

**AVSNITT 1: Identifikasjon av stoffet/stoffblandingen og av selskapet/foretaket****1.1. Produktidentifikator**

Produktets form	: Material
Handelsnavn	: Adapt Medical Adhesive Remover
EU nr	: 203-492-7
CAS-nr	: 107-46-0
Produktkode	: 7737
Bruttoformel	: C6H18OSi2
Synonymer	: Disiloxane, hexamethyl- / Oxybis(trimethylsilane) / Silane, oxybis(trimethyl- / Disiloxane, 1,1,1,3,3,3-hexamethyl- / HEXAMETHYLDISILOXANE / Bis(trimethylsilyl) oxide / HMDS / DISILOXANE
Andre identifikasjonsmidler	: Hexamethyldisiloxane

1.2. Relevante identifiserte bruksområder for stoffet eller stoffblandingen og bruk som frarådes**Relevante, identifiserte bruksområder**

Bruk av stoffet/blandingen	: Medisinsk limfjerner
----------------------------	------------------------

1.3. Opplysninger om leverandøren av sikkerhetsdatabladet**Leverandør**

Hollister ULC
Foxford Road
Rehins, Ballina
County Mayo, Ireland F26 F3X5
Tel: +353 96 60600
Email: baehsinfo@Hollister.com
Manufacturer web: www.hollister.com

Global corporate headquarters
Hollister Incorporated
2000 Hollister Drive
Libertyville, Illinois 60048
847-680-1000
www.Hollister.com

1.4. Nødtelefonnummer

Nødtelefon	: +1 847-680-1000
------------	-------------------

Land/region	Organisasjon/Firma	Adresse	Nødtelefon	Kommentar
Norge	Giftinformasjonen	Folkehelseinstituttet Postboks 222 Skøyen 0213 Oslo	+47 22 59 13 00	Døgnåpent hele uken

AVSNITT 2: Fareidentifikasjon

Dette produktet reguleres som medisinsk utstyr i Det europeiske økonomiske samarbeidsområdet (EØS) og er derfor unntatt fra kravet om innlevering av CLP/REACH-kompatibelt sikkerhetsdatablad, siden det er medisinsk utstyr som brukes i direkte fysisk kontakt med menneskekroppen iht. forskriften om medisinsk utstyr (MDR) (2017/745). Opplysningene i dette sikkerhetsdatabladet er utformet for å veilede ikke-klinisk personell i håndtering av produktet under ikke-medisinske omstendigheter. I andre områder kan det være regulert som medisinsk utstyr eller kosmetikk, eller være uregulert.

2.1. Klassifisering av stoffet eller stoffblandingen**Klassifisering iht. forordning (EF) nr. 1272/2008 [CLP]**

Aerosoler, Kategori 1	H222;H229
-----------------------	-----------

Adapt Medical Adhesive Remover

Sikkerhetsdatablad

Farlig for vannmiljøet – akutt fare, Kategori 1 H400
Farlig for vannmiljøet – kronisk fare, Kategori 1 H410
Hele teksten med H- og EUH-erklæringer: se del 16

Negative fysiokjemiske virkninger på menneskers helse og miljøet

Ekstremt brannfarlig aerosol. Beholder under trykk: Kan eksplodere ved oppvarming. Meget giftig, med langtidsvirkning, for liv i vann.

2.2. Merkingselementer

Produktet er vurdert og leveres med et sikkerhetsdatablad iht. forordning (EF) nr. 1272/2008. Produktets merking er utarbeidet i samsvar med MDR-forordningen (2017/745) om medisinsk utstyr og lokale lover.

Merking i henhold til forordning (EF) nr. 1272/2008 [CLP]

Farepiktogrammer (CLP)	:		
		GHS02	GHS09
Signalord (CLP)	:	Fare	
Faresetning (CLP)	:	H222 - Ekstremt brannfarlig aerosol. H229 - Beholder under trykk: Kan eksplodere ved oppvarming. H410 - Meget giftig, med langtidsvirkning, for liv i vann.	
Sikkerhetssetninger (CLP)	:	CLP-merking gjelder ikke for medisinsk utstyr som brukes i direkte fysisk kontakt med menneskekroppen. Produktet skal merkes i henhold til kravene i forskriftene for medisinsk utstyr.	

