – Teramo

Reparto U.O.S.D. MEDICINA FISICA E RIABILITAZIONE

Prir	Principali rischi legati alla mansione					
	CHIO SICUREZZA ogo di lavoro/attrezzature/attività di lavoro)	D	P	IR		
	Traumi da incidenti stradali	1	1	1		
	Traumi da investimento	1	1	1		
	Biologico (potenziale)	2	2	4		
	Elettrocuzione	2	1	2		
	Tagli, abrasioni, schiacciamento, proiezione di materiale	2	1	2		
ınio	Lesioni da sforzo	2	1	2		
fortu	Scivolamento	2	1	2		
io In	Inciampo	2	1	2		
Rischio Infortunio	Caduta dall'alto	1	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	2	1	2		
	Infezione tetanica	1	1	1		
	Movimentazione manuale dei carichi	1	1	1		
	Rumore	1	1	1		
	Vibrazioni mano braccio	1	1	1		
	Vibrazioni corpo intero	1	1	1		
	Esposizione Radiazioni ionizzanti	1	1	1		
Mans.	Esposizione Radiazioni ottiche non ionizzanti	1	1	1		
2	Posture connesse ad attività specifica	2	1	2		
	Rischio da esposizione ad agenti cancerogeni e mutageni	1	1	1		
	Violenza fisica/Aggressione	1	1	1		
	Rischio Chimico	1	2	2		
	Microclima severo per caldo/freddo	1	1	1		



Valutazione dei Rischi ai sensi dell'art. 28 del D.lgs 81/2008 e s.m.i.		
Plesso P.O. Teramo – Lotto 1 – Piano Seminterrato – Piazza Italia – Teramo		
Reparto	U.O.S.D. MEDICINA FISICA E RIABILITAZIONE	

Kit di base - Dispositivi di Protezione Individuali

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

A disposizione

- mascherine chirurgiche monouso conformi alla EN 14683
- mascherine chirurgiche con visiera conformi alla EN 14683
- abbigliamento da lavoro (cuffie, copricapo, copri-scarpe, calzari)

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

A disposizione

- Mascherina di protezione vie respiratorie FFP2 o FFP3 conforme alla Norma UNI EN 149;
- Camici idrorepellenti, 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);
- Guanti monouso (nitrile/vinile) conformi alla EN 374 (-1, -2, -4, -5(virus)) EN 455 UNI EN ISO 21420;

Inoltre, ad integrazione di quanto sopra, per rischio chimico

 Occhiali a stanghette con protezione laterale e/o occhiali di protezione a mascherina antispruzzo e antiesalazioni (se possibili schizzi o aerosol) conformi alla EN 166;

Inoltre, ad integrazione di quanto sopra, per rischio biologico

Visiere conformi alla EN 166 (se possibili schizzi o aerosol)

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

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	P.O. Teramo – Lotto 1 – Piano Seminterrato – Piazza Italia – Teramo
	Reparto	U.O.S.D. MEDICINA FISICA E RIABILITAZIONE

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





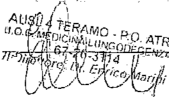
REGIONE ABRUZZO AZIENDA SANITARIA LOCALE TE Direzione Generale

Servizio Prevenzione e Protezione Sicurezza Interna

DISCIPLINE MEDICHE	1055 MOBICIUM FISICA E RIABILITA
Dipartimento, U.O., Servizio, ecc	Sezione
80H E. MARINI	FC GOOR FERRETTI GIULGFRUM
Responsabile	Qualifica é firma del compilatoré
0861 689586	POTERATED
Tel. ufficio	Località

ELENCO P	BRSONALE
FERRETTI GILLETTINA	Ft COORDINATRICE
PEPE ÉURICA	FISOTERAPISTA
& PRIMIO ABUAMARIA	FISTOTERAPISTA
	FISOTERAPISTA
SORREUTINO MUNICIANO	FISHERAPISTA
BIFRANCISCANTONIO RITA	FISAUTERAPSTA
FILIERI GIUSGPPINA	FISHOTERAPISTA
	FISTORRAPISTA
	FISHOTSRAPISTA
GOTOLA ALBRAUMRA	FISTOTERAPISTA

Sigla Responsabile



]
ELENCO P	ERSONALE	I İ		
POMPILII LUALUA	FISOTER	API	STA	
	FISOTEF	SAP	STA	
CECI VERDUICA	FISIOTER	API	STA	
POLISENO LIBIA	TISAOTEF	PAS	ISTA	
GRAMENTI AUGELA	TOCOSET			
CIOSCHI LUISA	COMBINATO	DR6	ARMINISTRATI	CV
CASTELLI SILVANA	AUSLIAR	Ci	والمارا المارات المارا	
	restriction of the second of t	· · · · · · · · · · · · · · · · · · ·		
والمناف والمناف والمناف المسترك والمسترك والمستر	Andrew Control of the			
	······································	<u> </u>		
The second secon				•
			u je beblika i jako jek je sproj	
				:
		ا سه نیب	· · · · · · · · · · · · · · · · · · ·	
		عاد <u>- د اب پخ</u> ل	annage).	
	/	<u> </u>		•
	/		-	
	<u> </u>			

Timbro e	Firma del Responsabile	c.
136	h	,
AUSL4	TERAMO - P.O. ATRI	
	167-26-31/14	_
II(D)(èy	As DE Excist Marini	

Data 5 / 08 / 2081

MANS	TIONE FISHOTERAPISTA COORDINATORS
Attivit	i, e-compili del personale Accietto
Att	delle uss
U7€	1, Fed 1087
Mezzi	framenti ed sitrezzature ordizzate
₹₽	
Sustanze	phimiene are preside un risorio surcuario
KABV	schede C. (Allegobo) (Esponsion e sopreten
Kit di has	e - Dispositivi di Protezione Individuali
P61	PREVISE BUR ALISUBACI
	ORARIO DI LAVORO
ATTINA	600
MERIGGIO	8.00 - 14.00
TE	
	

AUSL 4 TERAMO -P.O. ATRI U.O. MEDICINA HINGOOGGENZA 67-26-3/114/) Il-Dire vore: Dir Firrico Mahini

Sigla Responsabile

MANSIONE: COALSTATORS	LHUNDISTRATION
Attività e compit del personale Addetto	
ATTIVITA' BY ACCELLY ACCEPTION OF CHCAGOOD	ONE DE GLI UTOUTI CHE
ATTOITA & CARLO SUI ALISADALI BELLE PRESTA ANBULT RUBINA	LESSTERY IN FORMATIFERT LEWY: FRUITS AI PARISH
Meza, strument od utrezzauwe offizzate	AND THE PROPERTY OF THE PROPER
UDEOTSRYWWALI	Target the first and a series of the commence of the property
Sustainze chimicile millizzate auche in mode sall いるの・DERH らつてよっれるい いらこうっこん	THE CONTRACTOR STATE OF THE PARTY OF THE PAR
Kit di base Disposițivi di Protezione Individua	
dusha sha itsinass 190	POL 1
19 COULY 18 H A	
ORARIO	DI LAVORO
TINA	830 - 14 30
ERIGGIO	
TE	and the second s

AUSLA DE AMO P.O. ATRI J.O.C. METTE LINGGEREGENZA J.O.C. METTE LINGGEREGENZA GV. 26 1114 II. Dire: Crevilla. Errido Malini

HI.	The state of the s		P. Bright de Ciffing Staffler & House of the Constitution of the C	NOLLE
		· · · · · · · · · · · · · · · · · · ·	OI	FOMERIGG
C 6 1	1) - Co.8			1 5 20 mm
	O LAVORO	I OBIVAN	trop april 1 - Martin paris	ANITEAM
		A STATE OF THE PARTY OF THE PAR		
	<u> </u>			
		18 11	- COMB -	1921
	NP8C1	21#K AL15	77211589	194
		ingslylbril annicatorit i		n 13
			and the second s	- Anna Carlotte
	1		ALAIM	MIN
HREd-WEU	1912/1815	UMH - KT 703	10-98	4501
		nestonica) opagająci dzije		
	The second secon		THE STATE OF THE PERSONAL PROPERTY.	
		· ·	1	
				40
		033 X7AND	3. MB37	AH
		andallan dangezzor	th struments of al	Zome
) 7 H ;	90
140,4407 3	TO R PRICE	HOW CARION		14-
CISSAUDU	انگر <u>- او لا</u> از خام در دران		go grag	S
	112 JEC 4	Service Company of the Company of th	34 4803	
	1 1 1 1 1 1 1 1 1 1 1 1 1 1 1 1 1 1 1 1	rersonale Adderto	op priduoses sylvi	111
	*	1543900	O THE TONE	
		V 7.4CV	- ANCIONO	W.

MANSIONE: +	(STOTERAPISTIE
The state of the s	d personale Authorio
Attivito	metotados e casas, socionarios,
metro on	de delle motrieite sie in
Meizl, strumpathed;	thewature unitezate
177ARECCHI UCHADALLON AUSHLII VAF	tobagom o faretantalis, variantes
Sostanze chimiche util	ezate onche in modification to
HERSELTOR	
Kil di bast: Dispusitiv	di Protezione Indixiduali
BPI Previstr	DUR ALIBNIA SUC
A STATE OF THE STA	
	ORARIO DI LAVORO
ATTINA	8.00 - 16.00
OMERIGGIO	14.30-1130
OTTE	
	The second secon

AUSL 4 FRAMO - P.O. ATRI LO.C. ME OF P.S. B. 144 OF

Sigla Responsabile

MANSTONE! (1)	ALIARIO	
Attività e compiti del	pursonale Addreso	
PULIFIA	A CONTRACTOR OF THE PROPERTY O	HBULA TORVA U DTILL FLATE
Mezzi, strumenti ed att	Pronture utilizate	
Soutonize chantelia antila ARUCHINA H	SLISEPTOL SPRAY &	5
Kirdi Dave - Dispositive of DPI PRE UST	BUR AXIGUBACT	
and the second 	ORANIO DI LAVORO	
TTINA		
IERIGOIO	- Co.f	3.00
	I 11 A = =	13.30

Sigla Responsabile

AUSL 4 TERMO PO ATRI u.o.c. MEDICINI/ JUNGODEGENZA 67 26 3114 H. Direrore: Dr. Edvice Marih



SCHEDA A1 M.M.C.

