CONSELHO REGIONAL DE QUÍMICA - IV REGIÃO (SP)



Minicursos 2008

Segurança em laboratório químico

Ministrante: **Antonio Ferreira Verga Filho**Bacharel em Química e diretor da Isolab Treinamentos
11 3721-3245 - isolab@terra.com.br

Apoio





Campinas, 13 de setembro de 2008

Índice

Capítulo I	Introdução	04
	Acidentes e Intoxicações no Laboratório	05
	Definição de Risco	06
	Vias de Introdução de agentes químicos no organismo	07
	Formas de controle da Exposição a agentes químicos ou	
	físicos no Ambiente de Trabalho	09
	Avaliação de agentes químicos no ar	11
	Toxicidade de produtos químicos	14
	Organograma de Responsabilidades	21
Capítulo II	Projeto e Layout de um laboratório seguro	22
	Projeto Hidráulico e Elétrico	24
	Equipamentos de Proteção coletiva	24
	Teste de Eficiência de Capelas	27
	Coifas Fechadas (glove-box)	28
	Coifas de Captação	29
	Sistemas portáteis de exaustão	29
	Chuveiros de Emergência e Lava-olhos	30
	Manta corta-fogo	31
	Sinalizações de Segurança	31
Capítulo III	Equipamentos de Proteção Individual (EPIs)	32
	Proteção de mãos e braços	32
	Proteção dos olhos e face	35
	Tabela de resistência química de policarbonato	37
	Protetores faciais	37
	Proteção auricular	39
	Proteção respiratória	40
	Seleção de filtros / Máscaras semi-faciais descartáveis	42
Capítulo IV	Boas Práticas Laboratoriais	44
	Operação com vidrarias	44
	Choques térmicos em vidrarias	46
	Resistência ao impacto	47
	Transporte de vidrarias e reagentes no Laboratório	47
	Preparo de soluções / Pipetagem	48
	Lavagem de vidrarias / Manuseio de reagentes e amostras	49
	Simbologias de riscos para produtos químicos	50
Capítulo V	Armazenagem de produtos químicos	53
	Incompatibilidade de produtos químicos para fins de	
	armazenagem	54
	Produtos químicos peroxidáveis	55
	Armazenagem que Líquidos Inflamáveis	57

Capitulo VI	Derramamentos de Produtos Químicos	58	
	Descartes de resíduos do Laboratório		
	Descartes de gases e vapores	60	
	Legislação para lançamento de efluentes no Estado de São		
	Paulo	62	
	Remoção de metais pesados de líquidos de descarte	64	
	Descarte de Ácidos ou Álcalis	65	
	Remoção de Cianetos / Solventes orgânicos	66	
	Resíduos Sólidos no Laboratório	67	
Capítulo VII	Fichas de Informações de Segurança de Produtos Químicos		
	(FISPQs)	68	
Capítulo VIII	Operação com gases sob pressão	71	
	Código de cores dos volantes das válvulas	71	
	Armazenagem de cilindros de gás	73	
	Tabela Faixa de explosividade de gases	74	
	Tabela Incompatibilidade de gases	75	
Capítulo IX	Incêndios: causas e controle	76	
	Tipos de carga	77	
	Fontes causadoras de incêndios em Laboratório	77	
	Classificação de Líquidos combustíveis e inflamáveis /		
	Propriedades Físico-Químicas de solventes	78	
	Fontes de problemas com equipamentos elétricos	79	
	Alguns cuidados p/ se evitar incêndios no laboratório	80	
	Recomendações finais	80	
Capítulo X	Entidades que atuam na área de Segurança, Higiene e		
	Saúde Ocupacional	81	
	Empresas prestadoras de serviços	81	
	Referências bibliográficas	82	

Autor: Antonio Ferreira Verga Filho CRQ. n° 04101061 – 4° reg.

Colaboradores: Dra. Arline Sidnéia Abel Arcuri

CRQ. n° 04202276 – 4° reg.

Adolfo Godoy Borges

CRQ. n° 04215054 – 4° reg.

PREFÁCIO

Este manual foi redigido a partir da nossa experiência profissional, vivência em laboratórios de empresas em que trabalhamos, estudos de normas, livros, artigos e manuais de procedimentos em dezenas de laboratórios por onde transitamos. Não poucas vezes, presenciamos acidentes com colegas ou tomamos conhecimento de casos graves de intoxicações e de alguns acidentes fatais. O fato comum que observamos em todos os casos é que, se as condições de trabalho ou os equipamentos oferecessem maior segurança e se os trabalhadores recebessem o devido treinamento, esses acidentes teriam sido evitados.

Assim sendo, reunimos aqui muitas informações úteis sobre materiais, equipamentos e procedimentos corretos para iniciantes, profissionais ou para supervisores orientarem seus comandados.

Contribuíram na sua elaboração deste manual os amigos Dra. Arline Sidnéia Abel Arcuri, com seus profundos conhecimentos em Higiene do Trabalho, e o amigo de muitos anos, Adolfo Godoy Borges, com sua experiência, seus conhecimentos e coleta de dados.

Antonio F. Verga Filho

Capítulo I

INTRODUÇÃO

Ao iniciar este despretensioso manual de segurança em laboratórios, não poderia deixar de abordar o assunto "segurança" de maneira mais ampla já que, com os incríveis avanços da tecnologia, cada vez mais o homem desenvolve produtos químicos, materiais e meios de locomoção mais rápidos tais como motos, automóveis e outros mas, em contra partida, às vezes é vítima desses desenvolvimentos.

Podemos observar que é difícil haver uma família, no sentido mais amplo, (irmãos, tios, primos) em que não se tenha uma criança que não tenha sofrido acidente no lar com produtos domissanitários, queimaduras ou fraturas, ou um parente que tenha sofrido acidentes com moto ou outro veículo qualquer.

Seguramente 70% desses acidentes poderiam ter sido evitados se os equipamentos utilizados no lar, no trabalho e no trânsito, fossem adequadamente seguros e se todos recebessem "treinamento" para as questões de segurança.

O Brasil é um dos recordistas mundiais de acidentes no trabalho, o que acarreta grandes prejuízos para nossa economia. Em função disso, órgãos competentes tais como Ministério do Trabalho, Sindicatos e empresas mais conscientes do problema têm desenvolvido programas de treinamento com resultados muito compensadores.

Os benefícios de se trabalhar em condições de segurança não podem ser vistos apenas pelo lado das empresas, pois os dias perdidos de trabalho, mutilações e muitos acidentes fatais deixam marcas profundas em pessoas e famílias.

Para os trabalhadores nos laboratórios e indústrias químicas, temos que abordar não só os acidentes que podem causar mutilações mas também o sério problema da exposição a produtos químicos provenientes dos reagentes nos processos analíticos, inclusive com o uso de digestores e reatores freqüentemente encontrados em laboratórios, bem como nas áreas de fabricação.

O homem moderno, vivendo nas cidades, recebe uma carga de agentes químicos contidos no ar que respira, na água, nos alimentos "in natura", que são tratados com inseticidas e herbicidas, nos alimentos industrializados com seus corantes e aditivos, nos alimentos artificiais tais como refrigerantes, guloseimas etc., nos medicamentos e, finalmente, nos próprios cosméticos que entram em contato direto com a pele.

Uma pessoa que trabalha num laboratório 8 horas por dia – e isso representa quase 1/3 de sua vida profissional – recebe uma carga contaminante muito maior que a média das pessoas, pois está exposta a agentes químicos nocivos que se somam aos mencionados no parágrafo anterior.

Assim sendo, faz-se necessário que nós, profissionais que exercemos funções em laboratórios, busquemos as melhores condições possíveis de trabalho, para diminuir os riscos e prolongar nossa expectativa de uma vida longa e saudável.

IsoLab

ACIDENTES E INTOXICAÇÕES NO LABORATÓRIO

Por ordem decrescente de frequência os riscos aos quais está sujeito quem trabalha em laboratório, são:

- Exposição a agentes agressivos ou tóxicos.
- Lesões com produtos cáusticos e corrosivos.
- Queimaduras com produtos inflamáveis.
- Acidentes com vidrarias e materiais cortantes e contundentes
- Acidentes com equipamentos elétricos.
- Problemas de exposição a radiações.

A exposição a agentes agressivos ou tóxicos, por ser a mais frequente e a que muitas vezes causa sérias consequências após longos períodos de exposição aparentemente inofensiva, é de que primeiramente iremos tratar.

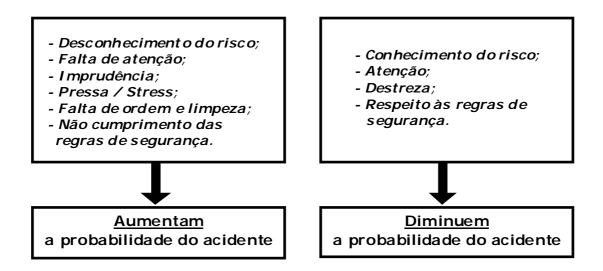
No laboratório, sempre que abrimos um frasco de um reagente químico, este, por sua pressão de vapor maior ou menor, estará emitindo vapores em níveis prejudiciais, dependendo da natureza do produto.

O mesmo se dá com amostras que devem ser analisadas, dependendo do tipo de indústria. Não é preciso dizer que os laboratórios de indústrias agroquímicas, de tintas, petroquímicas e diversas outras, que usualmente fornecem para análise amostras de produtos tóxicos. Assim sendo, os operadores que manipulam essas amostras poderão se contaminar lentamente através da respiração, contato com a pele ou via oral.

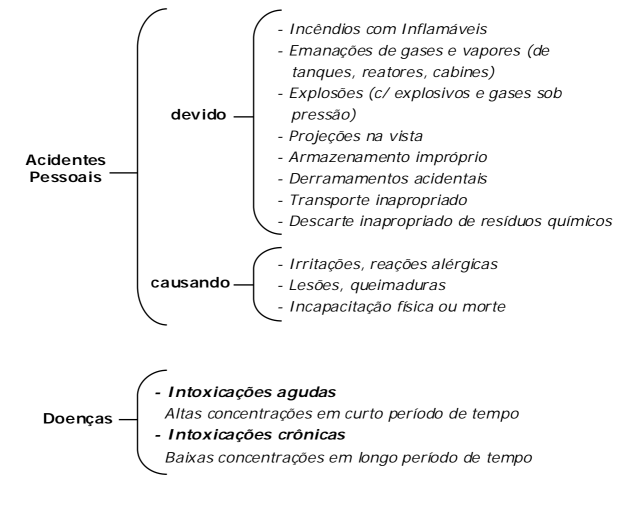
Embora o operador não sinta a gravidade do problema num período inicial, após algum tempo poderá sofrer uma intoxicação crônica, que é a que se dá num longo período de exposição. Diversos serão os sintomas que poderão se apresentar e difícil será fazer um diagnóstico de qual ou quais agentes químicos estão causando o problema, para cada indivíduo.

Temos outros casos em que, por um acidente no laboratório, ou uma operação realizada sem os devidos cuidados ou sem o uso dos equipamentos de proteção, o operador se expõe a uma concentração elevada de um agente químico tóxico por curto período de tempo. É o que chamamos de intoxicação aguda. Neste caso é mais fácil para o médico diagnosticar o problema, apesar de muitas vezes ser ainda mais grave, podendo levar o indivíduo à morte.

RISCO - É a *Possibilidade* ou a *Probabilidade* de ocorrer um acidente ou doença profissional.



O MANUSEIO INADEQUADO DE PRODUTOS QUÍMICOS PODE LEVAR A:



VIAS DE INTRODUÇÃO DE AGENTES QUÍMICOS NO ORGANISMO

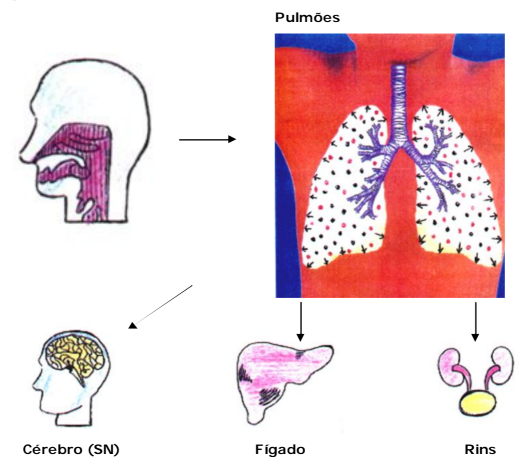
Sem dúvida alguma, a assimilação via respiratória é a mais frequente no laboratório, visto que os vapores ou partículas emitidos por amostras, frascos de reagentes, soluções, etc., são usuais no manuseio e não temos como impedir.

Assim sendo, faz-se necessária a interferência dos analistas e supervisores para reduzir ao máximo estas emissões operando corretamente em capelas e com o uso dos Equipamentos de Proteção Individual, quando necessário. Na tabela abaixo temos as principais formas de introdução via respiratória e a ação no organismo dos principais agentes químicos presentes em laboratórios.

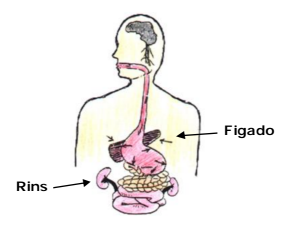
Forma dos agentes químicos:

- Gases;
- Pós e poeiras dispersas no ar;
- Vapores ácidos e alcalinos;
- Vapores de solventes orgânicos.

Via Respiratória



Via Digestiva (oral)



A introdução via oral, muito frequente por pipetagem com a boca ou pela ingestão de alimentos no laboratório.

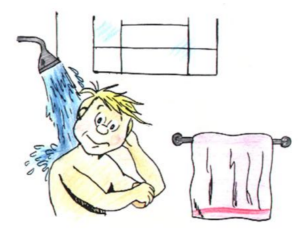
Os alimentos no laboratório, por absorção dos contaminantes do ar ou por contato direto, são facilmente contaminados e, por conseguinte, passam para o organismo de quem os ingere.

Outra forma frequente de contaminação dos alimentos é o uso de estufas de laboratório para aquecê-los.

O mesmo se dá com o uso de refrigeradores onde se armazenam padrões e amostras juntamente com alimentos. Assim sendo, deve ser terminantemente proibido manter alimentos no ambiente do laboratório, de maneira geral e, especialmente, nos refrigeradores com produtos químicos.

Via Cutânea

A segunda via mais frequente de introdução de agentes tóxicos no organismo é pelo contato com a pele.



Tanto em operações rotineiras de extrações ou titulações, como no manuseio de vidrarias ou montagem de aparelhagens, temos o risco de derramamentos sobre a pele, além do contato dos vapores com outras partes do corpo.

IsoLab

Ocorre por:

Contato de mãos, braços, rosto ou partes do corpo com produtos químicos sem a devida proteção com os Equipamentos de Proteção Individual.

Sugere-se:

- Lavar muito bem as mãos após o trabalho com produtos químicos.
- Tomar um bom banho, após o expediente de trabalho.

Olhos



- São uma porta aberta!
- A maior parte das substâncias são irritantes ou corrosivas aos olhos.

FORMAS DE CONTROLE DA EXPOSIÇÃO A AGENTES QUÍMICOS OU FÍSICOS NO AMBIENTE DE TRABALHO

Limites de Tolerância

É definido em caráter não absoluto como a concentração dos "agentes químicos" ou a intensidade dos "agentes físicos" presentes no ambiente de trabalho, sob as quais os trabalhadores podem ficar expostos durante toda a sua vida laboral, sem sofrer efeitos adversos à sua saúde.

No Brasil, adotam-se os Limites publicados pela ACGIH (American Conference of Governmental Industrial Hygienists – Ohio – USA) adaptado para a nossa jornada de trabalho (48 horas semanais).

TLV – Threshold Limit Value (Limiar do Valor Limite) ou no Brasil: Limite de Tolerância (L.T.).

TLV - TWA (Time Weighted Average).

Definido para exposições de até 8 hs/dia.

TLV - STEL (Short Term Exposure Limit).

Definido para exposições de curto período de tempo (até no máximo 15 minutos).

TABELA: Limites de Tolerância (TLV) - A.C.G.I.H. – 2005 (ou L.E.O. – Limite de Exposição Ocupacional)

Produto Químico	TLV-TWA		TLV-STEL (C)	
	ppm	mg/m3	ppm	mg/m3
Acetato de Etila	400	1440		
Acetato de Isopropila	100	1040	200	1290
Acetato de Vinila	10-A3	35-A3	15-A3	53-A3
Acetona	500-A4		750-A4	
Acetonitrila	20-A4	67-A4		
Ácido Acético	10	25	15	37
Ácido Clorídrico			C-2-A4	
Ácido Fórmico	5	9,4	10	19
Ácido Nítrico	2	5,2	4	10
Ácido Sulfúrico		0,2-A2		
Álcool Etílico (Etanol)	1000-A4			
Álcool Isoamílico	100	361	125	452
Álcool Isobutílico	50	152		
Álcool Isopropílico	200-A4		400-A4	
Álcool Metílico	200	262	250	328
Álcool n-Butílico	20			
Álcool n-Propílico	200	492	400	614
Amônia	25	17	35	24
Anidrido Ftálico	1-A4	6,1-A4		
Anidrido Maleico	0,1-A4	0,4-A4		
Benzeno	0,5-A1	1,6-A1	2,5-A1	8-A1
Cloreto de Metila	50-A4	103	100-A4	207
Cloreto de Vinila	1-A1	2,6-A1		
Cloro	0,5-A4	1,5	1-A4	2,9
Clorobenzeno	10-A3	46-A3		
Clorofórmio	10-A3	49-A3		
Dibutilfosfato	1	8,6	2	17
Dimetilformamida	10-A4			
Dióxido de Enxofre	2-A4	5,2	5-A4	13
Dióxido de Nitrogênio	3-A4	5,6-A4	5-A4	9,4-A4
Dissulfeto de Carbono	10			
Estireno (monômero)	20-A4	85-A4	40-A4	170-A4
Etanolamina	3	7,5	6	15
Éter Etílico	400	1210	500	1520
Éter Isopropílico	250	1040	310	1300
Etilbenzeno	100-A3	434-A3	125-A3	543-A3
Etilenoglicol				C-100-A4
Fenil-hidrazina	0,1-A3	0,4-A3		

IsoLab

Produto Químico	TLV-TWA		TLV-STEL (C)	
	Ppm	mg/m3	ppm	mg/m3
Fenol	5-A4	19-A4		
Formaldeído			C-0,3-A2	C-0,4-A2
Metiletilcetona (MEK)	200	590	300	885
Metil-isobutilcetona	25		40	
N – Heptano	400		500	
N – Hexano	50	176		
Naftaleno	10-A4	52-A4	15-A4	79-A4
Nitrobenzeno	1-A3	5,5-A3		
Pentaborano	0,005	0,013	0,015	0,039
Percloroetileno	25-A3		100-A3	
Piridina	1-A3			
Sulfeto de Hidrogênio	10	14	15	21
Tetracloreto de Carbono	5-A2	31-A2	10-A2	63-A2
Tetrahidrofurano (THF)	5-A3		100	
Tolueno	50-A4	188-A4		
Tricloroetileno	50	269	100	537
Xilenos (isômeros o, m, p)	100-A4	434-A4	150-A4	651-A4

Notas:

- A1 Confirmada a ação carcinogênica em humanos.
- **A2 -** Suspeita de ação carcinogênica em humanos (Os estudos disponíveis são insuficientes para confirmar um aumento de risco do câncer em seres humanos).
- A3 Confirmada a ação carcinogênica em animais.
- **A4 -** Dados ainda inadequados / insuficientes para considerar a carcinogeneidade em humanos e/ou animais.
- **C** "Ceiling" Valor teto que não deve ser ultrapassado em nenhum momento durante a jornada de trabalho.