2.3. Andre farer

Inneholder ingen PBT- og/eller vPvB-substanser $\geq 0,1\%$ – målt i henhold til REACH Vedlegg XIII

Stoffet inkluderes ikke i listen i henhold til REACH Artikkel 59(1) for å ha hormonforstyrrende egenskaper, eller betegnes for å ikke ha hormonforstyrrende egenskaper i henhold til kriteriene lagt frem i Kommisjonens delegerede forordning (EU) 2017/2100 eller Kommisjonens forordning (EU) 2018/605

AVSNITT 3: Sammensetning/opplysninger om bestanddeler

3.1. Stoffer

Navn	Produktidentifikator	%	Klassifisering iht. forordning (EF) nr. 1272/2008 [CLP]
Hexamethyldisiloxane	CAS-nr: 107-46-0 EU nr: 203-492-7	100	Aerosol 1, H222;H229 Aquatic Acute 1, H400 Aquatic Chronic 1, H410

Hele teksten med H- og EUH-erklæringer: se del 16

AVSNITT 4: Førstehjelpstiltak

4.1. Beskrivelse av førstehjelpstiltak

FØRSTEHJELP etter innånding	:	Ved symptomer i luftveiene: Flytt personen til frisk luft og sørg for at vedkommende har en stilling som letter åndedrettet.
FØRSTEHJELP etter hudkontakt	:	Antas ikke å være farlig under vanlige bruksforhold. Ved hudirritasjon eller utslett: Ta av tilsølte klær og vask eksponerte hudpartier med mildt sepevann. Skyll deretter med varmt vann. Vask huden med store mengder vann. Vask huden med store mengder vann.
FØRSTEHJELP etter øyekontakt	:	Spyl øyeblikkelig med mye vann. Oppsøk legen ved vedvarende smerte eller rødhet. Skyll øynene med vann for sikkerhets skyld.
FØRSTEHJELP etter svelging	:	Skyll munnen. IKKE framkall brekning. Kontakt et giftinformasjonssenter eller lege ved ubehag.

Adapt Medical Adhesive Remover

Sikkerhetsdatablad

4.2. De viktigste symptomene og virkningene, både akutte og forsinkede

Symptomer/virkninger	: Antas ikke å være farlig under vanlige bruksforhold.
Symptomer/virkninger ved innånding	: Overeksponering for damper kan forårsake hoste.
Symptomer/virkninger ved øyekontakt	: Kan forårsake lett og forbigående irritasjon.

4.3. Angivelse av om umiddelbar legehjelp og spesialbehandling er nødvendig

Behandles symptomatisk.

AVSNITT 5: Brannslukkingstiltak

5.1. Slukningsmidler

Egnede brannslukningsmidler	: Sand. Vannspray. Tørt pulver. Skum. Karbondioksid.
Uegnet slukningsmiddel	: Ikke bruk en sterk vannstrøm.

5.2. Særlige farer knyttet til stoffet eller stoffblandingen

Brannfare	: Ekstremt brannfarlig aerosol. Ved forbrenning dannes karbonoksider (CO og CO ₂).
Eksplosjonsfare	: Beholder under trykk: Kan eksplodere ved oppvarming.
Farlige nedbrytingsprodukter i tilfelle brann	: Giftig røyk kan frigjøres.

5.3. Råd til brannmannskaper

Brannslukningsinstruksjoner	: Bruk vannspray eller damp for å kjøle ned utsatte containere. Vær forsiktig hvis du kjemper mot kjemisk brann. Unngå at spillvann fra bekjempelse av ild kommer ut i miljøet.
Beskyttelse under brannslukking	: Ikke grip inn uten et egnet verneutstyr. Uavhengig åndedrettsvern. Heldekkende kroppsværn.

