

Handelsname: KERODERM

erstellt am: 05.01.2023 ersetzt Version vom: 30.01.2020

1. STOFF- / ZUBEREITUNGS- UND FIRMENBEZEICHNUNG

1.1 Produktbezeichnung:

Handelsname: KERODERM Regenerationssalbe

Sonstige Informationen: Das Produkt ist ein kosmetisches Mittel, das unter die Verordnung (EG) Nr.

1223/2009 des Europäischen Parlaments und des Rates über kosmetische Mittel fällt. Für das Produkt ist somit kein Sicherheitsdatenblatt erforderlich. Daher erfüllt das vorliegende Datenblatt nicht vollständig die gesetzlichen Anforderungen an ein

Sicherheitsdatenblatt.

Waren-Nr.: 2076 Beschreibung: Tube, 30 g

1.2 Relevante identifizierte Verwendung des Stoffes oder Gemischs und Verwendungen, von denen abgeraten wird:

Empfohlene Anwendungen: Regenerationssalbe. Kosmetisches Produkt.

1.3 Einzelheiten zum Lieferanten, der das Sicherheitsdatenblatt bereitstellt:

Firma: TURIMED AG. Adresse: Industriestrasse 19

PLZ: CH-8304
Ort: Wallisellen
Land: Schweiz
Telefon: +41 43 443 31 31

Telefax.: +41 43 443 31 32 E-Mail: info@turimed.ch Web: www.turimed.com

1.4 Notrufummern:

CH: Tel.: +41 (44) 251 51 51 / Kurzwahl 145 (Tox Info Suisse, Zürich) AT: Tel.: +43 (0) 1 / 406 43 43 (Vergiftungsinformationszentrale Wien)

DE: Tel.: +49 (0) 30 1 92 40 (Giftnotruf Berlin)

2. MÖGLICHE GEFAHREN

2.1 Einstufung des Stoffes oder Gemischs gemäß 1272/2008/EG:

CLP-Klassifizierung: Das Produkt ist gemäss den Kennzeichnungsregeln für Stoffe und Gemische nicht als

gefährlich zu klassifizieren.

2.2 Kennzeichnungselemente:

Das Produkt ist gemäss den Kennzeichnungsregeln für Stoffe und Gemische nicht als gefährlich zu klassifizieren.

Zusätzliche Information: Bei diesem Produkt handelt es sich um ein kosmetisches Produkt, das nicht den

Klassifizierungs- und Kennzeichnungsvorschriften für chemische Produkte unterliegt.

2.3 Sonstige Gefahren:

DasProdukt enthält keine PBT- oder vPvB-Substanzen.

3. ZUSAMMENSETZUNG / ANGABEN ZU BESTANDTEILEN

3.1 Stoffe:

Dieses Produkt ist ein Gemisch

3.2 Gemische:

Incredients (INCI):

Aqua, Paraffinum Liquidum, Lanolin, Zinc Oxide, Petrolatum, Cera Alba, Cetearyl Alcohol, Pentylene Glycol, Sorbitan Sesquioleate, Cholesterol, Linoleic Acid, Oleic Acid, Linolenic Acid, Retinyl Palmitate, Palmitic Acid, Stearic Acid, Tocopherol, Citric Acid, Sodium Benzoate, Parfum, Potassium Sorbate, Linalool, Coumarin, Limonene

KERODERM 1/6



Handelsname: KERODERM

 erstellt am:
 05.01.2023

 ersetzt Version vom:
 30.01.2020

4. ERSTE-HILFE-MASSNAHMEN

4.1 Beschreibung der Erste-Hilfe-Maßnahmen:

Nach Einatmen: Das Produkt setzt keine gefährlichen Dämpfe frei. Für Frischluft sorgen.

Nach Verschlucken: Mund gründlich ausspülen und 1-2 Gläser Wasser in kleinen Schlucken trinken. Bei Unwohlsein

einen Arzt aufsuchen.

Nach Hautkontakt: Das Produkt ist für den Kontakt mit der Haut gedacht. Bei Brennen bei Kontakt mit Wunden mit

Wasser abspülen.

Nach Augenkontakt: Mit Wasser spülen (bevorzugt mit Augenspülflasche), bis Reizung nachlässt. Bei anhaltenden

Symptomen ärztlichen Rat suchen.

