

Datum : 30/03/2020

Verzija : 1

VARNOSTNI LIST

Luminex

NxTAG® Gastrointestinal Pathogen Panel

ODDELEK 1: Identifikacija snovi/zmesi in družbe/podjetja

1.1 Identifikator izdelka

Ime proizvoda : NxTAG® Gastrointestinal Pathogen Panel

Šifra proizvoda :

Opis izdelka : Ni na voljo.

Ime sestavine : **Sestavina 1** NxTAG® Gastrointestinal Pathogen Panel Plate
Sestavina 2 MS2

Vrsta proizvoda : **Sestavina 1** Trdna snov.
Sestavina 2 Tekočina.

1.2 Pomembne identificirane uporabe snovi ali zmesi in odsvetovane uporabe

Navedene uporabe : Samo za profesionalno uporabo. Uporaba za vstavljanje proizvoda.

1.3 Podrobnosti o dobavitelju varnostnega lista

Podatki o dobavitelju : Luminex Molecular Diagnostics, Inc.
439 University Avenue
Toronto, Ontario
Canada M5G 1Y8
Tel: 1-512-381-4397
Brezplačno: 1-877-785-2323 (Združene Države in Kanada)
Faksa: 1-512-219-5114

e-mail naslov osebe odgovorne za pripravo VL : Support@Luminexcorp.com

1.4 Telefonska številka za nujne primere

Nacionalno posvetovalno telo/Center za zastrupitve

Številka telefona :

Telefon za klic v sili (z delovnim časom) : 1-512-381-4397
24/7

ODDELEK 2: Določitev nevarnosti

2.1 Razvrstitev snovi ali zmesi

Opredelitev izdelka : Mešanica

[Razvrstitev skladno z Uredbo \(ES\) št. 1272/2008 \[CLP/GHS\]](#)

Ni uvrščeno.

Izdelek ni razvrščen kot nevaren po uredbi (ES) 1272/2008 s popravki.

Glej točko 11 za podrobnejše podatke o učinkih na zdravje in simptomih.

2.2 Elementi etikete



NxTAG® Gastrointestinal Pathogen Panel

ODDELEK 2: Določitev nevarnosti

Elementi oznake GHS za komplet

- Opozorilna beseda** : Brez opozorilne besede.
Stavki o nevarnosti : Ni znanih pomembnih učinkov ali kritičnih nevarnosti.

Previdnostni stavki

- Preprečevanje** : Ni primerno.
Odziv : Ni primerno.
Shranjevanje : Ni primerno.
Odstranjevanje : Ni primerno.

Elementi oznake GHS po sestavinah

- Opozorilna beseda** : **Sestavina 1** Brez opozorilne besede.
Sestavina 2 Brez opozorilne besede.
Stavki o nevarnosti : **Sestavina 1** Ni znanih pomembnih učinkov ali kritičnih nevarnosti.
Sestavina 2 Ni znanih pomembnih učinkov ali kritičnih nevarnosti.

Previdnostni stavki

- Preprečevanje** : **Sestavina 1** Ni primerno.
Sestavina 2 Ni primerno.
Odziv : **Sestavina 1** Ni primerno.
Sestavina 2 Ni primerno.
Shranjevanje : **Sestavina 1** Ni primerno.
Sestavina 2 Ni primerno.
Odstranjevanje : **Sestavina 1** Ni primerno.
Sestavina 2 Ni primerno.

- Dodatni elementi etikete** : Ni primerno.

- Priloga XVII - Omejitve proizvodnje, dajanja v promet in uporabe nekaterih nevarnih snovi, pripravkov in izdelkov** : Ni primerno.

Posebne zahteve glede embalaže

- Posode mora biti opremljena z zapirali, varnimi za otroke** : Ni primerno.
Otipljivo opozorilo nevarnosti : Ni primerno.

2.3 Druge nevarnosti

- Ostale nevarnosti, ki nimajo za posledico razvrstitve** : Ni znano.

NxTAG® Gastrointestinal Pathogen Panel

ODDELEK 3: Sestava/podatki o sestavinah

3.2 Zmesi : Mešanica

Proizvod ne vsebuje sestavin, ki bi bile, glede na trenutno znane podatke, ki so na voljo dobavitelju in v primernih koncentracijah, razvrščene kot zdravju ali okolju nevarne, PBT ali vPvB ali snovi, ki vzbujajo enakovredno zaskrbljenost, ali imajo določene zavezujoče mejne vrednosti za poklicno izpostavljenost in ki bi jih bilo potrebno navajati v tem oddelku.

