



REGIONE CAMPANIA
AZIENDA OSPEDALIERA DI RILIEVO NAZIONALE E DI ALTA SPECIALIZZAZIONE
"SANT'ANNA E SAN SEBASTIANO"
CASERTA

Determina Dirigenziale N. 1 del 02/01/2023

Proponente: Il Direttore UOC PROVVEDITORATO ED ECONOMATO

Oggetto: PROCEDURA NEGOZIATA EX ART. 63 COMMA 2 LETT. B punto 2 DEL D.LGS N.50/2016 PER LA FORNITURA BIENNALE DI MATERIALE DI CONSUMO PER LA UOC ANATOMIA PATOLOGICA.

PUBBLICAZIONE

In pubblicazione dal 02/01/2023 e per il periodo prescritto dalla vigente normativa in materia (art.8 D.Lgs 14/2013, n.33 e smi)

ESECUTIVITA'

Atto immediatamente esecutivo

TRASMISSIONE

La trasmissione di copia della presente Deliberazione è effettuata al Collegio Sindacale e ai destinatari indicati nell'atto nelle modalità previste dalla normativa vigente. L'inoltro alle UU. OO. aziendali avverrà in forma digitale ai sensi degli artt. 22 e 45 D.gs. n° 82/2005 e s.m.i. e secondo il regolamento aziendale in materia.

UOC AFFARI GENERALI

Direttore Eduardo Chianese

ELENCO FIRMATARI

Teresa Capobianco - UOC PROVVEDITORATO ED ECONOMATO

Carmela Zito - UOC GESTIONE ECONOMICO FINANZIARIA

Eduardo Chianese - UOC AFFARI GENERALI

Oggetto: PROCEDURA NEGOZIATA EX ART. 63 COMMA 2 LETT. B punto 2 DEL D.LGS N.50/2016 PER LA FORNITURA BIENNALE DI MATERIALE DI CONSUMO PER LA UOC ANATOMIA PATOLOGICA.

IL DIRETTORE F.F. U.O.C. PROVVEDITORATO ED ECONOMATO

A conclusione di specifica istruttoria, descritta nella narrazione che segue, si rappresenta che ricorrono i presupposti finalizzati all'adozione del presente provvedimento, ai sensi dell'art. 2 della Legge n. 241/1990 e s.m.i. e, in qualità di responsabile del procedimento, dichiara l'insussistenza del conflitto di interessi, ai sensi dell'art. 6 bis della legge 241/90 e s.m.i.

PREMESSO CHE

- con nota Prot.n. 34352 del 30/11/2022 (Allegato n. 1) il Direttore della UOC Anatomia Patologica, Dott. Pasquale Orabona, ha chiesto al Servizio Scrivente l'acquisto biennale del materiale di consumo, elencato nell'allegata dichiarazione (art. 63, comma 2, lett. b) e art. 95, comma 4, lett.b) del D.Lgs. n.50/2016 s.m.i.), precisando che trattasi di "*prodotti necessari per il funzionamento di...strumentazioni*" presenti presso la Struttura da Lui diretta, di seguito descritti:
 - 1) *Cassette pre-impilate per inclusione in paraffina di colore lilla 10.000 pezzi;*
 - 2) *Cassette pre-impilate per inclusione in paraffina di colore giallo 12.000 pezzi;*
 - 3) *Cassette pre-impilate per inclusione in paraffina di colore arancio 6.000 pezzi;*
 - 4) *Cassette pre-impilate per inclusione in paraffina di colore bianco 6.000 pezzi;*
 - 5) *Cassette pre-impilate per inclusione in paraffina di colore azzurro 22.000 pezzi;*
 - 6) *Cartucce per stampante automatica di cassette Leica IPC 8 pezzi;*
 - 7) *Sostituto dello xilene a base di isoparaffine, non grasso, inodore, litri 600;*
 - 8) *Montante sintetico per vetrini istologici, privo di solventi organici dannosi, compatibile con sostitutivi dello xilene a base di isoparaffine Litri 10;*
- in data 12/12/2022 tale richiesta è stata validata dal Direttore del Dipartimento di afferenza (*recte* Servizi Sanitari), Dott. Arnolfo Petruzzello, già Direttore della U.O.C. Patologia Clinica, come emerge dalla consultazione di essa (Prot. 35417- allegato n.2);

RILEVATO CHE

- in data 14/12/2022 (Prot. 35695 - allegato n. 3) è stata invitata la Leica Microsystems Srl, quale Ditta che commercializza il materiale in oggetto, (cfr allegato n.1) a formulare offerta con la massima urgenza;
- la Ditta interpellata ha proposto (19/12/2022 - Allegato n. 4) di eseguire la fornitura di che trattasi per l'importo complessivo scontato di € 16.465,80 IVA esclusa, dichiarando al contempo

Determinazione Dirigenziale

di essere distributore del materiale richiestole, di cui è produttore Leica Biosystems Nussloch GmbH;

CONSIDERATO CHE al fine di garantire il corretto svolgimento dell'istruttoria, il Direttore della UOC utilizzatrice - su impulso del Servizio scrivente (allegato n.5) - ha esaminato la documentazione tecnica di pertinenza, ritenendola conforme alle specifiche richieste, (mail del 22/12/2022 – allegato n. 6);

VISTI

- gli artt. 63, comma 2, lett. b) n. 2 e art. 95, comma 4, lett. b) del D.Lgs. n.50/2016 smi.;
- la Deliberazione del D.G. n. 170/2020 recante l'Approvazione Linee guida relative alle procedure per l'acquisizione di beni, prodotti durevoli e servizi, in regime di infungibilità ed esclusività, in attuazione del D.Lgs. n. 50 del 18 aprile 2016, art. 53;

ESAMINATI tutta la documentazione innanzi richiamata, allegata alla presente ed in atti giacente;

RITENUTO di affidare alla Ditta Leica Microsystems Srl. la fornitura biennale di biocassette impilabili destinate alla UOC Anatomia Patologica per l'importo complessivo di € 16.465,80 IVA esclusa scontato, giusta dettaglio sotto riportato:

- 1) Cassette pre-impilate per inclusione in paraffina di colore lilla 10.000 pezzi, scontati del 30% rispetto ai prezzi di listino, pari ad € 467,20 IVA esclusa (importo unitario € 46,72 IVA esclusa);
- 2) Cassette pre-impilate per inclusione in paraffina di colore giallo 12.000 pezzi, scontati del 30% rispetto ai prezzi di listino, pari ad € 560,64 IVA esclusa (importo unitario € 46,72 IVA esclusa);
- 3) Cassette pre-impilate per inclusione in paraffina di colore arancio 6.000 pezzi, scontati del 30% rispetto ai prezzi di listino, pari ad € 280,32 IVA esclusa (importo unitario € 46,72 IVA esclusa);
- 4) Cassette pre-impilate per inclusione in paraffina di colore bianco 6.000 pezzi, scontati del 30% rispetto ai prezzi di listino, pari ad € 280,32 IVA esclusa (importo unitario € 46,72 IVA esclusa);
- 5) Cassette pre-impilate per inclusione in paraffina di colore azzurro 22.000 pezzi, scontati del 30% rispetto ai prezzi di listino, pari ad € 513,92 IVA esclusa (importo unitario € 46,72 IVA esclusa);
- 6) Cartucce per stampante automatica di cassette Leica IPC 8 pezzi, scontati del 15% rispetto ai prezzi di listino, pari ad € 7881,26 IVA esclusa (importo unitario € 985,16 IVA esclusa);
- 7) Sostituto dello xilene a base di isoparaffine, non grasso, inodore, litri 600, scontati del 25% rispetto ai prezzi di listino, pari ad € 3492,60 IVA esclusa (importo unitario € 116,42 IVA esclusa);

Determinazione Dirigenziale

- 8) Montante sintetico per vetrini istologici, privo di solventi organici dannosi, compatibile con sostitutivi dello xilene a base di isoparaffine Litri 10, scontati del 25% rispetto ai prezzi di listino, pari ad € 2475,60 IVA esclusa (importo unitario € 61,89 IVA esclusa);

ATTESTATO CHE

- la presente determinazione è formulata previa istruttoria ed estensione conformi alla vigente normativa in materia;

DETERMINA

per le motivazioni indicate in premessa, di:

I - DI AFFIDARE alla Ditta Leica Microsystems Srl. la fornitura biennale di biocassette impilabili destinate alla UOC Anatomia Patologica per l'importo complessivo di € 16.465,80 IVA esclusa scontato, giusta dettaglio sotto riportato:

- 1) Cassette pre-impilate per inclusione in paraffina di colore lilla 10.000 pezzi, scontati del 30% rispetto ai prezzi di listino, pari ad € 467,20 IVA esclusa (importo unitario € 46,72 IVA esclusa);
- 2) Cassette pre-impilate per inclusione in paraffina di colore giallo 12.000 pezzi, scontati del 30% rispetto ai prezzi di listino, pari ad € 560,64 IVA esclusa (importo unitario € 46,72 IVA esclusa);
- 3) Cassette pre-impilate per inclusione in paraffina di colore arancio 6.000 pezzi, scontati del 30% rispetto ai prezzi di listino, pari ad € 280,32 IVA esclusa (importo unitario € 46,72 IVA esclusa);
- 4) Cassette pre-impilate per inclusione in paraffina di colore bianco 6.000 pezzi, scontati del 30% rispetto ai prezzi di listino, pari ad € 280,32 IVA esclusa (importo unitario € 46,72 IVA esclusa);
- 5) Cassette pre-impilate per inclusione in paraffina di colore azzurro 22.000 pezzi, scontati del 30% rispetto ai prezzi di listino, pari ad € 513,92 IVA esclusa (importo unitario € 46,72 IVA esclusa);
- 6) Cartucce per stampante automatica di cassette Leica IPC 8 pezzi, scontati del 15% rispetto ai prezzi di listino, pari ad € 7881,26 IVA esclusa (importo unitario € 985,16 IVA esclusa);
- 7) Sostituto dello xilene a base di isoparaffine, non grasso, inodore, litri 600, scontati del 25% rispetto ai prezzi di listino, pari ad € 3492,60 IVA esclusa (importo unitario € 116,42 IVA esclusa);
- 8) Montante sintetico per vetrini istologici, privo di solventi organici dannosi, compatibile con sostitutivi dello xilene a base di isoparaffine Litri 10, scontati del 25% rispetto ai prezzi di listino, pari ad € 2475,60 IVA esclusa (importo unitario € 61,89 IVA esclusa);

Determinazione Dirigenziale



REGIONE CAMPANIA
AZIENDA OSPEDALIERA DI RILIEVO NAZIONALE E DI ALTA SPECIALIZZAZIONE
"SANT'ANNA E SAN SEBASTIANO"
CASERTA

II - DI IMPUTARE la spesa complessiva biennale pari ad € 20.088,276 Iva inclusa al 22% sul conto economico n. 5010107010 "Dispositivi medici", come sotto specificato

- € 10.044,138 pari a 12/24 della fornitura sul bilancio 2023;
- € 10.044,138 pari a 12/12 della fornitura sul bilancio 2024;

III - NOTIFICARE copia del presente provvedimento alla Ditta Leica Microsystems Srl;

IV – DESIGNARE il Direttore della U.O.C. Anatomia Patologica, Dott. Pasquale Orabona, o suo delegato;

V - PREVEDERE la clausola di recesso, ai sensi del combinato disposto dagli artt. 92 e 100 del D.Lgs. 159/2011, qualora vengano accertati elementi relativi a tentativi di infiltrazione mafiosa;

VI – PREVEDRE ALTRESI', apposita clausola risolutiva espressa qualora So.Re.Sa. spa (soggetto aggregatore per la Regione Campania) avesse nel frattempo attivato analoga convenzione/accordo quadro centralizzato;

VII - TRASMETTERE copia del medesimo provvedimento, ai sensi di legge, al Collegio Sindacale ed altresì alle UU.OO.CC. Gestione Economico – Finanziaria, Farmacia Ospedaliera ed Anatomia Patologica, oltreché al Direttore del Dipartimento dei Servizi Sanitari, per gli adempimenti di rispettiva competenza.

L' estensore
Natascia Sieno

UOC Provveditorato ed Economato
Il Direttore f.f.
Dott.ssa Teresa Capobianco

Determinazione Dirigenziale



REGIONE CAMPANIA
AZIENDA OSPEDALIERA DI RILIEVO NAZIONALE E DI ALTA SPECIALIZZAZIONE
"SANT'ANNA E SAN SEBASTIANO"
CASERTA

ATTESTAZIONE DI VERIFICA E REGISTRAZIONE CONTABILE
(per le proposte che determinano un costo per l'AORN – VEDI ALLEGATO)

Determinazione Dirigenziale

Il presente atto, in formato digitale e firmato elettronicamente, costituisce informazione primaria ed originale ai sensi dei combinati disposti degli artt. 23-ter, 24 e 40 del D.Lgs. n. 82/2005. Eventuale riproduzione analogica, costituisce valore di copia semplice a scopo illustrativo.



REGIONE CAMPANIA
AZIENDA OSPEDALIERA DI RILIEVO NAZIONALE E DI ALTA SPECIALIZZAZIONE
"SANT'ANNA E SAN SEBASTIANO"
CASERTA

U.O.C. di Anatomia Patologica

Al Sig. Direttore f.f. Provveditorato ed Economato
SEDE

Oggetto: Lotto dedicato apparecchiature Leica

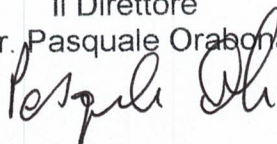
Come noto alla S. V. nella U. O. C. di Anatomia Patologica sono presenti apparecchiature della ditta Leica di proprietà dell' Azienda. Tali apparecchiature sono rappresentate da: Processatore per tessuti Peloris, Stampigliatrice di biocassette, Coloratore di tessuti e due criostati per effettuazione di esami intraoperatori.

Tali apparecchiature svolgono la loro attività in modo ottimale con prodotti "dedicati" della stessa Ditta. Già lo scorso anno è stato realizzato un lotto dedicato per le biocassette: si chiede, pertanto, di realizzare un unico lotto dedicato ai materiali di consumo necessari per il funzionamento di tali strumentazioni.

Si uniscono alla richiesta l' allegato 6 e l'elenco di tali materiali.

Distinti saluti.

Caserta 30/11/2022

Il Direttore
Dr. Pasquale Orabona


ALLEGATO 6 - DICHIARAZIONE DI INFUNGIBILITA'

Al Direttore f.f. U.O.C. Provveditorato ed Economato
SEDE

Oggetto: Acquisizione di prodotti dedicati per apparecchiature di proprietà dell' Azienda Ospedaliera

Visti

- l' art. 63 comma 2, lettera "B" del Decreto Legislativo 18 Aprile 2016 n. 50;
- il documento denominato "Linee guida per l'acquisto di beni e servizi in regime di infungibilità ed esclusività tecnica di cui all'art. 63 del Codice Appalti Pubblici (D.lgs. 50/2016)" approvato con Atto Deliberativo n. 172 del 2020

Rilevato che il suddetto documento

- definisce all'art. 3 i criteri da adottare al fine di individuare i beni ed i servizi da ritenersi infungibili con altri beni e servizi presenti sul mercato;
- individua, all'art. 4, le modalità secondo le quali deve essere acquisita, al fine di dare avvio alla procedura di acquisizione, la "Dichiarazione di infungibilità" dei beni e servizi oggetto di interesse;

Ciò premesso e considerato

Il sottoscritto Dr. Pasquale ORABONA, in qualità di Direttore della U. O. C. di Anatomia Patologica, chiede l'acquisto dei seguenti materiali per i quali si presume ricorrano le condizioni di infungibilità di cui all' articolo 3 delle "Linee guida per l'acquisto di beni e servizi in regime di infungibilità ed esclusività tecnica di cui all'art. 63 del Codice Appalti Pubblici (D.lgs. 50/2016)" approvato approvato con Atto Deliberativo n. 172 del 2020, nei quantitativi e per i periodi di seguito evidenziati:

- cassette preimpilate per inclusioni in paraffina di colore lilla n. 10000 per anni due;
- cassette preimpilate per inclusioni in paraffina di colore giallo n. 12000 per anni due;
- cassette preimpilate per inclusioni in paraffina di colore arancio n. 6000 per anni due;
- cassette preimpilate per inclusioni in paraffina di colore bianco n. 6000 per anni due;
- cassette preimpilate per inclusioni in paraffina di colore azzurro n. 22000 per anni due;
- cartucce per stampante automatica di cassette Leica IPC, n. 8 pezzi, per due anni;
- sostituto dello xilene a base di isoparaffine, non grasso, inodore; litri 600 , per anni due;
- montante sintetico per vetrini istologici, privo di solventi organici dannosi, compatibile con sostitutivi dello xilene a base di isoparaffine, litri 10 per anni due.

commercializzati dalla ditta: LEICA Microsystem S. R. L. con sede in Buccinasco (MI) via Emilia, 26 ed a tale proposito, sotto la propria responsabilità, dichiara che i prodotti in oggetto risultano essere allo stato attuale unici ed infungibile per le seguenti motivazioni:

(per quanto attiene ai FARMACI):

- Non risultano disponibili farmaci alternativi equivalenti dal punto di vista clinico-terapeutico, ovvero con effetto terapeutico comparabile,

(per quanto attiene ai DISPOSITIVI MEDICI):

- Non risultano disponibili prodotti con caratteristiche che garantiscono soluzioni equivalenti in termini di destinazione d'uso, prestazioni o requisiti funzionali;
- Ragioni correlate a specifiche indicazioni di natura e di destinazione d'uso diagnostica erapeutica e di risultato;

(per quanto attiene ai BENI DUREVOLI) :

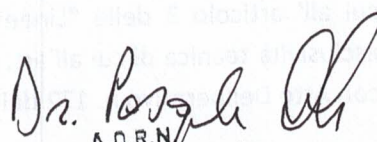
- Ragioni di natura tecnica correlate a specifiche indicazioni di natura e di destinazione d'uso diagnostica terapeutica e di risultato;
- Ragioni di rinnovo parziale o ampliamento di forniture esistenti per cui l'impiego di altre apparecchiature simili comporta incompatibilità o difficoltà/rischi tecnici sproporzionati

(per quanto attiene al MATERIALE DI CONSUMO COLLEGATO ALL'UTILIZZO DEI BENI DUREVOLI)

- Non risulta possibile l'utilizzo di prodotti pienamente compatibili (come definito dalle direttive europee di regolamentazione dei dispositivi medici) con le apparecchiature in dotazione;
- L'utilizzo di altri prodotti presenti sul mercato rappresenta un rischio per la sicurezza degli operatori ;
- L'utilizzo di altri prodotti presenti sul mercato non garantisce una sufficiente qualità del risultato dal punto di vista diagnostico/terapeutico
- L'utilizzo di altri prodotti presenti sul mercato comporta costi aggiuntivi sproporzionati relativamente ai servizi di manutenzione ordinaria e straordinaria.

Si allegano le schede tecniche dei prodotti richiesti.

Cesate, 30/11/2022


A.O.R.N.
Sant'Anna e San Sebastiano
CASERTA
U.O.C. Anatomia Patologica
Direttore: Dott. Pasquale Orabona
CE 4486

LOTTO DEDICATO PER PRODOTTI LEICA PER DUE ANNI

Descrizione Articolo	UM	Quantità per biennio	Prezzo Unitario
<p>A) cassette preimpilate per inclusioni istologiche in paraffina di vari colori da utilizzare su stampigliatrice automatica di cassette Leica IPC, di proprietà del laboratorio, di misure: 40x27x7 mm., essere dotate di elevata qualità al fine di garantire la migliore resa di stampa (anche per bare code), resistenti ai più comuni reagenti di laboratorio, alle alte temperature ed ai trattamenti microonde.</p>	Cfz	<p>-COLORE LILLA 10000; -COLORE GIALLO 12000; -COLORE ARANCIO 6000; -COLORE BIANCO 6000; -COLORE AZZURRO 22000</p>	66,74000/CFZ
<p>B) Sostituto dello xilene a base di isoparaffine, non grasso e inodore. Specifico per le procedure di pro cessazione del tessuto, deparaffinazione, chiarificazione e pulizia.</p>	<p>LT (Taniche da 5 lt).</p>	600 litri	Euro 155,00 per confezione (20 litri).

C) Montante sintetico per vetrini istologici privo di solventi organici dannosi compatibile con sostitativi dello xilene a base di isoparaffine dedicato a montavetrini automatico Leica CV5030.	Ml.	10 Confezioni	Euro 82,00 confezione (4 bottiglie da 250 ml. Per ogni confezione)
D) Cartucce stampante automatica di cassette Leica IPC	per pz	8	Euro 886,27/Pezzo

Ns. Prot. G159CY20/LBS/lc

Kit di stampa per Leica IPC ed IPS



CND: W0202059017

Codice

14060143506

Produttore

Leica Biosystems Nussloch GmbH
Heidelberge Strasse 17-19
D-69226 Nussloch (Germany)

Distributore:

Leica Microsystems S.r.l.
Via Emilia 26 · 20090 Buccinasco (MI)

Consumabile dedicato per le stampanti Leica IP-C e IP-S.

