



## Sikkerhedsinformation for medicinsk udstyr

Copyright, 2020, 3M Selskab. Alle rettigheder forbeholdes. Kopiering og/eller downloading af denne information med det passende formål at udnytte 3M produkter er tilladt under forudsætning at: (1) Informationen er fuldt ud kopieret uden ændringer med mindre der på forhånd er modtaget skriftlig aftale fra 3M, og (2) hverken kopi eller original bliver videresolgt eller på anden vis distribueret med det formål at tjene profit derpå.

|                                   |                   |                        |               |
|-----------------------------------|-------------------|------------------------|---------------|
| <b>Dokument Gruppe:</b>           | 10-7923-5         | <b>Versionsnummer:</b> | 1.00          |
| <b>Revisionsdato:</b>             | 07/02/2020        | <b>Erstatter Dato:</b> | Første udgave |
| <b>Transport versions nummer:</b> | 1.00 (07/02/2020) |                        |               |

Et sikkerhedsdatablad er ikke påkrævet for dette produkt. Dette sikkerhedsinformationsdokument er oprettet frivilligt som en informationsservice.

### 1: Identifikation af stoffet / det kemiske produkt og af selskabet / virksomheden

#### 1.1 Identifikation af stof eller kemisk produkt

3M™ VITREMER™ GLASS IONOMER FINISHING GLOSS (3303FG)

#### 1.2 Anvendelse af stoffet/det kemiske produkt

##### Identificeret anvendelser

Medicinsk udstyr; Der henvises til brugervejledningen.  
Lakfinish

##### Anvendelser, der frarådes

Må kun anvendes af tandlæger / tandteknikere.

#### 1.3 Detaljer af leverandøren af sikkerhedsinformationsblad for medicinsk udstyr

|                    |  |
|--------------------|--|
| <b>Adresse:</b>    | 3M A/S, Hannemanns Allé 53, DK 2300 København S. |
| <b>Telefon:</b>    | (+45) 43480100                                   |
| <b>e-mail:</b>     | dkmiljo@mmm.com                                  |
| <b>Hjemmeside:</b> | www.3M.com/dk                                    |

#### 1.4 Nødtelefon

Giftlinien 82 12 12 12

### Punkt 2: Fareidentifikation

#### 2.1 Klassificering af stoffet eller blandingen

CLP FORORDNING (EF) Nr. 1272/2008

Dette produkt er defineret som medicinsk udstyr ifølge direktiv 93/42/EEC (MDD) henholdsvis regulativ (EU) 2017/745 (MDR), hvilke er invasive eller anvendes i direkte fysisk kontakt med det menneskelige legeme. Derfor er produktet undtaget kravene om klassificering og etikettering ifølge regulativ (EC) 1272/2008 (CLP; Artikel 1, paragraf 5). Selvom det ikke er påkrævet er klassificering og etiketteringsinformation tilgængeligt nedenfor.

##### KLASSIFIKATION:

Hudsensibilisering, kategori 1 - Skin Sens. 1; H317

For fuld tekst af H-sætninger, se sektion 16.

## 2.2 Etiketelementer CLP FORORDNING (EF) Nr. 1272/2008

**SIGNAL ORD**  
ADVARSEL.

**Symboler:**  
GHS07 (Udråbstegn) |

### Pictogrammer



### Indholdsstoffer:

| Indholdsstoffer                          | C.A.S. Nr. | EC No.    | % af Vægt |
|--|------------|-----------|-----------|
| Triethyleneglycol dimethacrylat (TEGDMA) | 109-16-0   | 203-652-6 | 40 - 60   |
| Aromatisk amin                           | 50438-75-0 |           | < 0,5     |

### FARESÆTNINGER:

H317 Kan forårsage allergisk hudreaktion.

### FORHOLDSREGLER VED BRUG

#### Forebyggelse:

P280 Bær beskyttelseshandsker.

#### Reaktion:

P333 + P313 Ved hudirritation eller udslet: Søg lægehjælp.

