

Dagsetning endurskoðunar 02-Dec-2020 Endurskoðunarnúmer 5

ÞÁTTUR 1: AUÐKENNING EFNISINS/EFNABLÖNDUNNAR OG FÉLAGSINS/FYRIRTÆKISINS

1.1. Auðkenni vöru

Lýsing á vöru: ImmunoCAP Rapid QC 1

Cat No. : 82-1027-01

1.2 Viðeigandi og tilgreind notkun efnis eða blöndu og notkun sem ráðið er frá

Ráðlögð notkun Greining í glasi Notkun sem ekki er mælt með Öll önnur notkun

1.3 Upplýsingar um birgi öryggisblaðsins

Fyrirtæki Phadia AB

Rapsgatan 7P P.O. Box 6460 751 37 UPPSALA

Sweden

+46 18 16 50 00

Netfang safetydatasheet.idd@thermofisher.com

1.4 Neyðarsímanúmer

Eitrunarmiðstöðin er opin allan sólarhringinn! sími: 543 2222

ÞÁTTUR 2: AUÐKENNING HÆTTU

2.1 Flokkun efnisins eða blöndunnar

CLP-flokkun - Reglugerð (EB) nr. 1272/2008

Líkamlegar hættur

Samkvæmt fyrirliggjandi gögnum eru flokkunarviðmið ekki uppfyllt

Heilsufarshættur

Samkvæmt fyrirliggjandi gögnum eru flokkunarviðmið ekki uppfyllt

Umhverfishættur

Samkvæmt fyrirliggjandi gögnum eru flokkunarviðmið ekki uppfyllt

Sjá kafla 16 til að lesa heildartexta H-setninga í þessum lið

ImmunoCAP Rapid QC 1 Blaðsíða 1/9

2.2. Merkingaratriði

2.3. Aðrar hættur

This product contains human sourced material. Ag, mótefni HCV, mótefni HIV-1/HIV-2 hafa verið mæld hjá gjöfum og reyndust ekki sýna viðbrögð við HBsAg eða HIV-1/HIV-2.

Þessi blanda inniheldur engin efni sem flokkast sem þrávirk eiturefni sem safnast fyrir í lífverum (PBT). Þessi blanda inniheldur engin efni sem flokkast sem afar þrávirk eða safnast mjög fyrir í lífverum (vPvB).

ÞÁTTUR 3: EFNASAMSETNING/UPPLÝSINGAR UM INNIHALDSEFNI

3.1. Efni

3.2. Blöndur

| Efnisþáttur | CAS-númer | EB-númer | Þyngd % | CLP-flokkun - Reglugerð (EB) nr. 1272/2008 |
|-------------------|------------|-------------------|---------|---|
| Pooled human sera | - | | >99 | - |
| Sodium azide | 26628-22-8 | EEC No. 247-852-1 | <0.1 | Acute Tox. 2 (H300) (EUH032) Aquatic Acute 1 (H400) Aquatic Chronic 1 (H410) |

| Efnisþáttur | Specific concentration limits (SCL's) | M-Factor | Component notes |
|--------------|---------------------------------------|----------|-----------------|
| Sodium azide | - | 1 | _ |

Sjá kafla 16 til að lesa heildartexta H-setninga í þessum lið

ÞÁTTUR 4: RÁÐSTAFANIR Í SKYNDIHJÁLP

4.1. Lýsing á ráðstöfunum í skyndihjálp

Snerting við augu Skolið vel með miklu vatni, einnig undir augnlokum.

Snerting við húð Þvoið strax af með sápu og miklu vatni.

Inntaka Skolið munninn. Ef þess er kostur skal drekka mjólk strax á eftir.

Innöndun Á ekki við.

Persónuhlífar þeirra sem veita

skyndihjálp

Tryggið að heilbrigðisstarfsfólk viti hvaða efni komu við sögu, geri ráðstafanir til að verja sig

og komi í veg fyrir útbreiðslu mengunar.

4.2. Helstu skaðleg einkenni og áhrif, bæði bráð og tafin

Engar upplýsingar tiltækar.

ImmunoCAP Rapid QC 1 Blaðsíða 2 / 9

4.3. Upplýsingar um tafarlausa læknisumönnun og sérstaka meðferð sem þörf er á

Upplýsingar fyrir lækni Meðhöndlið í samræmi við einkenni.

