

Sicherheitsdatenblatt

Datum der Ausgabe/Datum der
Überarbeitung:
15-Juni-2024
Datum der vorherigen Ausgabe:
08-Dezember-2023 (Rev.07 / Ver.1)

Seite 1 von 21

SDS – ARK™ Methotrexate Assay

Erfüllt die Anforderungen der (EG) Verordnung Nr. 1907/2006 (REACH), Anhang II, mit den Änderungen, die durch die Verordnung (EU) 2020/878 der Kommission und die Norm 1910.1200 App D der Occupational and Health Administration eingeführt wurden.

1. BEZEICHNUNG DES STOFFS/GEMISCHS UND DES UNTERNEHMENS

- 1.1. Produkt-Identifikator:** ARK™ Methotrexate Assay
- Bestellnummer: 5026-0001-00, 5026-0001-01, 5026-0001-02, 5026-0001-03
- (a) Andere Bezeichnungen/Synonyme
- Antikörper/Substrat-Reagenz 1 4026-0001-01, 4026-0001-03
- Enzym-Reagenz 2 4026-0002-01, 4026-0002-03, 4026-0002-05
- Produktart: Flüssiges Gemisch

1.2 Relevante identifizierte Verwendungen der Substanz oder des Gemischs sowie Verwendungen, von denen abgeraten wird: *In-vitro* Diagnostikum für die professionelle Anwendung**1.3 Angaben zum Lieferanten, der das Sicherheitsdatenblatt bereitstellt**

Hersteller/Lieferant ARK Diagnostics, Inc.
48089 Fremont Blvd.
Fremont, CA 94538
USA

Telefon 1-510-270-6270
Fax 1-510-270-6298

E-Mail customersupport@ark-tdm.com

- 1.4 Telefon bei Notfällen** 800-424-9300 CHEMTREC (USA)
+1-703-527-3887 CHEMTREC (International)
24 Stunden/Tag, 7 Tage/Woche

2. MÖGLICHE GEFAHREN**2.1. Klassifizierung der Substanz oder des Gemischs**

Dieses Produkt ist ein Reagenz-Kit, das aus einzelnen Bestandteilen besteht. Das Material wird von der EG-Verordnung 1272/2008 und OSHA Hazard Communication (29CFR 1910.1200) als nicht gefährlich

Sicherheitsdatenblatt

Datum der Ausgabe/Datum der
Überarbeitung:
15-Juni-2024
Datum der vorherigen Ausgabe:
08-Dezember-2023 (Rev.07 / Ver.1)

Seite 2 von 21

SDS – ARK™ Methotrexate Assay

Erfüllt die Anforderungen der (EG) Verordnung Nr. 1907/2006 (REACH), Anhang II, mit den Änderungen, die durch die Verordnung (EU) 2020/878 der Kommission und die Norm 1910.1200 App D der Occupational and Health Administration eingeführt wurden.

eingestuft.

OSHA/HCS Status:

Regulierung (EC)
1272/2008 [GHS]

ARK™ Methotrexate Assay
Dieses Material wird gemäss OSHA Hazard Communication
Standard (29 CFR 1910.1200) als nicht gefährlich eingestuft.

GHS Kennzeichnungselemente:

Signalwort: ARK™ Methotrexate Assay Kein Signalwort.
Gefahrenhinweise: ARK™ Methotrexate Assay Keine bekannten signifikanten
Nebenwirkungen oder schwerwiegende Gefahren.

Sicherheitshinweise

Vorbeugung: ARK™ Methotrexate Assay Nicht anwendbar.
Reaktion: ARK™ Methotrexate Assay Nicht anwendbar.
Lagerung: ARK™ Methotrexate Assay Nicht anwendbar.
Entsorgung: ARK™ Methotrexate Assay Nicht anwendbar.
Ergänzende Label-
Elemente: ARK™ Methotrexate Assay Nicht anwendbar.

Anderweitig nicht
klassifizierte Gefahren: ARK™ Methotrexate Assay Nicht anwendbar.

3. ZUSAMMENSETZUNG/ANGABEN ZU BESTANDTEILEN**Antikörper/Substrat-Reagenz 1****GHS Klassifizierung**

Eine GHS-Klassifizierung des Gemischs wurde nicht festgelegt. Kein gefährliches Gemisch basierend auf den Überbrückungsprinzipien der GHS-Klassifizierung (2005) der einzelnen Komponenten, Bestandteile sowie EC Nr. 1272/2008.

Bestandteile

Chemische Bezeichnung	CAS Nr. EC Nr.	Konzentration (%w/w)	Klassifikation
--------------------------	-------------------	----------------------	----------------

SDS – ARK™ Methotrexate Assay

Erfüllt die Anforderungen der (EG) Verordnung Nr. 1907/2006 (REACH), Anhang II, mit den Änderungen, die durch die Verordnung (EU) 2020/878 der Kommission und die Norm 1910.1200 App D der Occupational and Health Administration eingeführt wurden.

Nikotinamid-Adenin-Dinukleotid, Mononatrium-Dihydrat	20111-18-6 683-623-6	>0.1 bis <5	Keine gefährliche Substanz
Glukose-6-Phosphat Dinatriumhydrat	3671-99-6 222-938-1	>0.1 bis <5	Keine gefährliche Substanz
Albumine, Blutserum	9048-46-8 232-936-2	>0.1 bis <5	Keine gefährliche Substanz
Natriumchlorid	7647-14-5 231-598-3	>0.1 bis <5	Keine gefährliche Substanz

Konzentrationen, die als Bereich angegeben sind, dienen dem Schutz der Vertraulichkeit oder sind auf Chargen-Schwankungen zurückzuführen. Konzentrationen unter 0.1%w/w für andere Bestandteile sind gemäß EG 1907/2006 und geändertem Anhang II 2020/878 ausgeschlossen. Grenzwerte für die Exposition am Arbeitsplatz sind in Abschnitt 8 aufgeführt.

