

Säkerhetsdatablad

sida: 1/15

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

Datum / omarbetad den: 2025/06/05 Version: 5.1

Datum / Föregående version: 08.11.2023 Föregående version: 5.0

Produkt: Rheovis® HS 1980

(ID Nr. 30492472/SDS_GEN_SE/SV)

tryckdatum 23.10.2025

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

1.1. Produktbeteckning

Rheovis® HS 1980

Produktregistreringsnummer: 520781-6

Ämnet/blandningen innehåller nanoformer.

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

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: 2025/06/05 Version: 5.1

Datum / Föregående version: 08.11.2023 Föregående version: 5.0

Produkt: Rheovis® HS 1980

(ID Nr. 30492472/SDS_GEN_SE/SV)

tryckdatum 23.10.2025

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]

Klassificeringen är inte nödvändigt enligt GHS kriterier för denna produkt.

2.2. Märkningsuppgifter

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

Produkten är inte märkningspliktig enligt GHS kriterierna.

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

Märkning av särskilda preparat (GHS):

EUH208: Kan orsaka en allergisk reaktion. Innehåller: 5-klor-2-metyl-2H-isotiazol-3-on / 2-metyl-2H-isotiazol-3-on

2.3. Andra faror

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

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 är under vissa betingelser dammexplosiv

Produkten innehåller inte ett ämne över lagliga gränser som uppfyller PBT-kriterierna (persistent/bioackumulerande/toxisk) eller vPvB-kriterierna (mycket persistent/mycket bioackumulerande).

AVSNITT 3: Sammansättning/information om beståndsdelar

3.1. Ämnen

Ej tillämpligt

3.2. Blandningar

Kemisk benämning

polymer på basis:akrylsyraester, metaakrylsyraester, kopolymerisat

Föreskriftsrelevanta ingredienser

5-klor-2-metyl-2H-isotiazol-3-on / 2-metyl-2H-isotiazol-3-on

Datum / omarbetad den: 2025/06/05 Version: 5.1

Datum / Föregående version: 08.11.2023 Föregående version: 5.0

Produkt: Rheovis® HS 1980

(ID Nr. 30492472/SDS_GEN_SE/SV)

tryckdatum 23.10.2025

halt (W/W): >= 1,5 PPM - < 15

PPM

CAS-nummer: 55965-84-9 REACH registreringsnummer: 01-

2120764691-48

INDEX-Nummer: 613-167-00-5

Acute Tox. 3 (oralt)

Acute Tox. 2 (Inandning - dimma)

Acute Tox. 2 (dermalt) Skin Corr./Irrit. 1C Eve Dam./Irrit. 1

Skin Sens. 1A Aquatic Acute 1 Aquatic Chronic 1 akut M-faktor: 100 kronisk M-faktor: 100

H301, H317, H314, H310 + H330, H400, H410

EUH071

Specifik koncentrationsgräns:

Skin Corr./Irrit. 1C: >= 0,6 % Skin Sens. 1A: >= 0,0015 % Eye Dam./Irrit. 1: >= 0,6 % Skin Corr./Irrit. 2: 0,06 - < 0,6 % Eye Dam./Irrit. 2: 0,06 - < 0,6 %

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 damm: frisk luft, kontakta läkare.

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 genast munnen och drick 200-300 ml vatten, sök läkarvård.

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

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

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

Behandling: Symptomatisk behandling (dekontamination, vitalfunktioner).

Datum / omarbetad den: 2025/06/05 Version: 5.1

Datum / Föregående version: 08.11.2023 Föregående version: 5.0

Produkt: Rheovis® HS 1980

(ID Nr. 30492472/SDS_GEN_SE/SV)

tryckdatum 23.10.2025

AVSNITT 5: Brandbekämpningsåtgärder

5.1. Släckmedel

Lämpliga släckningsmedel: skum, koldioxid, släckpulver, Vattenspray

5.2. Särskilda faror som ämnet eller blandningen kan medföra

Råd: Inga särskilda risker kända.

