

FDS – ARK™ Methylphenidate Metabolite Assay

Conforme aux exigences du Règlement (CE) n° 1907/2006 (REACH), Annexe II, avec les modifications introduites par le Règlement (UE) 2020/878 de la Commission européenne, et de la norme OSHA (ministère américain de la Sécurité et de la Santé au travail) n° 1910.1200 Annexe D.

1. IDENTIFICATION DE LA SUBSTANCE/DU MELANGE ET DE L'ENTREPRISE

1.1. Identifiant du produit : ARK™ Methylphenidate Metabolite Assay

Référence du produit : 5042-0001-00

(a) Autres moyens d'identification/synonymes

Réactif d'anticorps/de substrat 1 4042-0001-01

Réactif enzymatique 2 4042-0002-01

Type de produit : Mélange liquide

1.2. Utilisations pertinentes identifiées de la substance ou du mélange et utilisations déconseillées
Kit de diagnostic in vitro Réactifs pour les utilisateurs professionnels uniquement

1.3. Renseignements concernant le fournisseur de la fiche de données de sécurité

Entreprise ARK Diagnostics, Inc.
48089 Fremont Blvd
Fremont, CA 94538
USA

Téléphone 1-510-270-6270

Fax 1-510-270-6298

E-mail : customersupport@ark-tdm.com

1.4 Numéro d'urgence 800-424-9300 CHEMTREC (États-Unis)
+1-703-527-3887 CHEMTREC (International)
24h/24, 7j/7

2. IDENTIFICATION DES DANGERS**2.1. Classification de la substance ou du mélange**

Ce produit est un kit de réactifs composé d'ingrédients individuels. La substance n'est pas classée parmi les substances dangereuses d'après le Règlement CE 1272/2008 et la Norme OSHA sur la communication des dangers (29CFR 1910.1200).

Fiche de données de sécurité

Date de publication/Date de révision :
25 juillet 2024

Page 2 sur 19

Date de la précédente publication :
21-mai-2018 (Rév. 01/Ver. 0)

FDS – ARK™ Methylphenidate Metabolite Assay

Conforme aux exigences du Règlement (CE) n° 1907/2006 (REACH), Annexe II, avec les modifications introduites par le Règlement (UE) 2020/878 de la Commission européenne, et de la norme OSHA (ministère américain de la Sécurité et de la Santé au travail) n° 1910.1200 Annexe D.

2.2. Statut OSHA/HCS :

Règlement (CE)
1272/2008 [SGH]

ARK™ Methylphenidate Metabolite Assay
Cette substance n'est pas considérée comme dangereuse selon la Norme OSHA sur la communication des dangers (29 CFR 1910.1200).

Éléments d'étiquetage SGH :

Mention d'avertissement :	ARK™ Methylphenidate Metabolite Assay	Pas de mention d'avertissement.
Mentions de danger :	ARK™ Methylphenidate Metabolite Assay significatif ou danger critique connu.	Aucun effet

Mises en garde

Prévention :	ARK™ Methylphenidate Metabolite Assay	Sans objet.
Réponse :	ARK™ Methylphenidate Metabolite Assay	Sans objet.
Stockage :	ARK™ Methylphenidate Metabolite Assay	Sans objet.
Mise au rebut :	ARK™ Methylphenidate Metabolite Assay	Sans objet.
Éléments supplémentaires sur l'étiquette :	ARK™ Methylphenidate Metabolite Assay	Sans objet.
Autres risques non classés :	ARK™ Methylphenidate Metabolite Assay	Sans objet.

3. COMPOSITIONS/INFORMATIONS SUR LES INGREDIENTS

Réactif d'anticorps/de substrat 1

Classification SGH

La classification SGH du mélange n'a pas été déterminée. Mélange non dangereux sur la base des principes de la classification SGH (2005) des composants et ingrédients individuels et du Règlement CE n° 1272/2008.

Composants

Nom chimique	N° CAS N° CE	Concentration (% en poids)	Classification
Nicotinamide-adénine dinucléotide, phosphate monosodique dihydraté	20111-18-6 683-623-6	>0,1 à <5	Substance non dangereuse
Sel disodique hydraté de D-glucose 6-phosphate	3671-99-6 222-938-1	>0,1 à <5	Substance non dangereuse

FDS – ARK™ Methylphenidate Metabolite Assay

Conforme aux exigences du Règlement (CE) n° 1907/2006 (REACH), Annexe II, avec les modifications introduites par le Règlement (UE) 2020/878 de la Commission européenne, et de la norme OSHA (ministère américain de la Sécurité et de la Santé au travail) n° 1910.1200 Annexe D.

Chlorure de sodium	9048-46-8 232-936-2	>0,1 à <5	Substance non dangereuse
Albumines, sérum sanguin	9048-46-8 232-936-2	>0,1 à <5	Substance non dangereuse

Toute concentration indiquée sous la forme d'une plage est destinée à protéger la confidentialité ou est due à une variation de lot. Les concentrations inférieures à 0,1 % en poids pour les autres ingrédients sont exclues selon le Règlement CE 1907/2006 et l'Annexe II modifiée 2020/878.

Les limites d'exposition professionnelle sont indiquées à la section 8.