Enzym-Reagenz 2

GHS Klassifizierung

Keine gefährliche Substanz oder Mischung

Bestandteile

Chemische Bezeichnung	CAS Nr. EC Nr.	Konzentration (%w/w)	Klassifikation
HEPES 4-(2-Hydroxyethyl) Piperazin-1- Ethansulfonsäure	7365-45-9 230-907-9	>0.1 bis <5	Keine gefährliche Substanz
HEPES Natriumsalz 4-(2-Hydroxyethyl) Piperazin-1- Ethansulfonsäure, Natriumsalz	75277-39-3 278-169-7	>0.1 bis <5	Keine gefährliche Substanz
Natriumchlorid	7647-14-5 231-598-3	>0.1 bis <5	Keine gefährliche

SDS – ARK™ Methotrexate Assay

Erfüllt die Anforderungen der (EG) Verordnung Nr. 1907/2006 (REACH), Anhang II, mit den Änderungen, die durch die Verordnung (EU) 2020/878 der Kommission und die Norm 1910.1200 App D der Occupational and Health Administration eingeführt wurden.

			Substanz
Albumine, Blutserum	9048-046-8 232-936-2	>0.1 bis <5	Keine gefährliche Substanz

Konzentrationen, die als Bereich angegeben sind, dienen dem Schutz der Vertraulichkeit oder sind auf Chargen-Schwankungen zurückzuführen. Konzentrationen unter 0.1%w/w für andere Bestandteile sind gemäß EG 1907/2006 und geändertem Anhang II 2020/878 ausgeschlossen. Grenzwerte für die Exposition am Arbeitsplatz sind in Abschnitt 8 aufgeführt.

4. ERSTE-HILFE-MASSNAHMEN**4.1. Beschreibung der erforderlichen Erste-Hilfe-Massnahmen**

- Augenkontakt:** Falls möglich, Kontaktlinsen entfernen, wenn vorhanden. Augen sofort mit reichlich Wasser mindestens 15 Minuten spülen. Bei Reizung bzw. anhaltender Reizung medizinisches Fachpersonal bzw. Vorgesetzten informieren.
- Hautkontakt:** Betroffenen Bereich mit Seife und Wasser waschen. Kontaminierte Kleidung/Schuhe ausziehen. Bei Reizung bzw. anhaltender Reizung medizinisches Fachpersonal bzw. Vorgesetzten informieren.
- Einatmen:** Betroffene Person sofort an die frische Luft bringen. Bei Atemstillstand künstlich beatmen. Bei Atembeschwerden, Sauerstoff zuführen. Beim Einatmen von Verbrennungsprodukten können Symptome verzögert auftreten. Die betroffene Person muss möglicherweise 48 Stunden unter ärztlicher Beobachtung bleiben. Verständigen Sie umgehend das medizinische Fachpersonal und den Vorgesetzten.
- Verschlucken:** Bei Verschlucken sofort einen Arzt hinzuziehen. Kein Erbrechen herbeiführen ohne ausdrückliche Anweisung des medizinischen Fachpersonals. Geben Sie der betroffenen Person ohne ausdrückliche Anweisung des medizinischen Fachpersonals nichts zu trinken. Verabreichen Sie einer bewusstlosen Person niemals etwas über den Mund. Informieren Sie das medizinische Fachpersonal und den Vorgesetzten.
- Schutz für Ersthelfer** Die Erste-Hilfe-Maßnahmen sollten in Absprache mit dem für die Arbeitsmedizin zuständigen Personal festgelegt werden. Es dürfen keine Massnahmen ergriffen werden, die mit einem persönlichen Risiko verbunden sind oder für die keine angemessene Ausbildung vorliegt. Die Durchführung

SDS – ARK™ Methotrexate Assay

Erfüllt die Anforderungen der (EG) Verordnung Nr. 1907/2006 (REACH), Anhang II, mit den Änderungen, die durch die Verordnung (EU) 2020/878 der Kommission und die Norm 1910.1200 App D der Occupational and Health Administration eingeführt wurden.

einer Mund-zu-Mund-Beatmung kann eventuell gefährlich sein. Waschen Sie kontaminierte Kleidung gründlich, bevor Sie sie ausziehen, oder tragen Sie Handschuhe.
Siehe Abschnitt 8 Begrenzung und Überwachung der Exposition / Empfehlungen für persönliche Schutzausrüstung.

4.2. Wichtigste akut bzw. verzögert auftretende Symptome/Wirkungen, siehe auch Abschnitte 2 und 11.

Hinweise auf Notwendigkeit
sofortiger ärztlicher Hilfe
und, falls notwendig,
spezielle Behandlung:

Durch Exposition verschlimmelter medizinischer Zustand: Nicht bekannt oder gemeldet. Symptomatisch und unterstützend behandeln.

Mögliche akute gesundheitliche Auswirkungen

Augenkontakt:	Keine besonderen Auswirkungen oder kritischen Gefahren bekannt.
Einatmen:	Die Einwirkung von Zersetzungsprodukten kann gesundheitsschädlich sein. Eine Exposition kann schwere Schäden hervorrufen.
Hautkontakt:	Keine besonderen Auswirkungen oder Gefahren bekannt.
Verschlucken:	Keine besonderen Auswirkungen oder Gefahren bekannt.

Anzeichen/Symptome für eine Überexposition

Augenkontakt	Keine spezifischen Daten.
Einatmen:	Keine spezifischen Daten.
Hautkontakt:	Keine spezifischen Daten.
Verschlucken:	Keine spezifischen Daten.

4.3. Hinweise für sofortige ärztliche Hilfe und etwaige spezielle Behandlung

Hinweise für den Arzt:	Symptomatisch behandeln. Bei Verschlucken größerer Mengen sofort einen Giftspezialisten kontaktieren.
Spezielle Behandlung:	Keine spezielle Behandlung notwendig.
Schutz für Ersthelfer:	Ergreifen Sie keine Maßnahmen, die mit persönlichem Risiko

Sicherheitsdatenblatt

Datum der Ausgabe/Datum der
Überarbeitung:
15-Juni-2024
Datum der vorherigen Ausgabe:
08-Dezember-2023 (Rev.07 / Ver.1)

Seite 6 von 21

SDS – ARK™ Methotrexate Assay

Erfüllt die Anforderungen der (EG) Verordnung Nr. 1907/2006 (REACH), Anhang II, mit den Änderungen, die durch die Verordnung (EU) 2020/878 der Kommission und die Norm 1910.1200 App D der Occupational and Health Administration eingeführt wurden.

einhergehen oder für die keine ausreichende Ausbildung vorliegt. Die Erste-Hilfe-Maßnahmen sollten in Absprache mit dem für die Arbeitsmedizin zuständigen Arzt festgelegt werden.