Allgemein: Im Zweifelsfall oder bei anhaltendem Unwohlsein ist ein Arzt aufzusuchen. Das Produkt wurde einer

Sicherheitsbewertung gemäss Artikel 10 der Verordnung (EG) Nr. 1223/2009 über kosmetische Mittel unterzogen. Falls bei der Verwendung des Produkts trotz der erfolgten Sicherheitsbewertung Unannehmlichkeiten oder Unwohlsein festgestellt werden, berichten Sie dies bitte an die Turimed AG, info@turimed.ch oder unter der Rufnummer +41 43 443 31 31, sodass notwendige Abhilfemassnahmen eingeleitet werden können und die Meldepflicht für ernste unerwünschte Wirkungen gemäss Artikel 23 der Verordnung erfüllt werden kann. Ernste unerwünschte Wirkungen sind immer der zuständigen Behörde der Schweiz oder des Mitgliedstaates der EU zu melden,

indem die Wirkung aufgetreten ist.

4.2 Wichtigste akute oder verzögert auftretende Symptome und Wirkungen:

Nicht relevant, da es sich um ein kosmetisches Produkt handelt.

4.3 Hinweise auf ärztliche Soforthilfe oder Spezialbehandlungen:

Keine besondere umgehende Behandlung erforderlich. Symptome behandeln.

5. MASSNAHMEN ZUR BRANDBEKÄMPFUNG

5.1 Löschmittel:

geeignete Löschmittel: Das Produkt ist nicht direkt entflammbar. Wählen Sie das Feuerlöschmittel je nach

umliegendem Feuer.

ungeeignete Löschmittel: Nicht mit Wasservollstrahl löschen, da sich das Feuer dadurch weiter ausbreiten könnte.

5.2 Besondere vom Stoff oder Gemisch ausgehende Gefahren:

Das Produkt ist nicht direkt entflammbar. Vermeiden Sie das Einatmen von Dämpfen und Rauch – suchen Sie frische Luft auf. Bei Brand zersetzt sich das Produkt und kann folgende gefährliche Gasarten bilden: Kohlenmonoxid und Kohlendioxid.

5.3 Hinweise für die Brandbekämpfung:

Falls gefahrlos möglich, Behälter aus der Gefahrenzone bringen. Dämpfe und Rauchgas nicht einatmen. Für Frischluft sorgen.

6. MASSNAHMEN BEI UNBEABSICHTIGTER FREISETZUNG

6.1 Personenbezogene Vorsichtsmaßnahmen, Schutzausrüstungen und in Notfällen anzuwendende Verfahren:

Keine besonderen Anforderungen.

6.2 Umweltschutzmaßnahmen:

Unnötige Emission vermeiden.

6.3 Methoden und Material für Rückhaltung und Reinigung:

Mit flüssigkeitsbindenden Materialien (Sand, Kieselgur, Universalbinder, Sägemehl) aufnehmen und in geeignete Abfallbehälter füllen. Tropf- und Spritzmengen mit einem Tuch aufwischen.

6.4 Verweis auf andere Abschnitte:

Schutzvorschriften siehe Abschnitt 8. Entsorgung siehe Abschnitt 13.

KERODERM 2/6



KERODERM Handelsname:

erstellt am: 05.01.2023 ersetzt Version vom: 30.01.2020

7. HANDHABUNG UND LAGERUNG

7.1 Schutzmaßnahmen zur sicheren Handhabung:

Keine besonderen Anforderungen.

7.2 Bedingungen zur sicheren Lagerung unter Berücksichtigung von Unverträglichkeiten:

Aufbewahrungstemperatur: 15-25 °C. Trocken lagern.

7.3 Spezifische Endanwendungen:

Nein. Verwendung als Hautcreme.

8. EXPOSITIONSBEGRENZUNG UND PERSÖNLICHE SCHUTZAUSRÜSTUNG

8.1 Zu überwachende Parameter:

Berufliche Expositionsgrenze:

Enthält keine meldepflichtigen Stoffe.

Rechtsgrundlage:

Technische Regeln für Gefahrstoffe, Arbeitsplatzgrenzwerte TRGS 900, Ausgabe Januar 2006. Zuletzt geändert und ergänzt: GMBI 2017.

8.2 Begrenzung und Überwachung der Exposition:

Geeignete technische Steuereinrichtungen: Tragen Sie die unten angegebene persönliche Schutzausrüstung.

Persönliche Schutzausrüstung Augen-/Gesichtsschutz: Nicht erforderlich

Persönliche Schutzausrüstung Hautschutz: Nicht erforderlich Persönliche Schutzausrüstung Handschutz: Nicht erforderlich Persönliche Schutzausrüstung Atemschutz: Nicht erforderlich

Begrenzung und Überwachung der Umweltexposition: Einhaltung lokaler Emissionsvorschriften sicherstellen.