AVSNITT 6: Tiltak ved utilsiktede utslipp

6.1. Personlige forsiktighetsregler, personlig verneutstyr og nødrutiner

For personell som ikke er nødpersonell

Nødsprosedyrer	: Ventiler utslippsområdet. Ikke utsett for åpen ild eller gnister. Røyking forbudt.
----------------	--

For nødhjelpspersonell

Verneutstyr	: Ikke grip inn uten et egnet verneutstyr. For å ytterligere informasjon, se seksjon 8: "Eksponeringskontroll / personlig verneutstyr".
Nødsprosedyrer	: Ventiler utslippsområdet. Ikke utsett for åpen ild eller gnister. Røyking forbudt.

6.2. Forsiktighetsregler med hensyn til miljø

Unngå utslipp til miljøet. Myndighetene må varsles dersom væske trenger ned i kloakken eller i offentlige vannløp.

6.3. Metoder og materialer for oppsamling og rensing

Til opprydding	: Samle opp spill.
Rengjøringsmetoder	: Luft området. Ta forholdsregler mot utladning av statisk elektrisitet. Rester av væske skal tørkes opp med et absorberende materiale (for eksempel en klut). Få opp produktet med mekaniske hjelpemidler.
Andre opplysninger	: Faste materialer eller rester elimineres på et godkjent senter.

6.4. Henvisning til andre avsnitt

For å ytterligere informasjon, se seksjon 8: "Eksponeringskontroll / personlig verneutstyr". For avhending av avfall, se seksjon 13: "Disponeringshensyn". For å ytterligere informasjon, se seksjon 13.

Adapt Medical Adhesive Remover

Sikkerhetsdatablad

AVSNITT 7: Håndtering og lagring

7.1. Forsiktighetsregler for sikker håndtering

- Ytterligere farer under behandling : Emballasjene er fortsatt farlige når de er tomme. Fortsett å overholde samtlige sikkerhetsforskrifter.
- Forsiktighetsregler for sikker håndtering : Sørg for god ventilasjon på arbeidsplassen. Bruk personlig verneutstyr. Sørg for god ventilasjon i arbeidsområdet for å hindre dannelse av damp. Holdes vekk fra varme, varme overflater, gnister, åpen ild og andre antenningskilder. Røyking forbudt. Ikke spray mot åpen flamme eller annen tennkilde. Må ikke punkteres eller brennes, selv ikke etter bruk.
- Hygieniske forhåndsregler : Ikke røyk ved håndtering av stoffet. Vær nøye med rensligheten. Vask hender, underarmer og ansikt grundig etter bruk. Ikke spis, drikk eller røyk ved bruk av produktet.

7.2. Vilkår for sikker lagring, herunder eventuelle uforenligheter

- Oppbevaringsbetingelser : Produktet skal ikke overopphetes. Lagres beskyttet mot direkte sollys. Beskyttes mot sollys. Må ikke utsettes for temperaturer høyere enn 50 °C /122 °F. Oppbevares på et godt ventilert sted. Oppbevares kjølig.
- Uforenlige materialer : Oksiderende stoffer. Reduksjonsmidler.

7.3. Særlig(e) sluttanvendelse(r)

For ytterligere informasjon, se seksjon 1.

AVSNITT 8: Eksponeringskontroll / personlig verneutstyr

8.1. Kontrollparametrer

Biologiske grenseverdier og nasjonale grenseverdier for eksponering på arbeidsplassen

Ingen ytterligere informasjon foreligger

Anbefalte overvåkingsprosedyrer

Overvåkningsmetoder

Overvåkningsmetoder	Ingen ytterligere informasjon foreligger.
---------------------	---

Avledede nivåer uten virkning («DNEL») og beregnet konsentrasjon uten virkning («PNEC»)

Ingen ytterligere informasjon foreligger

8.2. Eksponeringskontroll

Egnede tekniske kontrollmekanismer

Egnede tekniske kontrollmekanismer:

God generell lufting.

Personlig verneutstyr

Personlig verneutstyr:

Ikke påkrevet ved normale bruksforhold. Normal bruk av dette produktet omfatter bruk i samsvar med anvisningene på emballasjen.

Øye- og ansiktsvern

Øyebeskyttelse:

Hvis det er fare for øyekontakt: Bruk vernebriller i samsvar med ISO 16321-1.