Estes valores porém não devem ser utilizados como limites entre a saúde e a doença, mas sim como parâmetro de controle da exposição ocupacional. Eles são continuamente modificados e a maioria é baseada em extrapolação de experiências realizadas em animais.

Publicação com Limites de Tolerância e Indicadores Biológicos de Exposição são publicados pela ABHO (SP): Fone: (11) 3081 5909 - e-mail: abho@abho.com.br.

AVALIAÇÃO DE AGENTES QUÍMICOS NO AR

Já falamos dos Limites de Tolerância para diversos produtos químicos na forma de gases ou vapores a que os trabalhadores poderão ficar expostos.

Uma monitoração – que deve ser feita periodicamente ou quando houver alteração no Layout das instalações do laboratório – permite avaliar se as concentrações estão sob controle ou se há necessidade de medidas preventivas ou emergenciais.

Comitês internacionais de saúde e segurança ocupacional, tais como NIOSH-USA e CCE-Europa, definem monitorização como uma "atividade sistemática, contínua e repetitiva, relacionada à saúde e desenvolvimento, para implantar medidas corretivas sempre que se façam necessárias".

Esta determinação deve ser feita de maneira a não incorrer em erros que poderão levar a graves conseqüências futuras.

A estratégia para a elaboração de amostragem, com a finalidade de determinar a concentração representativa da exposição ocupacional do trabalhador a agentes químicos presentes na atmosfera do ambiente de trabalho está sendo proposta pela Norma PN-1.601.05-006/ABTN - 1993.

Nesta Norma encontramos todas as definições pertinentes ao assunto, desde as formas como se apresentam os agentes químicos tais como gases, vapores, fumos, névoas, neblinas e até locais, técnicas de avaliação e expressão dos resultados.

Trata também das considerações que se deve levar em conta, para se fazer o reconhecimento de risco. Antes de ser executada uma amostragem da exposição ocupacional a um determinado agente, deve ser desenvolvida uma estratégia de amostragem, a qual, conforme a finalidade do estudo, levará em consideração os seguintes fatores:

- Definição do local da avaliação e layout.
- Tecnologia, processos e demais características operacionais de trabalho, tipos de equipamentos etc.
- Fontes potenciais de liberação do agente, propagação e interferências das áreas vizinhas.
- Fatores ligados aos agentes químicos presentes nos locais de trabalho tais como:
 - propriedades físicas, químicas e toxicológicas
 - metodologia e equipamentos de coleta e análise
 - resultado das avaliações preliminares
 - dados de avaliações anteriores
- Fatores ligados aos trabalhadores, tais como:
 - número de trabalhadores em cada grupo de risco selecionado
 - descrição de jornada da função e tempo de exposição.
 - duração da jornada e turnos de trabalho.
 - atividade física e aspectos ergonômicos.

Após estas considerações, estabelece-se a estratégia de amostragem onde se definem os locais ou postos de trabalho específicos para coletas, tipos de coleta, duração e o número de amostras, bem como quando proceder estas coletas e, no caso de coleta individual, quantos e quais trabalhadores deverão ser amostrados.

Quanto às técnicas de coleta, que são escolhidas de acordo com a estratégia definida, podemos ter:

- coleta de um volume total de ar.
- coleta do contaminante através de captação por concentração do agente, fazendo o ar atravessar o leito de coleta onde o agente é retido.
- instrumentos de coleta/análise instantânea com instrumentos de leitura direta.

Definida a técnica de coleta, parte-se para a definição da duração da coleta, período de coleta na jornada de trabalho, número de amostras e seleção dos trabalhadores a serem amostrados.

Monitoração Ambiental

Após as avaliações da exposição dos trabalhadores integrantes de um grupo homogêneo e, conforme os resultados obtidos, deve ser realizada a monitoração ambiental através da estimativa periódica da exposição ocupacional, para efeito de acompanhamento da exposição e das medidas de controle.

A monitoração ambiental deve ser completada pela monitoração biológica, que consiste na avaliação de agentes químicos, ou seus matabólicos, em fluídos orgânicos (urina, sangue etc.) do trabalhador. Serve para indicar a exposição ou efeito de um agente químico, em particular de um trabalhador, num grupo ao qual pertence.

As diferenças existentes para cada indivíduo (idade, sexo e hábitos alimentares) assim como a intensidade, a duração e a freqüência de exposição influem nos resultados obtidos.

Parte-se então, para a interpretação dos resultados e tomada de decisões no que se refere à alteração dos processos para minimizar a exposição, com o afastamento temporário ou permanente de trabalhadores.

Este trabalho, pela sua complexidade e alta responsabilidade, é feito por empresas especializadas, com acompanhamento de médico responsável especialista em higiene do trabalho.

Nota: Ver empresas prestadoras de serviços no final deste manual.

TOXICIDADE DE PRODUTOS QUÍMICOS

Metais Pesados

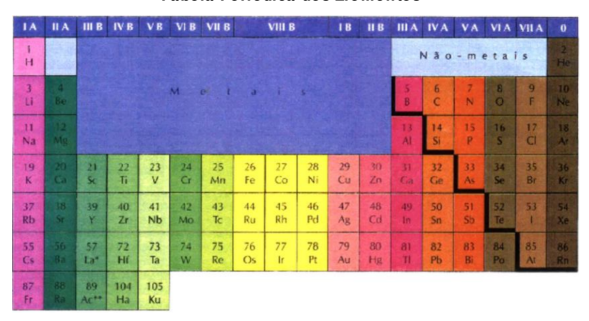


Tabela Periódica dos Elementos

Mercúrio (Hg). Assimilação via respiratória (alvéolos), atuando no Sistema Nervoso Central (SNC). Causa perda de memória, hipertensões e depressões que podem levar ao suicídio. Muito volátil. Armazenar sob água. Evitar o uso de termômetros de Hg em estufas.

Cádmio (Cd). Entrada no organismo por vias respiratórias. É extremamente tóxico. Pós de óxidos no ar podem causar pneumonites, fibrose, edemas pulmonares e doenças renais. Inalação de 40 mg. com retenção de 04 mg. nos pulmões pode ser fatal. Partículas muito finas no ar formam mistura inflamável.

Chumbo (Pb). Na forma metálica ou óxidos. Provoca alterações no sistema nervoso central. Interfere na rota metabólica, provocando anemias. É teratogênico para a mulher na fase de gestação.

Cromo (Cr). A forma Cromo VI no organismo humano reage com a Metionina (da proteína), reduzindo a Cromo III. Provoca irritação das conjuntivas e vias aéreas superiores. Contato com a pele provoca ulcerações crônicas, perfuração do septo nasal. Pode produzir coloração marron da língua e dentes e carcinoma broncogênico.

Aerodispersóides

São dispersões de partículas *Sólidas ou Líquidas no ar*, de tamanho extremamente reduzido de forma que conseguem permanecer em suspensão por longo tempo.

Classificados em: - Poeiras

- Fumos

- Névoas

- Neblinas



Poeiras: são partículas sólidas geradas por ação mecânica de ruptura de sólidos. **Geralmente são maiores que 0,5** μ (micras) e são geradas através de operações como: lixamentos, triturações, perfurações, explosões etc.

Sílica

Partículas de 0,5 a 7 micrômetros, insolúveis no organismo. Provoca "Silicose". Lesões na pleura com enrijecimento do tecido. Doença progressiva. Morte por asfixia.

Amianto

Provoca "Asbestose", fibras pontiagudas que se alojam nos pulmões, perfurando a pleura.

Causam fibroses e câncer no pulmão.

Ácidos

Características, toxicidade e perigos ao manusear:

- Ação corrosiva sobre a pele, mucosas, olhos, tecidos do trato respiratório e digestivo. A intensidade depende de:
 - natureza do ácido
 - concentração
 - tempo de contato
- Muito perigoso no contato com os olhos
- Reatividade: com metais, produtos alcalinos tipo cimento, cal etc.

Ácido Clorídrico (nome comercial: ácido muriático)

- Gás clorídrico borbulhado em água destilada.
- Vapores são irritantes das vias respiratórias.

Ácido Sulfúrico

- Vapores irritantes das mucosas, provocam corrosão dos dentes, dificuldade para respirar, bronquite, edema na laringe e pulmões, perda dos sentidos.
- Na pele soluções diluídas causam dermatites irritativas.
- Soluções concentradas causam alterações e destruição dos tecidos. Muito corrosivo.

Ácido Nítrico

- Vapores são irritantes das vias respiratórias.
- Ação sobre os pulmões pode até causar edema pulmonar.
- Na pele causa queimaduras graves
- Em vazamento, quando muito aquecido produz gases tóxicos e inflamáveis.

Ácido Perclórico

- Contatos com a pele, olhos e mucosas causa queimaduras.
- Tomar cuidados especiais pois forma Percloratos em contato com vários produtos orgânicos, inclusive madeira (das capelas), materiais combustíveis e oxidantes (exemplo HNO3) formando compostos explosivos ao choque.
- Manusear em capelas especiais (revestidas de aço inox).
- Muito explosivo quando anidro. Em condições de uso a concentração não deve exceder a 72%.

Ácido Fluorídrico

- Corrói vidros e metais.
- É extremamente corrosivo para a pele, olhos e mucosas.
- Causa queimaduras graves que podem ser indolores ou invisíveis nas primeiras horas.
- Irritação severa dos olhos e pálpebras. Pode resultar em lesões prolongadas ou permanentes e perda total da visão.
- Efeito crônico: fluorose, perda de peso, anemia, Leucopenia e descoloração dos dentes.
- Em contato com a roupa, retirar imediatamente. Contato com a pele: lavar com muita água, durante 15 minutos, e procurar um médico.
- Para testar vazamentos, usar luvas pré-testadas com água.

Ácido Fosfórico

- Geralmente solução em água.
- Corrosivo para pele, olhos e mucosas.

Com aquecimento, libera vapores tóxicos.

Ácido Acético

- Quando concentrado, causa irritação, queimaduras, lacrimação, conjuntivites e corrosão dos dentes.
- Inalação causa irritação das mucosas.
- Exposição elevada pode causar quadro de morte por edema pulmonar.
- Pode formar misturas explosivas com ar, produzindo incêndios.

Bases

Hidróxido de Sódio

- Inalação provoca danos no trato respiratório inclusive pneumonite grave.
- Corrosivo de todos os tecidos.
- Nos olhos causa opacidade da córnea, edema pronunciado, ulcerações e até cequeira.

Hidróxido de Amônio

- Inalação produz irritações das vias respiratórias.
- Exposição intensa produz broncopneumopatias e morte.
- Em contato com a pele, produz irritação e queimaduras.
- Nos olhos produz opacidade da córnea e cristalino.

Solventes

Álcool Metílico

- Ação do nervo ótico.
- Exposição crônica oral pode causar cegueira.

Benzeno

• Intoxicação Crônca:



- Lesões na medula óssea órgão produtor do sangue.
- Anemia (glóbulos vermelhos).
- Leucopenia (glóbulos brancos).
- Tempo de coagulação (plaquetas ou trombócitos).
- Efeito tardio:
 - Anemia aplástica / Leucemia / Outros tipos de câncer.

Dissulfeto de Carbono

- Solvente extremamente volátil e inflamável.
- Temperatura de altoignição: 100°C em contato com superfícies catalíticas.

- Larga faixa de inflamabilidade do vapor: pega fogo em contato com chapa quente.
- Intoxicação crônica.
- Efeitos adversos múltiplos sobre diferentes órgãos e sistemas.
- Encefalopatia crônica: transtornos psicológicos e neurológicos.
- Lesões vasculares, arteriosclerose precoce.
- Transtornos na espermatogênese, menstruação irregular abortos prematuros.

Estireno

- Pode formar peróxidos explosivos; intoxicação crônica.
- Irritante do sistema respiratório.
- Irritação da pele: secura, formação de bolhas.
- Irritante para os olhos.

N-Hexano

- Inalação aguda: aparecimento de sinais nervosos que começam com euforia, levando à vertigem, paralisia das extremidades e perda de consciência.
- Inalação Crônica:
 - Alterações cutâneas
 - Neuropatia periférica, principalmente nos membros inferiores.
- Está presente nas colas de sapateiro.
- É um dos principais constituintes de Benzina.

Tolueno



- Intoxicação crônica. Ação maior que benzeno, enxaqueca, debilidade generalizada, falta de coordenação e memória, náuseas, falta de apetite, lesões no SNC e SNP.
- Disfunção menstrual na mulher.
- Danos no canal auditivo.

Xilenos (dimetilbenzenos)







- Intoxicação crônica.
- Cefaléia (dor de cabeça), irritabilidade, fadiga, sonolência durante o dia, transtorno do sono à noite, sinais de deterioração do S.N.

Solventes Clorados

Tetracloreto de Carbono

- Inibição do S.N.
- Lesões de fígado e rins mesmo com uma exposição aguda.
- Efeito tardio: carcinogênese.
- Efeito prolongado com a pele: dermatite.

Tricloroetileno

- Ação sobre SNC (fadiga, transtorno do sono, mudança de caráter perda de memória, etc.).
- Pequena alteração hepática.
- Dermatite.
- Efeito tardio: suspeita de carcinogênese.
- Características de exposição aguda:
- Após algumas horas: náuseas e vômitos.
- Dia seguinte: formigamento de boca e nariz.
- Após alguns dias: sintomas pelo rosto todo, perda de reflexos da córnea.

Obs: SN - Sistema Nervoso

SNC - Sistema Nervoso Central

SNP - Sistema Nervoso Periférico

Resumindo:

Exposição a Solventes

- Atuam no sistema nervoso central.
- Causam perda de memória de curto tempo.
- Produzem efeito narcótico, podendo chegar a provocar alucinações.
- Efeitos tóxicos generalizados em diversos órgãos tais como vista, pele, fígado etc.

Solventes Clorados

- Anestésicos e de efeito sobre as vísceras.
- Podem causar câncer hepático (fígado).
- Quando queimados produzem "fosgênio" que é um gás tóxico que causa edema pulmonar como efeito retardado. Exemplos: clorofórmio, cloreto de metileno, percloretileno etc.

Álcoois

- Efeitos anestésicos sobre o sistema nervoso.
- Álcool metílico ação tóxica primeiramente, dirigida sobre o nervo ótico. Muito lentamente eliminado pelo organismo.
- Álcoois superiores tipos propílicos, butílicos, amílicos. Ação tóxica no figado.







Sintomas de Intoxicação aguda provocada por Solventes

- tonturas
- descoordenação dos movimentos
- dores de cabeça
- cansaçonáuseas

- anorexia (falta de apetite)

- impotência e redução da libido

- diarréia
- perda de consciência
- morte

- depressão

Sintomas de Intoxicação crônica provocada por Solventes

- cansaço
- tonturas ansiedade
- dores de cabeça
- apatia intolerância ao álcool
- perda de memória e capacidade de concentração

A ação "sinérgica" entre a exposição a agentes químicos e uma "Deficiência Imunológica" de origem:

- Hereditária



- Problemas psicológicos e depressivos.
- Uso de medicamentos imunodepressores.

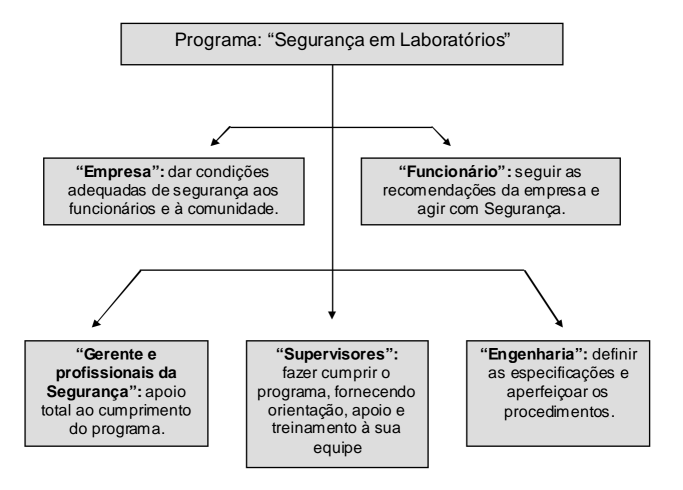




- Stress
- Mudanças de turnos
- Má alimentação (procure fazer uma alimentação diversificada)
 Consumir "produtos naturais"!



ORGANOGRAMA DE RESPONSABILIDADES



Capítulo II

PROJETO E LAYOUT DE UM LABORATÓRIO SEGURO

Ao tratarmos do assunto projeto de layout de um laboratório muitos aspectos poderiam ser discutidos, mas que fogem ao nosso objetivo principal que é segurança. Assim sendo, iremos nos ater aos pontos pertinentes a este aspecto, visando termos um laboratório seguro e confortável para todos que nele trabalham.

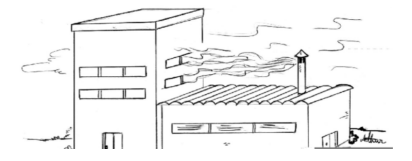
Atualmente, o laboratório torna-se cada vez mais importante na política de "Qualidade Total", tão almejada pela maioria das empresas, pois é um fator de sobrevivência, uma vez que as empresas que não cuidarem do controle de qualidade das matérias primas e do seu produto final, com o mesmo empenho que a produção, estarão fadadas ao insucesso.

