

Brava Paste



8. November
2019 Version 2.0

Sikkerhedsdatablad

Baseret på skabelonversion 7.0

Identifikation af stoffet/blandingen og fremstiller/virksomhed

Produktnavn:	Brava Paste
Varenummer:	12050, 12051
Produktinformation:	Stomiprodukt
Fabrikant:	Coloplast A/S Holtedam 1 DK-3050 Humlebæk Danmark Telefon +45 49111111 msds@coloplast.com

Fareidentifikation

Dette produkt består primært af polymermaterialer. Produkterne udgør ingen umiddelbar fare.

Sammensætning/oplysning om indholdsstoffer

Dette produkt er lovreguleret som medicinsk udstyr inden for Det Europæiske Økonomiske Samarbejdsområde (EØS). I andre regioner kan det være reguleret som medicinsk udstyr eller et kosmetisk produkt eller ikke reguleret.

Sikkerheden ved dette medicinske udstyr er blevet evalueret i overensstemmelse med kravene i direktivet om medicinsk udstyr (Rådets direktiv 93/42/EØF af 14. juni 1993).

Produktet indeholder ingen stoffer af meget stor bekymring (SVHC) i koncentrationer over 0,1 % w/w i henhold til kandidatlisten, artikel 59 (10) i det Europæiske REACH-regulativ (EF) nr. 1907/2006.

USA

Coloplast Corp.
1601 West River Road N
Minneapolis, MN 55411
Telefon: +1-800-533-0464
www.us.coloplast.com

Canada

Coloplast Canada Corporation
1380 Creditstone Road, Unit
6&7 Concord, ON, L4K 0J1
Telefon: +1-888-880-8605
www.coloplast.ca

Europa

Coloplast A/S
Holtedam 1
DK-3050 Humlebæk
Telefon: +45 49 11 11 11
www.coloplast.com

Brava Paste

Hovedingredienser og emballagematerialer er anført nedenfor.

Kemisk navn	CAS-nr.
Klæber	-
Emballage	
PE (polyætylen)	9002-88-4
PP (polypropylen)	9003-07-0
Pigmenter	-

Bortskaffelse

Bortskaf udstyret i henhold til den anbefalede bortskaffelsesmetode på godkendte faciliteter. Ved normal brug i hjemmet kan produktet bortskaffes sammen med andet husholdningsaffald, medmindre lokale bestemmelser fastsætter særlige krav. Bortskaffelse skal altid foretages i overensstemmelse med nationale og lokale bestemmelser. Produktet må ikke udledes til miljøet.

USA

Dette produkt opfylder ikke kriterierne for farligt affald som defineret i RCRA (Resource Conservation and Recovery Act) 40 CFR 261. Ved normal brug i hjemmet kan produktet bortskaffes sammen med andet husholdningsaffald i henhold til RCRA 40 RFT 261.4.B1.

EU

I henhold til det europæiske affaldskatalog (EWC) i overensstemmelse med EF-direktiv 75/422/EØF kan følgende affaldskode anvendes: 18 01 04 00 affald, hvis indsamling og bortskaffelse ikke er underlagt særlige krav med hensyn til forebyggelse af infektion (f.eks. bandager, gipsforme, linned, engangsbeklædning, bleer). Hvis affaldet kræver særlige forholdsregler med hensyn til forebyggelse af infektion, skal andre affaldskoder anvendes. Ved normal brug i hjemmet kan produktet bortskaffes sammen med andet husholdningsaffald, medmindre lokale bestemmelser fastsætter særlige krav.

Håndtering og opbevaring

Håndtering: Brugsvejledning

Opbevaring: Opbevares indtil brug som leveret og ved stuetemperatur, medmindre andet er anført på emballagen eller i hæftet.

Andre oplysninger

Dette sikkerhedsdatablad tilvejebringes som en yderligere tjeneste til kunden. Produktet er et medicinsk udstyr, som er underlagt Rådets direktiv 93/42/EØF, direktiv om medicinsk udstyr. Produktet er blevet evalueret i overensstemmelse med kravene til medicinsk udstyr. I henhold til aktuel viden anses dette produkt for at være ikke-giftigt. Yderligere oplysninger kan fås ved at kontakte Coloplast A/S.