

**SICHERHEITSDATENBLATT**  
gemäß Verordnung (EU) Nr. 453/2010  
- zahnärztlicher Gebrauch -

Seite 1 von 5



Erstellung: 20.03.2013  
SDS-Nr. EN: 189-001.4  
Revision: 27.02.2015  
Revisions-Nr.: 3  
Version DE: 14.04.2015

**Ultrapak® zahnärztlicher Retraktionsfaden (alle Stärken)**

**1. Bezeichnung des Stoffes bzw. der Zubereitung und Firmenbezeichnung**

**1.1. Produktidentifikator**

**Produkt-Code:** 15315, 19801, 19802, 19803, 19804, 10285  
**Produkt-Name:** Ultrapak® zahnärztlicher Retraktionsfaden (alle Stärken)  
**Produkt-Beschreibung:** Gestrickter Faden zur Retraktion

**1.2. Relevante identifizierte Verwendungen des Stoffs oder Gemischs und Verwendungen, von denen abgeraten wird**

**Relevante identifizierte Verwendungen:** Zahnärztlicher Retraktionsfaden, zum professionellen Gebrauch

**1.3. Einzelheiten zum Lieferanten, der das Sicherheitsdatenblatt bereitstellt**

**HERSTELLER:**

Ultradent Products, Inc.  
505 W. 10200 S.  
South Jordan UT 84095

**VERTRIEB in Deutschland:**

Ultradent Products GmbH.  
Am Westhover Berg 30  
51149 Köln, Deutschland  
E-Mail: infoDE@ultradent.com  
**Notfall-Rufnummer: +49(0)2203-35 92-0**

**1.4. Notrufnummer**

**24-Std.-Notfall-Tel-Nummer: CHEMTREC (international) +1-703-527-3887**

**2. Mögliche Gefahren**

**2.1. Einstufung des Stoffs oder Gemischs**

**Einstufung gemäß Richtlinie 1999/45/EG**

Entfällt.

**2.2. Kennzeichnungselemente**

**Einstufung gemäß Verordnung (EG) Nr. 1272/2008 [CLP]**

**Gefahrenbezeichnung:** 9502HLMN: Dieses Material wird als nicht gesundheitsschädlich eingestuft.

**2.3. Sonstige Gefahren**

**Sofort zu beachten:** Keine bekannt.

**3. Zusammensetzung / Angaben zu Bestandteilen**

**3.1. Stoffe**

Entfällt.

**3.2. Gemische**

Chemische Bezeichnung	CAS	EINECS Nr.	Inhalt Gew%	Klassifikation gem. Richtlinie 67/548/EWG
Baumwolle	Entfällt	Entfällt	100	Nicht klassifiziert

**4. Erste-Hilfe-Maßnahmen**

**4.1. Beschreibung der Erste-Hilfe-Maßnahmen**

**Nach Augenkontakt:** Keine.  
**Nach Hautkontakt:** Keine.  
**Nach Verschlucken:** Keine.  
**Nach Einatmen:** Keine.

**4.2. Wichtigste Symptome und Wirkungen, akute und verzögert auftretende**

**Augen:** Nicht zu erwarten bei diesem Produkt.  
**Haut:** Nicht zu erwarten bei diesem Produkt.  
**Verschlucken:** Nicht zu erwarten bei diesem Produkt.  
**Einatmen:** Nicht zu erwarten bei diesem Produkt.

**4.3. Hinweise auf ärztliche Soforthilfe und Spezialbehandlung**

**Mitteilungen an den Arzt:** Entfällt.

**SICHERHEITSDATENBLATT**  
gemäß Verordnung (EU) Nr. 453/2010  
- zahnärztlicher Gebrauch -

Seite 2 von 5



Erstellung: 20.03.2013  
SDS-Nr. EN: 189-001.4  
Revision: 27.02.2015  
Revisions-Nr.: 3  
Version DE: 14.04.2015

**Ultrapak® zahnärztlicher Retraktionsfaden (alle Stärken)**

**5. Maßnahmen zur Brandbekämpfung**

**5.1. Löschmittel**

**Löschmittel:** Siehe unter Löschausrüstung: Abschnitt 5.3.

**5.2. Besondere vom Stoff oder Gemisch ausgehende Gefahren**

**Gefährliche Verbrennungsprodukte** Keine bekannt.

**Explosionsgefahr:** Nicht definiert

**Feuer-Explosion:** Nicht definiert

**Empfindlich gegen statische Entladung:** Nicht definiert

**Empfindlich gegen Schlag / Stoß:** Nicht definiert

**5.3. Hinweise für die Brandbekämpfung**

**Feuerbekämpfungsmaßnahmen:** Allgemein: Das gesamte Personal evakuieren. Schutzkleidung zur Brandbekämpfung verwenden. Umluft-unabhängige Atemschutzgeräte verwenden, wenn das Produkt ins Feuer gerät.