Hudbeskyttelse

Hud- og kroppsvern:

Langermede vernedrakter

Håndvern:

Bruk egnede hansker som er ISO 374-1-testede

Åndedretssvern

Åndedretssvern:

I tilfelle utilstrekkelig ventilasjon må det brukes passende respirasjonsutstyr. (EN 136/140/145)

Adapt Medical Adhesive Remover

Sikkerhetsdatablad

Begrensning og overvåkning av miljøeksponeringen

Begrensning og overvåkning av miljøeksponeringen:

Unngå utslipp til miljøet. Myndighetene må varsles dersom væske trenger ned i kloakken eller i offentlige vannløp.

Andre opplysninger:

Ikke røyk ved håndtering av stoffet.

AVSNITT 9: Fysiske og kjemiske egenskaper

9.1. Opplysninger om grunnleggende fysiske og kjemiske egenskaper

Form	: Væske
Farge	: Farveløs.
Utseende	: Aerosol.
Molekylvekt	: 162,37 g/mol
Lukt	: Karakteristisk.
Lukterskel	: Uaktuelt.
Smeltepunkt	: -59 °C
Frysepunkt	: Uaktuelt.
Kokepunkt	: 101 °C
Brannfarlighet	: Ekstremt brannfarlig aerosol.
Eksplorative egenskaper	: Beholder under trykk: Kan eksplodere ved oppvarming.
Nedre eksplosjonsgrense	: Uaktuelt.
Øvre eksplosjonsgrense	: Uaktuelt.
Flammepunkt	: -8 °C
Selvantennelsestemperatur	: Uaktuelt.
Nedbrytningstemperatur	: Uaktuelt.
pH	: Uaktuelt.
Viskositet, kinematisk	: 0,658 mm ² /s
Viskositet, dynamisk	: 0,5 mPa·s (25 °C)
Løselighet	: Uoppløselig.
Delingskoeffisient n-oktanol/vann (Log Kow)	: Uaktuelt.
Delingskoeffisient n-oktanol/vann (Log Pow)	: > 4
Damptrykk	: 20 hPa (at 20 °C)
Damptrykk ved 50°C	: 175 hPa
Massetetthet	: 0,76
Relativ tetthet	: Uaktuelt.
Relativ dampetthet ved 20°C	: Uaktuelt.
Partikkels karakteristikk	: Gjelder ikke

9.2. Andre opplysninger

Opplysninger med hensyn til fysiske fareklasser

Eksplasjonsgrenser : 0,5 – 21,8 vol %

Andre sikkerhetskjennetegn

VOC-innhold : 100 %

AVSNITT 10: Stabilitet og reaktivitet

10.1. Reaktivitet

Ekstremt brannfarlig aerosol. Beholder under trykk: Kan eksplodere ved oppvarming.

10.2. Kjemisk stabilitet

Stabil i de bruks- og lagringsforhold som anbefales i seksjon 7.

10.3. Risiko for farlige reaksjoner

Ingen farlig kjent reaksjon i normale bruksforhold. Beholder under trykk: Kan eksplodere ved oppvarming.

Adapt Medical Adhesive Remover

Sikkerhetsdatablad

10.4. Forhold som skal unngås

Unngå statisk elektrisitet. Lagres beskyttet mot direkte sollys. Må ikke utsettes for temperaturer høyere enn 50 °C /122 °F. Unngå kontakt med varme flater. Varme. Ingen flammer, ingen gnister. Fjern all antennelseskilde.

10.5. Uforenlige materialer

Oksiderende stoffer. Reduksjonsmidler.

10.6. Farlige nedbrytingsprodukter

I normal lagring og bruk bør farlige spaltningsprodukter ikke bli produsert.

