

Moxifloxacin hydrochloride

Sikkerhedsdatablad

i henhold til REACH-forordningen (EF) 1907/2006 ændret ved forordning (EU) 2020/878
Udgivelsesdato: 03/04/2023 Revideret den: 17/11/2025 Erstatte version fra: 03/04/2023 Version: 2.0

PUNKT 1: Identifikation af stoffet/blandingen og af selskabet/virksomheden

1.1. Produktidentifikator

Produktets form	: Stof
Stoffets navn	: Moxifloxacin hydrochloride
Kemisk navn	: Moxifloxacin hydrochloride
CAS nr	: 186826-86-8
Produktkode	: 201600608

1.2. Relevante identificerede anvendelser for stoffet eller blandingen samt anvendelser, der frarådes

Relevante identificerede anvendelser

Anvendelse af stoffet/blandingen	: Videnskabelig forskning og udvikling Teknisk afprøvning og analyse Forbeholdt erhvervsmæssig brug
Funktion eller anvendelseskategori	: Laboratoriekemikalier

Anvendelser der frarådes

Anvendelsesbegrænsninger	: Ikke til mad, stof eller hjemmebrug
--------------------------	---------------------------------------

1.3. Nærmere oplysninger om leverandøren af sikkerhedsdatabladet

European Directorate for the Quality of Medicines & Healthcare
EDQM, Council of Europe
7, Allée Kastner, CS30026
F 67081 Strasbourg
France
T +33(0)388412035, F +33(0)388412771
sds@edqm.eu, www.edqm.eu

1.4. Nødtelefon

Nødtelefonnummer	: +33(0)390215608
------------------	-------------------

PUNKT 2: Fareidentifikation

2.1. Klassificering af stoffet eller blandingen

Klassificering ifølge Forordning (EF) nr. 1272/2008 [CLP]

Akut toksicitet (oral), kategori 4	H302	
Alvorlig øjenskade/øjenirritation, kategori 2	H319	
Reproduktionstoksicitet, kategori 2	H361fd	
Specifik målorgantoksicitet – enkelt eksponering, kategori 1	H370	
Specifik målorgantoksicitet – gentagen eksponering, kategori 1	H372	
Farlig for vandmiljøet – akut fare, kategori 1	H400	(M=10)
Farlig for vandmiljøet – kronisk fare, kategori 1	H410	(M=10)

Fuld tekst for H- og EUH-erklæringer: se afsnit 16

Fysisk-kemiske, sundhedsmæssige og miljømæssige skadevirkninger

Farlig ved indtagelse. Meget giftig med langvarige virkninger for vandlevende organismer. Mistænkes for at skade forplantningsevnen. Mistænkes for at skade det ufødte barn. Forårsager alvorlig øjenirritation. Forårsager organskader. Forårsager organskader ved længerevarende eller gentagen eksponering.

2.2. Mærkningselementer

Mærkning ifølge Forordning (EF) nr. 1272/2008 [CLP]

Farepiktogrammer (CLP)



Moxifloxacin hydrochloride

Sikkerhedsdatablad

i henhold til REACH-forordningen (EF) 1907/2006 ændret ved forordning (EU) 2020/878

	GHS07	GHS08	GHS09
Signalord (CLP)	: Fare		
Faresætninger (CLP)	: H302 - Farlig ved indtagelse. H319 - Forårsager alvorlig øjenirritation. H361fd - Mistænkes for at skade forplantningsevnen. Mistænkes for at skade det ufødte barn. H370 - Forårsager organskader (centralnervesystem). H372 - Forårsager organskader (lever, Muskel-skelet-system, kardiovaskulære system, perifere nervesystem, fordøjelsessystem, immunsystem) ved længerevarende eller gentagen eksponering. H410 - Meget giftig med langvarige virkninger for vandlevende organismer.		
Sikkerhedssætninger (CLP)	: P201 - Indhent særlige anvisninger før brug. P202 - Anvend ikke produktet, før alle advarsler er læst og forstået. P260 - Indånd ikke pulver/røg/gas/tåge/damp/spray. P264 - Vask hænder, underarme og ansigt grundigt efter brug. P270 - Der må ikke spises, drikkes eller ryges under brugen af dette produkt. P273 - Undgå udledning til miljøet. P280 - Bær beskyttelseshandsker/beskyttelsestøj/øjenbeskyttelse/ansigtsbeskyttelse/hørevern. P301+P312 - I TILFÆLDE AF INDTAGELSE: Kontakt GIFTLINJEN eller læge i tilfælde af ubehag. P305+P351+P338 - VED KONTAKT MED ØJNENE: Skyl forsigtigt med vand i flere minutter. Fjern eventuelle kontaktlinser, hvis dette kan gøres let. Fortsæt skylning. P308+P311 - VED eksponering eller mistanke om eksponering: Ring til en GIFTINFORMATION eller en læge. P314 - Søg lægehjælp ved ubehag. P321 - Særlig behandling (se supplerende førstehjælpsinstruktion på denne etiket). P330 - Skyl munden. P337+P313 - Ved vedvarende øjenirritation: Søg lægehjælp. P391 - Udslip opsamles. P405 - Opbevares under lås. P501 - Indholdet/beholderen bortskaffes i overensstemmelse med lokale, regionale, nationale og/eller internationale love ved et indsamlingssted for farligt eller specielt affald.		
Mærkning i henhold til: Undtagelse for indvendig emballage hvor indholdet ikke overstiger 10 ml.			
Farepiktogrammer (CLP)	:		GHS08