ÞÁTTUR 5: RÁÐSTAFANIR VEGNA SLÖKKVIAÐGERÐA

5.1. Slökkvibúnaður

Hentugur slökkvimiðill

Notið slökkviúrræði sem hæfa kringumstæðum á vettvangi og nærumhverfi hverju sinni.

Slökkvimiðlar sem má ekki nota af öryggisástæðum

Ekkert þekkt.

5.2. Sérstakar hættur af völdum efnisins eða blöndunnar

Ekkert þekkt.

Hættuleg myndefni frá bruna

Ekkert þekkt.

5.3. Ráðgjöf fyrir slökkviliðsmenn

Eins og þegar átt er við annan eld skal nota sjálfstæðan öndunarbúnað með undirþrýstingi MSHA/NIOSH (samþykkt eða samsvarandi) og alhlífðarbúnað.

ÞÁTTUR 6: RÁÐSTAFANIR VEGNA LOSUNAR AF VANGÁ

6.1. Öryggisráðstafanir fyrir fólk, hlífðarbúnaður og neyðarráðstafanir

Notið hlífðarhanska/hlífðarfatnað og augnhlífar/andlitshlífar.

6.2. Varúðarráðstafanir vegna umhverfisins

Fargið í samræmi við gildandi staðbundnar reglugerðir.

6.3. Aðferðir og efni tl afmörkunar og hreinsunar

Þurrkið upp með áseygu efni (t.d. klút, flísefni). Losið úrgangsefni eða notuð ílát í samræmi við gildandi reglur.

6.4. Tilvísun í aðra liði

Sjá varúðarráðstafanir í 8. og 13. lið

ÞÁTTUR 7: MEÐHÖNDLUN OG GEYMSLA

7.1. Varúðarráðstafanir um örugga meðhöndlun

Þvoið ykkur vandlega eftir meðhöndlun. Neytið ekki matar, drykkjar eða tóbaks við notkun þessarar vöru.

7.2. Örugg geymsluskilyrði, þ.m.t. vegna mögulegs ósamrýmanleika

Farið eftir notkunarleiðbeiningum.

ImmunoCAP Rapid QC 1 Blaðsíða 3 / 9

7.3. Sértæk endanleg notkun

Farið eftir notkunarleiðbeiningum.

ÞÁTTUR 8: TAKMÖRKUN VÁHRIFA/PERSÓNUHLÍFAR

8.1. Takmörkunarfæribreytur

Viðmiðunarmörk fyrir váhrif

| Efnisþáttur | Svíþjóð | Finnland | Noregur | Ísland | Danmörk |
|--------------|------------------------------|--------------------------------|------------------------------------|------------------------------|------------------------------------|
| Sodium azide | Binding STEL: 0.3 | TWA: 0.1 mg/m ³ 8 | TWA: 0.1 mg/m ³ 8 timer | STEL: 0.3 mg/m ³ | TWA: 0.1 mg/m ³ 8 timer |
| | mg/m³ 15 minuter | tunteina | STEL: 0.3 mg/m ³ 15 | TWA: 0.1 mg/m ³ 8 | Hud |
| | TLV: 0.1 mg/m ³ 8 | STEL: 0.3 mg/m ³ 15 | minutter. value from the | klukkustundum. | |
| | timmar. NGV | minuutteina | regulation | Skin notation | |
| | | lho | | | |

| Efnisþáttur | Evrópusambandið |
|--------------|-------------------------|
| Sodium azide | TWA: 0.1 mg/m³ (8h) |
| | STEL: 0.3 mg/m³ (15min) |
| | Skin |

Líffræðileg viðmiðunarmörk

Þessi vara, í því formi sem hún er seld í, inniheldur engin hættuleg efni með líffræðilegum viðmiðunarmörkum eins og þau eru skilgreind af svæðisbundnum lögbærum eftirlitsaðilum

Vöktunaraðferðir

EN 14042:2003 Kennimerki bálks: Andrúmsloft á vinnustöðum. Leiðbeiningar um innleiðingu og notkun á verklagsreglum til að meta útsetningu fyrir íðefnum og líffræðilegum áhrifavöldum.

