

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:** MULTISTIX 7

**Produktnummer** 2305

**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 7 puder/strimmel.

**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. Minimal fare                                                   |
|                                                                                   |              |              |   | * En stjerne indikerer væsentlige kroniske<br>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.