

Säkerhetsdatablad

sida: 1/15

BASF Säkerhetsdatablad enligt Föreskrift (EG) No. 1907/2006 med förekommande ändringar.

Datum / omarbetad den: 2025/06/17 Version: 9.0

Datum / Föregående version: 02.06.2016 Föregående version: 8.1

Produkt: Rheovis® AS 1180

(ID Nr. 30041264/SDS_GEN_SE/SV)

tryckdatum 21.10.2025

AVSNITT 1: Namnet på ämnet/beredningen och bolaget/företaget

1.1. Produktbeteckning

Rheovis® AS 1180

UFI: WCFE-G0XT-800U-A90K

1.2. Relevanta identifierade användningar av ämnet eller blandningen samt användningar som det avråds från

Relevanta identifierade användningar: Råmaterial, Endast för industriellt bruk

1.3. Närmare upplysningar om den som tillhandahåller säkerhetsdatablad

Företag:
BASF SE
67056 Ludwigshafen
GERMANY

Kontaktadress: BASF AB Sven Hultins Plats 5 412 58 Göteborg SWEDEN

telefon: +46 31 6-39800

 $\hbox{E-mailadress: product-safety-north@basf.com}\\$

1.4. Telefonnummer för nödsituationer

Giftinformationscentralen: 112 – begär Giftinformation International emergency number: telefon: +49 180 2273-112

Datum / omarbetad den: 2025/06/17 Version: 9.0 Datum / Föregående version: 02.06.2016 Föregående version: 8.1

Produkt: Rheovis® AS 1180

(ID Nr. 30041264/SDS_GEN_SE/SV)

tryckdatum 21.10.2025

AVSNITT 2: Farliga egenskaper

2.1. Klassificering av ämnet eller blandningen

För klassificering av blandningen har följande metoder tillämpats: extrapolering av koncentrations nivåerna av de farliga ämnena, på underlag av testresultater och efter expert utvärdering. De använda metoderna nämns i respektive testresultat.

I enlighet med förordning (EG) nr 1272/2008 [CLP]

Eye Irrit. 2 H319 Orsakar allvarlig ögonirritation.

För klassificering som inte är fullt angiven i detta avsnitt, anges fullständig ordalydelse i avsnitt 16.

2.2. Märkningsuppgifter

I enlighet med förordning (EG) nr 1272/2008 [CLP]

Piktogram:



Signalord:

Varning

Faroangivelse:

H319 Orsakar allvarlig ögonirritation.

Skyddsangivelserna (förebyggande):

P280 Använd ögonskydd.

P264 Tvätta kontaminerade kroppsdelar grundligt med vatten och tvål efter

användning.

Skyddsangivelserna (åtgärder):

P305 + P351 + P338 VID KONTAKT MED ÖGONEN: Skölj försiktigt med vatten i flera

minuter. Ta ur eventuella kontaktlinser om det går lätt. Fortsätt att

skölja.

P337 + P313 Vid bestående ögonirritation: Sök läkarhjälp.

Komponenter som bestämmer faroklassen for märkningen: Alcohols, C12-15 branched and linear, ethoxylated, propoxylated, Hydrocarbons, C11-C14, n-alkanes, isoalkanes, cyclics, <2% aromatics

2.3. Andra faror

I enlighet med förordning (EG) nr 1272/2008 [CLP]

Inga särskilda faror kända, om föreskrifterna/hänvisningarna för lagring och hantering beaktas. Produkten innehåller inte ett ämne som överstiger de lagliga gränsvärdena i listan som upprättats i enlighet med Artikel 59(1) i förordning (EG) Nr 1907/2006 för att ha hormonstörande egenskaper eller har identifierats ha hormonstörande egenskaper i enlighet med de uppställda kriterierna i kommissionens delegerade förordning (EU) 2017/2100 eller kommissionens förordning (EU) 2018/605.

Produkten innehåller inte ett ämne som uppfyller PBT (långlivade, bioackumulerbara och toxiska ämnen) kriterier eller vPvB (mycket långlivade och mycket bioackumulerbara ämnen) kriterier.

