



## Sikkerhetsinformasjon for medisinsk utstyr

Opphavsrett, 2020, 3M Company. Alle rettigheter reservert. Kopiering og/ eller nedlasting av denne informasjonen med den hensikt å sørge for riktig bruk av 3M produkter er tillatt forutsatt at: (1) informasjonen kopieres i sin helhet uten endringer med mindre det på forhånd innhentes skriftlig tillatelse fra 3M, og (2) verken kopien eller originalen videregives eller på annen måte distribueres med den hensikt å profitere på dette.

<b>Dokumentnr.:</b>	40-9630-1	<b>Versjonsnr.:</b>	1.00
<b>Utgitt:</b>	19/05/2020	<b>Erstatter:</b>	Første versjon
<b>Versjonsnr. transport: 1.00 (19/05/2020)</b>			

Det er ikke krav om sikkerhetsdatablad for dette produktet. Sikkerhetsinformasjonen er utgitt på frivillig basis.

### AVSNITT 1: Identifikasjon av stoffet/stoffblandingen og selskapet/foretaket

#### 1.1. Produktidentifikator

3M™ Filtek™ Supreme Flowable

#### Produktidentifikasjonsnumre

70-2014-0776-7	70-2014-0777-5	70-2014-0779-1	70-2014-0780-9	70-2014-0781-7
70-2014-0802-1	70-2014-0803-9	70-2014-0805-4	70-2014-0807-0	70-2014-0808-8
70-2014-0809-6	70-2014-0810-4	70-2014-0811-2	70-2014-0812-0	
7100219439	7100219440	7100219441	7100219442	7100219463
7100219458	7100219457	7100219456	7100219455	7100219466
7100219464	7100219465	7100219474	7100219473	

#### 1.2. Identifiserte relevante bruksområder for stoffet eller stoffblandingen og bruk som det advares mot

##### Identifiserte bruksområder

Medisinsk utstyr; se bruksanvisning

#### 1.3. Nærmere opplysninger om leverandøren av sikkerhetsinformasjon for medisinsk utstyr

**Adresse:** 3M Norge AS, Postboks 300, Tærudgata 16, 2001 Lillestrøm.  
**Tlf:** 06384  
**E-post:** nordicproductehsr@mmm.com  
**Nettside:** www.3m.no

#### 1.4. Nødtelefonnummer

Giftinformasjonssentralen: 22 59 13 00

### AVSNITT 2: Fareidentifikasjon

#### 2.1. Klassifisering av stoffet eller stoffblandingen

CLP Forordning (EC) Nr. 1272/2008

Dette produktet er medisinsk utstyr som definert i forskrift om medisinsk utstyr (FOR-2005-12-15-1690), som er invasivt eller brukes i direkte fysisk kontakt med menneskekroppen. Produktet er dermed unntatt fra kravene i klassifisering og merking i henhold til Forordning (EF) nr. 1272/2008 (CLP, artikkel 1, punkt 5). Selv om det ikke er krav om dette, er relevant klassifisering og etikettinformasjon oppgitt under.

**Klassifisering:**

Sensibiliserende ved hudkontakt, kategori 1 - Skin Sens. 1; H317

For fullstendig tekst på H-setninger, se avsnitt 16.

**2.2. Merkingselementer****CLP Forordning (EC) Nr. 1272/2008****Signalord**

Advarsel.

**Symboler:**

GHS07 (Utropstegn) |

**Farepiktogram****Innholdsstoffer:**

Bestandtdeler	CAS-nr	EC-nr	Vekt%
Trietylenglykol dimetakrylat (TEGDMA)	109-16-0	203-652-6	5 - 10

**Faresetninger:**

H317 Kan utløse en allergisk hudreaksjon.

**Sikkerhetssetninger****Forebyggende:**

P280E Benytt vernehansker.

**Førstehjelp:**

P333 + P313 Ved hudirritasjon eller utslett: Søk legehjelp.

**2.3. Andre farer**

For informasjon om farer og sikker bruk, se aktuelle avsnitt av dette dokumentet.