AVSNITT 11: Toksikologiske opplysninger

11.1. Opplysninger om fareklasser som definert i forordning (EF) nr. 1272/2008

Akutt toksisitet (oral) : Ikke klassifisert (Basert på tilgjengelige data er klassifisering kriteriene ikke oppfylles)
Akutt toksisitet (hud) : Ikke klassifisert (På grunnlag av testdata)
Akutt toksisitet (innånding) : Ikke klassifisert (Basert på tilgjengelige data er klassifisering kriteriene ikke oppfylles)

Hexamethyldisiloxane (107-46-0)

LD50 oral rotte	> 12,16 g/kg (Kilde: ECHA)
LD50 oralt	12160 mg/kg
LD50 hud rotte	> 2000 mg/kg (Kilde: ECHA_API)
LD50 hud kanin	> 2000 mg/kg Kilde: IUCLID
LD50 dermalt	12160 mg/kg
LC50 Inhalering - Rotte [ppm]	15956 ppm/4h
LC50 Inhalering - Rotte (Damper)	106 mg/l/4h

Hudetsing/hudirritasjon : Ikke klassifisert (Basert på tilgjengelige data er klassifisering kriteriene ikke oppfylles)
Alvorlig øyeskade/øyeirritasjon : Ikke klassifisert (Basert på tilgjengelige data er klassifisering kriteriene ikke oppfylles)
Sensibilisering ved innånding eller hudkontakt : Ikke klassifisert (På grunnlag av testdata)
Ytterligere informasjon : Ingen tegn på sensibilisering (OECD 406)
Arvestoffskadelig virkning på kjønnseller : Ikke klassifisert (Basert på tilgjengelige data er klassifisering kriteriene ikke oppfylles)
Kreftframkallende egenskaper : Ikke klassifisert (Basert på tilgjengelige data er klassifisering kriteriene ikke oppfylles)
Giftighet for reproduksjon : Ikke klassifisert (Basert på tilgjengelige data er klassifisering kriteriene ikke oppfylles)
STOT – enkelteksponering : Ikke klassifisert (Basert på tilgjengelige data er klassifisering kriteriene ikke oppfylles)
STOT – gjentatt eksponering : Ikke klassifisert (Basert på tilgjengelige data er klassifisering kriteriene ikke oppfylles)

Hexamethyldisiloxane (107-46-0)

NOAEL (oral, rotte, 28 dager)	160 mg/kg kroppsvekt/dag
NOAEL (dermal, rotte/kanin, 28 dager)	1000 mg/kg kroppsvekt/dag
NOAEL (oral, rotte, 90 dager)	160 mg/kg kroppsvekt Dyr: rotte, Dyrekjønn: hann, Retningslinje: OECD-retningslinje 407 (Gjentatt dosering 28-dagers oral toksisitetsstudie hos gnagere)
NOAEL (dermal, rotte/kanin, 90 dager)	≥ 1000 mg/kg kroppsvekt Dyr: rotte, Retningslinje: OECD-retningslinje 410 (Gjentatt dose dermal toksisitet: 21/28-dagers studie)

Aspirasjonsfare : Ikke klassifisert (Basert på tilgjengelige data er klassifisering kriteriene ikke oppfylles)

Hexamethyldisiloxane (107-46-0)

Viskositet, kinematisk	0,654 mm²/s
------------------------	-------------

11.2. Opplysninger om andre farer

Hormonforstyrrende egenskaper

Helserelaterte bivirkninger forårsaket av hormonforstyrrende egenskaper : Ingen ytterligere informasjon foreligger

Adapt Medical Adhesive Remover

Sikkerhetsdatablad

Andre opplysninger

Andre opplysninger : Sannsynlige eksponeringsveier: inhalering, hud og øyne, Ikke cytotoxisk ved direkte kontaktmåte

AVSNITT 12: Økologiske opplysninger

12.1. Giftighet

Økologi - generell : Meget giftig, med langtidsvirkning, for liv i vann.
Farlig for vannmiljøet, kortids (akutt) : Meget giftig for liv i vann.
Farlig for vannmiljøet, langtids (kronisk) : Meget giftig, med langtidsvirkning, for liv i vann.

