



Safety Data Sheet / Scheda di sicurezza

Product/Prodotto : NEURGEL

Date/Data 05/03/2019

Rev. 7

SAFETY DATA SHEET NEURGEL

1. Product and Firm identification

1.1 Preparation Identification NEURGEL

1.2 Preparation Used NEURGEL is intended to be applied on intact skin, in order to conduct the action of conductor between the body and the equipment.

1.3 Firm Information Spes Medica Srl
Via Buccari 21, 16153 Genova (GE) – Italy
e-mail: info@spesmedica.com
web: www.spesmedica.com

1.4 Emergency Phone number +39 010 39 03 43

2. Hazards Identification

2.1 This product is not considered dangerous either for human or environment.

3. Composition/Ingredients information

Components: Water, glycerin, hydroxypropyl methylcellulose, sodium chloride, potassium chloride, propylene glycol, benzyl alcohol, phenoxyethanol, Potassium sorbate, tocopherol, sodium dehydroacetate, citric acid

4. Medical Aid Measures

4.1 Skin Generally the product does not irritate the skin. The product is intended for use on intact skin.

4.2 Eyes Wash immediately and continuously with flowing water for 15 minutes. Otherwise, contact the doctor.

4.3 Ingestion Contact the doctor.

4.4 Inhalation N.A.



Safety Data Sheet / Scheda di sicurezza

Product/Prodotto : NEURGEL

Date/Data 05/03/2019

Rev. 7

5. Fire Measures

NEURGEL is not a inflammable material.

6. Accidental Release Measures

Special Efforts are not required.

7. Handling and Storage

7.1 Handling Avoid contact with eyes. Wash hands before eating, drinking or smoking.

7.2 Storage Do not store at temperatures above 45 ° C. Do not store near sources of heat. Avoid exposure to direct sunlight. Close the container after use.

8. Individual exposure/protection control

8.1 Exposure Limits *Not Requested.*

8.2 Control Exposure

8.2.1 Control professional exposure	N.A.
8.2.1.a Respiratory Protection	N.A.
8.2.1.b Hand Protection	N.A.
8.2.1.c Eye Protection	N.A.
8.2.1.d Skin Protection	N.A.

8.3 Control Ambiental Exposure N.A.

9. Physical and Chemical Properties

9.1 General Information *Viscous and transparent gel, high conductivity.*

9.2 Health, Safety, Ambiental important information pH: 4 – 5

10. Stability and Reactivity

NEURGEL is stable and It is not reactive in normal condition .

10.1 Conditions to avoid *Unknown.*

10.2 Materials to avoid *Unknown.*



Safety Data Sheet / Scheda di sicurezza

Product/Prodotto : NEURGEL

Date/Data 05/03/2019

Rev. 7

10.3 Decomposition Dangerous Products *Unknown.*

10.4 Incompatibility *Unknown.*

11. Toxicological information

If used correctly the product is not toxic.

12. Ecological information

12.1 Ecotoxicity *There are no negative effects.*

12.2 Mobility *There are no negative effects.*

12.3 Persistence and degradability *There are no negative effects.*

12.4 Potential bio-store *There are no negative effects.*

12.5 Others dangerous effects *There are no negative effects.*

13. Disposal information

There are not specific procedures for disposal, operate according the special-local waste regulations.

14. Transport information

There are no special precautions for transportation.

15. Applicable Regulations

NEURGEL is produced on basis of a Quality System according with ISO 13485 Regulation and meets Medical Device Directive (93/42/CEE modified by 2007/47/CE).

16. Others information

The information herein Contained are based on our acquaintances to the date of the REV. of this document. They are reported only to the indicated product and they do not constitute guarantee of particular qualities. The final user is held to make sure itself of the suitability and thoroughness of such information in relation to the use of the item. This data sheet cancels and replaces every previous edition.

**Safety Data Sheet / Scheda di sicurezza**

Product/Prodotto : NEURGEL

Date/Data 05/03/2019

Rev. 7

SCHEDA DI SICUREZZA NEURGEL

4. IDENTIFICAZIONE DELLA SOSTANZA/DEL PREPARATO E DELLA SOCIETÀ

1.5 Identificazione del preparato NEURGEL**1.6 Uso del preparato** E' destinato ad essere applicato su cute integra, in modo da poter svolgere l'azione di conduttore fra il corpo e l'apparecchiatura.**1.7 Identificazione della Società** Spes Medica Srl
Via Buccari 21, 16153 Genova (GE) – Italy
e-mail: info@spesmedica.com
web: www.spesmedica.com**1.8 Telefono di emergenza** +39 010 39 03 43

5. IDENTIFICAZIONE DEI PERICOLI

2.1 Prodotto considerato non pericoloso né per l'uomo né per l'ambiente

6. COMPOSIZIONE/INFORMAZIONE SUGLI INGREDIENTI

Componenti: Acqua, glicerolo, idrossipropil metilcellulosa, sodio cloruro, potassio cloruro, glicole propilenico, alcol benzilico, fenossietanolo, sorbato di potassio, tocoferolo, deidroacetato di sodio, acido citrico.