**AVSNITT 3: Sammensetning/opplysninger om bestandtdeler**

Bestandtdeler	CAS-nr	EC-nr	Vekt%	Klassifisering
Silanbehandlet keramikk	444758-98-9		50 - 60	Stoffet er ikke fareklassifisert
Substituert dimetakrylat	27689-12-9	248-607-1	15 - 25	Aquatic Chronic 4, H413
Silanbehandlet silika	248596-91-0		5 - 10	Stoffet er ikke fareklassifisert
Trietylenglykol dimetakrylat (TEGDMA)	109-16-0	203-652-6	5 - 10	Skin Sens. 1, H317
Overflateaktivt stoff		701-308-4	5 - 10	Stoffet er ikke fareklassifisert
Ytterbiumfluorid	13760-80-0	237-354-2	< 5	Stoffet har en grenseverdi for kjemisk eksponering
Prepolymer	None		< 2	Stoffet er ikke fareklassifisert
Jodsalt	58109-40-3	261-134-5	< 0,2	Acute Tox. 2, H300

Merk: En oppføring i kolonnen for EC-nr. som begynner med tallene 6, 7, 8, eller 9 er et midlertidig listenummer levert av ECHA, i påvente av publisering av det offisielle EC-nummer for stoffet.  
Se avsnitt 16 for fullstendig tekst på eventuelle H-setninger listet i dette avsnittet

For informasjon om innholdsstoffenes grenseverdi eller PBT eller vPvB status, se avsnitt 8 og 12 av dette infobladet.

## AVSNITT 4: Førstehjelpstiltak

### 4.1. Beskrivelse av førstehjelpstiltak

#### **Innånding:**

Bring vedkommende til frisk luft. Søk legehjelp ved ubehag.

#### **Hudkontakt:**

Vask umiddelbart med såpe og vann. Tilsølte klær må fjernes og vaskes før de brukes på nytt. Dersom tegn/symptomer utvikles må lege kontaktes.

#### **Øyekontakt:**

Skyll med store mengder vann. Fjern eventuelle kontaktlinser dersom det enkelt lar seg gjøre. Fortsett skyllingen. Hvis tegn/symptomer vedvarer, kontakt lege.

#### **Svelging:**

Skyll munnen. Søk legehjelp ved ubehag.

## AVSNITT 5: Brannsløkkingstiltak

### 5.1. Sløkkingsmidler

Ved brann: Bruk et brannslukningsmiddel egnet til alminnelig brennbart materiale slik som vann eller skum til brannslukking.

### 5.2. Særlige farer knyttet til stoffet eller stoffblandingen

Ingen for dette produktet.

### Farlige nedbrytnings- eller biprodukter

#### Stoff

karbonmonoksid

Karbondioksid

#### Betingelse

Under forbrenning

Under forbrenning

### 5.3. Råd til brannsløkkingsmannskap

Det må brukes fullt verneutstyr inklusiv hjelm, åndedrettsbeskyttelsesapparat, jakke, bukse, bånd rundt armer, midje og bein, ansiktsmaske og beskyttende dekke for andre eksponerte deler av hodet.

## AVSNITT 6: Tiltak ved utilsiktede utslipp

### 6.1. Personlige forsiktighetsregler, personlig verneutstyr og nødrutiner

Evakuer området. Ventilér området med frisk luft. For store utslipp, eller søl i avgrensede områder, sørg for mekanisk ventilasjon for å spre eller suge ut dampene i tråd med god yrkeshygienisk praksis. Se andre avsnitt i dette sikkerhetsinformasjonsbladet for informasjon om fysiske og helsefarer, åndedrettsvern, ventilasjon og personlig verneutstyr.

### 6.2. Forsiktighetsregler med hensyn til miljø

Unngå utslipp til miljøet.

### 6.3. Metoder og materialer for oppsamling og rensing

Samle så mye som mulig av sølt materiale. Plasser i en lukket beholder godkjent for transport av ansvarlige myndigheter. Rengjør området. Lukk beholderen. Avhend oppsamlet materiale så snart som mulig i samsvar med gjeldende lokale /

regionale / nasjonale / internasjonale forskrifter.

