

SIKKERHEDSDATABLAD

QuickRinse

1. Identifikation af stoffet/det kemiske produkt og af selskabet/virksomheden

Udgivet dato	16.10.2013
Kemikaliets navn	QuickRinse
Indeksnr.	Version 1.0
Anvendelse af stoffet eller præparatet	Øjenskyt

Producent

Firmanavn	Plum A/S
Postadresse	Frederik Plums Vej 2
Postnr.	5610
Poststed	ASSENS
Land	DANMARK
Telefon	+45 6471 2112
Telefax	+45 6471 2125
E-mail	info@plum.dk
Web-adresse	http://www.plum.dk
Udarbejdet af	Anne Louise Damgaard

2. Fareidentifikation

Farebeskrivelse	Produktet er et Medicinsk udstyr, som er omfattet af Rådets Direktiv 93/42/EØF om medicinsk udstyr. Produktet kræver derfor ikke et sikkerhedsdatablad. Dette sikkerhedsdatablad opfylder derfor ikke de lovmæssige krav til et sikkerhedsdatablad.
-----------------	---

3. Sammensætning af/oplysning om indholdsstoffer

Komponentnavn	Identifikation	Klassificering	Indhold
Aqua	CAS-nr.: 7732-18-5		99.1 %
Sodium chloride	CAS-nr.: 7647-14-5 EF-nr.: 231-598-3		0,9 %
Kolonneoverskrifter	CAS no. = Chemical Abstracts Service; EU (Einecs- eller Elincs-nummer) = European inventory of Existing Commercial Chemical Substances; Ingrediensnavn = Navn iflg. stofliste (stoffer som ikke står i stofflisten, skal oversættes hvis muligt). Indhold opgivet i: %, %vgt/vgt, %vol/vgt, %vol/vol, mg/m3, ppb, ppm, vægt%, vol%		
FS/FB/FM	T+ = Meget giftig, T = Giftig, C = Ætsende, Xn = Sundhedsskadelig, Xi = Irriterende, E = Eksplosiv, O = Oxiderende, F+ = Ekstremt brandfarlig, F = Meget brandfarlig, N = Miljøskadelig		

4. Førstehjælpsforanstaltninger

Generelt	Produktet er beregnet til førstehjælp. Hvis der ved anvendelsen konstateres fejlfunktion eller uønskede bivirkninger, skal dette meddeles til Plum A/S, info@plum.dk eller på tlf. +45 6471 2112, så nødvendige afhjælpende foranstaltninger kan igangsættes og forpligtelsen til indberetning af alvorlige uønskede virkninger i Direktivets bilag VII pkt. 4 gennemføres. Alvorlige uønskede virkninger bør altid indberettes til den Sundhedsstyrelsen i den stat, hvor virkningen er opstået.
----------	---

5. Brandbekæmpelse

Egnede slukningsmidler	Alle midler kan anvendes.
------------------------	---------------------------

6. Forholdsregler over for udslip ved uheld

Generelle tiltag	Ingen specielle tiltag er nødvendige.
------------------	---------------------------------------

7. Håndtering og opbevaring

Håndtering	For at sikre at produktet forbliver sterilt, skal forsejlingen holdes intakt indtil brug.
Opbevaring	Opbevares bedst ved 5-35°C
Specielle egenskaber og farer	Risiko for infektion ved genanvendelse af anbrudte ampuller.

8. Eksponeringskontrol/personlige værnemidler

Eksponeringskontrol

Anden information	Produktet kræver ingen speciel eksponeringskontrol.
-------------------	---

9. Fysisk-kemiske egenskaber

Tilstandsform	Væske
Lugt	Ikke parfumeret
Farve	Gennemsigtig
Opløselighedsbeskrivelse	Opløselig i vand
Vægtfylde	Værdi: 1002,5 kg/m ³
Kogepunkt/kogepunktsinterval	Værdi: 100 °C
pH (som det leveres)	Værdi: 5,0-7,0

10. Stabilitet og reaktivitet

Stabilitet	Produktet er stabilt.
------------	-----------------------

11. Toksikologiske oplysninger

Andre oplysninger om sundhedsfare

Generelt	Der er ingen toksikologiske egenskaber ved produktet.
----------	---

12. Miljøoplysninger

Andre miljøoplysninger

Miljøoplysninger, konklusion	Der er ingen økotoksikologiske egenskaber ved produktet.
------------------------------	--

13. Forhold vedrørende bortskaffelse

Anden information	Der er ingen specielle forhold vedrørende bortskaffelse.
-------------------	--

14. Transportoplysninger

Andre relevante oplysninger.	Produktet er ikke farligt gods. Der kræves ingen specielle oplysninger vedr. transport.
------------------------------	---

15. Oplysninger om regulering

Love og regulativer	Produktet er omfattet Rådets Direktiv 93/42/EØF om medicinsk udstyr. Produktet er derfor ikke omfattet af Europa-Parlamentets og Rådets forordning (EF) nr. 1272/2008 om klassificering, mærkning og emballering af stoffer og blandinger... jf dennes Artikel 1, stk. 5d). Europa-Parlamentets og Rådets forordning 1907/2006 EF om registrering, vurdering og godkendelse samt begrænsning af kemikalier (REACH) angiver i artikel 2, stk. 6c, at afsnit IV
---------------------	---

vedrørende krav til sikkerhedsdatablade ikke er gældende for medicinsk udstyr. Der er derfor ikke krav om, at der for ovennævnte produkt udarbejdes et sikkerhedsdatablad, som opfylder denne forordnings krav.

16. Andre oplysninger

Yderligere oplysninger	Holdbarhed af uåbnede forseglede ampuller: 5 år fra produktionsdato. Yderligere information kan rekvireres på info@plum.dk eller telefon +45 6471 2112
Leverandørens anmærkninger	QuickRinse er beregnet til øjensskyl. Ved behov for større mængder skyllevæske anbefales Plum Øjenskyller. Plum Øjenskyller anbefales til at bortskylle fremmedlegemer (f.eks. støv, snavs, metal- og træsplinter) og kemikalier (f.eks. opløsningsmidler og olie) fra øjnene. Ved kontakt med syrer eller baser anbefales pH Neutral med en skylletid på mindst 2 minutter. Fortsæt skylningen frem til lægen med Plum Øjenskyller.
Brugerbemærkninger	Vrid ampullen for at åbne og tryk let på ampullen.
Ansvarlig for sikkerhedsdatablad	Plum A/S