Réactif enzymatique 2**Classification SGH**

Substance ou mélange non dangereux

Composants

Nom chimique	N° CAS N° CE	Concentration (% en poids)	Classification
Base TRIZMA	77-86-1 201-064-4	>0,1 à <5	Substance non dangereuse
Chlorhydrate de TRIZMA	1185-53-1 214-684-5	>0,1 à <5	Substance non dangereuse
Chlorure de sodium	9048-46-8 232-936-2	>0,1 à <5	Substance non dangereuse
Albumines, sérum sanguin	9048-046-8 232-936-2	>0,1 à <5	Substance non dangereuse

Toute concentration indiquée sous la forme d'une plage est destinée à protéger la confidentialité ou est due à une variation de lot. Les concentrations inférieures à 0,1 % en poids pour les autres ingrédients sont exclues selon le Règlement CE 1907/2006 et l'Annexe II modifiée 2020/878.

Les limites d'exposition professionnelle sont indiquées à la section 8.

4. MESURES DE PREMIERS SECOURS**4.1. Description des mesures de premiers secours nécessaires**

Contact avec les yeux :	Le cas échéant, retirer les lentilles de contact (si possible). Rincer immédiatement les yeux à grande eau pendant au moins 15 minutes. Si une irritation survient ou persiste, en informer le personnel médical et le superviseur.
Contact avec la peau :	Laver la zone exposée avec de l'eau et du savon et retirer les vêtements/chaussures contaminés. Si une irritation survient ou persiste,

FDS – ARK™ Methylphenidate Metabolite Assay

Conforme aux exigences du Règlement (CE) n° 1907/2006 (REACH), Annexe II, avec les modifications introduites par le Règlement (UE) 2020/878 de la Commission européenne, et de la norme OSHA (ministère américain de la Sécurité et de la Santé au travail) n° 1910.1200 Annexe D.

	en informer le personnel médical et le superviseur.
Inhalation :	Amener immédiatement la personne exposée à l'air libre. Si elle ne respire pas, mettre en place une respiration artificielle. Si la respiration est difficile, administrer de l'oxygène. En cas d'inhalation de produits de décomposition dans un feu, les symptômes peuvent être différés. Il peut être nécessaire de maintenir la personne exposée sous surveillance médicale pendant 48 heures. Informer immédiatement le personnel médical et le superviseur.
Ingestion :	En cas d'ingestion, appeler immédiatement un médecin. Ne pas provoquer de vomissements, sauf sur indication du personnel médical. Ne rien donner à boire, sauf sur indication du personnel médical. Ne jamais donner quoi que ce soit par voie orale à une personne inconsciente. Informer le personnel médical et le superviseur.
Protection de premiers secours	La procédure de premiers secours doit être établie en collaboration avec le personnel médical responsable de la médecine du travail. Aucune intervention impliquant un risque personnel ou nécessitant une formation appropriée ne doit être réalisée. Il peut être dangereux de réaliser un bouche-à-bouche. Laver soigneusement les vêtements contaminés avec de l'eau avant de les retirer ou porter des gants.
Intervenants :	Voir la section 8 pour les recommandations en matière de contrôles de l'exposition/protection individuelle.

4.2. Principaux symptômes et effets aigus et différés : Voir également les sections 2 et 11.

Indication de
consultation médicale
immédiate et traitement
spécifique nécessaire le
cas échéant :

Pathologies aggravées par l'exposition : aucune connue ou signalée. Traiter de manière symptomatique et générique.

Effets aigus potentiels sur la santé

Contact avec les yeux : Aucun effet significatif ou danger critique connu.

Inhalation : L'exposition aux produits de décomposition peut présenter un danger pour la santé. Les effets graves peuvent être différés après l'exposition.

Contact avec la peau : Aucun effet significatif ou danger critique connu.

Ingestion : Aucun effet significatif ou danger critique connu.

25 juillet 2024

Date de la précédente publication :

21-mai-2018 (Rév. 01/Ver. 0)

FDS – ARK™ Methylphenidate Metabolite Assay

Conforme aux exigences du Règlement (CE) n° 1907/2006 (REACH), Annexe II, avec les modifications introduites par le Règlement (UE) 2020/878 de la Commission européenne, et de la norme OSHA (ministère américain de la Sécurité et de la Santé au travail) n° 1910.1200 Annexe D.

Signes/symptômes de surexposition

Contact avec les yeux Aucune donnée spécifique.

Inhalation : Aucune donnée spécifique.

Contact avec la peau : Aucune donnée spécifique.

Ingestion : Aucune donnée spécifique.

4.3. Indication de consultation médicale immédiate et traitement spécifique nécessaire, le cas échéant

Remarques à l'intention du médecin : Traiter les symptômes. Contacter immédiatement un spécialiste du traitement antipoison si de grandes quantités ont été ingérées.

Traitements spécifiques : Aucun traitement spécifique.

Protection des secouristes : Aucune intervention impliquant un risque personnel ou nécessitant une formation appropriée ne doit être réalisée. La procédure de premiers secours doit être établie en collaboration avec un médecin du travail.

5. MESURES DE LUTTE CONTRE L'INCENDIE

5.1. Moyens d'extinction

Moyens d'extinction appropriés : En cas d'incendie, utiliser une pulvérisation d'eau (brouillard), de la mousse, du dioxyde de carbone ou un produit chimique sec, selon le type de feu et les matériaux environnants.

Moyens d'extinction inappropriés : Aucun connu.

5.2. Dangers particuliers résultant de la substance ou du mélange

Dangers résultant de la substance ou du mélange Dans un incendie ou en cas de chauffage, une augmentation de la pression pourrait se produire et entraîner l'éclatement du contenant.

Produits de décomposition thermique dangereux : Aucune donnée spécifique.

5.3. Conseil aux pompiers

Isoler rapidement la scène en éloignant toutes les personnes du voisinage de l'incident en cas d'incendie. Aucune intervention impliquant un risque personnel ou nécessitant une formation appropriée ne doit être réalisée.