## 2.3 Andre farer

For information om farer og sikker anvendelse, se venligst de tilsvarende afsnit i dette dokument

## Punkt 3: Sammensætning af / oplysning om indholdsstoffer

| Indholdsstoffer  | C.A.S. Nr. | EC No.    | % af Vægt | Klassifikation   |
|--|------------|-----------|-----------|--|
| Carbosilan overfladeaktivt stof  |            | 701-308-4 | 40 - 60   | Stoffet er ikke klassificeret som farligt  |
| Triethyleneglycol dimethacrylat (TEGDMA) (REACH Reg. Nr.:01-2119969287-21) | 109-16-0   | 203-652-6 | 40 - 60   | Hud Sens. 1, H317  |
| Triphenylantimony  | 603-36-1   | 210-037-6 | < 1       | Acute Tox. 4, H332 - Nota 1,A<br>Acute Tox. 3, H301  |
| Aromatisk amin   | 50438-75-0 |           | < 0,5     | Skin Irrit. 2, H315; Eye Irrit. 2, H319;<br>Hud Sens. 1, H317; STOT SE 3,<br>H335                            |
| Stabilisator   | 123-31-9   | 204-617-8 | < 0,1     | Acute Tox. 4, H302; Eye Dam. 1,<br>H318; Skin Sens. 1B, H317; Muta. 2,<br>H341; Carc. 2, H351; Aquatic Acute |

Bemærk: Hvert data input i EC# kolonnen, der begynder med numrene 6, 7, 8 eller 9 er et midlertidigt listenummer leveret af ECHA - afventende publikation af det officielle EC registreringsnumre af stoffet. Venligst se under afsnit 16 for den fulde tekst af H sætninger refereret i dette afsnit.

For information om komponenternes AT-grænseværdier, PBT eller vPvB status; se afsnit 8 og 12 i dette sikkerhedsinformationsblad

## Punkt 4: Førstehjælpsforanstaltninger

### 4.1 Beskrivelse af førstehjælpsforanstaltninger

#### Indånding:

Flyt personen til frisk luft. Hvis personen følger sig utilpas - søg lægehjælp.

#### Hudkontakt:

Skyl straks med sæbe og vand. Tilsmudset tøj tages straks af og vaskes før det atter anvendes. Hvis tegn/symptomer opstår - søg lægehjælp.

#### Øjenkontakt:

Skyl med store mængder vand. Tag kontaktlinser ud, hvis det er nemt at komme til. Fortsæt med skylle. Hvis symptomer fortsætter - søg lægehjælp.

#### I TILFÆLDE AF INDTAGELSE:

Skyl og rens munden. Hvis du føler dig utilpas - søg lægehjælp.

## 5: Brandbekæmpelse

### 5.1 Slukningsmidler

Brug et brandslukningsmiddel egnet til den omgivende brand.

### 5.2 Specielle farer, som fremkommer af stoffet eller blandingen

Ingen naturlige i dette produkt.

#### Farlig nedbrydning eller Bi-Produkter

##### Stof

carbonmonoxid  
Kuldioxid

##### Forhold

Ved Forbrænding  
Ved Forbrænding

### 5.3 Råd til brandslukningspersonale

Ingen særlige beskyttelsesforanstaltninger for brandmænd er forventet

## 6: Forholdsregler overfor udslip ved uheld

### 6.1 Personlige forholdsregler, beskyttelsesudstyr og nødprocedurer

Evakuer området. Ventilér området. Ved stort spild, eller spild i begrænset område, sæt mekanisk ventilation til at sprede eller udsuge dampe i overensstemmelse med god industriel hygiejnepraksis. Der henvises til andre afsnit af dette sikkerhedsdatablad for information vedrørende fysiske- og sikkerhedsmæssige fare, åndedrætsværn, ventilering og personligt beskyttelsesudstyr.

### 6.2 Miljømæssige forholdsregler

Undgå udledning til miljøet. Ved større spild, afdæk afløb og lav afskærmning for at forebygge at stoffet ender i kloaksystemet eller i vandmiljøet.

