

FICHE DE SECURITE



Conformément au règlement (CE) No 1907/2006

Date de révision : 15/04/2015

Numéro de version : 05

1. Identification de la substance ou préparation et de la société /l'entreprise

1.1 Identification Produit

Nom du Produit : Mast Campylobacter Enrichment Selectavial™ (Exeter)

Code Produit : SV59 series

1.2 Utilisations identifiées pertinentes de la substance ou du mélange et utilisations déconseillées

Utilisation recommandée : Produit de diagnostic *In vitro* ; Produit chimique de laboratoire

Utilisations déconseillées : Pas d'information disponible

1.3 Renseignements sur le fournisseur du produit et de la fiche de sécurité

Fabricant / fournisseur : Mast Group Ltd., Mast House,
Derby Road,
Bootle,
Merseyside,
UK.
L20 1EA
Téléphone : +44 (0) 151 933 7277
Email : uksales@mastgrp.com
Web : www.mastgrp.com

2. Identification des dangers

2.1 Classification de la substance ou du mélange

Classification CLP Règlement (CE) no 1272/2008 :

Dangers physiques : Selon les données disponibles, il n'y a aucun danger physique

Dangers pour la Santé : Ce produit peut provoquer une réaction cutanée allergique.

Dangers pour l'environnement : Selon les données disponibles, il n'y a aucun risque environnemental

2.2 Eléments d'étiquetage

Pictogramme :



Mentions d'avertissement : Danger

Mentions de danger : H317 : Peut provoquer une réaction cutanée allergique.
H334 : Peut provoquer des symptômes allergiques, d'asthme ou des difficultés respiratoires par inhalation

Conseils de prudence : P261 : Eviter de respirer les poussières, la fumée, les gaz, le brouillard, la vapeur, les vaporisations.
P280 : Porter des gants de protection
P342 + P311 : En cas de symptômes respiratoires : appeler un centre antipoison ou un médecin.

2.3 Classification selon la Directive européenne 67/548/CEE ou 1999/45/CE

Symbole de danger :



Phrase(s) – R : R42/43 : Peut provoquer une sensibilisation par inhalation ou par contact avec la peau.

Phrase(s) – S : Aucun

2.4 Autres dangers

Aucune information disponible

FICHE DE SECURITE



Conformément au règlement (CE) No 1907/2006

Date de révision : 15/04/2015

Numéro de version : 05

3. Composition / informations sur les composants

Composition : Comprimé lyophilisé multi-composants contenant de l'amphotéricine B, polymyxine B, bacitracine, rifampicine, triméthoprime et céfopérazone dans un support inerte.

Composants dangereux :

Composant	N° CAS	N° CE	Concentration	Classification CLP – 1272/2008/CE	Classification à 67/548/CEE
Amphotéricine B	1397-89-3	215-742-2	<1.5%	Irritation cutanée (Cat.2) ; Irritation oculaire (Cat.2) ; Toxicité spécifique pour un organe cible : exposition unique (Cat.3) H315 : Provoque une irritation cutanée H319 : Provoque de graves irritations oculaires. H335 : Peut provoquer une irritation respiratoire.	Xi-Irritant. R36/37/38 : Irritant pour les yeux, le système respiratoire et la peau.
Polymyxine B	1405-20-5	215-774-7	0.3%	Toxicité aiguë orale (Cat.4) H302 : Nocif si ingestion	Xn- Nocif R22 : Nocif si ingestion
Bacitracine	1405-87-4	-	0.3%	Aucune	Aucune
Rifampicine	13292-46-1	236-312-0	3-4%	Toxicité aiguë (Cat.4) ; Irritation cutanée (Cat.2) ; Irritation oculaire (Cat.2) ; Toxicité spécifique pour un organe cible : exposition unique (Cat.3) H302 : Nocif si ingestion H315 : Provoque une irritation cutanée H319 : Provoque de graves irritations oculaires. H335 : Peut provoquer une irritation respiratoire.	Xn- Nocif R22- Nocif si ingestion R36/37/38 : Irritant pour les yeux, le système respiratoire et la peau.
Triméthoprime	23256-42-0	245-533-1	<10%	N/A	N/A
Céfopérazone	62893-20-3	263-751-5	12%	Sensibilisation cutanée (Cat.1) ; Sensibilisation respiratoire (Cat.1). H317: Peut provoquer une réaction cutanée allergique. H334 : Peut provoquer des symptômes allergiques, d'asthme ou des difficultés respiratoires par inhalation	Xn- Nocif R42/43 : Peut provoquer une sensibilisation par inhalation ou par contact avec la peau.