Équipement de protection spécifique pour l'équipe d'intervention anti-incendie : Les membres de l'équipe d'intervention anti-incendie doivent porter un équipement de protection approprié et un appareil

FDS – ARK™ Methylphenidate Metabolite Assay

Conforme aux exigences du Règlement (CE) n° 1907/2006 (REACH), Annexe II, avec les modifications introduites par le Règlement (UE) 2020/878 de la Commission européenne, et de la norme OSHA (ministère américain de la Sécurité et de la Santé au travail) n° 1910.1200 Annexe D.

respiratoire autonome (ARA) avec un masque complet.

6. MESURES EN CAS DE DEVERSEMENT ACCIDENTEL**6.1. Précautions personnelles, équipement de protection et procédures d'urgence**

Pour le personnel autre que

l'équipe d'intervention d'urgence :

Aucune intervention impliquant un risque personnel ou nécessitant une formation appropriée ne doit être réalisée. Évacuer les lieux. Empêcher le personnel non indispensable et non protégé d'entrer. Ne pas toucher aux produits déversés et ne pas marcher sur ces produits. Revêtir des équipements de protection individuelle appropriés.

Pour l'équipe d'intervention d'urgence : Si des vêtements spécifiques sont nécessaires pour intervenir sur le déversement, consulter la section 8 pour connaître les matériaux appropriés et inappropriés. Voir également les informations fournies dans la rubrique « Pour le personnel autre que l'équipe d'intervention d'urgence ».

6.2. Précautions environnementales :

Éviter la dispersion des produits déversés, le ruissellement et le contact avec le sol, les cours d'eau, les canalisations d'évacuation et les égouts. Informer les autorités compétentes si le produit a causé une pollution de l'environnement (égouts, voies navigables, sol ou air).

6.3. Procédures et matériel de confinement et de nettoyage

Déversement de faible ampleur :

Arrêter la fuite si cela peut être effectué sans risque. Déplacer les contenants hors de la zone de déversement. Diluer avec de l'eau et éponger si le produit est soluble dans l'eau. Autrement, ou si le produit n'est pas soluble dans l'eau, absorber le produit avec une substance sèche inerte et le placer dans un contenant d'élimination des déchets approprié. Mettre le produit au rebut via un sous-traitant agréé en élimination des déchets.

Déversement de grande ampleur :

Arrêter la fuite si cela peut être effectué sans risque. Déplacer les contenants hors de la zone de déversement. Empêcher les produits déversés d'entrer dans les égouts, les cours d'eau, les sous-sols ou les zones confinées. Laver les déversements dans une usine de traitement des effluents ou procéder de la façon suivante. Contenir et collecter les déversements avec un matériau

25 juillet 2024

Date de la précédente publication :

21-mai-2018 (Rév. 01/Ver. 0)

FDS – ARK™ Methylphenidate Metabolite Assay

Conforme aux exigences du Règlement (CE) n° 1907/2006 (REACH), Annexe II, avec les modifications introduites par le Règlement (UE) 2020/878 de la Commission européenne, et de la norme OSHA (ministère américain de la Sécurité et de la Santé au travail) n° 1910.1200 Annexe D.

absorbant non combustible, par exemple du sable, de la terre, de la vermiculite ou de la terre de diatomées, et les placer dans un contenant pour élimination conformément aux réglementations locales (voir la section 13). Mettre le produit au rebut via un sous-traitant agréé en élimination des déchets. Remarque : Voir la section 1 pour les coordonnées des personnes à contacter en cas d'urgence et la section 13 pour l'élimination des déchets.

6.4. Référence à une ou plusieurs autres sections

Voir la section 1 pour les coordonnées des personnes à contacter en cas d'urgence.

Voir la section 8 pour plus d'informations sur les équipements de protection individuelle appropriés.

Voir la section 13 pour plus d'informations sur le traitement et l'élimination des déchets.

7. MANIPULATION ET STOCKAGE

7.1. Précautions à prendre pour une manipulation sûre

Mesures de protection :

Porter les équipements de protection individuelle appropriés (voir la section 8).

Conseils généraux relatifs à l'hygiène au travail :

Il doit être interdit de manger, de boire et de fumer dans les zones où ces produits sont manipulés, stockés et traités. Les utilisateurs doivent se laver les mains et le visage avant de manger, de boire et de fumer. Retirer les vêtements et l'équipement de protection contaminés avant d'entrer dans les aires de restauration. Voir également la section 8 pour plus d'informations sur les mesures d'hygiène.

7.2. Conditions de stockage sécurisé, y compris les incompatibilités éventuelles

Stocker le produit conformément aux réglementations locales. Conserver le produit dans le contenant d'origine à l'abri de la lumière directe du soleil dans un endroit sec, frais et bien ventilé, à l'écart des produits incompatibles (voir la section 10) et des aliments et boissons. Le contenant doit être hermétiquement fermé et scellé jusqu'à ce que le produit soit prêt à être utilisé. Les contenants qui ont été ouverts doivent être soigneusement refermés et maintenus en position verticale pour éviter les fuites. Ne pas conserver le produit dans des contenants non étiquetés. Utiliser une méthode de confinement appropriée pour éviter toute contamination de l'environnement.

7.3. Utilisations finales spécifiques

Réactifs de laboratoire pour analyseurs de biochimie clinique

FDS – ARK™ Methylphenidate Metabolite Assay

Conforme aux exigences du Règlement (CE) n° 1907/2006 (REACH), Annexe II, avec les modifications introduites par le Règlement (UE) 2020/878 de la Commission européenne, et de la norme OSHA (ministère américain de la Sécurité et de la Santé au travail) n° 1910.1200 Annexe D.