Movimentazione Manuale dei Carichi

Allegato XXX D.Lgs. 81/2008 artt. 167-171

MANSIONE FISTOTS RAPISTA (o Gruppo Omogeneo di lavoratori) Elementi di riferimento 1. Caratteristiche del carico il carico è troppo pesante; SI/NO (eventuale descrizione)___ - è ingombrante o difficile da afferrare; SI/NO (eventuale descrizione)_ - è in equilibrio instabile o il suo contenuto rischia di spostarsi; SI/NO (eventuale descrizione) - è collocato in una posizione tale per cui deve essere tenuto o maneggiato ad una certa distanza dal tronco o con una torsione o inclinazione del tronco; SI/NO (eventuale descrizione) - può, a motivo della struttura esterna e/o della consistenza, comportare lesioni per il lavoratore, in particolare in caso di urto. SI/NO (eventuale descrizione)



2. Sforzo fisico richiesto
- è eccessivo; SI/NO (eventuale descrizione)U
- può essere effettuato soltanto con un movimento di torsione del tronco; SI/NO (eventuale descrizione)
- può comportare un movimento brusco del carico; SI/NO (eventuale descrizione)
SI/NO (eventuale descrizione)
- è compiuto con il corpo in posizione instabile. SI/NO (eventuale descrizione) NO (eventuale descrizione)
3. Caratteristiche dell'ambiente di lavoro
- lo spazio libero, in particolare verticale, è insufficiente per lo svolgimento dell'attivrichiesta; SI/NO (eventuale descrizione)
- il pavimento è ineguale, quindi presenta rischi di inciampo o è scivoloso; SI/NO (eventuale descrizione)



- il posto o l'ambiente di lavoro non consentono al manuale di carichi a un'altezza di sicurezza o in buon SI/NO (eventuale descrizione) NO	
- il pavimento o il piano di lavoro presenta dislivelli che ir carico a livelli diversi; SI/NO (eventuale descrizione)	ŧ
- il pavimento o il punto di appoggio sono instabili; SI/NO (eventuale descrizione) N O	
- la temperatura, l'umidità o la ventilazione sono inadeguate	
4. Esigenze connesse all'attività- sforzi fisici che sollecitano in particolare la colonna verteb	rale, troppo frequenti o troppo
prolungati; SI/NO (eventuale descrizione)	
- pause e periodo di riposo fisiologico insufficienti; SI/NO (eventuale descrizione)	

ASL DIREZIONE GENERALE

DIREZIONE GENERALE Servizio Prevenzione e Protezione Settore – A Rischi Organizzativi e Trasversali

- distanze trop SI/NO (eventuale de	ppo grandi di solle scrizione)			ur trasporto,	
- un ritmo imp SI/NO (eventuale de	posto da un proces scrizione)	sso che non può	essere modul	ato dal lavorat	ore.
<u>Fattori indivi</u>	<u>duali di rischio</u>				
genere e di età	sica a svolgere il c i; scrizione)	ompito in ques	tione tenuto a	Itresì conto del	-
					<i>5,</i>
- indumenti, c SI/NO (eventuale de	alzature o altri eff	etti personali in)	adeguati port		ore;
- insufficienza SI/NO (eventuale de	o inadeguatezza.	delle conoscenz)	ze o della form	azione o dell'a	nddestramento
	i FISHOTS! RISCHIC HAPO	RA71ST1 D&SXF	7 USIS C 77 IS	RAND DALL'	NACE
DATA <u>5</u> / <u>0</u>	18/2021			ļ.	

AUSL MERAMO - P.O. ATRI
U.O.C. MEMICINA INVIDENCE SOLVIZIO
U.O.C. MEMICINA INVIDENCE PROPERTY STATES AND MEMORIAL PROPERTY STATES MARINI
Pag. 4/4



SCHEDA A1 M.M.C.

Movimentazione Manuale dei Carichi

Allegato XXX D.Lgs. 81/2008 artt. 167-171

MANSIONE AUSILIARI O (o Gruppo Omogeneo di lavoratori)
Elementi di riferimento 1. Caratteristiche del carico
- il carico è troppo pesante ; SI/NO (eventuale descrizione)
- è ingombrante o difficile da afferrare; SI/NO (eventuale descrizione)
- è in equilibrio instabile o il suo contenuto rischia di spostarsi; SI/NO (eventuale descrizione)
è collocato in una posizione tale per cui deve essere tenuto o maneggiato ad una certa distanza dal tronco o con una torsione o inclinazione del tronco;
può, a motivo della struttura esterna e/o della consistenza, comportare lesioni per il avoratore, in particolare in caso di urto.



2. Sforzo fisico richiesto	
- è eccessivo; SI/NO (eventuale descrizione)	
- può essere effettuato soltanto con un movimento di torsione SI/NO (eventuale descrizione)	e del tronco;
- può comportare un movimento brusco del carico; SI/NO (eventuale descrizione)	
- è compiuto con il corpo in posizione instabile. SI/NO (eventuale descrizione) NO	
3. Caratteristiche dell'ambiente di lavoro lo spazio libero, in particolare verticale, è insufficiente per cichiesta;	lo svolgimento dell'attività
il pavimento è ineguale, quindi presenta rischi di inciampo o	è scivoloso ;

manuale di carichi a un'altezza di sicurezza o in l	buona posizione;
Santo (vocinimate descrizione)	
- il pavimento o il piano di lavoro presenta dislivelli cl carico a livelli diversi; SI/NO (eventuale descrizione)	ne implicano la manipolazione del
- il pavimento o il punto di appoggio sono instabili;	
- la temperatura, l'umidità o la ventilazione sono inadegu SI/NO (eventuale descrizione) N	ıate.
1. Esigenze connesse all'attività	
sforzi fisici che sollecitano in particolare la colonna vert prolungati; I/NO (eventuale descrizione) D	ebrale, troppo frequenti o troppo
pause e periodo di riposo fisiologico insufficienti;	



- distar SI/NO (et	nze troppo g ventuale descrizion	randi di solle æ)ひこ_	vamento, c	li abbassame	ento o di	trasport	o;	
- un ritz SI/NO (ev	mo imposto entuale descrizion	da un process	so che non	può essere n	nodulato	dal lavo	oratore.	
						 		
<u>Fattori</u> i	ind <u>ividuali (</u>	li rischio						
- inidone genere e	eità fisica a s	volgere il cor	npito in qu	estione tenu	ito altres	conto c	lelle differe	nze di — —
- indume	enti, calzatur	e o altri effett V	i personali	inadeguati _I	ortati da	lavora	tore;	
- insuffici 61/NO (eventi	enza o inade uale descrizione)_	guatezza del	le conoscer	ıze o della fo	ormazion	e o dell'	addestrame	ento
	56SCR	NSALIAI ITTO	Ri Ri BALL	SUTRAK! ! (WSiC		1 13- 16 A F	Sysch (.0
'ATA <u>5</u>	1 <u> K 20</u>	<u> </u>		AUSL 47	FERAMO	na ingenta P.O. ATRI	teable Sor	vizio

Pag. 4/4

SCHEDA H -ESPOSIZIONE SOGGETTIVA AD AGENTI FISICI

RUMORE

1 ATTREZZATURA-MACCHINARIO O FONTE (Nome Commerciale e Tipología)	2 Libretto d'uso/Foglio Informativo	3 TIPOLOGIA ESPOSIZIONE	4 Temperatura Ambiente Bassa SI-NO (eventuale	5 TEMPO DI ESPOSIZIONE Ore (giornaliero d —settimanale)-
	RUMORE SI-NO		presenza sostanza)	
P.O: T5 RANCO QUALIFICA/MANSIONE FC	REPARTO/SERVI	UNTORS	1 1 1 1 1 1 1 1 1	0NE
FIRMA COMPILATORE CUSE	Hue Z	meth; DATA 5/8/	<u>20U</u> pa	18 <u>k/Z</u>

SCHEDA G -ESPOSIZIONE SOGGETTIVA AD AGENTI FISICI

VIBRAZIONI

1 ATTREZZATURA-MACCHINARIO (Nome Commerciale e Tipologia)	2 Libretto d'uso/Foglio Informativo	3 TIPOLOG	GIA ESPOSIZIONE - CORPO INTERO	4 Temperatura Ambiente Bassa SI-NO	5 TEMPO DI ESPOSIZIONE ore
	Rischio Vibrazioni Si-NO				
					;·

P.O: TER AM	REPARTO/SERVIZIO: YSSOCIUA	FISHCA & RIABILITATIONS
OUALIFICA/MANSIONE Tt	COORDINATRICE	
FIRMA COMPILATORE	inseffine Lenetty	DATA 5/8/204 pag 1/2

Allegato 3 - Valutazione Rischio chimico

MANSIONE COADIATORE STRUCKSTRATIO

SCHEDA C - ESPOSIZIONE SOGGETTIVA AD AGENTI CHIMICI

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

Allegare scheda di sicurezza di ciascum prodotto chimico utilizzato

TO BE TO SECURITION OF THE PARTY OF THE PART		Tingletin di Angelia				
	The state of the s		Control of the Contro	हरूनडोडोलस्ट दंशोडाहरू इ.स.च्याची	Calendra ginmelless	Tempo espasizione
	rucchius mune al aceria cliatoria eresiva eresiva distante	ilitarentes colorio co	ecs .m. n.e. Sui a 30 m	etro orgio ing ing tipuo	Okg nokg	n a 2 ere
	Inco	Control (Control (Con	Tree (1)	Nas Cont Gent ancido Cont discon Cont	2000 2000 2000	ntegor minu 15 mj ore a 2 a 4 a 4 a 6
京子有一局	×	X	X			15
河》——			ده ا د ۱	,		X
S CAN THE SERVICE	*	 	×	*	X	χ
				ly:		
				_		
-						
				:		
			30			
P.O.: BRAKO	O	16./Servizio KBB/	CANA HISTOR	の対象のコートナン	*+1.22 = 1	
Qualifica e firma del compilatore	I .	FC COORD THREE		世) [
Firma e timbro del Responsabile	el Responsabile	USL 4 TERAMO - P.O. ATRI		- 4		Pig 1/2
	()	Dink are of Enverthauni				