### 6.3 Metoder og materialer til indeslutning og oprensning

Spild opsamles. Dæk med uorganisk absorberende materiale. Husk at tilsætning af absorberende materiale ikke fjerner en fysisk, heldbreds- eller miljøfare. Det spildte materiale opsamles. Opbevares i lukket beholder. Rengør restmateriale med et passende opløsningsmiddel udvalgt af kvalificeret og autoriseret personer. Ventilområdet med frisk luft. Læs og følg sikkerhedsinstrukser for opløsningsmidlet på etiketten og sikkerhedsdatabladet. Beholder forsegles. Bortskaf det samlede materiale hurtigst muligt i overensstemmelse med lokale/regionale/nationale/internationale regler

## 7: Håndtering og opbevaring

Der henvises til brugervejledningen for mere information.

## 8: Eksponeringskontrol / Personlige værnemidler

### 8.1 Kontrol parametre

#### Erhvervsmæssige grænseværdier

Hvis et komponent er oplyst i afsnit 3 men ikke er inkluderet i nedenstående tabel, er en erhvervsmæssig eksponeringsværdi ikke tilgængelig for dette komponent.

| Indholdsstoffer | C.A.S. Nr. | Bemyndiget organ/<br>myndighed | Begrænsningstype | Supplerende kommentarer |
|-----------------|------------|--------------------------------|------------------|-------------------------|
| Stabilisator    | 123-31-9   | Danmark<br>OEL'er:             | CEIL:2 mg/m3     | Kræftfremkaldende       |

Danmark OEL'er: : Danmark. Grænseværdier  
TWA: Time-Weighted-Average  
STEL: Short Term Exposure Limit  
CEIL: Loftsværdi

### 8.2 Eksponeringskontrol

#### 8.2.1 maskinmæssig kontrol

Anvendes i et vel-ventileret område.

#### 8.2.2 Personligt sikkerhedsudstyr (PPE)

##### Øjen/ansigtsbeskyttelse

Vælg og anvend øjen/ansigtsbeskyttelse for at forhindre kontakt baseret på resultaterne af en eksponeringsvurdering. Følgende øjen/ansigtsbeskyttelse er anbefalet: Sikkerhedsbriller med beskyttelse i siderne.

##### Anvendelige Normer/Standarder

Anvend øjenbeskyttelse i overensstemmelse med EN 166

##### Hud/hånd beskyttelse

Se sektion 7.1 for yderligere information for hudbeskyttelse.

##### Beskyttelse af åndedrætsorganer

Ingen påkrævet.

## 9: Fysisk-kemiske egenskaber

## 9.1 Information om grundlæggende fysiske og kemiske egenskaber

|                                  |                                |
|----------------------------------|--------------------------------|
| Udseende                         |                                |
| Fysisk tilstand                  | Væske                          |
| Farve                            | Transparent gul                |
| Specifik Fysisk Form:            | Væske                          |
| Lugt                             | Akrylat                        |
| pH                               | <i>Ikke Anvendelig</i>         |
| Kogepunkt/kogepunktsinterval     | <i>Ikke Anvendelig</i>         |
| Smeltepunkt                      | <i>Ikke Anvendelig</i>         |
| Brændbarhed (fast stof, gas)     | Ikke Anvendelig                |
| Eksplorative egenskaber          | Ikke klassificeret.            |
| Oxiderende egenskaber:           | Ikke klassificeret.            |
| Flammepunkt                      | Intet flammepunkt              |
| Selvantændelig temperatur        | <i>Ingen data til rådighed</i> |
| Brandfarlige Begrænsninger (LEL) | <i>Ingen data til rådighed</i> |
| Brandfarlige Begrænsninger (UEL) | <i>Ingen data til rådighed</i> |
| Relativ Densitet                 | 1,14 [Ref Std: Vand=1]         |
| Vandopløselighed                 | Nul                            |
| Viskositet                       | 125 - 225 mm <sup>2</sup> /sec |
| Densitet                         | <i>Ingen data til rådighed</i> |

## 9.2 Anden information

|                                  |                                |
|----------------------------------|--------------------------------|
| EU flygtigt organisk forbindelse | <i>Ingen data til rådighed</i> |
| molekylvægt                      | <i>Ingen data til rådighed</i> |

## 10: Stabilitet og reaktivitet

### 10.1 Reaktivitet

Dette materiale betragtes som værende ikke-reaktiv under normale brugsforhold.