**Ausrüstung zur Feuerbekämpfung:** Schaum, Trockenchemikalien, Kohlendioxid (CO<sub>2</sub>).

**6. Maßnahmen bei unbeabsichtigter Freisetzung**

**6.1. Personenbezogene Vorsichtsmaßnahmen, Schutzausrüstungen und in Notfällen anzuwendende Verfahren**

**Allgemeine Maßnahmen** Siehe unter Abschnitt 8 „Persönliche Schutzausrüstungen“

**6.2. Umweltschutzmaßnahmen**

**Wasserkontamination:** Entfällt.

**6.3. Methoden und Material für Rückhaltung und Reinigung**

**Kleine verschüttete Menge:** Entfällt.

**Große verschüttete Menge:** Entfällt.

**6.4. Verweis auf andere Abschnitte**

**Verweis auf andere Abschnitte:** Entfällt.

**7. Handhabung und Lagerung**

**7.1. Schutzmaßnahmen zur sicheren Handhabung**

**Allgemeine Vorsichtsmaßnahmen:** Von Hitze, Funken und offener Flamme fernhalten.

**Lagerung:** Siehe Produkt-Etikett.

**7.2. Bedingungen zur sicheren Lagerung unter Berücksichtigung von Unverträglichkeiten**

**Verfallszeit** Siehe Produkt-Etikett.

**7.3. Spezifische Endanwendung(en)**

**Spezifische Endanwendung(en):** Zahnärztlicher Retraktionsfaden, zum professionellen Gebrauch

**8. Begrenzung und Überwachung der Exposition / Persönliche Schutzausrüstungen**

**8.1. Zu überwachende Parameter**

**Zu überwachende Parameter:** Nicht definiert.

**8.2. Begrenzung und Überwachung der Exposition**

**Augen-/Gesichtsschutz:** Entfällt.

**Hautschutz:** Entfällt.

**Atemschutz:** Entfällt.

**9. Physikalische und chemische Eigenschaften**

**9.1. Angaben zu den grundlegenden physikalischen und chemischen Eigenschaften**

**Physikalischer Zustand:** Baumwolle, gestrickter Faden

**Farbe:** Verschiedene Farben

**Geruch:** Keiner

**9.2. Sonstige Angaben**

**Prozentsatz flüchtiger Bestandteile:** 0

**SICHERHEITSDATENBLATT**  
gemäß Verordnung (EU) Nr. 453/2010  
- zahnärztlicher Gebrauch -

Seite 3 von 5



Erstellung: 20.03.2013  
SDS-Nr. EN: 189-001.4  
Revision: 27.02.2015  
Revisions-Nr.: 3  
Version DE: 14.04.2015

**Ultrapak® zahnärztlicher Retraktionsfaden (alle Stärken)**

<b>10. Stabilität und Reaktivität</b>	
<b>10.1. Reaktivität</b>	
Reaktivität:	Stabil
<b>10.2. Chemische Stabilität</b>	
Chemische Stabilität:	Stabil, wenn es entsprechend den empfohlenen Bedingungen gelagert bzw. verwendet wird.
<b>10.3. Möglichkeit gefährlicher Reaktionen</b>	
Gefährliche Polymerisation:	Nein
<b>10.4. Zu vermeidende Bedingungen</b>	
Zu vermeidende Bedingungen:	Nicht definiert
<b>10.5. Unverträgliche Materialien</b>	
Unverträgliche Materialien:	Entfällt
<b>10.6. Gefährliche Zersetzungsprodukte</b>	
Gefährliche Zersetzungsprodukte:	Keine bekannt
<b>11. Toxikologische Angaben</b>	
<b>11.1. Angaben zu toxikologischen Wirkungen</b>	
Akut	
Anmerkung:	Der Stoff ist biokompatibel, wenn vorschriftsmäßig durch zahnärztliche Fachkräfte angewendet, gem. ISO 10993-1.
<b>12. Umweltbezogene Angaben</b>	
<b>12.1. Toxizität</b>	
Wasser-Toxizität (akut):	
96-Stunden LC <sub>50</sub>	Nicht definiert
48-Stunden EC <sub>50</sub>	Nicht definiert
96-Stunden EC <sub>50</sub>	Nicht definiert
<b>12.2. Persistenz und Abbaubarkeit</b>	
Persistenz und Abbaubarkeit:	Nicht definiert
<b>12.3. Bioakkumulationspotenzial</b>	
Bioakkumulationspotenzial:	Nicht definiert
<b>12.4. Mobilität im Boden</b>	
Mobilität im Boden:	Nicht definiert
<b>12.5. Ergebnisse der PBT und vPvB-Beurteilung</b>	
Ergebnisse der PBT- und vPvB-Beurteilung:	Nicht definiert
<b>12.6. Andere schädliche Wirkungen</b>	
Umweltdaten:	Nicht leicht biologisch abbaubar.
<b>13. Hinweise zur Entsorgung</b>	
<b>13.1. Verfahren zur Abfallbehandlung</b>	
Art der Entsorgung:	Gemäß den gültigen Behördenvorschriften entsorgen. (EC 1975L0442-20/11/2003)
<b>14. Angaben zum Transport</b>	
<b>14.1. UN-Nummer</b>	
UN-Nummer:	Entfällt
<b>14.2. Ordnungsgemäße UN-Versandbezeichnung</b>	
Ordnungsgemäße UN-Versandbezeichnung:	Kein Gefahrgut
<b>14.3. Transportgefahrenklassen</b>	
Gefahrenklassifikation:	Entfällt