ODDELEK 4: Ukrepi za prvo pomoč

4.1 Opis ukrepov za prvo pomoč

- Stik z očmi** : Ni primerno.
- Vdihavanje** : Ni primerno.
- Stik s kožo** : Ni primerno.
- Zaužitje** : Ni primerno.
- Zaščita osebja za prvo pomoč** : Posebni ukrepi niso potrebni.

4.2 Najpomembnejši simptomi in učinki, akutni in zapozneli

Potencialno akutni vplivi na zdravje

- | | | |
|--------------------|----------------------|---|
| Stik z očmi | : Sestavina 1 | Ni znanih pomembnih učinkov ali kritičnih nevarnosti. |
| | Sestavina 2 | Ni znanih pomembnih učinkov ali kritičnih nevarnosti. |
| Vdihavanje | : Sestavina 1 | Ni znanih pomembnih učinkov ali kritičnih nevarnosti. |
| | Sestavina 2 | Ni znanih pomembnih učinkov ali kritičnih nevarnosti. |
| Stik s kožo | : Sestavina 1 | Ni znanih pomembnih učinkov ali kritičnih nevarnosti. |
| | Sestavina 2 | Ni znanih pomembnih učinkov ali kritičnih nevarnosti. |
| Zaužitje | : Sestavina 1 | Ni znanih pomembnih učinkov ali kritičnih nevarnosti. |
| | Sestavina 2 | Ni znanih pomembnih učinkov ali kritičnih nevarnosti. |

Znaki/simptomi prekomerne izpostavljenosti

- Stik z očmi** : Ni znanih pomembnih učinkov ali kritičnih nevarnosti.
- Vdihavanje** : Ni znanih pomembnih učinkov ali kritičnih nevarnosti.
- Stik s kožo** : Ni znanih pomembnih učinkov ali kritičnih nevarnosti.
- Zaužitje** : Ni znanih pomembnih učinkov ali kritičnih nevarnosti.

4.3 Navedba kakršne koli takojšnje medicinske oskrbe in posebnega zdravljenja

- Opombe za zdravnika** : Niso določeni.
- Specifične obdelave** : Ni specifičnega zdravljenja.

ODDELEK 5: Protipožarni ukrepi

5.1 Sredstva za gašenje

- Ustrezna sredstva za gašenje** : Za gašenje uporabiti sredstvo primerno za okoliški požar.
- Neustrezna sredstva za gašenje** : Ni znano.

5.2 Posebne nevarnosti v zvezi s snovjo ali zmesjo

- Nevarnosti snovi ali zmesi** : Ne predstavlja tveganja za nastanek požara ali eksplozije.
- Nevarni produkti izgorevanja** : Razkrojni produkti lahko vsebujejo naslednje snovi:
 - ogljikov dioksid
 - ogljikov monoksid

NxTAG® Gastrointestinal Pathogen Panel

ODDELEK 5: Protipožarni ukrepi

5.3 Nasvet za gasilce

- Posebno zaščitno delovanje za gasilce** : V primeru požara, evakuirati območje. Do ukrepanja ne bo prišlo, če je tvegano ali brez predhodnega ustreznega šolanja.
- Navedba posebne varovalne opreme za gasilce z navedbo standarda, če ta obstaja** : Gasilci morajo nositi primerno zaščitno opremo in samostojni dihalni aparat (SCBA) z masko, ki pokriva celoten obraz in ima pozitiven tlak. Oblačila za gasilce (vključno s čeladami, zaščitnimi škornji in rokavicami) skladna z evropskim standardom EN 469 bodo zagotovila osnovno raven zaščite pri kemijskih nezgodah.

ODDELEK 6: Ukrepi ob nenamernih izpustih

6.1 Osebni varnostni ukrepi, zaščitna oprema in postopki v sili

- Za neizučeno osebje** : Nositi ustrežno osebno zaščitno opremo.
- Za reševalce** : Če so pri rokovanju z razlitjem zahtevana specialna oblačila, upoštevati podatke o primernih in neprimernih materialih v Oddelku 8. Glej tudi informacije pod "Za neizučeno osebje".

6.2 Okoljevarstveni ukrepi

- : Ni posebnih zahtev.