Datum / omarbetad den: 2025/06/17 Version: 9.0

Datum / Föregående version: 02.06.2016 Föregående version: 8.1

Produkt: Rheovis® AS 1180

(ID Nr. 30041264/SDS_GEN_SE/SV)

tryckdatum 21.10.2025

AVSNITT 3: Sammansättning/information om beståndsdelar

3.1. Ämnen

Ej tillämpligt

3.2. Blandningar

Kemisk benämning

polyakrylat, mineralolja, i vatten

Föreskriftsrelevanta ingredienser

```
Hydrocarbons, C11-C14, n-alkanes, isoalkanes, cyclics, <2% aromatics
           halt (W/W): >= 20 % - < 25 %
                                             Asp. Tox. 1
           CAS-nummer: 64742-47-8
                                             H304
           REACH registreringsnummer: 01- EUH066
           2119456620-43
Alcohols, C12-15-branched and linear, ethoxylated propoxylated
           halt (W/W): >= 1 % - < 3 %
                                             Skin Corr./Irrit. 2
                                             Eye Dam./Irrit. 1
           CAS-nummer: 120313-48-6
                                             Aquatic Acute 1
                                             Aquatic Chronic 3
                                             H318, H315, H412, H400
ammoniak ....%
                                             Skin Corr. 1B
           halt (W/W): >= 0 % - < 0,2 %
           CAS-nummer: 1336-21-6
                                             Eye Dam. 1
           EG-nummer: 215-647-6
                                             STOT SE 3 (Irr. andningsorg.)
           REACH registreringsnummer: 01-
                                             Aquatic Acute 1
           2119488876-14
                                             Aquatic Chronic 2
           INDEX-Nummer: 007-001-01-2
                                             akut M-faktor: 1
                                             H314, H335, H411, H400
           Ämne med EU
                                             Specifik koncentrationsgräns:
           arbetsplatsgränsvärde
                                             STOT SE 3, Irr. andningsorg.: >= 5 %
```

För klassificering som inte är fullt angiven i detta avsnitt, inklusive faroklasser och faroangivelser, anges fullständig ordalydelse i avsnitt 16.

AVSNITT 4: Åtgärder vid första hjälpen

4.1. Beskrivning av åtgärder vid första hjälpen

Tag av nedsmutsade kläder.

Vid inandning:

Vid besvär efter inandning av ånga/aerosol: Frisk luft, kontakta läkare.

Datum / omarbetad den: 2025/06/17 Version: 9.0

Datum / Föregående version: 02.06.2016 Föregående version: 8.1

Produkt: Rheovis® AS 1180

(ID Nr. 30041264/SDS_GEN_SE/SV)

tryckdatum 21.10.2025

Vid hudkontakt:

Tvätta grundligt med tvål och vatten.

Stänk i ögon:

Skölj omedelbart med rinnande vatten i minst 15 minuter, särade ögonlock, kontakta ögonläkare.

Vid förtäring:

Skölj munnen och drick därefter 200-300 ml vatten. Framkalla ej kräkning utan att ha fått besked från läkare eller giftcentralen.

4.2. De viktigaste symptomen och effekterna, både akuta och fördröjda

Symptom: Ytterligare symtom och/eller effekter är inte kända hittills

Faror: Vid inandning (t. ex. p.g.a. kräkning) risk för lungödem och/eller lunginflammation.

4.3. Angivande av omedelbar medicinsk behandling och särskild behandling som eventuellt krävs

Behandling: behandla efter symptom (sanering, vitala funktioner), inget specifikt motgift känt.

AVSNITT 5: Brandbekämpningsåtgärder

5.1. Släckmedel

Lämpliga släckningsmedel: Vattenspray, släckpulver, skum

5.2. Särskilda faror som ämnet eller blandningen kan medföra

Farliga ämnen: hälsoskadliga ångor

Råd: Utveckling av rök/dimma. De nämnda ämnena/ämnesgrupperna kan frigöras vid brand.

5.3. Råd till brandbekämpningspersonal

Övrig information:

Förorenat släckningsvatten måste omhändertagas enligt lokala föreskrifter.

AVSNITT 6: Åtgärder vid oavsiktliga utsläpp

Utspilld produkt medför halkrisk.