Hexamethyldisiloxane (107-46-0)	
LC50 - Fisk [1]	3,02 mg/l (Eksponeringstid: 96 h - Regneart: Oncorhynchus mykiss [gjennomstrømning] Kilde: IUCLID)
EC50 - Krepsdyr [1]	> 0,93 mg/l Testorganismer (Regneart): Daphnia magna
EC50 - Krepsdyr [2]	0,2 mg/l Testorganismer (Regneart): Daphnia magna
EC50 96h - Alger [1]	0,291 mg/l Kilde: ECOSAR
NOEC kronisk, skalldyr	0,08 mg/l

12.2. Persistens og nedbrytbarhet

Hexamethyldisiloxane (107-46-0)	
Persistens og nedbrytbarhet	Ikke raskt nedbrytbart

12.3. Bioakkumuleringsevne

Hexamethyldisiloxane (107-46-0)	
BCF - Fisk [1]	1290 – 2410
Delingskoeffisient n-oktanol/vann (Log Pow)	5,06 (at 20 °C)

12.4. Mobilitet i jord

Hexamethyldisiloxane (107-46-0)	
Organisk karbon-normalisert adsorpsjonskoeffisient (Log Koc)	4,34

12.5. Resultater av PBT- og vPvB-vurdering

Inneholder ingen PBT- og/eller vPvB-substanser $\geq 0,1$ % – målt i henhold til REACH Vedlegg XIII

12.6. Hormonforstyrrende egenskaper

Miljørelaterte bivirkninger forårsaket av hormonforstyrrende egenskaper : Ingen informasjon tilgjengelig.

12.7. Andre skadevirkninger

Hexamethyldisiloxane (107-46-0)	
Andre opplysninger	Unngå utslipp til miljøet.

Adapt Medical Adhesive Remover

Sikkerhetsdatablad

AVSNITT 13: Sluttbehandling

13.1. Avfallsbehandlingsmetoder

Avfallsbehandlingsmetoder : Innholdet/holderen avhendes i henhold til den godkjente avfallsinnsamlerens sorteringsinstrukser.

Anbefalinger for kassering av produkt/emballasje : Deponeres i henhold til gjeldende lokale regler.

AVSNITT 14: Transportopplysninger

I samsvar med ADR / IMDG / IATA / ADN / RID

ADR	IMDG	IATA	ADN	RID
14.1. FN-nummer eller ID-nummer				
FN 1950	FN 1950	FN 1950	FN 1950	FN 1950
14.2. FN-forsendelsesnavn				
AEROSOLBEHOLDERE	AEROSOLS	Aerosols, flammable	AEROSOLBEHOLDERE	AEROSOLBEHOLDERE
14.3. Transportfareklasse(r)				
2.1	2.1	2.1	2.1	2.1
14.4. Emballasjegruppe				
Uaktuelt.	Uaktuelt.	Uaktuelt.	Uaktuelt.	Uaktuelt.
14.5. Miljøfarer				
Miljøskadelig: Ja	Miljøskadelig: Ja Maritim forurensningskilde: Ja EmS-nr. (Brann): F-D EmS-nr. (Spill): S-U	Miljøskadelig: Ja	Miljøskadelig: Ja	Miljøskadelig: Ja
Sjekk tilknyttede transportforskrifter for gjeldende unntak eller fritak.				

14.6. Særlige forsiktighetsregler ved bruk

Veitransport

Klassifiseringskode (ADR) : 5F

Spesielle bestemmelser (ADR) : 190, 327, 344, 625

Begrensede mengder (ADR) : 1I

Unntatte mengder (ADR) : E0

Emballeringsbestemmelser (ADR) : P207

Spesielle emballeringsbestemmelser (ADR) : PP87, RR6, L2

Bestemmelser om samemballering (ADR) : MP9

Transportkategori (ADR) : 2

Spesielle transportbestemmelser - kolli (ADR) : V14

Spesielle transportbestemmelser - Lasting, lossing og håndtering (ADR) : CV9, CV12

Spesielle transportbestemmelser - Gjennomføring av transporten (ADR) : S2

Tunnel restriksjonskode (ADR) : D

Sjøfart

Spesiell bestemmelse (IMDG) : 63, 190, 277, 327, 344, 381, 959

Emballeringsinstrukser (IMDG) : P207, LP200

Spesielle emballeringsbestemmelser (IMDG) : PP87, L2

Adapt Medical Adhesive Remover

Sikkerhetsdatablad

Stuingskategori (IMDG)	: Ingen
Oppbevaring og håndtering (IMDG)	: SW1, SW22
Segregering (IMDG)	: SG69