5.3. Råd till brandbekämpningspersonal

Särskild skyddsutrustning: Använd friskluftsmask.

Övrig information:

Rester från brand och förorenat släckvatten skall omhändertagas enligt lokala föreskrifter.

AVSNITT 6: Åtgärder vid oavsiktliga utsläpp

6.1. Personliga skyddsåtgärder, skyddsutrustning och åtgärder vid nödsituationer

Undvik dammbildning. Hålls åtskilt från antändningskällor, ej rökning, svetsning, gnistor eller eld.

6.2. Miljöskyddsåtgärder

Släpp inte ut produkten i miljön utan förbehandling.

6.3. Metoder och material för inneslutning och sanering

För små mängder: Tag upp i torrt tillstånd. Absorberat material tas om hand enligt föreskrift. För stora mängder: Tag upp i torrt tillstånd. 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

Hantera i enlighet med god yrkeshygien och säkerhetspraxis.

Brand- och explosionsskydd:

Undgå dammlagring. Damm kan tillsammans med luft bilda en explosionsbenägen blandning. Hålls åtskilt från antändningskällor, ej rökning, svetsning, gnistor eller eld. Vidtag åtgärder mot statisk elektricitet.

Datum / omarbetad den: 2025/06/05 Version: 5.1

Datum / Föregående version: 08.11.2023 Föregående version: 5.0

Produkt: Rheovis® HS 1980

(ID Nr. 30492472/SDS_GEN_SE/SV)

tryckdatum 23.10.2025

7.2. Förhållanden för säker lagring, inklusive eventuell oförenlighet

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

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 Inga specifika yrkeshygieniska gränsvärden är kända.

Beståndsdelar med PNEC

55965-84-9: 5-klor-2-metyl-2H-isotiazol-3-on / 2-metyl-2H-isotiazol-3-on

sötvatten: 0,00339 mg/l saltvatten: 0,00339 mg/l Reningsverk: 0,23 mg/l

sediment (sötvatten): 0,027 mg/kg sediment (saltvatten): 0,027 mg/kg

mark: 0,01 mg/kg

Beståndsdelar med DNEL

55965-84-9: 5-klor-2-metyl-2H-isotiazol-3-on / 2-metyl-2H-isotiazol-3-on

arbetstagare: Långtidsexponering - lokala effekter, inhalation: 0,02 mg/m3 arbetstagare: Kortsiktig exponering - lokala effekter, inhalation: 0,04 mg/m3 konsumenter: Kortsiktig exponering - lokala effekter, inhalation: 0,04 mg/m3 konsumenter: Långtidsexponering - lokala effekter, inhalation: 0,02 mg/m3 konsumenter: Långtidsexponering- systemiska effekter, oralt: 0,09 mg/kg konsumenter: Korttidsexponering - systemiska effekter, oralt: 0,11 mg/kg

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 även vid längre, direkt kontakt (rekommenderas: skyddsindex 6, motsvarande > 480 minuters penetrationstid enligt EN ISO 374-1):

t.ex. nitrilgummi, klorprengummi, polyvinylklorid (PVC) bland annat

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.

Datum / omarbetad den: 2025/06/05 Version: 5.1

Datum / Föregående version: 08.11.2023 Föregående version: 5.0

Produkt: Rheovis® HS 1980

(ID Nr. 30492472/SDS_GEN_SE/SV)

tryckdatum 23.10.2025

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. Tvätta händer och/eller ansikte före raster och vid arbetspassets slut. Undvik kontakt med huden och ögonen.

AVSNITT 9: Fysikaliska och kemiska egenskaper

9.1. Information om grundläggande fysikaliska och kemiska egenskaper

Aggregationsform: fast
Form: pulver
Färg: vit
Lukt: skarp lukt

Luktgräns:

Data finns ej tillgängliga.

