

JAMP MSDSplus

整理番号	PJLS004500
使用書式	2.00
作成年月日	2008.03.07
改訂年月日	

このシートは、MSDSを補完し、当社製品に含まれている化学物質に関する情報をお客様にご提供するものです。MSDSと合わせてご活用ください。

1. 製品及び会社情報

製品名	Elution Buffer CDB-02
製品番号	
一般名	QuickGene DNA全血キットの回収液
会社名	富士フイルム株式会社
会社ID	
住所	〒107-0052 東京都港区赤坂9-7-3
担当部門	ライフサイエンス
電話番号	03-6271-2158
Fax番号	03-6271-3136
メールアドレス	
作成部門	
電話番号	

2. 製品中の管理対象物質情報

本製品は下記の管理対象基準に掲載される管理対象物質を含有致しません。

管理対象物質				管理対象基準 ^{注1}								^{注2}
物質名	CAS番号	含有率	単位	JP	JP	JP	EU	EU	EU	EU	備考	
				01	02	03	01	02	03	04		

3. 管理対象基準の詳細

記号	管理対象基準名	制定・改訂
JP01	化審法（第一種特定化学物質）	2007. 10. 31 公布改正施行令まで
JP02	安衛法（製造等禁止物質）	2007. 9. 7 公布改正施行令まで
JP03	毒劇法（特定毒物）	2007. 8. 15 公布改正指定令まで
EU01	2002/95/EC（RoHS指令）	
EU02	2000/53/EC（ELV指令）	
EU03	67/548/EEC [付属書I CMR-Cat1, 2]	2004. 4. 30 第29次ATPまで
EU04	76/769/EEC [除:67/548/EEC付属書I CMR-Cat1, 2]	2009. 9. 25 2007/51/ECまで

注1 製品を構成する物質のうち、対象管理基準の管理対象物質となっている物質が含有されている（「意図して添加している」または「なんらかの方法で含有が既知である」）という情報がある場合は「●」と記載しています。

但し「●」の場合でも必ずしも法規制対象とはなりません。用途や使用条件等によりますのでご確認ください。

注2 上記内容について、補足説明がある場合は記載しています。

注3 その他、詳細については「JAMP MSDSplus作成の手引き」をご参照ください。