Afleidd áhrifaleysismörk (DNEL) Engar upplýsingar tiltækar.

Styrkur þar sem engin áhrif eru fyrirsjáanleg (PNEC)

Engar upplýsingar tiltækar.

8.2. Váhrifavarnir

Verkfræðilegar ráðstafanir Ekkert við venjuleg skilyrði.

ERREIT VIO VEHIJOIEG SKIIVIO

Persónuhlífar

Augnhlífar Enginn sérstakur hlífðarbúnaður tilskilinn.

Vernd fyrir hendur Hlífðarhanskar.

| Efni í hönskum | Gegnumbrotstími | Þykkt hlífðarhanska | ESB-staðall | Athugasemdir um hanska |
|----------------|----------------------------------|------------------------|-------------|------------------------|
| Nítrílgúmmí | Sjá ráðleggingar framleiðanda | - | EN 374 | (lágmarkskröfur) |

Hlífðarbúnaður fyrir líkama og Enginn sérstakur hlífðarbúnaður tilskilinn.

húð

Öndunarhlífar Ekki þarf að nota neinn hlífðarbúnað við venjuleg notkunarskilyrði.

Notkun á stóru svæði/við

neyðarástand

Ekki þarf að nota neinn hlífðarbúnað við venjuleg notkunarskilyrði

ImmunoCAP Rapid QC 1 Blaðsíða 4 / 9

ImmunoCAP Rapid QC 1

Dagsetning endurskoðunar

02-Dec-2020

Notkun á litlu svæði/á rannsóknarstofu

Öndunargríma er yfirleitt ekki nauðsynleg.

Hreinlætisráðstafanir Meðhöndlið í samræmi við góðar hreinlætisvenjur í iðnaði og öryggisreglur.

Takmörkun váhrifa á umhverfið Fargið innihaldi/umbúðum í samræmi við reglur á hverjum stað.

ÞÁTTUR 9: EÐLIS- OG EFNAFRÆÐILEGIR EIGINLEIKAR

9.1. Upplýsingar um eðlis- og efnafræðilega grunneiginleika

Eðlisástand Vökvi

Útlit Gult Lykt Ekkert **Odor Threshold** Ekkert

Bræðslumark/bræðslumarksbil Engar upplýsingar liggja fyrir Mýkingarmark Engar upplýsingar liggja fyrir Suðumark/suðumarksbil Engar upplýsingar liggja fyrir Eldfimi (Vökvi) Engar upplýsingar liggja fyrir

Eldfimi (fast efni, lofttegund) Óbrennanlegt Á ekki við **Sprengimörk**

Blossamark Á ekki við Method - Engar upplýsingar tiltækar

Á ekki við Sjálfsíkveikjuhitastig Niðurbrotshitastig Á ekki við

Engar upplýsingar liggja fyrir Sýrustig (pH) Seigja Engar upplýsingar liggja fyrir

Vatnsleysni Leysanlegt í vatni Engar upplýsingar tiltækar

Leysni í öðrum leysum

Deilistuðull (n-oktanól/vatn)

Efnisbáttur log Pow Sodium azide 0.3

Engar upplýsingar liggja fyrir Gufubrýstingur Eðlismassi / Eðlisþyngd Engar upplýsingar liggja fyrir Rúmbyngd Engar upplýsingar liggja fyrir

Engar upplýsingar liggja fyrir Eðlismassi gufu

Á ekki við (vökvi) Einkenni agna

9.2. Aðrar upplýsingar

Á ekki við **Sprengifimi** Oxunareiginleikar Á ekki við

ÞÁTTUR 10: STÖÐUGLEIKI OG HVARFGIRNI

(Loft = 1,0)

10.1. Hvarfgirni Ekkert bekkt.

10.2 Efnafræðilegur stöðugleiki

Stöðugt við eðlilegar aðstæður.

10.3. Möguleiki á hættulegu efnahvarfi

Hættuleg fjölliðun á sér ekki stað. Hættuleg fjölliðun Hættuleg efnahvörf Engin við hefðbundna vinnslu.

