

InSpec N10

Datum: 2023-06-22

Revision nr 7.1

AVSNITT 1: Namnet på ämnet/blandningen och företaget/företaget

1.1 Produktidentifikatorer

Handelsnamn: InSpec N10
InSpec N10 Burstable moppar
Produktnummer: -
UFI: C310-W0NN-U00S-N39F

1.2 Relevanta identifierade användningar av ämnet eller blandningen och använd avråds från

Identifierade användningsområden: Tvättmedel (endast för professionellt bruk), färdigt att använda.

1.3 Uppgifter om leverantören av säkerhetsdatabladet

Redditch Medical (en division av Entaco Ltd), Unit 90 Heming Rd, Washford, Redditch, B98 0EA, Storbritannien.

Kontaktuppgifter

Redditch Medical (en division av Entaco Ltd),
Discovery 2, 2 William Armstrong Way,
NETPark, Sedgfield,
Co Durham, TS21 3FD, Storbritannien.
Telefonnummer: +44 (0) 1527 830940 E-post:
products@redditchmedical.com

EU-representant: Enviresearch Portugal Limitada

Adress: Edifício Amoreiras Square,
Rua Carlos Alberto da Mota Pinto, 17,
3º A, 1070 - 313 LISBOA Portugal

1.4 Nödtelefonnummer

Endast för medicinsk eller miljömässig nödsituation: Ring
+ 44 (0) 1527 830940 (kontorstid, Storbritannien)
+ 44 (0) 7377 544472 (ute-till-kontorstid, Storbritannien)

AVSNITT 2: Farliga egenskaper

2.1 Klassificering av ämnet eller blandningen

Produkten har klassificerats och märkts i enlighet med förordning (EG) nr 1272/2008.

Fysiska faror: Inte klassificerad.
Hälsorisker: Inte klassificerad.

Miljöfaror: Inte klassificerad.

2.2 Etikettelement

Piktogram: Ingen.
Signalord: Ingen.
Faroangivelser: Ingen.
Skyddsangivelser: Ingen.

2.3 Andra faror

Inga andra faror kända. Produkten innehåller inga komponenter som är kända för att uppfylla kriterierna för PBT eller vPvB i enlighet med förordning (EG) nr 1907/2006, bilaga XIII.

AVSNITT 3: Sammansättning / information om ingredienser

3.1 Ämnen

Produkten är en blandning (se underavsnitt 3.2 i detta säkerhetsdatablad).

3.2 Blandningar

Ingredienser)	EG-nummer	CAS siffra	REACH-nummer	Klassificering enligt förordning (EU) nr 1272/2008 (CLP)	Anteckningar	Innehåll (% vikt/vikt)
Natriumhydroxid	215-185-5	1310-73-2	01-2119457892-27-XXXX	Harmoniserad klassificering: Skin Corr. 1A (H314) <i>Specifika koncentrationsfaktorer:</i> Eye Irrit. 2 (H319): 0,5 % ≤ C < 2 % Skin Corr. 1A (H314): C ≥ 5 % Skin Corr. 1B (H314): 2 % ≤ C < 5 % Hudirrit. 2 (H315): 0,5 % ≤ C < 2 %	-	<0,4
Alkoholer, C9-C11, grenad och linjär, etoxylat	500-446-0	160901-09-7	-	Akut Tox. 4 (H302) Eye Dam. 1 (H318)	-	<0,2
Etylendiamin tetra ättiksyra (EDTA)	200-449-4	60-00-4	-	Eye Irrit. 2 (H319)	-	<0,1
Natriumxylen sulfonat	-	1300-72-7	-	Eye Irrit. 2 (H319)	-	<0,1

Ytterligare information:

* Natriumhydroxid – nationella gränsvärden för yrkesexponering är för närvarande fastställda för detta ämne (se underavsnitt 8.1 i detta säkerhetsdatablad). *Notera*-Ingredienserna som anges ovan resulterar inte i klassificering av blandningen i enlighet med kriterierna i förordning (EG) nr 1272/2008, och finns på nivåer under de generiska gränsvärdena som anges i tabell 1.1 i bilaga I till Förordning (EG) nr 1272/2008. Detaljerna för innehållsnivåerna i ingredienserna har presenterats för transparens och kompletterande informationsändamål.

Notera-För fullständig text av faroangivelser, se avsnitt 16.