### 10.2 Kemisk stabilitet

Stabil.

### 10.3 Sandsynlighed for farlige reaktioner

Farlig polymerisation vil ikke forekomme.

### 10.4 Forhold, der skal undgås

Ingen kendte.

### 10.5 Uforenelige materialer

Ingen kendte.

### 10.6 Farlige nedbrydningsprodukter

#### Stof

Ingen kendte.

#### Forhold

Henvis til sektion 5.2 for farlig dekompositionsprodukter under forbrænding.

## 11: Toksikologiske oplysninger

Informationen nedenfor er muligvis ikke i overensstemmelse med EU materialeklassificeringen i afsnit 2 og/eller ingrediensklassificeringerne i afsnit 3, hvis specifikke ingrediensklassificeringer er bemyndiget af en

kompetent myndighed. Endvidere er erklæringer og data, der er præsenteret i afsnit 11, baseret på UN GHS beregningsregler og klassificeringer er afledt fra 3M vurderinger.

### 11.1 Information om Toksikologiske egenskaber

#### Tegn og Symptomer på Eksponering

Baseret på testdata og/eller komponent information, kan dette materiale producere følgende sundhedsfarer:

#### Indånding:

Dette produkt har en karakteristisk lugt, men der forventes dog ingen alvorlig sundhedsfare.

#### Hudkontakt:

Mild hudirritation: Tegn/symptomer kan være lokal rødme, hævelse, kløe og tør hud. Allergisk hudreaktion med symptomer som rødme, hævelser, blister og kløe.

#### Øjenkontakt:

Moderat irritation af øjnene med symptomer som rødme, hævelser, smerter, tårer og sløret syn.

#### Indtagelse:

Irritation af fordøjelsessystemet med symptomer som smerte, opkastning, maveømhed, kvalme, blod i opkast og i afføringen.

#### Toksikologisk Data

Hvis en komponent er offentliggjort i sektion 3, men ikke fremgår i tabellen herunder, så er data enten ikke tilgængelig for den grænseværdi eller data er ikke tilstrækkelig for klassificering.

#### Akut Toksicitet

| Navn                                     | Rute                | Arter / Typer          | Værdi  |
|--|---------------------|------------------------|--|
| Overordnede produkt                      | Indtagelse          |                        | Ingen data til rådighed; beregnet ATE >5.000 mg/kg |
| Triethyleneglycol dimethacrylat (TEGDMA) | Dermal              | Professionel vurdering | LD50 estimeret til at være > 5.000 mg/kg           |
| Triethyleneglycol dimethacrylat (TEGDMA) | Indtagelse          | Rotte                  | LD50 10.837 mg/kg                                  |
| Carbosilan overfladeaktivt stof          | Dermal              | Professionel vurdering | LD50 estimeret til at være > 5.000 mg/kg           |
| Carbosilan overfladeaktivt stof          | Indtagelse          | Rotte                  | LD50 > 11.700 mg/kg                                |
| Triphenylantimony                        | Indånding-Støv/Tåge |                        | LC50 estimeret til at være 1 - 5 mg/l              |
| Triphenylantimony                        | Dermal              | Rotte                  | LD50 > 2.000 mg/kg                                 |
| Triphenylantimony                        | Indtagelse          | Rotte                  | LD50 82,5 mg/kg                                    |
| Stabilisator                             | Dermal              | Rotte                  | LD50 > 4.800 mg/kg                                 |
| Stabilisator                             | Indtagelse          | Rotte                  | LD50 302 mg/kg                                     |

ATE = Akut Toksicitets Estimat

#### Ætsningsfare på huden/irritation

| Navn                                     | Arter / Typer    | Værdi                   |
|--|------------------|-------------------------|
| Triethyleneglycol dimethacrylat (TEGDMA) | Guinea pig       | Mildt irriterende       |
| Carbosilan overfladeaktivt stof          | Kanin            | Ingen særlig irritation |
| Triphenylantimony                        | Kanin            | Minimal irritation.     |
| Stabilisator                             | Mennesker og dyr | Minimal irritation.     |