2.3. Andre farer

Andre oplysninger	: Aktivt stof (i farmaceutiske produkter). Advarsel - stoffet er endnu ikke undersøgt fuldstændigt.
-------------------	--

PUNKT 3: Sammensætning af/oplysning om indholdsstoffer

3.1. Stoffer

Navn	Produktidentifikator	%	Klassificering ifølge Forordning (EF) nr. 1272/2008 [CLP]
Moxifloxacin hydrochloride	CAS nr: 186826-86-8	≤ 100	Acute Tox. 4 (Oral), H302 (ATE=1320 mg/kg kropsvægt) Eye Irrit. 2, H319 Repr. 2, H361fd STOT SE 1, H370 STOT RE 1, H372 Aquatic Acute 1, H400 (M=10) Aquatic Chronic 1, H410 (M=10)

Fuld tekst for H- og EUH-erklæringer: se afsnit 16

Moxifloxacin hydrochloride

Sikkerhedsdatablad

i henhold til REACH-forordningen (EF) 1907/2006 ændret ved forordning (EU) 2020/878

PUNKT 4: Førstehjælpsforanstaltninger

4.1. Beskrivelse af førstehjælpsforanstaltninger

Førstehjælp generelt	: Søg læge i tvivlstilfælde, eller hvis symptomerne vedvarer.
Førstehjælp efter indånding	: Flyt personen til et sted med frisk luft og sørg for, at vejrtrækningen lettes. Hold den tilskadekomne i ro. Ved ubehag: Søg lægehjælp.
Førstehjælp efter hudkontakt	: Fjern forurenede klæder og vask alle udsatte hudområder med mild sæbe og vand, efterfulgt af skylning med varmt vand.
Førstehjælp efter øjenkontakt	: Skyl straks og længe med vand, idet øjenlågene holdes adskilt (i mindst 15 minutter). Fjern eventuelle kontaktlinser, hvis dette kan gøres let. Fortsæt skylning. Søg lægehjælp, hvis smerte eller rødme er vedvarende.
Førstehjælp efter indtagelse	: Skyl munden med vand (kun hvis personen er ved bevidsthed). Giv aldrig en bevidstløs person noget gennem munden. Ring omgående til en GIFTINFORMATION/læge.

4.2. Vigtigste symptomer og virkninger, både akutte og forsinkede

Symptomer/virkninger efter øjenkontakt	: Forårsager alvorlig øjenirritation. Rødme, smerte.
--	--

4.3. Angivelse af om øjeblikkelig lægehjælp og særlig behandling er nødvendig

Ingen tilgængelige oplysninger

PUNKT 5: Brandbekæmpelse

5.1. Slukningsmidler

Egnede slukningsmidler	: Brug egnede midler til at bekæmpe omgivende brande. Carbondioxid (kuldioxid). Vandspray. Tørt pulver. Brandslukningstæppe.
Uegnede slukningsmidler	: Brug ikke en kraftig vandstrøm.

5.2. Særlige farer i forbindelse med stoffet eller blandingen

Farlige nedbrydningsprodukter i tilfælde af brand	: Ved ufuldstændig forbrænding udvikles farligt kulmonoxid, kuldioxid og andre giftige gasser. Kan afgive giftig røg.
---	---

5.3. Anvisninger for brandmandskab

Brandslukningsinstruktioner	: Undgå, at slukningsvæsker forurener miljøet.
Beskyttelse under brandslukning	: Forsøg ikke at gribe ind uden egnede værnemidler. Røgdykkerudstyr. Komplet beskyttelses tøj.