6.1. Personliga skyddsåtgärder, skyddsutrustning och åtgärder vid nödsituationer

Använd lämplig personlig skyddsutrustning.

6.2. Miljöskyddsåtgärder

Samla upp förorenat vatten/släckvatten. Får ej släppas ut i avloppet/vattenmiljön/grundvattnet.

Datum / omarbetad den: 2025/06/17 Version: 9.0

Datum / Föregående version: 02.06.2016 Föregående version: 8.1

Produkt: Rheovis® AS 1180

(ID Nr. 30041264/SDS_GEN_SE/SV)

tryckdatum 21.10.2025

6.3. Metoder och material för inneslutning och sanering

För stora mängder: Pumpa bort produkten.

För rester: Tag upp med lämpligt absorberande material. Absorberat material tas om hand enligt

föreskrift.

6.4. Hänvisning till andra avsnitt

Information om exponering / personligt skydd och avfallshantering finns i avsnitt 8 och 13.

AVSNITT 7: Hantering och lagring

7.1. Försiktighetsmått för säker hantering

Använd lämpliga skyddsglasögon.

Brand- och explosionsskydd:

Inga särskilda åtgärder krävs.

7.2. Förhållanden för säker lagring, inklusive eventuell oförenlighet

Ytterligare information om lagringsförhållanden: Förvara behållare väl tillsluten, torrt och svalt.

Lagerstabilitet:

lagringstemperatur: -10 - 35 °C

7.3. Specifik slutanvändning

För relevanta identifierade användningar enligt avsnitt 1, skall de nämnda anvisningar i avsnitt 7 iakttas.

AVSNITT 8: Begränsning av exponeringen/personligt skydd

8.1. Kontrollparametrar

Komponenter med arbetsplatsrelaterade gränsvärden, som skall kontrolleras

1336-21-6: ammoniak%

KGV värde 36 mg/m3; 50 ppm (OEL (EU))

indikativ

NGV värde 14 mg/m3; 20 ppm (OEL (EU))

indikativ

NGV värde 14 mg/m3; 20 ppm (AFS 2018:1 (Sverige))

T (bindande KGV) 36 mg/m3; 50 ppm (AFS 2018:1 (Sverige))

NGV värde 14 mg/m3; 20 ppm (EU SCOEL) Maximalt gränsvärde/överskridelsefaktor: 8T KGV värde 36 mg/m3; 50 ppm (EU SCOEL) Maximalt gränsvärde/överskridelsefaktor: 15 min

Datum / omarbetad den: 2025/06/17 Version: 9.0

Datum / Föregående version: 02.06.2016 Föregående version: 8.1

Produkt: Rheovis® AS 1180

(ID Nr. 30041264/SDS_GEN_SE/SV)

tryckdatum 21.10.2025

8.2. Begränsning av exponeringen

Personlig skyddsutrustning

Andningsskydd:

Andningsskydd vid uppkomst av ångor/aerosoler. Partikelfilter med medelgod förmåga att hålla tillbaka fasta och flytande partiklar (t.ex. EN 143 eller 149, Typ P2 eller FFP2).

Handskydd:

Kemikaliebeständiga skyddshandskar (EN ISO 374-1)

Lämpliga material för korttidskontakt (rekommenderas: minst skyddsindex 2, motsvarande > 30 minuters penetrationstid enligt EN ISO 374-1)

butylkautschuk (butyl) - tjocklek 0,7 mm Nitrilgummi (NBR) - 0,4 mm tjocklek

Bestämmelserna är baserade på tester, litteraturangivelser och information från handsktillverkare, eller så är de hämtade från liknande ämnens motsvarigheter. Man bör ta hänsyn till att den dagliga användningstiden för en kemisk skyddshandske kan vara betydligt lägre än den genomträngande tid som visats vid tester. Detta bland annat på grund av temperaturen och många andra förhållanden.

På grund av stor mångfald av typer skall tillverkarens anvisningar följas.

Ögonskydd:

Skyddsglasögon med sidoskydd (ställglasögon) (t.ex. EN 166)

Allmänna skydds- och hygienåtgärder

Hantera i enlighet med god yrkeshygien och säkerhetspraxis. Det rekommenderas att täta arbetskläder används.