#### Alvorlig skade på øjne/irritation

| Navn                                     | Arter / Typer          | Værdi                   |
|--|------------------------|-------------------------|
| Triethyleneglycol dimethacrylat (TEGDMA) | Professionel vurdering | Moderat irriterende     |
| Carbosilan overfladeaktivt stof          | In vitro data          | Ingen særlig irritation |
| Triphenylantimony                        | Kanin                  | Mildt irriterende       |

**3M™ VITREMER GLASS IONOMER FINISHING GLOSS (3303FG)**  
07/02/2020

|              |          |         |
|--------------|----------|---------|
| Stabilisator | Menneske | Ætsende |
|--------------|----------|---------|

### Hud sensibiliserende

| Navn                                     | Arter / Typer    | Værdi              |
|--|------------------|--------------------|
| Triethyleneglycol dimethacrylat (TEGDMA) | Mennesker og dyr | Sensibiliserende   |
| Carbosilan overfladeaktivt stof          | Mus              | Ikke klassificeret |
| Stabilisator                             | Guinea pig       | Sensibiliserende   |

### Sensibilisering af åndedrætsorganerne

For komponentet/komponenterne, enten er ingen data tilgængelig på nuværende tidspunkt, eller også er dataen ikke tilstrækkelig til klassificering.

### Kimcelle Mutagenicitet

| Navn                                     | Rute     | Værdi   |
|--|----------|---|
| Triethyleneglycol dimethacrylat (TEGDMA) | In Vitro | Der eksisterer noget positivt data, men data er utilstrækkeligt til en klassificering |
| Carbosilan overfladeaktivt stof          | In Vitro | Ikke mutagent   |
| Stabilisator                             | In Vitro | Der eksisterer noget positivt data, men data er utilstrækkeligt til en klassificering |
| Stabilisator                             | In Vivo  | Der eksisterer noget positivt data, men data er utilstrækkeligt til en klassificering |

### kræftfremkaldende

| Navn                                     | Rute       | Arter / Typer   | Værdi   |
|--|------------|-----------------|---|
| Triethyleneglycol dimethacrylat (TEGDMA) | Dermal     | Mus             | Ikke carcinogent  |
| Stabilisator                             | Dermal     | Mus             | Ikke carcinogent  |
| Stabilisator                             | Indtagelse | Mange dyrearter | Der eksisterer noget positivt data, men data er utilstrækkeligt til en klassificering |

### Reproduktionstoksicitet

#### Reproduktions- og/eller Udviklingsmæssige effekter

| Navn                                     | Rute       | Værdi  | Arter / Typer | Test Resultat         | Eksponeringsvarighed                             |
|--|------------|--|---------------|-----------------------|--|
| Triethyleneglycol dimethacrylat (TEGDMA) | Indtagelse | Ikke klassificeret for den kvindelige reproduktion | Mus           | NOAEL 1 mg/kg/day     | 1 generation                                     |
| Triethyleneglycol dimethacrylat (TEGDMA) | Indtagelse | Ikke klassificeret for den mandlige reproduktion   | Mus           | NOAEL 1 mg/kg/day     | 1 generation                                     |
| Triethyleneglycol dimethacrylat (TEGDMA) | Indtagelse | Ikke klassificeret for udvikling                   | Mus           | NOAEL 1 mg/kg/day     | 1 generation                                     |
| Carbosilan overfladeaktivt stof          | Indtagelse | Ikke klassificeret for udvikling                   | Rotte         | NOAEL 1.000 mg/kg/day | under drægtighedsperioden / svangerskabsperioden |
| Stabilisator                             | Indtagelse | Ikke klassificeret for den kvindelige reproduktion | Rotte         | NOAEL 150 mg/kg/day   | 2 generation                                     |
| Stabilisator                             | Indtagelse | Ikke klassificeret for den mandlige reproduktion   | Rotte         | NOAEL 150 mg/kg/day   | 2 generation                                     |
| Stabilisator                             | Indtagelse | Ikke klassificeret for udvikling                   | Rotte         | NOAEL 100 mg/kg/day   | under organogenesis                              |