5. MASSNAHMEN ZUR BRANDBEKÄMPFUNG

5.1. Löschmittel

Geeignete Löschmittel: Im Fall eines Brandes Sprühwasser (Nebel), Schaum, Kohlendioxid oder Trockenlöschmittel verwenden, abhängig von Umgebung und Material.

Ungeeignete Löschmittel: Nicht bekannt

5.2. Besondere Gefahren durch die Substanz oder Mischung

Gefahren durch die Substanz
oder Mischung

Im Fall eines Brandes oder bei Erhitzung kann ein Druckanstieg auftreten, der zum Bersten des Behälters führen kann.

Gefährliche thermische
Zersetzungsprodukte:

Keine spezifischen Daten.

5.3 Hinweise für die Brandbekämpfung

Im Fall eines Brandes muss der Brandort unverzüglich abgesperrt und geräumt werden. Ergreifen Sie keine Maßnahmen, die mit persönlichem Risiko einhergehen oder für die keine ausreichende Ausbildung vorliegt.

Besondere Schutzausrüstung
für Feuerwehrleute:

Feuerwehrleute sollten angemessene Schutzkleidung und Umluft-unabhängige Atemgeräte (SCBA) mit vollem Gesichtsschutz tragen

6. MASSNAHMEN BEI UNBEABSICHTIGTER FREISETZUNG

SDS – ARK™ Methotrexate Assay

Erfüllt die Anforderungen der (EG) Verordnung Nr. 1907/2006 (REACH), Anhang II, mit den Änderungen, die durch die Verordnung (EU) 2020/878 der Kommission und die Norm 1910.1200 App D der Occupational and Health Administration eingeführt wurden.

6.1. Persönliche Vorsichtsmaßnahmen, Schutzausrüstung und Notfallprozeduren

Nicht für Notfälle geschultes
Personal:

Ergreifen Sie keine Maßnahmen, die mit persönlichem Risiko einhergehen oder für die keine ausreichende Ausbildung vorliegt. Evakuieren Sie die Umgebung. Halten Sie unnötiges und ungeschütztes Personal fern. Berühren oder betreten Sie nicht das verschüttete Material. Legen Sie geeignete persönliche Schutzausrüstung an.

Notfall-Einsatzkräfte:

Falls Spezialkleidung für den Umgang mit verschüttetem Material benötigt wird, siehe Abschnitt 8 zum Thema geeignetes bzw. ungeeignetes Material. Siehe auch die Hinweise zum Thema „Nicht für Notfälle geschultes Personal“.

6.2. Umweltschutzmaßnahmen:

Vermeiden Sie eine Ausbreitung bzw. ein Abfließen von freigesetztem Material bzw. Kontakt mit Erdreich, Gewässern, Abflüssen und Abwasserleitungen. Informieren Sie die zuständigen Behörden, wenn die Umwelt durch das Produkt belastet wurde (Abwassersysteme, Gewässer, Boden bzw. Luft).

6.3. Methoden und Material zur Eindämmung und Reinigung

Kleine freigesetzte Menge:

Leck abdichten, falls gefahrlos möglich. Behälter aus dem kontaminierten Bereich entfernen. Mit Wasser verdünnen und aufwischen, falls wasserlöslich. Alternativ oder falls wasserunlöslich, mit inertem trockenem Material absorbieren und in einen geeigneten Abfallbehälter geben. Durch ein lizenziertes Abfallbeseitigungs-Unternehmen entsorgen.

Größere freigesetzte Menge:

Leck abdichten, falls gefahrlos möglich. Behälter aus dem kontaminierten Bereich entfernen. Eintritt in Kanalisation, Gewässer, Keller oder geschlossene Bereiche verhindern. Ausgetretenes Material in eine Wasseraufbereitungsanlage spülen oder wie folgt vorgehen: Ausgetretenen Stoff mit nicht brennbarem, absorbierendem Material, z.B. Sand, Erde, Vermiculit oder Kieselgur, eindämmen und gemäß den örtlichen Vorschriften in einen Behälter zur Entsorgung geben (siehe Abschnitt 13). Über ein zugelassenes Abfallbeseitigungsunternehmen entsorgen. Hinweis: Siehe Abschnitt 1 für Notfallkontakt-Informationen

Sicherheitsdatenblatt

Datum der Ausgabe/Datum der
Überarbeitung:
15-Juni-2024
Datum der vorherigen Ausgabe:
08-Dezember-2023 (Rev.07 / Ver.1)

Seite 8 von 21

SDS – ARK™ Methotrexate Assay

Erfüllt die Anforderungen der (EG) Verordnung Nr. 1907/2006 (REACH), Anhang II, mit den Änderungen, die durch die Verordnung (EU) 2020/878 der Kommission und die Norm 1910.1200 App D der Occupational and Health Administration eingeführt wurden.

bzw. Abschnitt 13 für die Abfallbeseitigung.

6.4. Verweis auf weitere Abschnitte

Siehe Abschnitt 1 für Notfallkontakt-Informationen.

Siehe Abschnitt 8 für Informationen über geeignete persönliche Schutzausrüstung.

Siehe Abschnitt 13 für weitere Informationen zur Behandlung bzw. Beseitigung von Abfall.

7. HANDHABUNG UND LAGERUNG

7.1. Vorsichtsmaßnahmen für eine sichere Handhabung

Schutzmaßnahmen: Tragen Sie geeignete Schutzausrüstung (siehe Abschnitt 8).

Hinweise zu allgemeinen
Hygienemaßnahmen
am Arbeitsplatz:

Essen, Trinken und Rauchen sollte in allen Bereichen untersagt sein, in denen dieses Material verwendet, gelagert oder bearbeitet wird. Alle, die mit diesem Material arbeiten, sollten sich vor dem Essen, Trinken und Rauchen Gesicht und Hände waschen. Legen Sie kontaminierte Kleidung und Schutzausrüstung vor dem Betreten des Essbereichs ab. Siehe auch Abschnitt 8 für zusätzliche Informationen zu Hygienemaßnahmen.