6.3 Metode in materiali za zadrževanje in čiščenje

- Razlitje** : Razredčiti z vodo in pobrisati, v kolikor vodotopen, ali absorbirati z inertnim suhim materialom ter preložiti v primerno posodo za odpadke.

6.4 Sklizevanje na druge oddelke

- : Glej Oddelek 1 za podatke o kontaktu za nujne primere.
Glej Oddelek 8 za podatke o ustrezni zaščitni opremi.
Glej Oddelek 13 za podatke o dodatni obdelavi odpadkov.

ODDELEK 7: Ravnanje in skladiščenje

Informacije v tem oddelku vsebujejo splošne nasvete in napotke. Glede specifične uporabe je za podatke, ki so na voljo v scenariju(ih) izpostavljenosti, potrebno pregledati seznam opredeljenih uporab v Oddelku 1.

7.1 Varnostni ukrepi za varno ravnanje

- Zaščitni ukrepi** : Uporabiti primerna osebna zaščitna sredstva (glej točko 8)
- Nasvet glede splošne poklicne higiene** : V prostorih, kjer se s proizvodom rokuje, se ga shranjuje ali predeluje, je prepovedano jesti, piti in kaditi. Pred jedjo, pitjem ali kajenjem si je potrebno umiti roke in obraz. Glej Oddelek 8 za dodatne informacije glede higienskih ukrepov.

7.2 Pogoji za varno skladiščenje, vključno z nezdržljivostjo

Hraniti v skladu z lokalnimi predpisi.

Sestavina 1: Hranite pri 2°C do 8°C.

Sestavina 2: Hranite pri -25°C do 8°C.

7.3 Posebne končne uporabe

- Priporočila** : Ni na voljo.
- Rešitve, specifične za industrijsko panogo** : Ni na voljo.

NxTAG® Gastrointestinal Pathogen Panel

ODDELEK 8: Nadzor izpostavljenosti/osebna zaščita

Informacije v tem oddelku vsebujejo splošne nasvete in napotke. Informacije so na voljo na podlagi tipičnih predvidenih uporab izdelka. Dodatni ukrepi so lahko potrebni za ravnanje z velikimi količinami ali za druge uporabe, ki bi lahko bistveno zvišale izpostavljenost delavca ali sproščanje v okolje.

8.1 Parametri nadzora

Maksimalna dopustna koncentracija v delovnem okolju (MDK)

Mejna vrednost za izpostavljenost ni znana.

Priporočen monitoring : Če izdelek vsebuje sestavine za katere veljajo omejitve pri izpostavljenosti, je zato, da se določi učinkovitost prezračevanja ter drugih nadzornih ukrepov in/ali uporaba opreme za zaščito dihal, morda potrebno nadzorovanje ozračja na delovnem mestu ali biološki monitoring. Navesti je potrebno ustrezne standarde za nadzor, na primer: Evropski standard EN 689 (Zrak na delovnem mestu - Navodilo za oceno izpostavljenosti pri vdihavanju kemičnih snovi za primerjavo z mejnimi vrednostmi in načrtovanje meritev) Evropski standard EN 14042 (Zrak na delovnem mestu - Vodilo za uporabo postopkov za oceno izpostavljenosti kemičnim in biološkim agensom) Evropski standard EN 482 (Zrak na delovnem mestu - Splošne zahteve za izvajanje meritev kemičnih agensov) Potreben bo tudi sklic na nacionalne smernice glede metod za določevanje nevarnih snovi.

DNELi/DMELi

Vrednosti DNEL/DMEL ni na razpolago.

PNECi

Vrednosti PNEC ni na razpolago.

8.2 Nadzor izpostavljenosti

Ustrezen tehnično-tehnološki nadzor : Posebno prezračevanje ni potrebno.

Osebni varnostni ukrepi

Higienski ukrepi : Upoštevajte dobre prakse higiene dela.

Zaščito za oči/obraz : Ni zahtevano ob normalnih pogojih uporabe.

Zaščito kože

Zaščito rok : Ni zahtevano ob normalnih pogojih uporabe.

Zaščita telesa : Ni zahtevano ob normalnih pogojih uporabe.

Ostala zaščita za kožo : Ni zahtevano ob normalnih pogojih uporabe.

Zaščito dihal : Ni zahtevano ob normalnih pogojih uporabe.

Nadzor izpostavljenosti okolja : Posebni ukrepi niso potrebni.