## AVSNITT 7: Håndtering og lagring

Se bruksanvisning for mer informasjon.

## AVSNITT 8: Eksponeringskontroll/personlig beskyttelse

### 8.1. Kontrollparametere

#### Grenseverdier

Hvis en bestanddel er oppført i avsnitt 3 men ikke vises i tabellen nedenfor, er grenseverdi ikke tilgjengelig for bestanddelen.

Bestanddel	CAS-nr	Detaljer	Grense	Anmerkninger
Uorganiske fluorider	13760-80-0	Norsk forskrift	Gj.sn (8timer): 0,5 mg/m <sup>3</sup>	

Norsk forskrift : Tiltaksverdier og grenseverdier for forurensninger i arbeidsatmosfæren

Gj.sn: gjennomsnittskonsentrasjon over en 8-timersperiode

S: Kortidsverdi

T: Takverdi

### 8.2. Eksponeringskontroll

#### 8.2.1 Hensiktsmessige tekniske kontroller

Brukes på et godt ventilert sted.

#### 8.2.2. Personlig verneutstyr

##### Vern av øyne/ansikt

For å unngå kontakt med øyne / ansikt, velg og bruk øye/ansiktsbeskyttelse basert på hva som fremkommer gjennom en eksponeringsvurdering. Følgende verneutstyr bør benyttes alene eller i kombinasjon etter behov for å forhindre kontakt med øynene /ansikt:

Vernebriller med sideskjold

##### Gjeldende normer/ standarder

Bruk vernebriller i henhold til EN 166

##### Hud- og håndvern

Se avsnitt 7.1 for tilleggsinformasjon om hudvern.

##### Åndedrettsvern

Ikke påkrevd.

## AVSNITT 9: Fysiske og kjemiske egenskaper

### 9.1. Opplysninger om grunnleggende fysiske og kjemiske egenskaper

#### Utseende

Fysisk tilstand

Fast stoff

Farge

Tannfarget

Spesifikk fysisk form:

Pasta

Lukt

Svak akrylat

pH

Ikke aktuelt

Kokepunkt/kokeområde

Ikke aktuelt

Smeltepunkt

Ingen informasjon tilgjengelig

Antennelighet (fast stoff, gass)

Ikke klassifisert

<b>Ekspløsjonsegenskaper:</b>	Ikke klassifisert
<b>Oksidasjonsegenskaper:</b>	Ikke klassifisert
<b>Flammepunkt</b>	Ingen flammepunkt
<b>Selvantennelsestemperatur</b>	<i>Ingen informasjon tilgjengelig</i>
<b>Nedre eksplosjonsgrense (LEL)</b>	<i>Ikke aktuelt</i>
<b>Øvre eksplosjonsgrense (UEL)</b>	<i>Ikke aktuelt</i>
<b>Relativ tetthet</b>	1,5 [Std. ref.:Vann = 1]
<b>Vannløselighet</b>	Ubetydelig
<b>Viskositet</b>	<i>Ingen informasjon tilgjengelig</i>
<b>Tetthet</b>	1,5 g/cm <sup>3</sup>

**9.2. Andre opplysninger**

<b>EU Flyktige organiske forbindelser (VOC)</b>	<i>Ingen informasjon tilgjengelig</i>
<b>Molekylvekt</b>	<i>Ingen informasjon tilgjengelig</i>

**AVSNITT 10: Stabilitet og reaktivitet****10.1. Reaktivitet**

Det er ingen kjent reaktivitetsrisiko forbundet med dette produktet ved normal bruk.

**10.2. Kjemisk stabilitet**

Stabil.

**10.3. Mulighet for farlige reaksjoner**

Farlig polymerisasjon vil ikke forekomme.

**10.4. Forhold som skal unngås**

Ingen kjente.

**10.5. Uforenlige materiale**

Ingen kjente.

**10.6. Farlige nedbrytningsprodukter****Stoff**

Ingen kjente.

**Betingelse**

Se avsnitt 5.2 for farlige nedbrytningsprodukter under forbrenning.