8. CONTROLES D'EXPOSITION/PROTECTION INDIVIDUELLE

8.1. Paramètres de contrôle

Réactif d'anticorps/de substrat 1

Ne contient pas de substances avec des valeurs limites d'exposition professionnelle.

Réactif enzymatique 2

Ne contient pas de substances avec des valeurs limites d'exposition professionnelle.

8.2. Contrôles d'exposition

Contrôles techniques

Une bonne ventilation générale devrait être suffisante pour contrôler l'exposition des utilisateurs aux contaminants en suspension dans l'air.

Équipement de protection individuelle

Les équipements de protection sélectionnés doivent satisfaire aux exigences du Règlement UE 2016/425 et de la norme EN 374 qui en découle.

Mains

Porter des gants de protection appropriés pour éviter tout contact avec la peau.

Remplacer rapidement les gants déchirés ou perforés. Respecter les instructions concernant la perméabilité et le délai de rupture fournies par le fournisseur des gants.

Yeux

Porter des lunettes de sécurité conformes aux normes approuvées en fonction de l'évaluation des risques, indiquant la possibilité d'éclaboussures de liquide.

Peau et corps

Porter des vêtements appropriés, de préférence une blouse de laboratoire comme combinaison de protection. Les équipements de protection individuelle pour le corps doivent être choisis en fonction de la tâche à effectuer et des risques liés à la manipulation du produit.

Des chaussures appropriées et toute protection supplémentaire de la peau doivent être choisies pendant l'exécution des tâches.

Mesures d'hygiène

Manipuler conformément aux bonnes pratiques d'hygiène et de sécurité industrielles.

Se laver soigneusement les mains, les avant-bras et le visage après avoir manipulé des produits chimiques avant de manger et d'utiliser les toilettes à la fin de la période de travail. Laver les vêtements contaminés avant de les réutiliser. S'assurer que des

FDS – ARK™ Methylphenidate Metabolite Assay

Conforme aux exigences du Règlement (CE) n° 1907/2006 (REACH), Annexe II, avec les modifications introduites par le Règlement (UE) 2020/878 de la Commission européenne, et de la norme OSHA (ministère américain de la Sécurité et de la Santé au travail) n° 1910.1200 Annexe D.

	bassins oculaires et des douches de sécurité sont disponibles à proximité et fonctionnels.
Protection respiratoire	En fonction du danger et du risque d'exposition, sélectionner un respirateur qui répond à la norme ou à la certification appropriée. Vérifier qu'une formation à l'utilisation de l'équipement de protection a été suivie et que cet équipement est correctement revêtu avant toute utilisation. Aucun équipement de protection respiratoire individuelle n'est normalement requis lors de la manipulation de ce produit.
Contrôle de l'exposition environnementale :	Les émissions provenant de la ventilation ou des équipements utilisés dans le processus de travail doivent être vérifiées pour s'assurer qu'elles sont conformes aux exigences de la législation en matière de protection de l'environnement. Dans certains cas, des épurateurs de fumées, des filtres ou des modifications techniques sur l'équipement de travail seront nécessaires pour ramener les émissions à des niveaux acceptables.

9. PROPRIETES PHYSIQUES ET CHIMIQUES**9.1. Informations sur les propriétés physiques et chimiques de base**

Réactif d'anticorps/de substrat R1

Aspect :	Liquide transparent
Couleur	Incolore
Odeur	Inodore
Seuil d'odeur	Non pertinent en raison de la nature des informations sur le produit identifiées
pH	5,0 à 8,0
Point de fusion/point de congélation	Non pertinent en raison de la nature du produit
Point d'ébullition initial et plage d'ébullition	Point
N'émet pas d'éclair	Non pertinent en raison de la nature du produit
Point d'éclair	Point d'éclair
Vitesse d'évaporation	Aucune information disponible
Inflammabilité (liquides)	N'entretient pas la combustion
Limites d'inflammabilité ou d'explosivité	

Fiche de données de sécurité

Date de publication/Date de révision :
25 juillet 2024

Page 10 sur 19

Date de la précédente publication :
21-mai-2018 (Rév. 01/Ver. 0)**FDS – ARK™ Methylphenidate Metabolite Assay**

Conforme aux exigences du Règlement (CE) n° 1907/2006 (REACH), Annexe II, avec les modifications introduites par le Règlement (UE) 2020/878 de la Commission européenne, et de la norme OSHA (ministère américain de la Sécurité et de la Santé au travail) n° 1910.1200 Annexe D.

supérieures/inférieures	Aucune information identifiée
Pression de vapeur	Aucune information identifiée
Densité de vapeur	Aucune information identifiée
Densité relative	Aucune information identifiée
Solubilité dans l'eau	Miscible dans l'eau
Solubilité dans un solvant	Aucune information identifiée
Coefficient de séparation (n-octanol/eau)	Aucune information identifiée
Température d'auto-inflammation	Aucune information identifiée
Température de décomposition	Aucune information identifiée
Viscosité	Aucune information disponible
Propriétés explosives	Non explosif
Propriétés oxydantes	La substance ou le mélange n'est pas classé(e) en tant qu'oxydant
Réactif enzymatique R2	
Aspect :	Liquide transparent
Couleur	Incolore
Odeur	Inodore
Seuil d'odeur	Non pertinent en raison de la nature des informations sur le produit identifiées
pH	7,0 à 8,0
Point de fusion/point de congélation	Non pertinent en raison de la nature du produit
Point d'ébullition initial et plage d'ébullition	Non pertinent en raison de la nature du produit
Point d'éclair	N'émet pas d'éclair
Vitesse d'évaporation	Aucune information disponible
Inflammabilité (liquides)	N'entretient pas la combustion
Limites d'inflammabilité ou d'explosivité supérieures/inférieures	Aucune information identifiée
Pression de vapeur	Aucune information identifiée