7.2. Bedingungen für eine sichere Lagerung unter Berücksichtigung von Unverträglichkeiten:

Lagern Sie das Material gemäß den örtlichen Vorschriften. Lagern Sie das Material nur im Originalbehälter und schützen Sie es vor direktem Sonnenlicht. Lagern Sie es in trockenen, kühlen und gut belüfteten Bereichen. Von unverträglichen Stoffen fernhalten (siehe Abschnitt 10) und nicht zusammen mit Nahrungsmitteln und Getränken lagern. Halten Sie den Behälter bis zur Verwendung fest verschlossen und versiegelt. Verschließen Sie bereits geöffnete Behälter sorgfältig und lagern Sie sie aufrecht, um ein Auslaufen zu verhindern. Nicht in unbeschrifteten Behältern lagern. Verwenden Sie geeignete Behälter, um eine Kontamination der Umwelt zu verhindern.

SDS – ARK™ Methotrexate Assay

Erfüllt die Anforderungen der (EG) Verordnung Nr. 1907/2006 (REACH), Anhang II, mit den Änderungen, die durch die Verordnung (EU) 2020/878 der Kommission und die Norm 1910.1200 App D der Occupational and Health Administration eingeführt wurden.

7.3. Spezifische Anwendung Laborreagenzien für klinisch-chemische Analysensysteme

8. BEGRENZUNG DER EXPOSITION / PERSÖNLICHE SCHUTZAUSRÜSTUNG**8.1. Zu überwachende Parameter**

Antikörper-Substrat Reagenz 1
Enthält keine Stoffe mit Grenzwerten bzgl. Exposition am Arbeitsplatz.

Enzym Reagenz 2
Enthält keine Stoffe mit Grenzwerten bzgl. Exposition am Arbeitsplatz.

8.2. Expositionskontrollen

Geeignete technische Maßnahmen	Eine gute allgemeine Belüftung sollte ausreichen, um das Personal gegen Schadstoffe in der Luft zu schützen.
Persönliche Schutzausrüstung	Die gewählte Schutzausrüstung muss den Vorgaben der EU Verordnung 2016/425 und der daraus abgeleiteten Norm EN 374 entsprechen.
Hand	Tragen Sie geeignete Schutzhandschuhe, um Hautkontakt zu vermeiden. Wechseln Sie zerrissene oder durchstochene Handschuhe umgehend. Bitte beachten Sie die Angaben des Herstellers der Handschuhe zur Durchlässigkeit und Durchbruchzeit.
Augen	Tragen Sie eine Schutzbrille, die den anerkannten Normen entspricht, entsprechend der Risikobewertung, die die Möglichkeit von Flüssigkeitsspritzern anzeigt.
Haut und Körper	Tragen Sie geeignete Kleidung, vorzugsweise einen Laborkittel, als Schutz. Persönliche Schutzausrüstung für den Körper sollte auf die durchzuführende Aufgabe und die mit der Handhabung des Produkts verbundenen Risiken abgestimmt sein. Geeignete Schuhe und zusätzlicher Hautschutz sollten für die Durchführung der Aufgabe gewählt werden.
Hygienemaßnahmen	Verwenden Sie das Produkt entsprechend einer guten Arbeitshygiene und Sicherheitspraxis. Waschen Sie sich nach Gebrauch chemischer Produkte gründlich Hände, Unterarme und Gesicht, bevor Sie essen oder am Ende der Arbeitszeit die

SDS – ARK™ Methotrexate Assay

Erfüllt die Anforderungen der (EG) Verordnung Nr. 1907/2006 (REACH), Anhang II, mit den Änderungen, die durch die Verordnung (EU) 2020/878 der Kommission und die Norm 1910.1200 App D der Occupational and Health Administration eingeführt wurden.

Atemschutz	Toilette benutzen. Waschen Sie kontaminierte Kleidung vor der Wiederverwendung. Stellen Sie sicher, dass Augenspülstationen und Sicherheitsduschen in der Nähe vorhanden und funktionsfähig sind. Wählen Sie je nach Gefahr und Expositionspotenzial eine Atemschutzmaske, die der entsprechenden Norm oder Zertifizierung entspricht. Stellen Sie sicher, dass sie vor dem Einsatz ordnungsgemäß angepasst und der Gebrauch geschult wurde. Bei der Handhabung dieses Produkts ist normalerweise keine persönliche Atemschutzausrüstung erforderlich.
Überwachung der Umweltexposition	Emissionen aus der Ventilation oder den Arbeitsgeräten sollten überprüft werden, um sicherzustellen, dass sie den Anforderungen der Umweltschutzvorschriften entsprechen. In einigen Fällen, sind Abluftwäscher, Filter oder technische Änderungen der Arbeitsgeräte erforderlich, um die Emissionen auf ein akzeptables Niveau zu reduzieren.

9. PHYSIKALISCHE UND CHEMISCHE EIGENSCHAFTEN**9.1. Informationen zu grundlegenden physikalischen und chemischen Eigenschaften**

Antikörper/Substrat Reagenz R1

Aussehen:	Klare Flüssigkeit
Farbe	Farblos
Geruch	Geruchlos
Geruchsschwelle	Aufgrund der Art der ermittelten Produktinformationen nicht relevant
pH	5.0 bis 8.0
Schmelzpunkt/Gefrierpunkt	Aufgrund der Art des Produkts nicht relevant
Siedebeginn und Siedebereich	Aufgrund der Art des Produkts nicht relevant
Flammpunkt	Keine Angaben

Sicherheitsdatenblatt

Datum der Ausgabe/Datum der
Überarbeitung:
15-Juni-2024
Datum der vorherigen Ausgabe:
08-Dezember-2023 (Rev.07 / Ver.1)

Seite 11 von 21

SDS – ARK™ Methotrexate Assay

Erfüllt die Anforderungen der (EG) Verordnung Nr. 1907/2006 (REACH), Anhang II, mit den Änderungen, die durch die Verordnung (EU) 2020/878 der Kommission und die Norm 1910.1200 App D der Occupational and Health Administration eingeführt wurden.