**AVSNITT 11: Toksikologiske opplysninger**

Dersom en særskilt klassifisering av en bestanddel er fastsatt av utøvende myndighet, samsvarer muligens ikke informasjonen under med kjemikalietts klassifisering angitt i avsnitt 2 og/eller avsnitt 3. I tillegg er utsagn og data presentert i avsnitt 11 basert på FNs GHS beregningsregler og klassifiseringer utledet fra 3Ms vurderinger.

**11.1 Opplysninger om toksikologiske virkninger****Tegn og symptomer på eksponering**

Basert på testdata og/eller informasjon om bestanddeler, kan dette produktet gi følgende helsevirkninger:

**Innånding:**

Produktet kan ha en karakteristisk lukt. Det forventes imidlertid ingen helseskadelige virkninger.

**Hudkontakt:**

Kontakt med huden under bruk av produktet forventes ikke å gi irritasjon av betydning. Allergisk hudreaksjon (ikke foto-initiert): tegn/symptomer kan innbefatte rødhet, hevelse, blemmer og kløe.

#### Øyekontakt:

Kontakt med øynene under bruk av produktet forventes ikke å gi irritasjon av betydning.

#### Svelging:

Kan være farlig ved svelging. Mage/tarm irritasjon: tegn/symptomer kan innbefatte smerter i buken, magesyke, kvalme, oppkast og diaré.

#### Toksikologiske data

Hvis en bestanddel er oppført i avsnitt 3 men ikke vises i tabellen nedenfor, er det enten ingen data tilgjengelig eller det er ikke tilstrekkelig data for klassifisering.

#### Akutt giftighet

Navn	Eksponeringsvei	Art	Verdi
Produkt	Dermal		Ingen data tilgjengelig; beregnet ATE >5 000 mg/kg
Produkt	Svelging		Ingen data tilgjengelig; beregnet ATE 2 000 - 5 000 mg/kg
Silanbehandlet keramikk	Dermal		LD50 beregnet til > 5 000 mg/kg
Silanbehandlet keramikk	Svelging		LD50 anslått til å være 2 000 - 5 000 mg/kg
Substituert dimetakrylat	Dermal	Faglig vurdering	LD50 beregnet til > 5 000 mg/kg
Substituert dimetakrylat	Svelging	Rotte	LD50 > 17 600 mg/kg
Overflateaktivt stoff	Dermal	Faglig vurdering	LD50 beregnet til > 5 000 mg/kg
Overflateaktivt stoff	Svelging	Rotte	LD50 > 11 700 mg/kg
Silanbehandlet silika	Dermal		LD50 beregnet til > 5 000 mg/kg
Silanbehandlet silika	Svelging		LD50 beregnet til > 5 000 mg/kg
Trietylenglykol dimetakrylat (TEGDMA)	Dermal	Faglig vurdering	LD50 beregnet til > 5 000 mg/kg
Trietylenglykol dimetakrylat (TEGDMA)	Svelging	Rotte	LD50 10 837 mg/kg
Ytterbiumfluorid	Dermal	Faglig vurdering	LD50 beregnet til > 5 000 mg/kg
Ytterbiumfluorid	Svelging	Rotte	LD50 > 5 000 mg/kg
Prepolymer	Dermal	Faglig vurdering	LD50 anslått til å være 2 000 - 5 000 mg/kg
Prepolymer	Svelging	Lignende forbindelser	LD50 anslått til å være 2 000 - 5 000 mg/kg
Jodsalt	Svelging	Rotte	LD50 32 mg/kg

ATE = estimert akutt giftighet (acute toxicity estimate)

#### Ettsende eller irriterende for huden

Navn	Art	Verdi
Silanbehandlet keramikk	Lignende forbindelser	Ingen vesentlig irritasjon
Substituert dimetakrylat	Kanin	Ingen vesentlig irritasjon
Overflateaktivt stoff	Kanin	Ingen vesentlig irritasjon
Silanbehandlet silika	Faglig vurdering	Ingen vesentlig irritasjon
Trietylenglykol dimetakrylat (TEGDMA)	Marsvin	Svakt irriterende
Jodsalt	Kanin	Ingen vesentlig irritasjon