MANSIONE AUSILIARIO

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

Nome Prodotto	Ti _l	pologi	a d'us	0	T	ipologia	a di controllo Distanza d'uso E			Espo	sizion	e cuta	anea	Q	uantit	à gio	rnalie	ra	Tempo esposizione giornaliera									
	Sistema Chiuso	Inclusione dí materia	Controllato no dispersivo	Dispersione significativa	Contenimento completo	Ventilazione- Aspirazione locale	Segregazione - separazione	Diluizione - ventilazione	Manipolazione diretta	<1 m	Tra 1m e 3m	Tra 3 m e 5m	Tra 5m e 10 m	>10 m	Nessun	Contatto	Contatto discontinuo	Contatto	<0,1 kg	Da O,1 a 1kg	Da La 10 kg	Da 10 a 100kg	>100kg	Inferiore 15 minuti	Da 15 min a 2 ore	Da 2 a 4 ore	Da 4 a 6 ore	Più di 6
SOFTX-MAN		·	×						X	X							×		Х					×				
105 FZY-HAD 105 FZYT3H			X					_	ベ	×						ļ	X		X					×			•	
LOTFELLBH			×						X	X						X			X					×				
STRAYCID			×						X	X						×			×					X				
AMUCHINA			X						X	λ			:		 	×			×	<u> </u>			<u> </u>	×		_		
				r !							· <u></u>									<u>.</u>		_					-	
																									_	· · · — · ·		
																				o con	1 1987 A			ļ			ļ .	
																								<u>.</u>				

3.0: 16KATVO	U.O./Servizio MSDANA	FISICA E RI	JUNE 1169	
Qualifica e fifths de Estado P.O. ATRI-	CORD. FERRETTI C	TUSPIUM 296	Data 5/8/2021	4/2
67/26 31/4	CLANCE SETTING CO	2106011104 -K3C8	Data 5/0/200	pag 1/2

MANSIONE FISIOTERAPISTA/LOGOPEDISTA/FISIOTERAPISTA COORD.

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

Nome Prodotto	Ti _l	pologi	a d'us	io	7	ipologia		ntrolio	-		Dista	nza d	l'uso		Espos	sizioņe	e cuta	ņea	Qu	iantit	à gior	nalie	ra	Te		espo: rnalie		e
	Sistema Chiuso	Inclusione di materia	Controllato no dispersivo	Dispersione significativa	Contenimento completo	Ventilazione- Aspirazione locale	Segregazione - separazione	Diluizione - ventilazione	Manipolazione diretta	<1:m	Tra 1m e 3m	Tra 3 m e 5m	Tra 5m e 10 m	×10 m	Nessun contatto	Contatto accidentale	Contatto	Contatto	<0,1 kg	Da 0,1 a 1kg	Dala10 kg	Da 10 a 100kg	>100kg	Inferiore 15 minuti	Da 15 min a 2 ore	Da 2 a 4 ore	Da 4 a 6 ore	Più di 6
NEW-DERM	<u> </u>	<u> </u>	×		_				×	×	 						×		X					×				
SOFT-MAN]	×		<u> </u>	l			×	×	 						X		Х				<u></u>	X				
12CT > 17SW		<u></u>	X					 	X	X	 					X			×				<u> </u>	×	_	ļ	ļ	
C361/01/00		 	TX.	-	1		 	-	X	X						×			×					X				<u> </u>
MSLISEPIOL SPRAYCID ANUCHINA			X		-				X	X					_	×			X					×	_			
	 	 	-				-															<u> </u>		_				
		<u> </u>					 -	-	+						<u> </u>		†··									<u> </u>	<u> </u>	
	 	-	<u> </u>	<u> </u>	-	-							18			<u> </u>					<u> </u>			-{		-		
	 	1	\top	†																e kuligariya k	17 - 18/22 18	1_	<u> </u>		<u> </u>			

2.0.: TRAMO, P.O. ATRI UNIServizio MEDICINA FISICA E PLASMITALIONIS

Qualifica e firma del companione Ft COORD FERRETTI CIUSTRUM COST Data 5 12 2021 pas 1/2



P.O. Teramo – Lotto 1 – Piano Seminterrato – Piazza Italia – Teramo Plesso

Reparto U.O.S.D. MEDICINA FISICA E RIABILITAZIONE

Sostanza/ Preparato	Tipologia/ Regolamentaz ione 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
AMUKINE MED	/	Fisioterapista Coordinatrice Fisioterapista Logopedista Ausiliario	FINO A 0,6 Kg	▼ Contatto accidentale	⊠ Giornaliera / Routinaria	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.	Non respirare i vapori/aerosoli. Evitare il contatto con gli occhi e con la pelle. Rimuovere le fonti di 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. Ventilare l'area colpita.	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 ingestione: possono verificarsi bruciore di stomaco, dolori addominali o danni alla parete gastrointestinale. 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: potrebbe causare irritazione



P.O. Teramo – Lotto 1 – Piano Seminterrato – Piazza Italia – Teramo Plesso

Reparto U.O.S.D. MEDICINA FISICA E RIABILITAZIONE

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
SPRAYCID	H319 H336	Fisioterapista Coordinatrice Fisioterapista Logopedista Ausiliario	FINO A 0,6 Kg	☑ Contatto accidentale	Routinaria	MISURE DI IGIENE Utilizzare attrezzature di protezione individuale pulite e mantenute in modo corretto. Immagazzinare le attrezzature di protezione individuale in luogo pulito, lontano dalla zona di lavoro. Durante l'uso non mangiare, bere o fumare. Togliere e lavare gli indumenti contaminati. Assicurare una ventilazione adeguata soprattutto nei luoghi chiusi. PROTEZIONE DELLE MANI Durante la manipolazione del prodotto si consiglia di indossare dei guanti. Sono consigliati soprattutto guanti in neoprene o in nitrile. PROTEZIONE DEGLI DECLI MANI Durante la manipolazione del prodotto si consiglia di indossare dei guanti. Sono consigliati soprattutto guanti in neoprene o in nitrile. PROTEZIONE DEGLI OCCHIVISO Evitare il contatto con gli occhi. Adoperare protezioni oculari studiate per le proiezioni di liquidi. In caso di aumentato pericolo, utilizzare uno schermo facciale per la protezione. Al portatori di lenti a contatto si raccomanda di utilizzare occhiali correttori durante i lavori in cui possono essere esposto a vapori irritanti. Evitare il contatto con gli occhi. Mettere a disposizione del personale degli occhiali di sicurezza con protezione laterale. Punto d'acqua nelle vicinanze. PROTEZIONE RESPIRATORIA Evitare inalazione di vapori. In caso di ventilazione insufficiente, indossare un apparecchio respiratorio appropriato.	PRECAUZIONI PERSONALI, DISPOSITIVI DI PROTEZIONE PROCEDURE IN CASO DI EMERGENZA Consultare le misure di sicurezza riportate ai punti 7 e 8. Tenere lontane le persone non protette.Mettere tutte le fonti infiammabili fuori pericolo e tenerle lontane. Evitare di inalare i vapori. Eliminare ogni possibile sorgente d'accensione e ventilare i locali. Per i non soccorritori: Evitare ogni contatto con la pelle e con gli occhi. Per i soccorritori: Coloro che intervengono saranno dotati di attrezzatura di protezione individuale appropriata (fare riferimento alla sezione 8). PRECAUZIONI AMBIENTALI Contenere e raccogliere le fuoriuscite con materiali assorbenti non combustibili, per esempio: sabbia, terra, vermicolite, terra di diatomea in fusti per lo smaltimento dei rifiuti. Impedire ogni penetrazione nelle fogne o nei corsi d'acqua. METODI E MATERIALI PER IL CONTENIMENTO E PER LA BONIFICA Assorbire il prodotto sparso con dei materiali assorbenti non combustibili, quindi rimuovere il materiale. Mettere i rifiuti nei fusti per la loro eliminazione. Non mescolarli a nessun altro rifiuto. Lavare abbondantemente con acqua la superficie che è stata sporcata. Non recuperare il prodotto per un successivo riutilizzo. RIFERIMENTO AD ALTRE SEZIONI Considerazioni relative all'eliminazione consultare la sezione 13.	PRECAUZIONI PER LA MANIPOLAZIONE SICURA Lavarsi le mani dopo ogni utilizzo. Togliere e lavare gli indumenti contaminati prima del riutilizzo. Prodotto ad uso esterno - Non ingerire Evitare il contatto con la pelle e gli occhi. Usare rispettando le istruzioni per l'uso riportate sull'etichetta. PREVENZIONI DEGLI INCENDI Manipolare in zone ben ventilate. Impedire la formazione di concentrazioni infiammabili o esplosive nell'aria ed evitare concentrazioni infiammabili o esplosive nell'aria ed evitare concentrazioni di vapro maggiori dei valori limiti d'esposizione professionale. Evitare l'accumulo di cariche elettrostatiche tramite collegamento a terra. La miscela può caricarsi elettrostaticamente: mettere sempre a terra al momento dei travasi. Indossare scarpe e indumenti antistatici e mettere sul pavimento del materiale conduttore. Utilizzare la miscela in locali sprovivisti di qualunque fiamma viva o altra forma di accensione, e possedere un equipsegiamento elettrico. Protetto Tenere gli imballaggi ben chiusi e lontano da fonti di calore, da scintille e da fiamme libere. Non adoperare utensili che possono provocare scintille. Non fumare. Vietare l'ingresso alle persone non autorizzate. Conservare lontano da materie infiammabili. ATTREZZATURE E PROCEDURE RACCOMANDATE Per la protezione individuale vedere la sezione 8 Osservare le precauzioni indicate sull'etichetta nonché le normative della protezione del lavoro. Evitare il contatto della miscela con gli occhi. Punto d'acqua nelle vicinanze. ATTREZZATURE E PROCEDURE VIETATE. Nei locali dove la miscela è utilizzata è victato fumare, mangiare e bere. CONDIZIONI PER L'IMMAGAZZINAMENTO SICURO, COMPRESE EVENTUALI INCOMPATIBILITA' Conservare lontano da ogni sorgente d'accensione - non fumare. Tenere lontano dal sorgenti d'accensione. Into notame de dila porta dei bambini. Conservare fuori della portata dei bambini. Conservar	L'ingestione può comportare un'irritazione dell'apparato digerente, dolori addominali mal di testa e nausea. CORROSIONE/IRRITA ZIONE CUTANEA Può provocare emicranie e vertigini, può essere anestetico e avere altri effetti sul sistema nervoso centrale. Possibilità di prurito con arrossamento localizzato da lieve a moderato LESIONI OCULARI GRAVI/IRRITAZIONI OCULARI GRAVI/IRRITAZIONE AL Congiuntiva e lacrimazione. SENSIBILIZZAZIONE RESPIRATORIA O CUTANEA L'inalazione può comportare un'irritazione delle vie respiratorie.