9. PHYSIKALISCHE UND CHEMISCHE EIGENSCHAFTEN

Angaben zu den grundlegenden physikalischen und chemischen Eigenschaften:

Zustand: Salbe Farbe: Weiss Geruch: Parfümiert

Löslichkeit: Unlöslich in Wasser

Explosive Eigenschaften: N/A Oxidationseigenschaften: N/A

Keine Daten pH-Wert: Keine Daten Schmelzpunkt / Gefrierpunkt: Gefrierpunkt: Keine Daten Siedebeginn und Siedebereich (1013 mbar): Keine Daten Keine Daten Flammpunkt: Verdampfungsgeschwindigkeit: Keine Daten Entzündbarkeit (fest, gasförmig): Keine Daten Entzündbarkeitsgrenzen: Keine Daten Explosionsgrenze: Keine Daten Dampfdruck: Keine Daten Dampfdichte: Keine Daten Relative Dichte: Keine Daten Verteilungskoeffizient: n-Octanol/Wasser: Keine Daten

Selbstentzündungstemperatur: Zersetzungstemperatur: Keine Daten 400000 - 900000 cps Viskosität:

Geruchsschwelle: Keine Daten

9.2 Sonstige Angaben:

 $0.953 - 1.030 \text{ g/cm}^3$ Dichte:

10. STABILITÄT UND REAKTIVITÄT

10.1 Reaktivität:

Nicht reagierend.

KERODERM 3/6

Keine Daten



Handelsname: KERODERM

 erstellt am:
 05.01.2023

 ersetzt Version vom:
 30.01.2020

10.2 Chemische Stabilität:

Das Produkt ist stabil, sofern es gemäss den Anweisungen des Herstellers verwendet wird.

10.3 Möglichkeit gefährlicher Reaktionen:

Nicht bekannt.

10.4 Zu vermeidende Bedingungen:

Nicht bekannt.

10.5 Unverträgliche Materialien:

Nicht bekannt.

10.6 Gefährliche Zersetzungsprodukte:

Bei Brand oder starker Erhitzung zersetzt sich das Produkt und kann folgende gefährliche Gasarten bilden: Kohlenmonoxid und Kohlendioxid.

11. ANGABEN ZUR TOXIKOLOGIE

11.1 Angaben zu toxikologischen Wirkungen:

Akute Toxizität - oral:

Verschlucken von grösseren Mengen kann zu Unwohlsein führen. Das Produkt muss nicht klassifiziert werden.

Akute Toxizität - dermal:

Das Produkt muss nicht klassifiziert werden.

Akute Toxizität - inhalativ:

Das Produkt muss nicht klassifiziert werden.

Âtzung:

Das Produkt muss nicht klassifiziert werden.

Schwere Augenschädigung/-reizung:

Vorübergehende Reizung. Das Produkt muss nicht klassifiziert werden.

Sensibilisierung der Atemwege oder der Haut:

Das Produkt muss nicht klassifiziert werden.

Keimzellmutagenität:

Das Produkt muss nicht klassifiziert werden.

Karzinogenität:

Das Produkt muss nicht klassifiziert werden.

Reproduktionstoxizität:

Das Produkt muss nicht klassifiziert werden.

Einmalige STOT-Exposition:

Das Produkt setzt keine gefährlichen Dämpfe frei.

Wiederholte STOT-Exposition:

Das Produkt muss nicht klassifiziert werden.

Aspirationsgefahr:

Keine Risiken.

Andere toxikologische Eigenschaften:

Das Produkt wurde einer Sicherheitsbewertung gemäss Artikel 10 der Verordnung (EG) Nr. 1223/2009 über kosmetische Mittel unterzogen.

12. ANGABEN ZUR ÖKOLOGIE

12.1 Toxizität:

Das Produkt muss nicht klassifiziert werden.

12.2 Persistenz und Abbaubarkeit:

Voraussichtlich biologisch abbaubar.

12.3 Bioakkumulationspotenzial:

Keine Biokumulation erwartet.

12.4 Mobilität im Boden:

Testdaten sind nicht erhältlich.

12.5 Ergebnisse der PBT und vPvB-Beurteilung:

Das Produkt enthält keine PBT-/vPvB-Substanzen.

KERODERM 4/6



Handelsname: KERODERM

 erstellt am:
 05.01.2023

 ersetzt Version vom:
 30.01.2020

12.6 Andere schädliche Wirkungen:

Nicht bekannt.

13. HINWEISE ZUR ENTSORGUNG

13.1 Verfahren zur Abfallbehandlung:

Wenden Sie sich an die örtlichen Behörden.

Leere, gesäuberte Verpackungen sollten dem Recycling zugeführt werden. Ungereinigte Verpackungen sollten gemäss örtlicher Abfallbeseitigungsordnung entsorgt werden.