Verdampfungsrate	Keine Angaben
Entflammbarkeit (Flüssigkeit)	Hält die Verbrennung nicht aufrecht
Obere/untere Flammpunkte- bzw. Explosionsgrenzen	Keine Angaben
Dampfdruck	Keine Angaben
Dampfdichte	Keine Angaben
Relative Dichte	Keine Angaben
Löslichkeit in Wasser	Wasserlöslich
Löslichkeit in Lösungsmitteln	Keine Angaben
Verteilungskoeffizient (n-Octanol/Wasser)	Keine Angaben
Selbstentzündungstemperatur	Keine Angaben
Zersetzungstemperatur	Keine Angaben
Viskosität	Keine Angaben
Explosive Eigenschaften	Nicht explosiv
Oxidierende Eigenschaften	Die Substanz bzw. das Gemisch sind als nicht oxidierend eingestuft

Enzym Reagenz R2

Aussehen	Klare Flüssigkeit
Farbe	Farblos
Geruch	Geruchlos
Geruchsschwelle	Aufgrund der Art der ermittelten Produktinformationen nicht relevant
pH	7.0 bis 8.0
Schmelzpunkt/Gefrierpunkt	Aufgrund der Art des Produkts nicht relevant
Siedebeginn und Siedebereich	Aufgrund der Art des Produkts nicht relevant
Flammpunkt	Keine Angaben
Verdampfungsrate	Keine Angaben

SDS – ARK™ Methotrexate Assay

Erfüllt die Anforderungen der (EG) Verordnung Nr. 1907/2006 (REACH), Anhang II, mit den Änderungen, die durch die Verordnung (EU) 2020/878 der Kommission und die Norm 1910.1200 App D der Occupational and Health Administration eingeführt wurden.

Entflammbarkeit (Flüssigkeit)	Hält die Verbrennung nicht aufrecht
Obere/untere Entflammbarkeit bzw. Explosionsgrenzen	Keine Angaben
Dampfdruck	Keine Angaben
Dampfdichte	Keine Angaben
Relative Dichte	Keine Angaben
Löslichkeit in Wasser	Wasserlöslich
Löslichkeit in Lösungsmitteln	Keine Angaben
Verteilungskoeffizient (n-Octanol/Wasser)	Keine Angaben
Selbstentzündungstemperatur	Keine Angaben
Zersetzungstemperatur	Keine Angaben
Viskosität	Keine Angaben
Explosive Eigenschaften	Nicht explosiv
Oxidierende Eigenschaften	Die Substanz bzw. das Gemisch sind als nicht oxidierend eingestuft

9.2. Sonstige Angaben

Molekulargewicht	Nicht anwendbar, homogenes Gemisch
Summenformel	Nicht anwendbar, homogenes Gemisch
Partikeleigenschaften	Partikelgröße nicht anwendbar
Verbrennungszeit	Aufgrund der Art des Produkts nicht relevant
Brenndauer	Aufgrund der Art des Produkts nicht relevant
Reaktionswärme	Aufgrund der Art des Produkts nicht relevant
Verbrennungswärme	Aufgrund der Art des Produkts nicht relevant
Fließzeit (ISO 2431)	Aufgrund der Art des Produkts nicht relevant

10. STABILITÄT UND REAKTIVITÄT

SDS – ARK™ Methotrexate Assay

Erfüllt die Anforderungen der (EG) Verordnung Nr. 1907/2006 (REACH), Anhang II, mit den Änderungen, die durch die Verordnung (EU) 2020/878 der Kommission und die Norm 1910.1200 App D der Occupational and Health Administration eingeführt wurden.

10.1. Reaktivität	Für dieses Produkt oder seine Bestandteile liegen keine spezifischen Testdaten zur Reaktivität vor. Unter normalen Bedingungen ist keine gefährliche Reaktion bekannt.
10.2. Chemische Stabilität	Das Produkt ist bei ordnungsgemäßer Lagerung stabil.
10.3. Mögliche gefährliche Reaktionen	Sind nicht zu erwarten
10.4. Zu vermeidende Gefahren	Keine thermischen Gefahren. Vermeiden Sie Temperaturen $\geq 32^{\circ}\text{C}$, um die biochemische Integrität sicherzustellen.
10.5. Unverträgliche Materialien	Keine Angaben
10.6. Gefährliche Zersetzungsprodukte	Keine Angaben
11. TOXIKOLOGISCHE ANGABEN	
11.1. Informationen über Gefahrenklassen	
Akute Toxizität	Aufgrund der verfügbaren Informationen keine Einstufung
Reizung/Verätzung der Haut	Aufgrund der verfügbaren Informationen keine Einstufung
Schwere Schäden/ Verletzungen der Augen	Aufgrund der verfügbaren Informationen keine Einstufung
Sensibilisierung	Aufgrund der verfügbaren Informationen keine Einstufung
Mutagenität	Aufgrund der verfügbaren Informationen keine Einstufung
Karzinogenität	Aufgrund der verfügbaren Informationen keine Einstufung
IARC	Kein Inhaltsstoff dieses Produkts in einer Konzentration $\geq 0.1\%$ w/w wurde als wahrscheinliches, mögliches oder bestätigtes menschliches Karzinogen identifiziert.
OSHA	Kein Inhaltsstoff dieses Produkts in einer Konzentration $\geq 1\%$ w/w steht auf der Liste der von der OSHA regulierten Karzinogene
NTP	Kein Inhaltsstoff dieses Produkts in einer Konzentration $\geq 0.1\%$ w/w

Sicherheitsdatenblatt

Datum der Ausgabe/Datum der
Überarbeitung:
15-Juni-2024
Datum der vorherigen Ausgabe:
08-Dezember-2023 (Rev.07 / Ver.1)

Seite 14 von 21

SDS – ARK™ Methotrexate Assay

Erfüllt die Anforderungen der (EG) Verordnung Nr. 1907/2006 (REACH), Anhang II, mit den Änderungen, die durch die Verordnung (EU) 2020/878 der Kommission und die Norm 1910.1200 App D der Occupational and Health Administration eingeführt wurden.

wurde als bekanntes oder potenzielles Karzinogen identifiziert.

Schlussfolgerung/Zusammenfassung:

Reproduktionstoxizität Nicht verfügbar

Teratogenität Nicht verfügbar

Schlussfolgerung/Zusammenfassung:

Spezifische Zielorgan-Toxizität
(STOT) (einmalige Exposition) Nicht verfügbarSpezifische Zielorgan-Toxizität
(STOT) (mehrfache Exposition) Nicht verfügbar

Aspirationsgefahr Nicht verfügbar.