Cartuccia di inchiostro per stampanti Leica IPC/IPS. Kit completo di 1 cartuccia inchiostro da 310 ml, 1 confezione di 25 scovolini per pulizia, dispositivo blocco cartuccia.

La cartuccia è formata da uno speciale circuito contenente sia l'inchiostro che il relativo solvente.

L'inchiostro è specificatamente studiato per la fotopolimerizzazione che lo rende resistente a tutti i reagenti di laboratorio utilizzati in processazione ed inclusione.

La cartuccia una vita utile di 60.000 stampe o tre mesi e mezzo.

E' estremamente importante sostituire la piastra intercambiabile ad ogni sostituzione di cartuccia. La speciale gomma permette, infatti, di mantenere la testina in perfetta efficienza preservandola dall'essiccamento.

Leica Microsystems Srl

Sede legale e amministrativa Via Emilia 26 · 20090 Buccinasco (MI)

Codice Fiscale/Partita IVA 09933630155

Socio Unico · Capitale Sociale 1.530.000,00 · Registro Imprese Milano Monza Brianza Lodi · R.E.A. MI 2026696

T +39 02 57486.1 · www.leicabiosystems.com

1911

1911

1911

1911

1911

1911

1911

1911

1911

Advancing Cancer Diagnostics
Improving Lives



Ns. Prot. G159CY20/LBS/lc

Validità del prodotto

Non applicabile a questa tipologia di prodotto

Data di introduzione del prodotto sul mercato
2010

Data di rilascio della CE
17/12/09

Le fotografie ed i disegni presenti in questo documento hanno il solo scopo di presentare il prodotto e fanno riferimento ad una particolare configurazione. Dati soggetti a modifiche senza preavviso.

LEICA MICROSYSTEMS Srl
Amministratore Delegato
Vincenzo Gilardi

Documento prodotto in originale informatico e firmato digitalmente ai sensi del "Codice dell'Amministrazione Digitale"
(D. Lgs. n. 82/2005 e s.m.i. e norme collegate)

Leica Microsystems Srl

Sede legale e amministrativa Via Emilia 26 · 20090 Buccinasco (MI)

Codice Fiscale/Partita IVA 09933630155

Socio Unico · Capitale Sociale 1.530.000,00 · Registro Imprese Milano Monza Brianza Lodi · R.E.A. MI 2026696

T +39 02 57486.1 · www.leicabiosystems.com

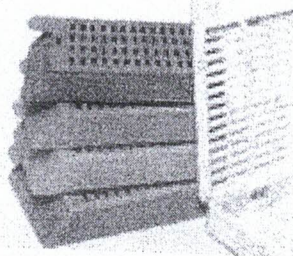
Advancing Cancer Diagnostics
Improving Lives

Leica
BIOSYSTEMS

Ns. Prot. G36CY21/LBS/em

Biocassette per campioni istologici Leica IP Routine VI

IVD Dispositivi Medico Diagnostici in Vitro
Codice CND: W05020106



Codice	Descrizione	Quantità	RDM
39LC-550-1	IP Routine VI Sfuse Bianche	4x250 Pezzi	1717759
39LC-550-2	IP Routine VI Sfuse Azzurre	4x250 Pezzi	1717761
39LC-550-3	IP Routine VI Sfuse Aqua	4x250 Pezzi	1717763
39LC-550-4	IP Routine VI Sfuse Verde	4x250 Pezzi	1717765
39LC-550-5	IP Routine VI Sfuse Lilla	4x250 Pezzi	1717767
39LC-550-6	IP Routine VI Sfuse Rosa	4x250 Pezzi	1717769
39LC-550-7	IP Routine VI Sfuse Arancio	4x250 Pezzi	1717771
39LC-550-8	IP Routine VI Sfuse Oro	4x250 Pezzi	1717773
39LC-550-9	IP Routine VI Sfuse Gialle	4x250 Pezzi	1717775
39LC-550-10	IP Routine VI Sfuse Marroni	4x250 Pezzi	1717777
39LC-550-11	IP Routine VI Sfuse Grigie	4x250 Pezzi	1717779
39LC-550-1-L	IP Routine VI Impilate Bianche	5x200 Pezzi	1717760
39LC-550-2-L	IP Routine VI Impilate Azzurre	5x200 Pezzi	1717762
39LC-550-3-L	IP Routine VI Impilate Aqua	5x200 Pezzi	1717764
39LC-550-4-L	IP Routine VI Impilate Verdi	5x200 Pezzi	1717766
39LC-550-5-L	IP Routine VI Impilate Lilla	5x200 Pezzi	1717768
39LC-550-6-L	IP Routine VI Impilate Rosa	5x200 Pezzi	1717770
39LC-550-7-L	IP Routine VI Impilate Arancio	5x200 Pezzi	1717772
39LC-550-8-L	IP Routine VI Impilate Oro	5x200 Pezzi	1717774
39LC-550-9-L	IP Routine VI Impilate Gialle	5x200 Pezzi	1717776
39LC-550-10-L	IP Routine VI Impilate Marroni	5x200 Pezzi	1717778
39LC-550-11-L	IP Routine VI Impilate Grigie	5x200 Pezzi	1717780

Leica Microsystems Srl

Sede legale e amministrativa Via Emilia 26 · 20090 Buccinasco (MI)

Codice Fiscale/Partita IVA 09933630155

Socio Unico · Capitale Sociale 1.530.000,00 · Registro Imprese Milano Monza Brianza Lodi · R.E.A. MI 2026696

T +39 02 57486.1 · www.leicabiosystems.com

Advancing Cancer Diagnostics
Improving Lives



Produttore

Leica Biosystems Richmond, Inc.
5205 Route 12
Richmond, Illinois 60071 USA

Distributore

Leica Microsystems S.r.l
Via Emilia, 26
20090 Buccinasco (Mi)

Caratteristiche

Le cassette Leica IP Routine VI sono state progettate al fine di ottenere campioni istologici perfettamente processati, minimizzando il carry over dei reagenti. Rispetto alle tradizionali cassette, l'interno delle cassette Leica IP Routine VI è più grande del 10%. Questa caratteristica permette di processare campioni di dimensioni maggiori, minimizzando i rischi di abrasione dei tessuti istologici dovuti allo sfregamento con le pareti della cassetta. Inoltre l'utilizzo delle cassette Leica IP Routine VI, permette una rapida circolazione dei reagenti.

Migliorando l'idrodinamica dei reagenti, non solo si ottiene una processazione e infiltrazione di alta qualità, ma si ha anche un vantaggio sul consumo dei reagenti, che tendono ad esaurirsi più lentamente.

Queste cassette presentano un sistema di chiusura che garantisce una perfetta tenuta durante la processazione; sono fornite con il coperchio montato in posizione aperta in modo da minimizzare i tempi di chiusura.

Confezionamento

I dispenser, utilizzati come confezionamento per le cassette sfuse, sono provvisti di apertura frontale per facilitarne l'estrazione in sala riduzione.

Le cassette impilate sono confezionate in scatole da 200 pezzi: 5 strisce da 40 cassette. Queste scatole sono ulteriormente impacchettate in una scatola di cartone da 1000 pezzi.

Dimensione

40x27x7 mm

Codice documento

ST_Cassette IP Routine VI_20200415

Manipolazione e stoccaggio

Non sono necessarie particolari modalità di conservazione.

Smaltimento

Le cassette usate devono essere smaltite come rifiuto potenzialmente infetto. Anche l'utilizzo dei reagenti di preparazione possono contenere sostanze che impongono lo smaltimento fra i rifiuti speciali.

Le cassette non utilizzate devono essere smaltite secondo le normative vigenti.

Validità del prodotto

Data di scadenza: non applicabile a questa tipologia di prodotto

Advancing Cancer Diagnostics
Improving Lives



Spettabile
AZIENDA OSPEDALIERA DI CASERTA
Via Tescione

CASERTA

Ns. Prot. G36CY21/LBS/em

Buccinasco, 01.03.2021

OGGETTO: FORNITURA MATERIALE VARIO PER LA UOC ANATOMIA PATOLOGICA. RDO N. 2748743.
LOTTO 1 BIO CASSETTE IMPILABILI.

DICHIARAZIONE DI CONFORMITA'
Biocassette per campioni istologici Leica IP Routine VI
(Resa ai sensi del D.P.R. 445/2000)

Il sottoscritto Stefano Aloardi, nato a Treviglio (BG) il 23.11.1976 e residente in Fornovo San Giovanni (BG) via Brusocchi, 90 - CF. LRDSFN76S23L400H - nella sua qualità di Procuratore della Società Leica Microsystems S.r.l. avente sede legale e operativo-amministrativa in Via Emilia, 26 - 20090 Buccinasco (MI); P. IVA e C.F. 09933630155; PEC: ufficio.gare@leicacert.com

pienamente consapevole della responsabilità penale cui va incontro, ai sensi e per gli effetti dell'art. 76 D.P.R. 28 dicembre 2000, n. 445, in caso di dichiarazioni mendaci o di formazione, esibizione o uso di atti falsi ovvero di atti contenenti dati non più rispondenti a verità;

DICHIARA

- ❖ Che i prodotti offerti sono rispondenti ai requisiti richiesti.
- ❖ Che la fornitura offerta è conforme a quanto previsto dalle Direttive comunitarie, dalla normativa legislativa e regolarmente vigente in materia.

Nello specifico: Leica IP Routine VI impilate 5x200 pz

sono conformi alle normative vigenti ed applicabili, nello specifico:

- sono conformi al D.Lgs. 81/08 e s.m.i. "Testo unico sulla sicurezza";
- sono in possesso del marchio CE in rispondenza ai requisiti essenziali, soddisfacendo le disposizioni della Direttiva CE 98/79 27.10.98 "Dispositivi medico-diagnostici in vitro generici".

Leica Microsystems Srl
Sede Legale, Amministrativa ed Operativa: Via Emilia, 26 - 20090 Buccinasco (MI)
Codice Fiscale/Partita IVA 09933630155
Socio Unico - Capitale Sociale 1.530.000,00 - Registro Imprese Milano Monza Brianza Lodi - R.E.A. MI 2026696
T +39 02 57486.1 www.leicabiosystems.com

Advancing Cancer Diagnostics
Improving Lives



Data di introduzione del prodotto sul mercato
2010

Data di rilascio della CE
15/01/10

Le fotografie ed i disegni presenti in questo documento hanno il solo scopo di presentare il prodotto e fanno riferimento ad una particolare configurazione. Dati soggetti a modifiche senza preavviso.

LEICA MICROSYSTEMS S.R.L.
Procuratore
Stefano Aloardi

Documento prodotto in originale informatico e firmato digitalmente ai sensi del "Codice dell'Amministrazione Digitale"
(D. Lgs. n. 82/2005 e s.m.i. e norme collegate)

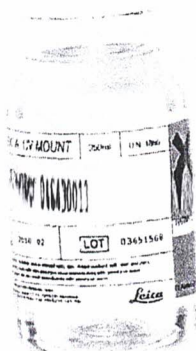
Advancing Cancer Diagnostics
Improving Lives

Ns. Prot. G159CY20/LBS/lc

Leica
BIOSYSTEMS

Montante Leica CV Mount

IVD Dispositivi Medico Diagnostici in Vitro
Codice CND: W01030799



Codice	Descrizione	Quantità
14046430011	Montante CV Mount	Confezione 4 bottiglie x250ml

Produttore

CellPath Ltd
80 Mochdre Enterprise Park,
Newtown, Powys,
SY16 4LE, UK

Distributore

Leica Microsystems Srl
Via Emilia, 26
20090 Buccinasco (MI)

Caratteristiche

Montante sintetico per vetrini istologici. Miscela di idrocarburi
Il montante Leica CV Mount è un mezzo di montaggio ad asciugatura rapida per la
conservazione dei vetrini colorati.

**Un sottile strato di questo prodotto è sufficiente per far sì che il vetrino coprioggetto
aderisca completamente al vetrino portaoggetti; la bassa viscosità che inibisce la
formazione di bolle d'aria sul preparato.**

Il montante sintetico CV Mount per vetrini istologici è studiato sia per l'utilizzo manuale che in
combinazione con montavetrini automatici: particolarmente adatto per il montavetrini automatico
Leica CV 5030.

11

Data di nascita della C. S. 21 Giugno 2007

La presente è un documento di natura informale e non ha valore legale. Per qualsiasi informazione o chiarimento, si prega di contattare l'Ufficio di riferimento.

UFFICIO DI RIFERIMENTO
C. S. 21

Il presente documento è stato generato automaticamente dal sistema di gestione documentale. Per ulteriori informazioni, si prega di consultare il manuale dell'utente.

1000

1000



Leica

Advancing Cancer Diagnostics
Improving Lives

Leica

BIO SYSTEMS

06/12/2022 11.55-20220034991



REGIONE CAMPANIA
AZIENDA OSPEDALIERA DI RILIEVO NAZIONALE E DI ALTA SPECIALIZZAZIONE
"SANT'ANNA E SAN SEBASTIANO"
CASERTA

U.O.C. di Anatomia Patologica

Al Sig. Direttore f.f. Provveditorato ed Economato
SEDE

Oggetto: Richiesta

La scorsa settimana ho inviato all' attenzione della S. V. capitolato per lotto dedicato a consumabili destinati alle apparecchiature della Ditta Leica di possesso aziendale ed ubicate nella UOC di Anatomia Patologica. Nell' attesa delle disposizioni relative si chiede alla S. V. di voler prorogare, con provvedimento urgente, quanto stabilito nella determina n. 795 del 13/10/2021 per consentire almeno l'acquisto delle biocassette per inclusioni in paraffina. Tale acquisto si rende necessario per consentire il proseguimento dell' attività diagnostica.
Certo di un favorevole riscontro porgo distinti saluti.

Caserta 06/12/2022

Il Direttore
Dr. Pasquale Orabona

A.O.R.N. Sant'Anna e San Sebastiano - Caserta
U.O.C. PATOLOGIA CLINICA
Dipartimento dei Servizi Sanitari
Direttore: Dott. Arnolfo Petruzzello

ALLEGATO 6 - DICHIARAZIONE DI INFUNGIBILITA'

Al Direttore f.f. U.O.C. Provveditorato ed Econmato
SEDE

Oggetto: Acquisizione di prodotti dedicati per apparecchiature di proprietà dell' Azienda Ospedaliera

Visti

- l' art. 63 comma 2, lettera "B" del Decreto Legislativo 18 Aprile 2016 n. 50;
- il documento denominato "Linee guida per l'acquisto di beni e servizi in regime di infungibilità ed esclusività tecnica di cui all'art. 63 del Codice Appalti Pubblici (D.lgs. 50/2016)" approvato con Atto Deliberativo n. 172 del 2020

Rilevato che il suddetto documento

- definisce all'art. 3 i criteri da adottare al fine di individuare i beni ed i servizi da ritenersi infungibili con altri beni e servizi presenti sul mercato;
- individua, all'art. 4, le modalità secondo le quali deve essere acquisita, al fine di dare avvio alla procedura di acquisizione, la "Dichiarazione di infungibilità" dei beni e servizi oggetto di interesse;

Ciò premesso e considerato

Il sottoscritto Dr. Pasquale ORABONA, in qualità di Direttore della U. O. C. di Anatomia Patologica, chiede l'acquisto dei seguenti materiali per i quali si presume ricorrano le condizioni di infungibilità di cui all' articolo 3 delle "Linee guida per l'acquisto di beni e servizi in regime di infungibilità ed esclusività tecnica di cui all'art. 63 del Codice Appalti Pubblici (D.lgs. 50/2016)" approvato con Atto Deliberativo n. 172 del 2020, nei quantitativi e per i periodi di seguito evidenziati:

- cassette preimpilate per inclusioni in paraffina di colore lilla n. 10000 per anni due;
- cassette preimpilate per inclusioni in paraffina di colore giallo n. 12000 per anni due;
- cassette preimpilate per inclusioni in paraffina di colore arancio n. 6000 per anni due;
- cassette preimpilate per inclusioni in paraffina di colore bianco n. 6000 per anni due;
- cassette preimpilate per inclusioni in paraffina di colore azzurro n. 22000 per anni due;
- cartucce per stampante automatica di cassette Leica IPC, n. 8 pezzi, per due anni;
- sostituto dello xilene a base di isoparaffine, non grasso, inodore; litri 600 , per anni due;
- montante sintetico per vetrini istologici, privo di solventi organici dannosi, compatibile con sostitutivi dello xilene a base di isoparaffine, litri 10 per anni due.

commercializzati dalla ditta: LEICA Microsystem S. R. L. con sede in Buccinasco (MI) via Emilia, 26 ed a tale proposito, sotto la propria responsabilità, dichiara che i prodotti in oggetto risultano essere allo stato attuale unici ed infungibile per le seguenti motivazioni:

(per quanto attiene ai FARMACI):

- Non risultano disponibili farmaci alternativi equivalenti dal punto di vista clinico-terapeutico, ovvero con effetto terapeutico comparabile,

(per quanto attiene ai DISPOSITIVI MEDICI):

- Non risultano disponibili prodotti con caratteristiche che garantiscono soluzioni equivalenti in termini di destinazione d'uso, prestazioni o requisiti funzionali;
- Ragioni correlate a specifiche indicazioni di natura e di destinazione d'uso diagnostica erapeutica e di risultato;

(per quanto attiene ai BENI DUREVOLI) :

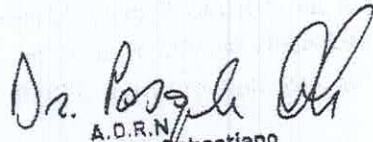
- Ragioni di natura tecnica correlate a specifiche indicazioni di natura e di destinazione d'uso diagnostica terapeutica e di risultato;
- Ragioni di rinnovo parziale o ampliamento di forniture esistenti per cui l'impiego di altre apparecchiature simili comporta incompatibilità o difficoltà/rischi tecnici sproporzionati

(per quanto attiene al MATERIALE DI CONSUMO COLLEGATO ALL'UTILIZZO DEI BENI DUREVOLI)

- Non risulta possibile l'utilizzo di prodotti pienamente compatibili (come definito dalle direttive europee di regolamentazione dei dispositivi medici) con le apparecchiature in dotazione;
- L'utilizzo di altri prodotti presenti sul mercato rappresenta un rischio per la sicurezza degli operatori ;
- L'utilizzo di altri prodotti presenti sul mercato non garantisce una sufficiente qualità del risultato dal punto di vista diagnostico/terapeutico
- L'utilizzo di altri prodotti presenti sul mercato comporta costi aggiuntivi sproporzionati relativamente ai servizi di manutenzione ordinaria e straordinaria.

Si allegano le schede tecniche dei prodotti richiesti.

Cesate, 30/11/2022


A.D.R.N.
Sant'Anna e San Sebastiano
CASERTA
U.D.C. Anatomia Patologica
Direttore: Dott. Pasquale Orabona
CE 4488

LOTTO DEDICATO PER PRODOTTI LEICA PER DUE ANNI

Descrizione Articolo	UM	Quantità per biennio	Prezzo Unitario
<p>A) cassette preimpilate per inclusioni istologiche in paraffina di vari colori da utilizzare su stampigliatrice automatica di cassette Leica IPC, di proprietà del laboratorio, di misure: 40x27x7 mm., essere dotate di elevata qualità al fine di garantire la migliore resa di stampa (anche per bare code), resistenti ai più comuni reagenti di laboratorio, alle alte temperature ed ai trattamenti microonde.</p>	Cfz	<p>-COLORE LILLA 10000;</p> <p>-COLORE GIALLO 12000;</p> <p>-COLORE ARANCIO 6000;</p> <p>-COLORE BIANCO 6000;</p> <p>-COLORE AZZURRO 22000</p>	66,74000/CFZ
<p>B) Sostituto dello xilene a base di isoparaffine, non grasso e inodore. Specifico per le procedure di processazione del tessuto, deparaffinazione, chiarificazione e pulizia.</p>	<p>LT</p> <p>(Tanche da 5 lt).</p>	600 litri	Euro 155,00 per confezione (20 litri).