AVSNITT 9: Fysikaliska och kemiska egenskaper

9.1. Information om grundläggande fysikaliska och kemiska egenskaper

Aggregationsform: vätska Form: vätska Färg: vit

Lukt: ammoniakliknande

Luktgräns:

Data finns ej tillgängliga.

Stelningspunkt:

ej bestämt

Antändbarhet: fattar inte eld (härlett från flampunkten)

Nedre explosionsgränser: 34.9 %(V) Övre explosionsgränser: 90.5 %(V)

Flampunkt: 74 °C (DIN 51758)
Självantändningstemperatur: 455 °C (DIN 51794)
Termisk nedbrytning: Ingen sönderdelning vid föreskrivet användningssätt.
pH-värde: 7,5 - 9,0 (DIN ISO 976)

Viskositet, dynamisk: 100 - 300 mPa.s (DIN EN ISO 3219)

(23 °C, 250 1/s)

Tixotropitet: inte tixotropisk Löslighet i vatten: dispergerbar (20 °C)

Datum / omarbetad den: 2025/06/17 Version: 9.0 Föregående version: 8.1

Datum / Föregående version: 02.06.2016

Produkt: Rheovis® AS 1180

(ID Nr. 30041264/SDS_GEN_SE/SV)

(ISO 2811-1)

tryckdatum 21.10.2025

Fördelningskoefficient n-oktanol/vatten (log Kow):

Inte tillämplig för blandningar

Ångtryck: 123 mbar

(50 °C)

Densitet: ca. 1,0 g/cm3

(20 °C)

Relativt ångtryck (luft):

ej bestämt

Partikelegenskaper

Partikelstorleksfördelning: Ämnet/produkten blir inte sålt eller använt i fast form eller som

granulat. -

9.2. Annan information

Information om fysiska faroklasser

Explosiva ämnen

Explosionsrisk: ej explosivt

Oxiderande egenskaper

Brandnärande egenskaper: ej brandnärande Självupphettande ämnen och blandningar

Självuppvärmningsförmåga: Studier är pga vetenskapeliga

anledningar inte nödvändiga.

Andra säkerhetsegenskaper

Bulkdensitet:

ej tillämpbar

Blandbarhet med vatten:

blandbar

Ytspänning:

Data finns ej tillgängliga.

Flödestid: 28 s (DIN 53211)

(20 °C)

Andel fast ämne: 26,0 - 32,0 % (DIN EN ISO 3251)

SAPT-Temperatur:

Produkten uppfyller inte kriterierna för polymeriserande ämnen enligt

transportbestämmelser.

Förångningshastighet:

ej bestämt

AVSNITT 10: Stabilitet och reaktivitet

10.1. Reaktivitet

Inga farliga reaktioner om föreskrifterna/anvisningarna för korrekt hantering och lagring följs.

10.2. Kemisk stabilitet

Produkten är stabil om föreskrifterna angående lagring och hantering följs.

Datum / omarbetad den: 2025/06/17 Version: 9.0

Datum / Föregående version: 02.06.2016 Föregående version: 8.1

Produkt: Rheovis® AS 1180

(ID Nr. 30041264/SDS_GEN_SE/SV)

tryckdatum 21.10.2025

10.3. Risken för farliga reaktioner

Inga farliga reaktioner vid föreskriven lagring och hantering.

10.4. Förhållanden som ska undvikas

Undvika extrema temperaturer.

10.5. Oförenliga material

Ämnen att undvika:

starka oxidationsmedel, starka syror, starka baser.

10.6. Farliga sönderdelningsprodukter

Farliga sönderdelningsprodukter:

Inga farliga nedbrytningsprodukter om föreskrifterna/anvisningarna för korrekt hantering och lagring fölis.

AVSNITT 11: Toxikologisk information

11.1. Information om faroklasser enligt definitionen i förordning (EG) Nr 1272/2008

Akut toxicitet

Bedömning av akut toxicitet:

Praktiskt taget inte toxiskt efter en enda gångs förtäring.