ODDELEK 9: Fizikalne in kemijske lastnosti

9.1 Podatki o osnovnih fizikalnih in kemijskih lastnostih

Videz

Fizikalno stanje : **Sestavina 1** Trdna snov. [Neprozorne liofilizirane kroglice.]
Sestavina 2 Tekočina. [Bistro.]

Barva : **Sestavina 1** Ena bela kroglica in ena rožnata kroglica.
Sestavina 2 Brezbarvno.

Vonj : **Sestavina 1** Brez vonja.
Sestavina 2 Brez vonja.

Mejne vrednosti vonja : Ni na voljo.

NxTAG® Gastrointestinal Pathogen Panel

ODDELEK 9: Fizikalne in kemijske lastnosti

pH	: Sestavina 1 Sestavina 2	Ni na voljo. Ni na voljo.
Tališče/ledišče	: Ni na voljo.	
Začetno vrelišče in območje vrelišča	: Sestavina 1 Sestavina 2	Ni na voljo. Ni na voljo.
Plamenišče	: Sestavina 1 Sestavina 2	Ni na voljo. Ni na voljo.
Hitrost izparevanja	: Ni na voljo.	
Vnetljivost (trdno, plinasto)	: Ni na voljo.	
Zgornje/spodnje meje vnetljivosti ali eksplozivnosti	: Ni na voljo.	
Parni tlak	: Sestavina 1 Sestavina 2	Ni na voljo. Ni na voljo.
Parna gostota	: Sestavina 1 Sestavina 2	Ni na voljo. Ni na voljo.
Relativna gostota	: Sestavina 1 Sestavina 2	Ni na voljo. Ni na voljo.
Topnost	: Sestavina 1 Sestavina 2	Ni na voljo. Ni na voljo.
Porazdelitveni koeficient: n-oktanol/voda	: Ni na voljo.	
Temperatura samovžiga	: Ni na voljo.	
Temperatura razpadanja	: Ni na voljo.	
Viskoznost	: Sestavina 1 Sestavina 2	Ni na voljo. Ni na voljo.
Eksplozivne lastnosti	: Ni na voljo.	
Oksidativne lastnosti	: Ni na voljo.	

ODDELEK 10: Obstojnost in reaktivnost

10.1 Reaktivnost	: Konkretnih podatkov o preskusih v zvezi z reaktivnostjo tega izdelka ali njegovih sestavin ni na razpolago.	
10.2 Kemijska stabilnost	: Sestavina 1 Sestavina 2	Proizvod je stabilen. Proizvod je stabilen.
10.3 Možnost poteka nevarnih reakcij	: Pri normalnih pogojih skladiščenja in uporabe do nevarnih reakcij ne bo prihajalo.	
10.4 Pogoji, ki se jim je treba izogniti	: Sestavina 1 Sestavina 2	Ni specifičnih podatkov. Ni specifičnih podatkov.
10.5 Nezdružljivi materiali	: Sestavina 1 Sestavina 2	Reaktivno ali nezdružljivo z naslednjimi snovmi: oksidativne snovi. Reaktivno ali nezdružljivo z naslednjimi snovmi: oksidativne snovi.

NxTAG® Gastrointestinal Pathogen Panel

ODDELEK 10: Obstočnost in reaktivnost

10.6 Nevarni produkti razgradnje : Pri normalnih pogojih skladiščenja in uporabe ne bi smelo prihajati do nevarnih razkrojnih produktov.

ODDELEK 11: Toksikološki podatki

11.1 Podatki o toksikoloških učinkih

Akutna strupenost

Ni razpoložljivih podatkov.

Dražilnost/Jedkost

Ni razpoložljivih podatkov.

Senzibilizacija

Ni razpoložljivih podatkov.

Mutagenost

Ni razpoložljivih podatkov.

Rakovnost

Ni razpoložljivih podatkov.

Strupenost za razmnoževanje

Ni razpoložljivih podatkov.

Teratogenost

Ni razpoložljivih podatkov.

STOT – enkratna izpostavljenost

Ni razpoložljivih podatkov.

STOT – ponavljajoča se izpostavljenost

Ni razpoložljivih podatkov.

Nevarnost pri vdihavanju

Ni razpoložljivih podatkov.

Podatki o možnih načinih izpostavljenosti : Stik s kožo. Stik z očmi. Vdihavanje. Zaužitje.