Mögliche akute gesundheitliche Auswirkungen:

Augenkontakt Keine besonderen Wirkungen oder Gefahren bekannt.

Einatmen Keine besonderen Wirkungen oder Gefahren bekannt.

Hautkontakt Keine besonderen Wirkungen oder Gefahren bekannt.

Verschlucken Keine besonderen Wirkungen oder Gefahren bekannt.

Symptome im Zusammenhang mit den physikalischen, chemischen oder toxikologischen Eigenschaften

Augenkontakt Keine besonderen Wirkungen oder Gefahren bekannt.

Einatmen Keine besonderen Wirkungen oder Gefahren bekannt.

Hautkontakt Keine besonderen Wirkungen oder Gefahren bekannt.

Verschlucken Keine besonderen Wirkungen oder Gefahren bekannt.

Verzögert bzw. sofort auftretende Auswirkungen sowie chronische Auswirkungen nach kurzer und längerer Exposition**Kurze Dauer der Exposition**

Mögliche sofortige Auswirkungen Keine Angaben

Mögliche verzögerte Auswirkungen Keine Angaben

Sicherheitsdatenblatt

Datum der Ausgabe/Datum der
Überarbeitung:
15-Juni-2024
Datum der vorherigen Ausgabe:
08-Dezember-2023 (Rev.07 / Ver.1)

Seite 15 von 21

SDS – ARK™ Methotrexate Assay

Erfüllt die Anforderungen der (EG) Verordnung Nr. 1907/2006 (REACH), Anhang II, mit den Änderungen, die durch die Verordnung (EU) 2020/878 der Kommission und die Norm 1910.1200 App D der Occupational and Health Administration eingeführt wurden.

Langzeitexposition

Mögliche sofortige Auswirkungen	Keine Angaben
Mögliche verzögerte Auswirkungen	Keine Angaben
Mögliche chronische Auswirkungen	Keine Angaben

Schlussfolgerung/Zusammenfassung

Allgemein	Keine besonderen Wirkungen oder Gefahren bekannt
Karzinogenität	Keine besonderen Wirkungen oder Gefahren bekannt
Mutagenität	Keine besonderen Wirkungen oder Gefahren bekannt
Teratogenität	Keine besonderen Wirkungen oder Gefahren bekannt
Auswirkungen auf die Entwicklung	Keine besonderen Wirkungen oder Gefahren bekannt
Auswirkungen auf die Fruchtbarkeit	Keine besonderen Wirkungen oder Gefahren bekannt

Numerische Angaben zur Toxizität

Akute Toxizitätsmessung	Keine Angaben
-------------------------	---------------

11.2. Informationen über andere Gefahren

Endokrin wirksame Eigenschaften	Nicht verfügbar
---------------------------------	-----------------

Nach bestem Wissen wurden die chemischen, physikalischen und toxikologischen Eigenschaften des Gemischs noch nicht eingehend untersucht.

12. UMWELTBEZOGENE ANGABEN**12.1. Toxizität** Keine Daten für R1 und R2 Gemisch verfügbar

HEPES

Toxizität für Daphnien und andere wirbellose
WassertiereStatischer Test EC50- Daphnia magna (Wasserfloh) >100mg/L
48h (OECD Testrichtlinie 202)

Toxizität für Algen

Statischer Test NOEC – *Pseudokirchneriella subcapitata*

SDS – ARK™ Methotrexate Assay

Erfüllt die Anforderungen der (EG) Verordnung Nr. 1907/2006 (REACH), Anhang II, mit den Änderungen, die durch die Verordnung (EU) 2020/878 der Kommission und die Norm 1910.1200 App D der Occupational and Health Administration eingeführt wurden.

Anmerkungen	(Grünalge) > 100mg/L 72h (OECD Testrichtlinie 201) Bezieht sich auf die reine Substanz (HEPES), nicht auf das Gemisch
12.2. Persistenz und Abbaubarkeit	Biologische Abbaubarkeit Aerobe Exposition 28d Ergebnisse 0%. Nicht leicht abbaubar (OECD Testrichtlinie 301D)
Anmerkungen:	Bezieht sich auf die reine Substanz, nicht auf das Gemisch.
12.3. Bioakkumulationspotenzial	Keine Angaben
12.4. Mobilität im Boden	
Verteilungskoeffizient im Boden/Wasser (K_{oc})	Keine Angaben
12.5. Ergebnisse der PBT und vPvB Beurteilung	PBT/vPvB Beurteilung nicht verfügbar
12.6. Endokrin wirksame Eigenschaften	Keine Daten verfügbar
12.7. Andere schädliche Wirkungen	Keine besonderen Wirkungen oder Gefahren bekannt
13. HINWEISE ZUR ENTSORGUNG	
Entsorgungsmethoden	Die Entsorgung dieses Produkts, seiner Lösungen oder Nebenprodukte muss jederzeit unter Einhaltung der Umweltschutz-Anforderungen und Abfallbeseitigungs-Richtlinien sowie den Anforderungen der regionalen bzw. örtlichen Behörden erfolgen. Entsorgen Sie Überschüsse bzw. nicht recyclebare Produkte über ein lizenziertes Abfallbeseitigungs-Unternehmen. Abfälle sollten nicht unbehandelt in die Kanalisation eingeleitet werden, es sei denn, alle anzuwendenden behördlichen Vorschriften werden dabei eingehalten. Verpackungsabfall sollte wiederverwendet werden. Verbrennung oder Deponierung sollte nur dann in Betracht gezogen werden, wenn eine Wiederverwertung nicht durchführbar ist. Material und Behälter müssen unter Einhaltung aller Sicherheitsmaßnahmen entsorgt werden. Leere Behälter oder Auskleidungen können Produktrückstände enthalten. Vermeiden Sie die Verbreitung bzw. das Abfließen von freigesetztem Material bzw. den Kontakt mit Erdoberfläche, Gewässern, Abflüssen und Kanalisation.

Sicherheitsdatenblatt

Datum der Ausgabe/Datum der
Überarbeitung:
15-Juni-2024
Datum der vorherigen Ausgabe:
08-Dezember-2023 (Rev.07 / Ver.1)

Seite 17 von 21

SDS – ARK™ Methotrexate Assay

Erfüllt die Anforderungen der (EG) Verordnung Nr. 1907/2006 (REACH), Anhang II, mit den Änderungen, die durch die Verordnung (EU) 2020/878 der Kommission und die Norm 1910.1200 App D der Occupational and Health Administration eingeführt wurden.