### Mål-Organ(er)

#### Specifik Mål-Organ Toksicitet - engangseksponering (Specific Target Organ Toxicity - single exposure / STOT SE)

| Navn         | Rute       | Mål-Organ(er)       | Værdi                     | Arter / Typer | Test Resultat           | Eksponeringsvarighed |
|--------------|------------|---------------------|---------------------------|---------------|-------------------------|----------------------|
| Stabilisator | Indtagelse | nervesystemet       | Kan forårsage organskader | Rotte         | NOAEL Ikke til rådighed | Ikke anvendelig      |
| Stabilisator | Indtagelse | Nyre og/eller Blære | Ikke klassificeret        | Rotte         | NOAEL 400 mg/kg         | Ikke anvendelig      |

**Specifik Mål-Organ Toksicitet - Gentagende eksponering (Specific Target Organ Toxicity - repeated exposure / STOT RE)**

| Navn                                     | Rute       | Mål-Organ(er)   | Værdi              | Arter / Typer | Test Resultat           | Eksponeringsvarighed       |
|--|------------|---|--------------------|---------------|-------------------------|----------------------------|
| Triethyleneglycol dimethacrylat (TEGDMA) | Dermal     | Nyre og/eller Blære   blod  | Ikke klassificeret | Mus           | NOAEL 833 mg/kg/day     | 78 uger                    |
| Carbosilan overfladeaktivt stof          | Indtagelse | Hormonsystem   hæmatopoietisk system   Lever   hjerte   hud   mavetarmskanalen   knogler, tænder, negle og/eller hår   Immum system   muskler   nervesystemet   øjne   Nyre og/eller Blære   Åndedrætsværn   Vaskulære system | Ikke klassificeret | Rotte         | NOAEL 1.000 mg/kg/day   | 90 dage                    |
| Stabilisator                             | Indtagelse | blod  | Ikke klassificeret | Rotte         | NOAEL Ikke til rådighed | 40 dage                    |
| Stabilisator                             | Indtagelse | Knoglemarv   Lever  | Ikke klassificeret | Rotte         | NOAEL Ikke til rådighed | 9 uger                     |
| Stabilisator                             | Indtagelse | Nyre og/eller Blære   | Ikke klassificeret | Rotte         | LOAEL 50 mg/kg/day      | 15 måneder                 |
| Stabilisator                             | Okular     | øjne  | Ikke klassificeret | Menneske      | NOAEL Ikke til rådighed | Arbejds-mæssig eksponering |

**Udsagningsfare**

For komponentet/komponenterne, enten er ingen data tilgængelig på nuværende tidspunkt, eller også er dataen ikke tilstrækkelig til klassificering.

**Venligst kontakt adressen og telefonnummeret listet på den første side af dette SIB for yderligere toksikologisk information for dette materiale og/eller dens komponenter.**

Dette produkt blev evalueret af en toksikolog til sikkert brug for dets tilsigtede anvendelse

**12: Miljøoplysninger**

Informationen nedenfor er muligvis ikke i overensstemmelse med EU materialeklassificeringen i afsnit 2 og/eller ingrediensklassificeringerne i afsnit 3, hvis specifikke ingrediensklassificeringer er bemyndiget af en kompetent myndighed. Endvidere er erklæringer og data, der er præsenteret i afsnit 12, baseret på UN GHS beregningsregler og klassificeringer er afledt fra 3M vurderinger.