Luftfart

PCA unntatte mengder (IATA)	: E0
PCA begrensede mengder (IATA)	: Y203
PCA begrenset maks. nettomengde (IATA)	: 30kgG
PCA emballasjeveiledning (IATA)	: 203
PCA maks. nettomengde (IATA)	: 75kg
CAO emballasjeveiledning (IATA)	: 203
CAO maks. nettomengde (IATA)	: 150kg
Spesielle bestemmelser (IATA)	: A145, A167, A802
ERG-kode (IATA)	: 10L

Vannveistransport

Klassifiseringskode (ADN)	: 5F
Spesiell bestemmelse (ADN)	: 190, 327, 344, 625
Begrensede mengder (ADN)	: 1 L
Unntatte mengder (ADN)	: E0
Utstyr påkrevet (ADN)	: PP, EX, A
Ventilasjon (ADN)	: VE01, VE04
Antall varselkjegler/blå varsellys (ADN)	: 1

Jernbanetransport

Klassifiseringskode (RID)	: 5F
Spesiell bestemmelse (RID)	: 190, 327, 344, 625
Begrensede mengder (RID)	: 1L
Unntatte mengder (RID)	: E0
Emballeringsinstrukser (RID)	: P207, LP200
Spesielle emballeringsbestemmelser (RID)	: PP87, RR6, L2
Bestemmelser om samemballering (RID)	: MP9
Transportkategori (RID)	: 2
Spesielle transportbestemmelser - kolli (RID)	: W14
Spesielle transportbestemmelser - Lasting, lossing og håndtering (RID)	: CW9, CW12
Ekspressgodt (RID)	: CE2
Fareidentifikasjonsnummer (RID)	: 23

14.7. Sjøtransport i bulk i henhold til IMO-instrumenter

Uaktuelt.

AVSNITT 15: Opplysninger om regelverk

15.1. Særlige bestemmelser/særskilt lovgivning om sikkerhet, helse og miljø for stoffet eller stoffblandingen

eu-forskrifter

REACH Vedlegg XVII (reguleringsliste)

Ikke oppført på REACH Vedlegg XVII

REACH Vedlegg XIV (godkjenningsliste)

Ikke oppført i REACH Vedlegg XIV (godkjenningsliste)

REACH-kandidatliste (SVHC)

Inneholder ingen stoffer som er oppført i REACH-kandidatlisten

PIC-forordning (foregående informert samtykke)

Ikke oppført på PIC-listen (EU-forordning 649/2012)

POP-forordning (persistente organiske forurensningsstoffer)

Ikke oppført på POP-listen (EU-forordning 2019/1021)

Adapt Medical Adhesive Remover

Sikkerhetsdatablad

Ozon-forordning (2024/590)

Ikke oppført på Listen over ozonnedbrytende stoffer (EU-forordning 2024/590)

Rådsforordning (EF) for kontroll av produkter med dobbelt bruk

Inneholder ingen stoffer oppført på RÅDETS FORORDNING (EF) for kontroll av produkter med tosidig bruk.

VOC-direktiv (2004/42)

VOC-innhold : 100 %

Forordning om forløpsstoffer til sprengstoffer (EU 2019/1148)

Inneholder ingen stoffer oppført på Listen over forløpsstoffer til sprengstoffer (EU-forordning 2019/1148 om bruk og omsetning av forløpsstoffer til sprengstoffer)

Forordning om forløpsstoffer til medikamenter (EC 273/2004)

Inneholder ingen substans(er) oppført på Listen over forløpsstoffer til stoffer/substanser (Europaparlaments- og rådsforordning (EF) nr. 273/2004 av 11. februar 2004 om narkotikaprekursorer (Tekst med EØS-relevans))