Há necessidade de enquadrar-se nas normas internacionais do tipo estabelecidas pela Organização Internacional de Padronização, série ISO-9000, que requerem procedimentos de fabricação e de controle perfeitamente definidos, elaborados em manuais sujeitos a auditorias e utilizando métodos oficiais em que a segurança e a higiene do trabalho são de grande importância.

Desta forma, o laboratório deixa de ser local improvisado, sem as condições ideais para se desenvolver o trabalho a contento.

PROJETO CIVIL

Numa unidade industrial moderna, a localização do laboratório é estudada levando-se em conta o seu posicionamento em relação à produção, para facilitar o recebimento de amostras e o envio de resultados.

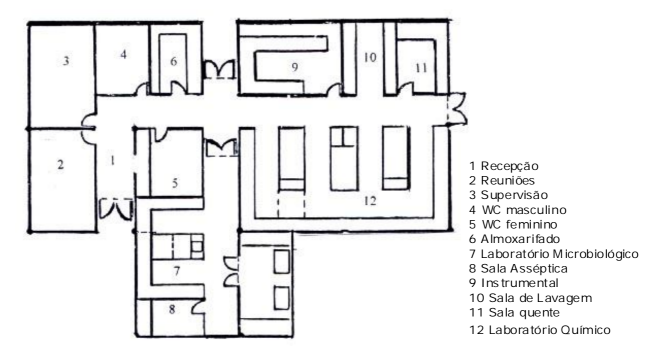


Deve-se levar em conta também o posicionamento da exaustão dos gases das capelas no telhado, pois as correntes de ar poderão conduzi-los para as janelas de outros prédios administrativos ou de produção, ou ainda em direção ao ponto de captação do sistema de ar condicionado do próprio laboratório.

Levadas em conta estas considerações iniciais para projetar um laboratório, parte-se para definir as dimensões requeridas para as atividades. Para isto, deve-se fazer um estudo quanto aos tipos e número de análises que serão executadas, para se definir os equipamentos que serão utilizados e o número de funcionários necessários. A partir destes dados, pode-se estimar os metros lineares de bancadas, o número de capelas, cubas, sala de lavagem de vidrarias, sala de instrumentos analíticos, almoxarifado de reagentes, sala de supervisão, refeição (quando for o caso) e local para fumantes.

Com estes dados define-se a área necessária e pode-se pensar no layout. Neste, residem aspectos fundamentais para a segurança dos trabalhadores:

- As capelas não devem ficar posicionadas em rotas de circulação, pois são locais passíveis de acidentes.
- Corredores com um mínimo de 1,5 de largura para evitar colisões com pessoas levando vidrarias e amostras.
- Ausência de áreas de aprisionamento de trabalhadores visando situações de incêndios.
- Duas ou mais saídas com portas, abrindo para o lado de fora, dotadas de visor.



O projeto civil deve levar em conta fatores primordiais em um ambiente de laboratório. Por maior rigor que se tenha nas operações, haverá exalação de vapores, névoas, partículas etc. Portando, no projeto, o sistema de exaustão, as capelas e o sistema de ar condicionado devem ser projetados com muito conhecimento técnico, pois caso contrário poderá haver descompensação de um sistema em relação ao outro.

O ar no laboratório deve sofrer entre 10 a 60 trocas por hora, dependendo de os produtos manuseados serem mais ou menos voláteis, e de sua toxicidade.



Outro aspecto do projeto civil pertinente à segurança é o tipo de revestimento do piso. Este deve ser antiderrapante, lavável, com o mínimo de juntas possíveis e não sofrer ataque dos produtos que serão manuseados.

Em laboratório não é recomendável o uso de cortinas de tecido ou de material inflamável.

A iluminação também é um fator muito importante. Deve-se ter no laboratório iluminação entre 500 e 1000 LUX, natural ou artificial. Deve-se evitar a incidência de luz do sol direta nos equipamentos, recorrendo ao uso de breezes, se necessário.

Finalmente, define-se a localização dos extintores de incêndio, chave geral elétrica, bem como dos equipamentos de emergência tais como: chuveiros, lava-olhos, mantas de proteção etc. Todos devem ser de fácil acesso e com sinalização perfeitamente visível.

PROJETOS HIDRÁULICO E ELÉTRICO

Definido o layout básico parte-se para o projeto hidráulico, que deve levar em conta os produtos que serão manuseados visando principalmente o projeto de esgoto. O consumo de água, vapor e GLP dependerá da instrumentação que será utilizada.

O projeto elétrico levará em conta o consumo de energia requerido para os equipamentos, aquecedores, fornos, etc, bem como ar condicionado e sistema de exaustão. Deve-se prever chaves elétricas para desligamento parcial de bancadas, sem desligar totalmente o sistema de iluminação do laboratório.

Os laboratórios mais sofisticados prevêem instalação de sistemas de detecção/alarme para temperatura, fumaça, pressão etc.

Levados em conta todos os pontos vistos anteriormente, certamente teremos um laboratório em condições seguras de trabalho. Pela alta responsabilidade do projeto e montagem de um laboratório, recomendamos trabalhar com empresas de confiança que poderão apresentar outras sugestões em função de necessidades específicas.

EQUIPAMENTOS DE PROTEÇÃO COLETIVA (EPCs)

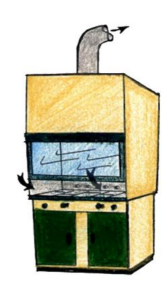
São denominados EPCs os equipamentos de uso no laboratório que, quando bem especificados para as finalidades a que se destinam, permitem executar operações em ótimas condições de salubridade para o operador e as demais pessoas no laboratório. Estes esquipamentos permitem também eliminar ou reduzir o uso de alguns Equipamentos de Proteção Individual (EPIs) como será visto mais adiante.

As capelas são o melhor exemplo destes equipamentos. Temos diversos tipos de capelas de laboratório dependendo de trabalho a que se destinam:

- Capelas de uso geral
- Capelas tipos "Walk in"
- Capelas de ácido perclórico
- Capelas de fluxo laminar

Capelas de uso geral

São equipamentos imprescindíveis em todo laboratório onde se manuseiam produtos químicos ou produtos particulados. Devem obedecer a critérios de construção levando-se em conta o tipo de trabalho e a quantidade de operadores que irão usá-las. Principais características:



- Construção robusta com revestimento interno resistente aos produtos com os quais se vai operar.
- Sistema de exaustão com potência suficiente para promover a exaustão dos gases leves que rapidamente ocupam as camadas superiores, e dos gases pesados tipo gases de enxofre, e alguns solventes, que tendem a permanecer nas partes baixas da capela. O ruído não deve exceder aproximadamente 64 decibéis.
- Sistema de iluminação adequado para uma perfeita utilização (é sugerido mínimo de 400 LUX).
- Dimensões adequadas com todas as utilidades necessárias (gases, energia, água, esgoto etc) a fim de evitar-se improvisações, e comandos na parte externa.
- Equipamentos elétricos e interruptores à prova de explosão, quando para trabalho com produtos inflamáveis ou explosivos.
- Tipos de revestimento interno:



- tampo de cerâmica antiácida
- tampo de granito



- tampo e paredes de aço inox 304 ou 316
- resinas especiais (fiberglass c/ poliester)

• Epoxin e outros

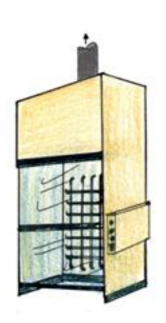
A exaustão da capela é um dos ítens mais importantes a serem verificados periodicamente pela medida de Velocidade Facial, feita por meio de um anemômetro e expressa em metros/segundo (m/s).

Segundo normas sugeridas pela ACGIH (American Conference of Governamental and Industrial Hygenists), a velocidade do ar deve ser em torno de 0,5 m/s com a janela da capela totalmente aberta. Pode-se fazer um teste qualitativo para visualizar a trajetória dos gases em exaustão aproximando-se dois pequenos beckers contendo hidróxido de amônio concentrado e ácido clorídrico concentrado.

Observa-se a formação de névoas brancas.

Capelas tipo "Walk In"

São capelas especiais sem bancada tradicional. Sua base de trabalho é rebaixada até quase ao nível do piso. Nessas capelas é possível o operador entrar, tomando os devidos cuidados com gases residuais, para efetuar montagem de aparelhagens de grandes dimensões, em alturas impossíveis de atingir em capelas normais.



Capelas para Ácido Perclórico

São capelas especialmente projetadas para o trabalho envolvendo ácido perclórico, produto este que forma produtos explosivos ao entrar em contato com produtos orgânicos tais como a madeira, plásticos etc.





Capela com I nsulflação

Essas capelas devem ser revestidas de aço inoxidável (internamente) e dotadas de um sistema hidráulico em que gases exauridos passam por uma nova cortina de água, promovendo a dissolução/remoção de vapores de ácido perclórico, evitando

assim o contato com os dutos (em geral de PVC) e a dispersão na atmosfera. As paredes da capela devem ser lavadas internamente após cada dia de uso.

Testes de eficiência de Capelas

- Exaustão, medindo a velocidade do ar
- Iluminação
- Nível de ruído



Teste Qualitativo da Exaustão

• Aproximar os vapores de dois beckers contendo separadamente ácido clorídrico concentrado e hidróxido de amônio concentrado.

Teste Quantitativo da Exaustão

• Medir com um anemômetro a velocidade em 4 ou 6 pontos diferentes e tirar a média.





 A velocidade facial deverá ser em torno de 0,5 m/s. (Norma da ACGIH)

Operação em capelas de Laboratório



- Só operar com os sistemas de exaustão e iluminação ligados e em perfeito funcionamento.
- Remover vidrarias e frascos desnecessários ao trabalho.
- Manter a janela (quilhotina) com a menor abertura possível.
- Ao terminar o trabalho, deixar o exaustor funcionando de 10 a 15 minutos, depois, então, desocupar e limpar a capela, se necessário.

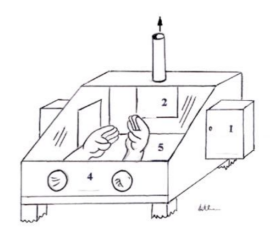
Em caso de pane no sistema de exaustão ou iluminação:

- fechar a janela da capela.
- comunicar a todos que usam a capela e colocar um aviso por escrito.
- comunicar a manutenção e esta deverá tomar cuidados com a possibilidade de haver gases tóxicos residuais.

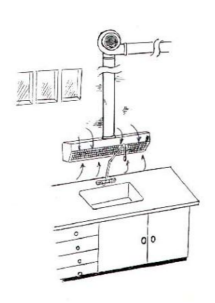
Câmaras fechadas (glove-box):

para operação com produtos altamente tóxicos.

- caixas de alimentação com portas automáticas e filtros de entrada.
- 2. filtro primário na entrada do duto de exaustão.
- **3.** equipamento de tratamento dos gases exauridos.
- 4. abertura para encaixe das luvas.
- 5. visor com vedação perfeita.

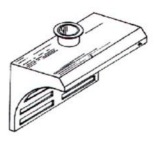


Coifas de captação: destinadas a captar vapores, névoas, fumos ou pós.





Coifa PVC, FIBER, INOX



Coifa de captação direta

Coifa Conjugada

Sistemas Portáteis de Exaustão

- Dotados de filtros especiais para solventes e partículas.
- Peso total de aproximadamente 14 kg.





Nota: Fotos cedidas por ABPh. Nederman & Co.

Chuveiros de Emergência

- Devem ser construídos com materiais de boa qualidade para evitar corrosão.
- Devem ser instalados em locais de fácil acesso. Distância máxima de aproximadamente 8 a 10 m do local de trabalho.
- O local deve ser dotado de saída de esgoto.
- Devem ser inspecionados e testados periodicamente.
- Devem ser alimentados com água de boa qualidade e de fonte ininterrupta.







Sistema Conjugado

Lava-olhos de Emergência

- Duchinhas devem ser dotadas de filtro para reter partículas.
- Devem ser alimentados com água de boa qualidade.
- Devem ser limpos e testados periódicamente.





No caso de queimaduras na vista com agente corrosivo, lavar o olho durante 10 a 15 minutos e consultar um médico.

Mantas corta-fogo

As mantas corta-fogo são fabricadas com tecidos especiais não combustíveis e são empregadas em casos de incêndios, em que um líquido em chama é espirrado nas vestimentas do trabalhador.

A extinção do fogo se dá por abafamento.

Da mesma forma que os outros Equipamentos de Emergência, devem estar disponíveis em local de fácil acesso e todos devem ser treinados para a sua utilização.

A figura ao lado mostra o tipo de manta que é montada num suporte vertical que facilita o acesso na hora da utilização.



Sinalização de Segurança













"Um Laboratório será mais seguro se for bem sinalizado!"

Obs: Exemplos de sinalizações fornecidas pela empresa Fixart.

Capítulo III

EQUIPAMENTOS DE PROTEÇÃO INDIVIDUAL (EPIS)



Os equipamentos de Proteção Individual destinam-se a proteger o trabalhador ou o analista em operações em que a Proteção Coletiva não é suficiente para garantir a saúde e integridade física da pessoa. Por exemplo quando há riscos de exposição em emanações de vapores, névoas, pós etc. fora da capela, ou risco de quebras ou explosões de aparelhos de vidro, cortes com vidrarias, lâminas, ferramentas perfurantes, cortantes etc.

É importante frisar que devemos procurar obter as melhores condições possíveis no laboratório no que diz respeito às instalações (iluminação, ventilação, uso de capelas etc.), para se ter que recorrer ao uso de EPIs em último caso. Por outro lado, os EPIs quando necessários, devem ser de boa qualidade e proporcionar o máximo conforto possível.

A seleção dos EPIs deve ser feita em trabalho conjunto do laboratório com o departamento de Segurança da empresa.

PROTEÇÃO DE MÃOS E BRAÇOS

Uma das principais fontes de acidentes em laboratórios são as operações manuais, que muitas vezes, em virtude da aparente familiaridade, despreparo e negligência, incorrem em sérios acidentes, causando graves ferimentos em operadores. É injustificável o não uso de luvas adequadas, já que são equipamentos de baixo custo e estão disponíveis no mercado os mais variados tipos, adequados a cada uso.

Principais operações que requerem o uso de luvas de proteção:

- Operações com vidrarias
- Montagem de equipamentos
- Manuseio de produtos químicos
- Operações em forno mufla etc.
- Operações criogênicas
- Manuseio de materiais biológicos, sangue, tecidos infectados etc.
- Manuseio de animais
- Manuseio de ferramentas, lâminas metálicas, etc

Veremos abaixo materiais utilizados para diversos tipos de luvas, porém em casos de dúvidas ou operações de alto risco, sempre é sugerido obter o aconselhamento de técnicos das firmas fornecedoras.

Materiais de confecção de luvas

Couro

Material natural, com tratamento especial, adquire alta resistência mecânica, permite bom tato e é absorvente. Ideal para operações de montagem, manutenções, manuseio de equipamentos pesados etc.

Borracha Natural (Látex)

Material de boa elasticidade que rapidamente retorna à condição inicial, boa resistência a sais, álcalis, ácidos e cetonas.







Pode ser misturada a outras borrachas melhorando algumas propriedades. Por exemplo: a borracha de látex, quando misturada com a borracha nitrílica, aumenta a resistência à abrasão aliando-se à elasticidade do látex. Muito usada em laboratórios químicos e de eletrônica, indústrias alimentícias, produtos farmacêuticos etc.

Borracha Nitrílica

Material sintético de alta resistência à abrasão; boa resistência a agentes químicos. Possui larga aplicação em laboratórios químicos e clínicos.

PVC ou Cloreto de Polivinila

Material sintético, resistente a álcool e a ácidos, porém com pouca resistência a solventes orgânicos derivados de petróleo.

Indicadas para processamento de alimentos, manufatura de produtos farmacêuticos etc.

Borracha Neoprene

Material sintético de boa resistência a óleos minerais, óleos graxos e uma gama de produtos químicos.

Luvas de neoprene comum são resistentes a ácidos, álcalis, álcoois, solventes derivados de petróleo etc.

Tipos de Acabamento

O mercado oferece uma variedade de modelos e tamanhos com acabamento interno e externo que melhoram o desempenho do operador com relação ao tato, para manusear os materiais e equipamentos.

Os revestimentos externos aumentam a aderência, enquanto os internos absorvem a transpiração e mantêm uma temperatura mais confortável para o operador.

Cuidados e Manutenção de Luvas

Diversos tipos de luvas permitem ser lavadas e secadas entre os usos, oferecendo maior conforto ao operador.

Para retirar luvas de borracha de fina espessura, tipo látex, puxar pelo punho. Se o operador manuseou produtos contaminados ou tóxicos, deverá lavá-las antes de retirá-las, evitando o risco de se contaminar.

Antes de reutilizar, examinar as luvas para verificar se há perfurações, rachaduras e áreas sujeitas a rompimento. Fazer o teste, após limpar e desinfetar, inflando-as de ar. Luvas utilizadas para exames médicos ou coletas não devem ser reutilizadas.

Resistências de materiais para confecção de luvas

A tabela apresentada a seguir serve como orientação para a seleção dos materiais de luvas, não absolutamente rigorosa para todos os materiais pois estes, sendo de diferentes empresas, são fabricados por processos diferentes.

É recomendável, em casos de trabalhos com produtos perigosos, fazer testes no laboratório ou consultar o fabricante ou fornecedor para uma orientação técnica mais específica na escolha correta.