14. ANGABEN ZUM TRANSPORT

Transport	Aufgrund der verfügbaren Daten wird dieses Produkt/Gemisch nicht als Gefahrstoff/Gefahrgut nach EU ADR/RID USDOT, Canada TDG; IATA oder IMDG eingestuft.
14.1. UN Nummer	Keine zugeordnet
14.2. Ordnungsgemäße UN Versandbezeichnung	Keine zugeordnet; nicht als Gefahrgut eingestuft
14.3. Transportgefahrenklassen/Verpackungsgruppe	Keine zugeordnet, nicht als Gefahrgut eingestuft
14.4. UNRTDG, IATA_DGR, IMDG-Code	Nicht als Gefahrgut eingestuft
14.5. Verpackungsgruppe	Keine Verpackungsgruppe zugeordnet
14.6. Gefahren für die Umwelt	Für das Gemisch nicht bestimmt
14.7. Spezielle Vorsichtsmaßnahmen für Anwender	Gemisch nicht umfassend getestet – Exposition vermeiden.
14.8. Seetransport von Schüttgut	Nicht anwendbar
14.9. Massengutbeförderung gemäß Anhang II des MARPOL Abkommens 73/78 bzw. IBC Code	Nicht anwendbar
14.10. Innerstaatliche Vorschriften (US) 49 CFR	Nicht anwendbar, nicht als Gefahrgut eingestuft

15. REGULATORISCHE ANGABEN**15.1. Spezifische Zulassungs- bzw. Rechtsvorschriften in Bezug auf Sicherheit, Gesundheit und Umweltschutz für den Wirkstoff bzw. das Gemisch**

Dieses SDB erfüllt die Anforderungen der USA, EU und GHS (EU CLP – Regulation EC No. 1272/2008). Wenden Sie sich für weitere Informationen an ihre örtlichen oder regionalen Behörden.

REACH – Liste der für eine Zulassung in Frage kommenden besonders besorgniserregenden Stoffe (Artikel 59)

Nicht zutreffend

SDS – ARK™ Methotrexate Assay

Erfüllt die Anforderungen der (EG) Verordnung Nr. 1907/2006 (REACH), Anhang II, mit den Änderungen, die durch die Verordnung (EU) 2020/878 der Kommission und die Norm 1910.1200 App D der Occupational and Health Administration eingeführt wurden.

REACH – Liste der zulassungspflichtigen Stoffe (Anhang XIV)	Nicht zutreffend
REACH – Einschränkungen für die Herstellung, das Inverkehrbringen und die Verwendung bestimmter gefährlicher Stoffe, Zubereitungen und Produkte (Anhang XVII)	Nicht zutreffend
EG Verordnung Nr. 1005/2009 über Stoffe, die zum Abbau der Ozonschicht führen	Nicht zutreffend
EG Verordnung Nr. 850/2004 über persistente organische Schadstoffe	Nicht zutreffend
EG Verordnung Nr. 649/2012 des Europäischen Parlaments und des Rates über die Aus- und Einfuhr gefährlicher Chemikalien	Nicht zutreffend
U.S. Bundesvorschriften TSCA 8(a) CDR befreit/teilbefreit:	Nicht festgestellt
Verzeichnis der Vereinigten Staaten TSCA 8(b)	Nicht festgestellt
Gesetz zur Reinhaltung der Luft, Abschnitt 112:	Nicht gelistet
Gefährliche Luftschadstoffe (HAPs)	
Gesetz zur Reinhaltung der Luft Klasse I und II Substanzen	Dieses Produkt enthält keine ODS der Klasse I oder II gemäß der Definition des US Clean Air Act Abschnitt 602 (40 CFR 82) und wurde auch nicht damit hergestellt Dieses Produkt enthält keine gefährlichen Luftschadstoffe (HAP) gemäß der Definition des US Clean Air Act Abschnitt 112 (40 CFR 11). Dieses Produkt enthält keine Chemikalien, die im US Clean Air Act Abschnitt 112® (40 CFR 68) zur Verhinderung ungewollter Freisetzung gelistet sind. Dieses Produkt enthält keine Chemikalien, die im US Clean Air Act Abschnitt 111 SOCOMI Intermediate or Final VOC's (40 CFR 60) gelistet sind.
Gesetz zur Reinhaltung des Wassers	Dieses Produkt enthält keine gefährlichen Substanzen, die im US Clean Water Act Abschnitt 311 gelistet sind. Dieses Produkt enthält keine toxischen Schadstoffe, die im US Clean Water Act Abschnitt 307 gelistet sind.

SDS – ARK™ Methotrexate Assay

Erfüllt die Anforderungen der (EG) Verordnung Nr. 1907/2006 (REACH), Anhang II, mit den Änderungen, die durch die Verordnung (EU) 2020/878 der Kommission und die Norm 1910.1200 App D der Occupational and Health Administration eingeführt wurden.

Dieses Produkt enthält keine prioritären Schadstoffe im Sinne des US Clean Water Act.

15.2. Stoffsicherheitsbeurteilung

Für diese Substanz ist keine Stoffsicherheitsbeurteilung erforderlich, wenn sie für die angegebene Anwendung eingesetzt wird.

DEA Liste I Chemikalien	Nicht gelistet
Chemische Ausgangsstoffe	Nicht gelistet
DEA Liste II Chemikalien Essentielle Chemikalien	Nicht gelistet
SARA 302/304 Zusammensetzung/Angaben zu Bestandteilen	Es wurden keine Produkte gefunden
SARA 304RQ:	Nicht anwendbar
SARA 311/312 Klassifizierung: Zusammensetzung/Angaben zu Bestandteilen:	Nicht anwendbar Es wurden keine Produkte gefunden.