PUNKT 6: Forholdsregler over for udslip ved uheld

6.1. Personlige sikkerhedsforanstaltninger, personlige værnemidler og nødprocedurer

Almene forholdsregler	: Undgå kontakt med hud, øjne og tøj.
For ikke-indsatspersonel	
Nødprocedurer	: Evakuer unødvendigt personale.
For indsatspersonel	
Beskyttelsesudstyr	: Forsøg ikke at gribe ind uden egnede værnemidler. For yderligere oplysninger henvises til afsnit 8: Kontrol af eksponeringen - personlige værnemidler.

6.2. Miljøbeskyttelsesforanstaltninger

Undgå udledning til miljøet. Undgå, at produktet kommer i kloakken og i drikkevand.

6.3. Metoder og udstyr til inddæmning og oprensning

Inddæmning	: Absorber med et inaktivt materiale og anbring det i en passende beholder til bortskaffelse af affald.
Rengøringsprocedurer	: Rengør forurenede overflader med store mængder vand. Rengøres ved hjælp af rengøringsmidler.

Moxifloxacin hydrochloride

Sikkerhedsdatablad

i henhold til REACH-forordningen (EF) 1907/2006 ændret ved forordning (EU) 2020/878

6.4. Henvisning til andre punkter

Se afsnit 13 for information om bortskaffelse.

PUNKT 7: Håndtering og opbevaring

7.1. Forholdsregler for sikker håndtering

Yderligere farer under behandlingen	: Gravide eller ammende kvinder må ikke udsættes for produktet.
Forholdsregler for sikker håndtering	: Undgå enhver unødvendig eksponering. Sørg for god ventilation på arbejdspladsen.
Hygiejniske foranstaltninger	: Der må ikke spises, drikkes eller ryges under brugen af dette produkt. Tilsmudset arbejdstøj bør ikke fjernes fra arbejdspladsen. Vask hænderne inden arbejdspauser og efter endt arbejde.

7.2. Betingelser for sikker opbevaring, herunder eventuel uforenelighed

Lagerbetingelser	: Opbevares på et godt ventileret sted. Hold beholderen tæt lukket. Undgå varme og direkte sollys.
Emballagematerialer	: Opbevares i originalbeholdere.

7.3. Særlige anvendelser

Ingen tilgængelige oplysninger

PUNKT 8: Eksponeringskontrol/personlige værnemidler

8.1. Kontrolparametre

Ingen tilgængelige oplysninger

8.2. Eksponeringskontrol

Egnede foranstaltninger til eksponeringskontrol

Egnede foranstaltninger til eksponeringskontrol:

Sørg for god ventilation på arbejdspladsen. Der kræves normalt både generel rumventilation og lokaludsugning. Materialet bør håndteres i stinkskaab, når det er muligt.

Personlige værnemidler

Beskyttelse af øjne og ansigt

Beskyttelse af øjne:

Brug øjenværn. Sikkerhedsbriller med sidebeskyttelser. (EN 166)

Beskyttelse af hud

Beskyttelse af krop og hud:

Brug egnet beskyttelsesbeklædning. Anvendelse i laboratorier : kittel. (EN 13034)

Beskyttelse af hænder:

Brug egnede beskyttelseshandsker under arbejdet. Kemikaliebestandige beskyttelseshandsker. (EN 374)

Åndedrætsværn

Åndedrætsværn:

Ved støvdannelse, brug åndedrætsværn med filter: P3

PUNKT 9: Fysiske og kemiske egenskaber

9.1. Oplysninger om grundlæggende fysiske og kemiske egenskaber

Fysisk form	: Fast
Farve	: Gul. lysegult.
Udseende	: Pulver. Krystaller.
Molekylvægt	: 437,9 g/mol
Lugt	: Ikke tilgængeligt

Moxifloxacin hydrochloride

Sikkerhedsdatablad

i henhold til REACH-forordningen (EF) 1907/2006 ændret ved forordning (EU) 2020/878

Lugtgrænse	: Ikke tilgængeligt
Smeltepunkt	: $\approx 325\text{ }^{\circ}\text{C}$ (nedbrydning)
Frysepunkt	: Ikke tilgængeligt
Kogepunkt	: Ikke tilgængeligt
Antændelighed	: Ikke tilgængeligt
Nedre eksplosionsgrænse	: Ikke anvendelig
Øvre eksplosionsgrænse	: Ikke anvendelig
Flammepunkt	: Ikke anvendelig
Selvantændelsestemperatur	: Ikke anvendelig
Nedbrydningstemperatur	: Ikke tilgængeligt
pH	: 3,9 – 4,6 (0.2% Vandig opløsning)
pH af opløsning	: Ikke tilgængeligt
Viskositet, kinematisk	: Ikke anvendelig
Opløselighed	: Vand: 10 – 33,3 g/l
Fordelingskoefficient n-octanol/vand (Log Kow)	: Ikke tilgængeligt
Damptryk	: Ikke tilgængeligt
Damptryk ved 50°C	: Ikke tilgængeligt
Massefylde	: Ikke tilgængeligt
Relativ massefylde	: Ikke tilgængeligt
Relativ damptæthed ved 20°C	: Ikke anvendelig
Partikelstørrelse:	: Ikke tilgængeligt