IsoLab

TABELA: Resistência química de alguns materiais para fabricação de luvas de proteção

Produto Químico	Borracha Látex	Neoprene	Borracha Nitrílica	PVC
Ácido Acético 50%	E	E	E	E
Ácido Clorídrico 35%	E	Е	Е	E
Ácido Fluorídrico 40%	E	E	E	E
Ácido Fosfórico 80%	E	E	E	E
Ácido Sulfúrico 50%	E	E	E	E
Acetato de Etila	В	В	SA	SA
Ace tona	E	E	SA	SA
Ace tonitrila	SA	E	NT	SA
Ácido Nítri∞	E	E	В	E
Álcool Etílico	E	E	E	E
Álcool I sopropílico	E	E	E	E
Álcool Me tílico	E	E	E	E
Benzeno	SA	SA	SA	SA
Ciclohexano	SA	E	E	NT
Dietanolamina	E	E	E	E
Dime tilformam ida	E	E	SA	SA
Dissule to de Carbono	SA	SA	В	SA
Formaldeído 30%	E	E	E	В
Hexano e Heptano	SA	E	E	SA
Hidróxido de Amônio	E	E	E	E
Hidróxido de Sódio 40%	E	E	E	E
Hidróxido Potas 45%	E	E	E	E
Nitrobenzeno	NT	В	SA	SA
Tetracloreto de Carbono	SA	SA	В	В
Tetrahidrofurano	SA	SA	SA	SA
Ticloroetileno	SA	SA	SA	SA
Tolueno	SA	SA	SA	SA
Trie tano lam ina	E	E	E	E
Xilenos (o.m.p.)	SA	SA	В	SA

Legenda: E = excelente B = Bom SA = Sofre Ataque NT = Não Testado (Testes de ataque aparente num prazo de 20 a 30 minutos)

Luvas para altas temperaturas:

KEVLAR:

- Para temperaturas até 300 °C
- Boa flexibilidade (conforto)
- Resistente á cortes (metais ou vidros)



PROTEÇÃO DOS OLHOS E FACE

A proteção dos olhos e face é imprescindível em operações que envolvam emanações de vapores ou névoas, fumos ou espirros de produtos químicos em digestões, refluxos, transferências de líquidos, reações ou metais fundidos; fragmentação de vidrarias, com disparo de projéteis e operações com aparelhagens que emitem radiações perigosas.

Os equipamentos de proteção devem fornecer proteção total ao objetivo a que se destinam, quer seja a impactos de projéteis, quer seja a espirros de produtos químicos.

Óculos de Segurança



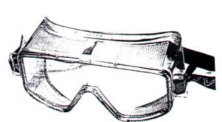




Ser de boa anatomia para oferecer o conforto necessário para o operador, que poderá utilizá-los por horas a fio. Caso contrário, o equipamento corre o risco de ser colocado em segundo plano. Detalhe importante é que não deverá interferir no campo de visão do operador.



Óculos de Proteção





Prefira modelos com película anti-transpirante

Finalmente, esses equipamentos devem ser de uso individual, ser de fácil acesso, ser mantidos limpos e em perfeito estado de conservação. No Brasil felizmente a cada dia mais encontramos empresas em que o uso de óculos de proteção é permanentemente obrigatório no laboratório.

Existem disponíveis no mercado diversos tipos de óculos de proteção e protetores faciais, cada um para um determinado fim:

- óculos de proteção contra projéteis.
- óculos de proteção contra espirros de produtos químicos.
- óculos para proteção contra radiações tipo ultra-violeta e infravermelho provenientes de telas de computadores, lasers etc.
- protetores faciais.

Dezenas de modelos são oferecidos pelas empresas de segurança, diferindo dos mais tradicionais aos modelos com proteção lateral, detalhe que é recomendado em praticamente todos os casos, pois oferecem melhor proteção contra poeira e partículas.

As estruturas podem ser em plásticos especiais, como policarbonato, mais recomendadas por serem leves, duráveis e permitirem operações em que o operador se expõe a altas temperaturas.

Óculos de Proteção contra Radiações

Operadores em indústrias, centros de pesquisa, laboratórios médicos, ou em aferição de equipamentos a laser devem utilizar óculos especiais que protejam contra radiações.

Encontram-se disponíveis lentes fabricadas com polímeros resistentes a impactos e que absorvem radiações de comprimentos de onda específicos, de acordo com a potência das radiações. É imprescindível, nestes casos, a orientação de técnicos das empresas fornecedoras dos aparelhos e/ou fornecedores dos óculos de proteção.

As lentes de policarbonato absorvem a maior parte da radiação UV, podendo esta proteção ser incrementada para casos especiais.

A radiação de Ultra-Violeta é definida como a região do espectro entre 180 nm e aproximadamente 390 nm. As lentes de policarbonato absorvem radiações de até 380 nm.

Para situações de calor ou intensa radiação como em operações com metais fundidos, soldas etc., são produzidas lentes do tipo espelhado com metais, tais como cobalto e protetores revestidos de uma camada de ouro sobre o policarbonato, especialmente desenvolvidos para operações com altas emissões de calor.

Resistência química do Policarbonato a agentes químicos

(largamente empregado na confecção de óculos de segurança e de proteção)

Agente Químico	Resistência	Agente Químico	Resistência
Ace ta Ide ído	R	Cloro (10% no ar)	E
Acetato de Celossolve	R	Cloro (10% úmido)	В
Ace ta to de amila	M	Clorofórmio	М
Ace tona	M	Die til ce tona	M
Acetonitrila	M	n-decano	R
Ácido acético 50%	E	o-e p- Diclorobenzeno	M
Ácido clorídrico 20%	В	Dietilenogliωl	В
Ácido clorídrico 35%	M	1,4-Dioxano	В
Ácido crômico 10%	В	Éter	M
Ácido fórmico 50%	Е	Etilacetato	M
Ácido fluorídrico 48%	M	Etilbenzeno	M
Ácido fosfórico 85%	E	Etilenoglicol	В

Agente Químico	Resistência	Agente Químico	Resistência
Ácido perclórico	M	Formaldeído 40%	E
Ácido nítrico 1-10%	E	Gasolina	R
Ácido sulfúrico 60%	В	Hexano	R
Ácido sulfúrico 98%	M	Heptano	E
Acrilonitrila	M	Hidróxido de amônio 30%	М
Álcoolbenzílico	M	Hidrazina	М
Álcool isobutílico	E	Mercúrio	М
Álcool isopropílico	E	Metiletilætona	М
Amônea	M	Nitro benze no	М
Anidrido acético	M	Percloretileno	М
Anilina	R	Óxido de etileno	R
Benza lde ído	R	Peróxido de hidrogênio 30%	E
Benzeno	M	Tetracloreto de Carbono	М
Ciclohexano	E	Tolueno	R
Clore to de butila	M	Tricloroetano	М
Cresol	M	Xilenos	М

Legenda: E = exœlente (nenhum a taque após 30 dias de contato)

B = bom (pouco ataque após 30 dias de contato)

R = regular (sofre ataque após 5 a 10 dias de contato)

M = mau (sofre ataque imediato, não recomendado)

Protetores Faciais

Oferecem uma proteção adicional à face do operador sem prescindir do uso dos óculos de proteção. São disponíveis em plásticos tipo propionatos, acetatos e policarbonatos simples assim como revestidos com metais para absorção de radiações infravermelho.

Para as seguintes operações são recomendados o uso de protetor acompanhado de óculos: em processos de dissoluções de sólidos ou produtos químicos gerando reações exotérmicas, moagem de produtos químicos sólidos, digestões, fusões, calcinações em fornos muflas, manuseio de soros, sangue e outros materiais biológicos.

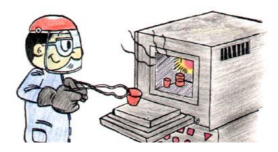
Protetores faciais com lente de policarbonato



Da mesma forma que protetores com lente de policarbonato puro são para proteção contra projéteis ou espirros, os policarbonatos adicionados de uma camada de metal, depositada na superfície, são mais adequados para proteção contra UV, calor, infravermelho etc.

Uso adequado dos EPIs

Operações com cadinhos e fornos-muflas:



- EPIs: luvas de cano longo, óculos, protetor facial e pinça adequada para cadinhos.
- Retirar o cadinho e deixar em resfriamento prévio, evitando superfícies frias tais como mármore, granito etc. e evitar madeira ou plástico.
- Transferir para estufa de secagem a 105 graus Celsius.
- Transfira para o dessecador para esfriar até à temperatura ambiente.

PROTEÇÃO AURICULAR

Nos laboratórios não é muito freqüente a intensidade de ruídos ultrapassar os limites recomendados.

Os controles dos níveis de ruídos em laboratório são regidos pela norma NBR - 10152/ABNT que estabelece limite de 60 decibéis para uma condição de conforto durante a jornada de trabalho.

Protetores Auriculares:







Descartável

Poucos casos podemos citar em que há possibilidade de os limites de tolerância serem ultrapassados. O primeiro é em capelas mal projetadas, em que o sistema de exaustão provoca um ruído acima do normal, freqüentemente em virtude de problemas com dimensões de dutos provocando uma velocidade de ar excessiva.

Nesses casos é frequente os laboratoristas desligarem o sistema de exaustão, com graves prejuízos para todos que usam a capela. O correto é redimensionar o sistema de exaustão da capela. Porém isto requer um investimento maior, enquanto não é feito recomenda-se o uso de protetor auricular.

Outros casos em que ocorre a ultrapassagem dos níveis de ruído é em laboratórios que manuseiam amostras sólidas que requerem moagens e/ou peneiração como laboratórios de minérios. Quando a quantidade de amostras é muito grande e o uso dos moinhos ou peneradores/vibradores é muito freqüente, será necessário o uso de protetores auriculares. Sempre que possível enclausurar o aparelho para diminuir o ruído.

Abaixo apresentamos tabela que estabelece limites de tolerância em decibéis relacionados com o tempo de exposição diário (Norma regulamentadora 15, Anexos 1 e 2 da Portaria 3214 de 08/07/1978).

Limites de Tolerância para ruído contínuo ou intermitente

Nível de ruído	Máxima exposição diária
dB (A)	permissível
85	8 horas
86	7 horas
87	6 horas
89	4 horas e 30 minutos
90	4 horas
91	3 horas e 30 minutos
92	3 horas
93	2 horas e 40 minutos
94	2 horas e 15 minutos
95	2 horas
96	1 hora e 45 minutos
98	1 hora e 15 minutos
100	1 hora
102	45 minutos
104	35 minutos
105	30 minutos
106	25 minutos
108	20 minutos
110	15 minutos

A <u>Norma Fundacentro - NHO-01 (Avaliação da exposição ocupacional ao ruído)</u> é mais prudente e recomenda que para cada incremento de 03 dB se tenha uma redução do tempo de exposição, para a metade.

PROTEÇÃO RESPIRATÓRIA

Da mesma forma que outros tipos de EPIs, os equipamentos de proteção respiratória devem ser selecionados pelo Departamento de Segurança do Trabalho e adquiridos com a orientação técnica das empresas fornecedoras ou de um órgão oficial (vide endereço no Capítulo X) com os devidos Certificados de Aprovação (C.A.).

Essa preocupação permitirá não só a seleção de produtos testados e devidamente homologados, como garantirá a empresa evitar possíveis ações trabalhistas ou indenizatórias.

Todo programa de Proteção Respiratória nas empresas deve atender à instrução Normativa nº1, de 11.04.1994, do Ministério do Trabalho.







Proteção total da face

Algumas recomendações importantes para o uso de proteção respiratória:

- Pessoas a serem designadas para trabalhar com máscaras e respiradores, devem ser habilitadas fisicamente para realizar este tipo de trabalho.
- A seleção dos equipamentos deve ser de acordo com os produtos químicos e a concentração a que o operador estará exposto.
- Deve-se ter por escrito os procedimentos de operações que regem a seleção e uso dos equipamentos de proteção respiratória.
- Deve-se dar o devido treinamento para os operadores no uso, manutenção e limpeza dos equipamentos.
- Equipamentos usados por mais de um operador, estes devem ser limpos e desinfectados após cada uso.
- A manutenção deve ser regular e periódica com datas fixadas no que se refere à limpeza, desinfecção, troca de filtros e substituição das partes danificadas.

É importante fazer uma constante vigília das condições de operação para que, se notada alguma alteração, possa se fazer a troca necessária do sistema de proteção.

Assim sendo, no laboratório as operações com exalações de produtos tóxicos fora da capela devem ser feitas com uso de máscara de proteção com filtro adequado.

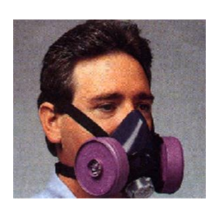
Há dois tipos de máscaras para uso em condições de concentrações diferente a saber: máscaras semi-faciais e máscaras de proteção total.

As máscaras semi-faciais são recomendadas para casos em que a concentração dos vapores tóxicos não ultrapassar a dez vezes o Limite de Exposição. Devem ser acompanhadas do uso de óculos de proteção.

As máscaras de proteção total da face são utilizadas para ambientes em que a concentração pode atingir até cinqüenta vezes o Limite de Exposição. Nestas máscaras o fator anatomia, leveza e baixa resistência à respiração são preponderantes para o conforto do operador. O ideal é utilizar máscaras de proteção total da face com sistema de ar autônomo.

Temos também no laboratório trabalhos envolvendo reações a altas temperaturas com vidrarias, em que há risco de quebras e explosões. Nesses casos o protetor deve apresentar não só estrutura com resistência química adequada como também oferecer proteção contra respingos e impactos de partículas.

Seleção de filtros





Temos no Brasil fornecedores de máscaras que fornecem filtros de reposição para particulados e produtos químicos.

Os filtros são geralmente recipientes feitos de plástico ou alumínio contendo um recheio de material filtrante.

A fabricação dos filtros, para reter particulados, utiliza material fibroso com propriedades eletrostáticas que aumentam a eficiência, atraindo eletrostaticamente as partículas em suspensão no ar que passa pelos mesmos. A saturação desses filtros é observada pelo aumento excessivo da resistência à respiração, momento este em que o filtro deverá ser substituído.

Cartuchos Filtrantes

O recheio destes filtros é feito com material adsorvente sólido granulado que deve reter na sua superfície determinados produtos químicos, quando estes entram em contato com o filtro. A retenção se dá devido a forças moleculares de atração que ocorrem entre a superfície do adsorvente e a estrutura molecular do adsorbato, isto é, do produto que é retido.

Podem ocorrer casos de reações químicas.

Um dos adsorventes mais empregados na fabricação de cartuchos é o carvão ativo submetido a tratamentos especiais.

Protetor Autônomo

Máscara de Proteção total com Sistema de alimentação autônomo :



Máscaras semi-faciais descartáveis

Esse tipo de máscara é bastante empregado em operações em áreas contaminadas com pós químicos, pós metálicos, névoas, gases e vapores. Quando atende aos contaminantes específicos é prático, pois dispensa a limpeza diária e manutenção das máscaras tradicionais.

As máscaras semifaciais descartáveis são extremamente leves e confortáveis, podendo ser, num balanço final, uma opção bastante econômica e bem aceita pelos trabalhadores.





Uma desvantagem destas máscaras é que, às vezes, podem ser descartadas antes do tempo pelos operadores não bem treinados, devido a aparentarem estar "sujas" quando saturadas de umidade proveniente da respiração. Existem máscaras descartáveis com válvula para exalação do ar que eliminam esse problema. Os tipos de máscaras mais simples se destinam exclusivamente a reter poeiras e são despojadas de qualquer outro dispositivo, além do próprio material de confecção.

Nem todas as máscaras descartáveis retêm partículas finamente divididas (abaixo de 7 micras). Por isso não são recomendadas para poeiras que podem provocar doenças pneumoconióticas, como a sílica e o amianto. São disponíveis no mercado máscaras apropriadas para sólidos em suspensão, fumos metálicos como chumbo, vapores de mercúrio, etc. Deve-se solicitar a orientação de profissionais habilitados para selecionar a melhor máscara para cada caso. Os materiais filtrantes são divididos em classes, de acordo com a porcentagem de pó que se deseja reter.

CLASSIFICAÇÃO DOS FILTROS MECÂNICOS:

Classe do filtro	Pene tra ção	Resistência máxima à respiração	
	máxima permitida	30 l/min.	95 l/min.
P1	20%	6	21
P2	6%	7	24
P3	0,05%	12	42

Capítulo IV

BOAS PRÁTICAS LABORATORIAIS

- Vestimentas e hábitos
- Manuseio de vidrarias e produtos químicos
- Transporte de reagentes e amostras





- Avental de trabalho deve permanecer no local de trabalho.
- O manuseio de grandes volumes líquidos corrosivos deve ser com aventais apropriados (emborrachados e resistentes aos líquidos corrosivos)

OPERAÇÕES COM VIDRARIAS

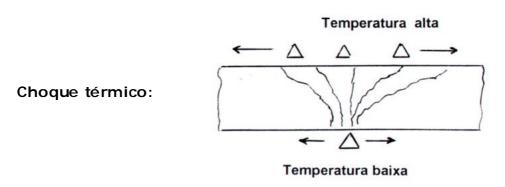
Podemos dizer que praticamente todas as análises de laboratório envolvem manuseio de vidrarias, tanto em análises de controle de qualidade, como em pesquisa, assim como na montagem de sistemas para destilações, reatores, etc. Conseqüentemente acidentes com vidrarias são freqüentes em laboratórios e devem ser eliminados.

O vidro comum constitui-se de uma mistura de cerca de 70% de sílica e o restante são diversos tipos de óxidos de sódio, alumínio, potássio, magnésio, ferro, etc. Esse vidro, tem pouca resistência térmica e mecânica, sendo usado com restrições apenas em armazenagem de reagentes e amostras.

As vidrarias de laboratório em geral são da vidro borossilicato, que é uma mistura sintética de óxido de silício com baixo teor de óxido de sódio e adicionado cerca de 12% de óxido de boro, (B_2O_3) . Esse vidro adquire boa resistência química, mecânica e térmica, tolerando mudanças bruscas de temperatura de maneira muito superior ao vidro comum.

Por que os vidros quebram?

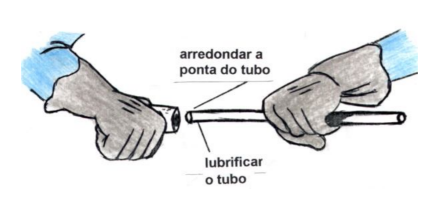
- defeitos de fabricação (bolhas, trincas etc.)
- choques térmicos
- fadiga seguida de mudanças bruscas de temperatura
- riscos (vidraria riscada)
- impactos mecânicos em superfícies rígidas
- falhas e tensões em montagens de aparelhos



Montagens de aparelhagens de vidro

Introdução de tubos em rolhas

Nas operações de montagens de vidrarias, nunca devemos submeter o vidro a forças excessivas, pois esse diferentemente de outros materiais como madeira ou plásticos, não tem flexibilidade e conseqüentemente não avisa quando vai se quebrar.



Ao montar aparelhos de vidro ou inserir tubos em rolhas, usar os devidos equipamentos de proteção tais como luvas, óculos, além de envolver o tubo num tecido para maior proteção. Outra providência importante é previamente abrandar os cantos vivos do tubo de vidro em chama de bico de Bunsen, na parte mais quente da chama (superior). Lubrificar com óleo mineral ou de silicone antes de introduzir na rolha.