Experimentella/beräknade data:

LD50 råtta (oralt): > 5.000 mg/kg (BASF-test)

LC50 råtta (inhalering):

ej bestämt

LD50 råtta (dermalt):

ej bestämt

Irritation

Experimentella/beräknade data:

Frätande eller irriterande på huden

kanin: Svagt irriterande (OECD Guideline 404)

Produkten har ej testats. Bedömningen är härledd från de enskilda komponenternas egenskaper.

Allvarlig ögonskada/ögonirritation

kanin: Irriterande. (OECD Guideline 405)

Produkten har ej testats. Bedömningen är härledd från de enskilda komponenternas egenskaper.

Andningsvägar-/hudsensibilisering

Bedömning av sensibilitet:

ingen sensibiliserande effekt Produkten har ej testats. Bedömningen är härledd från de enskilda komponenternas egenskaper.

Datum / omarbetad den: 2025/06/17 Version: 9.0

Datum / Föregående version: 02.06.2016 Föregående version: 8.1

Produkt: Rheovis® AS 1180

(ID Nr. 30041264/SDS_GEN_SE/SV)

tryckdatum 21.10.2025

Experimentella/beräknade data:

ej bestämt

Mutagenitet i könsceller

Bedömning Mutagenicitet:

Substansen påvisade inga mutagena egenskaper hos bakterier.

cancerogenicitet

Bedömning carcinogen:

Samtliga tillgängliga uppgifter ger ingen indikation på cancerframkallande effekt.

reproduktionstoxicitet

Bedömning reproduktionstoxicitet:

Baserat på de ingående ämnena är det inget som tyder reproduktionstoxicitet.

Utvecklingstoxicitet

bedömning av teratogenicitet:

På bakgrund av de ingående ämnena, finns det ingen misstanke om teratogen effekt.

Specifik organtoxicitet (enstaka exponering)

Anmärkningar: Data finns ej tillgängliga.

Toxicitet vid upprepad dosering och specifikt organtoxicitet (upprepad exponering)

Bedömning av toxicitet vid upprepade doser:

Tillgänglig information om produkten ger ingen indikation på toxicitet på målorgan efter upprepad exponering.

Fara vid aspiration

Fara vid aspiration förväntas ej.

Interaktiva effekter

Data finns ej tillgängliga.

11.2. Information om andra faror

Hormonstörande egenskaper

Produkten innehåller inte ett ämne som överstiger de lagliga gränsvärdena i listan som upprättats i enlighet med Artikel 59(1) i förordning (EG) Nr 1907/2006 för att ha hormonstörande egenskaper eller har identifierats ha hormonstörande egenskaper i enlighet med de uppställda kriterierna i kommissionens delegerade förordning (EU) 2017/2100 eller kommissionens förordning (EU) 2018/605.

Datum / omarbetad den: 2025/06/17 Version: 9.0

Datum / Föregående version: 02.06.2016 Föregående version: 8.1

Produkt: Rheovis® AS 1180

(ID Nr. 30041264/SDS_GEN_SE/SV)

tryckdatum 21.10.2025

AVSNITT 12: Ekologisk information

12.1. Toxicitet

Bedömning av akvatisk toxicitet:

Akut giftig för vattenorganismer.

Fisktoxicitet:

LC50 (96 h) 71 mg/l, Brachydanio rerio (OECD 203; ISO 7346; 92/69/EEG, C.1, semistatisk)

Akvatiska invertebrater:

EC50 (48 h) 3 mg/l, Daphnia magna (OECD Guideline 202, del 1, statiskt)

Vattenväxter

EC50 (72 h) 4,5 mg/l (tillväxthastighet), Scenedesmus subspicatus (OECD Guideline 201, statiskt)

Mikroorganismer/effekt på aktivt slam:

> 1.000 mg/l, Bacillus subtilis (DEV-L2)

Vid korrekt tillförsel i låga koncentrationer till adapterade, biologiska reningsverk är störningar av bioslammets nedbrytningsaktivitet ej att förvänta.

Kronisk fisktoxicitet:

Data finns ej tillgängliga.

Kronisk toxicitet akvatiska invertebrater:

Data finns ej tillgängliga.

Bedömning av toxicitet på jorden:

Ingen data om terrestrisk toxicitet tillgänglig.

12.2. Persistens och nedbrytbarhet

Eliminerbarhet:

> 70 % COD reduktion (OECD 302B; ISO 9888; 88/302/EEG, Part C) Väl eliminerbar från vatten.