Potencialno akutni vplivi na zdravje

Stik z očmi	: Sestavina 1	Ni znanih pomembnih učinkov ali kritičnih nevarnosti.
	Sestavina 2	Ni znanih pomembnih učinkov ali kritičnih nevarnosti.
Vdihavanje	: Sestavina 1	Ni znanih pomembnih učinkov ali kritičnih nevarnosti.
	Sestavina 2	Ni znanih pomembnih učinkov ali kritičnih nevarnosti.
Stik s kožo	: Sestavina 1	Ni znanih pomembnih učinkov ali kritičnih nevarnosti.
	Sestavina 2	Ni znanih pomembnih učinkov ali kritičnih nevarnosti.
Zaužitje	: Sestavina 1	Ni znanih pomembnih učinkov ali kritičnih nevarnosti.
	Sestavina 2	Ni znanih pomembnih učinkov ali kritičnih nevarnosti.

Simptomi, povezani s fizikalnimi, kemijskimi in toksikološkimi lastnostmi

Stik z očmi	: Ni znanih pomembnih učinkov ali kritičnih nevarnosti.
Vdihavanje	: Ni znanih pomembnih učinkov ali kritičnih nevarnosti.
Stik s kožo	: Ni znanih pomembnih učinkov ali kritičnih nevarnosti.
Zaužitje	: Ni znanih pomembnih učinkov ali kritičnih nevarnosti.

Zapoznani in takojšnji učinki ter kronični učinki po kratkodobni in dolgodobni izpostavljenosti

NxTAG® Gastrointestinal Pathogen Panel

ODDELEK 11: Toksikološki podatki

Kratkotrajna izpostavljenost

Možni takojšnji učinki : Ni znanih pomembnih učinkov ali kritičnih nevarnosti.

Možni zapozneli učinki : Ni znanih pomembnih učinkov ali kritičnih nevarnosti.

Dolgotrajna izpostavljenost

Možni takojšnji učinki : Ni znanih pomembnih učinkov ali kritičnih nevarnosti.

Možni zapozneli učinki : Ni znanih pomembnih učinkov ali kritičnih nevarnosti.

Potencialno kronični vplivi na zdravje

Splošno : Ni znanih pomembnih učinkov ali kritičnih nevarnosti.

Rakotvornost : Ni znanih pomembnih učinkov ali kritičnih nevarnosti.

Mutagenost : Ni znanih pomembnih učinkov ali kritičnih nevarnosti.

Teratogenost : Ni znanih pomembnih učinkov ali kritičnih nevarnosti.

Učinek na razvoj : Ni znanih pomembnih učinkov ali kritičnih nevarnosti.

Učinki na plodnost : Ni znanih pomembnih učinkov ali kritičnih nevarnosti.

Drugi podatki : Ni na voljo.

ODDELEK 12: Ekološki podatki

12.1 Strupenost

Ni razpoložljivih podatkov.

12.2 Obstočnost in razgradljivost

Ni razpoložljivih podatkov.

12.3 Zmožnost kopičenja v organizmih

Ni razpoložljivih podatkov.

12.4 Mobilnost v tleh

Porazdelitveni koeficient prst/voda (K_{oc}) : Ni na voljo.

Mobilnost : Ni na voljo.

12.5 Rezultati ocene PBT in vPvB

PBT : Ni primerno.

vPvB : Ni primerno.

12.6 Drugi škodljivi učinki : Ni znanih pomembnih učinkov ali kritičnih nevarnosti.

ODDELEK 13: Odstranjevanje

Informacije v tem oddelku vsebujejo splošne nasvete in napotke. Glede specifične uporabe je za podatke, ki so na voljo v scenariju(ih) izpostavljenosti, potrebno pregledati seznam opredeljenih uporab v Oddelku 1.

13.1 Metode ravnanja z odpadki

Proizvod

Metode odstranjevanja : Kjerkoli je možno, se je potrebno izogniti nastajanju odpadkov, oziroma jih zmanjšati na najmanjšo možno raven. Nič specifikacij za dejavnik odlaganja.



NxTAG® Gastrointestinal Pathogen Panel

ODDELEK 13: Odstranjevanje

Nevaren odpadek : Glede na trenutno znanje dobavitelja, ta izdelek ni nevaren odpadek v skladu z določili v EU direktivi 2008/98/ES.