Fiche de données de sécurité

Date de publication/Date de révision :
25 juillet 2024

Page 11 sur 19

Date de la précédente publication :
21-mai-2018 (Rév. 01/Ver. 0)**FDS – ARK™ Methylphenidate Metabolite Assay**

Conforme aux exigences du Règlement (CE) n° 1907/2006 (REACH), Annexe II, avec les modifications introduites par le Règlement (UE) 2020/878 de la Commission européenne, et de la norme OSHA (ministère américain de la Sécurité et de la Santé au travail) n° 1910.1200 Annexe D.

Densité de vapeur	Aucune information identifiée
Densité relative	Aucune information identifiée
Solubilité dans l'eau	Miscible dans l'eau
Solubilité dans un solvant	Aucune information identifiée
Coefficient de séparation (n-octanol/eau)	Aucune information identifiée
Température d'auto-inflammation	Aucune information identifiée
Température de décomposition	Aucune information identifiée
Viscosité	Aucune information disponible
Propriétés explosives	Non explosif
Propriétés oxydantes	La substance ou le mélange n'est pas classé(e) en tant qu'oxydant

9.2. Autres informations

Poids moléculaire	Sans objet ; mélange homogène
Formule moléculaire	Sans objet ; mélange homogène
Caractéristiques des particules	Taille des particules non applicable
Temps de combustion	Non pertinent en raison de la nature du produit
Vitesse de combustion	Non pertinent en raison de la nature du produit
Chaleur de réaction	Non pertinent en raison de la nature du produit
Chaleur de combustion	Non pertinent en raison de la nature du produit
Temps d'écoulement (ISO 2431)	Non pertinent en raison de la nature du produit

10. STABILITE ET REACTIVITE

- 10.1. Réactivité** Aucune donnée d'essai spécifique relative à la réactivité n'est disponible pour ce produit ou ses ingrédients. Aucune réaction dangereuse connue dans les conditions d'utilisation normale.
- 10.2. Stabilité chimique** Le produit est stable lorsqu'il est stocké conformément aux recommandations.
- 10.3 Possibilité de réactions dangereuses** Aucune réaction dangereuse attendue
- 10.4 Conditions à éviter** Pas de danger thermique.

Fiche de données de sécurité

Date de publication/Date de révision :
25 juillet 2024

Page 12 sur 19

Date de la précédente publication :
21-mai-2018 (Rév. 01/Ver. 0)**FDS – ARK™ Methylphenidate Metabolite Assay**

Conforme aux exigences du Règlement (CE) n° 1907/2006 (REACH), Annexe II, avec les modifications introduites par le Règlement (UE) 2020/878 de la Commission européenne, et de la norme OSHA (ministère américain de la Sécurité et de la Santé au travail) n° 1910.1200 Annexe D.

Éviter les températures ≥ 32 °C pour préserver l'intégrité biochimique.

10.5 Matériaux incompatibles : Aucune information identifiée.

10.6 Produits de décomposition dangereux Aucune information identifiée.

11. INFORMATIONS TOXICOLOGIQUES**11.1. Informations relatives aux classes de danger**

Toxicité aiguë Non classé sur la base des informations disponibles

Irritation/Corrosion cutanée Non classé sur la base des informations disponibles

Lésions/blessures oculaires graves Non classé sur la base des informations disponibles

Sensibilisation Non classé sur la base des informations disponibles

Mutagenicité Non classé sur la base des informations disponibles

Cancérogénicité Non classé sur la base des informations disponibles

CIRC Aucun ingrédient de ce produit présent à des niveaux supérieurs ou égaux à 0,1 % en poids n'est identifié comme cancérigène probable, possible ou confirmé pour l'homme.

OSHA Aucun composant de ce produit présent à des niveaux supérieurs ou égaux à 1 % en poids ne figure sur la liste des agents cancérigènes réglementés de l'OSHA

NTP Aucun ingrédient de ce produit présent à des niveaux supérieurs ou égaux à 0,1 % en poids n'est identifié comme cancérigène connu ou potentiel.

Conclusion/Synthèse :

Toxicité pour la reproduction Informations non disponibles

Tératogénicité Informations non disponibles

Conclusion/Synthèse :

Toxicité spécifique pour certains organes (STOT) (exposition unique) Informations non disponibles

Fiche de données de sécurité

Date de publication/Date de révision :
25 juillet 2024

Page 13 sur 19

Date de la précédente publication :
21-mai-2018 (Rév. 01/Ver. 0)**FDS – ARK™ Methylphenidate Metabolite Assay**

Conforme aux exigences du Règlement (CE) n° 1907/2006 (REACH), Annexe II, avec les modifications introduites par le Règlement (UE) 2020/878 de la Commission européenne, et de la norme OSHA (ministère américain de la Sécurité et de la Santé au travail) n° 1910.1200 Annexe D.

Toxicité spécifique pour certains organes (expositions multiples)

Informations non disponibles

Risque d'aspiration

Informations non disponibles

Effets aigus potentiels sur la santé :

Contact avec les yeux Aucun effet significatif ou danger critique connu.

Inhalation Aucun effet significatif ou danger critique connu.