12.3. Bioackumuleringsförmåga

Bedömning bioackumulationspotential:

Produkten är inte testad.

Bioackumulationspotential:

Data finns ej tillgängliga.

12.4. Rörligheten i jord

Bedömning av transport mellan miljöområden:

flyktighet: Data finns ej tillgängliga.

Datum / omarbetad den: 2025/06/17 Version: 9.0

Datum / Föregående version: 02.06.2016 Föregående version: 8.1

Produkt: Rheovis® AS 1180

(ID Nr. 30041264/SDS_GEN_SE/SV)

tryckdatum 21.10.2025

12.5. Resultat av PBT- och vPvB-bedömningen

Enligt bilaga XIII till förordning (EG) nr 1907/2006 beträffande registrering, utvärdering, godkännande och begränsning av kemikalier (REACH): Produkten innehåller inte ett ämne som uppfyller PBT (långlivade, bioackumulerbara och toxiska ämnen) kriterier eller vPvB (mycket långlivade och mycket bioackumulerbara ämnen) kriterier.

12.6. Hormonstörande egenskaper

Produkten innehåller inte ett ämne som överstiger de lagliga gränsvärdena i listan som upprättats i enlighet med Artikel 59(1) i förordning (EG) Nr 1907/2006 för att ha hormonstörande egenskaper eller har identifierats ha hormonstörande egenskaper i enlighet med de uppställda kriterierna i kommissionens delegerade förordning (EU) 2017/2100 eller kommissionens förordning (EU) 2018/605.

12.7. Andra skadliga effekter

Produkten innehåller inga ämnen som är angivna i Förordning (EG) 1005/2009 om ämnen som bryter ned ozonskiktet.

Tilläggsinformation

summaparameter

Kemisk syreförbrukning (COD): 635 mg/g

Biokemisk syreförbrukning (BOD) Inkubationstid5 d: 235 mg/g

Biokemisk syreförbrukning (BOD) Inkubationstid30 d: 605 mg/g

Övriga upplysningar beträffande spridning och kvarblivning:

Behandling i biologiska reningsverk måste utföras enligt lokala föreskrifter.

Ytterligare ekologisk information:

Släpp inte ut produkten i miljön utan förbehandling.

AVSNITT 13: Avfallshantering

13.1. Avfallsbehandlingsmetoder

Skall deponeras eller brännas i enlighet med lokala föreskrifter.

Får ej släppas ut i avloppet/vattenmiljön/grundvattnet.

Observera den gällande svenska Avfallsförordning (2020:614) (Sverige).

Förorenad förpackning:

Icke kontaminerade förpackningar kan återanvändas. Förpackningar som ej kan rengöras skall destrueras på samma sätt som innehållet.

Datum / omarbetad den: 2025/06/17 Version: 9.0 Föregående version: 8.1

Datum / Föregående version: 02.06.2016

Produkt: Rheovis® AS 1180

(ID Nr. 30041264/SDS_GEN_SE/SV)

tryckdatum 21.10.2025

AVSNITT 14: Transportinformation

LANDTRANSPORT

ADR

Inte farligt gods enligt gällande bestämmelser

UN-nummer eller ID-

nummer:

Ej tillämpbart

Officiell

transportbenämning:

Ej tillämpbart

Faroklass för transport: Ej tillämpbart Förpackningsgrupp: Ej tillämpbart Miljöfaror: Ej tillämpbart Särskilda Inga kända.

försiktighetsåtgärder

RID

Inte farligt gods enligt gällande bestämmelser

UN-nummer eller ID-

nummer:

Ej tillämpbart

Ej tillämpbart

Officiell transportbenämning:

Faroklass för transport: Ej tillämpbart Förpackningsgrupp: Ej tillämpbart Ej tillämpbart Miljöfaror: Särskilda Inga kända.

försiktighetsåtgärder

INRIKES SJÖTRANSPORT

ADN

Inte farligt gods enligt gällande bestämmelser

UN-nummer eller ID-

Ej tillämpbart

nummer:

Officiell Ej tillämpbart

transportbenämning:

Faroklass för transport: Ej tillämpbart Förpackningsgrupp: Ej tillämpbart Miljöfaror: Ej tillämpbart Särskilda Inga kända.

försiktighetsåtgärder:

Transport i inlands tankfartyg / fartyg till bulkmaterial

Ej utvärderat

SJÖTRANSPORT

Sea transport

Datum / omarbetad den: 2025/06/17 Version: 9.0

Datum / Föregående version: 02.06.2016 Föregående version: 8.1

Produkt: Rheovis® AS 1180

nummer:

(ID Nr. 30041264/SDS_GEN_SE/SV)

tryckdatum 21.10.2025

IMDG IMDG

Inte farligt gods enligt gällande bestämmelser Not classified as a dangerous good under

transport regulations

UN-nummer eller ID-Ej tillämpbart UN number or ID Not applicable

number:

Officiell Ej tillämpbart UN proper shipping Not applicable

name:

transportbenämning: Faroklass för transport: Ej tillämpbart Transport hazard Not applicable

class(es):

Förpackningsgrupp: Ei tillämpbart Packing group: Not applicable Miljöfaror: Ej tillämpbart Environmental Not applicable

hazards:

Särskilda Inga kända. Special precautions None known

försiktighetsåtgärder for user

FLYGTRANSPORT

Air transport

IATA/ICAO IATA/ICAO

Inte farligt gods enligt gällande bestämmelser Not classified as a dangerous good under

transport regulations

UN-nummer eller ID-UN number or ID Ej tillämpbart Not applicable

nummer: number:

Officiell Ej tillämpbart UN proper shipping Not applicable

transportbenämning:

Faroklass för transport: Not applicable Ej tillämpbart Transport hazard

class(es):

name:

Förpackningsgrupp: Ej tillämpbart Packing group: Not applicable Not applicable

Miljöfaror: Ej tillämpbart Environmental

hazards:

Särskilda Inga kända. Special precautions None known

försiktighetsåtgärder for user

14.1. UN-nummer eller ID-nummer

Se motsvarande poster för "UN-nummer eller ID-nummer" för respektive föreskrifter i tabellerna ovan.

14.2. Officiell transportbenämning

Se motsvarande poster för "Officiell transportbenämning" i respektive föreskrift i tabellen ovan.

14.3. Faroklass för transport

Se mostsvarande poster för "Transport faroklass(er)" i respektive föreskrift i tabellen ovan.

14.4. Förpackningsgrupp

Se motsvarande poster för "Förpackningsgrupp" i respektive föreskrift i tabellen ovan.

14.5. Miljöfaror

Se motsvarande poster för "Miljöfaror" i respektive föreskrift i tabellen ovan.

Datum / omarbetad den: 2025/06/17 Version: 9.0

Datum / Föregående version: 02.06.2016 Föregående version: 8.1

Produkt: Rheovis® AS 1180

(ID Nr. 30041264/SDS_GEN_SE/SV)

tryckdatum 21.10.2025

14.6. Särskilda försiktighetsåtgärder

Se motsvarande poster för "Särkskilda försiktighetsåtgärder för användare" i respektive föreskrift i tabellen ovan.

14.7. Sjötransport i bulk enligt IMOinstrument

Maritime transport in bulk according to IMO instruments

Sjötransport i bulk är inte avsedd.

Maritime transport in bulk is not intended.

AVSNITT 15: Gällande föreskrifter

15.1. Föreskrifter/lagstiftning om ämnet eller blandningen när det gäller säkerhet, hälsa och miljö

Förbud, restriktioner och behörighet

Bilaga XVII till förordning (EG) nr 1907/2006: Nummer på förteckning: 3, 75

Direktiv 2012/18/EG - Åtgärder för att förebygga och begränsa faran för allvarliga olyckshändelser där farliga ämnen ingår (EU):

Listad i ovanstående förordning: nei

Klassificeringen gäller för standardförhållanden för temperatur och tryck.

Om ytterligare laggivning gäller, som inte redan föreskrivs någon annanstans i detta säkerhetsdatablad, så är det beskrivet i detta underavsnitt.