Detalhe importante para evitar tensões na montagem de vidrarias é manter o alinhamento dos tubos de conexão entre os diversos frascos de reação, refrigeração etc., utilizando garras ou pinças com os dedos revestidos de PVC ou similar, em bom estado de conservação, e não submeter a vidraria a apertos excessivos, pois isso poderá provocar quebras após o aquecimento.

Choques térmicos em vidrarias

Os choques térmicos ocorrem quando um recipiente de vidro é submetido a duas temperaturas muito diferentes entre o líquido contido internamente e a temperatura externa, que poderá ser de um líquido ou de uma superfície fria como mármore etc. Assim sendo, o vidro que tem um coeficiente de dilatação definido, submetido ao mesmo tempo a duas temperaturas muito diferentes, ficará sujeito a uma tensão no interior da parede que irá provocar a sua ruptura.

Nestas situações os vidros borossilicatos são bem mais resistentes e recomendados.

Para aquecer líquidos em bico de Bunsen e recipiente de vidro, sempre que possível usar placa de vidroceramica.

No caso de aquecimento direto, não permitir que a chama aqueça o vidro acima do nível do líquido, pois quando o líquido entrar em contato com esta superfície superaquecida poderá se quebrar.

Temos por exemplo, aquecimento de líquidos em tubos de ensaio. É uma operação que exige muito cuidado para não haver espirros de líquidos quentes e às vezes corrosivos no operador ou nos colegas.

Usar óculos de proteção, avental, luvas e pegador de tubos de ensaio.

Aquecer brandamente com a boca do tubo em direção oposta ao operador, fazendo com que a chama mantenha contato com o vidro apenas onde há líquido, pois caso a chama aqueça o vidro seco a uma temperatura muito alta, quando o líquido entrar em contato com o mesmo haverá ebulição violenta e expulsão de líquidos e vapores para fora do tubo ou mesmo, podendo quebrar o tubo por choque térmico.

Aquecimento de Líquidos

É recomendável aquecer líquidos em chapas de aquecimento elétrico ou em banho-maria.

O aquecimento em banho-maria é uma operação tranquila porque temos aquecimento brando, porém em análises em que não podemos ter presença de água, usamos banho seco de areia ou em chapas elétricas.

As chapas elétricas já requerem um maior cuidado para não ultrapassar a temperatura recomendada e o recipiente de vidro, a ser aquecido, deve ter sempre superfície menor que a da chapa de aquecimento.

As operações de evaporação devem ser feitas em capelas com acompanhamento constante para quando chegar ao final ser retirado o recipiente da chapa elétrica,

pois se não poderá haver crepitação e se perder a análise ou mesmo trincar o recipiente.

A agitação de líquidos em frascos grandes deve ser feita com cuidado, longe de bancadas com todos os equipamentos de proteção individual tais como avental, luvas, óculos de proteção.

Não se deve agitar simultaneamente com as mãos, dois frascos pequenos como, por exemplo, balões volumétricos.

Resistência ao Impacto

Choques mecânicos

O vidro não é material de boa resistência a choques mecânicos. Um frasco, quanto maior o seu volume, maior quantidade de líquido comporta, maior peso, mais cuidado requer para se colocar o recipiente pesado sobre superfícies rígidas como o mármore, granito, etc. Para operações freqüentes com **frascos grandes, isto é, acima de 3 litros**, usar um revestimento de borracha de neoprene sobre a bancada.





Frasco de Segurança com revestimento de copolímero

Algumas vidrarias são fornecidas com base em plásticos para evitar este tipo de problema como, por exemplo, as provetas.

Transporte de vidrarias e reagentes no laboratório



O transporte de frascos de produtos químicos deve ser feito com critério, pois pode ser fonte de acidentes no laboratório. Temos o caso de transporte de frascos de grande dimensões ou um grande número de frascos ou vidrarias.

A maneira mais correta é com o uso de carrinhos de transporte, principalmente para grandes frascos que nunca devem ser transportados em contato com o corpo do operador. Vidrarias de pequenas dimensões podem ser transportadas em bandejas adequadas, tomando o cuidado para não ocorrerem colisões.

Frascos de reagentes ou amostras de dimensões intermediárias podem ser transportados em recipientes conforme figura ao lado.



PREPARO DE SOLUÇÕES

Operação comum em quase todos os laboratórios é o preparo de soluções de ácidos ou bases para titulações.

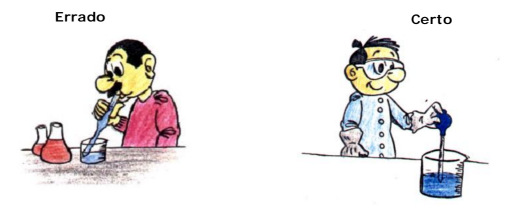
A diluição de diversos ácidos e bases com água produz uma reação fortemente exotérmica.

Portanto o procedimento correto é operar com os devidos EPIs, avental, luvas, protetor facial e em capela. Promover a dissolução do **Ácido** em **Água** com resfriamento simultâneo para facilitar a dissipação de calor.

Nunca despejar água em ácido.

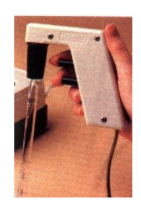


PIPETAGEM DE SOLUÇÕES E AMOSTRAS



É uma operação muito comum nos laboratórios químicos e clínicos e, por conseguinte, são freqüentes os acidentes de queimaduras e contaminações. NUNCA PIPETAR SOLUÇOES OU AMOSTRAS COM A BOCA. Usar pêras de sucção, pipetadores elétricos ou automáticos.







LAVAGEM DE VIDRARIAS

A lavagem de vidrarias produz vapores tóxicos quando os diversos produtos químicos entram em contato com a água.

Portanto, faz-se necessário que o local seja bastante ventilado e a pia de lavagem seja dotada de captor de vapores, além do uso, pelo operador, de luvas antiderrapantes, óculos e/ou máscara de proteção semifacial, caso os gases sejam nocivos à saúde.

MANUSEIO DE REAGENTES E AMOSTRAS



Erro freqüente em laboratórios é o operador iniciar novas tarefas com produtos químicos que ele desconhece, sem tomar as precauções necessárias. Assim sendo, sempre que iniciar uma nova tarefa, conhecer as características dos produtos tais como: inflamabilidade, reatividade (ver simbologia internacional de classificação de produtos químicos a seguir). Conhecendo essas informações, planejar as operações quanto ao(s) local(is) adequado(s) e eventual uso de EPIs. Verificar também formas de armazenagem, descarte e ações em caso de derrame acidental (cap. VI). Em caso de dúvida obter informações com seus superiores.

Manuseio de frascos contendo líquidos perigosos

- cuidado com a tampa mal rosqueada
- não pegar em frascos com a mão molhada
- apoiar sempre o frasco com a outra mão



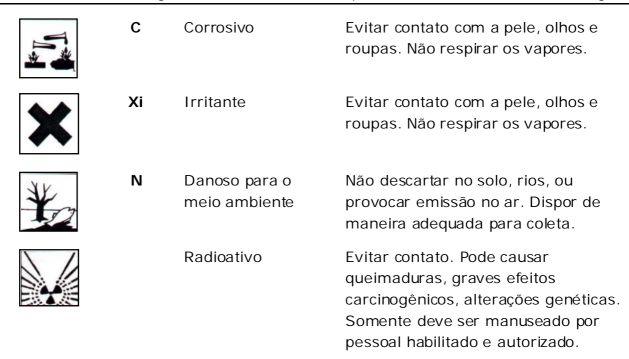


SIMBOLOGIAS DE RISCOS PARA "PRODUTOS QUÍMICOS"

O.I.T. - Organização Internacional do Trabalho

C.C.E. – Comissão da Comunidade Européia

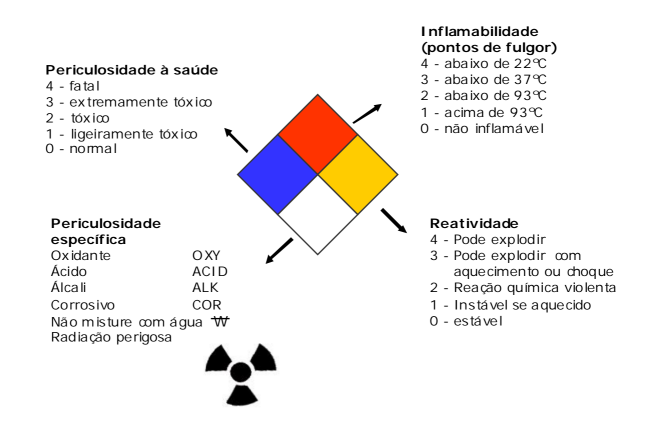
Símbolo	Inicial	Tipo de Produto	Precauções
	E	Explosivos	Evitar: calor, friccionar, faíscas ou centelhas, chamas e colisões.
	F+	Extremamente inflamável	Manter longe de fontes de calor, faíscas, centelhas e chamas.
	F	Altamente inflamável	Manter longe de fontes de calor, faíscas, centelhas e chamas.
	Ο	Oxidante	Evitar contato com produtos inflamáveis. Sérios riscos de combustão, possível propagação de incêndios incontroláveis.
	T+ T	Muito tóxico	Evitar contato com o corpo, pois pode causar efeitos carcinogênicos, alterações genéticas ou esterilidade.
×	Xn	Nocivo	Evitar contato com o corpo, não respirar vapores pois pode causar efeitos carcinogênicos, alterações genéticas ou esterilidade.



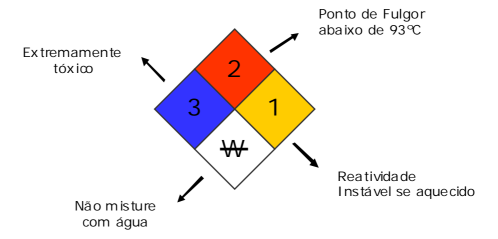
Nota:

Em 2008 os fabricantes de todo o mundo deverão estar já adotando uma única simbologia de risco em seus rótulos, de produtos químicos, atendendo o GHS (Sistema de Harmonização Global)!

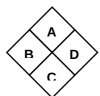
Diamante de Hommel - NFPA



Exemplo:



As cores utilizadas nos quadros do losango são:



- A vermelho
- **B** azul
- ${\bf C}$ ${\bf bran}{\bf \infty}$
- **D** amarelo

Capítulo V





Critérios rígidos devem ser seguidos para armazenagem de produtos químicos variados em grandes quantidades. Deve-se levar em conta que produtos químicos podem ser: voláteis, tóxicos, corrosivos, inflamáveis, explosivos e peroxidáveis. Assim sendo, o local de armazenagem de produtos químicos deve ser amplo, bem ventilado, preferencialmente com exaustão, com duas saídas, dotado de prateleiras largas e seguras. Instalação elétrica à prova de explosões. Não permitir estocar produtos não identificados. Promover verificação dos prazos de validade dos produtos e descartar os vencidos. Não armazenar vidrarias junto com reagentes. Não fumar no local de armazenagem. Estocar os líquidos mais perigosos nas partes mais baixas das prateleiras. Estocar os produtos separados por famílias. Em caso de dúvidas, consultar seus superiores.





Cuidados especiais com produtos corrosivos, explosivos e peroxidáveis.

Os líquidos corrosivos (ácidos e bases), devem ficar em armários e prateleiras próximos do chão. O mesmo pode-se dizer para os inflamáveis e explosivos, que devem manter grande distância (metros) de produtos oxidantes. (Ver tabela a seguir)

Para líquidos voláteis, que requeiram armazenagem a baixas temperaturas, devem-se utilizar refrigeradores à prova de explosão.

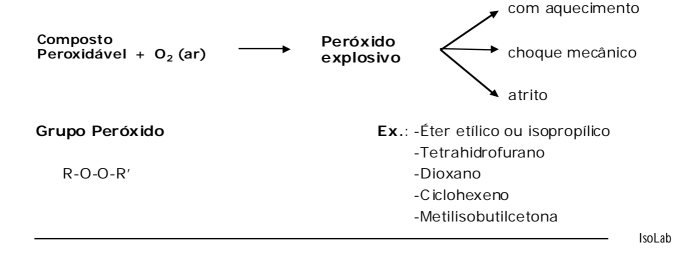
INCOMPATIBILIDADE DE PRODUTOS QUÍMICOS PARA FINS DE **ARMAZENAGEM**

Reagente	Incompatível com:
Acetileno	Cloro, Bromo, Flúor, Cobre, Prata e Mercúrio.
Acetonitrila	Ácido Sulfúrico, oxidantes fortes (percloratos / nitratos) e
	redutores (Na e Mg (metálicos)).
Ácido Acético	Ácido Nítrico conc., Ácido Perclórico, Ac. Sulfúrico conc.,
	Ácido Crômico, Peróxidos, Permanganatos e Nitratos.
Ácido Fosfórico	Bases fortes, Cloratos, Nitratos e Carbeto de Cálcio.
Ácido Nítrico	Bases fortes, anilinas, compostos nitro-aromáticos, Sulfeto
concentrado	de Hidrogênio, Ácido Acético, Eter Etílico, líquido e gases
	inflamáveis.
Ácido Perclórico	Enxofre, Bismuto e suas ligas, Álcoois, Anidrido ou ácido
	Acético, solventes e combustíveis, papel / madeira.
Ácido Sulfúrico	Cloratos, Percloratos, Permanganatos de Potássio (e de
	Lítio e Sódio), Bases, Picratos, Nitratos, pós metálicos e
	solventes.
Anilina	Ácido nítrico, Peróxido de Hidrogênio.
Bromo	Hidróxido de Amônio, Benzeno, benzina de petróleo,
	propano, butadienos, acetileno, Hidrogênio e pós metálicos.
Carvão ativo	Dicromatos, permanganatos, Hipoclorito de Cálcio, Ácidos
	nítrico e sulfúrico.
Cianetos	Ácidos
Cloratos e Percloratos	Sais de amônio, metais em pó, matérias orgânicas
	particuladas, enxofre, ácidos fortes, álcoois e combustíveis.
Cloreto Mercúrico	Sulfitos, Hidrazina, aminas, ácidos fortes, bases fortes,
(Hg-II)	fosfatos e carbonatos.
Cloro	Idem Bromo.
Cobre (metálico)	Peróxido de Hidrogênio, Acetileno.
Dicromato de Potássio	Alumínio, materiais orgânicos inflamáveis, Acetona,
	Hidrazina, Enxofre e Hidroxilamina.
Éter etílico	Ácidos (nítrico e perclórico), Peróxido de Sódio, Cloro e
	Bromo.
Etileno glicol	Ácido Perclórico, Ácido Crômico, Permanganato de Potássio,
	Nitratos, Bases fortes e Peróxido de Sódio.
Formaldeído	Peróxidos e oxidantes fortes, Bases fortes e ácidos.
Fósforo	Enxofre, Compostos Oxigenados (Nitratos, Permanganatos,
	Cloratos e Percloratos).

Reagente	Incompatível com:
Hidrocarbonetos	Ácido Crômico, Peróxidos, Flúor, Cloro, Bromo, Percloratos
(Hexano, Tolueno, GLP	e outros oxidantes fortes.
etc.)	
Hidróxido de Amônio	Ácidos, Oxidantes fortes, Peróxidos, Cloro e Bromo.
Hidróxido de Sódio	Ácidos, Solventes Clorados, Oxidantes fortes.
Hidróxido de Potássio	Ácidos, Solventes Clorados, anidrido maleico e acetaldeído.
Todeto de Potássio	Clorato de Potássio, Bromo, Oxidantes fortes, Sais de
	diazônio.
Iodo	Acetileno, Hidróxido de Amônio e Hidrogênio.
Líquidos Inflamáveis	Ácido Nítrico, Nitrato de Amônio, Peróxidos, Hidrogênio,
(álcoois, cetonas etc.)	Fluor, Cloro, Bromo e Óxido de Cromo (VI)
Metais Alcalinos (Na,	Água, Halogênios, Tetracloreto de Carbono.
K, Li)	
Nitrato de Amônio	Ácidos, pós metálicos e pós orgânicos, cloretos, Enxofre,
	Hipoclorito e Perclorato de Sódio, Dicromato de Potássio.
Óxido de Cromo (VI)	Ácido Acético, Glicerina, Líquidos Inflamáveis e Naftaleno.
Prata Metálica	Acetileno, Ácido Oxálico e Ácido Tartárico.
Peróxido de	Álcoois, Anilina, Cloreto Estanhoso, Cobre, Cromo, Ferro,
Hidrogênio	sais metálicos, Nitrometano e líquidos inflamáveis.
Peróxido de Sódio	Ácido ou Anidrido Acético, Etanol, Metanol, Etileno glicol,
	Acetatos orgânicos, Benzaldeído e Furfural.
Permanganato de	Glicerina, Etileno glicol, Benzaldeído, Ácido Sulfúrico e
Potássio	solventes orgânicos.
Tetracloreto de	Metais (Al, Be, Mg, Na, K e Zn), Hipoclorito de Cálcio,
Carbono	Álcool Alílico, Dimetilformamida e Água (forma gases
	tóxicos).

PRODUTOS QUÍMICOS PEROXIDÁVEIS

Produtos desta classe podem reagir com o oxigênio do ar, tornando-se explosivos. Sua presença é denunciada por alterações nas características do líquido.



Precauções com Produtos Químicos "Peroxidáveis"

- adquirir frascos pequenos para consumo rápido
- ao receber, anotar a data no frasco e respeitar a validade
- manter em local fresco e escuro
- em caso de aparecerem alterações no líquido (sólidos em suspensão ou separação de fases com líquido mais viscoso), descartar com auxílio de pessoal habilitado (brigada de incêndio, segurança etc.)
- Não descartar juntamente com outros produtos químicos.

Compostos Químicos que podem formar Peróxidos (explosivos), durante o armazenamento

Lista A – Tarja vermelha	Lista B – Tarja amarela	Lista C – Tarja amarela
Tempo máximo: 3	Tempo máximo: 12	Risco de polimerização
meses de armazenagem	meses de armazenagem	iniciada pela formação
		de peróxidos
Amida potássica	Acetal	Lista C-1
Amida sódica	Ciclohexeno	Normalmente líquidos
Cloreto de vinilideno *	Cumeno	Tempo máximo: 6 meses
Divinilaœtileno	Decahidronaftaleno (decalina)	
Éter isopropílico	Dia ce tileno	Acetato de vinila
Potássio metálico	Diciclo pen tad ieno	Cloropeme (2-cloro-1,3
	Dioxano	butadieno)
	Éter dimetílico	
	Éteretílico	Estireno
	Éteres vinílicos *	Vinilpiridina
	Furano	
	Monoéteres do etileno glicol	Lista C-2
	(Celossolve)	Normalmente gases
	metilaætileno	Tempo máximo: 12 meses
	me tilisobu tilæ to na	
	me tilciclopen tano	Butadieno **
	tetrahidrofurano	Cloreto de vinila
	tetrahidronaftaleno (tetralina)	Tetrafluoretileno
		Vinilacetileno **

Notas: * o monômero pode polimerizar e deve ser estocado com um inibidor de polimerização.