Valutazione dei Rischi	ai sensi dell'art. 28	del D.lgs 81/2008 e s.m.i.

Plesso P.O. Teramo – Lotto 1 – Piano Seminterrato – Piazza Italia – Teramo

Reparto U.O.S.D. MEDICINA FISICA E RIABILITAZIONE

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	Fisioterapista Coordinatrice Fisioterapista Logopedista Ausiliario	FINO A 0,6 Kg	☑ Contatto accidentale	⊠ Giornaliera / Routinaria	CONTROLLI TECNICI IDONEI Assicurare un'adeguata areazione, specialmente in zone chiuse. MISURE 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. 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 730="" velours=""> della KCL (www.kel.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 addizionalmente quanto specificato dal produttore dei guanti protettivi. PROTEZIONE DEGLI OCCHI/VOLTO 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. Il caso di ventilazione insufficiente, indossare una attrezzatura respiratoria adatta (tipo filtro per gas A) (EN 14387).</camatril>	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.	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 dei Rischi ai sensi dell'art. 28 del D.lgs 81/2008 e s.m.i	i.
--	----

Plesso P.O. Teramo – Lotto 1 – Piano Seminterrato – Piazza Italia – Teramo

Reparto U.O.S.D. MEDICINA FISICA E RIABILITAZIONE

Sostanza/ Preparato	Tipologia/ Regolamen 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
SOFTA-MAN	H318 H336	Tutto il personale	FINO A 0,6 Kg	☑ Contatto discontinuo	☐ 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 Assicurare un'adeguata areazione, specialmente in zone chiuse. MISURE GENERALI DI PROTEZIONE ED IGIENE Non respirare i vapori. Lavarsi le mani prima delle pause e subito dopo aver maneggiato il prodotto. Durante l'utilizzo, non mangiare, bere o fumare. Evitare il contatto con gli occhi. PROTEZIONE DELLE MANI Guanti protettivi resistenti a prodotti chimici di butilica, spessore minimo dello strato 0,7 mm, resistenza alla permeabilità (durata di uso) circa 480 minuti, ad esempio guanto protettivo <butoject 898=""> della KCL (www.kcl.de). 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 OCCHI/VOLTO Occhiali protettivi integrali (EN 166). Bottiglia per il lavaggio oculare con acqua pura (EN15154) PROTEZIONE DELLA PELLE Vestiario con maniche lunghe (EN 368) PROTEZIONE RESPIRATORIA In caso di ventilazione insufficiente, indossare una attrezzatura respiratoria adatt (tipo filtro per gas A) (EN 14387)</butoject>	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.	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	IRRITAZIONE E CORROSIVITA': Provoca gravi lesioni oculari. Irritazione della pelle: Non è classificata TOSSICITÀ SPECIFICA PER ORGANI BERSAGLIO (STOT) - ESPOSIZIONE SINGOLA: Può provocare sonnolenza o vertigini. (Propan-1-olo) ESPERIENZE PRATICHE: La respirazione di alte concentrazioni di vapore causa effetti che possono includere: Malditesta, vertigini, debolezza, stato d'inconscienza. L'ingestione rende possibile il reassorbimento. Puo' causare irritazione alle mucose. Con maneggiamento adatto e sotto osservazione delle disposizioni d'igiene generalmente vigenti, non sono divenuti noti danni alla salute.



Valutazione dei Rischi ai sensi dell'art. 28 del D.lgs 81/2008 e s.m.i.					
Plesso	P.O. Teramo – Lotto 1 – Piano Seminterrato – Piazza Italia – Teramo				
Reparto	U.O.S.D. MEDICINA FISICA E RIABILITAZIONE				

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				



Valutazio	one dei Rischi ai sensi dell'art. 28 del D.lgs 81/2008 e s.m.i.
Plesso	P.O. Teramo – Lotto 1 – Piano Seminterrato – Piazza Italia – Teramo

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

Reparto U.O.S.D. MEDICINA FISICA E RIABILITAZIONE

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

E

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.

<u>N.B.</u>

Per quanto riguarda la seguente sostanza utilizzata "AMUCHINA" non è pervenuta la relativa scheda di sicurezza, pertanto la valutazione è stata effettuata con "AMUKINE MED 0.05% SOLUZIONE CUTANEA".

Per quanto riguarda la seguente sostanza utilizzata "NEWDERM 5.5 o 3.5", la scheda di sicurezza non è prevista in quanto il prodotto è classificato come cosmetico (rif. titolo I, articolo 2, paragrafo 6 del Regolamento REACH) pertanto non inserita in tale valutazione.

SCHEDA DI SICUREZZA	SDS-M009
	Edizione: 1 Revisione: 05
AMUKINE MED 0.05%	Data compilazione: 10/02/2016
SOLUZIONE CUTANEA	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 S	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
-	-	-	-

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
AMUKINE MED 0.05%	Data compilazione: 10/02/2016
SOLUZIONE CUTANEA	Data sostituzione 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: T

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

calore.

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
AMUKINE MED 0.05% SOLUZIONE CUTANEA	Edizione: 1 Revisione: 05 Data compilazione: 10/02/2016 Data sostituzione 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

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

pericolosi:

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

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 protezione:

- Dispositivi di Protezione Speciale per gli addetti all'estinzione incendi:

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

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

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.

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

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.

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

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:

	V	Valori limite – 8 ore		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	caidrato ⁽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	-	<u>-</u>	-	-
Regno Unito	-	5	_	-
Spagna	-	2	-	6
Svezia	-	2	_	5
Svizzera	-	5 aerosol inalabile	-	5 aerosol inalabile
Ungheria	-	-	_	-

Valori limite di esposizione professionale non comunitari:

	ppm	mg/m^3	ppm	mg/m^3		
Sodio idrossido (1) ((2)(3)			Ü		
ACGIH (1992): ST		³ - valore ceiling				
NIOSH IDLH: 10 t	mg/m ³					
Canada /Ontario:	-	-	-	2 (ceiling)		
Canada /Québec:	-	-	-	2 (ceiling)		
USA – NIOSH:	-	-	-	2 (ceiling 15 min)		
USA - OSHA	-	2	-	-		
Sodio tetraborato d	<u>lecaidrato⁽¹</u>) (2)				
ACGIH (2004):	Composti	inorganici del boro:	$TWA=2 mg/m^3$ -	frazione inalabile;		
STEL=6 mg/m ³ -	frazione ir	alabile. Notazione A4 –	non classificabile co	me 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 (Clo	oro): 0,5 p	pm (ACGIH 2012)				
TLV - STEL (Cl						

Valori limite – 8 ore

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

 $Valori\ limite-breve\ termine*$

	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
Cadia	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 (6)	<i>Dermale - % in mixture</i> (weight basis)			0.5%				0.5%	
	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. : peso 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):

<u>Ipoclorito di</u> 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} = $2.1 \mu gFAC/L :50 = 0.042 \mu gFAC/L$

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

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

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
	BOLIOTIL COTTA (EI	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 100°C -104°C

intervallo di ebollizione

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: $-1.53 \pm 0.05 (22 \pm 1^{\circ}C)$

Temperatura di autoaccensione: Dato non disponibile

SCHEDA DI SICUREZZA Edizione: 1 Revisione: 05 Data compilazione: 10/02/2016 SOLUZIONE CUTANEA Edizione: 1 Revisione: 05 Data compilazione: 10/02/2016 Data sostituzione 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(Cl_2), acido cloridrico (HCl) e anidride carbonica(CO_2).

SEZIONE 11 INFORMAZIONI TOSSICOLOGICHE

Vengono di seguito riportate informazioni tossicologiche sui singoli componenti.

Vie di esposizione:

- Inalazione:

- Ingestione:

Contatto con la pelle:Contatto con gli occhi:

SI NO
X
X
X
X

	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:	$CL_0 > 10.5$ 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
AMUKINE MED 0.05%	Data compilazione: 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
AMUKINE MED 0.05%	Data compilazione: 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)

 CL_{50} cronico = 12.2 - 235 mg boro/L

(18) Acido borico e 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)

(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

Tossicità per le alghe: I test standard di tossicità acuta dell'ipoclorito di sodio per le alghe

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

Ipoclorito di sodio

in soluzione al 5%

Ipoclorito di sodio

(18)

(8)

Borace

SCHEDA DI SICUREZZA	SDS-M009
	Edizione: 1
	Revisione: 05
	Data compilazione:
AMUKINE MED 0.05%	10/02/2016
SOLUZIONE CUTANEA	Data sostituzione
Solder Colling	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
AMUKINE MED 0.05%	Data compilazione: 10/02/2016
SOLUZIONE CUTANEA	Data sostituzione 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
SOLULION (E CONTINUE)	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
- (11) 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
- CL₅₀- 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: 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.

Versione: N°1 (20/11/2018)

Nuova Farmec s.r.l.