AVSNITT 4: Åtgärder vid första hjälpen

4.1 Beskrivning av åtgärder vid första hjälpen

Inandning: Sök läkarvård/råd om den drabbade personen mår dåligt.
Hudkontakt: Icke-irriterande. Ta genast av förorenade kläder och tvätta huden med mycket vatten. Sök läkarhjälp om den drabbade personen mår dåligt.
Ögonkontakt: Skölj omedelbart ögonen försiktigt med vatten i minst 15 minuter. Om irritation uppstår eller kvarstår få

medicinsk rådgivning/vård.

Förtäring: Framkalla INTE kräkning. Ge mycket vatten att dricka. Sök läkarvård/råd om den drabbade personen mår dåligt.

4.2 De viktigaste symptomen och effekterna, både akuta och fördröjda

Inandning: Inga kända effekter eller symtom vid normal användning.

Hudkontakt: Inga kända effekter eller symtom vid normal användning.

Ögonkontakt: Inga kända effekter eller symtom vid normal användning.

Förtäring: Inga kända effekter eller symtom vid normal användning.

Allmän information: Ingen ytterligare information.

4.3 Angivande av omedelbar medicinsk behandling och särskild behandling som behövs

Ingen information tillgänglig.

AVSNITT 5: Brandbekämpningsåtgärder

5.1 Släckmedel

Lämpliga släckmedel för den omgivande branden bör användas. Använd vattenspray för att kyla behållare.

5.2 Särskilda faror som ämnet eller blandningen kan medföra Ingen information tillgänglig.

5.3 Råd till brandmän

Som vid all brand, använd fristående andningsapparat och lämplig personlig skyddsutrustning inklusive handskar och ögon-/ansiktsskydd.

AVSNITT 6: Åtgärder vid oavsiktliga utsläpp

6.1 Personliga skyddsåtgärder, skyddsutrustning och nödåtgärder

Inga speciella försiktighetsåtgärder krävs.

6.2 Miljöskyddsåtgärder

Låt inte komma ut i avloppssystem, yt- eller grundvatten. Begränsa spill med buntning.

6.3 Metoder och material för inneslutning och sanering

Rengöring bör endast utföras av kvalificerad personal som är bekant med det specifika ämnet. Samla upp med obrännbart absorberande material (*t.ex.* sand, kiselgur, universalbindemedel, sågspån, vermikulit) och placera i en lämplig behållare för avfallshantering enligt lokala/nationella föreskrifter.

6.4 Hänvisning till andra avsnitt

För personlig skyddsutrustning, se underavsnitt 8.2 i detta säkerhetsdatablad. För avfallshantering se avsnitt 13.

AVSNITT 7: Hantering och lagring

7.1 Försiktighetsåtgärder för säker hantering

Inga speciella försiktighetsåtgärder.

7.2 Villkor för säker lagring, inklusive eventuell oförenlighet

Förvara inte vid extrema temperaturer. Förvara i ett väl ventilerat utrymme. Förvara endast i originalförpackningen. Förvara behållaren väl tillsluten och förvara inlåst.

7.3 Specifik slutanvändning

Ingen ytterligare information.

AVSNITT 8: Begränsning av exponeringen / personligt skydd

8.1 Kontrollparametrar

Gränsvärden för exponering på arbetsplatsen:

Luftgränsvärden, om tillgängliga:

Ingrediens(er) / Land	Långsiktig exponeringsgräns (8 timmars TWA)	Kortsiktiga exponeringsgränser (STEL)	Referens / Rättslig grund
Natriumhydroxid			
Storbritannien	n/a	2 mg/m ³	UK EH40 WEL; Arbetsplats Exponeringsgränser
Österrike	2 mg/m ³ (inhalerbar)	4 mg/m ³ (inhalerbar)	MAK / TRK; Österrikiska OEL förordning
Belgien	2 mg/m ³	n/a	VLEP / GWBB
Danmark	2 mg/m ³	2 mg/m ³	Arbejdstilsynet; Verkställande order om gränsvärden för ämnen och material (Danmark)
Finland	n/a	2 mg/m ³ *	HTO-arvot 2016, Social- och hälsovårdsministeriet (Finland)
Frankrike	2 mg/m ³	n/a	VLE; Franska arbetslagen / franska arbetsministeriet
Tyskland	200 ppm – AGS (500 mg/m ³ - AGS) / 200 ppm – DFG (500 mg/m ³ - DFG)	400 ppm – AGS (1000 mg/m ³ - AGS)* / 400 ppm – DFG (1000 mg/m ³ - DFG)	DFG; Kommission för utredning av hälsofaror av Kemiska föreningar i Arbetsyta AGS; tyska kommittén för Farliga ämnen
Ungern	2 mg/m ³	2 mg/m ³	Ungerskt dekret nr 25/2000 (IX.30)
Irland	n/a	2 mg/m ³	Health and Safety Authority – Uppförandekod för kemikalien Agentförordning (Irland)
Polen	0,5 mg/m ³	1 mg/m ³	NDS Interdepartemental kommission för maximalt tillåtet Koncentrationer och intensiteter för hälsoskadliga ämnen i arbetsmiljön
Rumänien	1 mg/m ³	3 mg/m ³	Professionella exponeringsgränser, Kommission för säkerhet och hälsa om arbete med farliga Kemiska medel
Spanien	2 mg/m ³	n/a	Gränsvärden Spanien, kungligt dekret 374/2001

* Gränsvärde för tak

Biologiska gränser, om tillgängliga:

Inte tillgänglig.