C) Montante sintetico per vetrini istologici privo di solventi organici dannosi compatibile con sostitutivi dello xilene a base di isoparaffine dedicato a montavetrini automatico Leica CV5030.	MI.	10 Confezioni	Euro 82,00 confezione (4 bottiglie da 250 ml. Per ogni confezione)
D) Cartucce stampante automatica cassette Leica IPC	per pz di	8	Euro 886,27/Pezzo

Advancing Cancer Diagnostics
Improving Lives

Leica
BIOSYSTEMS

Ns. Prot. G159CY20/LBS/lc

Kit di stampa per Leica IPC ed IPS



CND: W0202059017

Codice

14060143506

Produttore

Leica Biosystems Nussloch GmbH
Heidelberge Strasse 17-19
D-69226 Nussloch (Germany)

Distributore:

Leica Microsystems S.r.l.
Via Emilia 26 · 20090 Buccinasco (MI)

Consumabile dedicato per le stampanti Leica IP-C e IP-S.

Cartuccia di inchiostro per stampanti Leica IPC/IPS. Kit completo di 1 cartuccia inchiostro da 310 ml, 1 confezione di 25 scovolini per pulizia, dispositivo blocco cartuccia.

La cartuccia è formata da uno speciale circuito contenente sia l'inchiostro che il relativo solvente.

L'inchiostro è specificatamente studiato per la fotopolimerizzazione che lo rende resistente a tutti i reagenti di laboratorio utilizzati in processazione ed inclusione.

La cartuccia una vita utile di 60.000 stampe o tre mesi e mezzo.

E' estremamente importante sostituire la piastra intercambiabile ad ogni sostituzione di cartuccia. La speciale gomma permette, infatti, di mantenere la testina in perfetta efficienza preservandola dall'essiccamento.

Leica Microsystems Srl

Sede legale e amministrativa Via Emilia 26 · 20090 Buccinasco (MI)

Codice Fiscale/Partita IVA 09933630155

Socio Unico · Capitale Sociale 1.530.000,00 · Registro Imprese Milano Monza Brianza Lodi · R.E.A. MI 2026696

T +39 02 57486.1 · www.leicabiosystems.com

Advancing Cancer Diagnostics
Improving Lives



Ns. Prot. G159CY20/LBS/lc

Validità del prodotto

Non applicabile a questa tipologia di prodotto

Data di introduzione del prodotto sul mercato
2010

Data di rilascio della CE
17/12/09

Le fotografie ed i disegni presenti in questo documento hanno il solo scopo di presentare il prodotto e fanno riferimento ad una particolare configurazione. Dati soggetti a modifiche senza preavviso.

LEICA MICROSYSTEMS Srl
Amministratore Delegato
Vincenzo Gilardi

Documento prodotto in originale informatico e firmato digitalmente ai sensi del "Codice dell'Amministrazione Digitale"
(D. Lgs. n. 82/2005 e s.m.i. e norme collegate)

Leica Microsystems Srl

Sede legale e amministrativa Via Emilia 26 · 20090 Buccinasco (MI)

Codice Fiscale/Partita IVA 09933630155

Socio Unico · Capitale Sociale 1.530.000,00 · Registro Imprese Milano Monza Brianza Lodi · R.E.A. MI 2026696

T +39 02 57486.1 · www.leicabiosystems.com

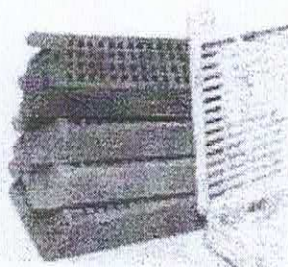
Advancing Cancer Diagnostics
Improving Lives

Leica
BIOSYSTEMS

Ns. Prot. G36CY21/LBS/em

Biocassette per campioni istologici Leica IP Routine VI

IVD Dispositivi Medico Diagnostici in Vitro
Codice CND: W05020106



Codice	Descrizione	Quantità	RDM
39LC-550-1	IP Routine VI Sfuse Bianche	4x250 Pezzi	1717759
39LC-550-2	IP Routine VI Sfuse Azzurre	4x250 Pezzi	1717761
39LC-550-3	IP Routine VI Sfuse Aqua	4x250 Pezzi	1717763
39LC-550-4	IP Routine VI Sfuse Verde	4x250 Pezzi	1717765
39LC-550-5	IP Routine VI Sfuse Lilla	4x250 Pezzi	1717767
39LC-550-6	IP Routine VI Sfuse Rosa	4x250 Pezzi	1717769
39LC-550-7	IP Routine VI Sfuse Arancio	4x250 Pezzi	1717771
39LC-550-8	IP Routine VI Sfuse Oro	4x250 Pezzi	1717773
39LC-550-9	IP Routine VI Sfuse Gialle	4x250 Pezzi	1717775
39LC-550-10	IP Routine VI Sfuse Marroni	4x250 Pezzi	1717777
39LC-550-11	IP Routine VI Sfuse Grigie	4x250 Pezzi	1717779
39LC-550-1-L	IP Routine VI Impilate Bianche	5x200 Pezzi	1717760
39LC-550-2-L	IP Routine VI Impilate Azzurre	5x200 Pezzi	1717762
39LC-550-3-L	IP Routine VI Impilate Aqua	5x200 Pezzi	1717764
39LC-550-4-L	IP Routine VI Impilate Verdi	5x200 Pezzi	1717766
39LC-550-5-L	IP Routine VI Impilate Lilla	5x200 Pezzi	1717768
39LC-550-6-L	IP Routine VI Impilate Rosa	5x200 Pezzi	1717770
39LC-550-7-L	IP Routine VI Impilate Arancio	5x200 Pezzi	1717772
39LC-550-8-L	IP Routine VI Impilate Oro	5x200 Pezzi	1717774
39LC-550-9-L	IP Routine VI Impilate Gialle	5x200 Pezzi	1717776
39LC-550-10-L	IP Routine VI Impilate Marroni	5x200 Pezzi	1717778
39LC-550-11-L	IP Routine VI Impilate Grigie	5x200 Pezzi	1717780

Leica Microsystems Srl

Sede legale e amministrativa Via Emilia 26 - 20090 Buccinasco (MI)

Codice Fiscale/Partita IVA 09933630155

Socio Unico - Capitale Sociale 1.530.000,00 - Registro Imprese Milano Monza Brianza Lodi - R.E.A. MI 2026696

T +39 02 57486.1 - www.leicabiosystems.com

Advancing Cancer Diagnostics
Improving Lives



Produttore

Leica Biosystems Richmond, Inc.
5205 Route 12
Richmond, Illinois 60071 USA

Distributore

Leica Microsystems S.r.l
Via Emilia, 26
20090 Buccinasco (Mi)

Caratteristiche

Le cassette Leica IP Routine VI sono state progettate al fine di ottenere campioni istologici perfettamente processati, minimizzando il carry over dei reagenti. Rispetto alle tradizionali cassette, l'interno delle cassette Leica IP Routine VI è più grande del 10%. Questa caratteristica permette di processare campioni di dimensioni maggiori, minimizzando i rischi di abrasione dei tessuti istologici dovuti allo sfregamento con le pareti della cassetta. Inoltre l'utilizzo delle cassette Leica IP Routine VI, permette una rapida circolazione dei reagenti.

Migliorando l'idrodinamica dei reagenti, non solo si ottiene una processazione e infiltrazione di alta qualità, ma si ha anche un vantaggio sul consumo dei reagenti, che tendono ad esaurirsi più lentamente.

Queste cassette presentano un sistema di chiusura che garantisce una perfetta tenuta durante la processazione; sono fornite con il coperchio montato in posizione aperta in modo da minimizzare i tempi di chiusura.

Confezionamento

I dispenser, utilizzati come confezionamento per le cassette sfuse, sono provvisti di apertura frontale per facilitarne l'estrazione in sala riduzione.

Le cassette impilate sono confezionate in scatole da 200 pezzi: 5 strisce da 40 cassette. Queste scatole sono ulteriormente impacchettate in una scatola di cartone da 1000 pezzi.

Dimensione

40x27x7 mm

Codice documento

ST_Cassette IP Routine VI_20200415

Manipolazione e stoccaggio

Non sono necessarie particolari modalità di conservazione.

Smaltimento

Le cassette usate devono essere smaltite come rifiuto potenzialmente infetto. Anche l'utilizzo dei reagenti di preparazione possono contenere sostanze che impongono lo smaltimento fra i rifiuti speciali.

Le cassette non utilizzate devono essere smaltite secondo le normative vigenti.

Validità del prodotto

Data di scadenza: non applicabile a questa tipologia di prodotto

Spettabile
AZIENDA OSPEDALIERA DI CASERTA
Via Tescione

CASERTA

Ns. Prot. G36CY21/LBS/em

Buccinasco, 01.03.2021

OGGETTO: FORNITURA MATERIALE VARIO PER LA UOC ANATOMIA PATOLOGICA. RDO N. 2748743.
LOTTO 1 BIO CASSETTE IMPILABILI.

DICHIARAZIONE DI CONFORMITA'
Biocassette per campioni istologici Leica IP Routine VI
(Resa ai sensi del D.P.R. 445/2000)

Il sottoscritto Stefano Aloardi, nato a Treviglio (BG) il 23.11.1976 e residente in Fornovo San Giovanni (BG) via Brusocchi, 90 - CF. LRDSFN76S23L400H - nella sua qualità di Procuratore della Società Leica Microsystems S.r.l. avente sede legale e operativo-amministrativa in Via Emilia, 26 - 20090 Buccinasco (MI); P. IVA e C.F. 09933630155; PEC: ufficio.gare@leicacert.com

pienamente consapevole della responsabilità penale cui va incontro, ai sensi e per gli effetti dell'art. 76 D.P.R. 28 dicembre 2000, n. 445, in caso di dichiarazioni mendaci o di formazione, esibizione o uso di atti falsi ovvero di atti contenenti dati non più rispondenti a verità;

DICHIARA

- ❖ Che i prodotti offerti sono rispondenti ai requisiti richiesti.
- ❖ Che la fornitura offerta è conforme a quanto previsto dalle Direttive comunitarie, dalla normativa legislativa e regolarmente vigente in materia.

Nello specifico: Leica IP Routine VI impilate 5x200 pz

sono conformi alle normative vigenti ed applicabili, nello specifico:

- sono conformi al D.Lgs. 81/08 e s.m.i. "Testo unico sulla sicurezza";
- sono in possesso del marchio CE in rispondenza ai requisiti essenziali, soddisfacendo le disposizioni della Direttiva CE 98/79 27.10.98 "Dispositivi medico-diagnostici in vitro generici".

Leica Microsystems Srl

Sede Legale, Amministrativa ed Operativa: Via Emilia, 26 - 20090 Buccinasco (MI)

Codice Fiscale/Partita IVA 09933630155

Socio Unico - Capitale Sociale 1.530.000,00 - Registro Imprese Milano Monza Brianza Lodi - R.E.A. MI 2026696

T +39 02 57486.1 www.leicabiosystems.com

Advancing Cancer Diagnostics
Improving Lives



Data di introduzione del prodotto sul mercato
2010

Data di rilascio della CE
15/01/10

Le fotografie ed i disegni presenti in questo documento hanno il solo scopo di presentare il prodotto e fanno riferimento ad una particolare configurazione. Dati soggetti a modifiche senza preavviso.

LEICA MICROSYSTEMS S.R.L.
Procuratore
Stefano Aloardi

Documento prodotto in originale informatico e firmato digitalmente ai sensi del "Codice dell'Amministrazione Digitale"
(D. Lgs. n. 82/2005 e s.m.l. e norme collegate)

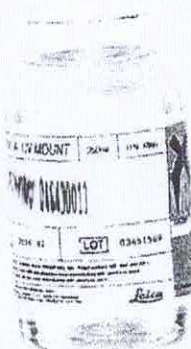
Advancing Cancer Diagnostics
Improving Lives

Ns. Prot. G159CY20/LBS/lc

Leica
BIOSYSTEMS

Montante Leica CV Mount

IVD Dispositivi Medico Diagnostici in Vitro
Codice CND: W01030799



Codice	Descrizione	Quantità
14046430011	Montante CV Mount	Confezione 4 bottiglie x250ml

Produttore

CellPath Ltd
80 Mochdre Enterprise Park,
Newtown, Powys,
SY16 4LE, UK

Distributore

Leica Microsystems Srl
Via Emilia, 26
20090 Buccinasco (MI)

Caratteristiche

Montante sintetico per vetrini istologici. Miscela di idrocarburi
Il montante Leica CV Mount è un mezzo di montaggio ad asciugatura rapida per la
conservazione dei vetrini colorati.

Un sottile strato di questo prodotto è sufficiente per far sì che il vetrino coprioggetto
aderisca completamente al vetrino portaoggetti; la bassa viscosità che inibisce la
formazione di bolle d'aria sul preparato.

Il montante sintetico CV Mount per vetrini istologici è studiato sia per l'utilizzo manuale che in
combinazione con montavetrini automatici: particolarmente adatto per il montavetrini automatico
Leica CV 5030.

Advancing Cancer Diagnostics
Improving Lives

Leica

Leica

BIOSYSTEMS



REGIONE CAMPANIA
AZIENDA OSPEDALIERA DI RILIEVO NAZIONALE
E DI ALTA SPECIALIZZAZIONE
"SANT'ANNA E SAN SEBASTIANO" DI CASERTA

Caserta, 14.12.2022

Spett.le Ditta Leica Microsystems Srl
Viale Luigi Emilia 26 Buccinasco
Milano 20090 Italia
mail@leicacert.com

OGGETTO: Richiesta di offerta per la fornitura biennale di materiale per apparecchiature Leica per le esigenze della UOC Anatomia Patologica.

Si invita Codesta Spett.le Ditta a voler formulare e a far pervenire con la massima urgenza, scheda tecnica e offerta economica comprensiva di prezzo di listino del produttore, percentuale di sconto applicata e prezzo finale offerto per la fornitura biennale del seguente materiale:

- 1) Cassette pre-impilate per inclusione in paraffina di colore lilla n. 10.000 pezzi,
- 2) Cassette pre-impilate per inclusione in paraffina di colore giallo n. 12.000 pezzi,
- 3) Cassette pre-impilate per inclusione in paraffina di colore arancio n. 6.000 pezzi,
- 4) Cassette pre-impilate per inclusione in paraffina di colore bianco n. 6.000 pezzi,
- 5) Cassette pre-impilate per inclusione in paraffina di colore azzurro n. 22.000 pezzi,
- 6) Cartucce per stampante automatica di cassette Leica IPC, n. 8 pezzi,
- 7) Sostituto dello xilene a base di isoparaffine, non grasso, inodore; litri 600,
- 8) Montante sintetico per vetrini istologici, privo di solventi organici dannosi, compatibile con sostitutivi dello xilene a base di isoparaffine, litri 10.

Si prega trasmettere eventuale dichiarazione di esclusività dei prodotti e della loro distribuzione e dichiarazione di infungibilità.

Le condizioni di fornitura sono le seguenti:

Luogo di consegna:

U.O.C. Farmacia AORN "S. ANNA E S. SEBASTIANO" via G. La Pira, Caserta.

Nella bolla di consegna, debitamente datata e numerata, secondo le vigenti disposizioni di legge in materia, dovrà essere indicato il numero del buono d'ordine, oltre alla descrizione del prodotto, la quantità, ecc. La ditta effettuerà le consegne a proprio rischio e con carico delle spese di qualsiasi natura.

U.O.C. Provveditorato ed Economato
Azienda Ospedaliera di Rilievo Nazionale Sant'Anna e San Sebastiano – Caserta
Via Palasciano 81100 - Caserta
Tel. 0823/232462
e-mail: provveditorato@ospedale.caserta.it
pec: provveditorato@ospedalecasertapec.it





REGIONE CAMPANIA
AZIENDA OSPEDALIERA DI RILIEVO NAZIONALE
E DI ALTA SPECIALIZZAZIONE
"SANT'ANNA E SAN SEBASTIANO" DI CASERTA

Cessione dei crediti, cessione del contratto e subappalto

La cessione dei crediti derivanti dal presente contratto è soggetta alle disposizioni di cui all'art.106 del D.lgs. n.50/2016. In particolare, le cessioni dei crediti devono essere stipulate con atto pubblico o scrittura privata autenticata ed essere notificate alla stazione appaltante. Le stesse diventano efficaci ed opponibili alla stazione appaltante decorsi 45 giorni dalla notifica qualora non vengano rifiutate con apposita comunicazione.

È fatto divieto alla ditta aggiudicataria di cedere a terzi, in tutto o in parte, l'oggetto del contratto, pena l'immediata risoluzione dello stesso nonché il risarcimento di ogni conseguente danno. Non è ammesso il subappalto.

Fatturazione:

Si comunica che a far data dal 31 Marzo 2015 l'Azienda Ospedaliera "Sant'Anna e San Sebastiano" di Caserta accetterà le fatture solo nel formato elettronico secondo l'allegato A del DM n.55/2013 e s.m.e.i. Le fatture elettroniche indirizzate alla presente Azienda Ospedaliera devono contenere i seguenti elementi specifici (come riportato sul sito: www.indicepa.gov.it):

Denominazione Ente:	Azienda Ospedaliera Sant'Anna e San Sebastiano di Caserta
Codice IPA:	aosa_061
Codice Univoco Ufficio:	551B2G
Nome dell'Ufficio:	FATTURAZIONE
Cod. fisc. del Servizio di F.E.:	02201130610
Partita Iva :	02201130610

Pagamento:

il pagamento avverrà nei 60 (sessanta) giorni dalla data di ricezione delle fatture da parte del Servizio Economico-Finanziario dell'AORN, dopo l'acquisizione del visto di regolare esecuzione del Responsabile della UO di destinazione.

Ai sensi e per gli effetti dell'art. 3) della legge 136 del 2010 e s.m.i. il fornitore deve assumere gli obblighi di tracciabilità dei flussi finanziari; pertanto, per non incorrere nella risoluzione del contratto, ai sensi dell'art. 3) comma 9 bis della suddetta legge, deve comunicare mediante dichiarazione sostitutiva dell'atto di notorietà - art. 47 DPR 445/2000 - gli estremi del c/c postale o bancario dedicato su cui effettuare i pagamenti, unitamente alle generalità ed al codice fiscale dei soggetti delegati ad operare sul conto, allegando fotocopia dei documenti di riconoscimento.

Il fornitore prende atto che il mancato utilizzo del conto corrente postale o bancario, ovvero degli altri strumenti che assicurino la tracciabilità dei movimenti finanziari, costituisce causa di risoluzione del contratto ai sensi dell'art. 3), comma 9 bis della legge 136/2010 e s.m.i.

L'impresa affidataria accetta, inoltre, tutte le clausole di cui al "Protocollo di Legalità" di cui la medesima società ha preso visione ed ha scaricato sul sito www.ospedale.caserta.it ad eccezione delle previsioni di cui all'art.2 co.2 punti h) e i) e di quelle di cui all'art.7 co.1 e all'art.8 co.1 clausola 7) e 8). (vedi delibere AORN n.6 del 31.01.14 e n.357 del 21.11.14)



REGIONE CAMPANIA
AZIENDA OSPEDALIERA DI RILIEVO NAZIONALE
E DI ALTA SPECIALIZZAZIONE
"SANT'ANNA E SAN SEBASTIANO" DI CASERTA

Controversie

Per la soluzione di controversie eventualmente insorte nel corso dell'esecuzione della fornitura, sarà inizialmente tentata la composizione in via amministrativa. In caso di perdurante disaccordo la risoluzione del contenzioso sarà affidata al competente Tribunale di Santa Maria Capua Vetere.

Norme comuni

Per quanto non previsto espressamente dalla presente, si rinvia alla disciplina comunitaria e nazionale vigente in materia di contratti pubblici.

Si precisa che con la presente lettera questa Azienda non assume alcun impegno contrattuale e, di conseguenza, può procedere alla revoca della medesima in qualsiasi momento senza ulteriore comunicazione.

*Il Direttore f.f. UOG Provveditorato ed Economato
Dott.ssa Teresa Capobianco*

Oggetto: POSTA CERTIFICATA: CASERTA - AORN SANT'ANNA E SAN SEBASTIANO - PROT. 35695/U DEL 14/12/22 - RICHIESTA DI OFFERTA PER LA FORNITURA MATERIALE PER APPARECCHIATURE LEICA - G206CY22

Mittente: "Per conto di: ufficio.gare@leicacert.com" <posta-certificata@pec.aruba.it>

Data: 19/12/2022, 11:53

A: "A.O. PROCEDITORATO CASERTA" <provveditorato@ospedalecasertapec.it>

CC: "francesca.pastore" <francesca.pastore@leicabiosystems.com>,"carlo.zuccharino" <carlo.zuccharino@leicabiosystems.com>,"mauro.giordani" <mauro.giordani@leicabiosystems.com>,"danilo.palumbo" <danilo.palumbo@leicabiosystems.com>,"gianluca.fumagalli" <gianluca.fumagalli@leicabiosystems.com>

Messaggio di posta certificata

Il giorno 19/12/2022 alle ore 11:53:15 (+0100) il messaggio

"CASERTA - AORN SANT'ANNA E SAN SEBASTIANO - PROT. 35695/U DEL 14/12/22 - RICHIESTA DI OFFERTA PER LA FORNITURA MATERIALE PER APPARECCHIATURE LEICA - G206CY22" è stato inviato da "ufficio.gare@leicacert.com"

indirizzato a:

carlo.zuccharino@leicabiosystems.com danilo.palumbo@leicabiosystems.com
francesca.pastore@leicabiosystems.com gianluca.fumagalli@leicabiosystems.com
mauro.giordani@leicabiosystems.com provveditorato@ospedalecasertapec.it

Il messaggio originale è incluso in allegato.