Contact avec la peau Aucun effet significatif ou danger critique connu.

Ingestion Aucun effet significatif ou danger critique connu.

Symptômes liés aux caractéristiques physiques, chimiques et toxicologiques

Contact avec les yeux Aucun effet significatif ou danger critique connu.

Inhalation Aucun effet significatif ou danger critique connu.

Contact avec la peau Aucun effet significatif ou danger critique connu.

Ingestion Aucun effet significatif ou danger critique connu.

Effets différés et immédiats et effets chroniques liés à une exposition de courte ou de longue durée**Exposition de courte durée**

Effets immédiats possibles Informations non disponibles

Effets différés possibles Informations non disponibles

Exposition de longue durée

Effets immédiats possibles Informations non disponibles

Effets différés possibles Informations non disponibles

Effets chroniques potentiels sur la santé Informations non disponibles

Conclusion/Synthèse

Généralités Aucun effet significatif ou danger critique connu

Cancérogénicité Aucun effet significatif ou danger critique connu

Mutagénicité Aucun effet significatif ou danger critique connu

Fiche de données de sécurité

Date de publication/Date de révision :
25 juillet 2024

Page 14 sur 19

Date de la précédente publication :
21-mai-2018 (Rév. 01/Ver. 0)**FDS – ARK™ Methylphenidate Metabolite Assay**

Conforme aux exigences du Règlement (CE) n° 1907/2006 (REACH), Annexe II, avec les modifications introduites par le Règlement (UE) 2020/878 de la Commission européenne, et de la norme OSHA (ministère américain de la Sécurité et de la Santé au travail) n° 1910.1200 Annexe D.

Tératogénéicité	Aucun effet significatif ou danger critique connu
Effets sur le développement	Aucun effet significatif ou danger critique connu
Effets sur la fertilité	Aucun effet significatif ou danger critique connu

Indicateurs numériques de toxicité

Mesure de la toxicité aiguë	Informations non disponibles.
-----------------------------	-------------------------------

11.2. Informations relatives aux autres dangers

Propriétés de perturbateur endocrinien	Informations non disponibles
----------------------------------------	------------------------------

À notre connaissance, les propriétés chimiques, physiques et toxicologiques des mélanges n'ont pas été étudiées de manière approfondie.

12. INFORMATIONS ECOLOGIQUES**12.1. Toxicité** Aucune information disponible pour les mélanges R1 et R2**TRIZMA/TRIS**

Toxicité pour les daphnies et autres invertébrés aquatiques magna) >100 mg/l ; Durée d'exposition : 48 h

Test statique CE50 - Puce aquatique (Daphnia) (Directive de test 202 de l'OCDE)

Toxicité pour les algues

Test statique CSEO – Pseudokirchneriella subcapitata (algues vertes) > 100 mg/l ; Durée d'exposition : 72 h (Directive de test 201 de l'OCDE)

Remarques – fait référence à la substance pure et non au mélange

12.2. Persistance et dégradabilité

Biodégradabilité aérobie ; Exposition : 28 j : Résultats 0 %
Pas facilement biodégradable (Directive de test 301D de l'OCDE)

Remarques : Fait référence aux données relatives à la substance pure ; informations non disponibles pour le mélange.

12.3. Potentiel de bioconcentration

Informations non disponibles

FDS – ARK™ Methylphenidate Metabolite Assay

Conforme aux exigences du Règlement (CE) n° 1907/2006 (REACH), Annexe II, avec les modifications introduites par le Règlement (UE) 2020/878 de la Commission européenne, et de la norme OSHA (ministère américain de la Sécurité et de la Santé au travail) n° 1910.1200 Annexe D.

12.4. Mobilité dans le sol

Coefficient de séparation sol/eau (K_{oc})

12.5. Résultats de l'évaluation PBT/vPvB

Évaluation PBT/vPvB non disponible

12.6. Propriétés de perturbateur endocrinien

Aucune information disponible

12.7. Autres effets indésirables

Aucun effet significatif ou danger critique connu.

13. CONSIDERATIONS RELATIVES A LA MISE AU REBUT

Méthodes de mise au rebut

La mise au rebut de ce produit, des solutions et des sous-produits doit être conforme à tout moment aux exigences de la législation en matière de protection de l'environnement et d'élimination des déchets, ainsi qu'aux exigences des autorités locales régionales. Mettre les produits en excès et les produits non recyclables au rebut via un sous-traitant agréé en élimination des déchets. Les déchets ne doivent pas être jetés dans les égouts sans traitement préalable, à moins d'être entièrement conformes aux exigences de toutes les autorités compétentes. Les déchets d'emballage doivent être recyclés. L'incinération et la mise en décharge ne doivent être envisagées que lorsque le recyclage n'est pas possible. Ce produit et son contenant doivent être mis au rebut de manière sécurisée. Les contenants et les emballages vides peuvent contenir des résidus de produit. Éviter la dispersion des produits déversés, le ruissellement et le contact avec le sol, les cours d'eau, les canalisations d'évacuation et les égouts.

14. INFORMATIONS RELATIVES AU TRANSPORT

Transport

D'après les données disponibles, ce produit/mélange n'est pas classé en tant que matériau dangereux/marchandise dangereuse en vertu des exigences ADR/RID de l'UE, du ministère des Transports (DOT) des États-Unis, du TDG (Transports des produits dangereux) du Canada, de l'IATA ou de l'IMDG.