Smältpunkt: 233 °C nedbrytningspunkt: 310 °C Antändbarhet: fattar inte eld

(härlett från flampunkten)

Nedre explosionsgränser: 20 g/m3

Övre explosionsgränser:

För vätskor som inte är relevanta för

klassificering och märkning

Flampunkt:

Data finns ej tillgängliga.

Självantändningstemperatur: > 200 °C

Termisk nedbrytning: Ingen nedbrytning vid korrekt användning.

pH-värde: 4,5 - 6,0 (DIN ISO 976)

(vatten, 30 %(m))

Viskositet, dynamisk:

inte tillämpligt, produkten är fast

Löslighet i vatten: löslig

Löslighet (kvalitativ):

olösligt

Fördelningskoefficient n-oktanol/vatten (log Kow):

Data finns ej tillgängliga.

Ångtryck:

Data finns ej tillgängliga.

Relativ densitet:

Data finns ej tillgängliga.

Densitet:

Data finns ej tillgängliga.

Relativt ångtryck (luft):

Data finns ej tillgängliga.

<u>Partikelegenskaper</u>

Partikelstorleksfördelning: Data finns ej tillgängliga. -

Datum / omarbetad den: 2025/06/05 Version: 5.1

Datum / Föregående version: 08.11.2023 Föregående version: 5.0

Produkt: Rheovis® HS 1980

(ID Nr. 30492472/SDS_GEN_SE/SV)

tryckdatum 23.10.2025

9.2. Annan information

Information om fysiska faroklasser

Explosiva ämnen

Explosionsrisk: ej explosivt

Oxiderande egenskaper

Brandnärande egenskaper: ej brandnärande

Självupphettande ämnen och blandningar

Självuppvärmningsförmåga: Substansen är inte

självantändande.

Andra säkerhetsegenskaper

Minsta antändningsenergi: > 30 - < 100 mJ (DIN EN 13821)

Induktivitet: 0,1 mH

Bulkdensitet: 300 - 500 kg/m3 (DIN EN ISO 60)

(20 °C)

Blandbarhet med vatten:

helt (dvs. >=90%)

Andel fast ämne: >= 97,0 % (DIN EN ISO 3251)

SAPT-Temperatur:

Produkten uppfyller inte kriterierna för polymeriserande ämnen enligt

transportbestämmelser.

Förångningshastighet:

Produkten är icke-flyktig fast ämne.

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.

10.3. Risken för farliga reaktioner

Risk för dammexplosion.

10.4. Förhållanden som ska undvikas

Undvika extrema temperaturer. Undvik dammbildning.

10.5. Oförenliga material

Ämnen att undvika:

Inga kända ämnen som bör undvikas.

Datum / omarbetad den: 2025/06/05 Version: 5.1

Datum / Föregående version: 08.11.2023 Föregående version: 5.0

Produkt: Rheovis® HS 1980

(ID Nr. 30492472/SDS_GEN_SE/SV)

tryckdatum 23.10.2025

10.6. Farliga sönderdelningsprodukter

Farliga sönderdelningsprodukter:

Data finns ej tillgängliga.

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. Praktiskt taget ej toxisk efter engångs kontakt med huden. Praktiskt taget ej toxisk efter engångs inhalation. Produkten har ej testats. Bedömningen är härledd från de enskilda komponenternas egenskaper.

Experimentella/beräknade data:

ATE annan (oralt): > 5.000 mg/kg (beräknat) ATE (dermalt): > 5.000 mg/kg (beräknat)

Irritation

Bedömning av irriterande effekter:

Inte irriterande för ögon och hud. Produkten har ej testats. Bedömningen är härledd från de enskilda komponenternas egenskaper.

Experimentella/beräknade data:

Frätande eller irriterande på huden

kanin:

ej bestämt

Allvarlig ögonskada/ögonirritation

kanin:

ej bestämt

Andningsvägar-/hudsensibilisering

Bedömning av sensibilitet:

En sensibiliserande effekt på känsliga personer kan inte uteslutas. Produkten har ej testats.