Obs.: Embora os monômeros acrílicos tais como: acrilonitrila, ácido acrílico, acrilato de etila e metilmetacrilato possam formar peróxidos, não tem sido registrado o desenvolvimento de níveis perigosos em condições de estocagem e uso normais.

^{**} o risco de formação de peróxidos nestes compostos é aumentado quando são estocados na forma líquida. Quando estocados nesta forma e sem inibidor, devem ser classificados na lista-A.

ARMAZENAGEM DE ÁCIDOS E LÍQUIDOS INFLAMÁVEIS

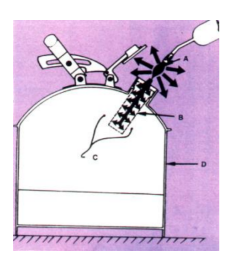


Gabinetes para armazenagem de ácidos



Gabinetes para armazenagem de líquidos inflamáveis

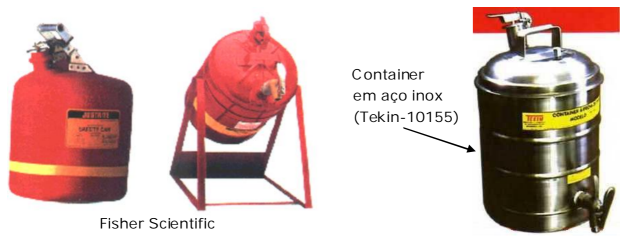
Containers com sistema (bocal) corta chama:



- A- fonte calor;
- B- sistema corta chama absorve calor;
- C- região resfriada;
- D- container de segurança.

Não permite a pressão interna se elevar muito.

Muito importantes no manuseio de solventes em laboratórios (inclusive para os solventes usados/ suios!)



Capitulo VI

DERRAMAMENTOS DE PRODUTOS QUÍMICOS

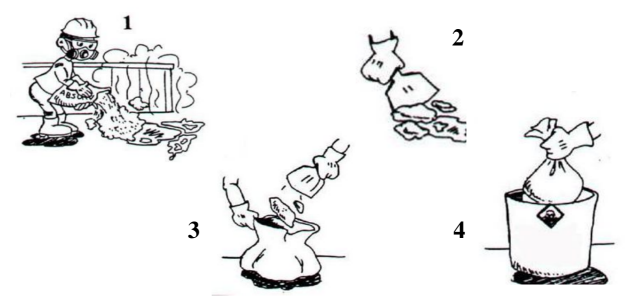
Embora os derramamentos involuntários de produtos químicos não sejam freqüentes no laboratório, algumas precauções se fazem necessárias, principalmente quando se trabalha com produtos de alta periculosidade.



Em caso de um derrame, recomenda-se:

- Procurar identificar o produto derramado, saber se é tóxico, inflamável, corrosivo etc.
- Isolar a área e comunicar a todos no setor, bem como o Departamento de Segurança. Acionar alarme dependendo da gravidade da situação ou recomendações da empresa.
- Proteger-se com os devidos EPIs antes de entrar na área do sinistro.
- Caso seja líquido inflamável, não acender luz ou outras fontes de ignição.
- Tomar providências para cessar o vazamento ou o derramamento (fechando válvula, colocando vasilhame de pé, etc.).
- Desligar ar condicionado, equipamentos, aquecedores, motores, bicos de Bunsen etc., que possam produzir faíscas ou ignição e iniciar um incêndio.
- Adicionar o absorvente adequado para o produto químico derramado

• Com o auxílio de uma vassoura e pá convenientes, recolher o material em recipiente adequado e encaminhar para o descarte.



 Promover a limpeza da área e ventilação/exaustão do local. Se o produto for muito nocivo, só voltar a usar a área após liberação pelo Departamento de Segurança.

Recomenda-se ter no laboratório um ou mais *kits emergência*, contendo absorventes adequados, conforme os tipos de produtos químicos que são utilizados no setor.

Existem diversos *absorventes disponíveis no mercado*, na forma de pós, granulados e em meias ou mantas. Abaixo apresentamos alguns dos mais utilizados conforme o tipo de líquido derramado:

- Para "Ácidos":
 - Vermiculita
 - Mantas de polipropileno (tratadas)
 - Terras diatomáceas tipo Celite, etc.
- Para "Álcalis" ou hidróxido de amônio:
 - Vermiculita
 - Terras diatomáceas
- Para produtos orgânicos: solventes, óleos:
 - Mantas de polipropileno
 - Vermiculita
 - Terras diatomáceas
 - Turfas tipo Peat Sorb



Mantas absorventes de polipropileno. Ref. Polisorb (Alpina)

Na escolha do melhor absorvente deve-se considerar, além da sua eficiência na absorção, também aquele que gerar menor resíduo final, levando a uma redução de custos.

DESCARTE DE RESÍDUOS DO LABORATÓRIO

Assim como a produção industrial, o laboratório gera resíduos provenientes dos restos de amostras analisadas, como líquidos (aquosos e orgânicos) ou sólidos, além de gases e vapores das reações, digestões, etc.

Em princípio devemos procurar reduzir ao mínimo a geração de resíduos, requisitando apenas o necessário e suficiente de amostra para análise, e sempre que possível adotar métodos analíticos que utilizem o mínimo de amostras. Neste aspecto, os métodos de análises instrumentais mais modernos avançam nesta direção, utilizando instrumentos cada vez mais sensíveis requerendo quantidades mínimas de amostras.

Deve-se proibir o descarte de resíduos tóxicos no esgoto.



Princípios a serem observados:

- reduzir ao mínimo o consumo de amostras e reagentes (microanálises e análise instrumental)
- Não jogar resíduos tóxicos no esgoto.

IMPORTANTE!

Nunca misturar resíduos de produtos químicos *diferentes* sem conhecimento, pois podem gerar gases nocivos ou reações violentas. Consulte seu Supervisor.

Descarte de gases ou vapores

Trabalhando corretamente, os gases, vapores e névoas devem ser gerados dentro de capelas ou sob coifas de captação. Sobre cubas de lavagem recomenda-se instalar coifas de captação. Captados pelo sistema, os gases e vapores são conduzidos pelos dutos até a atmosfera externa do laboratório.

Dentro dos limites que a legislação permite, lançam-se os gases na artmosfera, porém empresas e instituições mais preocupadas com o meio ambiente instalam lavadores para gases ácidos ou básicos, ou filtros de leito de adsorção para reter vapores orgânicos.

Emissão de gases das capelas e sistemas de exaustão

Material Poluente Tratamento Gases e vapores ácidos: SO₂, SO₃, NO₂ etc. Lavagem Gases e vapores de caráter básico: NH₃, Aminas etc. Lavagem Vapores de produtos e solvente orgânicos Filtragem Materiais particulados e fumos metálicos Filtragem



SCHOTT GLASWERKE

DESCARTE DE LÍQUIDOS

Propriedades dos Resíduos Perigosos

Inflamabilidade - entram facilmente em combustão, causando explosões e incêndios.

Ex: solventes (hexano, tolueno, álcoois, etc.)

Corrosividade - causam corrosão em metais. Geralmente são armazenados em recipientes de plástico ou vidro.

Ex: banhos galvânicos, soluções ácidas, alcalinas ou salinas, etc.

Reatividade – são resíduos que podem reagir com outros resíduos, gerando gases tóxicos (ex: cianeto) ou causando explosões e incêndios.

Toxicidade – são resíduos que causam contaminações no solo, rios, lagoas, lençóis freáticos, etc., podendo causar intoxicações em seres humanos e animais, danos á flora, etc.

Ex: cianeto, mercúrio, banhos galvânicos, etc.

- Não misture resíduos diferentes que você não conhece.
- O manuseio errado de resíduos químicos pode trazer graves conseqüências.
- Em caso de dúvida, consulte seu supervisor.

LEGISLAÇÃO DO ESTADO DE SÃO PAULO

Lançamento de efluentes em coleções de água

Guardadas as exigências de manutenção da qualidade do corpo receptor (classificação das águas), o artigo 18 estabelece para lançamento de efluentes em coleções de água os seguintes limites:

ARTIGO 18 DA LEI Nº 997-76 - DECRETO 8468

Parâmetros	Unidade	Limites
PH	Un. pH	5,0 a 9,0
Temperatura	°C	< 40
Sólidos Sedimentáveis (Resíduo Sedimentável)	ml/l	<= 1,0
Substâncias Solúveis em Hexano (óleos e graxas)	mg/l	100
Demanda bioquímica de Oxigênio (DBO)	mg/l	60 (*)
Arsênio	mg/l	0,2
Bário	mg/l	5,0
Boro	mg/l	5,0
Cádmio	mg/l	0,2
Chumbo	mg/l	0,5
Ciane to	mg/l	0,2
Cobre	mg/l	1,0
Cromo Hexavalente	mg/l	0,1
Cromo Total	mg/l	5,0
Estanho	mg/l	4,0
Feno (Índiæ de Fenóis)	mg/l	0,5
Ferro solúvel	mg/l	15,0
Fluore to	mg/l	10,0
Manganês solúvel	mg/l	1,0
Mercúrio	mg/l	0,01
Níquel	mg/l	2,0
Prata	mg/l	0,02
Selênio	mg/l	0,02
Zinω	mg/l	5,0

^(*) Este limite poderá ser ultra passado desde que a carga poluidora do despejo, medida em DBO (5 dias), 20%, seja reduzida em, no mínimo, 80% através de sistema de tratamento.

Lançamento de efluentes em redes públicas de coleta

Para lançamento de efluentes em redes públicas de coleta, desde que os efluentes sejam encaminhados para uma estação de tratamento, as indústrias devem atender as exigências prescritas no Artigo 19 – A que estabelece os seguintes limites:

ARTIGO 19 DA LEI Nº	997-76 –	DECRETO	15425
---------------------	----------	---------	-------

Parâmetros	Unidade	Limites
PH	Un. pH	6,0 a 10,0
Temperatura	°C	< 40
Sólidos Sedimentáveis (Resíduo Sedimentável)	ml/l	<= 20,0
Substâncias Solúveis em Hexano (óleos e graxas)	mg/l	150
Arsênio	mg/l	1,5 (*)
Cádm io	mg/l	1,5 (*)
Chumbo	mg/l	1,5 (*)
Ciane to	mg/l	0,2
Cobre	mg/l	1,5 (*)
Cromo Hexavalente	mg/l	1,5
Cromo Total	mg/l	5,0 (*)
Estanho	mg/l	4,0 (*)
Fenol (Índice de Fenóis)	mg/l	5,0
Ferro Solúvel	mg/l	15,0
Fluoreto	mg/l	10,0
Mercúrio	mg/l	1,5 (*)
Níquel	mg/l	2,0 (*)
Prata	mg/l	1,5 (*)
Selênio	mg/l	1,5 (*)
Sulfato	mg/l	1000
Sulfeto	mg/l	1,0
Zinω	mg/l	5,0 (*)

^(*) A concentração máxima do conjunto de elementos assinalados será de 5,0 mg/l.

Comentários:

Pelo exposto na legislação estadual (SP), observa-se que, além de menor exigência quanto aos limites máximos para emissão de certos poluentes (Ex: metais pesados), o Artigo 19 – A não limita carga orgânica, medida em DBO, nos efluentes descartados.

Considerando os laboratórios químicos, clínicos e microbiológicos em geral temos:

Líquidos aquosos sem metais pesados e sem fluoretos

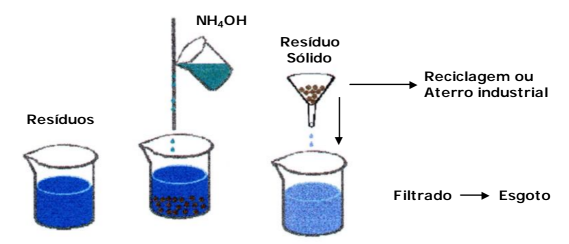
São soluções geradas em análises titulométricas ácido/base, de precipitação, determinações de metais alcalinos terrosos com EDTA etc.

Acertar o pH entre 5 e 9, diluir e descartar no esgoto.

Líquidos contento fluoretos

Precipitar com cálcio, filtrar. O sólido deve ser acumulado e, posteriormente, enviado para aterro sanitário. O filtrado vai para o esgoto.

Líquidos contendo metais pesados



Cd²⁺, Ni²⁺, Zn²⁺, Cu²⁺ etc.

Requerem tratamento especial pela alta toxidez e rigidez da legislação vigente.

Em princípio, devemos removê-los da solução precipitando, com acerto de pH conveniente, ou fazendo co-precipitação com Fe(OH)3, ou adsorção em carvão ativo. Na tabela abaixo temos para metais pesados mais comuns, como precipitar e a concentração que se consegue atingir.

Remoção de metais pesados de líquidos de descarte

Metal	Processo de Remoção	Conc. Final
Arsênio	- Precipitar ∞ m S ²⁻ entre pH 6,0 e 7,0	0,05 ppm
	- Adsorção com carvão qdo. em baixas concentrações	0,06 ppm
	- Coprecipitação c/ Fe(OH)3	0,05 ppm
Bário	- Precipitar com SO ⁴⁻	0,5 ppm
Cádm io	- Precipitar em pH 10,0 como Cd(OH) ₂	0,1 ppm
	- Coprecipitar com Fe (OH) ₃ em pH 8,5	
Cd complexo	- Oxidação com H ₂ O ₂ , o Cádmio vai a óxido	
de CN⁻	e o CN⁻ oxida-se.	
Cobre	- Precipitar como Cu(OH) ₂	0,2 ppm
	- Coprecipitar com Fe(OH) ₃	0,3 ppm
Chumbo	- Precipitar como Pb(OH) ₂	0,5 ppm
	- Precipitar como Pb(OH) ₃	0,001 ppm
	- Precipitar como PbS	
Mercúrio	- Coprecipitar com Fe(OH) ₃ ou AI(OH) ₃	0,1 ppm
Níquel	- Precipitar como Ni(OH) ₂	0,15 ppm
Selenio	- Precipitar com S ²⁻	0,05 ppm
Zinco	- Precipitar como Zn(OH) ₂	
Mais detalhes vide -	– Patterson, J. (1977) Waste Water Treatment Technology	, Ann. Arbor Press
	Michigan pg. 65 a 72.	

O Mercúrio, de uso em praticamente todos os laboratórios e presente nos termômetros, barômetros etc., merece comentário à parte.

É prática usual utilizar um termômetro de mercúrio para indicar a temperatura em estufas e incubadoras. Ocorre que, com grande facilidade, pode-se quebrar o bulbo, gerando alta concentração de vapores de mercúrio, no interior da estufa e causando acidentes com a primeira pessoa que vai abrir a estufa.

Portanto, recomenda-se substituir os termômetros por indicadores elétricos digitais de temperatura, em equipamentos tipo fornos, estufas e incubadoras.

Em caso de derramamento de mercúrio, deve-se providenciar ventilação exaustiva na sala, usar EPIs (máscara respiratória adequada, óculos de proteção e luvas), remover o mercúrio fazendo mistura (amálgama) com enxofre elementar ou cobre, na forma de limalha ou fio de cobre, e encaminhar para descarte.

Mercúrio elementar deve ser mantido com água para evitar a evaporação no ambiente.

Destino de borras de metais pesados

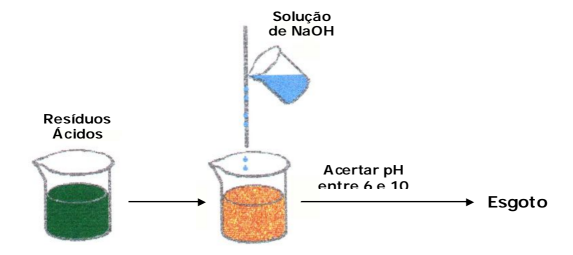
Com relação a borra contendo metais pesados, dependendo do seu valor comercial, poderá destinar-se a:

- A Reciclagem
- B Dispor para reciclagem, com terceiros ou na bolsa de resíduos da Federação das Indústrias do Estado de São Paulo ou da Abiquim.
- C Aterro industrial.

É importante notar que alguns catálogos internacionais de reagentes indicam procedimentos de como descartar resíduos do produtos.

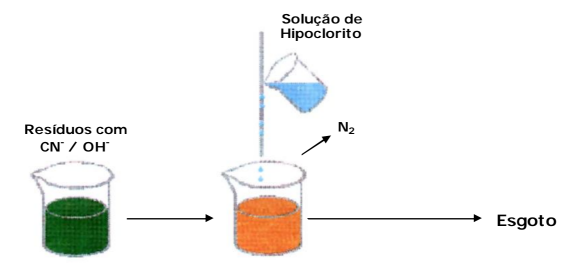
A tabela com limites de concentração em efluentes no Estado de São Paulo consta da Legislação vigente no Decreto 8468 de 8 de Setembro de 1976, Cap.II, Título II dos Padrões de Emissão.

Descarte de Ácidos ou Álcalis



Remoção de Cianetos

Certificar-se de que o meio está alcalino



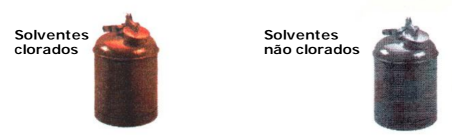
Resíduos biológicos

As soluções e líquidos de laboratórios de análises clínicas ou microbiológicas, quando patogênicos, devem passar por autoclavagem ou esterilização com solução I,0 a 2,5% de hipoclorito sendo, em seguida, destinados ao esgoto.

Para materiais perfuro-cortantes como agulhas, seringas bem como placas de Petri descartáveis deve-se solicitar uma coleta seletiva.

Solventes orgânicos clorados e não clorados

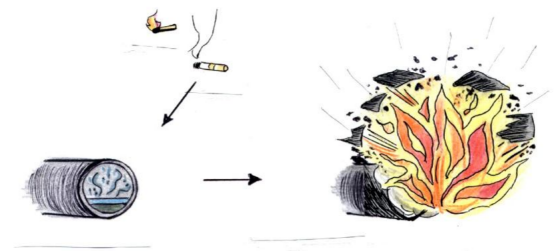
Os laboratórios que trabalham com solventes orgânicos não clorados, tais como ésteres, álcoois, aldeídos e hidrocarbonetos, devem armazenar esses líquidos em containers com dispositivo tipo corta-fogo, apropriados para líquidos inflamáveis. Esses resíduos podem ser destinados para reciclagem ou incineração por empresas que executam este tipo de trabalho.