**12.1 Økotoksicitet**

Ingen produkt testdata til rådighed

| Materiale                                | CAS #     | Organisme | Type                   | Eksponering | Test Slutpunkt                   | Test Resultat |
|--|-----------|-----------|------------------------|-------------|----------------------------------|---------------|
| Carbosilan overfladeaktivt stof          | 701-308-4 | Grøn alge | Effekt mål ikke opnået | 96 timer    |                                  | >100 mg/l     |
| Carbosilan overfladeaktivt stof          | 701-308-4 | Vandloppe | Effekt mål ikke opnået | 48 timer    |                                  | >100 mg/l     |
| Carbosilan overfladeaktivt stof          | 701-308-4 | Grøn alge | eksperimentel          | 96 timer    | Effekt Koncentration 10%         | 1,1 mg/l      |
| Triethyleneglycol dimethacrylat (TEGDMA) | 109-16-0  | Grøn alge | eksperimentel          | 72 timer    | Effekt Koncentration 50%         | >100 mg/l     |
| Triethyleneglycol dimethacrylat (TEGDMA) | 109-16-0  | Zebrafisk | eksperimentel          | 96 timer    | Dødelig Koncentration 50% (LC50) | 16,4 mg/l     |
| Triethyleneglycol dimethacrylat (TEGDMA) | 109-16-0  | Grøn alge | eksperimentel          | 72 timer    | No obs Effekt Konc.              | 18,6 mg/l     |



**3M™ VITREMER GLASS IONOMER FINISHING GLOSS (3303FG)**  
07/02/2020

|  |            |                |   |          |                                  |              |
|--|------------|----------------|---|----------|----------------------------------|--------------|
| Triethyleneglycol dimethacrylat (TEGDMA) | 109-16-0   | Vandloppe      | eksperimentel   | 21 dage  | No obs Effekt Konc.              | 32 mg/l      |
| Triphenylantimony                        | 603-36-1   |                | Data ikke tilgængelig eller utilstrækkelig for klassificering |          |                                  |              |
| Aromatisk amin                           | 50438-75-0 |                | Data ikke tilgængelig eller utilstrækkelig for klassificering |          |                                  |              |
| Stabilisator                             | 123-31-9   | Grøn alge      | eksperimentel   | 72 timer | Effekt Koncentration 50%         | 0,053 mg/l   |
| Stabilisator                             | 123-31-9   | Regnbueørred   | eksperimentel   | 96 timer | Dødelig Koncentration 50% (LC50) | 0,044 mg/l   |
| Stabilisator                             | 123-31-9   | Vandloppe      | eksperimentel   | 48 timer | Effekt Koncentration 50%         | 0,061 mg/l   |
| Stabilisator                             | 123-31-9   | Fathead Minnow | eksperimentel   | 32 dage  | No obs Effekt Konc.              | >=0,066 mg/l |
| Stabilisator                             | 123-31-9   | Grøn alge      | eksperimentel   | 72 timer | No obs Effekt Konc.              | 0,0015 mg/l  |
| Stabilisator                             | 123-31-9   | Vandloppe      | eksperimentel   | 21 dage  | No obs Effekt Konc.              | 0,0029 mg/l  |

## 12.2 Persistens og nedbrydelighed

| Materiale                                | CAS Nr.    | Test Type                    | Varighed | Studietype                     | Test Resultat  | Protokol                         |
|--|------------|------------------------------|----------|--------------------------------|----------------|----------------------------------|
| Triethyleneglycol dimethacrylat (TEGDMA) | 109-16-0   | eksperimentel Bionedbrydning | 28 dage  | Kuldioxid evolution            | 85 vægt %      | OECD 301B - Mod. Sturm eller CO2 |
| Triphenylantimony                        | 603-36-1   | Estimeret Bionedbrydning     | 28 dage  | Biological Oxygen Demand (BOD) | <20 vægt %     | OECD 301F - Manometric Respiro   |
| Aromatisk amin                           | 50438-75-0 | Estimeret Bionedbrydning     | 28 dage  | Biological Oxygen Demand (BOD) | 7 vægt %       | OECD 301C - MITI (I)             |
| Stabilisator                             | 123-31-9   | eksperimentel Bionedbrydning | 14 dage  | Biological Oxygen Demand (BOD) | 70 % BOD/ThBOD | OECD 301C - MITI (I)             |