4. Mesures de premiers secours

4.1 Description des mesures de premiers secours

Conseils généraux : Consulter un médecin. Montrer cette fiche de données de sécurité au médecin traitant.

Contact oculaire : Rincer abondamment à l'eau pendant 10 à 15 minutes, également sous les paupières. Consulter un médecin si l'irritation persiste.

Contact avec la peau : Laver la peau avec du savon et rincer abondamment. Consulter un médecin si l'irritation persiste.

Ingestion : Rincer la bouche abondamment. Consulter un médecin en cas de symptômes.

Inhalation : Transporter la personne à l'air frais. Consulter immédiatement un médecin si des symptômes apparaissent.

4.2 Principaux symptômes et effets, aigus et différés

Pas d'information disponible.

4.3 Indication sur les soins médicaux immédiats et traitements particuliers nécessaires

Pas d'information disponible.

FICHE DE SECURITE



Conformément au règlement (CE) No 1907/2006
Date de révision : 15/04/2015
Numéro de version : 05

5. Mesures de lutte contre l'incendie

5.1 Moyen d'extinction

Moyens d'extinction approprié : Utiliser un extincteur à eau pulvérisée, CO₂, mousse ou poudre sèche.

Moyens d'extinction à ne pas utiliser pour des raisons de sécurité : Pas d'information disponible

5.2 Dangers spécifiques résultant de la substance ou du mélange

Matières combustibles. La décomposition thermique peut conduire à l'émission de gaz et de vapeurs irritantes.

5.3 Conseils aux pompiers

Porter un appareil respiratoire autonome approprié pour la lutte contre l'incendie si nécessaire.

5.4 Informations complémentaires

Pas de données disponibles

6. Mesures en cas de dispersion accidentelle

6.1 Précautions individuelles, équipements de protection et procédures d'urgence

Assurer une ventilation adéquate. Porter un équipement de protection approprié. Eviter la formation de poussière.

6.2 Précautions pour la protection de l'environnement

Ne pas rejeter dans l'environnement.

6.3 Méthodes et matériel de confinement et de nettoyage

Balayer ou aspirer les déversements dans un récipient approprié pour l'élimination. Éviter la formation de poussière.

6.4 Informations complémentaires

Pas d'information complémentaire.

7. Manipulation et stockage

7.1 Précautions pour une manipulation sans danger

Éviter tout contact avec les yeux, la peau et les vêtements. Éviter l'ingestion et l'inhalation. Eviter la formation de poussière.

7.2 Conditions pour un stockage sûr, tenant compte d'éventuelles incompatibilités

Stockage à 2 – 8°C. Protéger des rayons directs du soleil et de l'humidité. Garder bien sceller dans le conditionnement fourni.

7.3 Utilisation(s) finale(s) particulière(s)

Ce produit est réservé à une utilisation en laboratoires et ne doit être utilisé que par le personnel de laboratoire qualifié adapté.

FICHE DE SECURITE

Conformément au règlement (CE) No 1907/2006
Date de révision : 15/04/2015
Numéro de version : 05

8. Contrôle de l'exposition et protection individuelle

8.1 Paramètres de contrôle

Composants présentant des valeurs seuil à surveiller au poste de travail :

Ne contient aucune substance avec des limites d'exposition professionnelle

8.2 Contrôles de l'exposition

Contrôles techniques : Aucune protection technique requise.

Mesures de protection personnelle : Protection du corps : Porter une blouse de laboratoire de microbiologie standard.