Bedömningen är härledd från de enskilda komponenternas egenskaper.

Experimentella/beräknade data:

ej bestämt

Mutagenitet i könsceller

Bedömning Mutagenicitet:

Den kemiska strukturen ger ingen anledning till specifik misstanke om en sådan effekt.

cancerogenicitet

Bedömning carcinogen:

Samtliga tillgängliga uppgifter ger ingen indikation på cancerframkallande effekt.

reproduktionstoxicitet

Bedömning reproduktionstoxicitet:

Datum / omarbetad den: 2025/06/05 Version: 5.1 Föregående version: 5.0

Datum / Föregående version: 08.11.2023

Produkt: Rheovis® HS 1980

(ID Nr. 30492472/SDS GEN SE/SV)

tryckdatum 23.10.2025

Antas inte orsaka reproduktiv toxicitet (baserat på sammansättning).

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)

Experimentella/beräknade data:

Orsakar förmodligen inte kroniska toxiska effekter.

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.

Annan information

Övrig information angående toxicitet

Vid korrekt hantering och användning har produkten, enligt vår erfarenhet och information, inga hälsoskadliga effekter.

AVSNITT 12: Ekologisk information

12.1. Toxicitet

Bedömning av akvatisk toxicitet:

Produkten är med stor sannolikhet ej akut skadlig för vattenlevande organismer.

Fisktoxicitet: LC50 (96 h), Fisk (annan) ej bestämt

Datum / omarbetad den: 2025/06/05 Version: 5.1

Datum / Föregående version: 08.11.2023 Föregående version: 5.0

Produkt: Rheovis® HS 1980

(ID Nr. 30492472/SDS_GEN_SE/SV)

tryckdatum 23.10.2025

Akvatiska invertebrater: LC50 (48 h), dafnior (annan) ej bestämt

Vattenväxter: EC50 (72 h), alger (annan) ej bestämt

Mikroorganismer/effekt på aktivt slam: EC50 (0,5 h), bakterier (annan) ej bestämt

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

Utvärdering av biologisk nedbrytbarhet och eliminering (H2O):

Produkten kan i stor utsträckning elimineras ur vatten genom abiotiska processer, t ex adsorption på aktivt slam.

12.3. Bioackumuleringsförmåga

Bedömning bioackumulationspotential: Produkten är inte testad.

12.4. Rörligheten i jord

Bedömning av transport mellan miljöområden: flyktighet: Data finns ej tillgängliga.

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.

Datum / omarbetad den: 2025/06/05 Version: 5.1

Datum / Föregående version: 08.11.2023 Föregående version: 5.0

Produkt: Rheovis® HS 1980

(ID Nr. 30492472/SDS_GEN_SE/SV)

tryckdatum 23.10.2025

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

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. Vid korrekt tillförsel i låga koncentrationer till biologiska reningsverk är störningar av bioslammets nedbrytningsaktivitet ej att förvänta. Lokala myndigheters föreskrifter om avloppsvatten skall beaktas.

AVSNITT 13: Avfallshantering

13.1. Avfallsbehandlingsmetoder

Måste överlämnas till föreskrivna förbränningsanläggning enligt lokala föreskrifter.

En avfallskod enligt European waste catalog (EWC) kan inte fastställas, då denna är beroende av användningsområdet.

Nationella och lokala föreskrifter skall beaktas.