SPRAYCID - PF520

Data: 20/11/2018 Page 1/10 Revisione: N°13 (20/11/2018)



SCHEDA DATI DI SICUREZZA

(Regolamento REACH (CE) n. 1907/2006 - n. 2015/830)

SEZIONE 1 : IDENTIFICAZIONE DELLA SOSTANZA/MISCELA E DELLA SOCIETÀ/IMPRESA

1.1. Identificatore del prodotto

Nome del prodotto : SPRAYCID Codice del prodotto : PF520

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

Disinfezione dei dispositivi medici

1.3. Informazioni sul fornitore della scheda di dati di sicurezza

Ragione Sociale: Nuova Farmec s.r.l..

Indirizzo: Via W. Flemming, 7.37026. Settimo di Pescantina VR.ITALIA.

Telefono: +39 045 6767672. Fax: +39 045 6757111.

farmec.sds@ecolab.com

www.farmec.it

1.4. Numero telefonico di emergenza: 0039 045 6767672.

Società/Ente: Nuova Farmec s.r.l. - Lun/Ven Mon/Fri 8:00/12:30-14:00/16:30.

SEZIONE 2 : IDENTIFICAZIONE DEI PERICOLI

2.1. Classificazione della sostanza o della miscela

In conformità alla norma (CE) n. 1272/2008 e sue modifiche

Liquido infiammabile, Categoria 2 (Flam. Liq. 2, H225).

Irritazione oculare, Categoria 2 (Eye Irrit. 2, H319).

Tossicità specifica per organi bersaglio (esposizione singola), Categoria 3 (STOT SE 3, H336).

Questa miscela non presenta pericoli per l'ambiente. Nessun danno all'ambiente noto o prevedibile in condizioni di normale utilizzo

2.2. Elementi dell'etichetta

La miscela è utilizzata sottoforma nebulizzante

In conformità alla norma (CE) n. 1272/2008 e sue modifiche

Pittogrammi di pericolo:





GHS07

GHS02

Avvertenza:

PERICOLO

Identificatori del prodotto:

603-117-00-0 PROPAN-2-OLO

Indicazioni di pericolo:

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

Consigli di prudenza di carattere generale :

P102 Tenere fuori dalla portata dei bambini.

Consigli di prudenza - Prevenzione :

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

accensione. Non fumare.

P233 Tenere il recipiente ben chiuso.

SPRAYCID - PF520

Revisione : N°13 (20/11/2018)

Data: 20/11/2018 Page 2/10

P280 Indossare guanti protettivi e proteggere gli occhi/il viso.

Consigli di prudenza - Reazione :

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.

P314 In caso di malessere, consultare un medico.

P337 + P313 Se l'irritazione degli occhi persiste, consultare un medico.

Consigli di prudenza - Smaltimento :

P501 Smaltire il prodotto/recipiente come rifiuti pericolosi.

2.3. Altri pericoli

La miscela non contiene alcuna delle "Sostanze estremamente preoccupanti" (SVHC) >= 0,1% pubblicate dall'Agenzia Europea per le Sostanze Chimiche (ECHA) ai sensi dell'articolo 57 del REACH: http://echa.europa.eu/fr/candidate-list-table

La miscela non risponde ai criteri applicabili alle miscele PBT e vPvB, ai sensi dell'allegato XIII del regolamento REACH (CE) n. 1907/2006.

SEZIONE 3: COMPOSIZIONE/INFORMAZIONI SUGLI INGREDIENTI

3.2. Miscele

Composizione:

Identificazione	(CE) 1272/2008	Nota	%
CAS: 64-17-5	GHS07, GHS02	[1]	$25 \le x \% < 50$
EC: 200-578-6	Dgr		
REACH: 01-2119457610-43	Flam. Liq. 2, H225		
	Eye Irrit. 2, H319		
ALCOOL ETILICO			
INDEX: 603-117-00-0	GHS02, GHS07	[1]	$25 \le x \% < 50$
CAS: 67-63-0	Dgr		
EC: 200-661-7	Flam. Liq. 2, H225		
REACH: 01-2119457558-25	Eye Irrit. 2, H319		
	STOT SE 3, H336		
PROPAN-2-OLO			
CAS: 7173-51-5	GHS06, GHS05, GHS09		$0 \le x \% < 2.5$
EC: 230-525-2	Dgr		
	Acute Tox. 3, H301		
CLORURO DI DIDECILDIMETILAMMONIO	Skin Corr. 1B, H314		
	Aquatic Chronic 2, H411		
	Aquatic Acute 1, H400		
	M Acute = 10		
CAS: 18472-51-0	GHS05, GHS09		$0 \le x \% < 2.5$
EC: 242-354-0	Dgr		
REACH: 01-2119946568-22	Eye Dam. 1, H318		
	Aquatic Acute 1, H400		
CLOREXIDINA DIGLUCONATO	M Acute = 10		
	Aquatic Chronic 1, H410		
	M Chronic = 1		
CAS: 68424-85-1	GHS07, GHS05, GHS09		$0 \le x \% < 2.5$
EC: 270-325-2	Dgr		
REACH: 01-2119965180-41	Acute Tox. 4, H302		
	Skin Corr. 1B, H314		
QUATERNARY AMMONIUM COMPOUNDS,	Aquatic Acute 1, H400		
BENZYL-C12-16-ALKYLDIMETHYL,	M Acute = 10		
CHLORIDES	Aquatic Chronic 1, H410		
	M Chronic = 1		

(Testo completo delle frasi H: vedere la sezione 16)

Informazioni sugli ingredienti:

[1] Sostanza per cui sono stati fissati valori limite di esposizione sul luogo di lavoro.

SPRAYCID - PF520

Data: 20/11/2018 Page 3/10

Revisione: N°13 (20/11/2018)

SEZIONE 4: MISURE DI PRIMO SOCCORSO

Come regola generale, in caso di dubbio o se i sintomi persistono, chiamare sempre un medico.

Non fare MAI ingerire nulla a una persona che ha perso conoscenza.

4.1. Descrizione delle misure di primo soccorso

In caso d'esposizione per inalazione :

Allontanare il soggetto dal luogo di esposizione e condurlo all'aria aperta.

In caso di manifestazione di problemi respiratori (ad esempio, forte tosse):

Mettere la persona in posizione semi seduta, con il busto eretto; mantenere al caldo e in un ambiente tranquillo.

Chiamare immediatamente un medico.

In caso di schizzi o di contatto con gli occhi :

Eventualmente, togliere le lenti a contatto.

Sciacquare abbondantemente con acqua pulita per 15 minuti mantenendo le palpebre allargate.

Se compare un dolore, un arrossamento o un disturbo visivo, consultare un oculista. Mostrargli il contenitore o l'etichetta.

Non fare scorrere l'acqua verso l'occhio non colpito.

In caso di schizzi o di contatto con la pelle :

Togliere immediatamente ogni indumento sporco o infangato. Questi non saranno riutilizzati prima di essere decontaminati.

Lavare subito e abbondantemente con acqua.

In caso di irritazione della pelle, consultare un medico. Mostrargli il contenitore o l'etichetta.

In caso d'ingestione :

Sciacquare la bocca, non fare bere niente, non fare vomitare, calmare la persona, e condurla immediatamente al pronto soccorso (alla clinica, presso il medico...) Mostrare l'etichetta al medico.

4.2. Principali sintomi ed effetti, sia acuti e che ritardati

Riferirsi alla sezione 11

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

Riferirsi alle indicazioni del medico

SEZIONE 5: MISURE ANTINCENDIO

Infiammabile.

Le polveri chimiche, l'anidride carbonica e gli halons sono idonei per piccoli fuochi.

Allontanare dal fuoco i prodotti comburenti.

Allontanare dall'incendio qualsiasi materia infiammabile.

5.1. Mezzi di estinzione

Raffreddare gli imballaggi in prossimità delle fiamme, per evitare il pericolo di scoppio dei recipienti sotto pressione.

Mezzi di estinzione appropriati

Impedire agli effluenti dei mezzi antincendio di penetrare nelle fognature o nei corsi d'acqua.

Utilizzare gli estintori in polvere o in schiuma.

Mezzi di estinzione non appropriati

Getto d'acqua.

5.2. Pericoli speciali derivanti dalla sostanza o dalla miscela

L'incendio produrrà spesso un fumo nero e denso. L'esposizione ai prodotti di decomposizione può essere pericolosa per la salute.

Non respirare i fumi.

In caso di incendio si può formare:

- monossido di carbonio (CO)
- biossido di carbonio(CO2)

5.3. Raccomandazioni per gli addetti all'estinzione degli incendi

Utilizzare un apparecchio respiratorio autonomo e una combinazione completa di protezione.

SPRAYCID - PF520

Data: 20/11/2018 Page 4/10

Revisione: N°13 (20/11/2018)

SEZIONE 6: MISURE IN CASO DI RILASCIO ACCIDENTALE

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

Consultare le misure di sicurezza riportate ai punti 7 e 8.

Mettere tutte le fonti infiammabili fuori pericolo e tenerle lontane.

Evitare di inalare i vapori.

Eliminare ogni possibile sorgente d'accensione e ventilare i locali.

Per i non soccorritori

Evitare d'inalare i vapori.

Evitare ogni contatto con la pelle e con gli occhi.

Per i soccorritori

Coloro che intervengono saranno dotati di attrezzatura di protezione individuale appropriata (fare riferimento alla sezione 8)

6.2. Precauzioni ambientali

Contenere e raccogliere le fuoriuscite con materiali assorbenti non combustibili, per esempio: sabbia, terra, vermicolite, terra di diatomea in fusti per lo smaltimento dei rifiuti.

Impedire ogni penetrazione nelle fogne o nei corsi d'acqua.

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

Non recuperare il prodotto per un successivo riutilizzo.

6.4. Riferimento ad altre sezioni

Considerazioni relative all'eliminazione :consultare la sezione 13.

SEZIONE 7 : MANIPOLAZIONE E IMMAGAZZINAMENTO

7.1. Precauzioni per la manipolazione sicura

Lavarsi le mani dopo ogni utilizzo.