Abfallkategorien EU / Deutschland / Schweiz: 07 06 99 a. n. g.

14. ANGABEN ZUM TRANSPORT

Strassenverkehr, ADR, RID

14.1 UN-Nummer: nicht anwendbar.

- 14.2 Ordnungsgemäße UN-Versandbezeichnung: nicht anwendbar.
- 14.3 Transportgefahrenklassen: nicht anwendbar.
- 14.4 Verpackungsgruppe: nicht anwendbar
- 14.5 Umweltgefahren: nicht anwendbar.
- 14.6 Besondere Vorsichtsmaßnahmen für den Verwender: nein
- 14.7 Massengutbeförderung gemäß Anhang II des MARPOL-Übereinkommens 73/78 und gemäß IBC-Code:

nicht anwendbar.

15. RECHTSVORSCHRIFTEN

15.1 Vorschriften zu Sicherheit, Gesundheit und Umweltschutz/spezifische Rechtsvorschriften:

Sondervorschriften:

Das Produkt fällt unter die Verordnung (EG) Nr. 1223/2009 des Europäischen Parlaments und des Rates über kosmetische Mittel. Das Produkt fällt somit nicht unter die Verordnung (EG) Nr. 1272/2008 des Europäischen Parlaments und des Rates vom 16. Dezember 2008 über die Einstufung, Kennzeichnung und Verpackung von Stoffen und Gemischen, siehe dort Art. 1, Abs. 5 (c). Ausserdem enthält das Produkt keinen der Stoffe, die in der Verordnung (EG) Nr. 1907/2006, Artikel 31, Abs. 1 (b) und (c) oder Abs. 3 (a), (b) und (c) genannt sind. Infolgedessen fällt das Produkt nicht unter die Verordnung (EG) Nr. 1907/2006 des Europäischen Parlaments und des Rates vom 18. Dezember 2006 zur Registrierung, Bewertung, Zulassung und Beschränkung chemischer Stoffe (REACH), worin in Artikel 31 Anforderungen an Sicherheitsdatenblätter aufgeführt sind. Somit ist es nicht erforderlich, dass für das oben genannte Produkt ein Sicherheitsdatenblatt erstellt wird, das die Anforderungen der Verordnung erfüllt.

15.2 Stoffsicherheitsbeurteilung:

Eine Stoffsicherheitsbeurteilung ist nicht durchgeführt worden. Das Produkt wurde einer Sicherheitsbewertung gemäss Artikel 10 der Verordnung (EG) Nr. 1223/2009 über kosmetische Mittel unterzogen.

16. SONSTIGE ANGABEN

Abkürzungen:

n.a: nicht anwendbar ggf.: gegebenenfalls DNEL: Derived No Effect Level

PNEC: Predicted No Effect Concentration
PBT: Persistent, Bioaccumulative and Toxic
PVPB: Very Persistent and Very Bioaccumulative

STOT: Specific Target Organ Toxicity

KERODERM 5/6



Handelsname: KERODERM

erstellt am: 05.01.2023 ersetzt Version vom: 30.01.2020

Sonstige Informationen:

Haltbarkeit: 48 Monate

Notizen zur Anwendung:

KERODERM ist eine Regenerationsalbe auf der Basis von bewährten bakteriostatischen und die Neubildung von Gewebe fördernden Wirkstoffen.

Angegriffene Hautflächen sorgfältig reinigen. Je nach Bedarf einmal oder mehrmals täglich sanft auf die trockenen Hautstellen auftragen und diese, falls erforderlich, mit einem Pflaster oder Verband abdecken.

SDB wird bearbeitet durch:

Firma: TURIMED AG. Adresse: Industriestrasse 19

PLZ: CH-8304 Ort: Wallisellen Land: Schweiz

Telefon: +41 43 443 31 31
Telefax.: +41 43 443 31 32
E-Mail: info@turimed.ch
Web: www.turimed.com

Obige Angaben stützen sich auf den heutigen Stand unserer Kenntnisse und sollen unser Produkt im Hinblick auf etwaige Sicherheitserfordernisse beschreiben. Sie stellen jedoch keine Gewährleistung oder Zusicherung von Eigenschaften im Rechtssinne dar. Gesetzliche Vorschriften sind in eigener Verantwortung zu beachten. Das Produkt darf ohne schriftliche Genehmigung keinem anderen, als dem in den Abschnitten 1 und 7 genannten Verwendungszweck zugeführt werden. Jegliche Haftung für unsere Hinweise ist ausgeschlossen.

Turimed AG CH-8304 Wallisellen

KERODERM 6/6