Identificativo messaggio: opec21004.20221219115315.105312.532.1.59@pec.aruba.it

— postacert.eml —

Oggetto: CASERTA - AORN SANT'ANNA E SAN SEBASTIANO - PROT. 35695/U DEL 14/12/22 - RICHIESTA DI OFFERTA PER LA FORNITURA MATERIALE PER APPARECCHIATURE LEICA - G206CY22

Mittente: "ufficio.gare@leicacert.com" <ufficio.gare@leicacert.com>

Data: 19/12/2022, 11:53

A: "A.O. PROCEDITORATO CASERTA" <provveditorato@ospedalecasertapec.it>

CC: "francesca.pastore" <francesca.pastore@leicabiosystems.com>,"carlo.zuccharino" <carlo.zuccharino@leicabiosystems.com>,"mauro.giordani" <mauro.giordani@leicabiosystems.com>,"danilo.palumbo" <danilo.palumbo@leicabiosystems.com>,"gianluca.fumagalli" <gianluca.fumagalli@leicabiosystems.com>

Buongiorno,

con la presente inoltriamo offerta per procedura in oggetto.

Per chiarezza si aggiungono le colonne H ed N nel file "schema di offerta economica" con quantità ed importi biennali come da fabbisogno indicato.

Grazie.

Distinti Saluti/Best regards

Ufficio Gare

Leica Microsystems Srl

Tel. +39 02-57486.1 - Fax +39 02-57403475

Leica Microsystems Srl

Sede Legale e Amministrativa: Via Emilia n. 26 - 20090 Buccinasco

— Allegati:

dati-cert.xml	1,4 kB
post-cert.eml	3,5 MB
richiesta-biocassette.pdf	743 kB
Copia di Copia di Schema di OFFERTA ECONOMICA.xlsx.p7m	308 kB
ST_Cassette IP Biopsy VI_20200415.pdf	297 kB
ST_Kit stampa IPC IPS_20200420.pdf	140 kB
SDS_Kit di stampa IPC IPS - 2018.pdf	160 kB
ST_MONTANTE CV ULTRA_20200417.pdf	208 kB
SDS_MONTANTE CV ULTRA_ITA_20171009.pdf	341 kB
ST_SUB-X_20200417.pdf	155 kB
SDS_Sub-X Xylene Substitute_IT_1.0_20200110.pdf	262 kB

Caserta, 14.12.2022

A.O.O. UOC Affari Generali - Ufficio Protocollo Generale
Protocollo: 0035695/U Data: 14/12/2022 12:57
Ufficio: UFFICIO PROTOCOLLO
Classifica:



Spett.le Ditta Leica Microsystems Srl
Viale Luigi Emilia 26 Buccinasco
Milano 20090 Italia
mail@leicacert.com

OGGETTO: Richiesta di offerta per la fornitura biennale di materiale per apparecchiature Leica per le esigenze della UOC Anatomia Patologica.

Si invita Codesta Spett.le Ditta a voler formulare e a far pervenire con la massima urgenza, scheda tecnica e offerta economica comprensiva di prezzo di listino del produttore, percentuale di sconto applicata e prezzo finale offerto per la fornitura biennale del seguente materiale:

- 1) Cassette pre-impilate per inclusione in paraffina di colore lilla n. 10.000 pezzi,
- 2) Cassette pre-impilate per inclusione in paraffina di colore giallo n. 12.000 pezzi,
- 3) Cassette pre-impilate per inclusione in paraffina di colore arancio n. 6.000 pezzi,
- 4) Cassette pre-impilate per inclusione in paraffina di colore bianco n. 6.000 pezzi,
- 5) Cassette pre-impilate per inclusione in paraffina di colore azzurro n. 22.000 pezzi,
- 6) Cartucce per stampante automatica di cassette Leica IPC, n. 8 pezzi,
- 7) Sostituto dello xilene a base di isoparaffine, non grasso, inodore; litri 600,
- 8) Montante sintetico per vetrini istologici, privo di solventi organici dannosi, compatibile con sostitutivi dello xilene a base di isoparaffine, litri 10.

Si prega trasmettere eventuale dichiarazione di esclusività dei prodotti e della loro distribuzione e dichiarazione di infungibilità.

Le condizioni di fornitura sono le seguenti:

Luogo di consegna:

U.O.C. Farmacia AORN "S. ANNA E S. SEBASTIANO" via G. La Pira, Caserta.
Nella bolla di consegna, debitamente datata e numerata, secondo le vigenti disposizioni di legge in materia, dovrà essere indicato il numero del buono d'ordine, oltre alla descrizione del prodotto, la quantità, ecc. La ditta effettuerà le consegne a proprio rischio e con carico delle spese di qualsiasi natura.

Cessione dei crediti, cessione del contratto e subappalto

La cessione dei crediti derivanti dal presente contratto è soggetta alle disposizioni di cui all'art.106 del D.lgs. n.50/2016. In particolare, le cessioni dei crediti devono essere stipulate con atto pubblico o scrittura privata autenticata ed essere notificate alla stazione appaltante. Le stesse diventano efficaci ed opponibili alla stazione appaltante decorsi 45 giorni dalla notifica qualora non vengano rifiutate con apposita comunicazione.

È fatto divieto alla ditta aggiudicataria di cedere a terzi, in tutto o in parte, l'oggetto del contratto, pena l'immediata risoluzione dello stesso nonché il risarcimento di ogni conseguente danno. Non è ammesso il subappalto.

Fatturazione:

Si comunica che a far data dal 31 Marzo 2015 l'Azienda Ospedaliera "Sant'Anna e San Sebastiano" di Caserta accetterà le fatture solo nel formato elettronico secondo l'allegato A del DM n.55/2013 e s.m.e.i. Le fatture elettroniche indirizzate alla presente Azienda Ospedaliera devono contenere i seguenti elementi specifici (come riportato sul sito: www.indicepa.gov.it):

Denominazione Ente:	Azienda Ospedaliera Sant'Anna e San Sebastiano di Caserta
Codice IPA:	aosa_061
Codice Univoco Ufficio:	551B2G
Nome dell'Ufficio:	FATTURAZIONE
Cod. fisc. del Servizio di F.E.:	02201130610
Partita Iva :	02201130610

Pagamento:

il pagamento avverrà nei 60 (sessanta) giorni dalla data di ricezione delle fatture da parte del Servizio Economico-Finanziario dell'AORN, dopo l'acquisizione del visto di regolare esecuzione del Responsabile della UO di destinazione.

Ai sensi e per gli effetti dell'art. 3) della legge 136 del 2010 e s.m.i. il fornitore deve assumere gli obblighi di tracciabilità dei flussi finanziari; pertanto, per non incorrere nella risoluzione del contratto, ai sensi dell'art. 3) comma 9 bis della suddetta legge, deve comunicare mediante dichiarazione sostitutiva dell'atto di notorietà - art. 47 DPR 445/2000 - gli estremi del c/c postale o bancario dedicato su cui effettuare i pagamenti, unitamente alle generalità ed al codice fiscale dei soggetti delegati ad operare sul conto, allegando fotocopia dei documenti di riconoscimento.

Il fornitore prende atto che il mancato utilizzo del conto corrente postale o bancario, ovvero degli altri strumenti che assicurino la tracciabilità dei movimenti finanziari, costituisce causa di risoluzione del contratto ai sensi dell'art. 3), comma 9 bis della legge 136/2010 e s.m.i.

L'impresa affidataria accetta, inoltre, tutte le clausole di cui al "Protocollo di Legalità" di cui la medesima società ha preso visione ed ha scaricato sul sito www.ospedale.caserta.it ad eccezione delle previsioni di cui all'art.2 co.2 punti h) e i) e di quelle di cui all'art.7 co.1 e all'art.8 co.1 clausola 7) e 8). (vedi delibere AORN n.6 del 31.01.14 e n.357 del 21.11.14)



REGIONE CAMPANIA
AZIENDA OSPEDALIERA DI RILIEVO NAZIONALE
E DI ALTA SPECIALIZZAZIONE
"SANT'ANNA E SAN SEBASTIANO" DI CASERTA

Controversie

Per la soluzione di controversie eventualmente insorte nel corso dell'esecuzione della fornitura, sarà inizialmente tentata la composizione in via amministrativa. In caso di perdurante disaccordo la risoluzione del contenzioso sarà affidata al competente Tribunale di Santa Maria Capua Vetere.

Norme comuni

Per quanto non previsto espressamente dalla presente, si rinvia alla disciplina comunitaria e nazionale vigente in materia di contratti pubblici.

Si precisa che con la presente lettera questa Azienda non assume alcun impegno contrattuale e, di conseguenza, può procedere alla revoca della medesima in qualsiasi momento senza ulteriore comunicazione.

*Il Direttore f.f. UOG Provveditorato ed Economato
Dott.ssa Teresa Capobianco*

Oggetto: Richiesta di conformità per la fornitura biennale di materiale per apparecchiature Leica

Mittente: Natascia Sieno <provveditorato@ospedale.caserta.it>

Data: 21/12/2022, 10:23

A: anatomiapatologica@ospedale.caserta.it

In riferimento alla procedura in oggetto si trasmettono, in allegato, le schede tecniche della Ditta Leica, ai fini della verifica di conformità tecnica di competenza.

Cordialmente

U.O.C. Provveditorato ed Economato

— Allegati: —

POSTA CERTIFICATA CASERTA - AORN SANT'ANNA E SAN SEBASTIANO - PROT. 35695_U DEL 14_12_22 - RICHIESTA DI OFFERTA PER LA FORNITURA MATERIALE PER APPARECCHIATURE LEICA - G206CY22.pdf	107 kB
richiesta biocassette.pdf	743 kB
SDS_Kit di stampa IPC IPS - 2018.pdf	160 kB
SDS_MONTANTE CV ULTRA_ITA_20171009.pdf	341 kB
SDS_Sub-X Xylene Substitute_IT_1.0_20200110.pdf	262 kB
ST_Cassette IP Biopsy VI_20200415.pdf	297 kB
ST_Kit stampa IPC IPS_20200420.pdf	140 kB
ST_MONTANTE CV ULTRA_20200417.pdf	208 kB
ST_SUB-X_20200417.pdf	155 kB

SEZIONE 1: identificazione della sostanza/miscela e della società/impresa

1.1. Identificatore del prodotto

Denominazione commerciale : Ink Cartridge Kit
Codice prodotto : 14060143506

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

1.2.1. Usi identificati pertinenti

Usi consigliati : Ink cartridge

1.2.2. Usi sconsigliati

Restrizioni consigliate : Other uses

1.3. Informazioni sul fornitore della scheda di dati di sicurezza

Leica Biosystems Richmond, Inc
5205 Route 12
60071 Richmond, IL - USA
T 844-534-2262
LBSNA-LBS-QA@leicabiosystems.com - leicabiosystems.com

1.4. Numero telefonico di emergenza

Organismo/società	Numero di emergenza
ChemTrec	800-424-9300
International Calls (call collect)	+1 703-527-3887
Australia 24 Hr Poisons Information Centre	13 11 26

SEZIONE 2: identificazione dei pericoli

2.1. Classificazione della sostanza o della miscela

Classificazione secondo il regolamento (CE) n. 1272/2008 [CLP]

Liquidi infiammabili, categoria 3 H226
Gravi lesioni oculari/irritazione oculare, categoria 1 H318
sensibilizzazione della pelle, Categoria 1 H317
Tossicità per la riproduzione, categoria 2 H361
Tossicità specifica per organi bersaglio (esposizione singola) — categoria 3 — Narcosi H336
Pericoloso per l'ambiente acquatico — Pericolo cronico, categoria 2 H411

Testo completo delle frasi di rischio: cfr. sezione 16

Effetti avversi fisico-chimici, per la salute umana e per l'ambiente

Nessuna ulteriore informazione disponibile

2.2. Elementi dell'etichetta

Etichettatura secondo il Regolamento CE n. 1272/2008 [CLP]

Pittogrammi di pericoli (CLP) :



GHS02



GHS05



GHS07



GHS08



GHS09

Ink Cartridge Kit

Scheda di dati di sicurezza

conforme al Regolamento (UE) 2015/830

Avvertenza (CLP)	: Pericolo
Indicazioni di pericolo (CLP)	: H226 - Liquido e vapori infiammabili H317 - Può provocare una reazione allergica cutanea H318 - Provoca gravi lesioni oculari H336 - Può provocare sonnolenza o vertigini H361 - Sospettato di nuocere alla fertilità o al feto H411 - Tossico per gli organismi acquatici con effetti di lunga durata
Consigli di prudenza (CLP)	: P201 - Procurarsi istruzioni specifiche prima dell'uso P202 - Non manipolare prima di avere letto e compreso tutte le avvertenze 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 P240 - Mettere a terra e a massa il contenitore e il dispositivo ricevente P241 - Utilizzare impianti a prova di esplosione P261 - Evitare di respirare nebbie / vapori / spray P271 - Utilizzare soltanto all'aperto o in luogo ben ventilato P272 - Gli indumenti da lavoro contaminati non devono essere portati fuori dal luogo di lavoro P273 - Non disperdere nell'ambiente P280 - Indossare guanti protettivi / indumenti protettivi / protezione per gli occhi / protezione per il viso. P302+P352 - IN CASO DI CONTATTO CON LA PELLE: lavare abbondantemente con acqua e sapone P303+P361+P353 - IN CASO DI CONTATTO CON LA PELLE (o con i capelli): togliersi di dosso immediatamente tutti gli indumenti contaminati. Sciacquare la pelle P304+P340 - IN CASO DI INALAZIONE: trasportare l'infortunato all'aria aperta e mantenerlo a riposo in posizione che favorisca la respirazione 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 P308+P313 - IN CASO di esposizione o di possibile esposizione, consultare un medico P310 - Contattare immediatamente un CENTRO ANTIVELENI o un medico P312 - In caso di malessere, contattare un CENTRO ANTIVELENI o un medico P321 - Trattamento specifico (vedere su questa etichetta) P333+P313 - In caso di irritazione o eruzione della pelle: consultare un medico P362+P364 - Togliere tutti gli indumenti contaminati e lavarli prima di indossarli nuovamente P370+P378 - In caso di incendio: usare prodotti chimici secchi, schiuma o acqua nebulizzata per l'estinzione. P391 - Raccogliere il materiale fuoriuscito P403+P233 - Tenere il recipiente ben chiuso e in luogo ben ventilato P403+P235 - Conservare in luogo fresco e ben ventilato P405 - Conservare sotto chiave P501 - Smaltire il contenuto/recipiente in punto di raccolta per rifiuti pericolosi o speciali, secondo i regolamenti locali, regionali, nazionali e/o internazionali

2.3. Altri pericoli

Nessuna ulteriore informazione disponibile

SEZIONE 3: Composizione/informazioni sugli ingredienti

3.1. Sostanze

Nome : Ink Cartridge Kit

Nome	Identificatore del prodotto	%
1-Methoxy-2-Propanol	(Numero CAS) 107-98-2 (Numero CE) 203-539-1 (Numero indice EU) 603-064-00-3	< 70
2-[[3-[(1-oxoallyl)oxy]-2,2-bis[[1-oxoallyl)oxy)methyl]propoxy)methyl]-2-[[1-oxoallyl)oxy)methyl]-1,3-propanediyl diacrylate	(Numero CAS) 29570-58-9	< 30

Ink Cartridge Kit

Scheda di dati di sicurezza

conforme al Regolamento (UE) 2015/830

Nome	Identificatore del prodotto	%
(2,4,6-trioxo-1,3,5-triazine-1,3,5-(2H,4H,6H)-triyli)tri-2,1-ethanediyl triacrylate	(Numero CAS) 40220-08-4 (Numero CE) 254-843-6	< 10
Diphenyl (2,4,6-trimethylbenzoyl) phosphine oxide	(Numero CAS) 75980-60-8 (Numero CE) 278-355-8 (Numero indice EU) 015-203-00-X	< 5
Hexamethylene diacrylate	(Numero CAS) 13048-33-4 (Numero CE) 235-921-9 (Numero indice EU) 607-109-00-8	< 5
Propylidynetrimethanol, ethoxylated, esters with acrylic acid	(Numero CAS) 28961-43-5	< 5

Testo integrale delle frasi-H: cfr. sezione 16

3.2. Miscela

Non applicabile

SEZIONE 4: Misure di primo soccorso

4.1. Descrizione delle misure di primo soccorso

- Misure di primo soccorso generale : In caso di malessere, contattare un centro antiveleni o un medico.
- Misure di primo soccorso in caso di inalazione : Trasportare l'infortunato all'aria aperta e mantenerlo a riposo in posizione che favorisca la respirazione.
- Misure di primo soccorso in caso di contatto cutaneo : Sciacquare la pelle/fare una doccia. Togliersi di dosso immediatamente tutti gli indumenti contaminati. In caso di irritazione o eruzione della pelle: consultare un medico.
- Misure di primo soccorso 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. Chiamare immediatamente un medico.
- Misure di primo soccorso in caso di ingestione : In caso di malessere, contattare un centro antiveleni o un medico.

4.2. Principali sintomi ed effetti, sia acuti che ritardati

- Sintomi/effetti : Può provocare sonnolenza o vertigini.
- Sintomi/effetti in caso di contatto con la pelle : Può provocare una reazione allergica cutanea.
- Sintomi/effetti in caso di contatto con gli occhi : Gravi danni agli occhi.

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

Trattamento sintomatico.

SEZIONE 5: Misure antincendio

5.1. Mezzi di estinzione

Mezzi di estinzione idonei : Acqua nebulizzata. Polvere secca. Schiuma. Anidride carbonica.

5.2. Pericoli speciali derivanti dalla sostanza o dalla miscela

- Pericolo d'incendio : Liquido e vapori infiammabili.
- Prodotti di combustione pericolosi in caso di incendio : Sviluppo possibile di fumi tossici.

5.3. Raccomandazioni per gli addetti all'estinzione degli incendi

Protezione durante la lotta antincendio : Non intervenire senza un equipaggiamento protettivo adeguato. Respiratore autonomo isolante. Protezione completa del corpo.

SEZIONE 6: Misure in caso di rilascio accidentale

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

6.1.1. Per chi non interviene direttamente

Procedure di emergenza : Ventilare la zona del riversamento. Nessuna fiamma libera, nessuna scintilla e non fumare. Evitare di respirare nebbie / vapori / spray. Evitare il contatto con gli occhi e con la pelle.

Ink Cartridge Kit

Scheda di dati di sicurezza

conforme al Regolamento (UE) 2015/830

6.1.2. Per chi interviene direttamente

Mezzi di protezione : Non intervenire senza un equipaggiamento protettivo adeguato. Per maggiori informazioni, vedere la sezione 8 : "Controllo dell'esposizione-protezione individuale".

6.2. Precauzioni ambientali

Non disperdere nell'ambiente.

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

Metodi di pulizia : Assorbire il liquido fuoriuscito con materiale assorbente. Informare le autorità se il prodotto viene immesso nella rete fognaria o in acque pubbliche.

Altre informazioni : Eliminare il materiale o residui solidi in un centro autorizzato.

6.4. Riferimento ad altre sezioni

Per maggiori informazioni, vedere la sezione 13.

SEZIONE 7: Manipolazione e immagazzinamento

7.1. Precauzioni per la manipolazione sicura

Precauzioni per la manipolazione sicura : Tenere lontano da fonti di calore, superfici calde, scintille, fiamme libere o altre fonti di accensione. Non fumare. Mettere a terra/massa il contenitore e il dispositivo ricevente. Utilizzare solo utensili antiscintillamento. Prendere precauzioni contro le scariche elettrostatiche. Vapori infiammabili possono raccogliersi nel contenitore. Utilizzare un apparecchio antideflagrante. Portare un'attrezzatura di protezione individuale. Utilizzare soltanto all'aperto o in luogo ben ventilato. Evitare di respirare nebbie / vapori / spray. Evitare il contatto con gli occhi e con la pelle.

Misure di igiene : Gli indumenti da lavoro contaminati non devono essere portati fuori dal luogo di lavoro. Lavare gli indumenti contaminati prima di indossarli nuovamente. Non mangiare, né bere, né fumare durante l'uso. Lavarsi le mani dopo ogni manipolazione.

7.2. Condizioni per lo stoccaggio sicuro, comprese eventuali incompatibilità

Misure tecniche : Mettere a terra/massa il contenitore e il dispositivo ricevente.