Rekommenderade övervakningsprocedurer, om sådana finns:

Inte tillgänglig.

Ytterligare exponeringsgränser under användningsförhållandena, om sådana finns:

Inte tillgänglig.

8.2 Exponeringskontroller

Följande information gäller för de användningar som anges i underavsnitt 1.2 i detta säkerhetsdatablad.

Om tillgängligt, se produktinformationsbladet för applikations- och hanteringsinstruktioner. Normala användningsförhållanden antas för detta avsnitt.

Rekommenderade säkerhetsåtgärder för hantering av outsädd produkt:

Tekniska åtgärder:

Inga rekommenderade eller etablerade kontroller för denna produkt under normala användningsförhållanden.

Personlig skyddsutrustning

Ögon-/ansiktsskydd:

Skyddsglasögon krävs normalt inte. Användning av dem rekommenderas dock i de fall där stänk kan uppstå vid hantering av produkten.

Andningsskydd:

Andningsskydd krävs inte. Fristående andningsapparat måste finnas tillgänglig i nödfall.

Handskydd:

Undvik långvarig kontakt med huden.

Annat hud- och kroppsskydd:

Undvik långvarig kontakt med huden.

Hygieniska åtgärder:

Använd god personlig hygienpraxis: Rök inte i arbetsområdet. Tvätta händerna före pauser, omedelbart efter hantering av produkten och innan du äter, röker och använder toaletten. Undvik kontakt med hud, ögon och kläder. Ta av och tvätta förorenade kläder och handskar, inklusive insidan, före återanvändning. Ät, drick eller rök inte vid användning.

AVSNITT 9: Fysikaliska och kemiska egenskaper

9.1 Information om grundläggande fysikaliska och kemiska egenskaper

Informationen i detta avsnitt avser blandningen.

		Metod/anmärkning
Fysiskt tillstånd:	Flytande.	-
Färg:	Ljus gul.	-
Odör:	Karakteristisk lukt.	-
pH:	> 12	-
Smältpunkt/frys punkt: Initial	Inte tillgänglig.	-
kokpunkt och kokområde:	Inte tillgänglig.	-
Flampunkt:	Inte tillgänglig.	-
Förångningshastighet:	Inte tillgänglig.	-
Brandfarlighet (fast, gas):	Inte tillgänglig.	-
Övre/undre brännbarhets- eller explosionsgränser: Ångtryck:	Inte tillgänglig.	-
Ångdensitet:	Inte tillgänglig.	-
Relativ densitet:	1.00	-
Löslighet(er)	Blandbar med vatten.	-
Fördelningskoefficient: n-oktanol/vatten:	Inte tillgänglig.	-
Självantändningstemperatur:	Inte tillgänglig.	-
Nedbrytningstemperatur:	Inte tillgänglig.	-
Viskositet:	Inte tillgänglig.	-
Explosiva egenskaper:	Inte tillgänglig.	-

Oxiderande egenskaper:

Inte tillgänglig.

-

9.2 Annan information

Ingen ytterligare information.

AVSNITT 10: Stabilitet och reaktivitet

10.1 Reaktivitet

Stabil under rekommenderade transport- eller lagringsförhållanden.

10.2 Kemisk stabilitet

Stabil under normala lagrings- och användningsförhållanden.

10.3 Risken för farliga reaktioner

Inga farliga reaktioner kända under normala lagrings- och användningsförhållanden.

Nedbrytning kan ske vid exponering för förhållanden eller material som anges i underavsnitt 10.4 och 10.5 i detta säkerhetsdatablad.

10.4 Förhållanden att undvika

Direkt solljus. Värme.

10.5 Inkompatibla material

Ingen ytterligare information tillgänglig.

10.6 Farliga sönderdelningsprodukter

Ingen ytterligare information tillgänglig.

AVSNITT 11: Toxikologisk information

11.1 Information om toxikologiska effekter

Inga data finns tillgängliga på blandningen/produkten.