ImmunoCAP Rapid QC 1 Blaðsíða 5/9

ImmunoCAP Rapid QC 1

Dagsetning endurskoðunar

02-Dec-2020

10.4. Skilyrði sem ber að varast

Ekkert bekkt.

10.5. Ósamrýmanleg efni

Ekkert bekkt.

10.6. Hættuleg niðurbrotsefni

Ekkert bekkt.

ÞÁTTUR 11: EITUREFNAFRÆÐILEGAR UPPLÝSINGAR

11.1. Upplýsingar um eiturefnafræðileg áhrif

Upplýsingar um vöru Varan veldur ekki bráðum eiturhrifum samkvæmt þekktum eða fáanlegum upplýsingum.

(a) bráð eiturhrif;

Um munnEngar upplýsingar liggja fyrir.Gegnum húðEngar upplýsingar liggja fyrir.InnöndunEngar upplýsingar liggja fyrir.

Toxicology data for the components

| Efnisþáttur | LD50 Oral | LD50 Dermal | LC50 Inhalation |
|--------------|-----------------------|---------------------|-----------------|
| Sodium azide | LD50 = 27 mg/kg (Rat) | 20 mg/kg (Rabbit) | 37 mg/l (Rat) |
| | | | |

(b) húðæting/húðerting; Engar upplýsingar liggja fyrir.

(c) alvarlegur augnskaði/augnerting;

(d) respiratory or skin sensitization;

Öndunar-
HúðEngar upplýsingar liggja fyrir.Engar upplýsingar liggja fyrir.

(e) stökkbreytandi áhrif á

kímfrumur;

Engar upplýsingar liggja fyrir.

(f) krabbameinsvaldandi áhrif; Í þessari vöru eru engin þekkt krabbameinsvaldandi íðefni.

| Efnisþáttur | Test method | Test species / Duration | Study result |
|--------------|-------------|-------------------------|------------------------------------|
| Sodium azide | | | Engin innihaldsefni í magni meiri |
| | | | en eða jafnt og 0,1% af vörunni er |
| | | | skilgreindur sem líklega, |
| | | | hugsanlega eða staðfesta manna |
| | | | krabbameinsvaldandi með IARC. |

(g) eiturhrif á æxlun; Engar upplýsingar liggja fyrir.

(h) sértæk eiturhrif á marklíffæri –

váhrif í eitt skipti;

Engar upplýsingar liggja fyrir.

(i) sértæk eiturhrif á marklíffæri -

endurtekin váhrif;

Engar upplýsingar liggja fyrir.

(j) ásvelgingarhætta Engar upplýsingar liggja fyrir.

ImmunoCAP Rapid QC 1 Blaðsíða 6 / 9

ImmunoCAP Rapid QC 1

Dagsetning endurskoðunar

02-Dec-2020

| Efnisþáttur | Önnur skaðleg áhrif |
|--------------|--|
| Sodium azide | Einkenni váhrifa yfir mörkum eru sundl, höfuðverkur, þreyta, |
| | ógleði, meðvitundarleysi, öndunarstöðvun. Skaðlegt |
| | miðtaugakerfi og hjarta. Banvænt við inntöku. |

Einkenni / áhrif, bæði bráð og síðbúin Engar upplýsingar tiltækar.

11.2. Upplýsingar um aðrar hættur

Innkirtlatruflandi eiginleikar

Þessi vara inniheldur engin efni sem eru þekkt fyrir eða grunuð um að vera innkirtlatruflandi.

ÞÁTTUR 12: VISTFRÆÐILEGAR UPPLÝSINGAR

12.1 Eiturhrif

Visteiturhrif

Engar upplýsingar tiltækar.

| Efnisþáttur | Ferskvatnsfiskur | halafló | Ferksvatnsþörungar | Microtox |
|--------------|----------------------|----------------------|-----------------------|------------------|
| Sodium azide | LC50 96 h 0.7 mg/L | EC50 4.2 mg/l 48 h (| | EC50 38.5 mg/l (|
| | LC50 96 h | Daphnia pulex) | IC50 272 mg/l (green | Photobacterium |
| | LC50 0.7 mg/l 96 H (| | algae) | phosphoreum) |
| | Lepomis macrochirus) | | | |

12.2. Þrávirkni og niðurbrjótanleiki Engar upplýsingar tiltækar.