14.1. Numéro ONU

Aucun numéro attribué

14.2. Désignation officielle de transport de l'ONU

Aucune désignation attribuée, produit non classé en tant que produit dangereux

14.3. Classes de danger pour le transport et groupe de conditionnement

Aucune classe et aucun groupe attribués, produit non classé en tant que produit dangereux

Fiche de données de sécurité

Date de publication/Date de révision :
25 juillet 2024

Page 16 sur 19

Date de la précédente publication :
21-mai-2018 (Rév. 01/Ver. 0)**FDS – ARK™ Methylphenidate Metabolite Assay**

Conforme aux exigences du Règlement (CE) n° 1907/2006 (REACH), Annexe II, avec les modifications introduites par le Règlement (UE) 2020/878 de la Commission européenne, et de la norme OSHA (ministère américain de la Sécurité et de la Santé au travail) n° 1910.1200 Annexe D.

Code UNRTDG, IATA-DGR, IMDG	Produit non classé en tant que produit dangereux
14.4. Groupe de conditionnement	Aucun groupe de conditionnement attribué
14.5. Risques pour l'environnement	Non déterminés pour le mélange
14.6. Précautions particulières pour les utilisateurs	Mélange non entièrement testé – éviter toute exposition
14.7. Transport maritime en vrac	Sans objet
14.8. Transport en vrac conformément à l'Annexe II de la Convention MARPOL 73/78 et du code IBC	Sans objet
14.9. Réglementation intérieure 49 CFR	Non attribuée, produit non classé en tant que produit dangereux
15. INFORMATIONS REGLEMENTAIRES	
15.1 Réglementations/législation spécifiques à la substance et au mélange en matière d'environnement, d'hygiène et de sécurité	
Cette fiche de données de sécurité (FDS) est conforme aux exigences des directives des États-Unis, de l'UE et du SGH (CLP UE – Règlement CE n° 1272/2008). Consulter les autorités locales ou régionales pour plus d'informations.	
REACH – Liste des substances extrêmement préoccupantes candidates à l'autorisation (Article 59) -	Sans objet
REACH – Liste des substances soumises à l'autorisation (Annexe XIV)	- Sans objet
REACH – Restrictions sur la fabrication, la mise sur le marché et l'utilisation de certaines substances, et de certains mélanges et articles dangereux (Annexe XVII)	- Sans objet
Règlement CE n° 1005/2009 relatif aux substances qui appauvrissent la couche d'ozone	- Sans objet
Règlement CE n° 850/2004 sur les polluants organiques persistants	- Sans objet
Règlement CE n° 649/2012 du Parlement européen et du Conseil concernant l'exportation et l'importation de produits chimiques dangereux	- Sans objet
Réglementations fédérales américaines	TSCA 8(a) Exemption totale/partielle à la réglementation CDR : Non déterminé
Inventaire des substances chimiques du TSCA 8(b) (États-Unis)	Non déterminé

Fiche de données de sécurité

Date de publication/Date de révision :
25 juillet 2024

Page 17 sur 19

Date de la précédente publication :
21-mai-2018 (Rév. 01/Ver. 0)**FDS – ARK™ Methylphenidate Metabolite Assay**

Conforme aux exigences du Règlement (CE) n° 1907/2006 (REACH), Annexe II, avec les modifications introduites par le Règlement (UE) 2020/878 de la Commission européenne, et de la norme OSHA (ministère américain de la Sécurité et de la Santé au travail) n° 1910.1200 Annexe D.

Clean Air Act (Loi sur la qualité de l'air) Section 112 :

Non répertorié

Polluants atmosphériques dangereux (HAP)

Clean Air Act (Loi sur la qualité de l'air)

Substances de classes I et II Ce produit ne contient pas/n'a pas été fabriqué avec une SAO (substance appauvrissant la couche d'ozone) de classe I ou II telle que définie par la loi Clean Air Act, Section 602 (40 CFR 82).

Ce produit ne contient aucun polluant atmosphérique dangereux (HAP) tel qu'identifié par la loi Clean Air Act, Section 112 (40 CFR 11).

Ce produit ne contient aucun produit chimique répertorié dans la loi Clean Air Act, Section 112® pour la prévention des rejets accidentels (40 CFR 68).

Ce produit ne contient aucun produit chimique répertorié dans la loi Clean Air Act, Section 111, SOCOMI - VOC intermédiaires ou finaux (40 CFR 60).

Clean Water Act (Loi sur la qualité de l'eau)

Ce produit ne contient aucune substance dangereuse répertoriée dans la loi Clean Water Act, Section 311.

Ce produit ne contient aucun polluant toxique répertorié dans la loi Clean Water Act, Section 307.

Ce produit ne contient aucun polluant prioritaire répertorié dans la loi Clean Water Act.

15.2 Évaluation de la sécurité chimique

Une évaluation de la sécurité chimique n'est pas requise pour cette substance lorsqu'elle est utilisée dans l'application spécifiée.

Produits chimiques de la liste I de la DEA (Drug Enforcement Administration)

Non répertorié

Produits chimiques précurseurs

Non répertorié

Produits chimiques de la liste II de la DEA (Drug Enforcement Administration)

Produits chimiques essentiels

Non répertorié

SARA 302/304

Composition/Informations sur les ingrédients

Aucun produit trouvé

SARA 304RQ

Sans objet

SARA 311/312

Classification : Sans objet

Composition/Informations sur les ingrédients :

Aucun produit trouvé

Réglementations d'État aux États-Unis

FDS – ARK™ Methylphenidate Metabolite Assay

Conforme aux exigences du Règlement (CE) n° 1907/2006 (REACH), Annexe II, avec les modifications introduites par le Règlement (UE) 2020/878 de la Commission européenne, et de la norme OSHA (ministère américain de la Sécurité et de la Santé au travail) n° 1910.1200 Annexe D.