15.2. Vurdering av kjemikaliesikkerhet

Det er ikke foretatt noen kjemikaliesikkerhetsvurdering

AVSNITT 16: Andre opplysninger

Endringsindikasjoner		
Avsnitt	Endret gjenstand	Merknader
1	Identifikasjon av stoffet/stoffblandingen og av selskapet/foretaket	Endret

Forkortelser og akronymer:	
ADN	Europeiske avtalen om internasjonal transport av farlig gods på innenlands vannveier
ADR	Vejtransport (ADR)
ATE	JAЕ - akutt giftighet estimat
BCF	BCF - biokonsentrasjonsfaktor
Biologiske grenseverdier («BLV»)	Biologisk grenseverdi
BOF	Biokjemisk oksygenforbruk (BOD):
KOF	Kjemisk oksygenforbruk (COD)
DMEL	Oppnådd minimalt effekt nivå
DNEL	Avledet-nivå uten effekt
EU nr	EF-nummer
EC50	Effektiv konsentrasjon i 50 prosent av testpopulasjonen (median effektiv konsentrasjon)
EN	Europeisk standard
IARC	IARC (International Agency for Research on Cancer)
IATA	Luftfart Forening internasjonale
IMDG	Internasjonalt Maritim av farlig gods
LC50	Dødelig konsentrasjon i 50 prosent av testpopulasjonen (median dødelig konsentrasjon)
LD50	Dødelig dose i 50 prosent av testpopulasjonen (median dødelig dose)
LOAEL	Laveste observerte Bivirkning effekten nivå
NOAEC	No-Observert Bivirkning effekten Konsentrasjon

Adapt Medical Adhesive Remover

Sikkerhetsdatablad

Forkortelser og akronymer:	
NOAEL	No-observerte bivirkninger nivå
NOEC	Ikke observert effekten konsentrasjon
OECD	Organisasjonen for økonomisk samarbeid og utvikling
OEL	Eksponeringsgrense på arbeidsplassen
PBT	PBT - persistent, bioakkumulerende og giftig stoff
PNEC	Forutsatt ingen effekt konsentrasjon
RID	Forordning om internasjonal transport av farlig gods på jernbane
SDS	SDS - Sikkerhetsdatablad
STP	Kloakkrenseanlegg
ThOD	Teoretisk oksygenbehov (ThOD)
TLM	Median tålegrense
VOC	Flyktige organiske forbindelser
CAS-nr	CAS-nummer
N.O.S. ('Ikke spesifisert på annen måte')	Ikke allerede spesifisert
vPvB	vPvB - veldig persistente og veldig Bioakkumulerings
ED	Hormonforstyrrende

Datakilder : Forordning (EU) nr. 1272/2008 fra Europaparlamentet og Rådet, datert av 16. desember 2008, om klassifisering, merking og emballering av stoffer og blandinger, om endring og oppheving av direktivene 67/548/EØS og 1999/45/EU, og om endring av forordning (EU) nr. 1907/2006 (og oppdateringer).

Andre opplysninger : Ingen.

H- og EUH-setningenes fulle ordlyd:	
Aerosol 1	Aerosoler, Kategori 1
Aquatic Acute 1	Farlig for vannmiljøet – akutt fare, Kategori 1
Aquatic Chronic 1	Farlig for vannmiljøet – kronisk fare, Kategori 1
H222	Ekstremt brannfarlig aerosol.
H229	Beholder under trykk: Kan eksplodere ved oppvarming.
H400	Meget giftig for liv i vann.
H410	Meget giftig, med langtidsvirkning, for liv i vann.

Opplysningene i dette sikkerhetsdatabladet (SDS) er ment å brukes som veiledning for bruk og håndtering av dette materialet. Alle sikkerhetsaspekter ved alle Hollister-produkter blir grundig vurdert før slippes på markedet. Dette sikkerhetsdatabladet er utarbeidet i god tro av teknisk kyndig personell. Hollister Incorporated skal ikke være ansvarlig for skader, tap eller personskader av noen art som kan oppstå som følge av bruk av eller tillit til opplysninger i dette sikkerhetsdatabladet. Hver person må selv vurdere hvorvidt opplysningene er egnet for hans eller hennes spesielle formål.