9.2. Andre oplysninger

Ingen tilgængelige oplysninger

PUNKT 10: Stabilitet og reaktivitet

10.1. Reaktivitet

Ingen tilgængelige oplysninger

10.2. Kemisk stabilitet

Ingen tilgængelige oplysninger

10.3. Risiko for farlige reaktioner

Ingen tilgængelige oplysninger

10.4. Forhold, der skal undgås

Ingen tilgængelige oplysninger

10.5. Materialer, der skal undgås

Ingen tilgængelige oplysninger

10.6. Farlige nedbrydningsprodukter

Ingen tilgængelige oplysninger

PUNKT 11: Toksikologiske oplysninger

11.1. Oplysninger om fareklasser som defineret i forordning (EF) nr. 1272/2008

Akut toksicitet (oral)	: Farlig ved indtagelse.
Akut toksicitet (hud)	: Ikke klassificeret (Manglende data)
Akut toksicitet (indånding)	: Ikke klassificeret (Manglende data)

Moxifloxacin hydrochloride (186826-86-8)

LD50 oral rotte	1320 mg/kg
-----------------	------------

Moxifloxacin hydrochloride

Sikkerhedsdatablad

i henhold til REACH-forordningen (EF) 1907/2006 ændret ved forordning (EU) 2020/878

Hudætsning/-irritation	: Ikke klassificeret (Kriterierne for klassificering kan på grundlag af de foreliggende data ikke anses for at være opfyldt) pH: 3,9 – 4,6 (0.2% Vandig opløsning)
Alvorlig øjenskade/øjenirritation	: Forårsager alvorlig øjenirritation. pH: 3,9 – 4,6 (0.2% Vandig opløsning)
Respiratorisk sensibilisering eller hudsensibilisering	: Ikke klassificeret (Manglende data)
Kimcellemutagenicitet	: Ikke klassificeret (Manglende data)
Carcinogenicitet	: Ikke klassificeret (Manglende data)
Reproduktionstoksicitet	: Mistænkes for at skade forplantningsevnen. Mistænkes for at skade det ufødte barn.
Enkel STOT-eksponering	: Forårsager organskader (centralnervesystem).
Gentagne STOT-eksponeringer	: Forårsager organskader (lever, Muskel-skelet-system, kardiovaskulære system, perifere nervesystem, fordøjelsessystem, immunsystem) ved længerevarende eller gentagen eksponering.
Aspirationsfare	: Ikke klassificeret (Manglende data)

11.2. Oplysninger om andre farer

Ingen tilgængelige oplysninger

PUNKT 12: Miljøoplysninger

12.1. Toksicitet

Farlig for vandmiljøet, kortvarig (akut)	: Meget giftig for vandlevende organismer.
Farlig for vandmiljøet, langtidfare (kronisk)	: Meget giftig med langvarige virkninger for vandlevende organismer.

Moxifloxacin hydrochloride (186826-86-8)

EC50 - Skaldyr [1]	14 mg/l (48 timer, Daphnia magna (lopper i vand)) (litteratur)
EC50 96h- Alger [1]	0,06034 mg/l (96 timer, Microcystis aeruginosa)

12.2. Persistens og nedbrydelighed

Moxifloxacin hydrochloride (186826-86-8)

Persistens og nedbrydelighed	Ikke hurtigt nedbrydeligt
------------------------------	---------------------------

12.3. Bioakkumuleringspotentiale

Ingen tilgængelige oplysninger

12.4. Mobilitet i jord

Ingen tilgængelige oplysninger

12.5. Resultater af PBT- og vPvB-vurdering

Ingen tilgængelige oplysninger

12.6. Hormonforstyrrende egenskaber

Ingen tilgængelige oplysninger

12.7. Andre negative virkninger

Ingen tilgængelige oplysninger

PUNKT 13: Bortskaffelse

13.1. Metoder til affaldsbehandling

Ingen tilgængelige oplysninger

Moxifloxacin hydrochloride

Sikkerhedsdatablad

i henhold til REACH-forordningen (EF) 1907/2006 ændret ved forordning (EU) 2020/878