Condizioni per lo stoccaggio : Conservare in luogo ben ventilato. Conservare in luogo fresco. Tenere il recipiente ben chiuso. Conservare sotto chiave.

7.3. Usi finali particolari

Nessuna ulteriore informazione disponibile

SEZIONE 8: Controllo dell'esposizione/protezione individuale

8.1. Parametri di controllo

1-Methoxy-2-Propanol (107-98-2)		
UE	IOELV TWA (mg/m ³)	375 mg/m ³ (1-Methoxypropanol-2; EU; Time-weighted average exposure limit 8 h; Indicative occupational exposure limit value)
UE	IOELV TWA (ppm)	100 ppm (1-Methoxypropanol-2; EU; Time-weighted average exposure limit 8 h; Indicative occupational exposure limit value)
UE	IOELV STEL (mg/m ³)	568 mg/m ³ (1-Methoxypropanol-2; EU; Short time value; Indicative occupational exposure limit value)
UE	IOELV STEL (ppm)	150 ppm (1-Methoxypropanol-2; EU; Short time value; Indicative occupational exposure limit value)
Belgio	Valore limite (mg/m ³)	375 mg/m ³ (1-Méthoxy-2-propanol; Belgium; Time-weighted average exposure limit 8 h)
Belgio	Valore limite (ppm)	100 ppm (1-Méthoxy-2-propanol; Belgium; Time-weighted average exposure limit 8 h)
Belgio	Valore di breve durata (mg/m ³)	568 mg/m ³ (1-Méthoxy-2-propanol; Belgium; Short time value)
Belgio	Valore di breve durata (ppm)	150 ppm (1-Méthoxy-2-propanol; Belgium; Short time value)

Ink Cartridge Kit

Scheda di dati di sicurezza

conforme al Regolamento (UE) 2015/830

1-Methoxy-2-Propanol (107-98-2)		
Francia	VME (mg/m ³)	188 mg/m ³ (1-Méthoxy-2-propanol; France; Time-weighted average exposure limit 8 h; VRC: Valeur réglementaire contraignante)
Francia	VME (ppm)	50 ppm (1-Méthoxy-2-propanol; France; Time-weighted average exposure limit 8 h; VRC: Valeur réglementaire contraignante)
Francia	VLE (mg/m ³)	375 mg/m ³ (1-Méthoxy-2-propanol; France; Short time value; VRC: Valeur réglementaire contraignante)
Francia	VLE (ppm)	100 ppm (1-Méthoxy-2-propanol; France; Short time value; VRC: Valeur réglementaire contraignante)
Olanda	Grenswaarde TGG 8H (mg/m ³)	375 mg/m ³ (1-Methoxy-2-propanol; Netherlands; Time-weighted average exposure limit 8 h; Public occupational exposure limit value)
Olanda	Grenswaarde TGG 8H (ppm)	100 ppm (1-Methoxy-2-propanol; Netherlands; Time-weighted average exposure limit 8 h; Public occupational exposure limit value)
Olanda	Grenswaarde TGG 15MIN (mg/m ³)	563 mg/m ³ (1-Methoxy-2-propanol; Netherlands; Short time value; Public occupational exposure limit value)
Olanda	Grenswaarde TGG 15MIN (ppm)	150 ppm (1-Methoxy-2-propanol; Netherlands; Short time value; Public occupational exposure limit value)
Regno Unito	WEL TWA (mg/m ³)	375 mg/m ³ 1-Methoxypropan-2-ol; United Kingdom; Time-weighted average exposure limit 8 h; Workplace exposure limit (EH40/2005)
Regno Unito	WEL TWA (ppm)	100 ppm 1-Methoxypropan-2-ol; United Kingdom; Time-weighted average exposure limit 8 h; Workplace exposure limit (EH40/2005)
Regno Unito	WEL STEL (mg/m ³)	560 mg/m ³ 1-Methoxypropan-2-ol; United Kingdom; Short time value; Workplace exposure limit (EH40/2005)
Regno Unito	WEL STEL (ppm)	150 ppm 1-Methoxypropan-2-ol; United Kingdom; Short time value; Workplace exposure limit (EH40/2005)
USA - ACGIH	Nome locale	1-Methoxy-2-propanol
USA - ACGIH	ACGIH TWA (ppm)	50 ppm
USA - ACGIH	ACGIH STEL (ppm)	100 ppm
USA - ACGIH	Commento (ACGIH)	Eye irr; CNS impair; A4 (Not classifiable as a Human Carcinogen: Agents which cause concern that they could be carcinogenic for humans but which cannot be assessed conclusively because of a lack of data. In vitro or animal studies do not provide indications of carcinogenicity which are sufficient to classify the agent into one of the other categories)

8.2. Controlli dell'esposizione

Controlli tecnici idonei:

Assicurare una buona ventilazione del posto di lavoro.

Protezione delle mani:

Guanti di protezione

Protezione degli occhi:

Occhiali di protezione a mascherina

Ink Cartridge Kit

Scheda di dati di sicurezza

conforme al Regolamento (UE) 2015/830

Protezione della pelle e del corpo:

Usare indumenti protettivi adatti

Protezione respiratoria:

In caso di ventilazione insufficiente, usare un apparecchio respiratorio adatto

Controlli dell'esposizione ambientale:

Non disperdere nell'ambiente.

SEZIONE 9: Proprietà fisiche e chimiche

9.1. Informazioni sulle proprietà fisiche e chimiche fondamentali

Stato fisico	: Liquido
Colore	: Nero.
Odore	: caratteristico.
Soglia olfattiva	: Dati non disponibili
pH	: Dati non disponibili
Velocità di evaporazione relativa (butilacetato=1)	: Dati non disponibili
Punto di fusione	: Non applicabile
Punto di congelamento	: Dati non disponibili
Punto di ebollizione	: 118 - 125 °C
Punto di infiammabilità	: 86 °F /30 °C
Temperatura di autoaccensione	: Dati non disponibili
Temperatura di decomposizione	: Dati non disponibili
Infiammabilità (solidi, gas)	: Non applicabile
Tensione di vapore	: Dati non disponibili
Densità relativa di vapore a 20 °C	: Dati non disponibili
Densità relativa	: Dati non disponibili
Solubilità	: Dati non disponibili
Log Pow	: Dati non disponibili
Viscosità cinematica	: Dati non disponibili
Viscosità dinamica	: Dati non disponibili
Proprietà esplosive	: Dati non disponibili
Proprietà ossidanti	: Dati non disponibili
Limiti di infiammabilità o esplosività	: Dati non disponibili

9.2. Altre informazioni

Nessuna ulteriore informazione disponibile

SEZIONE 10: Stabilità e reattività

10.1. Reattività

Liquido e vapori infiammabili.

10.2. Stabilità chimica

Stabile in condizioni normali.

10.3. Possibilità di reazioni pericolose

Nessuna conoscenza di reazioni pericolose nelle normali condizioni d'uso.

10.4. Condizioni da evitare

Evitare il contatto con superfici calde. Calore. Nessuna fiamma, nessuna scintilla. Eliminare ogni sorgente d'ignizione.

Ink Cartridge Kit

Scheda di dati di sicurezza

conforme al Regolamento (UE) 2015/830

10.5. Materiali incompatibili

Nessuna ulteriore informazione disponibile

10.6. Prodotti di decomposizione pericolosi

In condizioni normali di stoccaggio e di utilizzo non dovrebbero crearsi prodotti di decomposizione pericolosi.

SEZIONE 11: Informazioni tossicologiche

11.1. Informazioni sugli effetti tossicologici

Tossicità acuta (orale) : Non classificato
Tossicità acuta (cutanea) : Non classificato
Tossicità acuta (inalazione) : Non classificato

1-Methoxy-2-Propanol (107-98-2)

DL50 cutaneo ratto	> 2000 mg/kg di peso corporeo (Rat; Experimental value; Other)
--------------------	--

Hexamethylene diacrylate (13048-33-4)

DL50 orale ratto	> 5000 mg/kg (Rat)
DL50 cutaneo coniglio	3600 mg/kg (Rabbit)

Corrosione cutanea/irritazione cutanea : Non classificato
Gravi danni oculari/irritazione oculare : Provoca gravi lesioni oculari.
Sensibilizzazione respiratoria o cutanea : Può provocare una reazione allergica cutanea.
Mutagenicità sulle cellule germinali : Non classificato
Cancerogenicità : Non classificato
Tossicità per la riproduzione : Sospettato di nuocere alla fertilità o al feto .

tossicità specifica per organi bersaglio (STOT) : Può provocare sonnolenza o vertigini.
— esposizione singola

tossicità specifica per organi bersaglio (STOT) : Non classificato
— esposizione ripetuta

Pericolo in caso di aspirazione : Non classificato

SEZIONE 12: Informazioni ecologiche

12.1. Tossicità

Ecologia - generale : Il prodotto non è considerato pericoloso per gli organismi acquatici e non causa effetti indesiderati a lungo termine sull'ambiente.
Tossicità acquatica acuta : Non classificato
Tossicità acquatica cronica : Tossico per gli organismi acquatici con effetti di lunga durata.

1-Methoxy-2-Propanol (107-98-2)

Soglia di tossicità alghe 1	> 1000 mg/l (EC50; Other; 168 h; Pseudokirchneriella subcapitata; Static system; Fresh water; Experimental value)
-----------------------------	---

12.2. Persistenza e degradabilità

1-Methoxy-2-Propanol (107-98-2)

Persistenza e degradabilità	Readily biodegradable in water. Biodegradable in the soil. Highly mobile in soil. Photodegradation in the air.
ThOD	1.95 g O ₂ /g sostanza

(2,4,6-trioxo-1,3,5-triazine-1,3,5(2H,4H,6H)-triy)tri-2,1-ethanediyl triacrylate (40220-08-4)

Persistenza e degradabilità	Nessun dato sulla biodegradazione in acqua disponibile.
-----------------------------	---

Ink Cartridge Kit

Scheda di dati di sicurezza

conforme al Regolamento (UE) 2015/830

Hexamethylene diacrylate (13048-33-4)	
Persistenza e degradabilità	Inherently biodegradable.

12.3. Potenziale di bioaccumulo

1-Methoxy-2-Propanol (107-98-2)	
BCF pesci 1	1 (BCF)
Potenziale di bioaccumulo	Low potential for bioaccumulation (Log Kow < 4).

(2,4,6-trioxo-1,3,5-triazine-1,3,5(2H,4H,6H)-triy)tri-2,1-ethanediyl triacrylate (40220-08-4)	
Potenziale di bioaccumulo	Dati sulla bioaccumulazione non disponibili.

Hexamethylene diacrylate (13048-33-4)	
Potenziale di bioaccumulo	Dati sulla bioaccumulazione non disponibili.

12.4. Mobilità nel suolo

1-Methoxy-2-Propanol (107-98-2)	
Tensione superficiale	0.0707 N/m (20 °C; 1 g/l)

12.5. Risultati della valutazione PBT e vPvB

Nessuna ulteriore informazione disponibile

12.6. Altri effetti avversi

Nessuna ulteriore informazione disponibile

SEZIONE 13: Considerazioni sullo smaltimento

13.1. Metodi di trattamento dei rifiuti

Metodi di trattamento dei rifiuti : Eliminare il contenuto/contenitore in conformità con le istruzioni di smistamento del collettore autorizzato.

SEZIONE 14: Informazioni sul trasporto

Secondo i requisiti di ADR / RID / IMDG / IATA / ADN

14.1. Numero ONU

Numero ONU (ADR)	: 1210
Numero ONU (IMDG)	: 1210
Numero ONU (IATA)	: 1210
Numero ONU (ADN)	: 1210

14.2. Nome di spedizione dell'ONU

Designazione ufficiale di trasporto (ADR)	: Printing ink
Designazione ufficiale di trasporto (IMDG)	: PRINTING INK
Designazione ufficiale di trasporto (IATA)	: Printing ink
Designazione ufficiale di trasporto (ADN)	: Printing ink

Descrizione del documento di trasporto (ADR)	: UN 1210 Printing ink, 3, III
Descrizione del documento di trasporto (IMDG)	: UN 1210 PRINTING INK, 3, III
Descrizione del documento di trasporto (IATA)	: UN 1210 Printing ink, 3, III
Descrizione del documento di trasporto (ADN)	: UN 1210 Printing ink, 3, III

14.3. Classi di pericolo connesso al trasporto

ADR

Classi di pericolo connesso al trasporto (ADR)	: 3
Etichette di pericolo (ADR)	: 3

Ink Cartridge Kit

Scheda di dati di sicurezza

conforme al Regolamento (UE) 2015/830



IMDG

Classi di pericolo connesso al trasporto (IMDG) : 3

Etichette di pericolo (IMDG) : 3



IATA

Classi di pericolo connesso al trasporto (IATA) : 3

Etichette di pericolo (IATA) : 3



ADN

Classi di pericolo connesso al trasporto (ADN) : 3

Etichette di pericolo (ADN) : 3



14.4. Gruppo di imballaggio

Gruppo di imballaggio (ADR) : III

Gruppo di imballaggio (IMDG) : III

Gruppo di imballaggio (IATA) : III

Gruppo di imballaggio (ADN) : III

14.5. Pericoli per l'ambiente

Pericoloso per l'ambiente : No

Inquinante marino : No

Altre informazioni : Nessuna ulteriore informazione disponibile

14.6. Precauzioni speciali per gli utilizzatori

- Trasporto via terra

Dati non disponibili

- Trasporto via mare

Disposizioni speciali (IMDG) : 163, 223, 955, 367

Quantità limitate (IMDG) : 5 L

Ink Cartridge Kit

Scheda di dati di sicurezza

conforme al Regolamento (UE) 2015/830

Quantità esenti (IMDG)	: E1
Istruzioni di imballaggio (IMDG)	: P001, LP01
Disposizioni speciali di imballaggio (IMDG)	: PP1
Istruzioni di imballaggio IBC (IMDG)	: IBC03
Istruzioni cisterna (IMDG)	: T2
Disposizioni speciali cisterna (IMDG)	: TP1
N° EmS (Incendio)	: F-E
N° EmS (Fuoriuscita)	: S-D
Categoria di stivaggio (IMDG)	: A
Proprietà e osservazioni (IMDG)	: Fluid or viscous liquid containing colouring matter in solution or suspension. Miscibility with water depends upon the solvent.

- Trasporto aereo

Quantità esenti aereo passeggeri e cargo (IATA)	: E1
Quantità limitate aereo passeggeri e cargo (IATA)	: Y344
Quantità nette max. di quantità limitate aereo passeggeri e cargo (IATA)	: 10L
Istruzioni di imballaggio aereo passeggeri e cargo (IATA)	: 355
Quantità nette max. per aereo passeggeri e cargo (IATA)	: 60L
Istruzioni di imballaggio aereo cargo (IATA)	: 366
Quantità max. netta aereo cargo (IATA)	: 220L
Disposizioni speciali (IATA)	: A3, A72, A192
Codice ERG (IATA)	: 3L

- Trasporto fluviale

Dati non disponibili

- Trasporto per ferrovia

Dati non disponibili

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

Non applicabile

SEZIONE 15: Informazioni sulla regolamentazione

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

15.1.1. Normative UE

Nessuna restrizione ai sensi dell'allegato XVII del regolamento REACH

Ink Cartridge Kit non è nell'elenco di sostanze candidate REACH

Ink Cartridge Kit non è elencata all'allegato XIV del REACH

15.1.2. Norme nazionali

Germania

12a Ordinanza di attuazione dell'Atto federale di controllo sulle immissioni - 12.BImSchV : Non soggetto al 12° BImSchV (decreto di protezione contro le emissioni) (Regolamento sugli incidenti rilevanti)

Olanda

SZW-lijst van kankerverwekkende stoffen : La sostanza non è elencata

SZW-lijst van mutagene stoffen : La sostanza non è elencata

Ink Cartridge Kit

Scheda di dati di sicurezza

conforme al Regolamento (UE) 2015/830

NIET-limitatieve lijst van voor de voortplanting : La sostanza non è elencata
giftige stoffen – Borstvoeding

NIET-limitatieve lijst van voor de voortplanting : La sostanza non è elencata
giftige stoffen – Vruchtbaarheid

NIET-limitatieve lijst van voor de voortplanting : La sostanza non è elencata
giftige stoffen – Ontwikkeling

Danimarca

Classe per il pericolo d'incendio : Classe III-1

Memoria : 50 litro

Osservazioni sulla classificazione : Infiammabile secondo il Ministero Danese della Giustizia; Per lo stoccaggio di liquidi
infiammabili seguire le linee guida per la gestione delle emergenze

Danish National Regulations : Prodotto non autorizzato ai minori di 18 anni

Evitare il contatto diretto con il prodotto durante la gravidanza/allattamento

The requirements from the Danish Working Environment Authorities regarding work with
carcinogens must be followed during use and disposal

15.2. Valutazione della sicurezza chimica

Nessuna ulteriore informazione disponibile

SEZIONE 16: Altre informazioni

Testo integrale delle frasi H e EUH:

Aquatic Chronic 2	Pericoloso per l'ambiente acquatico — Pericolo cronico, categoria 2
Eye Dam. 1	Gravi lesioni oculari/irritazione oculare, categoria 1
Eye Irrit. 2	Gravi lesioni oculari/irritazione oculare, categoria 2
Flam. Liq. 3	Liquidi infiammabili, categoria 3
Repr. 2	Tossicità per la riproduzione, categoria 2
Repr. 2	Tossicità per la riproduzione, categoria 2
Skin Irrit. 2	Corrosione/irritazione cutanea, categoria 2
Skin Sens. 1	sensibilizzazione della pelle, Categoria 1
STOT SE 3	Tossicità specifica per organi bersaglio (esposizione singola) — categoria 3 — Narcosi
H226	Liquido e vapori infiammabili
H315	Provoca irritazione cutanea
H317	Può provocare una reazione allergica cutanea
H318	Provoca gravi lesioni oculari
H319	Provoca grave irritazione oculare
H336	Può provocare sonnolenza o vertigini
H361	Sospettato di nuocere alla fertilità o al feto
H361f	Sospettato di nuocere alla fertilità
H411	Tossico per gli organismi acquatici con effetti di lunga durata

SDS EU Leica

Queste informazioni si basano sulle nostre attuali conoscenze e descrivono il prodotto per la tutela della salute, della sicurezza e dell'ambiente. Pertanto, non devono essere interpretate come garanzia di alcuna proprietà specifica del prodotto

SCHEDA DI DATI DI SICUREZZA

Secondo il Regolamento (CE) N. 1907/2006 (REACH) Articolo 31, allegato II, ed emendamenti successivi 2015/830.

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

1.1 Identificatore del prodotto

Nome del prodotto: Leica CV Ultra
Num. de prodotto 070936261, 070937891

1.2 Usi pertinenti identificati della sostanza o miscela e usi sconsigliati

Usi identificati: Destinato all'uso nei laboratori, nelle ricerche e nella produzione.
Usi non raccomandati: Non determinato.

1.3 Informazioni sul fornitore della scheda di dati di sicurezza

Avantor Performance Materials Poland S.A. **Telefono:** 48 32 239-20-00
Sowinskiego 11str., 44-101 Gliwice, **Fax:** 48 32 239-23-70
Poland

Persona da contattare: Environmental Health & Safety
E-mail: export@avantormaterials.com SDS: SDS@avantormaterials.com

1.4 Numero telefonico di emergenza: CHEMTREC: 800-789-767

SEZIONE 2: Identificazione dei pericoli

2.1 Classificazione della sostanza o della miscela

Il prodotto è stato classificato in base alle norme vigenti.

Classificazione ai sensi del regolamento CE n. 1272/2008 e s.m.i.

Pericoli per L'ambiente

Pericoli cronici per l'ambiente acquatico	Categoria 4	H413: Può essere nocivo per gli organismi acquatici con effetti di lunga durata.
---	-------------	--

2.2 Elementi dell'Etichetta

Indicazioni di pericolo: H413: Può essere nocivo per gli organismi acquatici con effetti di lunga durata.
EUH066: L'esposizione ripetuta può provocare secchezza o screpolature della pelle.

Consigli di prudenza

Smaltimento: P501: Smaltire il prodotto/recipient conferendolo a un opportuno impianto di trattamento e smaltimento in accordo con le leggi e i regolamenti vigenti e le caratteristiche del prodotto al momento dello smaltimento.

Informazioni supplementari sulle etichette

EUH208: Contiene: Isobuthyl methacrylate. Può provocare una reazione allergica.

2.3 Altri pericoli

Nessun dato disponibile.