12.3. Uppsöfnun í lífverum

Engar upplýsingar tiltækar.

| Efnisþáttur | log Pow | Lífþéttnistuðull (BCF) |
|--------------|---------|------------------------|
| Sodium azide | 0.3 | |

12.4. Hreyfanleiki í jarðvegi

Engar upplýsingar tiltækar.

vPvB-eigineikum

12.5. Niðurstöður úr mati á PBT- og Þessi blanda inniheldur engin efni sem flokkast sem þrávirk eiturefni sem safnast fyrir í lífverum (PBT). Þessi blanda inniheldur engin efni sem flokkast sem afar þrávirk eða

safnast mjög fyrir í lífverum (vPvB).

12.6. Innkirtlatruflandi eiginleikar

Upplýsingar um innkirtlatruflandi

efni

Engar upplýsingar tiltækar Þessi vara inniheldur engin efni sem eru þekkt fyrir eða grunuð

um að vera innkirtlatruflandi

12.7. Önnur skaðleg áhrif

Þrávirkt, lífrænt mengunarefni Ósoneyðingarmáttur

Engin þekkt áhrif. Engin þekkt áhrif.

ÞÁTTUR 13: ATRIÐI VARÐANDI FÖRGUN

13.1. Aðferðir við meðhöndlun úrgangs

Úrgangur frá efnaleifum / ónotuðum Fargið í samræmi við gildandi staðbundnar reglugerðir. vörum

Fargið í samræmi við gildandi staðbundnar reglugerðir. Mengaðar umbúðir

European Waste Catalogue (EWC)

18 01 07 efni, önnur en þau sem nefnd eru í 18 01 06.

Aðrar upplýsingar

Engar upplýsingar tiltækar.

ImmunoCAP Rapid QC 1 Blaðsíða 7/9

ÞÁTTUR 14: UPPLÝSINGAR UM FLUTNINGA

IMDG/IMO Ekki eftirlitsskylt

14.1. UN-númer

14.2. Rétt UN-sendingarheiti

14.3. Hættuflokkur eða -flokkar

vegna flutninga

14.4. Pökkunarflokkur

ADR Ekki eftirlitsskylt

14.1. UN-númer

14.2. Rétt UN-sendingarheiti

14.3. Hættuflokkur eða -flokkar

vegna flutninga

14.4. Pökkunarflokkur

IATA Ekki eftirlitsskylt

14.1. UN-númer

14.2. Rétt UN-sendingarheiti

14.3. Hættuflokkur eða -flokkar

vegna flutninga

14.4. Pökkunarflokkur

<u>14.5. Umhverfishættur</u> Engin hætta tilgreind.

14.6. Sérstakar varúðarráðstafanir En

fyrir notanda

Engar sérstakar varúðarráðstafanir.

14.7. Flutningar í lausri vigt skv. II. Á ekki við um vörur í umbúðum.

viðauka við MARPOL-samninginn

frá 73/78 og IBC-kóðanum

ÞÁTTUR 15: UPPLÝSINGAR VARÐANDI REGLUVERK

15.1. Sértæk ákvæði/löggjöf fyrir efnið eða blönduna vegna öryggis, heilbrigðis og umhverfis

Alþjóðleg birgðastjórnun X = skráð

| Efnisþáttur | EINECS | ELINCS | NLP | TSCA | DSL | NDSL | PICCS | ENCS | IECSC | AICS | KECL |
|--------------|-----------|--------|-----|------|-----|------|-------|------|-------|------|---------|
| Sodium azide | 247-852-1 | - | | Х | Х | - | Χ | Χ | Χ | Χ | KE-3135 |
| | | | | | | | | | | | 7 |

Reglugerð Evrópuþingsins og ráðsins (EB) nr. 649/2012 frá 4. júlí 2012 varðandi útflutning og innflutning hættulegra efna Á ekki við

Landsreglur

15.2. Efnaöryggismat

Efnaöryggismats/-skýrslu (CSA/CSR) er ekki krafist.