15.2. Kemikaliesäkerhetsbedömning

Bedömning av säker användning har utförts för blandningen och resultatet finns dokumenterat i avsnitt 7 och 8 i säkerhetsdatabladet

AVSNITT 16: Annan information

Annan användning skall diskuteras med leverantören eller tillverkaren.

<u>Fullständig ordalydelse av klassificering, inklusive faroklasser och faroangivelser, om nämns i avsnitt 2 eller 3.</u>

Eye Irrit. Ögonirritation
Asp. Tox. Fara vid aspiration

Skin Corr./Irrit. Frätande/irriterande på huden
Eye Dam./Irrit. Allvarlig ögonskada/ögonirritation
Aquatic Acute Farligt för vattenmiljön – kronisk

Skin Corr. Frätande på huden Eye Dam. Allvarlig ögonskada

STOT SE Specifik organtoxicitet – enstaka exponering

Datum / omarbetad den: 2025/06/17 Version: 9.0 Datum / Föregående version: 02.06.2016 Föregående version: 8.1

Produkt: Rheovis® AS 1180

(ID Nr. 30041264/SDS GEN SE/SV)

tryckdatum 21.10.2025

H319	Orsakar allvarlig ögonirritation.
H304	Kan vara dödligt vid förtäring om det kommer ner i luftvägarna.
H318	Orsakar allvarliga ögonskador.
H315	Irriterar huden.
H412	Skadliga långtidseffekter för vattenlevande organismer.
H400	Mycket giftigt för vattenlevande organismer.
H314	Orsakar allvarliga frätskador på hud och ögon.
H335	Kan orsaka irritation i luftvägarna.
H411	Giftigt för vattenlevande organismer med långtidseffekter.
EUH066	Upprepad kontakt kan ge torr hud eller hudsprickor.

Förkortningar

ADR = Europeisk avtal om internationell transport av farligt gods på väg. ADN = Europeisk avtal om internationell transport av farligt gods på inre vattenvägar. ATE = Uppskattad akut toxicitet. CAO = Cargo Aircraft Only. CAS = Chemical Abstracts Service. CLP = Klassificering, märkning och förpackning av ämnen och blandningar. DIN = Tysk nationell organisation för standardisering. DNEL = Härledd nolleffektnivå. EC50 = Effektiv koncentration median för 50% av populationen. EG = Europeiska gemenskapen. EN = Europeisk standard. IARC = Internationella byrån för cancerforskning. IATA = Internationella flygbolagsorganisationen. IBC-code = Internationell kod för konstruktion och utrustning av fartyg som transporterar farliga kemikalier i bulk. IMDG = Internationell kod för transport av farligt gods till sjöss. **ISO** = Internationell organisation för standardisering. **STEL** = Gränsvärde för korttidsexponering. LC50 = Dödlig koncentration, som avser 50% av den observerade populationen. LD50 = Dödlig dos, som avser 50% av den observerade populationen. TLV = Threshold Limit Value (tröskelgränsvärde). MARPOL = Internationell konvention om förhindrande av havsföroreningar från fartyg. NEN = Holländsk standard. NOEC = No Observed Effect Concentration. OEL = Occupational Exposure Limit. OECD = Organisation för ekonomiskt samarbete och utveckling. PBT = Långlivat, Bioackumulerande och Toxiskt. PNEC = Uppskattad nolleffektkoncentration. PPM = Parts per million. RID = Europeisk avtal om internationell transport av farligt gods på järnväg. TWA = Tidsvägt medelvärde. UN-nummer = UNnummer för transport av farligt gods. **vPvB** = mycket långlivat och mycket bioackumulerande.

Informationen i detta säkerhetsdatablad är baserad på vår nuvarande kunskap och erfarenhet och beskriver produkten endast med hänsyn till säkerhetskraven. Detta säkerhetsdatablad är varken ett analyscertifikat eller tekniskt datablad och skall inte förväxlas med specifikation avtal. Identifierade användningar i säkerhetsdatabladet utgör varken ett avtal om motsvarande kontraktsenlig kvalité av ämnet/blandningen och heller inget avtal för avsedd användning. Det är produktmottagarens ansvar att observera eventuella äganderättigheter och existerande lagar och lagstiftning.

Lodräta streck i vänster marginal markerar ändringar från föregående version.