Följande ämnesdata tillhandahålls för ingredienser i blandningen/produkten:

Natriumhydroxid

Akut förgiftning:	LD50 (IPR): 40 mg/kg	Metod – ej tillgänglig. Testart – mus.
	LDLo (oralt): 500 mg/kg	Metod – ej tillgänglig. Testart – kanin.
Hudfrätande/irritation:	Ingen information tillgänglig.	
Allvarlig ögonskada/irritation:	Ingen information tillgänglig.	
Luftvägs- eller hudsensibilisering:	Ingen information tillgänglig.	
Mutagenitet i könsceller:	Ingen information tillgänglig.	
Cancerframkallande egenskaper:	Ingen information tillgänglig.	
Reproduktionstoxicitet:	Ingen information tillgänglig.	
STOT-staka exponering:	Ingen information tillgänglig.	
STOT-upprepad exponering:	Ingen information tillgänglig.	
Aspirationsrisk:	Ingen information tillgänglig.	

C9-C11 alkylalkohol, etoxylat

Akut förgiftning:	LD50 (oral) ca.2000 mg/kg	Metod – ej tillgänglig. Testart – råtta.
Hudfrätande/irritation:	Ingen information tillgänglig.	
Allvarlig ögonskada/irritation:	Ingen information tillgänglig.	

Luftvägs- eller hudsensibilisering:	Ingen information tillgänglig.
Mutagenitet i könsceller:	Ingen information tillgänglig.
Cancerframkallande egenskaper:	Ingen information tillgänglig.
Reproduktionstoxicitet:	Ingen information tillgänglig.
STOT-staka exponering:	Ingen information tillgänglig.
STOT-upprepad exponering:	Ingen information tillgänglig.
Aspirationsrisk:	Ingen information tillgänglig.

Natriumxylensulfonat		
Akut förgiftning:	LD50 (oral) 7200 mg/kg	Metod – ej tillgänglig. Testart – råtta.
	LD50 (dermal) 2000 mg/kg	Metod – ej tillgänglig. Testart – kanin.
Hudfrätande/irritation:	Ingen information tillgänglig.	
Allvarlig ögonskada/irritation:	Ingen information tillgänglig.	
Luftvägs- eller hudsensibilisering:	Ingen information tillgänglig.	
Mutagenitet i könsceller:	Ingen information tillgänglig.	
Cancerframkallande egenskaper:	Ingen information tillgänglig.	
Reproduktionstoxicitet:	Ingen information tillgänglig.	
STOT-staka exponering:	Ingen information tillgänglig.	
STOT-upprepad exponering:	Ingen information tillgänglig.	
Aspirationsrisk:	Ingen information tillgänglig.	

11.2 Information om andra faror

11.2.1 Information om hormonstörande egenskaper

Blandning/produkt är inte klassificerad för endokrina störningar, i enlighet med förordningar ((EG) nr 1907/2006, (EU) 2017/2100, (EU) 2018/605)

11.2.2 Information om andra faror

Ingen vidare information

AVSNITT 12: Ekologisk information

12.1 Toxicitet

Ingen information finns tillgänglig om produkten/blandningen.

Följande ämnesdata tillhandahålls för ingredienser i blandningen/produkten:

C9-C11 alkylalkohol, etoxylerad		
Akut (kortvarig) toxicitet i vatten		
Akut (kortvarig) toxicitet i vatten – fisk:	LC50: 23,7 mg/l	Metod – ej tillgänglig. Testarter – <i>Oncorhynchus mykiss</i> (Regnbågsforell). Exponeringstid – 96 timmar.
Akut vattentoxicitet (kortvarig) toxicitet – kräftdjur:	EC50: 13,4 mg/l	Metod – ej tillgänglig. Testarter – <i>Daphnia magna</i> . Exponeringstid – 48 timmar.

Akut (kortvarig) toxicitet i vatten – alger:	Ingen information tillgänglig.
---	--------------------------------

Natriumxylensulfonat		
Akut (kortvarig) toxicitet i vatten		
Akut (kortvarig) toxicitet i vatten – fisk:	LC50: 1000 mg/l	Metod – ej tillgänglig. Testarter – fiskarter ej angivna. Exponeringstid – 96 timmar.
Akut vattentoxicitet (kortvarig) toxicitet – kräftdjur:	EC50: 1000 mg/l	Metod – ej tillgänglig. Testarter – <i>Daphnia magna</i> . Exponeringstid – 48 timmar.
Akut (kortvarig) toxicitet i vatten – alger:	LC50: 230 mg/l	Metod – ej tillgänglig. Testarter – algerter ej angivna. Exponeringstid – 48 timmar.