US Bundesstaatliche Vorschriften

Massachusetts	Keiner der Bestandteile ist gelistet
Maine	Keiner der Bestandteile ist gelistet
New York	Keiner der Bestandteile ist gelistet.
New Jersey	Keiner der Bestandteile ist gelistet.
Pennsylvania	Keiner der Bestandteile ist gelistet.
Kalifornien	Keiner der Bestandteile ist gelistet.
Kanadisches Inventar:	Die Substanzen sind in der DSL gelistet und erfüllen nicht die Kriterien der CEPA

Europäisches Inventar: Die Substanzen sind im C&L Inventar der ECHA gelistet

Internationale Vorschriften

Internationale Listen:	Australien (AIIS):	Nicht festgestellt
	Brasilien:	Nicht festgestellt
	China (IECSC):	Nicht festgestellt

SDS – ARK™ Methotrexate Assay

Erfüllt die Anforderungen der (EG) Verordnung Nr. 1907/2006 (REACH), Anhang II, mit den Änderungen, die durch die Verordnung (EU) 2020/878 der Kommission und die Norm 1910.1200 App D der Occupational and Health Administration eingeführt wurden.

Japan:	Nicht festgestellt
Korea:	Nicht festgestellt
Malaysia (EHS Register):	Nicht festgestellt
Neuseeland (NZLoC):	Nicht festgestellt
Philippinen (PICCS):	Nicht festgestellt
Taiwan (CSNN):	Nicht festgestellt

16. SONSTIGE ANGABEN

Revisions-Nr., Gültigkeitsdatum des Dokuments: Siehe Kopfzeile des Dokuments (das Gültigkeitsdatum entspricht dem Revisionsdatum)

Erklärung der Abkürzungen:

AIIC = Australian Inventory of Chemicals

ACGIH=American Conference of Governmental Industrial Hygienists

ADR/RID=European Agreement Concerning the International Carriage of Dangerous goods by Road/Rail
=Europäisches Übereinkommen über die internationale Beförderung gefährlicher Güter auf der
Strasse/Schiene

AIHA=American Industrial Hygiene Association

ATE=Acute Toxicity Estimate=Schätzwert der akuten Toxizität

BCF=Bioconcentration Factor=Biokonzentrationsfaktor

CAS=Chemical Abstracts Service

CEPA=Canadian Environmental Protection Act

CLP=Classification, Labelling and Packaging of Substances and Mixtures=Verordnung über die Einstufung,
Kennzeichnung und Verpackung von Substanzen und Gemischen

DNEL=Derived No Effect Level=Abgeleiteter Nicht-Effekt-Grenzwert

DSL=Domestic Substances List

EINECS=European Inventory of New and Existing Chemical Substances=Europäisches Verzeichnis von neuen
und existierenden chemischen Substanzen

EU=European Union=Europäische Union

GHS=Global Harmonized System of Classification and Labelling of Chemicals=Globales Harmonisiertes System
zur Einstufung und Kennzeichnung von Chemikalien

IARC=International Agency for Research on Cancer=Internationale Agentur für Krebsforschung

IATA=International Air Transport Association=Internationaler Luftverkehrs-Verband

IBC=Intermediate Bulk Container=Schüttgutbehälter

IDLH=Immediately Dangerous to Life or Health=Unmittelbare Gefahr für Leben und Gesundheit

IMDG=International Maritime Dangerous Goods Code=Beförderungsvorschrift für gefährliche Güter im
Schiffsverkehr

Sicherheitsdatenblatt

Datum der Ausgabe/Datum der
Überarbeitung:
15-Juni-2024
Datum der vorherigen Ausgabe:
08-Dezember-2023 (Rev.07 / Ver.1)

Seite 21 von 21

SDS – ARK™ Methotrexate Assay

Erfüllt die Anforderungen der (EG) Verordnung Nr. 1907/2006 (REACH), Anhang II, mit den Änderungen, die durch die Verordnung (EU) 2020/878 der Kommission und die Norm 1910.1200 App D der Occupational and Health Administration eingeführt wurden.

LOEL=Lowest Observed Effect Level=Niedrigste beobachtete wirksame Dosis

LOAEL=Lowest Observed Adverse Effect Level=Niedrigste Dosis mit beobachteter schädlicher Wirkung

LogPow=logarithm of the octanol/water partition coefficient=Logarithmus des Octanol/Wasser Verteilungskoeffizienten

MARPOL 73/78=International Convention for the Prevention of Pollution from Ships, 1973 as modified by the Protocol of 1978. (Marpol=marine pollution)=Internationales Übereinkommen zur Verhütung der Meeresverschmutzung durch Schiffe von 1973 und modifiziert durch das Protokoll von 1978

NIOSH=National Institute of Occupational Health and Safety

NOEL=No Observed Effect Level=Höchste beobachtete unwirksame Dosis

NOAEL=No Observed Adverse Effect Level=Höchste Dosis ohne beobachtete schädliche Wirkung

NTP=National Toxicology Program

OEL=Occupational Exposure Limit=Grenzwert für berufsbedingte Exposition

OSHA=Occupational Safety and Health Administration

PNEC=Predicted No Effect Concentration=Geschätzte Nicht-Effekt-Konzentration

SARA=Superfund Amendments and Reauthorization Act

STEL=Short Term Exposure Limit=Grenzwert für kurzzeitige Exposition

TDG=Transportation of Dangerous Goods=Gefahrguttransport

TSCA=Toxic Substances Control Act

TWA=Time Weighted Average=Zeitlich gewichteter Mittelwert

UN= United Nations=Vereinte Nationen

WHMIS=Workplace Hazardous Materials Information System

Weder der oben genannte Anbieter noch eine seiner Tochtergesellschaften übernehmen irgendeine Art der Haftung hinsichtlich Korrektheit und Vollständigkeit der in diesem Dokument enthaltenen Informationen. Es wird keine ausdrückliche oder stillschweigende Zusicherung, Gewährleistung oder Garantie (einschließlich der Gewährleistung der Eignung oder Marktgängigkeit für einen bestimmten Zweck) in Bezug auf die Materialien gegeben. Die oben genannten Informationen wurden in gutem Glauben gemacht und sind nach unserer Überzeugung korrekt.

Die endgültige Entscheidung über die Eignung der einzelnen Materialien liegt in der alleinigen Verantwortung des Anwenders. Alle Materialien können unbekannte Risiken bergen und sollten mit Vorsicht verwendet werden. Obwohl in diesem Dokument bestimmte Gefahren beschrieben werden, können wir nicht garantieren, dass dies die einzigen bestehenden Gefahren sind.