SEZIONE 3: Composizione/informazioni sugli ingredienti

3.2 Miscele

Denominazione chimica	Concentrazione	NUMERO CAS	CE N.	N. di registrazione REACH	Fattore M:	Note
Alkanes, C9-12-iso-	50 - <100%	90622-57-4	292-459-0	Nessun dato disponibile.	Nessun dato disponibile.	
Isobuthyl methacrylate	0,1 - <1%	97-86-9	202-613-0	01-2119488331-38-XXXX	Nessun dato disponibile.	

*Nel caso di componenti gassosi le concentrazioni sono espresse in percentuale volume, negli altri casi in percentuale peso.

Questa sostanza ha limiti di esposizione specificati per il luogo di lavoro.

Classificazione

Denominazione chimica	Classificazione	Note
Alkanes, C9-12-iso-	Flam. Liq. 3 H226, Asp. Tox. 1 H304, Aquatic Chronic 4 H413	Nessun dato disponibile.
Isobuthyl methacrylate	Flam. Liq. 3 H226, Eye Irrit. 2 H319, STOT SE 3 H335, Skin Irrit. 2 H315, Skin Sens. 1 H317, Aquatic Acute 1 H400	Nota D

I testi completi per tutte le Frasi H sono visualizzati al punto 16.

CLP: Regolamento n. 1272/2008.

SEZIONE 4: Misure di primo soccorso

Generale: In caso di malessere, consultare un medico. Mostrare questa scheda di sicurezza al medico curante.

4.1 Descrizione delle misure di primo soccorso

Inalazione: Muovere all'aria fresca.

Contatto con la Pelle: Distruggere o pulire a fondo le calzature contaminate. Rimuovere immediatamente gli indumenti e le calzature contaminate e lavare la pelle con sapone e abbondante acqua. Se si sviluppa irritazione della cute o una reazione allergica della pelle, consultare un medico. In caso di irritazione della pelle: consultare un medico.

Contatto con gli occhi: Se l'irritazione degli occhi persiste, consultare un medico. Qualsiasi sostanza che viene a contatto con gli occhi deve essere lavata immediatamente con acqua. Se è possibile, rimuovere le lenti a contatto.

Ingestione: Sciacquare la bocca. Contattare un medico se si verificano dei sintomi. Non somministrare mai liquidi a una persona incosciente.

4.2 Principali sintomi ed effetti, sia acuti che ritardati: Può causare irritazione alla pelle, occhi e vie respiratorie.

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

Rischi: Nessuna informazione relativa agli effetti negativi da esposizione.

Trattamento: Trattare in modo sintomatico. I sintomi possono essere ritardati.

SEZIONE 5: Misure antincendio

Rischi Generali d'Incendio: Spostare i contenitori dall'area dell'incendio se tale spostamento può essere compiuto senza rischi. Utilizzare spruzzi d'acqua per raffreddare i contenitori esposti al fuoco. Non sono indicati rischi d'incendio o di esplosione particolari.

**5.1 Mezzi di estinzione
Mezzi di estinzione appropriati:**

Spruzzi d'acqua, nebulizzazioni, CO₂, prodotto chimico secco o normale schiuma Usare il mezzo di estinzione adeguato a seconda dell'eventuale presenza di altre sostanze chimiche.

Mezzi di estinzione non appropriati:

Evitare getti d'acqua violenti che possano propagare e diffondere l'incendio.

5.2 Pericoli speciali derivanti dalla sostanza o dalla miscela:

Non noto.

5.3 Raccomandazioni per gli addetti all'estinzione degli incendi

Speciali procedure antincendio:

In caso di incendio e/o esplosione non respirare i fumi.

Dispositivi di protezione speciali per gli addetti all'estinzione degli incendi:

Gli addetti all'estinzione dell'incendio devono usare equipaggiamento di protezione standard, inclusi tuta antifiamma, elmetto con visiera protettiva, guanti, stivali di gomma e, in spazi chiusi, autorespiratore SCBA.

SEZIONE 6: Misure in caso di rilascio accidentale

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

ELIMINARE tutte le fonti di accensione (vietato fumare e tenere torce, scintille o fiamme nelle immediate vicinanze). Ventilare gli spazi chiusi prima di entrare. Per l'equipaggiamento di protezione individuale, vedere la Sezione 8 del SDS. Non toccare i contenitori danneggiati e/o il materiale accidentalmente fuoriuscito se non dopo aver indossato indumenti protettivi appropriati. Non consentire l'accesso al personale non autorizzato.

6.2 Precauzioni Ambientali:

Non disperdere nell'ambiente. Evitare sversamenti o perdite supplementari, se questo può essere fatto senza pericolo. Non contaminare sorgenti di acqua o fognature.

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

Assorbire la perdita con vermiculite o altro materiale inerte e collocare il materiale in un contenitore per lo smaltimento di sostanze chimiche. In caso di perdita, eliminare ogni fonte di accensione. Arginare tutt'intorno le grandi fuoriuscite per il successivo smaltimento.

6.4 Riferimento ad altre sezioni: Nessun dato disponibile.

SEZIONE 7: Manipolazione e immagazzinamento:

- 7.1 Precauzioni per la manipolazione sicura:** Tenere lontano da fonti di calore, superfici calde, scintille, fiamme libere o altre fonti di accensione. Non fumare. Evitare il contatto con gli occhi, con la pelle e con gli indumenti. Lavare accuratamente le mani dopo l'uso. Utilizzare il dispositivo di protezione individuale richiesto. Indossare guanti/indumenti protettivi/Proteggere gli occhi/Proteggere il viso. Togliere gli indumenti contaminati e lavare bene la pelle con acqua e sapone prima di lasciare il posto di lavoro. Per l'equipaggiamento di protezione individuale, vedere la Sezione 8 del SDS. Non mangiare, né bere, né fumare durante l'impiego del prodotto. Lavarsi alla fine di ogni turno di lavoro e prima di mangiare, fumare o andare alla toilette.
- 7.2 Condizioni per l'immagazzinamento sicuro, comprese eventuali incompatibilità:** Conservare in luogo ben ventilato. Conservare in luogo fresco.
- 7.3 Usi finali specifici:** Nessun dato disponibile.

SEZIONE 8: Controllo dell'esposizione/protezione individuale

- 8.1 Parametri di Controllo**
Valori Limite per l'Esposizione Professionale
Per nessun componente è stato definito un limite di esposizione.

- 8.2 Controlli dell'esposizione**
Controlli Tecnici Idonei: Nessun dato disponibile.

Misure di protezione individuale, quali dispositivi di protezione individuale

Informazioni generali: Si consiglia di garantire una ventilazione adeguata (ad esempio 10 ricambi all'ora), tenendo conto delle condizioni operative. Possono rendersi necessari sfoghi supplementari o sistemi chiusi o anche mezzi protettivi per occhi e vie respiratorie in circostanze speciali come per esempio spazi con scarsa ventilazione, luoghi dove si effettuano varie operazioni come riscaldamento, evaporazione di liquidi da ampie superfici, nebulizzazioni, produzione meccanica di polveri, essiccamento di solidi ecc. ecc.

Protezioni per gli occhi/il volto: Utilizzare il dispositivo di protezione individuale richiesto.

Protezione della pelle
Protezione delle Mani: Materiale: Guanti a resistenza chimica

Altro: Indossare guanti resistenti ai prodotti chimici, nonché scarpe rinforzate e indumenti protettivi adatti ad evitare pericoli di esposizione. Per informazioni più precise consultare il produttore oppure chi è professionalmente addetto alla sicurezza e alla salute. Usare indumenti protettivi adatti.

Protezione respiratoria: Se i controlli sugli impianti non consentono di mantenere concentrazioni nell'aria inferiori ai valori limite di esposizione consigliati (ove applicabile) o a un livello accettabile (nei Paesi in cui i valori limite di esposizione non sono stati stabiliti), occorrerà utilizzare un respiratore a norma.

Misure di igiene: Non fumare durante l'impiego. Osservare le norme di buona igiene industriale. Gli indumenti da lavoro contaminati non devono essere portati fuori dal luogo di lavoro. Evitare il contatto con la pelle. Non mangiare, né bere, né fumare durante l'impiego del prodotto. Lavarsi le mani prima delle pause e subito dopo aver maneggiato il prodotto.

Controlli ambientali: Nessun dato disponibile.

SEZIONE 9: Proprietà fisiche e chimiche

9.1 Informazioni sulle proprietà fisiche e chimiche fondamentali

Aspetto

Forma:	liquido
Forma:	liquido
Colore:	Incolore
Odore:	Caratteristico
Soglia di odore:	Nessun dato disponibile.
pH:	Nessun dato disponibile.
Punto di congelamento:	0 °C
Punto di ebollizione:	173 °C
Punto di infiammabilità:	63 °C
Velocità di evaporazione:	Nessun dato disponibile.
Infiammabilità (solidi, gas):	Nessun dato disponibile.
Limite di infiammabilità - superiore (%)	7 %(V)
Limite di infiammabilità - inferiore (%)	0,6 %(V)
Pressione di vapore:	0,7 hPa
Densità di vapore (aria=1):	Nessun dato disponibile.
Densità:	0,8 g/cm ³
Densità relativa:	Nessun dato disponibile.
Solubilità	
Solubilità in acqua:	parzialmente solubile
Solubilità (altro):	Nessun dato disponibile.
Coefficiente di ripartizione (n-ottanolo/acqua):	Nessun dato disponibile.
Temperatura di autoaccensione:	Nessun dato disponibile.
Temperatura di decomposizione:	Nessun dato disponibile.
Viscosità:	200 mm ² /s (40 °C)
Proprietà esplosive:	Nessun dato disponibile.
Proprietà ossidanti:	Nessun dato disponibile.

9.2 ALTRE INFORMAZIONI

Contenuto VOC (composti organici volatili): Direttiva CE 2004/42: 1 g/l -0,13 % (mediante calcolo)

SEZIONE 10: Stabilità e reattività

- 10.1 Reattività:** Nessuna reazione pericolosa conosciuta in condizioni di uso normale.
- 10.2 Stabilità Chimica:** Il materiale è stabile in condizioni normali.
- 10.3 Possibilità di Reazioni Pericolose:** Non si verifica una polimerizzazione pericolosa.

- 10.4 Condizioni da Evitare:** Calore, scintille, fiamme.
- 10.5 Materiali Incompatibili:** Nessun dato disponibile.
- 10.6 Prodotti di Decomposizione Pericolosi:** Nessun dato disponibile.

SEZIONE 11: Informazioni tossicologiche

Informazioni sulle vie probabili di esposizione

- Inalazione:** Nessuno conosciuto o previsto in condizioni di utilizzo normale.
- Contatto con la Pelle:** Può provocare una reazione allergica della cutanea. Nessuno conosciuto o previsto in condizioni di utilizzo normale.
- Contatto con gli occhi:** Nessuno conosciuto o previsto in condizioni di utilizzo normale.
- Ingestione:** Non si prevedono effettivi negativi per ingestione.

11.1 Informazioni sugli effetti tossicologici

Tossicità acuta

Ingestione

- Prodotto:** Non classificato per quanto riguarda la tossicità acuta sulla base dei dati disponibili.

Contato con la pelle

- Prodotto:** Nessun dato disponibile.

Inalazione

- Prodotto:** Nessun dato disponibile.

Tossicità a dose ripetuta

- Prodotto:** Non noto.

Corrosione/Irritazione della Pelle:

- Prodotto:** Non conosciuto.

Gravi Danni Agli Occhi o Irritazione Degli Occhi:

- Prodotto:** Non conosciuto.

Sensibilizzazione

Respiratoria o della Pelle:

- Prodotto:** Non sensibilizzante della pelle o delle vie respiratorie.

Mutagenicità delle Cellule Germinali

In vitro

- Prodotto:** Non sono stati identificati componenti mutageni

In vivo

- Prodotto:** Non sono stati identificati componenti mutageni

Carcinogenicità

- Prodotto:** Questa sostanza non ha mostrato di avere proprietà cancerogene.

Tossicità per la riproduzione

Prodotto: Nessun componente tossico per la riproduzione

Tossicità Specifica per Organo Bersaglio - Esposizione Singola

Prodotto: Non noto.

Tossicità Specifica per Organo Bersaglio - Esposizione Ripetuta

Prodotto: Non noto.

Pericolo da Aspirazione

Prodotto: Non classificato

Altri Effetti Avversi: Non noto.

SEZIONE 12: Informazioni ecologiche

12.1 Tossicità

Tossicità acuta

Pesce

Prodotto: Nessun dato disponibile.

Sostanza o sostanze specificate

Alkanes, C9-12-iso- Nessun dato disponibile.
Isobutyl methacrylate Nessun dato disponibile.

Invertebrati Acquatici

Prodotto: Nessun dato disponibile.

Sostanza o sostanze specificate

Alkanes, C9-12-iso- Nessun dato disponibile.
Isobutyl methacrylate Nessun dato disponibile.

Tossicità cronica

Pesce

Prodotto: Nessun dato disponibile.

Sostanza o sostanze specificate

Alkanes, C9-12-iso- Nessun dato disponibile.
Isobutyl methacrylate Nessun dato disponibile.

Invertebrati Acquatici

Prodotto: Nessun dato disponibile.

Sostanza o sostanze specificate

Alkanes, C9-12-iso- Nessun dato disponibile.
Isobutyl methacrylate Nessun dato disponibile.

Tossicità per le piante acquatiche

Prodotto: Nessun dato disponibile.

Sostanza o sostanze specificate

Alkanes, C9-12-iso- Nessun dato disponibile.
Isobutyl methacrylate Nessun dato disponibile.

12.2 Persistenza e Degradabilità

Biodegradazione

Prodotto: Non sono disponibili dati sulla degradabilità del prodotto.

Sostanza o sostanze specificate

Alkanes, C9-12-iso- Nessun dato disponibile.
Isobuthyl methacrylate Nessun dato disponibile.

Rapporto BOD/COD

Prodotto Non determinato.

Sostanza o sostanze specificate

Alkanes, C9-12-iso- Nessun dato disponibile.
Isobuthyl methacrylate Nessun dato disponibile.

12.3 Potenziale di Bioaccumulo

Prodotto: Non conosciuto.

Sostanza o sostanze specificate

Alkanes, C9-12-iso- Nessun dato disponibile.
Isobuthyl methacrylate Nessun dato disponibile.

12.4 Mobilità nel Suolo: Nessun dato disponibile.

Distribuzione nei comparti ambientali nota o stimata

Alkanes, C9-12-iso- Nessun dato disponibile.
Isobuthyl methacrylate Nessun dato disponibile.

12.5 Risultati della valutazione Non conosciuto.

PBT e vPvB:

Alkanes, C9-12-iso- Nessun dato disponibile.
Isobuthyl methacrylate Nessun dato disponibile.

12.6 Altri Effetti Avversi: Quando diluito con una grande quantità d'acqua, questo materiale rilasciato direttamente o indirettamente nell'ambiente non si prevede avere un impatto significativo. Può essere nocivo per gli organismi acquatici con effetti di lunga durata.

12.7 Informazioni supplementari: Nessun dato disponibile.

SEZIONE 13: Considerazioni sullo smaltimento

13.1 Metodi di trattamento dei rifiuti

Informazioni generali: Nessun dato disponibile.

Metodi di smaltimento: Lo scarico, il trattamento o lo smaltimento possono essere soggetti a normative nazionali, statali o locali. Non consentire l'immissione in scarichi, fognature o corsi d'acqua.

SEZIONE 14: Informazioni sul trasporto

ADR

Non regolamentato.

RID

Non regolamentato.

IMDG

Non regolamentato.

IATA

Non regolamentato.

14.7 Trasporto di rinfuse secondo l'allegato II di MARPOL ed il codice IBC: non applicabile

SEZIONE 15: Informazioni sulla regolamentazione

15.1 Normative relativa a salute, sicurezza e ambiente specifiche per la sostanza o la miscela:

Regolamenti dell'UE

Regolamento (CE) n. 2037/2000 sulle sostanze che riducono lo strato di ozono: nessuno/nessuna

Regolamento (CE) n. 850/2004 relativo agli inquinanti organici persistenti: nessuno/nessuna

Regolamento (CE) n. 689/2008 sull'esportazione ed importazione di sostanze chimiche pericolose: nessuno/nessuna

Regolamento (CE) n. 1907/2006, REACH Allegato XIV - Sostanze soggette ad autorizzazione, modificata: nessuno/nessuna

Regolamento (CE) n. 1907/2006 Allegato XVII - Sostanze soggette a restrizioni in materia di immissione sul mercato e di uso: nessuno/nessuna

Direttiva 2004/37/CE sulla protezione dei lavoratori contro i rischi derivanti da un'esposizione ad agenti cancerogeni omutageni durante il lavoro.: nessuno/nessuna

Direttiva 92/85/CEE concernente l'attuazione di misure volte a promuovere il miglioramento della sicurezza e della salute sul lavoro delle lavoratrici gestanti, puerpere o in periodo di allattamento: nessuno/nessuna

Direttiva 96/82/CE e s.m.i. sul controllo dei pericoli di incidenti rilevanti connessi con determinate sostanze pericolose (Seveso):

Denominazione chimica	NUMERO CAS	Concentrazione
Isobuthyl methacrylate	97-86-9	0,1 - 1,0%

REGOLAMENTO (CE) N. 166/2006 relativo all'istituzione di un registro europeo delle emissioni e dei trasferimenti di sostanze inquinanti, ALLEGATO II: Sostanze inquinanti: nessuno/nessuna

Direttiva 98/24/CE sulla protezione dei lavoratori contro i rischi legati agli agenti chimici sul lavoro:

Denominazione chimica	NUMERO CAS	Concentrazione
Isobuthyl methacrylate	97-86-9	0,1 - 1,0%

15.2 Valutazione della sicurezza chimica:

Non è stata effettuata alcuna valutazione della sicurezza chimica.

SEZIONE 16: Altre informazioni

Informazioni di revisione: Non rilevante.

Riferimenti

PBT: sostanza persistente, bioaccumulabile e tossica.
vPvB: sostanza molto persistente e molto bioaccumulabile.

Principali riferimenti bibliografici e fonti di dati:

Nessun dato disponibile.

Formulazione delle delle indicazioni di pericolo nelle sezioni 2 e 3

H226	Liquido e vapori infiammabili.
H304	Può essere letale in caso di ingestione e di penetrazione nelle vie respiratorie.
H315	Provoca irritazione cutanea.
H317	Può provocare una reazione allergica della cutanea.
H319	Provoca grave irritazione oculare.
H335	Può irritare le vie respiratorie.
H400	Molto tossico per gli organismi acquatici.
H413	Può essere nocivo per gli organismi acquatici con effetti di lunga durata.

Indicazioni per la formazione: Nessun dato disponibile.

Data d'Emissione: 09.10.2017

SDS N.:

Limitazione di responsabilità:

Le informazioni riportate in questa Scheda di Sicurezza (SDS) sono state predisposte sulla base di dati ritenuti accurati alla data di questa SDS. ENTRO I LIMITI MASSIMI CONSENTITI DALLA LEGGE, AVANTOR PERFORMANCE MATERIALS ("AVANTOR") DECLINA ESPRESSAMENTE OGNI E QUALSIASI RESPONSABILITÀ E GARANZIA IN RELAZIONE ALLE INFORMAZIONI QUI CONTENUTE, INCLUDENDO, MA SENZA LIMITARSI A, ACCURATEZZA, COMPLETEZZA, IDONEITÀ ALLA DESTINAZIONE O ALL'USO, COMMERCIALIZZABILITÀ, NON CONTRAFFAZIONE, PRESTAZIONI, SICUREZZA, ADEGUATEZZA E STABILITÀ. Questa SDS costituisce una guida per l'impiego, la manipolazione, lo stoccaggio e lo smaltimento appropriati, da parte di personale adeguatamente addestrato, del prodotto cui fa riferimento, e non è da intendersi come esaustiva. Si consiglia agli utilizzatori dei prodotti Avantor di effettuare delle prove in proprio e di esercitare il proprio giudizio per determinare la sicurezza, l'idoneità, l'impiego appropriato, la manipolazione, lo stoccaggio e lo smaltimento di ciascun prodotto e di ciascuna combinazione di prodotti per i propri scopi e impieghi. ENTRO I LIMITI MASSIMI CONSENTITI DALLA LEGGE, AVANTOR DECLINA OGNI RESPONSABILITÀ, E UTILIZZANDO I PRODOTTI AVANTOR L'ACQUIRENTE ACCETTA CHE IN NESSUN CASO AVANTOR SARÀ RESPONSABILE PER DANNI SPECIFICI, INDIRETTI, INCIDENTALI, PUNITIVI O CONSEGUENZIALI DI QUALSIASI TIPO O GENERE, INCLUSI, MA NON LIMITATI A, PERDITA DI PROFITTI, DANNI ALLA REPUTAZIONE, RITIRO DEI PRODOTTI O INTERRUZIONE DELL'ATTIVITÀ.