Prodotto ad uso esterno - Non ingerire

Evitare il contatto con la pelle e gli occhi.

Rispettare le condizioni d'uso.

Prevenzione degli incendi:

Manipolare in zone ben ventilate.

Tenere gli imballaggi ben chiusi e lontano da fonti di calore, da scintille e da fiamme libere.

Non adoperare utensili che possono provocare scintille. Non fumare.

Conservare lontano da materie infiammabili.

Conservare lontano da qualunque fonte di accensione.

Attrezzature e procedure raccomandate :

Per la protezione individuale vedere la sezione 8

Osservare le precauzioni indicate sull'etichetta nonché le normative della protezione del lavoro.

In tutti i casi, captare le emissioni alla sorgente.

Evitare il contatto della miscela con gli occhi.

Punto d'acqua nelle vicinanze.

Attrezzature e procedure vietate :

Nei locali dove la miscela è utilizzata è vietato fumare, mangiare e bere.

7.2. Condizioni per lo stoccaggio sicuro, comprese eventuali incompatibilità

Conservare il recipiente ben chiuso.

Non superare la data di scadenza indicata sulla confezione.

Tenere lontano dalla portata dei bambini.

Conservare esclusivamente nel recipiente originale in un luogo fresco e ben ventilato lontano dai raggi del sole diretti.

Temperatura di stoccaggio consigliata: da +5°C a +30°C.

SCHEDA DATA DI SICUREZZA (REGOLAMENTO (CE) nº 1907/2006 - REACH)

Versione: N°1 (20/11/2018)

Nuova Farmec s.r.l.

SPRAYCID - PF520

Data: 20/11/2018 Page 5/10

Revisione: N°13 (20/11/2018)

Stoccaggio

Conservare fuori della portata dei bambini.

Conservare il recipiente ben chiuso, in un luogo asciutto e ben ventilato.

Tenere lontano da sorgenti d'accensione, dal calore e dalla luce diretta del sole.

Imballaggio

Conservare sempre in imballaggi di materiale identico a quello d'origine.

7.3. Usi finali particolari

Ad esclusivo uso professionale

Fare riferimento al paragrafo 1 per l'indicazione del prodotto

SEZIONE 8: CONTROLLO DELL'ESPOSIZIONE/PROTEZIONE INDIVIDUALE

I dati di questo capitolo si riferiscono al prodotto specificatamente indicato nel presente documento. In caso di manipolazione concomitante e/o esposizione simultanea ad altri agenti chimici, questi devono essere tenuti assolutamente in considerazione per la scelta delle attrezzature di protezione individuale.

I VLE/VME (Valore Limite di Esposizione e Valore Medio di Esposizione) indicati di seguito, sono menzionati tramite il N. CAS della sostanza. Il paragrafo 3 precisa il nome chimico corrispondente al N. di CAS.

8.1. Parametri di controllo

Valori limite di esposizione professionale :

- Germania - AGW (BAuA - TRGS 900, 29/01/2018) :

CAS	VME:	VME:	Superamento	Note
64-17-5		500 ppm		2(II)
		960 mg/m ³		
67-63-0		200 ppm		2(II)
		500 mg/m ³		

- Belgio (Arrêté du 09/03/2014, 2014) :

CAS	TWA:	STEL:	Ceiling:	Definizione:	Criteri:
64-17-5	1000 ppm				
	1907 mg/m ³				
67-63-0	200 ppm	400 ppm			
	500 mg/m ³	1000 mg/m ³			

- Francia (INRS - ED984 :2016) :

CAS	VME-ppm:	VME-mg/m3:	VLE-ppm:	VLE-mg/m3:	Notes:	TMP N°:
64-17-5	1000	1900	5000	9500	-	84
67-63-0	-	-	400	980	-	84

- Spagna (Instituto Nacional de Seguridad e Higiene en el Trabajo (INSHT), 2017):

- F Ø (5		(),	<i>,</i> ·
CAS	TWA:	STEL:	Ceiling:	Definizione:	Criteri:
64-17-5		1.000 ppm		S	
		1910 mg/m ³			
67-63-0	200 ppm	400 ppm		VLB®, s	
	500 mg/m ³	1000 mg/m^3			

- Polonia (2014):

CAS	TWA:	STEL:	Ceiling:	Definizione:	Criteri:
64-17-5	1900 mg/m ³				
67-63-0	900 mg/m ³	1200 mg/m ³			

- Repubblica Ceca (NormaN.B716 361/2007):

(CAS	TWA:	STEL:	Ceiling:	Definizione:	Criteri:
(54-17-5	1000 mg/m ³	3000 mg/m ³		I	
(67-63-0	500 mg/m ³	1000 mg/m ³		I	

- Slovacchia(Règlement 300/2007, 471/2011 23/11/2011):

CAS	TWA:	STEL:	Ceiling:	Definizione:	Criteri:
64-17-5	500 ppm	1 000 ppm			
	960 mg/m ³	1 920 mg/m ³			

Versione: N°1 (20/11/2018)

Nuova Farmec s.r.l.

SPRAYCID - PF520

Data: 20/11/2018 Page 6/10 Revisione: N°13 (20/11/2018)

200 ppm 500 mg/m ³	400 ppm 1 000 mg/m ³		

- Svizzera(SUVAPRO 2017):

CAS	VME	VLE	Valeur plafond	Notations
64-17-5	500 ppm	1000 ppm		SSC
	960 mg/m ³	1920 mg/m ³		
67-63-0	200 ppm	400 ppm		B SSC
	500 mg/m ³	1000 mg/m ³		

8.2. Controlli dell'esposizione

Misure di protezione individuale come attrezzature di protezione individuale

Utilizzare attrezzature di protezione individuale pulite e mantenute in modo corretto.

Immagazzinare le attrezzature di protezione individuale in luogo pulito, lontano dalla zona di lavoro.

- Protezione degli occhi/viso

Evitare il contatto con gli occhi.

Gli occhiali da vista non costituiscono una protezione.

Mettere a disposizione del personale dei guanti e degli occhiali di sicurezza con protezione laterale.

Prevedere una fontana oculare sul luogo di lavoro.

In mancanza, punto d'acqua nelle vicinanze.

Evitare il contatto con la pelle e gli occhi.

- Protezione delle mani

Durante la manipolazione del prodotto si consiglia di indossare dei guanti.

È necessario cambiare immediatamente i guanti se compaiono segni di usura.

Sono consigliati soprattutto guanti in neoprene o in nitrile.

- Protezione del corpo

Il personale indosserà abiti da lavoro regolarmente lavati.

Dopo il contatto con il prodotto tutte le parti del corpo entrate in contatto dovranno essere lavate.

MISURE DI IGIENE:

Non mangiare, non bere, non fumare durante l'uso.

- Protezione respiratoria

Evitare inalazione di vapori.

In caso di ventilazione insufficiente, indossare un apparecchio respiratorio appropriato.

SEZIONE 9 : PROPRIETÀ FISICHE E CHIMICHE

9.1. Informazioni sulle proprietà fisiche e chimiche fondamentali

Informazioni generali:

Stato físico: Liquido fluido

Odore: caratteristico dell'alcol

Colore: Incolore

Informazioni importanti relative alla salute, alla sicurezza e all'ambiente :

pH: non applicabile.

Punto/intervallo di ebollizione : > 35°C Punto d'infiammabilità: 19.85 °C. Pressione di vapore (50°C): non specificata. Densità: 0,890 - 0,910 Idrosolubilità: Solubile. Punto/intervallo di fusione : non precisato. Temperatura di auto-infiammabilità: non precisata. Punto/intervallo di decomposizione : non precisata.

SPRAYCID - PF520

Data: 20/11/2018 Page 7/10 Revisione: N°13 (20/11/2018)

9.2. Altre informazioni

Nessun dato disponibile.

SEZIONE 10 : STABILITÀ E REATTIVITÀ

10.1. Reattività

Nessuna reazione pericolosa se si rispettano le prescrizioni/indicazioni per lo stoccaggio e la manipolazione.

10.2. Stabilità chimica

Questa miscela è stabile alle condizioni di manipolazione e stoccaggio raccomandate nella sezione 7.

10.3. Possibilità di reazioni pericolose

consultare le sezioni 10.1 & 10.2

10.4. Condizioni da evitare

Qualsiasi apparecchio suscettibile di produrre una fiamma o con parti metalliche sottoposte ad alta temperatura (bruciatori, archi elettrici, forni...) dovrà essere vietato nei locali.

Evitare:

- l'accumulo di cariche elettrostatiche
- riscaldamento
- calore
- fiamme e superfici calde

10.5. Materiali incompatibili

Non miscelare con altri prodotti.

10.6. Prodotti di decomposizione pericolosi

La decomposizione termica può sprigionare/formare :

- monossido di carbonio (CO)
- biossido di carbonio (CO2)

In caso di alte temperature, possono prodursi prodotti di decomposizione pericolosi come fumi, monossidi e diossidi di carbonio, ossidi di azoto.

SEZIONE 11: INFORMAZIONI TOSSICOLOGICHE

11.1. Informazioni sugli effetti tossicologici

11.1.1. Sostanze

Non indicato

11.1.2. Miscela

Tossicità acuta:

L'ingestione può comportare un'irritazione dell'apparato digerente, dolori addominali mal di testa e nausea.

Corrosione cutanea/irritazione cutanea:

Può provocare emicranie e vertigini, può essere anestetico e avere altri effetti sul sistema nervoso centrale.

Possibilità di prurito con arrossamento localizzato da lieve a moderato.

Lesioni oculari gravi/irritazione oculare :

Irritazione: in particolare, arrossamento della congiuntiva e lacrimazione degli occhi.

Sensibilizzazione respiratoria o cutanea :

L'inalazione può comportare un'irritazione delle vie respiratorie.

Mutagenicità sulle cellule germinali:

Prodotto non classificato in questa categoria di pericolosità.

Cancerogenicità:

Prodotto non classificato in questa categoria di pericolosità.

Tossicità per la riproduzione:

Prodotto non classificato in questa categoria di pericolosità.