Massachusetts	Aucun des composants n'est répertorié.
Maine	Aucun des composants n'est répertorié.
New York	Aucun des composants n'est répertorié.
New Jersey	Aucun des composants n'est répertorié.
Pennsylvanie	Aucun des composants n'est répertorié.
Californie	Aucun des composants n'est répertorié.

Inventaire du Canada : Les substances sont répertoriées dans la liste intérieure des substances (DSL) et ne répondent pas aux critères de la Loi canadienne sur la protection de l'environnement (LCPE).

Inventaire européen : Sur l'inventaire C&L de l'Agence européenne des produits chimiques (ECHA)

Réglementations internationales

Listes internationales : Inventaire de l'Australie (Inventaire australien des produits chimiques industriels - AIIC) :	Non déterminé
Brésil :	Non déterminé
Inventaire de la Chine (IECSC) :	Non déterminé
Inventaire du Japon :	Non déterminé
Inventaire de la Corée :	Non déterminé
Inventaire de la Malaisie (registre EHS) :	Non déterminé
Inventaire des produits chimiques de la Nouvelle-Zélande (NZIoC) :	Non déterminé
Inventaire des Philippines (PICCS) :	Non déterminé
Inventaire de Taïwan (CSNN) :	Non déterminé

16. AUTRES INFORMATIONS

N° de révision, date d'entrée en vigueur : Se reporter à l'en-tête de ce document (la date d'entrée en vigueur est la même que la date de révision).

Légende des abréviations :

AIIC=Australian Inventory of Chemicals (Inventaire australien des produits chimiques industriels)

ACGIH=American Conference of Governmental Industrial Hygienists (Conférence américaine des hygiénistes industriels gouvernementaux)

ADR/RID=Accord européen relatif au transport international des marchandises dangereuses par la route/le rail

AIHA=American Industrial Hygiene Association (Association américaine pour l'hygiène industrielle)

ETA=Estimation de la toxicité aiguë

FBC=Facteur de bioconcentration

CAS=Chemical Abstracts Service (Service des registres de produits chimiques)

CEPA=Canadian Environmental Protection Agency (Agence canadienne de protection de l'environnement)

CLP=Classification, Labelling and Packaging (Classification, étiquetage et conditionnement des produits chimiques et mélanges)

FDS – ARK™ Methylphenidate Metabolite Assay

Conforme aux exigences du Règlement (CE) n° 1907/2006 (REACH), Annexe II, avec les modifications introduites par le Règlement (UE) 2020/878 de la Commission européenne, et de la norme OSHA (ministère américain de la Sécurité et de la Santé au travail) n° 1910.1200 Annexe D.

DNEL=Derived No Effect Level (Dose dérivée sans effet)

DSL=Domestic Substances List (Liste intérieure des substances)

EINECS=European Inventory of New and Existing Chemical Substances (Inventaire européen des substances chimiques commerciales nouvelles et existantes)

UE=Union européenne

SGH=Système général harmonisé de classification et d'étiquetage des produits chimiques

CIRC=Centre international de recherche sur le cancer

IATA=International Air Transport Association (Association du transport aérien international)

IBC=Intermediate Bulk Container (Grand récipient pour vrac, GRV)

DIVS=Danger immédiat pour la vie ou la santé

IMDG=International Maritime Dangerous Goods (Transport maritime des matières dangereuses)

DMEO=Dose minimale avec effet observé

DMENO=Dose minimale avec effet nocif observé

LogPow=Logarithme du coefficient de séparation octanol/eau

MARPOL 73/78=Convention internationale pour la prévention de la pollution par les navires, 1973, modifiée par le protocole de 1978 (Marpol=pollution marine)

NIOSH=National Institute of Occupational Health and Safety (Institut national d'hygiène et de sécurité au travail)

DSEO=Dose sans effet observé

DSENO=Dose sans effet nocif observé

NTP=National Toxicology Program (Programme national de toxicologie)

LEP=Limite d'exposition professionnelle

OSHA=Occupational Safety and Health Administration (ministère américain de la Sécurité et de la Santé au travail)

CPSE=Concentration prédite sans effet

SARA=Superfund Amendments and Reauthorization Act (Loi des États-Unis portant modification et réautorisation du Fonds spécial pour l'environnement)

LECD=Limite d'exposition de courte durée

TDG=Transportation of Dangerous Goods (Transport des produits dangereux)

TSCA=Toxic Substances Control Act (Loi sur le contrôle des substances toxiques)

TWA=Time Weighted Average (Moyenne pondérée dans le temps)

ONU=Organisation des Nations Unies

SIMDUT=Système d'information sur les matières dangereuses utilisées au travail

Ni le fournisseur susmentionné ni aucune de ses filiales n'assume aucune responsabilité quant à l'exactitude et à l'exhaustivité des informations contenues dans le présent document. Aucune déclaration ou garantie, expresse ou implicite (y compris la garantie d'adéquation ou de qualité marchande pour un usage particulier), n'est fournie en ce qui concerne les matériaux. Les informations ci-dessus sont fournies de bonne foi et avec la conviction qu'elles sont exactes.

La détermination finale de l'adéquation de tout matériau relève de la seule responsabilité de l'utilisateur. Tous les matériaux peuvent présenter des dangers inconnus et doivent être utilisés avec précaution. Bien que certains dangers soient décrits dans le présent document, nous ne pouvons garantir qu'il s'agit là des seuls dangers existants.