#### Alvorlig øyeskade eller øyeirritasjon

Navn	Art	Verdi
Silanbehandlet keramikk	Lignende forbindelser	Svakt irriterende
Substituert dimetakrylat	Kanin	Svakt irriterende
Overflateaktivt stoff	In vitro data	Ingen vesentlig irritasjon
Silanbehandlet silika	Faglig vurdering	Ingen vesentlig irritasjon
Trietylenglykol dimetakrylat (TEGDMA)	Faglig vurdering	Moderat irriterende
Ytterbiumfluorid	Faglig vurdering	Svakt irriterende
Jodsalt	Kanin	Svakt irriterende

#### Sensibiliserende ved hudkontakt

Navn	Art	Verdi
Silanbehandlet keramikk	Lignende forbindelser	Ikke klassifisert
Substituert dimetakrylat	Marsvin	Ikke klassifisert
Overflateaktivt stoff	Mus	Ikke klassifisert
Trietylenglykol dimetakrylat (TEGDMA)	Menneske og dyr	Sensibiliserende

### Sensibiliserende ved innånding

For bestanddelen(e) er det enten ingen data tilgjengelig eller det er ikke tilstrekkelig data for klassifisering.

### Kjønnsцелеmutagenitet

Navn	Eksponeeringsvei	Verdi
Substituert dimetakrylat	In vitro	Ikke mutagent
Overflateaktivt stoff	In vitro	Ikke mutagent
Trietylenglykol dimetakrylat (TEGDMA)	In vitro	Noen positive data, men ikke tilstrekkelig for klassifisering
Jodsalt	In vitro	Noen positive data, men ikke tilstrekkelig for klassifisering

### Kreftfremkallende egenskaper

Navn	Eksponeeringsvei	Art	Verdi
Silanbehandlet keramikk	Innånding	Lignende forbindelser	Noen positive data, men ikke tilstrekkelig for klassifisering
Trietylenglykol dimetakrylat (TEGDMA)	Dermal	Mus	Ikke kreftfremkallende

### Reproduksjonstoksisitet

#### Virkinger på reproduksjon og/eller utvikling

Navn	Eksponeeringsvei	Verdi	Art	Testresultat	Eksponeeringstid
Overflateaktivt stoff	Svelging	Ikke klassifisert for utvikling	Rotte	NOAEL 1 000 mg/kg/day	ved svangerskap
Trietylenglykol dimetakrylat (TEGDMA)	Svelging	Ikke klassifisert for kvinnelig reproduksjon	Mus	NOAEL 1 mg/kg/day	1 generasjon
Trietylenglykol dimetakrylat (TEGDMA)	Svelging	Ikke klassifisert for mannlig reproduksjon	Mus	NOAEL 1 mg/kg/day	1 generasjon
Trietylenglykol dimetakrylat (TEGDMA)	Svelging	Ikke klassifisert for utvikling	Mus	NOAEL 1 mg/kg/day	1 generasjon

### Målorgan(er)

#### Spesifikk målorgantoksisitet - enkelteksponering

Navn	Eksponeeringsvei	Målorgan(er)	Verdi	Art	Testresultat	Eksponeeringstid
Jodsalt	Innånding	irritasjon av luftveiene	Ikke klassifisert	Ikke tilgjengelig	Irritasjon Tvetydig	

#### Spesifikk målorgantoksisitet - gjentatt eksponering

Navn	Eksponeeringsvei	Målorgan(er)	Verdi	Art	Testresultat	Eksponeeringstid
Silanbehandlet keramikk	Innånding	lungefibrose	Ikke klassifisert	Lignende forbindelser	NOAEL Ikke tilgjengelig	
Overflateaktivt stoff	Svelging	hormonsystem   hematopoietisk system   lever   hjerte   hud   mage-tarmkanalen   bein, tenner, negler og/eller hår   immunsystem   muskler   nervesystem   øyne   nyre og/eller blære   luftveiene   vaskulærsystem	Ikke klassifisert	Rotte	NOAEL 1 000 mg/kg/day	90 dager
Trietylenglykol dimetakrylat (TEGDMA)	Dermal	nyre og/eller blære   blod	Ikke klassifisert	Mus	NOAEL 833 mg/kg/day	78 uker

### Aspirasjonsfare

For bestanddelen(e) er det enten ingen data tilgjengelig eller det er ikke tilstrekkelig data for klassifisering.