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

AVSNITT 14: Transportinformation

LANDTRANSPORT

ADR

Inte farligt gods enligt gällande bestämmelser

UN-nummer eller ID-

nummer:

Ej tillämpbart

Officiell

Onicien

Ej tillämpbart

transportbenämning:

Faroklass för transport: Ej tillämpbart
Förpackningsgrupp: Ej tillämpbart
Miljöfaror: Ej tillämpbart

Datum / omarbetad den: 2025/06/05 Version: 5.1

Datum / Föregående version: 08.11.2023 Föregående version: 5.0

Produkt: Rheovis® HS 1980

(ID Nr. 30492472/SDS_GEN_SE/SV)

tryckdatum 23.10.2025

Särskilda Inga kända.

försiktighetsåtgärder

RID

Inte farligt gods enligt gällande bestämmelser

UN-nummer eller ID-

nummer:

Ej tillämpbart

Officiell transportbenämning:

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

försiktighetsåtgärder

INRIKES SJÖTRANSPORT

ADN

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:

Transport i inlands tankfartyg / fartyg till bulkmaterial

Ej utvärderat

<u>SJÖTRANSPORT</u> <u>Sea transport</u>

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 nummer: number:

Officiell Ej tillämpbart UN proper shipping Not applicable

transportbenämning: name:

Faroklass för transport: Ej tillämpbart Transport hazard Not applicable

class(es):

Förpackningsgrupp: Ej tillämpbart Packing group: Not applicable

Miljöfaror: Ej tillämpbart Environmental Not applicable hazards:

Särskilda Inga kända. Special precautions None known

försiktighetsåtgärder for user

Datum / omarbetad den: 2025/06/05 Version: 5.1

Datum / Föregående version: 08.11.2023 Föregående version: 5.0

Produkt: Rheovis® HS 1980

(ID Nr. 30492472/SDS_GEN_SE/SV)

tryckdatum 23.10.2025

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- nummer:	Ej tillämpbart	UN number or ID number:	Not applicable
Officiell transportbenämning:	Ej tillämpbart	UN proper shipping name:	Not applicable
Faroklass för transport:	Ej tillämpbart	Transport hazard class(es):	Not applicable
Förpackningsgrupp:	Ej tillämpbart	Packing group:	Not applicable
Miljöfaror:	Ej tillämpbart	Environmental hazards:	Not applicable
Särskilda försiktighetsåtgärder	Inga kända.	Special precautions for user	None known

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.

14.6. Särskilda försiktighetsåtgärder

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

14.7. Sjötransport i bulk enligt IMO- instrument	Maritime transport in bulk according to IMO instruments
Sjötransport i bulk är inte avsedd.	Maritime transport in bulk is not intended.

Datum / omarbetad den: 2025/06/05 Version: 5.1
Datum / Föregående version: 08.11.2023 Föregående version: 5.0

Produkt: Rheovis® HS 1980

(ID Nr. 30492472/SDS GEN SE/SV)

tryckdatum 23.10.2025

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: 75

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

Listad i ovanstående förordning: nej

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

Kemikaliesäkerhetsbedömning behövs inte

AVSNITT 16: Annan information

Annan användning skall diskuteras med leverantören eller tillverkaren.

Fullständig ordalydelse av klassificering, inklusive faroklasser och faroangivelser, om nämns i avsnitt

2 eller 3.

Acute Tox. Akut toxicitet

Skin Corr./Irrit. Frätande/irriterande på huden Eye Dam./Irrit. Allvarlig ögonskada/ögonirritation

Skin Sens. Hudsensibilisering

Aquatic Acute Farligt för vattenmiljön - akut
Aquatic Chronic Farligt för vattenmiljön – kronisk

H301 Giftigt vid förtäring.

H317 Kan orsaka en allergisk hudreaktion.

H314 Orsakar allvarliga frätskador på hud och ögon.

H310 + H330 Dödligt vid hudkontakt eller inandning.
H400 Mycket giftigt för vattenlevande organismer.

H410 Mycket giftigt för vattenlevande organismer med långtidseffekter.

EUH071 Frätande på luftvägarna.

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

Datum / omarbetad den: 2025/06/05 Version: 5.1

Datum / Föregående version: 08.11.2023 Föregående version: 5.0

Produkt: Rheovis® HS 1980

(ID Nr. 30492472/SDS GEN SE/SV)

tryckdatum 23.10.2025

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** = UN-nummer 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.