Os solventes clorados devem ser armazenados separadamente, também em containers especiais, pois em caso de queima, produzem Fosgênio, que é um gás altamente tóxico, podendo causar edema pulmonar, como efeito retardado após algumas horas da aspiração pelo trabalhador.

Resíduos de solventes em tubulações de esgoto :

O solvente, menos denso que a água, permanece na camada superior evaporando e formando uma mistura *explosiva com o Oxigênio* do ar.



Nunca jogar solventes ou resíduos inflamáveis no esgoto!

RESÍDUOS SÓLIDOS NO LABORATÓRIO

São provenientes de:

- Vidrarias quebradas e frascos de reagentes ou amostras.
- Restos de amostras ou análises.

Deve-se ter um recipiente forrado com saco plástico para armazenagem de vidros destinados à reciclagem.

Os frascos de reagentes ou produtos tóxicos devem ser lavados para evitar acidentes em depósitos de lixo, com pessoas desavisadas. Os resíduos sólidos podem ser:

- Sólidos de baixa toxicidade que devem se destinar a reciclagem ou aterros sanitários.
- Sólidos não biodegradáveis, tipo plásticos, que devem se destinar a reciclagem ou incineração.
- Sólidos perigosos de acordo com a norma NBR/ABNT. São considerados perigosos com alguma das seguintes propriedades: inflamabilidade, corrosividade, toxicidade, patogenicidade ou reatividade.

Esses resíduos sólidos, desde que não explosivos, inflamáveis ou patogênicos, podem ser destinados a aterros sanitários e os demais para incineração. É importante frisar que, de acordo com a Legislação, deverão ser embalados e transportados com cuidados especiais e dentro das normas com autorização dos órgãos de meio ambiente.

Capítulo VII

FICHA DE INFORMAÇÕES DE SEGURANÇA DE PRODUTOS QUÍMICOS (FISPQs)

É de fundamental importância que se tenha disponível, no Laboratório ou em outro local de trabalho, as Fichas de Informações de Segurança dos Produtos Químicos (ou MSDS - Material Safety Data Sheet) utilizados na empresa. Estas devem ser elaboradas em Português.

A norma NBR 14725 da ABNT, que entrou em vigor em 28.01.2002. No ítem 4.1 (Parágrafo 5°) recomenda que deve conter informações sobre:

- Identificação do produto
- Composição
- Identificação dos perigos para manuseio
- Medidas de primeiros socorros
- Medidas de combate a incêndio
- Medidas de controle para derramamento ou vazamento
- Manuseio, armazenamento e transporte
- Controle de exposição e proteção individual, bem como informações toxicológicas
- Estabilidade, reatividade e propriedades físico-quimicas
- Tratamento e disposição (informações ecológicas)

A IsoLab, visando facilitar o acesso a essas informações, elaborou Fichas dos principais produtos químicos utilizados em Laboratórios, com base na literatura científica de entidades nacionais e internacionais, que atuam em Saúde e Higiene do Trabalho. *Ver modelo da ficha IsoLab do Ácido Acético a seguir*.

Líquido incolor com forte odor causa queimaduras severas. Acima de 90% - inflamável -Entre 25% e 90% - causa Características: queimaduras de vinagre. ácido etílico, ácido metanocarboxílico ácido etanóico, CH₃COOH Fórmula: ONU # ácido acético glacial ou acima de 80% em peso 2789 colução contendo entre 10% e 80% em peso 2790 solução contendo entre 10% e 80% em peso CAS # 64-19-7

FICHA DE INFORMAÇÕES DE SEGURANÇA

Antes de utilizar esta ficha, consultar as Instruções Gerais

fornecidas pela Irolob

Tino de perido	Característica do produto	Prevencão	Combate ao incêndio
98.00			Procedimentos de Emergência
Fogo	É inflamável e combustível. Seus vapores podem formar misturas explosivas com o ar. Soluções	É inflamável e combustível. Seus Não trabalhar perto de fontes de ignição tais como fogo, faísca, Apagar o fogo com pó químico, espurna, CO ₂ ou água vapores podem formar misturas chama de cigarro. Vapores do produto podem se deslocar por sob a forma de névoa. Nunca usar jato de água direto explosivas com o ar. Soluções distâncias relativamente longas, entrar em contato com fonte de sobre o fogo. Usar aparelho de respiração autônoma e	Apagar o fogo com pó químico, espuma, CO_2 ou água sob a forma de névoa. Nunca usar jato de água direto sobre o fogo. Usar aparelho de respiração autônoma e
Explosão	diluídas não são combustíveis. Forma mistura explosiva com o ar	ignição, e a chama pode voltar até o local do trabalho. equipamento completo de proteção. o ar Utilizar sistema fechado, ventilação/exaustão, instalações Em caso de fogo, utilizar as formas acima para	equipamento completo de proteção. Em caso de fogo, utilizar as formas acima para
		derantes a prova de expressor, de o vapor proveniente de un la comityada. Evital que os produces restadarans de rego derante não pegou fogo, reduzir o vapor com auxilio de névoa atinjam córregos, rios, mananciais de água, esgoto, etc. de água,	atinjam córregos, ríos, mananciais de água, esgoto, etc.
Reações perigosas /incompatibilidades		Reage explosivamente em contato Com oxidantes fortes: peróxido de forma violenta. Verificar sempre a compatibilidade do produto sódio, ácido nítrico e nitratos, com as substâncias com as quais ele deverá entrar em contato permanganato de potássio (se não ou reagir.	Em caso de fogo, utilizar as formas acima para extinção
Danos ao meio ambiente	Provoca danos ao meio ambiente.	Descartar o produto de forma que não provoque contaminação	Vide itens "Derrame acidental" e "Descarte".

Armaz	Armazenagem			
Estocar em locais frescos e secos. Ácido acético	os e se	sos. Ac	obi	acético
glacial deve ser estocado acima de 20ºC para evitar	acima d	e 20°C	par	a evitar
solidificação. O ácido acético expande quando	acético	expan	de	quando
solidifica e pode provocar ruptura do frasco. Estocar	r ruptura	do fras	00	Estocar
longe de fontes de ignição, de materiais inflamáveis e	o, de mat	eriais ir	ıflam	áveis e
oxidantes. Prevenir	acumulação		qe	carga
eletrostática.				

contato com olhos, pele e roupa. Manter as embalagens bem fechadas. Trabalhar apenas em ventilado, longe de fonte de calor Evitar inalação de vapores ocal Manuseio on outro ou ignição capelas

de polipropileno ou outro material não combustível. Em derrames maiores, evacuar a área e ventilar. Conter o produto derramado que deve ser diluído e neutralizado com solução alcalina (bicarbonato de sódio). Verificar, com papel indicador se ocorreu a neutralização. Após a neutralização, lave para o Alternativamente o derrame pode ser absorvido em materiais tais como descrito acima,. Encaminhar o material contaminado para descarte. Utilizar proteção respiratória autônoma para a limpeza. Pequenas quantidades podem ser absorvidas em materiais como vermiculita, terra diatomácea, manta de água (cerca de 1000 vezes o volume de material a ser descartado). esgoto com excesso

Derrame acidental

entre 10 e 80% glacial ou acima de 80% R 10-35 S2-23-26

Se em caso de derrame não houver ignição, deve-se usar água para dispersar o vapor e proteger as pessoas que estiverem atendendo ao

acidente.

Informações adicionais

NFPA 704

Rotulagem

Neutralizar cuidadosamente com carbonato ou

bicarbonato de sódio. Diluir com bastante água e descartar a mistura neutralizada para o esgoto.

aterro sanitário/industrial. OBS.: A opção de descarte

deve seguir sempre a orientação do setor de meio Material contaminado pode ser encaminhado para

ambiente da empresa e a legislação pertinente.

introdução/ Vias de

Primeiros socorros Prevenção Efeitos/sintomas da exposição

contato	Aguda	Crônica		
Inalação	Vapor é irritante do sistema respiratório. Exposição a concentração elevada pode provocar sérios danos às membranas que cobrem o nariz, garganta e pulmões. Pode ocorrer colapso circulatório, renal e edema de glote (inchaço na abertura da laringe circunscrita pelas cordas vocais), seguido de morte.	Vapores podem causar dor na garganta, dificuldade respiratória, diminuição da função pulmonar, faringite e bronquite catarral crônicas, bronquite asmática e erosão dos dentes.	Trabalhar em capela ou sob outro tipo de ventilação local exaustora. Caso haja possibilidade de concentrações inaceitáveis de vapor ou névoa no ar, e não seja possível a utilização de proteção coletiva eficiente, deve ser elaborado um programa de proteção respiratória, de acordo com a Instrução Normativa nº1, de 11/04/94 do MTb.	utro Remover a pessoa para local fresco e arejado. ora. Se a vítima não estiver respirando, limpar os de seus lábios de qualquer contaminação e por aplicar respiração artificial. Mantê-la em ível repouso em razão do risco de acidente tiva respiratório retardado. Procurar o médico. um ria, ção
Pele	Solução concentrada produz vermelhi- Irritação dão, bolhas, queimadura profunda. O a- espesse parecimento destes sinais pode ser retar- pele. Té dado até quatro horas após o contato.	Irritação, escurecimento, espessamento e rachadura da pele. Têm sido registrados alguns casos de sensibilização (alergia).	Evitar contato com a pele. Se necessário, usar luvas de neoprene, borracha natural ou butílica.	Se Lavar com água corrente. Tirar a roupa ne, contaminada e lavar a área atingida com água abundante. Procurar o médico.
Olhos	Solução concentrada causa imediatamente dor e lacrimejamento, vermelhidão, fotofobia (sensibilidade anormal à luz intensa) e opacidade da córnea. Pode haver comprometimento permanente da visão; em casos severos, até a cegueira.		Usar óculos de proteção. Não devem ser utilizadas lentes de contato.	Lavar imediatamente com bastante água, por de pelo menos 15 minutos. Procurar o médico.
Ingestão	Pode causar irritação de garganta, esôfago e gástrica; corrosão, constrição e perfuração; náuseas, vômitos, diarréia, hemorragia e choque.		Não fumar, beber ou comer no ambiente de trabalho. Lavar as mãos antes das refeições. Evitar todas as práticas de trabalho que possam permitir o contato com a boca.	am- NÃO PROVOCAR VÔMITO. Lavar a boca ãos várias vezes e, se a pessoa estiver consciente, as fornecer água. NÃO fornecer leite nem bebidas am carbonatadas. Procurar imediatamente socorro médico.
		Propriedades Físico-Químicas do ácido acético glacial	do ácido acético glacial	
Ponto de Ebulição: Ponto de Fusão:	117,87°C 16,60°C 1,049 (20°C) 1,049 (20°C) m Hg, a 20°C:	Solubilidade:	muito solúvel em água 2,07 39°C	Temperatura de auto-ignição:
	Limites de E	Limites de Exposição Ocupacional		Métodos de Avaliação Ambiental
NR15 - Anexo	NR15 - Anexo 11: L.T 20 mg/m³ (8ppm) OSHA: PEL - 25 mg/m NIOSH:REL-25 mg/m³; STEL - 37 mg/m³ ACGIH: TLV - 25 mg/m	اء 13; STEL - 37 mg/m	IPVS: 50 ppm (123 mg/m ³⁾ 1ppm=2,46 mg/m ³	NIOSH: Método Acetic acid 1603
	1	1		

| Jolab Ed. 002-08/06/2001 (3ª)

Rua Maria Luiza A. Siiva, 524 CEP 05535-040 - São Paulo Fone/FAX (011) 3721.3245 / (011) 3857.2072 e-mail: isolab@sti.com.br

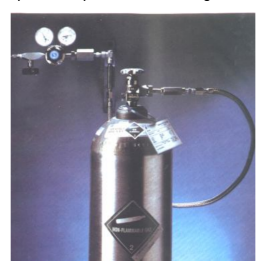
Bibliografia:
"Acide acétique": INRS fiche toxicologique n°24, Cahiers de Notes Documentaires, 126, 27-30,1987
"Acide acétique": INRS fiche toxicologique n°24, Cahiers de Notes Documentaires, 126, 27-30,1987
"Acide acid", Chemical Safety Data Sheets, Vol 3, Corrosives and Irritants, The Royal Society of Chemistry, Cambridge, UK, 1990
"Occupational Safety and Health Guideline for Acetic Acid"; NIOSHJOSHA, 1992
NFPA 326, "Guide to Fire Hazard Properties of Flammable Liquids, Gases and Volatile Solids", 1994
"Acetic acid", MSDS, Canadian Centre for Occupational Health and Safety, 1996

Proibido reproduzir sem autorização prévia

Capítulo VIII

OPERAÇÃO COM GASES SOB PRESSÃO

É importante a todo laboratorista estar familiarizado com o código de cores usado em tubulações, válvulas (volantes) e cilindros de gás para caracterizar os tipos de fluidos, temperatura de uso e inflamabilidade. Os volantes das válvulas podem trazer duas cores: a externa e a cor do miolo do volante que indica se o fluido é inflamável ou está aquecido. (vide tabela código de cores)



Características Exemplos

I nertes: Nitrogênio, Hélio, Argônio etc.
Inflamáveis: GLP, Hidrogênio, Acetileno etc.

Corrosivos: Fluorídrico, Cloro etc.

Asfixiantes: Monóxido de Carbono, Cianídrico etc.

Irritantes: Gás Clorídrico, Amônia etc. Anestésicos: Butano, Propano, Eteno etc.

Código de cores dos volantes das válvulas

Fluído	Volante	Miolo
água fria	verde	azul
água quente	verde	vermelho
vapor	vermelho	vermelho
gás GLP	amarelo	amarelo
gás acetileno	amarelo	vermelho
gás Hidrogênio	amarelo	vermelho
gás Nitrogênio	amarelo	verde
ar comprimido	azul	cinza
vácuo	cinza	cinza

O manuseio e armazenagem de cilindros devem ser feitos com bastante cuidado e critério. Devemos levar em conta que um cilindro de gás pressurizado, caso haja um acidente de tombamento, por exemplo, com rompimento da válvula da cabeça de cilindro, o mesmo ficará sujeito a uma força de empuxo extremamente alta pelo princípio da ação e reação, assemelhando-se a um foguete, podendo causar acidentes de grandes proporções.



Portanto é fundamental manusear os cilindros de gás sempre com o seu respectivo capacete, colocado com a rosca fixada até o final.

O transporte de cilindros deve ser feito com o auxílio de um carrinho apropriado. Todos os cilindros devem ser fixados separando-se por paredes os cilindros de gases inflamáveis dos cilindros de gases oxidantes e comburentes. A fixação na parede deverá ser firme, com correntes ou cintas metálicas. Os cilindros devem ficar em local protegido das intempéries pois o sol e a chuva irão danificar as válvulas de redução de pressão.



Movimentar os cilindros sempre com o respectivo capacete



Transportar em carrinhos próprios e acorrentados

Não utilizar tubulações ou conexões sujas de óleo ou graxas pois podem formar misturas explosivas com alguns gases (p/ex. Óxido nitroso e Oxigênio), além de acarretar outros problemas nos instrumentos analíticos. Lavar e desengraxar as tubulações previamente.

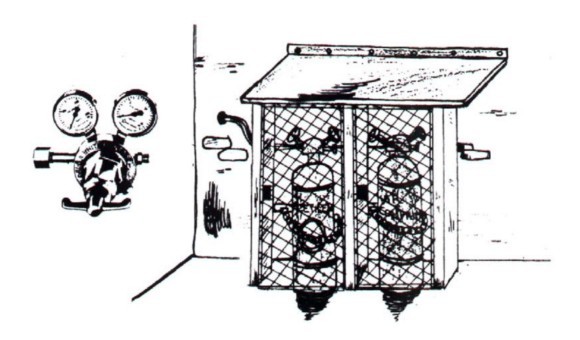
Ao abrir um cilindro de gás inflamável, verificar para que não haja fogo ou faíscas elétricas num raio de pelo menos dez metros.

Fazer o teste de vazamento de gás em todas válvulas e uniões da linha, utilizando-se de um pincel e solução de detergente doméstico, diluído em água. Caso haja vazamento, tornar-se-á visível a espuma que se forma. Limpá-la com um pano e corrigir o defeito.

Ao abrir um cilindro para a purga, dirigir a saída dos gases para a direção oposta ao operador.

A operação com gases tóxicos ou venenosos deve ser feita em local bem ventilado, com uso de luvas e máscara semi-facial apropriada.

ARMAZENAGEM DE CILINDROS DE GÁS



Procedimentos:

- Nunca manusear os cilindros sem o devido capacete instalado.
- Nunca deixar os cilindros expostos em locais de trânsito de pessoas ou veículos.
- Não movimentar cilindros de gás com o regulador de pressão instalado.
- Somente transportar cilindros de gás em carrinhos apropriados.
- Manter sempre cilindros de gás presos à parede com cintas metálicas ou correntes.
- Manter cilindros de gases combustíveis separados de gases oxidantes.
- Armazenar os cilindros de gás cheios separados dos vazios.
- Armazenar os cilindros em local arejado, com área delimitada e com sinalizações de segurança.
- Se o local de armazena gem de gases inflamáveis dispuser de instalações elétricas, estas devem ser à prova de explosão.

Obs.: Ver a seguir tabela de incompatibilidade de gases para fins de armazenagem.

Sinalização de Gases











Misturas explosivas de gases com o ar atmosférico

Gases		stura ex s em vol		va % de no ar	Temperatura °C de auto-ignição
Acetileno	de	2,50	а	80,00	300
Amoníaco	de	16,00	а	27,00	651
Ciclopropano	de	2,41	а	10,30	498
Etano	de	3,12	а	15,00	510
Etileno	de	3,02	а	34,00	543
Gás sulfídrico	de	4,30	а	45,50	260
GLP	de	1,60	а	9,50	445
Hidrogênio	de	4,10	а	74,00	580
Metano	de	5,30	а	13,90	537
Propano	de	2,37	а	9,50	466
Propileno	de	2,00	а	11,10	497

Obs.: na presença de faíscas ou centelhas, o incêndio inicia-se já na temperatura ambiente.

