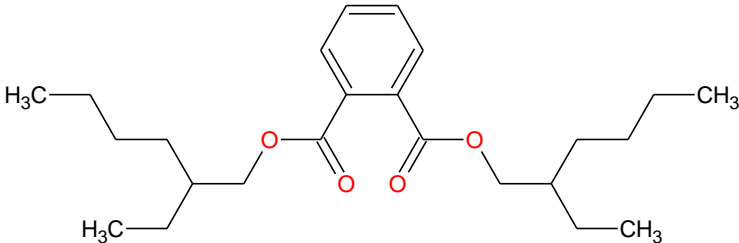


### 1. DENOMINAZIONE DEL PRODOTTO

- a/ commerciale
- nella lingua polacca: Oxoplast Medica®
  - nella lingua inglese: Oxoplast Medica®
  - nella lingua tedesca: Oxoplast Medica®
- b/ chimica
- nella lingua polacca: Ftalan bis(2-etyloheksylu), Ftalan di(2-etyloheksylu)
  - nella lingua inglese: Bis(2-ethylhexyl) phthalate, Di(2-ethylhexyl) phthalate, DEHP
  - nella lingua tedesca: Bis(2-ethylhexyl) phthalat
- c/ Nome appropriato di spedizione non applicabile (non soggetto a RID/ADR)
- d/ formula chimica
- bruta  $C_{24}H_{38}O_4$
  - semistrutturale  $C_6H_4(COOC_8H_{17})_2$
  - strutturale
- 
- e/ simbolo PKWiU (Classificazione polacca dei prodotti e dei servizi) 20.14.34.0
- f/ simbolo CN 2917 32 00

### 2. REQUISITI DI QUALITÀ

#### 2.1. Requisiti generali

Oxoplast Medica® è un liquido oleoso, incolore oppure di color paglierino chiaro, che non contiene impurità meccaniche.

#### 2.2. Requisiti FISICHE E CHIMICHE

Pos.	Parametro	Valore	Unità	Metodi di prova	Equivalente all'estero	
1	colore, gradi della scala Pt-Co,	non più di	30	[° Hz]	PN-C-04534-01:1981	DIN ISO 6271
2	Punto di infiammabilità:	non meno di	206	[° C]	PN-EN ISO 2592:2008	ISO 2592
3	sostanze volatili (150° C / 2h)	non più di	0.4	[% m/m]	Metodo proprio di ZAK S.A.	Nessun equivalente all'estero
4	estri espressi come bis(2-etilesil) ftalato,	non meno di	99.5	[% m/m]	PN-C-88035:1977	ISO 1385/V
5	bis(2-etilesil) ftalato,	non meno di	99.5	[% m/m]	Metodo proprio di ZAK S.A. (GC)	GC
6	densità a 20° C,	non meno di non più di	0.983 0.986	[g/cm <sup>3</sup> ]	PN-C-04504:1992	Metodo areometrico
7	acidi liberi come acido ftalico,	non più di	0.010	[% m/m]	PN-C-89401:1988	ISO 1385/IV
8	acqua,	non più di	0.10	[% m/m]	PN-ISO 760:2001	ISO 760
9	contenuto di metalli,	Cd non più di Sn non più di Zn non più di Ba non più di Ca non più di	0.1 1.0 10 1.0 10	[ppm]	Metodo proprio di ZAK	Nessun equivalente all'estero

Pos.	Parametro	Valore	Unità	Metodi di prova	Equivalente all'estero
10	assorbanza (260 nm; estratto di acqua), non più di	0.3	[]	Farmacopea europea (8° edizione 2013)	According to Ph. Eur. 8th Edition
11	sostanze di riduzione (estratto di acqua), non più di	0.1	[ml]	Farmacopea europea (8° edizione 2013)	According to Ph. Eur. 8th Edition

### 3. UTILIZZO

Oxoplast Medica® è utilizzato nella lavorazione di materie plastiche come plastificante, nonché nell'industria delle pitture e delle vernici.

In conformità al Regolamento REACH il prodotto può essere usato secondo gli scenari di esposizione per le applicazioni identificate allegata alla Scheda di Sicurezza.

### 4. PERSISTENZA

Oxoplast Medica® è chimicamente stabile. Quando sono osservate le condizioni di immagazzinamento e di trasporto in conformità con p. 7 e p. 8, i requisiti di qualità in conformità con p. 2 sono mantenuti per un periodo di 6 mesi dalla data di carico.

### 5. DOCUMENTO CHE CONFERMA LA QUALITÀ DEL PRODOTTO

Ogni lotto di Oxoplast Medica® spedito deve essere accompagnato da un certificato di qualità che constata la conformità dei parametri di qualità del prodotto con i requisiti della presente scheda del prodotto, se non altrimenti specificato nel contratto con il cliente.

### 6. IMBALLAGGIO

#### 6.1. Requisiti generali

Oxoplast Medica® è caricato in vagoni cisterna in acciaio, contenitori-cisterna, flexi-tank e autocisterne.