**Vennligst bruk kontaktinformasjon oppført på første side av dette infobladet for ytterligere toksikologisk informasjon om dette produktet og/ eller dets komponenter.**

Produktet er vurdert av toksikolog til å være trygt for tiltenkt bruk.

## AVSNITT 12: Økologiske opplysninger

Dersom en særskilt klassifisering av en bestanddel er fastsatt av utøvende myndighet, samsvarer muligens ikke informasjonen under med kjemikaliets klassifisering angitt i avsnitt 2 og/eller avsnitt 3. I tillegg er utsagn og data presentert i avsnitt 12 basert på FNs GHS beregningsregler og klassifiseringer utledet fra 3Ms vurderinger.

### 12.1. Giftighet

Ingen testdata tilgjengelig for produkt

Stoff	CAS #	Organisme	Type	Eksposering	Test slutt punkt	Testresultat
Silanbehandlet keramikk	444758-98-9		Data ikke tilgjengelig eller utilstrekkelig for klassifisering			
Substituert dimetakrylat	27689-12-9	Grønnalge	Eksperiment	72 timer	EC50	>100 mg/l
Substituert dimetakrylat	27689-12-9	Daphnia	Eksperiment	48 timer	EC50	>100 mg/l
Substituert dimetakrylat	27689-12-9	Grønnalge	Eksperiment	72 timer	NOEC	>100 mg/l
Overflateaktivt stoff	701-308-4	Grønnalge	Sluttpunkt ikke nådd	96 timer		>100 mg/l
Overflateaktivt stoff	701-308-4	Daphnia	Sluttpunkt ikke nådd	48 timer		>100 mg/l
Overflateaktivt stoff	701-308-4	Grønnalge	Eksperiment	96 timer	EC10	1,1 mg/l
Silanbehandlet silika	248596-91-0		Data ikke tilgjengelig eller utilstrekkelig for klassifisering			
Trietylenglykol dimetakrylat (TEGDMA)	109-16-0	Grønnalge	Eksperiment	72 timer	EC50	>100 mg/l
Trietylenglykol dimetakrylat (TEGDMA)	109-16-0	Sebrafisk	Eksperiment	96 timer	LC50	16,4 mg/l
Trietylenglykol dimetakrylat (TEGDMA)	109-16-0	Grønnalge	Eksperiment	72 timer	NOEC	18,6 mg/l
Trietylenglykol dimetakrylat (TEGDMA)	109-16-0	Daphnia	Eksperiment	21 dager	NOEC	32 mg/l
Ytterbiumfluorid	13760-80-0	Daphnia	Eksperiment	48 timer	Ingen toksisitetsoversvasjon ved grense for vannoppløselighet	>100 mg/l
Prepolymer	None		Data ikke tilgjengelig eller utilstrekkelig for klassifisering			
Jodsalt	58109-40-3	Daphnia	Eksperiment	48 timer	EC50	9,5 mg/l

### 12.2. Persistens og nedbrytbarhet

Stoff	CAS-nr	Type test	Varighet	Type studie	Testresultat	Protokoll
Silanbehandlet keramikk	444758-98-9	Data ikke tilgjengelig eller utilstrekkelig			N/A	
Substituert dimetakrylat	27689-12-9	Eksperiment Biodegradering	28 dager	Karbondioksid-utvikling	7-12 vekt%	OECD 301B - Mod. Sturm eller CO2
Silanbehandlet silika	248596-91-0	Data ikke tilgjengelig			N/A	



		eller utilstrekkelig				
Trietylenglykol dimetakrylat (TEGDMA)	109-16-0	Eksperiment Biodegradering	28 dager	Karbondioksid-utvikling	85 vekt%	OECD 301B - Mod. Sturm eller CO2
Ytterbiumfluorid	13760-80-0	Data ikke tilgjengelig eller utilstrekkelig			N/A	
Prepolymer	None	Data ikke tilgjengelig eller utilstrekkelig			N/A	
Jodsalt	58109-40-3	Data ikke tilgjengelig eller utilstrekkelig			N/A	