ImmunoCAP Rapid QC 1 Blaðsíða 8 / 9

(Canadian Domestic Substances List/Non-Domestic Substances List)

ICAO/IATA - International Civil Aviation Organization/International Air

VOC (volatile organic compound (rokgjarnt lífrænt efni))

MARPOL - International Convention for the Prevention of Pollution from

ENCS - Japanese Existing and New Chemical Substances

AICS - Áströlsk skrá yfir íðefni (Australian Inventory of Chemical

ÞÁTTUR 16: AÐRAR UPPLÝSINGAR

Vísað er til heildartexta hættusetninga í köflum 2 og 3

H300 - Banvænt við inntöku H400 - Mjög eitrað lífi í vatni

H410 - Mjög eitrað lífi í vatni, hefur langvinn áhrif

EUH032 - Myndar mjög eitraða lofttegund í snertingu við sýru

<u>Skýringartexti</u>

Substances)

Transport Association

ATE - Acute Toxicity Estimate

Ships

CAS - Chemical Abstracts Service TSCA - United States Toxic Substances Control Act Section 8(b) Inventory

EINECS/ELINCS - European Inventory of Existing Commercial Chemical DSL/NDSL - Kanadísk skrá vfir innlend/erlend íðefni á markaði

Substances/EU List of Notified Chemical Substances

PICCS - Filippeysk skrá yfir íðefni á markaði (Philippines Inventory of

Chemicals and Chemical Substances)

IECSC - Chinese Inventory of Existing Chemical Substances

KECL - Kóresk skrá yfir íðefni á markaði (Korean Existing and Evaluated NZIOC - Ný-Sjálensk skrá yfir íðefni á markaði (New Zealand Inventory of Chemicals)

Chemical Substances)

WEL - Workplace Exposure Limit TWA - Time Weighted Average

ACGIH - American Conference of Governmental Industrial Hygienists IARC - Alþjóðakrabbameinsrannsóknastofnunin

(ráðstefna amerískra sérfræðinga hjá hinu opinbera í hreinlæti í iðnaði) **DNEL** - Derived No Effect Level Styrkur þar sem engin áhrif eru fyrirsjáanleg (PNEC)

RPE - Respiratory Protective Equipment LD50 - Lethal Dose 50%

LC50 - Lethal Concentration 50% EC50 - Effective Concentration 50% NOEC - No Observed Effect Concentration POW - Partition coefficient Octanol:Water PBT - Persistent, Bioaccumulative, Toxic vPvB - very Persistent, very Bioaccumulative

ADR - European Agreement Concerning the International Carriage of

Dangerous Goods by Road

IMO/IMDG - International Maritime Organization/International Maritime

Dangerous Goods Code

OECD - Organisation for Economic Co-operation and Development

BCF - Bioconcentration factor

Lykilheimildir og gagnasöfn

https://echa.europa.eu/information-on-chemicals

Öryggisblað frá birgjum, Chemadvisor - LOLI, Merck index, RTECS

Á grundvelli gagna úr prófunum Líkamlegar hættur

Heilsufarshættur Reikniaðferð Umhverfishættur Reikniaðferð

Ráðleggingar varðandi þjálfun

Þjálfun í vitund um hættu tengda íðefnum, innleiðing merkinga, öryggisblöð (SDS), persónuhlífar (PPE) og hreinlæti

Dagsetning endurskoðunar 02-Dec-2020

Samantekt endurskoðunar Uppfæra í CLP snið, Kaflar öryggisblaðs uppfærðir, 1, 3, 16.

Þetta öryggisblað uppfyllir kröfur í reglugerð (EB) nr. 1907/2006.

Fyrirvari

Upplýsingarnar sem koma fram á þessu öryggisblaði eru réttar samkvæmt okkar bestu vitund og því sem vitað er um vöruna þegar blaðið er gefið út. Upplýsingunum er aðeins ætlað að vera leiðarvísir fyrir meðhöndlun, notkun, vinnslu, geymslu, flutning, förgun og losun efnisins og eru því ekki yfirlýsing um gæði vörunnar eða virkni. Upplýsingarnar eiga aðeins við um það efni sem sérstaklega er tilgreint og gilda því hugsanlega ekki þegar efnið er blandað öðrum efnum eða meðhöndlað frekar, nema það sé tilgreint í textanum

Lok öryggisblaðs

ImmunoCAP Rapid QC 1 Blaðsíða 9/9