È ammesso un altro tipo di imballaggio che garantisce la manutenzione dei requisiti di qualità del prodotto e la sicurezza di trasporto, d'immagazzinamento e di utilizzo. In questo caso, il destinatario deve:

- Presentare una certificazione valida che permette di immagazzinare e di trasportare il prodotto oppure un'autocertificazione scritta in merito.
- Etichettare la confezione in conformità con la normativa applicabile

#### 6.2. Etichettatura degli imballaggi singoli del destinatario

a/ secondo il Regolamento (CE) n. 1272/2008

Dati di identificazione: nome, indirizzo e numero di telefono del fornitore o dei fornitori

Informazione inerente alla quantità di prodotto: quantità nominale di prodotto nei pacchi reperibili al pubblico a meno che tale quantità venga determinata in un posto diverso sull'imballaggio

Identificatore del prodotto:

Nome della sostanza: „Bis(2-etilesil) ftalato”

Numero WE: „Numero WE 204-211-0”

Numero CAS: „Numero CAS 117-81-7”

Pittogrammi di pericolo:

GHS08: pericolo per la salute



Avvertenza: „Pericolo”

Indicazioni di pericolo:

H360FD: „Può nuocere alla fertilità. Può nuocere al feto.”

Fraasi relative alle precauzioni:

P201: „Procurarsi istruzioni specifiche prima dell'uso.”

P308+P313: „In caso di esposizione o di possibile esposizione, consultare un medico.”

P405: „Conservare sotto chiave.”

- b/ Secondo la Legge sulle sostanze chimiche e le loro miscele
- frase "Etichettatura UE"
- c/ secondo le disposizioni RID/ADR
- Non applicabile - Oxoplast Medica® (bis(2-etilesil) ftalato) non è una sostanza pericolosa ai sensi di norme RID/ADR
- d/ secondo la legge sulle merci impacchettate (se l'imballaggio è soggetto ad essa)
- denominazione del prodotto
  - quantità nominale del prodotto
  - ragione sociale / denominazione dell'impacchettatore, del committente dell'impacchettatura o dell'importatore.
- e/ la scritta:
- "Zużyte opakowania przekazać uprawnionemu odbiorcy odpadów" ["Consegnare gli imballaggi usati ad un destinatario di rifiuti autorizzato"]

## 7. IMMAGAZZINAMENTO

### 7.1. Requisiti per gli edifici di magazzino

- Ventilazione di espulsione locale, che convoglia i vapori dal posto della loro emissione e ventilazione generale degli ambienti.
- Protezioni contro l'elettricità statica - una scarica può causare l'accensione dei vapori organici.
- Un sistema di spruzzatori che permettono di raffreddare i recipienti / contenitori con getti d'acqua diffusi in caso di incendio.
- Un pavimento impermeabile che permette di raccogliere le perdite e di prevenire la loro penetrazione nella rete fognaria.
- Il locale deve essere fresco e asciutto.

### 7.2. Condizioni di immagazzinamento

- Conservare lontano da fiamme e scintille - non fumare.
- Tenere i contenitori ermeticamente chiusi in un ambiente fresco e ben ventilato.
- Conservare e aprire il contenitore con cautela.
- I recipienti e i contenitori devono essere dotati di marcatura adeguata.
- I contenitori ed i recipienti devono essere realizzati in materiali resistenti all'azione di bis (2-etilesil) ftalato.
- Nel locale devono essere disponibili mezzi di estinzione tenuti a portata di mano.

### 7.3. Consigli relativi all'igiene sul lavoro

- Evitare il contatto con la pelle e con gli occhi.
- Evitare l'inalazione dei vapori
- Durante il lavoro con il prodotto non mangiare, non bere e non fumare.
- Lavare i mani dopo il lavoro.
- Prima di entrare alla mensa o in locali simili rimuovere i vestiti contaminati e i dispositivi di sicurezza.

### 7.4. Consigli per lo stoccaggio insieme ad altri prodotti

- Sostanze incompatibili: agenti ossidanti forti

## 8. TRASPORTO

### 8.1. Requisiti generali

Oxoplast Medica® viene trasportato in cisterne, autocisterne e contenitori-cisterne.

Cisterne, autocisterne, contenitori-cisterne devono essere ermetici, puliti (disporre di attuale certificato di lavaggio) e disporre di documentazione valida.

Gli imballaggi singoli del cliente devono soddisfare i requisiti come al punto 6.

Gli imballaggi singoli contenenti il prodotto devono essere trasportati con mezzi di trasporto coperti.

Oxoplast Medica® non può essere trasportato con ossidanti forti né con alcali.

Il prodotto non viene considerato come sostanza pericolosa ai sensi di RID/ADR.

### 8.2. Marcatura dei mezzi di trasporto secondo RID/ADR

Non applicabile - Oxoplast Medica® (bis(2-etilesil) ftalato) non è una sostanza pericolosa ai sensi di norme RID/ADR

## 9. ALTRE INFORMAZIONI

Oxoplast Medica® dispone di certificato kosher.

## 10. DOCUMENTI LEGATI

Scheda del prodotto	PM-020.02 „Oxoplast Medica®. Scheda di dati di sicurezza”.
PN-C-04504:1992	Analisi chimica. Determinazione della densità dei prodotti chimici liquidi e solidi in forma di polvere.
PN-EN ISO 2592:2008	Determinazione dei punti di infiammabilità e di combustione. Metodo Cleveland in vaso aperto
PN-C-04504:1981	Analisi chimica. Determinazione del colore di prodotti chimici con la scala di Hazen (scala platino/cobalto).
PN-ISO 760	Determinazione dell'acqua - Metodo di Karl-Fischer (Metodo generale)
PN-C-88035:1977	Ftalato diottile tecnico.
PN-C-89401:1988	Plastificanti. Metodi di prova
Farmacopea europea	Posizioni: 3.1.1.1, 3.1.1.2, 3.1.1.3, 3.1.1.4, 3.2.4, 3.2.5 (8 edizione 2013)
Certificato di classificazione numero 004/IPO-BC/2014	

## 11. SOSTITUISCE

PM-020.01 „Oxoplast Medica®. Specifica” (edizione 1, aggiornamento 1)