Protection yeux / visage : Lunettes de sécurité avec écrans latéraux conformes à la norme NF EN 166.

Protection de la peau et des mains : Manipuler avec des gants appropriés, conformes à la norme NF EN 374.
La manipulation du produit peut nécessiter l'utilisation d'une pince

Protection respiratoire : Utiliser si nécessaire un dispositif de filtre respiratoire à particules de type P1 EU EN 143.

Mesures générales d'hygiène : Manipuler conformément aux bonnes pratiques de laboratoire.
Se laver les mains avant les pauses et à la fin de la journée de travail.

9. Propriétés physiques et chimiques

9.1 Informations sur les propriétés physiques et chimiques essentielles

Aspect :	Culots lyophilisés.
Odeur :	Inodore.
Seuil odorant :	Pas applicable.
Couleur :	Blanc à blanchâtre.
Valeur du pH :	Pas applicable.
Point de fusion / point de congélation :	Pas d'information disponible.
Point / intervalle d'ébullition initial :	Pas d'information disponible.
Point d'éclair :	Pas d'information disponible.
Taux d'évaporation :	Pas d'information disponible.
Inflammabilité (solide, gaz) :	Pas d'information disponible.
Limites d'explosivité :	Pas d'information disponible.
Pression de vapeur :	Pas d'information disponible.
Densité de vapeur :	Pas d'information disponible.
Densité relative :	Pas d'information disponible.
Solubilité dans l'eau :	Soluble à partiellement soluble dans l'eau.
Solubilité dans d'autres solvants :	Pas d'information disponible.
Coefficient de partage (n-octanol / eau) :	Pas d'information disponible.
Température d'auto-inflammation :	Pas d'information disponible.
Température de décomposition :	Pas d'information disponible.
Viscosité :	Pas d'information disponible.
Propriétés explosives :	Non explosif dans des circonstances normales.
Propriétés oxydantes :	Pas d'information disponible.

9.2 Autres informations

Pas d'information disponible.

FICHE DE SECURITE



Conformément au règlement (CE) No 1907/2006
Date de révision : 15/04/2015
Numéro de version : 05

10. Stabilité et réactivité

10.1 Réactivité

Aucune connue sur les informations disponibles.

10.2 Stabilité chimique

Stable dans des conditions normales.

10.3 Possibilité de réactions dangereuses

Pas de données disponibles.

10.4 Conditions à éviter

Hygroscopique. Eviter l'exposition aux rayons du soleil.

10.5 Matières incompatibles

Aucune connue.

10.6 Produits de décomposition dangereux

Aucun dans les conditions normales d'utilisation.

11. Informations toxicologiques

11.1 Informations sur les effets toxicologiques

Informations générales sur le produit : Ce produit ne présente pas de toxicité aiguë sur la base des informations connues ou fournies.

11.2 Données toxicologiques pour les composants

Toxicité aiguë : Polymyxine B : LD₅₀ – Orale – Souris : 790 mg/kg ; LD₅₀ Intrapéritonéale- Souris : 20.5mg/kg ; LD₅₀ Intraveineuse – souris : 5.4 mg/kg. Voir aussi RTECS : TR1150000

Amphotéricine B : LD₅₀ Orale – Rat : >5,000 mg/kg. Voir aussi RTECS BU2625000

Céfopérazone : LD50 Orale – Rat : >20,000 mg/kg. Voir aussi : RTECS : BU2625000.
En raison de la similitude de structure des pénicillines et des céphalosporines, ceux qui sont allergiques à des agents de classe I peuvent manifester une allergie croisée lorsqu'un membre de l'autre classe est rencontré. Nausées, vomissements, diarrhées, dermatites. Au meilleur de nos connaissances, les propriétés chimiques, physiques et toxicologiques n'ont pas été étudiées de manière approfondie.

Rifampicine : LD₅₀ Orale – Rat : 1570 mg/kg. Pour plus d'informations voir RTECS : VJ7000000

Corrosion / irritation de la peau : Pas de données disponibles.

Lésions oculaires graves / irritation oculaire : Pas de données disponibles.