Sub-X Xylene Substitute

Scheda di Dati di Sicurezza

conforme al Regolamento (CE) n. 1907/2006 (REACH)

Data di pubblicazione: 10/01/2020 Versione: 1.0

N° SDS: 10695-0024



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

1.1. Identificatore del prodotto

Nome del prodotto : Sub-X Xylene Substitute
UFI : V300-P0GY-Y00G-GPJT

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

1.2.1. Usi identificati pertinenti

Uso della sostanza/ della miscela : Solvente

1.2.2. Usi sconsigliati

Nessuna ulteriore informazione disponibile

1.3. Informazioni sul fornitore della scheda di dati di sicurezza

Produttore

Leica Biosystems Nussloch GmbH

Heidelberger Str. 17-19

69226 Nussloch - Germania

T +49 (0)6224/143-0

Indirizzo di posta elettronica della persona competente responsabile della SDS: sds@gbk-ingelheim.de

1.4. Numero telefonico di emergenza

Numero di emergenza : INTERNATIONAL: +49 - (0) 6132 - 84463, GBK GmbH (24h - 7d/w - 365d/a)

SEZIONE 2: Identificazione dei pericoli

2.1. Classificazione della sostanza o della miscela

Classificazione secondo il regolamento (CE) n. 1272/2008 [CLP]

Liquidi infiammabili, categoria 3 H226

Pericolo in caso di aspirazione, categoria 1 H304

Pericoloso per l'ambiente acquatico — Pericolo cronico, categoria 2 H411

Testo completo delle frasi di rischio: cfr. sezione 16

Effetti avversi fisico-chimici, per la salute umana e per l'ambiente

Liquido e vapori infiammabili. Può essere letale in caso di ingestione e di penetrazione nelle vie respiratorie. Tossico per gli organismi acquatici con effetti di lunga durata.

2.2. Elementi dell'etichetta

Etichettatura secondo il Regolamento CE n. 1272/2008 [CLP]

Pittogrammi di pericolo (CLP) :



GHS02

GHS08

GHS09

Avvertenza (CLP) :

Componenti pericolosi : Pericolo

Indicazioni di pericolo (CLP) : Nafta (petrolio)

: H226 - Liquido e vapori infiammabili.

H304 - Può essere letale in caso di ingestione e di penetrazione nelle vie respiratorie.

H411 - Tossico per gli organismi acquatici con effetti di lunga durata.

Sub-X Xylene Substitute

Scheda di Dati di Sicurezza

conforme al Regolamento (CE) n. 1907/2006 (REACH)
N° SDS: 10695-0024



Consigli di prudenza (CLP) : 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.
P240 - Mettere a terra e a massa il contenitore e il dispositivo ricevente.
P273 - Non disperdere nell'ambiente.
P280 - Indossare guanti, Proteggere gli occhi, Proteggere il viso.
P301+P310 - IN CASO DI INGESTIONE: contattare immediatamente un medico, un CENTRO ANTIVELENI.
P303+P361+P353 - IN CASO DI CONTATTO CON LA PELLE (o con i capelli): togliersi di dosso immediatamente tutti gli indumenti contaminati. Sciacquare la pelle o fare una doccia.
P331 - NON provocare il vomito.
P391 - Raccogliere il materiale fuoriuscito.
P403+P235 - Conservare in luogo fresco e ben ventilato.
P405 - Conservare sotto chiave.
P501 - Smaltire il prodotto e recipiente in conformità con le disposizioni locali e nazionali.

2.3. Altri pericoli

Altri pericoli che non contribuiscono alla classificazione : I vapori possono formare una miscela esplosiva con l'aria. L'esposizione ripetuta può provocare secchezza o screpolature della pelle. Irritazione degli occhi, della pelle e dell'apparato respiratorio. Può provocare a lungo termine effetti negativi per l'ambiente acquatico.

SEZIONE 3: Composizione/informazioni sugli ingredienti

3.1. Sostanze

Non applicabile

3.2. Miscele

Nome	Identificatore del prodotto	%	Classificazione secondo il regolamento (CE) n. 1272/2008 [CLP]
Nafta (petrolio) (Nota P)	(Numero CAS) 64742-48-9 (Numero CE) 265-150-3 (Numero indice EU) 649-327-00-6 (no. REACH) 01-2119486659-16	≥ 95	Flam. Liq. 3, H226 Asp. Tox. 1, H304 Aquatic Chronic 2, H411

Nota P: La classificazione come cancerogeno o mutageno non è necessaria se si può dimostrare che la sostanza contiene benzene in percentuale inferiore allo 0,1 % di peso/peso (EINECS n. 200-753-7). Se la sostanza non è classificata come cancerogena, devono almeno figurare i consigli di prudenza (P102-)P260-P262-P301 + P310-P331. La presente nota si applica soltanto a talune sostanze composte derivate dal petrolio contenute nella parte 3.

Testo integrale delle indicazioni di pericolo H: vedere la sezione 16.

SEZIONE 4: Misure di primo soccorso

4.1. Descrizione delle misure di primo soccorso

Misure di primo soccorso generale : Chiamare immediatamente un medico.
Misure di primo soccorso in caso di inalazione : Trasportare l'infortunato all'aria aperta e mantenerlo a riposo in posizione che favorisca la respirazione. In caso di persistenza dei disturbi consultare un medico. Qualora l'infortunato non respiri, praticare la respirazione artificiale.
Misure di primo soccorso in caso di contatto cutaneo : Lavare delicatamente e abbondantemente con acqua e sapone. Togliere immediatamente tutti gli indumenti contaminati. Lavare gli indumenti contaminati prima di indossarli nuovamente.
Misure di primo soccorso in caso di contatto con gli occhi : Lavare gli occhi con acqua per precauzione. Se l'irritazione degli occhi persiste, consultare un medico.
Misure di primo soccorso in caso di ingestione : Non provocare il vomito. Chiamare immediatamente un medico.

4.2. Principali sintomi ed effetti, sia acuti che ritardati

Sintomi/effetti in caso di ingestione : Rischio di edema polmonare. L'aspirazione di questo materiale può provocare una polmonite di origine chimica.

Sub-X Xylene Substitute

Scheda di Dati di Sicurezza

conforme al Regolamento (CE) n. 1907/2006 (REACH)

N° SDS: 10695-0024



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

Trattamento sintomatico.

SEZIONE 5: Misure antincendio

5.1. Mezzi di estinzione

Mezzi di estinzione idonei : Nebulizzazione idrica. Polvere secca. Schiuma. Anidride carbonica.
Mezzi di estinzione non idonei : Acqua a getto pieno.

5.2. Pericoli speciali derivanti dalla sostanza o dalla miscela

Pericolo d'incendio : Liquido e vapori infiammabili.
Prodotti di combustione pericolosi in caso di incendio : Sviluppo possibile di fumi tossici. I vapori sono più pesanti dell'aria e possono raggiungere una fonte di accensione anche a considerevole distanza provocando un ritorno di fiamma verso la fonte dei vapori. Una incompleta combustione può liberare: Ossidi di carbonio (CO, CO2). fumo.

5.3. Raccomandazioni per gli addetti all'estinzione degli incendi

Istruzioni per l'estinzione : Evacuare la zona. Evitare che i liquidi di estinzione defluiscono verso fognature o corsi d'acqua. Raffreddare recipienti esposti a pericolo con acqua nebulizzata.
Protezione durante la lotta antincendio : Non intervenire senza un equipaggiamento protettivo adeguato. Respiratore autonomo isolante. Protezione completa del corpo.

SEZIONE 6: Misure in caso di rilascio accidentale

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

6.1.1. Per chi non interviene direttamente

Procedure di emergenza : Ventilare la zona del riversamento. Nessuna fiamma libera, nessuna scintilla e non fumare. Evacuare la zona.

6.1.2. Per chi interviene direttamente

Mezzi di protezione : Non intervenire senza un equipaggiamento protettivo adeguato. Per maggiori informazioni, vedere la sezione 8: "Controllo dell'esposizione-protezione individuale".

6.2. Precauzioni ambientali

Non disperdere nell'ambiente. Informare le autorità se il prodotto viene immesso nella rete fognaria o in acque pubbliche.

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

Metodi per il contenimento : Raccogliere il materiale fuoriuscito.
Metodi di pulizia : Assorbire il liquido fuoriuscito con materiale assorbente. Informare le autorità se il prodotto viene immesso nella rete fognaria o in acque pubbliche.
Altre informazioni : Eliminare il materiale o residui solidi in un centro autorizzato.

6.4. Riferimento ad altre sezioni

Per maggiori informazioni, vedere la sezione 13.

SEZIONE 7: Manipolazione e immagazzinamento

7.1. Precauzioni per la manipolazione sicura

Precauzioni per la manipolazione sicura : Assicurare una buona ventilazione del posto di lavoro. Tenere lontano da fonti di calore, superfici calde, scintille, fiamme libere o altre fonti di accensione. Non fumare. Mettere a terra/massa il contenitore e il dispositivo ricevente. Utilizzare solo utensili antiscintillamento. Prendere precauzioni contro le scariche elettrostatiche. Vapori infiammabili possono raccogliersi nel contenitore. Utilizzare un apparecchio antideflagrante. Portare un'attrezzatura di protezione individuale. Evitare il contatto con la pelle, gli occhi e gli indumenti.
Misure di igiene : Non mangiare, né bere, né fumare durante l'uso. Lavarsi le mani dopo ogni manipolazione.

7.2. Condizioni per lo stoccaggio sicuro, comprese eventuali incompatibilità

Misure tecniche : Mettere a terra/massa il contenitore e il dispositivo ricevente.
Condizioni per lo stoccaggio : Conservare in luogo ben ventilato. Conservare in luogo fresco. Tenere il recipiente ben chiuso. Conservare sotto chiave.

Sub-X Xylene Substitute

Scheda di Dati di Sicurezza

conforme al Regolamento (CE) n. 1907/2006 (REACH)
N° SDS: 10695-0024



Temperatura di stoccaggio : > 15 – 30 °C
Materiali di imballaggio : acciaio inossidabile. zinco. Acciaio. Acciaio inossidabile con rivestimento epossidico.

7.3. Usi finali particolari

Nessuna ulteriore informazione disponibile

SEZIONE 8: Controllo dell'esposizione/protezione individuale

8.1. Parametri di controllo

Nessuna ulteriore informazione disponibile

8.2. Controlli dell'esposizione

Controlli tecnici idonei:

Apparecchi/illuminazione antiscintilla e antideflagranti.

Protezione delle mani:

Le esigenze possono variare in funzione dell'uso. Perciò occorre osservare additionally quanto specificato dal produttore dei guanti protettivi

Tipo	Materiale	Permeazione	Spessore (mm)	Filtrazione	Standard
Guanti di protezione resistenti alle sostanze chimiche	Neoprene, Gomma nitrilica	6 (> 480 minuti)	0,4		EN ISO 374

Protezione degli occhi:

Occhiali di sicurezza con protezioni laterali

Protezione della pelle e del corpo:

Usare indumenti protettivi adatti. Grembiule resistente ai prodotti chimici

Protezione respiratoria:

In caso di ventilazione insufficiente, usare un apparecchio respiratorio adatto. Semimaschera (EN 140)

Dispositivo	Tipo di filtro	Condizione	Standard
Filtro a gas	Tipo A	In caso di ventilazione insufficiente :	

Controlli dell'esposizione ambientale:

Non disperdere nell'ambiente.

SEZIONE 9: Proprietà fisiche e chimiche

9.1. Informazioni sulle proprietà fisiche e chimiche fondamentali

Stato fisico : Liquido
Aspetto : limpido.
Massa molecolare : 145 g/mol
Colore : Incolore.
Odore : inodore.
Soglia olfattiva : Dati non disponibili
pH : Dati non disponibili
Velocità d'evaporazione relativa (acetato butilico=1) : 0,29
Punto di fusione : Dati non disponibili
Punto di congelamento : Dati non disponibili
Punto di ebollizione : 155 – 179 °C
Punto di infiammabilità : 44 °C ASTM D 56
Temperatura di autoaccensione : 340 °C
Temperatura di decomposizione : Dati non disponibili

Sub-X Xylene Substitute

Scheda di Dati di Sicurezza

conforme al Regolamento (CE) n. 1907/2006 (REACH)

N° SDS: 10695-0024



Infiammabilità (solidi, gas)	: Non applicabile
Tensione di vapore	: 0,156 kPa @20°C
Densità relativa di vapore a 20 °C	: Dati non disponibili
Densità relativa	: 0,749 @15.6°C
Densità	: 748 kg/m ³
Densità relativa del gas	: 5 @ 101 KPa
Solubilità	: Acqua: Trascurabile
Log Pow	: Dati non disponibili
Viscosità cinematica	: 1,21 cSt @40°C
Viscosità dinamica	: Dati non disponibili
Proprietà esplosive	: Dati non disponibili
Proprietà ossidanti	: Dati non disponibili
Limite inferiore di esplosività (LEL)	: 0,7 vol %
Limite superiore di esplosività (UEL)	: 5,6 vol %

9.2. Altre informazioni

Ulteriori indicazioni : Punto di scorrimento -57 °C

SEZIONE 10: Stabilità e reattività

10.1. Reattività

Liquido e vapori infiammabili.

10.2. Stabilità chimica

Stabile in condizioni normali.

10.3. Possibilità di reazioni pericolose

Nessuna conoscenza di reazioni pericolose nelle normali condizioni d'uso.

10.4. Condizioni da evitare

Evitare il contatto con superfici calde. Calore. Nessuna fiamma, nessuna scintilla. Eliminare ogni sorgente d'ignizione.

10.5. Materiali incompatibili

Agenti ossidanti forti.

10.6. Prodotti di decomposizione pericolosi

In condizioni normali di stoccaggio e di utilizzo non dovrebbero crearsi prodotti di decomposizione pericolosi.

SEZIONE 11: Informazioni tossicologiche

11.1. Informazioni sugli effetti tossicologici

Tossicità acuta (orale)	: Non classificato
Tossicità acuta (cutanea)	: Non classificato
Tossicità acuta (inalazione)	: Non classificato

Nafta (petrolio) (64742-48-9)

DL50 orale ratto	> 5000 mg/kg
DL50 cutaneo coniglio	> 3160 mg/kg

Corrosione cutanea/irritazione cutanea	: Non classificato
Gravi danni oculari/irritazione oculare	: Non classificato
Sensibilizzazione respiratoria o cutanea	: Non classificato
Mutagenicità sulle cellule germinali	: Non classificato
Cancerogenicità	: Non classificato

Tossicità per la riproduzione : Non classificato

Tossicità specifica per organi bersaglio (STOT) — esposizione singola : Non classificato

Sub-X Xylene Substitute

Scheda di Dati di Sicurezza

conforme al Regolamento (CE) n. 1907/2006 (REACH)
N° SDS: 10695-0024



Tossicità specifica per organi bersaglio (STOT) — esposizione ripetuta : Non classificato

Pericolo in caso di aspirazione : Può essere letale in caso di ingestione e di penetrazione nelle vie respiratorie.

Possibili effetti nocivi sull'uomo e possibili sintomi : Ripetute o prolungate esposizioni possono causare irritazioni alla pelle e dermatiti a causa delle proprietà sgrassanti del prodotto.

SEZIONE 12: Informazioni ecologiche

12.1. Tossicità

Ecologia - generale : Tossico per gli organismi acquatici con effetti di lunga durata.
Pericoloso per l'ambiente acquatico, a breve termine (acuto) : Non classificato
Pericoloso per l'ambiente acquatico, a lungo termine (cronico) : Tossico per gli organismi acquatici con effetti di lunga durata.

12.2. Persistenza e degradabilità

Sub-X Xylene Substitute

Persistenza e degradabilità	Intrinsecamente biodegradabile.
-----------------------------	---------------------------------

12.3. Potenziale di bioaccumulo

Nessuna ulteriore informazione disponibile

12.4. Mobilità nel suolo

Nessuna ulteriore informazione disponibile

12.5. Risultati della valutazione PBT e vPvB

Nessuna ulteriore informazione disponibile

12.6. Altri effetti avversi

Nessuna ulteriore informazione disponibile

SEZIONE 13: Considerazioni sullo smaltimento

13.1. Metodi di trattamento dei rifiuti

Metodi di trattamento dei rifiuti : Eliminare il contenuto/contenitore in conformità con le istruzioni di smistamento del collettore autorizzato.
Ulteriori indicazioni : Vapori infiammabili possono raccogliersi nel contenitore.

SEZIONE 14: Informazioni sul trasporto

Secondo i requisiti di ADR / RID / IMDG / IATA / ADN

ADR	IMDG	IATA	ADN	RID
14.1. Numero ONU				
UN 1268	UN 1268	UN 1268	UN 1268	UN 1268
14.2. Nome di spedizione dell'ONU				
DISTILLATI DI PETROLIO, N.A.S. (Nafta (petrolio))	PETROLEUM DISTILLATES, N.O.S. (Naphtha (petroleum), hydrotreated heavy)	Petroleum distillates, n.o.s. (Nafta (petrolio))	DISTILLATI DI PETROLIO, N.A.S. (Nafta (petrolio))	DISTILLATI DI PETROLIO, N.A.S. (Nafta (petrolio))

Sub-X Xylene Substitute

Scheda di Dati di Sicurezza

conforme al Regolamento (CE) n. 1907/2006 (REACH)

N° SDS: 10695-0024



Descrizione del documento di trasporto

UN 1268 DISTILLATI DI PETROLIO, N.A.S. (Nafta (petrolio)), 3, III, (D/E), PERICOLOSO PER L'AMBIENTE	UN 1268 PETROLEUM DISTILLATES, N.O.S. (Naphtha (petroleum), hydrotreated heavy), 3, III, MARINE POLLUTANT/ENVIRONMENTALLY HAZARDOUS	UN 1268 Petroleum distillates, n.o.s. (Nafta (petrolio)), 3, III, PERICOLOSO PER L'AMBIENTE	UN 1268 DISTILLATI DI PETROLIO, N.A.S. (Nafta (petrolio)), 3, III, PERICOLOSO PER L'AMBIENTE	UN 1268 DISTILLATI DI PETROLIO, N.A.S. (Nafta (petrolio)), 3, III, PERICOLOSO PER L'AMBIENTE
---	---	---	--	--

14.3. Classi di pericolo connesso al trasporto

3	3	3	3	3

14.4. Gruppo di imballaggio

III	III	III	III	III
-----	-----	-----	-----	-----

14.5. Pericoli per l'ambiente

Pericoloso per l'ambiente : Sì	Pericoloso per l'ambiente : Sì Inquinante marino : Sì	Pericoloso per l'ambiente : Sì	Pericoloso per l'ambiente : Sì	Pericoloso per l'ambiente : Sì
-----------------------------------	---	-----------------------------------	-----------------------------------	-----------------------------------

Nessuna ulteriore informazione disponibile

14.6. Precauzioni speciali per gli utilizzatori

Trasporto via terra

Codice di classificazione (ADR)	: F1
Disposizioni speciali (ADR)	: 664
Quantità limitate (ADR)	: 5I
Quantità esenti (ADR)	: E1
Istruzioni di imballaggio (ADR)	: P001, IBC03, LP01, R001
Disposizioni concernenti l'imballaggio in comune (RID)	: MP19
Categoria di trasporto (ADR)	: 3
Numero d'identificazione del pericolo (n°. Kemler)	: 30
Pannello arancione	:



Codice restrizione in galleria (ADR)	: D/E
--------------------------------------	-------

Trasporto via mare

Disposizioni speciali (IMDG)	: 223, 955
Quantità limitate (IMDG)	: 5 L
Quantità esenti (IMDG)	: E1
Istruzioni di imballaggio (IMDG)	: P001, LP01
N° EmS (Incendio)	: F-E
N° EmS (Fuoriuscita)	: S-E
Proprietà e osservazioni (IMDG)	: Immiscible with water.

Trasporto aereo

Quantità esenti aereo passeggeri e cargo (IATA)	: E1
Quantità limitate aereo passeggeri e cargo (IATA)	: Y344
Quantità nette max. di quantità limitate aereo passeggeri e cargo (IATA)	: 10L
Istruzioni di imballaggio aereo passeggeri e cargo (IATA)	: 355
Quantità nette max. per aereo passeggeri e cargo (IATA)	: 60L

Sub-X Xylene Substitute

Scheda di Dati di Sicurezza

conforme al Regolamento (CE) n. 1907/2006 (REACH)
N° SDS: 10695-0024



Istruzioni di imballaggio aereo cargo (IATA)	: 366
Quantità max. netta aereo cargo (IATA)	: 220L
Disposizioni speciali (IATA)	: A3
Codice ERG (IATA)	: 3L
Trasporto fluviale	
Codice di classificazione (ADN)	: F1
Disposizioni speciali (ADN)	: 640C
Quantità limitate (ADN)	: 1 L
Quantità esenti (ADN)	: E2
Attrezzatura richiesta (ADN)	: PP, EX, A
Ventilazione (ADN)	: VE01
Numero di coni/semafori blu (ADN)	: 1
Trasporto per ferrovia	
Codice di classificazione (RID)	: F1
Quantità limitate (RID)	: 500ml
Quantità esenti (RID)	: E3
Istruzioni di imballaggio (RID)	: P001
Categoria di trasporto (RID)	: 1
Numero di identificazione del pericolo (RID)	: 33

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

Non applicabile

SEZIONE 15: Informazioni sulla regolamentazione

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

15.1.1. Normative UE

Non contiene sostanze sottoposte alle restrizioni dell'ALLEGATO XVII del REACH

Non contiene sostanze candidate REACH

Non contiene nessuna sostanza elencata all'allegato XIV del REACH

Non contiene alcuna sostanza soggetta al Regolamento (UE) N. 649/2012 del Parlamento Europeo e del Consiglio del 4 Luglio 2012 sull'esportazione e importazione di sostanze chimiche pericolose.