Tossicità specifica per certi organi bersaglio - esposizione unica :

Prodotto non classificato in questa categoria di pericolosità.

Nuova Farmec s.r.l.

SPRAYCID - PF520

Data: 20/11/2018 Page 8/10

Revisione: N°13 (20/11/2018)

Tossicità specifica per certi organi bersaglio - esposizione ripetuta:

Prodotto non classificato in questa categoria di pericolosità.

Pericolo per aspirazione :

Prodotto non classificato in questa categoria di pericolosità.

SEZIONE 12: INFORMAZIONI ECOLOGICHE

12.1. Tossicità

12.1.2. Miscele

La composizione non è classificata come pericolosa per l'ambiente ai sensi del regolamento CE 1272/2008.

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

Nessun dato disponibile.

12.6. Altri effetti avversi

Nessun dato disponibile.

SEZIONE 13: CONSIDERAZIONI SULLO SMALTIMENTO

Una gestione appropriata dei rifiuti della miscela e/o del suo recipiente deve essere determinata in conformità alle disposizioni della direttiva 2008/98/CE.

Gli imballi non devono essere riutilizzati.

13.1. Metodi di trattamento dei rifiuti

Non versare nelle fogne o nei corsi d'acqua.

Rifiuti:

La gestione dei rifiuti si esegue senza mettere in pericolo la salute umana e senza nuocere all'ambiente e in particolare senza creare rischi per l'acqua, l'aria, il suolo, la fauna o la flora.

Riciclare o eliminare in conformità con le leggi in vigore, usando un collettore o un'impresa autorizzata.

Imballaggi sporchi:

Svuotare completamente il recipiente. Conservare la (le) etichetta (e) sul recipiente.

Consegnare ad un eliminatore autorizzato.

Codici dei rifiuti (Decisione 2014/955/CE, Direttiva 2008/98/CEE relativa ai rifiuti pericolosi):

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

18 01 06 * sostanze chimiche pericolose o contenenti sostanze pericolose

 $Per\ informazione:$

18 = Rifiuti dalla ricerca medica e veterinaria (tranne i rifiuti di cucina e di ristorazione che non derivino direttamente da luoghi di cura)

I seguenti codici di rifiuti sono forniti a titolo indicativo

Il codice rifiuto è fornito a titolo indicativo.

SEZIONE 14: INFORMAZIONI SUL TRASPORTO

Trasportare il prodotto ai sensi delle disposizioni dell'ADR per strada, del RID per ferrovia, dell'IMDG via mare, e dell'ICAO/IATA per via aerea (ADR 2017 - IMDG 2016 - ICAO/IATA 2017).

14.1. Numero ONU

1987

14.2. Nome di spedizione dell'ONU

UN1987=ALCOLI N.A.S.

(alcool etilico, propan-2-olo)

SCHEDA DATA DI SICUREZZA (REGOLAMENTO (CE) nº 1907/2006 - REACH)

Versione: N°1 (20/11/2018)

Nuova Farmec s.r.l.

SPRAYCID - PF520

Data: 20/11/2018 Page 9/10

Revisione: N°13 (20/11/2018)

14.3. Classi di pericolo connesso al trasporto

- Classificazione:

3

14.4. Gruppo d'imballaggio

ΤT

14.5. Pericoli per l'ambiente

-

14.6. Precauzioni speciali per gli utilizzatori

ADR/RID	Classe	Codice	Numero	Etichetta	Identif.	LQ	Dispo.	EQ	Cat.	Tunnel
	3	F1	II	3	33	1 L	274 601 640C	E2	2	D/E
IMDG	Classe	2°Etic.	Numero	LQ	Ems	Dispo.	EQ		-	
	3	-	II	1 L	F-E,S-D	274	E2			
IATA	Classe	2°Etic.	Numero	Passeggero	Passeggero	Cargo	Cargo	nota	EQ	
	3	-	II	353	5 L	364	60 L	A3	E2	
								A180		
	3	-	II	Y341	1 L	-	-	A3	E2	
								A180		

Per quantità limitate, vedere il paragrafo 2.7 dell'ICAO/IATA e il capitolo 3.4 dell'ADR e dell'IMDG.

Per quantità esenti, vedere il paragrafo 2.6 dell'ICAO/IATA e il capitolo 3.5 dell'ADR e dell'IMDG.

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

Non concernente

SEZIONE 15: INFORMAZIONI SULLA REGOLAMENTAZIONE

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

- Informazioni relative alla classificazione e all'etichettatura raffigurate nella sezione 2:

Si 'e tenuto conto delle normative seguenti:

Regolamento (CE) n° 1272/2008 e successive modifiche.

- Informazioni relative agli imballaggi:

Nessun dato disponibile.

- Disposizioni particolari:

Nessun dato disponibile.

15.2. Valutazione della sicurezza chimica

Le informazioni relative alla valutazione della sicurezza chimica delle sostanze presenti nel prodotto sono integrate nelle sezioni pertinenti della presente scheda di sicurezza, ove necessario.

SEZIONE 16: ALTRE INFORMAZIONI

Poichè le condizioni di utilizzo sono al di fuori del nostro controllo, le informazioni contenute nella presente scheda di sicurezza sono basate sulle nostre attuali conoscenze e sulle normative sia nazionali che comunitarie.

La miscela non deve essere usata per altri usi diversi da quelli specificati nella rubrica 1 senza previo ottenimento delle istruzioni scritte di manipolazione.

E' in ogni caso responsabilità dell'utilizzatore adottare tutti i provvedimenti necessari per conformarsi alle leggi e alle normative locali.

Le informazioni fornite nella presente scheda di dati di sicurezza devono essere considerate come descrizione delle esigenze di sicurezza relative a questa miscela e non come una garanzia della stessa.

Si consiglia di trasmettere le informazioni di questa scheda di dati di sicurezza, eventualmente in una forma adeguata, agli utilizzatori.

Questa informazione si riferisce al prodotto espressamente indicato e può non essere valida in combinazione con altro(i) prodotto(i). Il prodotto non deve essere utilizzato per usi diversi da quelli indicati alla voce 1 senza avere ottenuto prima delle istruzioni scritte sulla manipolazione.

MODIFICHE APPORTATE RISPETTO ALLA VERSIONE PRECEDENTE

- § 1
- § 2
- § 3
- § 9

Versione : N°1 (20/11/2018)

Nuova Farmec s.r.l.

SPRAYCID - PF520

Data : 20/11/2018 Page 10/10 Revisione : N°13 (20/11/2018)

- § 11 - § 12

Formulazione delle frasi indicate nella sezione 3 :

H225	Liquido e vapori facilmente infiammabili.
H301	Tossico se ingerito.
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.
H411	Tossico per gli organismi acquatici con effetti di lunga durata.

Abbreviazioni:

ADR: Accordo europeo relativo al trasporto internazionali delle merci pericolose su strada.

IMDG : International Maritime Dangerous Goods. IATA : International Air Transport Association.

OACI: Organizzazione dell'Aviazione Civile Internazionale

RID: Regulations concerning the International carriage of Dangerous goods by rail.

GHS02: fiamma

GHS07: punto esclamativo

PBT: Sostanza persistente, bioaccumulante e tossica. vPvB: Sostanza molto persistente e molto bioaccumulante.

SVHC: Sostanze estremamente preoccupanti.

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 secono	Classificazione secondo il regolamento (CE) n. 1272/2008 [CLP]					
71-23-8	Propan-1-olo						
	200-746-9	603-003-00-0	01-2119486761-29				
	Flam. Liq. 2, Eye Dam. 1, STOT SE 3; H225 H318 H336						
7173-51-5	Cloruro di didecildimet		< 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/cm ³	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 guanti 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) nº 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

3

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

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.

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

I - IT 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

B. Braun Medical AG
Softa-Man ViscoRub

Data di revisione: 01.06.2015 N. di revisione: 1,2

N. del materiale: 00056-0216

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

1.1. Identificatore del prodotto

Softa-Man ViscoRub

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

Utilizzazione della sostanza/della miscela

Disinfettante delle mani (Gel)

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

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. 2

Lesioni oculari gravi/irritazione oculare: Eye Dam. 1

Tossicità specifica per organi bersaglio - esposizione singola: STOT SE 3

Indicazioni di pericolo:

Liquido e vapori facilmente infiammabili.

Provoca gravi lesioni oculari.

Può provocare sonnolenza o vertigini.

2.2. Elementi dell'etichetta

Componenti pericolosi da segnalare in etichetta

Propan-1-olo

Avvertenza: Pericolo

Pittogrammi:



Indicazioni di pericolo

H225 Liquido e vapori facilmente infiammabili.

H318 Provoca gravi lesioni oculari.

H336 Può provocare sonnolenza o vertigini.

Consigli di prudenza

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

accensione. Non fumare.

P233 Tenere il recipiente ben chiuso. P261 Evitare di respirare i vapori.

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

I - IT Pagina 1 di 8

B. Braun Medical AG
Softa-Man ViscoRub

Data di revisione: 01.06.2015 N. di revisione: 1,2

N. del materiale: 00056-0216

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.

P310 Contattare immediatamente un CENTRO ANTIVELENI/un medico.

Ulteriori suggerimenti

Applicabile per i paesi dove il prodotto è classificato come prodotto farmaceutico o come prodotto cosmetico: secondo le direttive Europee, in qualità di prodotto farmaceutico pronto per l'uso o prodotto cosmetico, questo prodotto non è sottoposto all'obbligo di etichettatura.

In conformità all'allegato I, sezione 1.5.2. del Regolamento (CE) n. 1272/2008 possono essere omesse le Indicazioni di pericolo (Frasi H) e i Consigli di prudenza (Frasi P) seguenti per recipienti da meno di 125 ml: H225. H336. P210. P233. P261

Indossare guanti/indumenti protettivi/proteggere gli occhi/il viso (si veda la sezione 8) durante le operazioni di riempimento e svuotamento di grandi recipienti (> 1000 ml).

2.3. Altri pericoli

I vapori possono formare una miscela esplosiva con l'aria.