Pakiranje

Metode odstranjevanja : Kjerkoli je možno, se je potrebno izogniti nastajanju odpadkov, oziroma jih zmanjšati na najmanjšo možno raven. Odpadno embalažo je potrebno reciklirati. Sežig ali odlaganje prideta v poštev samo, če recikliranje ni možno.

Posebni previdnostni ukrepi

: Vsebina in embalaža morata biti varno odstranjeni. Prazne posode ali podloge lahko zadržijo ostanke proizvoda. Preprečiti, da bi se razlit oz. razsut tovor razširil; preprečiti stik s tlemi, vodotoki, cestno kanalizacijo in odplakami.

ODDELEK 14: Podatki o prevozu

	ADR/RID	ADN	IMDG	IATA
14.1 Številka ZN	Ne podleže predpisom.	Ne podleže predpisom.	Ne podleže predpisom.	Ne podleže predpisom.
14.2 Pravilno odpremno ime ZN	-	-	-	-
14.3 Razredi nevarnosti prevoza	-	-	-	-
14.4 Skupina embalaže	-	-	-	-
14.5 Nevarnosti za okolje	Ne.	Ne.	Ne.	Ne.

14.6 Posebni previdnostni ukrepi za uporabnika : **Prevoz znotraj zemljišča uporabnika:** vedno prevažajte v zaprtih, pokonci stoječih, zavarovanih posodah. Zagotovite, da bodo osebe, ki proizvod prevažajo, vedele, kaj storiti v primeru nesreče ali razlitja.

ODDELEK 15: Zakonsko predpisani podatki

15.1 Predpisi/zakonodaja o zdravju, varnosti in okolju, specifični za snov ali zmes

Uredba (ES) št. 1907/2006 (REACH)

Priloga XIV - Seznam snovi, ki so predmet avtorizacije

Priloga XIV

Nobene od sestavin ni na seznamu.

Snovi, ki vzbujajo zelo veliko zaskrbljenost

Nobene od sestavin ni na seznamu.

Priloga XVII - Omejitve proizvodnje, dajanja v promet in uporabe nekaterih nevarnih snovi, pripravkov in izdelkov : Ni primerno.

Drugi predpisi EU

Snovi, ki tanjšajo ozonski plašč (1005/2009/EU)

Ni v seznamu.



NxTAG® Gastrointestinal Pathogen Panel

ODDELEK 15: Zakonsko predpisani podatki

[Uredba o soglasju po predhodnem obveščanju \(PIC\) \(649/2012/EU\)](#)

Ni v seznamu.

15.2 Ocena kemijske varnosti : Izdelek vsebuje snovi, za katere se ocene kemijske varnosti še vedno zahtevajo.

ODDELEK 16: Drugi podatki

Okrajšave in akronimi : ATE = ocena akutne strupenosti
CLP = Uredba (ES) št. 1272/2008 o razvrščanju, označevanju in pakiranju snovi ter zmesi
DMEL = Izpeljana raven z minimalnim učinkom
DNEL = Izpeljana raven brez učinka
EUH = CLP - specifičen stavek nevarnosti
PBT = Obstojen, bioakumulativen in strupen
PNEC = predvidena koncentracija brez učinka
RRN = Registracijska številka REACH
vPvB = zelo obstojen in zelo bioakumulativen

[Postopek, po katerem se je določila razvrstitev po uredbi \(ES\) št. 1272/2008 \[CLP/GHS\]](#)

Razvrstitev	Utemeljitev
Ni uvrščeno.	

[Celotno besedilo okrajšanih stavkov H](#)

Ni primerno.

[Celotno besedilo razvrstitev \[CLP/GHS\]](#)

Ni primerno.

Zgodovina

Datum izdaje (dd/mm/yyyy) : 30/03/2020

Datum prejšnje izdaje : Ni primerno.

Verzija : 1

Pripravi : KMK Regulatory Services Inc.

Obvestilo bralcu

Kolikor nam je znano, so predstavljeni podatki točni. Vendar navedeni dobavitelj ali katerakoli od njegovih podružnic ne prevzamejo odgovornosti za točnost ali popolnost predstavljenih podatkov. Končna odločitev o primernosti katerekoli snovi je izključno na strani uporabnika. Vse snovi lahko predstavljajo neznane nevarnosti in se jih mora previdno uporabljati. Čeprav so tukaj predstavljene določene nevarnosti, ne moremo jamčiti, da so to vse nevarnosti, ki obstajajo.