### 12.3. Bioakkumuleringsevne

Stoff	Cas No.	Type test	Varighet	Type studie	Testresultat	Protokoll
Silanbehandlet keramikk	444758-98-9	Data ikke tilgjengelig eller utilstrekkelig for klassifisering	I/A	I/A	I/A	I/A
Substituert dimetakrylat	27689-12-9	Estimert Biokonsentrasjon		log Pow	7.61	Est. oktanol-vann ford. koef.
Silanbehandlet silika	248596-91-0	Data ikke tilgjengelig eller utilstrekkelig for klassifisering	I/A	I/A	I/A	I/A
Trietylenglykol dimetakrylat (TEGDMA)	109-16-0	Eksperiment Biokonsentrasjon		log Pow	2.3	Andre metoder
Ytterbiumfluorid	13760-80-0	Data ikke tilgjengelig eller utilstrekkelig for klassifisering	I/A	I/A	I/A	I/A
Prepolymer	None	Data ikke tilgjengelig eller utilstrekkelig for klassifisering	I/A	I/A	I/A	I/A
Jodsalt	58109-40-3	Data ikke tilgjengelig eller utilstrekkelig for klassifisering	I/A	I/A	I/A	I/A

### 12.4. Mobilitet i jord

Kontakt 3M for mer informasjon

### 12.5. Resultater av PBT- og vPvB-vurdering

Dette materialet inneholder ikke stoffer som vurderes å være PBT eller vPvB.

### 12.6. Andre skadelige virkninger

Ingen informasjon tilgjengelig

## AVSNITT 13: Disponering

### 13.1 Avfallsbehandlingsmetoder

Innhold/holder avhendes i henhold til gjeldende lokale/regionale/nasjonale/internasjonale regelverk.

Se bruksanvisning for mer informasjon.

## AVSNITT 14: Transportopplysninger

70-2014-0776-7

70-2014-0808-8

70-2014-0809-6

70-2014-0810-4

70-2014-0811-2

70-2014-0812-0

70-2014-0777-5

70-2014-0779-1

70-2014-0780-9

70-2014-0781-7

70-2014-0802-1

70-2014-0803-9

70-2014-0805-4

70-2014-0807-0

## AVSNITT 15: Opplysninger om bestemmelser

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

#### Global inventory status

Kontakt produsenten for mer informasjon

## AVSNITT 16: Andre opplysninger

### Liste over relevante H-setninger

H300	Dødelig ved svelging.
H317	Kan utløse en allergisk hudreaksjon.
H413	Kan forårsake skadelige langtidsvirkninger for liv i vann.

#### Informasjon om endringer:

Revisjonsinformasjon er ikke tilgjengelig

Produktet som denne sikkerhetsinformasjonen gjelder for er klassifisert som medisinsk utstyr i henhold til Forskrift om medisinsk utstyr. Medisinsk utstyr som er invasivt eller brukes i direkte kontakt med menneskekroppen er unntatt fra krav til klassifisering og merking i henhold til forordning (EF) nr. 1272/2008 (CLP, artikkel 1 nr. 5). Forskrift om medisinsk utstyr forutsetter ikke bruk av sikkerhetsdatablad for medisinsk utstyr som er invasivt eller brukes i direkte kontakt med menneskekroppen, da sikker bruk av produktet er beskrevet gjennom bruksanvisningen og / eller merking for produktet. Likevel gir 3M denne sikkerhetsinformasjonen til våre kunder som tilleggsinformasjon om toksikologi og kjemi for produktet. Ved ytterligere spørsmål, kontakt 3M.

**3M Norge AS sikkerhetsinformasjonsblader er tilgjengelig på [www.3m.no](http://www.3m.no)**