SEZIONE 3: Composizione/informazioni sugli ingredienti

3.2. Miscele

Caratterizzazione chimica

Soluzione alcoolica

Componenti pericolosi

N. CAS	Nome chimico						
	N. CE	N. indice	N. REACH				
	Classificazione secondo il re	Classificazione secondo il regolamento (CE) n. 1272/2008 [CLP]					
64-17-5	Etanolo						
	200-578-6	603-002-00-5	01-2119457610-43				
	Flam. Liq. 2, Eye Irrit. 2; H22						
71-23-8	Propan-1-olo						
	200-746-9	603-003-00-0	01-2119486761-29				
	Flam. Liq. 2, Eye Dam. 1, STOT SE 3; H225 H318 H336						

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 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.

Non provocare il vomito.

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.

Può provocare sonnolenza o vertigini.

Attenzione. Rischio di aspirazione.

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

Trattamento sintomatico.

I - IT Pagina 2 di 8

B. Braun Medical AG

Softa-Man ViscoRub

N. di revisione: 1,2

Data di revisione: 01.06.2015 N. del materiale: 00056-0216

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 e diossido di carbonio

5.3. Raccomandazioni per gli addetti all'estinzione degli incendi

Adoperare un autorespiratore.

Indumenti protettivi.

Ulteriori dati

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.

Raffreddare recipienti esposti a pericolo con acqua nebulizzata.

Le acque di spegnimento contaminate e i residui dell'incendio devono essere smaltiti nel rispetto della normativa vigente.

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

Assicurare un sufficiente ricambio d'aria e/o un'aspirazione negli ambienti di lavoro.

Non mangiare nè bere durante l'impiego.

Indicazioni contro incendi ed esplosioni

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

Non fumare.

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.

I - IT Pagina 3 di 8

B. Braun Medical AG
Softa-Man ViscoRub

Data di revisione: 01.06.2015 N. di revisione: 1,2

N. del materiale: 00056-0216

7.3. Usi finali specifici

Disinfettante delle mani (Gel)

SEZIONE 8: Controllo dell'esposizione/protezione individuale

8.1. Parametri di controllo

Valori limite di soglia adottati

N. CAS	Nome dell'agente chimico	ppm	mg/m³	fib/cm ³	Categoria	Provenzienza
64-17-5	Alcool etilico (Etanolo)	1000	1880		TWA (8 h)	
		-	-		STEL (15 min)	
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'adequata areazione, specialmente in zone chiuse.

Misure generali di protezione ed igiene

Non respirare i vapori.

Lavarsi le mani prima delle pause e subito dopo aver maneggiato il prodotto.

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

Evitare il contatto con gli occhi.

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 butilica, spessore minimo dello strato 0,7 mm, resistenza alla permeabilità (durata di uso) circa 480 minuti, ad esempio guanto protettivo <Butoject 898> 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 guanti protettivi.

Protezione della pelle

Vestiario con maniche lunghe (EN 368).

Protezione respiratoria

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:

Odore:

Viscoso
Incolore

Tipo alcool

Cambiamenti in stato fisico

Punto di ebollizione iniziale e intervallo di circa 84 °C

ebollizione:

Punto di infiammabilità: 21 °C DIN 51755

Inferiore Limiti di esplosività: 2,1 vol. %

Superiore Limiti di esplosività:

Temperatura di accensione: 425 °C
Pressione vapore: 77 hPa
(a 20 °C)

Densità (a 20 °C): 0,86 g/cm³

I - IT Pagina 4 di 8

B. Braun Medical AG

Softa-Man ViscoRub

Data di revisione: 01.06.2015 N. di revisione: 1,2

N. del materiale: 00056-0216

Idrosolubilità: Miscibile

(a 20 °C)

Viscosità / dinamico: 200 - 600 mPa·s

(a 25 °C)

Solvente: < 80 %

9.2. Altre informazioni

Nessun dato disponibile.

SEZIONE 10: Stabilità e reattività

10.1. Reattività

Nessuna decomposizione se immagazzinato e usato come indicato.

10.2. Stabilità chimica

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.

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.

Non è classificata.

Tossicità specifica per organi bersaglio (STOT) - esposizione singola

Può provocare sonnolenza o vertigini. (Propan-1-olo)

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) nº 1272/2008 (CLP).

Esperienze pratiche

Ulteriori osservazioni

La respirazione di alte concentrazioni di vapore causa effetti che possono includere: Malditesta, vertigini, debolezza, stato d'inconscienza.

L'ingestione rende possibile il reassorbimento.

Puo' causare irritazione alle mucose.

Con maneggio adatto e sotto osservazione delle disposizioni d'igiene generalmente vigenti, non sono

I - IT

Pagina 5 di 8

B. Braun Medical AG
Softa-Man ViscoRub

Data di revisione: 01.06.2015 N. di revisione: 1,2

N. del materiale: 00056-0216

divenuti noti danni alla salute.

SEZIONE 12: Informazioni ecologiche

12.1. Tossicità

Dati sull'ecologia non sono disponibili.

12.2. Persistenza e degradabilità

Etanolo / Propan-1-olo

Facilmente biodegradabile (secondo i criteri dell'OCSE)

12.3. Potenziale di bioaccumulo

Nessun dato disponibile.

12.4. Mobilità nel suolo

Nessun dato disponibile.

12.5. Risultati della valutazione PBT e vPvB

Nessun dato disponibile.

12.6. Altri effetti avversi

Contaminante lieve dell'acqua.

Ulteriori dati

Danni ecologici non sono conosciuti nè prevedibili nelle condizioni di normale utilizzo.

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

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 CH

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 1987

14.2. Nome di spedizione dell'ONU: ALCOLI, N.A.S. (Etanolo, Propan-1-olo)

14.3. Classi di pericolo connesso al 3

trasporto:

14.4. Gruppo d'imballaggio:

Etichette: 3



Codice di classificazione: F1

Quantità limitate (LQ): 1 L / 30 kg

Quantità consentita:E2Categoria di trasporto:2Numero pericolo:33Codice restrizione tunnel:D/E

I - IT Pagina 6 di 8

B. Braun Medical AG
Softa-Man ViscoRub

Data di revisione: 01.06.2015 N. di revisione: 1,2

N. del materiale: 00056-0216

Trasporto fluviale (ADN)

14.1. Numero ONU: UN 1987

14.2. Nome di spedizione dell'ONU: ALCOLI, N.A.S. (Etanolo, Propan-1-olo)

14.3. Classi di pericolo connesso al 3

trasporto:

14.4. Gruppo d'imballaggio:

Etichette: 3

Codice di classificazione: F1

Quantità limitate (LQ): 1 L / 30 kg

Quantità consentita:

Trasporto per nave (IMDG)

14.1. Numero ONU: UN 1987

14.2. Nome di spedizione dell'ONU: ALCOHOLS, N.O.S. (Ethanol and Propan-1-ol, Solution)

14.3. Classi di pericolo connesso al 3

trasporto:

14.4. Gruppo d'imballaggio: Il Etichette: 3



Marine pollutant:

Quantità limitate (LQ):

Quantità consentita:

E2

EmS:

F-E, S-D

Trasporto aereo (ICAO)

14.1. Numero ONU: UN 1987

14.2. Nome di spedizione dell'ONU: ALCOHOLS, N.O.S. (Ethanol and Propan-1-ol, Solution)

14.3. Classi di pericolo connesso al 3

trasporto:

14.4. Gruppo d'imballaggio: II
Etichette: 3



Quantità limitate (LQ) Passenger: 1 L
Passenger LQ: Y341
Quantità consentita: E2

Istruzuzioni IATA per l'imballo - Passenger:353Max quantità IATA - Passenger:5 LIstruzuzioni IATA per l'imballo - Cargo:364Max quantità IATA - Cargo:60 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 8

B. Braun Medical AG
Softa-Man ViscoRub

Data di revisione: 01.06.2015 N. di revisione: 1,2

N. del materiale: 00056-0216

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): < 80 %

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.

H318 Provoca gravi lesioni oculari. H319 Provoca grave irritazione oculare. H336 Può provocare sonnolenza o vertigini.

Ulteriori dati

Le istruzioni dei punti 4 fino 8, ed anche 10 fino 12 non parlano specialmente 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.

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

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

I - IT

Pagina 8 di 8

Allegato 4 - Scheda Valutazione Tempo di Esposizione individuale al VDT



PRESIDIO OSPEDALIERO - DIPARTIMENTO di SCAPLINE HEDICHE

REPARTO/SERVIZIO HSDICINA FISICA

VALUTAZIONE TEMPO D'ESPOSIZIONE IINDIVIDUALE A VIDEOTERMINALI (AI SENSI DELL'ARTICOLO 172-179 DEL D'LGS. 81/2008). MODULO B

NOMINATIVO	[A]	[B]	[C]	ETA'	FIRMA LAVORATORE
FERRETTI GULTPIUA		X			
PEPEICA	×			55	Relanus
HARY A CHIX	×			62	AM Dalam
IPPOLITI SIAUCARLO	×			61_	The state of the s
SORRSUTINO S HASSIRIUMO	X			50	HA Bul
は FRALCGOONDUT RATA	_×			64	Samonner
FILITRY GULSPFINA	\times			54	The last
SABATIVA SALVAGE CLAUNGE				34	3
PORRENT CA			·	60.	1, decises
COTOLA ALEVALBRA	<u> </u>			33.	Hilalette
Portfici AURU				56.	- Grander
FUCIANIANO ALECCANIANO	_X			126	Spierr
CSCI VERONICA POUSSUU	×			33	1 Wrough
L(C) Ac	\times		·	50	dole Gliser
GRAYLS NAI LUGELA	X			45	of can
C10864,		×			AMENIS
CASTSLIA	<u>×</u>			59	12000 Cis-60
			·		
			<u> </u>		

LEGENDA

- [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 05/08/2021

AUSUATTERAMO JEO ATRIFONSABULE 11.0.C. MEDICINA MINISTERIO SABULE 11.0.C. MEDICO MEDICO 11.0.C. D. Edingo Medico