PUNKT 14: Transportoplysninger

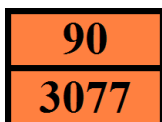
I overensstemmelse med ADR / IMDG / IATA

ADR	IMDG	IATA
14.1. UN-nummer eller ID-nummer		
UN 3077	UN 3077	UN 3077
14.2. UN-forsendelsesbetegnelse (UN proper shipping name)		
MILJØFARLIGT FAST STOF, N.O.S.	ENVIRONMENTALLY HAZARDOUS SUBSTANCE, SOLID, N.O.S.	Environmentally hazardous substance, solid, n.o.s.
Beskrivelse i transportdokument		
UN 3077 MILJØFARLIGT FAST STOF, N.O.S., 9, III, (-)	UN 3077 ENVIRONMENTALLY HAZARDOUS SUBSTANCE, SOLID, N.O.S., 9, III, MARINE POLLUTANT	UN 3077 Environmentally hazardous substance, solid, n.o.s., 9, III
14.3. Transportfareklasse(r)		
9	9	9
		
14.4. Emballagegruppe		
III	III	III
14.5. Miljøfarer		
Miljøfarlig: Ja	Miljøfarlig: Ja Marin forureningsfaktor: Ja EmS-nr. (Brand): F-A EmS-nr. (Udslip): S-F	Miljøfarlig: Ja
Ingen yderligere oplysninger tilgængelige		

14.6. Særlige forsigtighedsregler for brugeren

Vejtransport

Klassificeringskode (ADR)	: M7
Særlige bestemmelser (ADR)	: 274, 335, 375, 601
Begrænsede mængder (ADR)	: 5kg
Undtagne mængder (ADR)	: E1
Emballeringsforskrifter (ADR)	: P002, IBC08, LP02, R001
Særlige emballeringsbestemmelser (ADR)	: PP12, B3
Bestemmelser om sammenpakning (ADR)	: MP10
Anvisninger for tanke og bulkcontainere (ADR)	: T1, BK1, BK2, BK3
Særlige bestemmelser for tanke og bulkcontainere (ADR)	: TP33
Tankkode (ADR)	: SGAV, LGBV
Køretøj til transport i tank	: AT
Transportkategori (ADR)	: 3
Særlige bestemmelser for transport - Kolli (ADR)	: V13
Særlige bestemmelser for transport - Bulk (ADR)	: VC1, VC2
Særlige bestemmelser for transport - Pålæsning, aflæsning og håndtering (ADR)	: CV13
Farenummer (Kemler nr.)	: 90
Orange identifikationsbånd	:



Moxifloxacin hydrochloride

Sikkerhedsdatablad

i henhold til REACH-forordningen (EF) 1907/2006 ændret ved forordning (EU) 2020/878

Tunnelrestriktionskode (ADR) : -

Søfart

Særlige bestemmelser (IMDG)	: 274, 335, 375, 966, 967, 969
Begrænsede mængder (IMDG)	: 5 kg
Undtagne mængder	: E1
Emballeringsforskrifter (IMDG)	: LP02, P002
Særlige emballagebestemmelser (IMDG)	: PP12
Emballagevejledning for IBC (IMDG)	: IBC08
Særlige bestemmelser for IBC'er (IMDG)	: B3
Tankanvisninger (IMDG)	: BK1, BK2, BK3, T1
Tank særlige bestemmelser (IMDG)	: TP33
Stuvningskategori (IMDG)	: A
Stuvning og adskillelse (IMDG)	: SW23

Luftfart

PCA undtagne mængder (IATA)	: E1
PCA begrænsede mængder (IATA)	: Y956
PCA begrænset mængde max. nettomængde (IATA)	: 30kgG
PCA emballagevejledning (IATA)	: 956
PCA max. nettomængde (IATA)	: 400kg
CAO emballagevejledning (IATA)	: 956
CAO max. nettomængde (IATA)	: 400kg
Særlige bestemmelser (IATA)	: A97, A158, A179, A197, A215
ERG-kode (IATA)	: 9L

14.7. Bulktransport til søs i henhold til IMO-instrumenter

Ikke anvendelig

PUNKT 15: Oplysninger om regulering

15.1. Særlige bestemmelser/særlig lovgivning for stoffet eller blandingen med hensyn til sikkerhed, sundhed og miljø

EU-regler

REACH Bilag XVII (Restriktions-betingelser)

Ikke opført på REACH Bilag XVII

REACH Bilag XIV (Godkendelsesliste)

Ikke opført på REACH Bilag XIV (Godkendelsesliste)

REACH kandidatliste (SVHC)

Ikke opført på listen over REACH-kandidater

Forordning om stoffer, der nedbryder ozonlaget (EU 1005/2009)

Ikke opført på listen over stoffer, der nedbryder ozonlaget (Forordning EU 1005/2009)

Rådsforordning (EU) til kontrol af dele, der kan bruges på flere måder

Ikke opført på COUNCIL REGULATION (EU) af elementer med dobbelt anvendelse.