Sensibilisation respiratoire ou cutanée : Peut provoquer une réaction allergique respiratoire.

Mutagenicité sur les cellules germinales : Pas de données disponibles.

Cancérogénicité : CIRC: Aucun composant de ce produit n'est présent à des concentrations supérieures ou égales à 0,1%, identifié comme cancérogène probable, possible ou confirmé pour l'homme par le CIRC.

Toxicité pour la reproduction : Céfopérazone : Toxicité reproductive – Rat – Intraveineuse. Effets maternels : Autres effets.

Toxicité spécifique pour un organe cible - exposition unique : Pas de données disponibles.

Toxicité spécifique pour un organe cible - exposition répétée : Pas de données disponibles.

Danger par aspiration : Pas de données disponibles.

Effets potentiels sur la santé : Inhalation : Peut être nocif en cas d'inhalation.

Ingestion : Peut être nocif en cas d'ingestion.

Peau : Peut être nocif en cas d'absorption cutanée. Provoque une irritation cutanée.

Yeux : Provoques de graves lésions oculaires.

FICHE DE SECURITE



Conformément au règlement (CE) No 1907/2006
Date de révision : 15/04/2015
Numéro de version : 05

12. Informations écologiques

12.1 Toxicité

Pas de données disponibles.

12.2 Persistance et dégradabilité

Pas de données disponibles.

12.3 Potentiel de bioaccumulation

Pas de données disponibles.

12.4 Mobilité dans le sol

Pas de données disponibles

12.5 Résultats des évaluations PBT et vPvB

Aucun connu.

12.6 Autres effets néfastes

Pas de données disponibles

13. Considérations relatives à l'élimination

Considérations relatives à l'élimination :

Éliminer conformément aux réglementations locales et nationales.
Éliminer les déchets contaminés, telles que les boîtes de pétri utilisées, selon les règles microbiologiques locales.

14. Informations relatives au transport

14.1 Numéro ONU

ADR / RID : IMDG : IATA : Pas dangereux pour l'expédition

14.2 Nom d'expédition des Nations Unies

ADR / RID : IMDG : IATA : Pas dangereux pour l'expédition

14.3 Classe(s) de danger pour le transport

ADR / RID : IMDG : IATA : Pas dangereux pour l'expédition

14.4 Groupe d'emballage

ADR / RID : IMDG : IATA : Pas dangereux pour l'expédition

14.5 Dangers pour l'environnement

ADR / RID : IMDG : IATA : Aucun connu.

14.6 Précautions particulières pour l'utilisateur

Pas de données disponibles

15. Informations réglementaires

15.1 Réglementations / législation spécifiques à la substance ou au mélange en matière de sécurité, de santé, et d'environnement

Pas de données disponibles.

15.2 Évaluation de la sécurité chimique

Rapports d'évaluation de la sécurité chimique non requis pour les produits de mélanges / IVD.

FICHE DE SECURITE



Conformément au règlement (CE) No 1907/2006

Date de révision : 15/04/2015

Numéro de version : 05

16. Autres informations

Date de création originale : 29/08/1997

Raison de la modification du document : Mis à jour conformément au règlement (CE) N° 1907/2006 pour intégrer la Classification CLP – informations de règlement (CE) no 1272/2008.

Les informations ci-dessus sont considérées comme correctes, mais ne prétendent pas être exhaustives et doivent être utilisées comme un guide. Les informations contenues dans ce document sont basées sur l'état actuel de nos connaissances et sont applicables au produit en ce qui concerne les mesures de sécurité appropriées. Elles ne représentent pas une garantie des propriétés du produit et sont conçues seulement comme un guide pour la manipulation, l'utilisation, le traitement, le stockage, le transport, l'élimination et le relavage sécurisés et ne doivent ne pas être considéré comme une spécification de garantie ou de la qualité. Mast Group Ltd. ne saurait être tenu pour responsable de dommages résultants de la manipulation ou du contact avec le produit ci-dessus. Consultez notre site Web à l'adresse www.mast.grp.com et/ou le verso de notre facture pour les termes et conditions de vente complémentaires.