## 12.3 Bioakkumulationspotentiale

| Materiale                                | Cas No.    | Test Type                      | Varighed | Studietype                     | Test Resultat | Protokol                      |
|--|------------|--------------------------------|----------|--------------------------------|---------------|-------------------------------|
| Triethyleneglycol dimethacrylat (TEGDMA) | 109-16-0   | eksperimentel Biokoncentration |          | Log of Octanol/H2O part. coeff | 2.3           | Andre metoder                 |
| Triphenylantimony                        | 603-36-1   | Estimeret Biokoncentration     |          | Log of Octanol/H2O part. coeff | 6.02          | Est: Octanol-vand part. koeff |
| Aromatisk amin                           | 50438-75-0 | Estimeret Biokoncentration     |          | Bioakkumulerings Faktor        | 3.6           | Est: Biokoncentrationsfaktor  |
| Stabilisator                             | 123-31-9   | eksperimentel Biokoncentration |          | Log of Octanol/H2O part. coeff | 0.59          | Andre metoder                 |

## 12.4 Mobilitet i jord

Kontakt producent for yderligere information.

## 12.5 Resultater af PBT-vurdering

Dette materiale indeholder ikke stoffer der er vurderet til at være en PBT eller vPvB

## 12.6 Andre negative virkninger

Ingen information til rådighed

# 13: Forhold vedrørende bortskaffelse

## 13.1 Metoder for affaldsbehandling

Bortskaf indhold/beholder i overensstemmelse med de lokale/regionale/nationale/internationale reguleringer.

Der henvises til brugervejledningen for mere information.

**EU affaldskode (produkt som solgt)**

180106\*      Kemikalier bestående af eller indeholdende farlige stoffer

## 14: Transportoplysninger

70-2010-1335-9,    70-2010-8917-7

Ikke-transportfarlig.

ADR/IMDG/IATA: Ikke begrænset til transport

## 15: Oplysninger om regulering

### 15.1. Sikkerhed, sundhed og miljø forordninger/lovgivning - specifik for stoffet eller blandingen

**kræftfremkaldende**

Kontakt producenten for yderligere information.

**Global beholdningstatus**

Kontakt producenten for yderligere information.

## 16: Andre oplysninger

### Liste af relevante H Sætninger

|      |   |
|------|---|
| H301 | Giftig ved indtagelse.                        |
| H302 | Farlig ved indtagelse.                        |
| H315 | Forårsager hudirritation.                     |
| H317 | Kan forårsage allergisk hudreaktion.          |
| H318 | Forårsager alvorlig øjenskade.                |
| H319 | Forårsager alvorlig øjenirritation.           |
| H332 | Farlig ved indånding.                         |
| H335 | Kan forårsage irritation af luftvejene.       |
| H341 | Mistænkt for at forårsage genetiske defekter. |
| H351 | Mistænkt for at fremkalde kræft.              |
| H400 | Meget giftig for vandlevende organismer.      |

**Revisions information:**

Revisionsinformation er tilgængelig

Produktet, hvor dette sikkerhedsdokument gælder, er klassificeret som medicinsk udstyr ifølge EU-regulativet om medicinsk udstyr (EU 2017/745). Medicinsk udstyr der er invasive eller anvendes i direkte fysisk kontakt med det menneskelige legeme, er undtaget for kravene om klassificering og etikettering ifølge regulativ (EC) nr. 1272/2008 (CLP; Artikel 1, paragraf 5). EU-regulativet vedrørende medicinsk udstyr forudsiger ikke anvendelsen af sikkerhedsdatablade for medicinsk udstyr der er invasive eller er direkte fysisk kontakt med det menneskelige legeme, da den sikre anvendelse af produktet er beskrevet igennem brugervejledningen og/eller mærkningen af produktet. Alligevel er 3M-sikkerhedsdokumentet stillet til rådighed som en ekstra service til kunder for at kunne oplyse om yderligere toksikologiske og kemiske information om produktet. I tilfælde af yderligere spørgsmål, kontakt venligst Deres 3M-repræsentant listet på sikkerhedsdokumentet.

**3M Denmark sikkerhedsInformationsblad er tilgængelig på [www.3M.com/dk](http://www.3M.com/dk)**