Forordningen udgangsstoffer til eksplosivstoffer (EU 2019/1148)

Indeholder ingen stof(fer) opført på listen over udgangsstoffer til eksplosivstoffer (Forordning EU 2019/1148 om markedsføring og anvendelse af udgangsstoffer til eksplosivstoffer)

Forordning om narkotikapækursorer (EF 273/2004)

Indeholder ingen stof(fer) opført på listen over narkotikapækursorer (Forordning EF 273/2004 om narkotikapækursorer)

15.2. Kemikaliesikkerhedsvurdering

Ingen tilgængelige oplysninger

Moxifloxacin hydrochloride

Sikkerhedsdatablad

i henhold til REACH-forordningen (EF) 1907/2006 ændret ved forordning (EU) 2020/878

PUNKT 16: Andre oplysninger

Angivelse af ændringer		
Punkt	Ændret emne	Kommentar
	UN-nr. (RID)	Tilføjet
	Antal blå advarselskegler/advarselslys (ADN)	Tilføjet
	Udstyr påkrævet (ADN)	Tilføjet
	Transport tilladt (ADN)	Tilføjet
	Undtagne mængder (ADN)	Tilføjet
	Begrænsede mængder (ADN)	Tilføjet
	Faresedler (ADN)	Tilføjet
	Klassificeringskode (ADN)	Tilføjet
	Officiel godsbetegnelse (RID)	Tilføjet
	Fareidentifikationsnr. (RID)	Tilføjet
	Ekspreskolli (RID)	Tilføjet
	Særlige bestemmelser for transport - Pålæsning, aflæsning og håndtering (RID)	Tilføjet
	Særlige bestemmelser for transport - Bulk (RID)	Tilføjet
	Særlige bestemmelser for transport - Kolli (RID)	Tilføjet
	Transportkategori (RID)	Tilføjet
	Tankkoder for RID-tanke (RID)	Tilføjet
	Særlige bestemmelser for flytbare tanke og bulkcontainere (RID)	Tilføjet
	Anvisninger for flytbare tanke og bulkcontainere (RID)	Tilføjet
	Bestemmelser om sammenpakning (RID)	Tilføjet
	Særlige emballagebestemmelser (RID)	Tilføjet
	Emballeringsforskrifter (RID)	Tilføjet
	Undtagne mængder (RID)	Tilføjet
	Begrænsede mængder (RID)	Tilføjet
	Særlige bestemmelser (RID)	Tilføjet
	Emballagegruppe (RID)	Tilføjet
	Klassificeringskode (RID)	Tilføjet
	ERG-kode (IATA)	Tilføjet
	Særlige bestemmelser (IATA)	Tilføjet
	CAO max. nettomængde (IATA)	Tilføjet
	CAO emballagevejledning (IATA)	Tilføjet
	PCA max. nettomængde (IATA)	Tilføjet
	PCA emballagevejledning (IATA)	Tilføjet
	PCA begrænset mængde max. nettomængde (IATA)	Tilføjet

Moxifloxacin hydrochloride

Sikkerhedsdatablad

i henhold til REACH-forordningen (EF) 1907/2006 ændret ved forordning (EU) 2020/878