Armazenagem de cilindros contendo gases sob pressão

GASES	Acetileno	Amoníaco	Argônio	Ciclopropano	Cloro	Criptônio	Etano	Etileno	Flúor	Gás Carbônico	Gás Sulfídrico	GLP	Hélio	Hidrogênio	Metano	Neônio	Nitrogênio	Oxigênio	Propano	Propileno	Xenônio
Acetileno	S	Ν	S	Ν	Ν	S	Ν	Ν	Ν	S	Ν	Ν	S	Ν	Ν	S	S	Ν	Ν	Ν	S
Amoníaco	Ν	S	S	Ν	Ν	S	Ν	Ν	Ν	Ν	Ν	Ν	S	Ν	Ν	S	S	Ν	Ν	Ν	S
Argônio	S	S	S	S	S	S	S	S	S	S	S	S	S	S	S	S	S	S	S	S	S
Ciclopropano	Ν	Ν	S	S	Ν	S	S	S	Ν	S	Ν	S	S	Ν	S	S	S	Ν	S	S	S
Cloro	Ν	Ν	S	Z	S	S	Z	Ν	Ν	Z	Ν	Ν	S	Ν	Ν	S	Ν	Ν	Ν	Ν	S
Criptônio	S	S	S	S	S	S	S	S	S	S	S	S	S	S	S	S	S	S	S	S	S
Etano	Ν	Ν	S	S	Ν	S	S	S	Ν	S	Ν	S	S	Ν	S	S	S	Ν	S	S	S
Etileno	Ν	Ν	S	S	Ν	S	S	S	Ν	S	Ν	S	S	Ν	S	S	S	Ν	S	S	S
Flúor	Ν	Ν	S	Ν	Ν	S	Ν	Ν	S	Ν	Ν	Ν	S	Ν	Ν	S	Ν	Ν	Ν	Ν	S
Gás Carbônico	S	Ν	S	S	Ν	S	S	S	Ν	S	Ν	S	S	S	S	S	S	S	S	S	S
Gás Sulfídrico	Ν	Ν	S	Ν	Ν	S	Ν	Ν	Ν	Ν	S	Ν	S	Ν	Ν	S	S	Ν	Ν	Ν	S
GLP	Ν	Ν	S	S	Ν	S	S	S	Ν	S	Ν	S	S	Ν	S	S	S	Ν	S	S	S
Hélio	S	S	S	S	S	S	S	S	S	S	S	S	S	S	S	S	S	S	S	S	S
Hidrogênio	Ν	Ν	S	Ν	Ν	S	Ν	Ν	Ν	S	Ν	Ν	S	S	Ν	S	S	Ν	Ν	Ν	S
Metano	Ν	Ν	S	S	Ν	S	S	S	Ν	S	Ν	S	S	Ν	S	S	S	Ν	S	S	S
Neônio	S	S	S	S	S	S	S	S	S	S	S	S	S	S	S	S	S	S	S	S	S
Nitrogênio	S	S	S	S	Ν	S	S	S	Ν	S	S	S	S	S	S	S	S	S	S	S	S
Oxigênio	Ν	Ν	S	Ν	Ν	S	Ν	Ν	Ν	S	Ν	Ν	S	Ν	Ν	S	S	S	Ν	Ν	S
Propano	Ν	Ν	S	S	Ν	S	S	S	Ν	S	Ν	S	S	Ν	S	S	S	Ν	S	S	S
Propileno	Ν	Ν	S	S	Ν	S	S	S	Ν	S	Ν	S	S	Ν	S	S	S	Ν	S	S	S
Xenônio	S	S	S	S	S	S	S	S	S	S	S	S	S	S	S	S	S	S	S	S	S

Legenda: S = Sim N = Não

Capítulo IX

INCÊNDIOS: CAUSAS E CONTROLE

Um incêndio é um processo no qual ocorre e se desenvolve uma reação de combustão que para iniciar e se propagar precisa de três componentes, a saber: combustível, comburente e uma fonte de ignição inicial. O comburente natural do ambiente é o oxigênio do ar. Os combustíveis podem ser materiais sólidos tais como tecidos, plásticos, madeira etc., muito comuns nas residências e escritórios; ou produtos químicos inflamáveis, tais como gases, derivados de petróleo, solventes e reagentes químicos de uso nos laboratórios.

Temos a seguir como se classifica internacionalmente os incêndios dependendo do material combustível.





CLASSIFICAÇÃO DOS INCÊNDIOS



Classe A - com materiais combustíveis tais como: madeira, tecidos, aglomerados, plásticos etc.



Classe B - com líquidos inflamáveis tais como: álcoois, cetonas derivados de petróleo, etc.



Classe C - com equipamentos elétricos energizados.

Classe D - com materiais "pirofóricos"

Baseados no que já dissemos, para um incêndio se iniciar e se propagar, temos que ter certas condições propícias. Isto quer dizer que, quando falamos de inflamabilidade de líquidos, temos que ter uma proporção determinada (mínima e máxima), entre os vapores do combustível e o comburente no ar, para que com a ação do terceiro componente, o calor, uma chama, faísca elétrica, ou um catalisador se dê início à combustão.

Temos então que, para prevenir ou extinguir um incêndio, deveremos eliminar um dos três componentes e o uso dos extintores baseia-se neste princípio.

Conforme o tipo, os extintores atuam por resfriamento (extintores de água), ou eliminação do oxigênio do contato com o combustível, como os extintores à base de CO_2 ou espuma mecânica. Estes extintores produzem um tipo de camada de proteção no local do incêndio, impedindo o contato com o oxigênio do ar, extinguindo desta forma as chamas.

Abaixo, os principais tipos de extintores de incêndios.

TIPOS DE CARGA:

Água Pressurizada

Destinados a incêndios classe A.

Pó químico seco

Fabricados com cargas à base de bicarbonato de sódio e monofosfato de amônia. Indicados para incêndios classe B (inflamáveis) e C (equipamentos elétricos energizados).

Espuma mecânica

Agem formando uma película aquosa sobre a superfície, impedindo a reignição. Indicados para incêndios classe B e classe A.

NUNCA DEVEM SER UTILIZADOS EM INCÊNDIOS CLASSE C.

Extintores de CO2

Atuam recobrindo o material em chamas com uma camada de gás carbônico, isolando o oxigênio e extinguindo o incêndio por abafamento.

São indicados para incêndios de classe B ou classe C.

É importante conhecer os tipos de extintores existentes no seu laboratório, saber para que tipo de incêndio de destinam e aprender o seu manuseio.

FONTES CAUSADORAS DE INCÊNDIOS EM LABORATÓRIO

Temos no laboratório as seguintes fontes causadoras de incêndios que devem ser verificadas e discutidas por toda a equipe:

- operação indevida com líquidos inflamáveis.
- estocagem de líquidos inflamáveis e voláteis em refrigeradores de uso doméstico, que na lâmpada ou no sistema de partida produzem faíscas.

- equipamentos elétricos mal conservados, mal operados o conectados em rede elétrica errada.
- sobrecarga da rede elétrica por conectar vários aparelhos numa mesma tomada ou aparelho de alto consumo de energia, onde a fiação não suporte a amperagem.
- vazamentos de gases inflamáveis dos cilindros de gás ou nas tubulações.

Classificação de líquidos combustíveis e inflamáveis

CLT - Cap. V - Portaria 3 214 - NR - 20

	Ponto de Fulgor (℃)	Característica	Exemplos
Classe I	menor que 37,7	Líquidos Inflamáveis	éter, etanol, hexano
Classe II	entre 37,7 e 70,0	Líquidos Combustíveis	butanol, pentanol
Classe III	acima de 70,0	Líquidos Combustíveis	óleos lubrificantes

Propriedades físico-químicas de solventes usuais

Solvente	Ponto de	Ponto de	Limi [.]	tes de	Temperatura
	Ebulição (°C)	Fulgor (°C)	Inflama	abilidade	de auto-
			(% vo	l. no ar)	ignição (℃)
Éter etílico	34,6	- 45,0	1,9	3,6	160
Gasolina		- 42,7	1,4	8,0	
n-Pentano	36,3	- 40,0	1,5	8,0	
n-Hexano	69,0	- 21,6	1,1	8,0	223
Acetona	56,5	- 20,0	2,6	12,8	465
Ciclohexano	80-81	- 20,0	1,3	8,0	245
Benzeno	80,1	- 11,1	1,3	7,0	498
Acetato de etila	77,2	- 4,0	2,2	11,5	426
Metiletilcetona	79,6	- 2,2	1,9	10,2	404
n-Heptano	98,4	- 1,0	1,1	6,7	204
Tolueno	110,8	4,4	1,2	7,0	536
Acetonitrila	81,6	5,6	3,0	16,0	524
Isopropanol	82,3	11,7	2,0	12,0	339
Metanol	64,7	12,0	6,7	36,0	464
Etanol	78,4	13,0	3,3	19,0	363
Metilisobutilcetona	114-117	15,6	1,4	7,5	448
n-Propanol	82,5	25,0	2,6	13,5	412
n-Butanol	117,0	37,8	2,0	12,0	405

Notas: 1 – A tabela acima foi elaborada para fins comparativos.

^{2 –} Os dados acima foram obtidos de várias fontes de referência nem sempre completas.

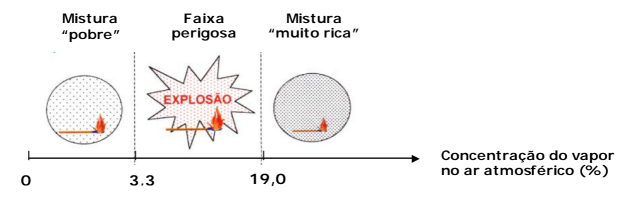
^{3 –} Os Pontos de Ebulição e Pontos de Fulgor variam conforme a pressão atmosférica local.

Operação com líquidos inflamáveis próximo a chamas ou centelhas:



Faixas de Inflamabilidade de Gases e Vapores Inflamáveis:

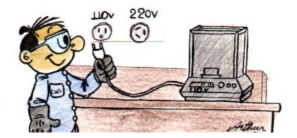
Ex: Álcool etílico: Faixa de Inflamabilidade 3,3% a 19% no ar atmosférico



Fontes de problemas com equipamentos elétricos

- operar com sobrecarga na rede elétrica.
- falta de fio terra podendo gerar correntes circulantes, alterando a leitura ou danificando circuitos microprocessados.
- fios desencapados ocasionando choques elétricos ou curto-circuitos.
- conectar em voltagem errada por falta de identificação ou atenção do operador. Deve-se utilizar tomadas diferentes para voltagens 110 e 220 volts.





- operar com produtos corrosivos ou voláteis próximo a instrumentos eletrônicos.
- fazer reparos em instrumentos sem desconectar da rede elétrica
- quebra de vidrarias contendo líquidos condutores ou corrosivos sobre aparelhos (chapas aquecedoras), tornando o instrumento energizado.
- não inspecionar periodicamente o sistema de ventilação e filtros de admissão de ar dos aparelhos, provocando super aquecimento.

ALGUNS CUIDADOS PARA EVITAR INCÊNDIOS NO LABORATÓRIO

- não aquecer líquidos inflamáveis com chama de bico de Bunsen.
- antes de acender o bico de Bunsen, certifique-se de que não há vazamento de gás e retire recipientes com líquidos inflamáveis para uma distância mínima de três ou quatro metros.
- não conectar vários aparelhos em uma mesma tomada.
- aparelhos de alto consumo tipo fornos, estufas, chapas aquecedoras exigem fiação especial para suportar a alta amperagem de operação.
- não armazenar líquidos voláteis inflamáveis em refrigerador doméstico. Havendo necessidade, deve-se adquirir refrigerador à prova de explosão.
- trabalhos com líquidos inflamáveis voláteis devem ser realizados em capelas com sistema elétrico à prova de explosão.
- o aquecimento de líquidos inflamáveis deve ser feito em banho-maria ou em balões com mantas aquecedoras em perfeito estado de conservação.
- em salas de recuperação de solventes, nunca se deve usar fogo. Os equipamentos, bem como as tomadas elétricas, devem ser à prova de explosão.

Ao terminar a jornada de trabalho

- Desligar os instrumentos, aquecedores elétricos, feche pontos de água, gases etc.
- Colocar avisos nos instrumentos que deverão permanecer ligados
- Não deixar frascos abertos ou recipientes inflamáveis próximos a aquecedores elétricos.

RECOMENDAÇÕES FINAIS

- Promover reuniões periódicas com a participação de todos em datas "préfixadas".
- Manter registros de reuniões anteriores, ocorrencias e atribuições.



- Não planejar atividade que implique em

trabalho solitário no laboratório.

- Prever um programa mínimo de treinamento para funcionários novos, bem como reciclagens periódicas para todos.
- Manter no laboratório as Fichas de Informações de Segurança de Produtos Químicos (FISPQs) em português e com fácil acesso a todos.
- Incluir os riscos pertinentes nos métodos analíticos.
- Assinar revistas especializadas e adquirir literatura sobre segurança e higiene do trabalho.

Capítulo X

ENTIDADES QUE ATUAM NA ÁREA DE SEGURANÇA, HIGIENE E SAÚDE OCUPACIONAL:

FUNDACENTRO

Fundação Jorge Duprat Figueiredo de Segurança e Medicina do Trabalho Rua Capote Valente, 710 Tel.: 11 3066 6000 / Fax: 11 3066 6258 CEP 05409-002 - S. Paulo - SP

www.fundacentro.gov.br e-mail: biblioteca@fundacentro.gov.br

Delegacia Regional do Trabalho - Divisão de Saúde e Segurança no Trabalho Rua Martins Fontes, 109 – Centro CEP 01050-000 - S. Paulo - SP Tel.: 11 231 2398

ANIMASEG – Assoc. Nacional das Inds. de Materiais de Segurança Rua Francisco Tapajos, 627 – Saúde CEP 04153-001 – S. Paulo – SP

Tel.: 11 5581 5556

EMPRESAS PRESTADORAS DE SERVIÇOS:

ABIQUIM - Assoc. Bras. da Ind. Química

Rua Sto. Antonio, 184 – 14o. Andar – S.Paulo / Tel.: 11 3242 1144

Programa Pró-Química

Plantão de Emergências com produtos químicos 24 Horas: 0800 118270

Centro de Informação-Sistema Nac. de Informação Tóxico-Farmacológicas Plantão médico - S.Paulo (24 horas):

Tel.: 11 5011 5111 (r-250 a 254) Fax: 11 5012 5311

Plantões na maioria dos estados: http://www.fiocruz.br/sinitox

ABPA - Assoc. Brasileira de Prevenção de Acidentes

Rua Silveira Campos, 300 – Cambucí

CEP 01541-030 - S. Paulo SP

Tel.: 11 278-5699 e-mail: abpasp@unisus.com.br

TOXIKON – Assessoria Toxicológica

Rua Salvador Correia, 346 – Aclimação – S.Paulo

Tel.: 11 5573 9388 e 5571 2251

www.toxikon.com.br e-mail: toxikon@toxikon.com.br

ENVIRON CIENTÍFICA Ltda. - Labor. e Serv. de Higiene Ocupacional

Rua Silva Jardim,257 – Centro

CEP 09715-090 - S. Bernardo do Campo - SP

Tel.: 11 4125 3044 / Fax: 11 4125 4520

e-mail: e-mail: environ@environlab.com.br

FIESP - Depto. de Meio Ambiente

Av. Paulista, 1313 - 13o. And. - S.Paulo / Tel.: 11 252 4267

e-mail: atendimento@fiesp.org.br

REFERÊNCIAS BIBLIOGRAFICAS

- Norma NBR 10.004 ABNT Resíduos Setembro, 1987
- Decreto 8468 de 8 de Setembro de 1976.
- Treatament and Disposal of Liquid and Solid Industrial Wastes
- Norma PN 1.601.05-006 1993 (Avaliação de agentes químicos no ar)
- Norma NBR 10152/ABNT (Trata de resíduos em laboratórios)
- Lynch: Técnicas de Laboratório Autor Stanley S. Raphael.
 Ed Marrole Ltda, São Paulo
- ARLINE SIDNÉIA ABEL ARCURI / LUIZA MARIA NUNES CARDOSO "Limite de Tolerância" Revista Brasileira de Saúde Ocupacional n. 74 Vol 19 Julho/Dezembro ano 1991.
- ACGIH "Thresshold Limit Values for Chemical and Substances Biological Exposure Indices for 1993-1994. Americam Conference Industrial Hygienists Cincinati, Ohio, 1994/1995.
- Incineração de Resíduos Sólidos Perigosos Padrões de Desempenho. Projeto 1:603.06-001/ABNT /Out de 1988
- Benzenismo" Norma técnica sobre intoxicação ao benzeno.
 INSS Min. do Trabalho Divisão de perícias médicas Brasília, 1993.
- BRETHERICK, L Hazards in the chemical laboratory 3a. ed. London, Royal Society of Chemistry, 1981.
- AZEVEDO, Fausto A. e COLACIOPPO, Sérgio Guia sobre as necessidades mínimas para um laboratório de ecotoxicologia. Metepec, ECO, OPS, OMS, 1986
- BESTRATEN BELLOVI, Manuel El manejo de productos químicos en el laboratorio. Madri, INSHT, 1984
- NOVAES, Tereza Carlota Pires Carcinógenos e mutagênicos em laboratórios. São Paulo, 1986, 45 p.
- EVERETT, K.& Hugues, D A guide to laboratory design. London, Butterworths, 1979,156p.
- CASTEGNARO, M. e outros Laboratóry descontamination and destrucion of carcinogens in laboratory wastes, same polycyclic aromatic hidrocarbons, Lyon, IARC, 1983, 81 p.
- MCKUSICK, Blande C. Prudent pratices for handling hazardous chemicals in laboratories. Science Washington, 211 (4484): 777-80. Feb. 1981.
- PIPITONE, David A., ed. Safe storage of laboratory chemical. New York, Jonh Wiley & Sons, 1984, 280 p.
- STEERE, Normam V., ed Handbook of laboratory safety. 2a ed Cleveland, CRC.1971,854p.
- PETER C. Ashbrook and MAICOLM M. Renfrew (editories) SAFE LABORATORIES Principles and Pratices for design and Romedeling (1991)
- AFNOR Assoc. Française de Normalisation
 CNPP Centre Nac. de Prevéntion et de Protection
 LA SECURITÉ DANS LES LABORATORIES (1993).
- OSHA LABORATORY STANDARD (29 CFR 1910-1450) Implementation Guide Edit.: Lewis Publishers (1991).

Nota: É proibida a reprodução, total ou parcial, deste manual.