4. MISURE DI PRIMO SOCCORSO

4.1 Cute Generalmente il prodotto non è irritante per la pelle. Il prodotto è destinato ad essere utilizzato su cute integra.**4.2 Occhi** Lavare immediatamente e continuamente con acqua corrente per 15 minuti. Consultare personale medico.**4.3 Ingestione** In caso di ingestione consultare il medico.**4.4 Inalazione** N.A.*Prodotto ad elevato contenuto salino, può provocare irritazione temporanea su soggetti sensibili.*



Safety Data Sheet / Scheda di sicurezza

Product/Prodotto : NEURGEL

Date/Data 05/03/2019

Rev. 7

5. MISURE ANTINCENDIO

NEURGEL è un materiale non infiammabile.

6. MISURE IN CASO DI RILASCIO ACCIDENTALE

Non occorrono misure speciali .

7. MANIPOLAZIONE ED IMMAGAZZINAMENTO

7.1 Manipolazione Evitare il contatto con gli occhi. Lavare le mani prima di bere, mangiare o fumare.

7.2 Immagazzinamento Non immagazzinare a temperature superiori a 45°C. Non immagazzinare vicino a fonti di calore dirette. Evitare esposizione diretta alla luce. Chiudere il recipiente dopo l'uso.

8. CONTROLLO DELL'ESPOSIZIONE/PROTEZIONE INDIVIDUALE

8.1 Limiti di esposizione Non richiesti .

8.2 Controllo dell'esposizione

8.2.1 Controllo dell'esposizione professionale	N.A.
8.2.1.a Protezione respiratoria	N.A.
8.2.1.b Protezione delle mani	N.A.
8.2.1.c Protezione degli occhi	N.A.
8.2.1.d Protezione della pelle	N.A.

8.3 Controllo dell'esposizione ambientale N.A.

9. PROPRIETÀ FISICHE E CHIMICHE

9.1 Informazioni generali Gel Viscoso ,trasparente ad elevata conducibilità.

9.2 Informazioni importanti relative alla salute, alla sicurezza e all'ambiente pH: 4 – 5

10. STABILITÀ E REATTIVITÀ

NEURGEL è stabile e non reattiva in condizioni normali .

10.1 Condizioni da evitare Non note .

10.2 Materiali da evitare Non note .



Safety Data Sheet / Scheda di sicurezza

Product/Prodotto : NEURGEL

Date/Data 05/03/2019

Rev. 7

10.3 Prodotti di decomposizione pericolosi Non note .

10.4 Incompatibilità Non note ..

11. INFORMAZIONI TOSSICOLOGICHE

Se usato nella maniera corretta il prodotto risulta non tossico.

12. INFORMAZIONI ECOLOGICHE

12.1 Ecotossicità Non sono previsti effetti negativi .

12.2 Mobilità Non sono previsti effetti negativi .

12.3 Persistenza e degradabilità Non sono previsti effetti negativi .

12.4 Potenziale di bioaccumulo Non sono previsti effetti negativi .

12.5 Altri effetti avversi Non sono previsti effetti negativi .

13. CONSIDERAZIONI SULLO SMALTIMENTO

Non sono richieste procedure particolari per lo smaltimento , procedere secondo le vigenti disposizioni legislative.

14. INFORMAZIONI SUL TRASPORTO

Non sono previsti particolari precauzioni per il trasporto.

15. INFORMAZIONI SULLA REGOLAMENTAZIONE / ETICHETTATURA

NEURGEL è prodotta sulla base di un Sistema Qualità conforme alla Normativa ISO 13485 e secondo da quanto previsto dalla Direttiva Europea sui Dispositivi Medici (93/42/CEE modificata da 2007/47/CE).

16. ALTRE INFORMAZIONI

Le informazioni ivi contenute si basano sulle nostre conoscenze alla data della REV. Di questo documento. Sono riferite unicamente al prodotto indicato e non costituiscono garanzia di particolari qualità. L'utilizzatore è tenuto ad assicurarsi della idoneità e completezza di tali informazioni in relazione all'utilizzo specifico che ne deve fare. Questa scheda annulla e sostituisce ogni edizione precedente.

Redatta sulla base dell'allegato II del "Regolamento (CE) N. 1907/2006 del Parlamento europeo e del Consiglio (Gazzetta ufficiale dell'Unione europea L 136/84 del 29.05.2007)