Non contiene alcuna sostanza soggetta al Regolamento (UE) No 2019/1021 del Parlamento Europeo e del Consiglio del 20 giugno 2019 relativo agli inquinanti organici persistenti

15.1.2. Norme nazionali

Nessuna ulteriore informazione disponibile

15.2. Valutazione della sicurezza chimica

Non è stata eseguita nessuna valutazione della sicurezza chimica

SEZIONE 16: Altre informazioni

Abbreviazioni ed acronimi:	
ADN	Accordo europeo sul trasporto internazionale di merci pericolose sulle vie navigabili interne
ADR	Accordo europeo sul trasporto internazionale di merci pericolose su strada
STA	Stima della tossicità acuta
BLV	Valore limite biologico
Numero CAS	Numero CAS (Chemical Abstract Service)
CLP	Regolamento relativo alla classificazione, all'etichettatura e all'imballaggio; regolamento (CE) n. 1272/2008
DMEL	Livello derivato con effetti minimi
DNEL	Livello derivato senza effetto
EC50	Concentrazione mediana efficace
Numero CE	Numero CE (Comunità Europea)

Sub-X Xylene Substitute

Scheda di Dati di Sicurezza

conforme al Regolamento (CE) n. 1907/2006 (REACH)

N° SDS: 10695-0024



EN	Standard Europeo
IATA	Associazione internazionale dei trasporti aerei
IMDG	Codice marittimo internazionale sulle merci pericolose
LC50	Concentrazione Letale mediana degli individui in saggio
LD50	Dose letale mediana che determina la morte del 50% degli individui in saggio
LOAEL	Livello più basso a cui si osserva un effetto avverso
NOAEC	Concentrazione priva di effetti avversi osservati
NOAEL	Dose priva di effetti avversi osservati
NOEC	Concentrazione senza effetti osservati
OEL	Limite di Esposizione Professionale
PBT	Sostanza persistente, bioaccumulabile e tossica
PNEC	Prevedibili concentrazioni prive di effetti
REACH	Registrazione, valutazione, autorizzazione e restrizione delle sostanze chimiche Regolamento (CE) n. 1907/2006
RID	Regolamenti sul trasporto internazionale di merci pericolose su ferrovia
SDS	Scheda di Dati di Sicurezza
vPvB	Molto persistente e molto bioaccumulabile
WGK	Classe di Pericolosità per le Acque

Testo integrale delle indicazioni di pericolo H ed EUH:

Aquatic Chronic 2	Pericoloso per l'ambiente acquatico — Pericolo cronico, categoria 2
Asp. Tox. 1	Pericolo in caso di aspirazione, categoria 1
Flam. Liq. 3	Liquidi infiammabili, categoria 3
H226	Liquido e vapori infiammabili.
H304	Può essere letale in caso di ingestione e di penetrazione nelle vie respiratorie.
H411	Tossico per gli organismi acquatici con effetti di lunga durata.

Classificazione e procedure usate per determinare la classificazione delle miscele ai sensi del regolamento (CE) 1272/2008 [CLP]:

Flam. Liq. 3	H226	Sulla base di dati sperimentali
Asp. Tox. 1	H304	Metodo di calcolo
Aquatic Chronic 2	H411	Metodo di calcolo

Queste informazioni si basano sulle nostre attuali conoscenze e descrivono il prodotto per la tutela della salute, della sicurezza e dell'ambiente. Pertanto non devono essere interpretate come garanzia di alcuna proprietà specifica del prodotto.

**Cassette per campioni istologici
Leica IP Biopsy VI**

IVD Dispositivi Medico Diagnostici in Vitro
Codice CND: W05020106



Codice	Descrizione	Quantità	RDM
39LC-580-1	IP Biopsy VI Sfuse Bianche	2x250 pezzi	1717645
39LC-580-2	IP Biopsy VI Sfuse Blu	2x250 pezzi	1717650
39LC-580-4	IP Biopsy VI Sfuse Verdi	2x250 pezzi	1717652
39LC-580-5	IP Biopsy VI Sfuse Lilla	2x250 pezzi	1717655
39LC-580-6	IP Biopsy VI Sfuse Rosa	2x250 pezzi	1717657
39LC-580-7	IP Biopsy VI Sfuse Arancio	2x250 pezzi	1717659
39LC-580-9	IP Biopsy VI Sfuse Gialle	2x250 pezzi	1717661
39LC-580-11	IP Biopsy VI Sfuse Grigie	2x250 pezzi	1717663
39LC-580-1-L	IP Biopsy VI Impilate Bianche	5x200 pezzi	1717648
39LC-580-2-L	IP Biopsy VI Impilate Blu	5x200 pezzi	1717651
39LC-580-4-L	IP Biopsy VI Impilate Verdi	5x200 pezzi	1717654
39LC-580-5-L	IP Biopsy VI Impilate Lilla	5x200 pezzi	1717656
39LC-580-6-L	IP Biopsy VI Impilate Rosa	5x200 pezzi	1717658
39LC-580-7-L	IP Biopsy VI Impilate Arancio	5x200 pezzi	1717660
39LC-580-9-L	IP Biopsy VI Impilate Giallo	5x200 pezzi	1717662
39LC-580-11-L	IP Biopsy VI Impilate Grigie	5x200 pezzi	1717666

Produttore

Leica Biosystems Richmond, Inc.
5205 Route 12
Richmond, Illinois 60071 USA

Leica Microsystems Srl

Sede legale e amministrativa Via Emilia 26 · 20090 Buccinasco (MI)

Codice Fiscale/Partita IVA 09933630155

Socio Unico · Capitale Sociale 1.530.000,00 · Registro Imprese Milano Monza Brianza Lodi · R.E.A. MI 2026696

T +39 02 57486.1 · www.leicabiosystems.com

Distributore

Leica Microsystems S.r.l
Via Emilia, 26
20090 Buccinasco (Mi)

Caratteristiche

Le cassette IP Leica Biopsy VI Resina acetalica (polioossimetilene poliacetale) sono state progettate al fine di ottenere la massima qualità nella processazione di biopsie.

Queste cassette presentano un sistema di chiusura che garantisce una perfetta tenuta durante la processazione. Vengono fornite con il coperchio separato.

Il materiale plastico utilizzato per la fabbricazione di queste cassette è di elevata qualità, resistente ai più comuni reagenti di laboratorio, alle alte temperature, e al trattamento microonde, rendendole ottimali per la processazione e l'inclusione in paraffina.

Sono disponibili in 8 differenti colori sia sfuse che preimpilate per l'utilizzo di strumentazione automatica: compatibile con la Leica IPC.

Confezionamento

I dispenser, utilizzati come confezionamento per le cassette sfuse, sono provvisti di apertura frontale per facilitarne l'estrazione in sala riduzione.

Le cassette impilate sono confezionate in scatole da 200 pezzi: 5 strisce da 40 cassette. Queste scatole sono ulteriormente impacchettate in una scatola di cartone da 1000 pezzi.

Dimensione

40x27x7 mm

Codice documento

ST_Cassette IP Biopsy VI_20200415

Manipolazione e stoccaggio

Non sono necessarie particolari modalità di conservazione.

Smaltimento

Le cassette usate devono essere smaltite come rifiuto potenzialmente infetto. Anche l'utilizzo dei reagenti di preparazione possono contenere sostanze che impongono lo smaltimento fra i rifiuti speciali.

Le cassette non utilizzate devono essere smaltite secondo le normative vigenti.

Validità del prodotto

Data di scadenza: non applicabile a questa tipologia di prodotto.

Data di introduzione del prodotto sul mercato

2010

Data di rilascio della CE

15/01/10

Advancing Cancer Diagnostics
Improving Lives



Le fotografie ed i disegni presenti in questo documento hanno il solo scopo di presentare il prodotto e fanno riferimento ad una particolare configurazione. Dati soggetti a modifiche senza preavviso.

Kit di stampa per Leica IPC ed IPS



CND: W0202059017

Codice

14060143506

Produttore

Leica Biosystems Nussloch GmbH
Heidelberge Strasse 17-19
D-69226 Nussloch (Germany)

Distributore:

Leica Microsystems S.r.l.
Via Emilia 26 · 20090 Buccinasco (MI)

Consumabile dedicato per le stampanti Leica IP-C e IP-S.

Cartuccia di inchiostro per stampanti Leica IPC\IPS. Kit completo di 1 cartuccia inchiostro da 310 ml, 1 confezione di 25 scovolini per pulizia, dispositivo blocca cartuccia.

La cartuccia è formata da uno speciale circuito contenente sia l'inchiostro che il relativo solvente.

L'inchiostro è specificatamente studiato per la fotopolimerizzazione che lo rende resistente a tutti i reagenti di laboratorio utilizzati in processazione ed inclusione.

La cartuccia una vita utile di 60.000 stampe o tre mesi e mezzo.

E' estremamente importante sostituire la piastra intercambiabile ad ogni sostituzione di cartuccia. La speciale gomma permette, infatti, di mantenere la testina in perfetta efficienza preservandola dall'essiccamento.

Validità del prodotto

Non applicabile a questa tipologia di prodotto

Data di introduzione del prodotto sul mercato
2010

Data di rilascio della CE
17/12/09

Le fotografie ed i disegni presenti in questo documento hanno il solo scopo di presentare il prodotto e fanno riferimento ad una particolare configurazione. Dati soggetti a modifiche senza preavviso.

Montante Leica CV Ultra

Codice CND: W01030706



Codice	Descrizione	Quantità
14070936261	Montante CV Ultra 6x100ml	6 Bottiglie da 100 ml
14070937891	Montante CV Ultra 250ml	1 Bottiglia da 250 ml

Produttore

Leica Biosystems Richmond, Inc.
5205 Route 12
Richmond, Illinois 60071 USA

Distributore

Leica Microsystems Srl
Via Emilia, 26
20090 Buccinasco (MI)

Caratteristiche

Montante sintetico per vetrini istologici .
Miscela di idrocarburi (xilene-toluene free)
Il montante Leica CV Ultra è un mezzo di montaggio ad asciugatura rapida per la conservazione dei vetrini colorati.

Un sottile strato di questo prodotto è sufficiente per far sì che il vetrino copri-oggetto aderisca completamente al vetrino portaoggetti; la bassa viscosità che inibisce la formazione di bolle d'aria sul preparato.

Leica Microsystems Srl

Sede legale e amministrativa Via Emilia 26 · 20090 Buccinasco (MI)

Codice Fiscale/Partita IVA 09933630155

Socio Unico · Capitale Sociale 1.530.000,00 · Registro Imprese Milano Monza Brianza Lodi · R.E.A. MI 2026696

T +39 02 57486.1 · www.leicabiosystems.com

Il montante sintetico CV Ultra non contiene solventi organici dannosi come xilene e toluene. Questa caratteristica determina tossicità enormemente inferiore e quindi maggiore sicurezza per gli utilizzatori.

Il montante sintetico CV Ultra per vetrini istologici è studiato sia per l'utilizzo manuale che in combinazione con montavetrini automatici: particolarmente adatto per il montavetrini automatico Leica CV 5030.

Composizione

Idrocarburi	50 - 80%
metacrilato di isobutile	< 1%

Specifiche Chimico-Fisiche

Temperatura di ebollizione/ambito di ebollizione:	173°C
Punto di infiammabilità:	63°C
Autoaccensione:	Prodotto non autoinfiammabile.
Pericolo di esplosione:	Prodotto non esplosivo.

Limiti di infiammabilità:

inferiore: 0,6 Vol %
superiore: 7,0 Vol %

Tensione di vapore a 20°C:	0,7 hPa
Densità a 20°C:	0,8 g/cm ³
Solubilità in/Miscibilità con Acqua:	poco e/o non miscibile

Confezionamento

Bottiglie di vetro da 100 ml o da 250 ml.

Codice documento

ST_MONTANTE CV ULTRA_20200417

Conservazione del prodotto

Questo prodotto deve essere conservato in posizione verticale a temperatura ambiente lontano da fonti di calore. Non conservare a contatto con ossidanti.

Smaltimento

Prodotto: piccole quantità di prodotto possono essere smaltite insieme ai rifiuti domestici
Imballaggi non puliti: smaltimento in conformità con le disposizioni amministrative.

Validità del prodotto

2 anni

Leica Microsystems Srl

Sede legale e amministrativa Via Emilia 26 · 20090 Buccinasco (MI)

Codice Fiscale/Partita IVA 09933630155

Socio Unico · Capitale Sociale 1.530.000,00 · Registro Imprese Milano Monza Brianza Lodi · R.E.A. MI 2026696

T +39 02 57486.1 · www.leicabiosystems.com

Advancing Cancer Diagnostics
Improving Lives



**Data di introduzione del prodotto sul mercato
2007**

Le fotografie ed i disegni presenti in questo documento hanno il solo scopo di presentare il prodotto e fanno riferimento ad una particolare configurazione. Dati soggetti a modifiche senza preavviso.

Sub-X sostituto dello xilene

IVD Dispositivi Medico Diagnostici in Vitro
Codice CND: W01030799



Codice	Descrizione	Quantità	RDM
3803670	Sub X – 1 gallone	1 gallone	
3803672	Sub X – 1 box, 4pz	1 box, 4pz	
3803670E	Sub X 5 litri	5 litri	1806103
3803672E	Sub X 4x5 litri	4x5 litri	1806107

Produttore

Leica Biosystems Richmond, Inc.
5205 Route 12
Richmond, Illinois 60071 USA

Distributore

Leica Microsystems Srl
Via Emilia, 26
20090 – Buccinasco (MI)

Caratteristiche

Sub-X è un sostituto economico dello xilene, essenzialmente un idrocarburo alifatico non grasso inodore. Può essere usato al posto dello xilene per la processazione del tessuto, la deparaffinazione, la chiarificazione e la pulizia.

Leica Microsystems Srl

Sede legale e amministrativa Via Emilia 26 · 20090 Buccinasco (MI)

Codice Fiscale/Partita IVA 09933630155

Socio Unico · Capitale Sociale 1.530.000,00 · Registro Imprese Milano Monza Brianza Lodi · R.E.A. MI 2026696

T +39 02 57486.1 · www.leicabiosystems.com

Sub-X è un agente chiarificante delicato che non sovra-indurisce i campioni di tessuto. Il suo livello di tossicità lo rende tre volte più sicuro dello xilene. Il solvente selettivo è sicuro da usare con la maggior parte dei materiali plastici e delle tubazioni presenti nei processori per tessuto aperti e chiusi.

Per il montaggio dei vetrini si deve usare un mezzo di montaggio compatibile come Sub-X.

Codice documento

ST_SUB-X_20200417

Manipolazione e stoccaggio

Questo prodotto deve essere conservato in posizione verticale all'interno di un contenitore ermeticamente chiuso, a temperatura ambiente e lontano da fonti di luce diretta. Il prodotto deve essere conservato solamente nell'imballaggio originale.

Smaltimento

Trasferire in un contenitore adatto ed incaricare dell'eliminazione una società specializzata. Per lo smaltimento dei contenitori, pulire con acqua. Eliminare in area apposita regolamentare, oppure utilizzando un metodo specifico per rifiuti pericolosi o tossici.

Validità del prodotto

18 mesi. La data di scadenza è chiaramente indicata sulla confezione. Tale data si intende per prodotto in confezionamento integro e correttamente conservato.

Data di introduzione del prodotto sul mercato

2010

Data di rilascio della CE

17/12/09

Le fotografie ed i disegni presenti in questo documento hanno il solo scopo di presentare il prodotto e fanno riferimento ad una particolare configurazione. Dati soggetti a modifiche senza preavviso.

Oggetto: Richiesta di conformità per la fornitura biennale di materiale per apparecchiature Leica

Mittente: Natascia Sieno <provveditorato@ospedale.caserta.it>

Data: 21/12/2022, 10:23

A: anatomiapatologica@ospedale.caserta.it

In riferimento alla procedura in oggetto si trasmettono, in allegato, le schede tecniche della Ditta Leica, ai fini della verifica di conformità tecnica di competenza.

Cordialmente

U.O.C. Provveditorato ed Economato

— Allegati: —

POSTA CERTIFICATA CASERTA - AORN SANT'ANNA E SAN SEBASTIANO - PROT. 35695_U DEL 14_12_22 - RICHIESTA DI OFFERTA PER LA FORNITURA MATERIALE PER APPARECCHIATURE LEICA - G206CY22.pdf	107 kB
richiesta biocassette.pdf	743 kB
SDS_Kit di stampa IPC IPS - 2018.pdf	160 kB
SDS_MONTANTE CV ULTRA_ITA_20171009.pdf	341 kB
SDS_Sub-X Xylene Substitute_IT_1.0_20200110.pdf	262 kB
ST_Cassette IP Biopsy VI_20200415.pdf	297 kB
ST_Kit stampa IPC IPS_20200420.pdf	140 kB
ST_MONTANTE CV ULTRA_20200417.pdf	208 kB
ST_SUB-X_20200417.pdf	155 kB



REGIONE CAMPANIA
AZIENDA OSPEDALIERA DI RILIEVO NAZIONALE E DI ALTA SPECIALIZZAZIONE
"SANT'ANNA E SAN SEBASTIANO"
CASERTA

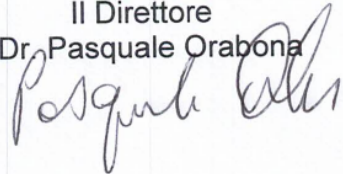
U.O.C. di Anatomia Patologica

Al Sig. Direttore f.f. U. O. C. Provveditorato ed Economato
SEDE

Oggetto: Valutazione di conformità

In data 21/12/2022 mi è pervenuta la richiesta in oggetto relativa ai prodotti della Ditta Leica da me precedentemente richiesti e dedicati a strumentazione di proprietà dell'Azienda. Sono state esaminate tutte le schede tecniche inviate. Da tale valutazione si evince la piena conformità con quanto da noi richiesto.
Distinti saluti.

Caserta 22/12/2022

Il Direttore
Dr. Pasquale Orabona


Oggetto: Valutazione di conformità prodotti Leica

Mittente: "anatomipatologica" <anatomipatologica@ospedale.caserta.it>

Data: 22/12/2022, 10:50

A: "provveditorato" <provveditorato@ospedale.caserta.it>

Si invia quanto in oggetto.

Distinti saluti

Dr. Pasquale Orabona

— Allegati: —

conformità leica.pdf

342 kB



ATTESTAZIONE DI VERIFICA E REGISTRAZIONE CONTABILE

relativa alla DETERMINA DIRIGENZIALE con oggetto:

PROCEDURA NEGOZIATA EX ART. 63 COMMA 2 LETT. B punto 2 DEL D.LGS N.50/2016 PER LA FORNITURA BIENNALE DI MATERIALE DI CONSUMO PER LA UOC ANATOMIA PATOLOGICA.

ATTESTAZIONE DI VERIFICA E REGISTRAZIONE CONTABILE 1 (per le proposte che determinano un costo per l'AORN)

Il costo derivante dal presente atto : €10.044,14

- è di competenza dell'esercizio 2023 , imputabile al conto economico 5010107010 - DISPOSITIVI MEDICI
da scomputare dal preventivo di spesa che presenta la necessaria disponibilità
- è relativo ad acquisizione cespiti di cui alla Fonte di Finanziamento

ATTESTAZIONE DI VERIFICA E REGISTRAZIONE CONTABILE 2 (per le proposte che determinano un costo per l'AORN)

Il costo derivante dal presente atto : €10.044,14

- è di competenza dell'esercizio 2024 , imputabile al conto economico 5010107010 - DISPOSITIVI MEDICI
da scomputare dal preventivo di spesa che presenta la necessaria disponibilità
- è relativo ad acquisizione cespiti di cui alla Fonte di Finanziamento

Caserta li, 30/12/2022

il Direttore
UOC GESTIONE ECONOMICO FINANZIARIA
Carmela Zito