EG-Sicherheitsdatenblatt Prothesoft® Forte

gem. Verordnung (EU) 2020/878 (Stand: 01.10.2025)



1. Bezeichnung des Stoffs bzw. des Gemischs und des Unternehmens

Produktname: Prothesoft® Forte

Verwendungszweck: Weichbleibendes Unterfütterungsmaterial für Totalprothesen
Hersteller: DENTARA Medical UG, Schwanenwik 26, 22087 Hamburg, Germany

Telefon: +49 (0)40 36 15 75 70 E-Mail: info@prothesoft.com

Notrufnummer: +49 (0)30 19240 (Giftnotruf Berlin)

2. Mögliche Gefahren

Das Produkt ist gemäß CLP-Verordnung nicht als gefährlich eingestuft.

3. Zusammensetzung

Monomer (2-Hydroxyethylmethacrylat, <25%) und Polymer (PMMA).

4. Erste-Hilfe-Maßnahmen

Nach Hautkontakt: Mit Wasser und Seife abwaschen. Nach Augenkontakt: Mit viel Wasser spülen. Nach Inhalation: Frischluftzufuhr.

5. Maßnahmen zur Brandbekämpfung

Geeignete Löschmittel: Wasser, COn, Schaum.

6. Maßnahmen bei unbeabsichtigter Freisetzung

Mit absorbierendem Material aufnehmen und gemäß Vorschrift entsorgen.

7. Handhabung und Lagerung

Kühl (<15°C), trocken und dunkel lagern. Von Zündquellen fernhalten.

8. Begrenzung und Überwachung der Exposition

Bei der Verarbeitung geeignete Handschuhe tragen. Direkten Hautkontakt vermeiden.

9. Physikalische und chemische Eigenschaften

Flüssigkeit (Monomer) und Pulver (Polymer), charakteristischer Geruch, unlöslich in Wasser.

10. Stabilität und Reaktivität

Stabil unter empfohlenen Lagerbedingungen. Keine gefährlichen Reaktionen bekannt.

11. Toxikologische Angaben

Keine bekannten akuten oder chronischen Gesundheitsgefahren.

12. Umweltbezogene Angaben

Keine Daten zur ökotoxikologischen Wirkung vorhanden.

13. Hinweise zur Entsorgung

Entsorgung gemäß lokalen Vorschriften.

14. Angaben zum Transport

Kein Gefahrgut im Sinne der Transportvorschriften.

15. Rechtsvorschriften

Sicherheitsdatenblatt gemäß Verordnung (EU) 2020/878 erstellt.

16. Sonstige Angaben

Dieses Sicherheitsdatenblatt wurde nach bestem Wissen erstellt.

EU Safety Data Sheet Prothesoft® Forte

According to Regulation (EU) 2020/878 (status: 01.10.2025)



1. Identification of the substance/mixture and of the company

Product name: Prothesoft® Forte

Intended use: Soft relining material for full dentures

Manufacturer: DENTARA Medical UG, Schwanenwik 26, 22087 Hamburg, Germany

Phone: +49 (0)40 36 15 75 70 E-Mail: info@prothesoft.com

Emergency number: +49 (0)30 19240 (Berlin Poison Center)

2. Hazards identification

The product is not classified as hazardous according to CLP Regulation.

3. Composition

Monomer (2-Hydroxyethyl methacrylate, <25%) and Polymer (PMMA).

4. First aid measures

After skin contact: Wash with water and soap. After eye contact: Rinse with plenty of water.

After inhalation: Move to fresh air.

5. Firefighting measures

Suitable extinguishing media: Water, CO2, foam.

6. Accidental release measures

Absorb with inert material and dispose according to regulations.

7. Handling and storage

Store cool (<15°C), dry, and protected from light. Keep away from ignition sources.

8. Exposure controls / personal protection

Wear suitable gloves during handling. Avoid direct skin contact.

9. Physical and chemical properties

Liquid (monomer) and powder (polymer), characteristic odor, insoluble in water.

10. Stability and reactivity

Stable under recommended storage conditions. No hazardous reactions known.

11. Toxicological information

No known acute or chronic health effects.

12. Ecological information

No data available on ecological effects.

13. Disposal considerations

Dispose of in accordance with local regulations.

14. Transport information

Not classified as dangerous goods under transport regulations.

15. Regulatory information

Prepared in accordance with Regulation (EU) 2020/878.

16. Other information

This safety data sheet has been prepared to the best of our knowledge.