12.2 Persistens och nedbrytbarhet

Biologiskt nedbrytbar.

12.3 Bioackumuleringsförmåga

Ingen bioackumuleringspotential.

12.4 Rörlighet i jord

Absorberas lätt i jorden.

12.5 Resultat av PBT- och vPvB-bedömning

Blandningen innehåller inga komponenter som är kända för att vara persistenta, bioackumulerande och toxiska (PBT), eller mycket persistenta och mycket bioackumulerande (vPvB).

12.6 Endokrina störande egenskaper – Miljö

Blandning/produkt är inte klassificerad för endokrina störningar, i enlighet med förordningar ((EG) nr 1907/2006, (EU) 2017/2100, (EU) 2018/605)

12.7 Andra skadliga effekter

Försumbar ekotoxicitet.

AVSNITT 13: Avfallshantering

13.1 Avfallsbehandlingsmetoder

Kassera innehållet/behållaren enligt nationella/lokala bestämmelser. Överför till lämplig behållare och ordna insamling av specialiserat avfallshanteringsföretag. För bortskaffande av förpackningar ordna insamling av specialiserat avfallshanteringsföretag.

AVSNITT 14: Transportinformation

Allmän information: Ej klassificerat som farligt gods för transport.

	ADR/RID:	IMDG:	ICAO/IATA:	ADN:
14.1 UN-nummer:		Icke-farligt gods för transport. n/		
14.2 FN:s rätta transportnamn:	a			
14.3 Transportfaroklass(er):	n/a			
14.4 Förpackningsgrupp:	n/a			
14.5 Miljöfaror Miljöfarliga:		n/a		

Havsförening:

14.6 Särskilda försiktighetsåtgärder för användare: n/a

14.7 Sjötransport i bulk enligt**IMO**

instrument:

AVSNITT 15: Gällande föreskrifter

Detta säkerhetsdatablad är sammanställt i enlighet med kraven i förordning (EG) nr 1907/2006 (REACH), ändrad av förordning (EU) 2020/878.

15.1 Säkerhet, hälsa och miljöföreskrifter/lagstiftning specifik för ämnet eller blandningen

-

15.2 Kemikaliesäkerhetsbedömning Ej

tillgängligt för denna produkt/blandning.

AVSNITT 16: Annan information

Informationen ges i god tro och är baserad på aktuella tillgängliga data. Användaren måste avgöra om produkten är korrekt för någon speciell applikation; informationen avser endast det specifika materialet som anges och kanske inte är giltigt för sådant material som används i kombination med andra material eller i någon process, såvida det inte anges i texten. Detta dokument är inte en garanti eller specifikation. Detta dokument utgör ingen garanti för några specifika produkttegenskaper och upprättar inte ett juridiskt bindande avtal.

Version:7.1/SV**Revisionsdatum:**2023-06-22**Revisionsanmärkning:**

Följande uppdateringar har gjorts i denna revidering av säkerhetsdatabladet: Avsnitt 1 uppdaterad.

Viktiga litteraturreferenser och källor för data

Säkerhetsdatablad (Ver 7.0), ECHA:s klassificerings- och märkningsinventering, Health and Safety Executives (UK) EH40/2005 gränsvärden för exponering på arbetsplatsen, GESTIS ämnesdatabasen (Occupational Exposure Limits).

Fullständig text för H- och EUH-fraserna som nämns i avsnitt 3:

- H302 – Farligt vid förtäring.
- H314 – Orsakar allvarliga frätskador på huden och ögonskador.
- H315 – Orsakar hudirritation.
- H318 – Orsakar allvarliga ögonskador.
- H319 – Orsakar allvarlig ögonirritation.

Förkortningar och akronymer:

- PBT – Persistent, bioackumulerande och giftig.
- REACH-nummer – REACH-registreringsnummer, utan leverantörsspecifik del.
- vPvB – mycket ihållande och mycket bioackumulerande.
- STOT – specifik organtoxicitet.
- TWA – Tidsvikt genomsnitt.
- STEL – Korttidsexponeringsgräns.
- IPR – Intraperitoneal.
- ADR / RID – Europeiskt avtal om internationell transport av farligt gods på väg / förordning om internationell transport av farligt gods på järnväg.
- IMDG – International Maritime Dangerous Goods Code.
- ICAO / IATA – International Civil Aviation Organisation / International Air Transport Association.
- ADN – Europeiskt avtal om internationell transport av farligt gods på inre vattenvägar.
- MARPOL – Internationell konvention för förhindrande av förorening från fartyg.

Slut på säkerhetsdatabladet