

Siemens Medical Solutions Diagnostics
Borupvang 3
DK-2750 Ballerup

Telefon +45 4477 4477
Nødtelefon nr.: +45 82 12 12 12

1. IDENTIFIKATION AF STOF/PRÆPARAT OG AF SELSKABET/VIRKSOMHEDEN

Produktnavn: Uristix

Produktnummer 2184

Forberedelsesdato 1.4.2007

Revisionsnummer: 5

Anbefalet Brug: In vitro diagnostisk reagent

2. SAMMENSÆTNING/OPLYSNING OM INDHOLDSSTOFFER

I medfør af United States OSHA Regulations 29 CFR Part 1910.1200, anses dette produkt ikke for at indeholde farlige materialer. I henhold til EU direktiver (67/548/EEC og 1999/45/EC) anses dette produkt ikke for at være et farligt stof eller præparat og indeholder ikke farlige stoffer.

EU-klassificering (1999/45/EC): Ikke anvendeligt

EU risiko- og sikkerhedsfraser: Ingen

3. FAREIDENTIFIKATION

Dette produkt betragtes ikke som en kritisk fare for mennesker eller miljø.

4. FØRSTEHJÆLPSFORANSTALTNINGER

Indånding, hudkontakt og øjenkontakt: Ikke betragtet som sundhedsrisici.

Indtagelse: Få patienten til at drikke 2 glas vand eller mælk (ca. 250 ml pr. glas) for at fortynde. Søg læge for yderligere behandling.

5. BRANDBEKÆMPELSE

Slukningsmiddel: Brug det materiale, som er påkrævet til det omgivende område.

Særlige brandslukningsprocedurer: Det er altid bedst at bruge et selvstændigt åndedrætsapparat.

Usædvanlige brand- og eksplosionsfarer: Intet fastsat.

6. FORHOLDSREGLER FOR UDSLIP VED UDHELD

Trin som skal tages i tilfælde materialeudslip eller -spild: Saml op og anbring i en beholder til bortskaffelse.

7. HÅNDTERING OG OPBEVARING

Opbevar ved temperaturer og tilstande som angivet på produktmærkaten. Se produktmærkat eller pakkeindlæg for instruktioner vedrørende håndtering af produkt under testbrug.

8. EKSPONERINGSKONTROL/PERSONLIGE BESKYTTELSESMIDLER

Ventilation: Brug general rumventilation, ingen særlig respirationsbeskyttelse er påkrævet.

Beskyttelseshandsker og andet beskyttelsesudstyr: Kræves ikke

Øjenbeskyttelse: Ikke nødvendigt eller påkrævet for at anvende dette produkt.

9. FYSISKE OG KEMISKE EGENSKABER

Udseende og lugt: Plaststrimler med 2 puder/striemel.

pH: Ikke anvendeligt

Opløselighed i vand: Ikke opløselig

Fysiske karakteregenskaber: ubetydelig

Antændelsepunkt (metode anvendt): Ingen

Antændelsesgrænser: LEL: Ikke aktuelt UEL: Ikke aktuelt

10. STABILITET OG REAKTIVITET

Stabilitet: Dette produkt er stabilt som solgt, hvis det anvendes som instrueret. Der er ingen specifikke forhold, som skal undgås.

11. TOKSIKOLOGISKE OPLYSNINGER

Kroniske virkninger af overeksponering: Ingen aktuelt kendte. Ingen af komponenterne er opgivet som et carcinogen eller mistænkt carcinogen.

Akut toksicitet:

Indånding, hudkontakt og øjenkontakt: Ikke betragtet som sundhedsrisici.

Indtagelse: Patienten vil muligvis føle sig ubehageligt tilpas, hvis indtagelse skulle forekomme. Behandl som angivet.

Akutte toksicitetsværdier: Ikke anvendeligt

12. MILJØOPLYSNINGER

Økologiske virkninger af produktstrimlerne er ikke blevet fastsat.

13. BORTSKAFFELSE

Primær beholdertype: Produktbeholderen er HD polyethylen. Plaststrimler er polystyren med kemisk imprægneret papir påklæbet.

Bortskaffelsesmetode: Den individuelle deponeringsfacilitet skal bestemme korrekte bortskaffelsesmetoder for at overholde lokale, stats- og nationale miljøforskrifter. Afbrænding af produktet kan producere sporbare mængder af giftige gasser. Kontrollér de lokale forskrifter inden afbrænding

14. TRANSPORTOPLYSNINGER

Korrekt fragtnavn: Ikke reguleret

Teknisk navn:

UN-nummer: I/A

Fareklasse og emballagegruppe: Ikke reguleret

Mærkat(er): I/A

Pakningsinstruktioner (Passagerfly): I/A

Pakningsinstruktion (fragtfly): I/A

Enhedsvolumen: Se produktmærkater

Primær beholdertype: Plastik, HD polyethylen

Salgsenhed: 1 flaske

15. OPLYSNINGER OM FORESKRIFTER



SARA 311/312: Farekategorier for SARA Afsnit 311/312 rapportering: Ufarlig

Canadisk WHMIS klassificering: Ikke et kontrolleret produkt.

EU-klassificering (1999/45/EC): Ikke anvendeligt

EU risiko- og sikkerhedsfraser: Ingen

16. ANDRE OPLYSNINGER

HMIS fareklassificering			
 Helbred:		0	4 Meget alvorlig fare
 Brand:		0	3 Alvorlig fare
 Reaktivitet:		0	2 Moderat fare
 Personlig	beskyttelse:	0	1 Ringe fare
		0	0. Minimal fare
			* En stjerne indikerer væsentlige kroniske helbredkonsekvenser

Årsag til revision: Revisioner til sektion(er) 1

Forberedt af: Regulatory Affairs Department

Meningerne udtrykt heri er fra kvalificerede eksperter indenfor Siemens Medical Solutions Diagnostics. Vores opfattelse er, at oplysningerne indeholdt heri er aktuelle på udgivelsesdatoen for dette Materialesikkerhedsdatablad. Da brugen af disse oplysninger og meninger, såvel som brugsforholdene for produktet ikke kan kontrolleres af Siemens Medical Solutions Diagnostics, er det brugerens ansvar at garantere sikker brug af produktet.