
FICHA DE SEGURIDAD

Botella lavaojos

Producto concerniente: Fibras de vidrio con recubrimiento de poliuretano

1. IDENTIFICACION DEL PRODUCTO Y DE LA EMPRESA

1.1 Identificación del producto

Fecha de emisión: 15/01/2009

Fecha de revisión: 10/08/2012

Nombre: Botella lavaojos

Función: Enjuague de cuerpos extraños y productos químicos de los ojos.

Grupo de producto: 4600

Uso de la sustancia /preparado: Lavado de ojos.

1.2. Identificación de la empresa

Empresa importadora: **FARU, SL**

Dirección: **PLATAFORMA LOGÍSTICA DE ZARAGOZA,**

C/ Tarento, nave 5

50197 Zaragoza (España)

www.faru.es tecnico@faru.es tel: (34) 976 463 737 fax: (34) 976 503 732

2. IDENTIFICACION DE PELIGROS COMPOSICION E INFORMACIÓN SOBRE LOS COMPONENTES

El producto es un dispositivo médico cubierto por la Directiva del Consejo 9342EEC en dispositivos médicos. En consecuencia, el producto no requiere una hoja seguridad de datos y por lo tanto esta hoja de datos no tiene que cumplir los requisitos legales de una ficha de datos de seguridad.

3. COMPOSICION E INFORMACIÓN SOBRE LOS COMPONENTES

Nombre componente	Identificación / N° CAS	Contenido
Agua	7732-18-5	99,1%
Cloruro de sodio	7647-14-5 EC N°: 231-598-3	0,9 %
Encabezados de columna	CAS no. Chemical Abstracts Service; EU (número EINECS o ELINCS) Inventario Europeo de sustancias químicas comerciales existentes; Ingrediente nombre tal como se especifica en la lista de sustancias (las sustancias que no están incluidas en la lista de sustancias, deben ser traducidas, si es posible). Contenido dado en: %, %peso, %vol, mg/m ³ , ppb, ppm, %vol	
HH/HF/HE	T+= muy tóxicos, T= tóxicos, C= corrosivo, Xn= nocivo, Xi= irritante, E= Explosivo, O= comburente, F= extremadamente inflamables, F= muy inflamables, N= Riesgos ambientales	

4. PRIMEROS AUXILIOS

El producto está diseñado para primeros auxilios. Si son defectos o efectos secundarios adversos encontrados durante el uso, por favor informe de tales defectos o efectos, para que puedan ser iniciadas las medidas necesarias así como la obligación de informar de los efectos adversos graves según Apéndice VII artículo 4 de la Directiva. Los efectos adversos graves siempre deben ser comunicados al Departamento de Sanidad en el estado en que se ha producido el efecto secundario.

5. MEDIDAS A ADOPTAR EN CASO DE INCENDIO

Medidas de extinción apropiadas: Se pueden utilizar todos los medios.

6. MEDIDAS DE PREVENCIÓN, VENTILACIÓN Y PROTECCIÓN PERSONAL

Medidas generales: No son necesarias medidas especiales.

7. PRECAUCIONES ESPECIALES PARA SU MANIPULACION Y ALMACENAJE

7.1. Manipulación

Para asegurarse que el producto queda estéril, no debe quitarse el sellado hasta el momento de su uso.

7.2. Almacenaje

Temperatura recomendada: 5- 35 °C.

7.3. Riesgos especiales y propiedades

Riesgo de infección en la reutilización de botellas abiertas.

8. EQUIPAMIENTO DE PROTECCIÓN PERSONAL

8.1. Medidas de control de la exposición: Ninguna en especial.

9. PROPIEDADES FÍSICAS Y QUÍMICAS

9.1. Datos físicos y químicos:

- **Estado físico** Líquido.
- **Color:** Transparente.
- **Olor:** Sin perfume.
- **Solubilidad en agua:** Producto soluble.
- **Densidad a granel:** 1002,5 Kg/m³.
- **Punto de ebullición:** 100°C.
- **Valor PH:** 5,0-7,0.

10. ESTABILIDAD Y REACCIONES

Estabilidad: El producto es estable.

11. INFORMACIÓN TOXICOLÓGICA

No tóxico.

12. INFORMACIÓN DE PROTECCIÓN AMBIENTAL

Conclusiones, detalles medioambientales: Este material no tiene propiedades eco toxicológicas.

13. METODOS DE DISPOSICIÓN FINAL

No hay circunstancias especiales relativas a la disposición.

14. INFORMACIONES RELATIVAS AL TRANSPORTE

El producto no es mercancía peligrosa. No es necesaria ninguna información especial para el transporte.

15. INFORMACIONES REGLAMENTARIAS

El producto está cubierto por la Directiva EEC 9342 sobre dispositivos médicos.

En consecuencia, el producto no está cubierto por el Reglamento (CE) nº 1272/2008 del Parlamento Europeo y del Consejo sobre clasificación, etiquetado y envasado de sustancias y mezclas

CF. artículo 1 (5D). Reglamento 1907/2006 CE del Parlamento Europeo y del Consejo sobre el registro, evaluación, autorización y restricción de los Estados de productos químicos (REACH) en el artículo 2 (6C) que no sección IV acerca de los requisitos para las hojas de datos de seguridad se aplican a equipos médicos. En consecuencia, no hay ningún requisito indicando que el producto mencionado anteriormente debe ir

provisto de unos datos de seguridad hoja para cumplir los requisitos de este Reglamento.

16. OTRAS INDICACIONES

Más información: Fecha de caducidad para cerrado, sellado de botellas: al menos tres años a partir de la fecha de fabricación.

Información que se ha agregado, eliminado o revisado: Cambios en comparación con la versión 1.4 (06.05.2011): Los puntos 1, 2, 4, 7, 9, 15 o 16 han sido actualizados.

Notas: Los lavaojos se recomiendan para el enjuague de cuerpos extraños en los ojos (como el polvo, astillas de madera, metal y suciedad) y químicos (tales como solventes y aceite).

Para el contacto con ácidos o bases, pH neutro se recomienda un enjuague durante un período de por lo menos dos minutos. Continúe enjuagando con el lavaojos hasta que sea visto por un doctor.

Uso: Gire la tapa para romper el sello y abrir la botella. Presione la botella ligeramente de forma que el líquido pueda llegar el ojo con un chorro suave. Nunca presione demasiado fuerte.