Angivelse af ændringer		
Punkt	Ændret emne	Kommentar
	PCA begrænsede mængder (IATA)	Tilføjet
	PCA undtagne mængder (IATA)	Tilføjet
	Faresedler (IATA)	Tilføjet
	Officiel godsbetegnelse (IATA)	Tilføjet
	Officiel godsbetegnelse (IMDG)	Tilføjet
	Faresedler (IMDG)	Tilføjet
	EmS-nr. (Udslip)	Tilføjet
	EmS-nr. (Brand)	Tilføjet
	Begrænsede mængder (IMDG)	Tilføjet
	Stuvning og adskillelse (IMDG)	Tilføjet
	Stuvningskategori (IMDG)	Tilføjet
	Tank særlige bestemmelser (IMDG)	Tilføjet
	Tankanvisninger (IMDG)	Tilføjet
	Særlige bestemmelser for IBC'er (IMDG)	Tilføjet
	Emballagevejledning for IBC (IMDG)	Tilføjet
	Undtagne mængder	Tilføjet
	Særlige bestemmelser (IMDG)	Tilføjet
	Særlige bestemmelser for transport - Pålæsning, aflæsning og håndtering (ADR)	Tilføjet
	Særlige bestemmelser for transport - Bulk (ADR)	Tilføjet
	Særlige bestemmelser for transport - Kolli (ADR)	Tilføjet
	Tankkode (ADR)	Tilføjet
	Særlige bestemmelser for tanke og bulkcontainere (ADR)	Tilføjet
	Anvisninger for tanke og bulkcontainere (ADR)	Tilføjet
	Bestemmelser om sammenpakning (ADR)	Tilføjet
	Særlige emballeringsbestemmelser (ADR)	Tilføjet
	Emballeringsforskrifter (ADR)	Tilføjet
	Køretøj til transport i tank	Tilføjet
	Erstatter version fra	Tilføjet
	Revideret den	Tilføjet
1.1	CAS nr	Tilføjet
1.1	Synonymer	Fjernet
1.1	Navn	Modificeret
1.2	Anvendelsesbegrænsninger	Modificeret
1.2	Anvendelse af stoffet/blandingen	Modificeret
1.2	Vigtigste anvendelseskategori	Fjernet

Moxifloxacin hydrochloride

Sikkerhedsdatablad

i henhold til REACH-forordningen (EF) 1907/2006 ændret ved forordning (EU) 2020/878

Angivelse af ændringer		
Punkt	Ændret emne	Kommentar
2.1	Fysisk-kemiske, sundhedsmæssige og miljømæssige skadevirkninger	Modificeret
2.1	Klassificering ifølge Forordning (EF) nr. 1272/2008 [CLP]	Modificeret
2.2	Faresætninger (CLP)	Modificeret
2.2	Signalord (CLP)	Modificeret
2.2	Farepiktogrammer (CLP)	Modificeret
2.2	Sikkerhedssætninger (CLP)	Modificeret
2.3	Andre oplysninger	Tilføjet
4.1	Førstehjælp generelt	Tilføjet
4.1	Førstehjælp efter hudkontakt	Modificeret
4.1	Førstehjælp efter indånding	Tilføjet
4.1	Førstehjælp efter indtagelse	Tilføjet
4.1	Førstehjælp efter øjenkontakt	Modificeret
4.2	Symptomer/virkninger efter øjenkontakt	Tilføjet
5.1	Uegnede slukningsmidler	Tilføjet
5.1	Egnede slukningsmidler	Modificeret
5.2	Farlige nedbrydningsprodukter i tilfælde af brand	Tilføjet
5.2	Brandfare	Fjernet
5.3	Beskyttelse under brandslukning	Tilføjet
5.3	Brandslukningsinstruktioner	Modificeret
6.1	Beskyttelsesudstyr	Tilføjet
6.1	Nødprocedurer	Modificeret
6.1	Almene forholdsregler	Tilføjet
6.2	Miljøbeskyttelsesforanstaltninger	Tilføjet
6.3	Inddæmning	Tilføjet
6.3	Rengøringsprocedurer	Tilføjet
6.4	Henvisning til andre punkter (8, 13)	Tilføjet
7.1	Yderligere farer under behandlingen	Tilføjet
7.1	Forholdsregler for sikker håndtering	Tilføjet
7.1	Hygiejniske foranstaltninger	Tilføjet
7.2	Lagerbetingelser	Tilføjet
7.2	Emballagematerialer	Tilføjet
7.3	Særlige slutanvendelser	Fjernet
8.2	Åndedrætsværn	Tilføjet
8.2	Beskyttelse af hænder	Modificeret
8.2	Beskyttelse af øjne	Tilføjet

Moxifloxacin hydrochloride

Sikkerhedsdatablad

i henhold til REACH-forordningen (EF) 1907/2006 ændret ved forordning (EU) 2020/878