**SICHERHEITSDATENBLATT**  
gemäß Verordnung (EU) Nr. 453/2010  
- zahnärztlicher Gebrauch -

Seite 4 von 5



Erstellung: 20.03.2013  
SDS-Nr. EN: 189-001.4  
Revision: 27.02.2015  
Revisions-Nr.: 3  
Version DE: 14.04.2015

**Ultrapak<sup>®</sup> zahnärztlicher Retraktionsfaden (alle Stärken)**

**14.4. Verpackungsgruppe**

Verpackungsgruppe: Entfällt

**14.5. Umweltgefahren**

Meeresschadstoff #1: Kein Gefahrgut

**14.6. Besondere Vorsichtsmaßnahmen für den Verwender**

ADR – Straße: Kein Gefahrgut

RID – Schiene: Kein Gefahrgut

IMDG – See: Kein Gefahrgut

IATA – Luft: Kein Gefahrgut

**14.7. Massengutbeförderung gem. Anhang II des MARPOL-Übereinkommens 73/78 und gem. IBC-Code**

Massengutbeförderung: Kein Gefahrgut

**15. Rechtsvorschriften**

**15.1. Vorschriften zu Sicherheit, Gesundheits- und Umweltschutz / spezifische Rechtsvorschriften für den Stoff oder das Gemisch**

RoHS: Bitte beziehen Sie sich auf die Richtlinie 93/42 EWG über Medizinprodukte

**15.2. Stoffsicherheitsbeurteilung**

Stoffsicherheitsbeurteilung: Siehe Abschnitt 11

**16. Sonstige Angaben**

Zusammengestellt von: Anu Kattoju

Revisionszusammenfassung: Dieses Sicherheitsdatenblatt ersetzt die Fassung vom 07.05.2013. Revidiert: Abschnitt 1: Allgemeiner Einsatz; Abschnitt 2: ; Abschnitt 4: Augen, Verschlucken, Einatmen, Mitteilungen an den Arzt, Zeichen und Symptome für zu langes Ausgesetztsein (Verschlucken, Einatmen, Haut), Haut; Abschnitt 5: Explosionsgefahr, Löschmittel, Feuer-Explosion, Gefährliche Verbrennungsprodukte, Empfindlichkeit bei statischer Entladung, Empfindlichkeit gegen Schlag/Stoß; Abschnitt 6: Allgemeine Maßnahmen, Wasserkontamination; Abschnitt 7: Verfallszeit, Lagerung, ; Abschnitt 8: ; Abschnitt 9: Prozentsatz flüchtiger Bestandteile; Abschnitt 10: Zu vermeidende Bedingungen, gefährliche Zersetzungsprodukte, gefährliche Polymerisation, Stabilität, Stabil; Abschnitt 11: Akut; Abschnitt 12: Chemische Information, Verteilung, Bioakkumulation / Akkumulation, Wassertoxizität (Akut) (48-Std. EC50, 96-Std. EC50), ökologische Information; Abschnitt 14: Luft (ICAO/IATA), Besondere Vorsichtsmaßnahmen Straße und Schiene (ADR/RID), Straße und Schiene (ADR/RID), Ordnungsgemäße UN-Versandbezeichnung, UN-Nummer, Verpackungsgruppe, Schiff (IMO/IMDG), Besondere Vorsichtsmaßnahmen, Straße und Schiene (nur UK) (CDG) – Spezielle Vorsichtsmaßnahmen; Abschnitt 14: Transport-Information; Abschnitt 15: Allgemeine Angaben, RoHS; Abschnitt 15: Rechtsvorschriften.

**Allgemeine Angaben - Erklärung des Herstellers:** NUR ZUR ZAHNÄRZTLICHEN VERWENDUNG: Laut Gebrauchsanweisung verwenden. Die Informationen und Empfehlungen stammen aus Quellen (Material-Sicherheitsdatenblätter für Rohmaterialien und Hersteller-Informationen), die als zuverlässig gelten. Ultradent Products, Inc. gibt jedoch keine Gewähr im Hinblick auf die Richtigkeit der Informationen oder die Eignung der Empfehlungen und übernimmt hierfür keine Haftung. Jeder Benutzer sollte diese Empfehlungen im speziellen Kontext der vorgesehenen Verwendung überprüfen und entscheiden, ob diese angemessen sind.