Angivelse af ændringer		
Punkt	Ændret emne	Kommentar
8.2	Egnede foranstaltninger til eksponeringskontrol	Modificeret
8.2	Beskyttelse af krop og hud	Modificeret
9	Molekylvægt	Tilføjet
9	Farve	Tilføjet
9	Udseende	Modificeret
9	pH	Tilføjet
9	Smeltepunkt	Tilføjet
10.1	Reaktivitet	Fjernet
10.3	Risiko for farlige reaktioner	Fjernet
10.5	Materialer, der skal undgås	Fjernet
10.6	Farlige nedbrydningsprodukter	Fjernet
11.1	LD50 oral rotte	Tilføjet
11.1	ATE CLP (oral)	Modificeret
12.1	EC50 - Skaldyr [1]	Tilføjet
12.1	EC50 96h- Alger [1]	Tilføjet
12.1	Miljø - generelt	Fjernet
14.1	UN-nr. (ADN)	Tilføjet
14.1	UN-nr. (IMDG)	Tilføjet
14.1	UN-nr. (IATA)	Tilføjet
14.1	UN-nr. (ADR)	Tilføjet
14.2	Officiel godsbetegnelse (ADN)	Tilføjet
14.2	Officiel godsbetegnelse (ADR)	Tilføjet
14.3	Faresedler (RID)	Tilføjet
14.3	Faresedler (ADR)	Tilføjet
14.3	Klasse (ADR)	Tilføjet
14.4	Emballagegruppe (ADN)	Tilføjet
14.4	Emballagegruppe (IATA)	Tilføjet
14.4	Emballagegruppe (IMDG)	Tilføjet
14.4	Emballagegruppe (ADR)	Tilføjet
14.6	Yderligere krav/Bemærkninger (ADN)	Tilføjet
14.6	Særlige bestemmelser (ADN)	Tilføjet
14.6	Særlige emballagebestemmelser (IMDG)	Tilføjet
14.6	Emballeringsforskrifter (IMDG)	Tilføjet
14.6	Transportkategori (ADR)	Tilføjet
14.6	Særlige bestemmelser (ADR)	Tilføjet
14.6	Undtagne mængder (ADR)	Tilføjet
14.6	Begrænsede mængder (ADR)	Tilføjet

Moxifloxacin hydrochloride

Sikkerhedsdatablad

i henhold til REACH-forordningen (EF) 1907/2006 ændret ved forordning (EU) 2020/878

Angivelse af ændringer		
Punkt	Ændret emne	Kommentar
14.6	Tunnelrestriktionskode (ADR)	Tilføjet
14.6	Farenummer (Kemler nr.)	Tilføjet
14.6	Klassificeringskode (ADR)	Tilføjet

H- og EUH-sætningernes fulde ordlyd:	
Acute Tox. 4 (Oral)	Akut toksicitet (oral), kategori 4
Aquatic Acute 1	Farlig for vandmiljøet – akut fare, kategori 1
Aquatic Chronic 1	Farlig for vandmiljøet – kronisk fare, kategori 1
Eye Irrit. 2	Alvorlig øjenskade/øjenirritation, kategori 2
H302	Farlig ved indtagelse.
H319	Forårsager alvorlig øjenirritation.
H361fd	Mistænkes for at skade forplantningsevnen. Mistænkes for at skade det ufødte barn.
H370	Forårsager organskader (centralnervesystem).
H372	Forårsager organskader (lever, Muskel-skelet-system, kardiovaskulære system, perifere nervesystem, fordøjelsessystem, immunsystem) ved længerevarende eller gentagen eksponering.
H400	Meget giftig for vandlevende organismer.
H410	Meget giftig med langvarige virkninger for vandlevende organismer.
Repr. 2	Reproduktionstoksicitet, kategori 2
STOT RE 1	Specifik målorgantoksicitet – gentagen eksponering, kategori 1
STOT SE 1	Specifik målorgantoksicitet – enkelt eksponering, kategori 1

Sikkerhedsdatablad (SDS), EU

ANSVARSRALÆGGELSE Oplysningerne i dette datablad stammer fra kilder, der efter vor overbevisning er pålidelige. Vi yder dog ingen garanti, hverken direkte eller indirekte, for at de er nøjagtige. Forholdene hvorunder produktet håndteres, opbevares, anvendes og bortskaffes, samt de hertil benyttede metoder, ligger uden for vor kontrol og muligvis også uden for vort kendskab. Af denne og andre grunde påtager vi os intet ansvar for, men fralægger os udtrykkeligt ethvert ansvar for eventuelle tab, skader eller udgifter i forbindelse med håndtering, opbevaring, anvendelse og bortskaffelse af produktet. Dette datablad er udfærdiget til brug udelukkende for dette produkt. Dersom produktet indgår som en bestanddel i et andet produkt, vil oplysningerne heri muligvis ikke være gældende. Denne information er baseret på vores nuværende viden og har kun til formål at beskrive produktet i henhold til sundhed, sikkerhed og miljømæssige krav. Det skal derfor ikke opfattes som en garanti for nogen specifik produktetgenskab.