

Nom commercial: **KERODERM**

Fabriqué le: 05.01.2023

Remplace la fiche de données du: 30.01.2020

1. IDENTIFICATION DE LA SUBSTANCE/PRÉPARATION ET DE LA SOCIÉTÉ/ENTREPRISE

1.1 Identificateur de produit

Nom commercial: KERODERM Pommade régénératrice

Autres informations: Le produit est un produit cosmétique qui relève du règlement (CE) no. 1223/2009 du Parlement européen et du Conseil relatif aux produits cosmétiques. Par conséquent, aucune fiche de données de sécurité n'est requise pour ce produit. Par conséquent, la fiche de données de sécurité la présente fiche ne répond pas entièrement aux exigences légales d'une fiche de données de sécurité.

Art.-No: 2076

Description: Tube, 30 g

1.2 Utilisations identifiées pertinentes de la substance ou de la préparation et utilisations déconseillées

Utilisations conseillées: Pommade régénératrice
Produit cosmétique.

1.3 Renseignements concernant le fournisseur de la fiche de données de sécurité

TURIMED SA
Industriestrasse 19
CH-8304 Wallisellen / Suisse
Tél. : +41 43 443 31 31
Fax : +41 43 443 31 32
info@turimed.ch
www.turimed.com

1.4 Numéros d'appel d'urgence

CH : Tél. : +41 (44) 251 51 51 / Numéro abrégé 145 (Tox Info Suisse, Zurich)

AT : Tél. : +43 (0) 1 / 406 43 43 (centre antipoison Vienne)

DE : Tél. : +49 (0) 30 1 92 40 (centre antipoison Berlin)

2. IDENTIFICATION DES DANGERS

2.1 Classification de la substance ou de la préparation conformément à la directive 1272/2008/CE

Classification CLP: Le produit n'est pas classé comme dangereux selon les règles d'étiquetage des substances et des mélanges. classé comme dangereux.

2.2 Éléments d'étiquetage

Le produit n'est pas classé comme dangereux selon les règles d'étiquetage des substances et des mélanges. classé comme dangereux.

Information supplémentaire : Ce produit est un produit cosmétique qui n'est pas soumis aux règles de classification des produits chimiques. Il n'est pas soumis aux règles de classification et d'étiquetage des produits chimiques.

2.3 Autres dangers

Le produit ne contient pas de substances PBT ou vPvB.

3. COMPOSITION / INFORMATIONS SUR LES COMPOSANTS

3.1 Substances

Ce produit est un mélange

3.2 Mélanges

Ingrédients (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

Nom commercial: **KERODERM**

Fabriqué le: 05.01.2023

Remplace la fiche de données du: 30.01.2020

4. PREMIERS SECOURS

4.1 Description des premiers secours

- Après inhalation:** Le produit ne dégage pas de vapeurs dangereuses. Veiller à ce que de l'air frais soit disponible.
- Après ingestion:** Rincer abondamment la bouche et boire 1 à 2 verres d'eau par petites gorgées. En cas de malaise consulter un médecin.
- Après contact avec la peau :** Le produit est destiné à entrer en contact avec la peau. En cas de sensation de brûlure au contact des plaies rincer à l'eau. .
- Après contact avec** Rincer à l'eau (de préférence avec un flacon de rinçage oculaire) jusqu'à ce que l'irritation diminue. Si les symptômes persistent Consulter un médecin si les symptômes persistent. Si les symptômes persistent Consulter un médecin si les symptômes persistent.
- En général:** En cas de doute ou de malaise persistant, consultez un médecin. Le produit a fait l'objet d'une évaluation de sécurité conformément à l'article 10 du règlement (CE) n° 1223/2009 relatif aux produits cosmétiques. Si, malgré l'évaluation de la sécurité, des désagréments ou des malaises sont constatés lors de l'utilisation du produit, veuillez les signaler à Turimed SA, info@turimed.ch ou au numéro de téléphone +41 43 443 31 31, afin que les mesures correctives nécessaires puissent être prises et que l'obligation d'annoncer les effets indésirables graves conformément à l'article 23 du règlement puisse être remplie. Les effets indésirables graves doivent toujours être annoncés à l'autorité compétente de la Suisse ou de l'État membre de l'UE, dans lequel l'effet s'est produit.

4.2 Principaux symptômes et effets, aigus et différés

Non pertinent, car il s'agit d'un produit cosmétique.

4.3 Indication des éventuels soins médicaux immédiats et traitements particuliers nécessaires

Aucun traitement immédiat particulier n'est nécessaire. Traiter les symptômes.

5. MESURES DE LUTTE CONTRE L'INCENDIE

5.1 Moyens d'extinction:

- Moyens d'extinction appropriés:** Le produit n'est pas directement inflammable. Choisissez l'agent extincteur en fonction du feu environnant.
- Moyens d'extinction inappropriés:** Ne pas éteindre le feu avec un jet d'eau plein, car cela pourrait le propager davantage.

5.2 Dangers particuliers résultant de la substance ou de la préparation

Le produit n'est pas directement inflammable. Évitez d'inhaler les vapeurs et les fumées - cherchez de l'air frais. En cas d'incendie, le produit se décompose et peut produire les types de gaz dangereux suivants : monoxyde de carbone et dioxyde de carbone.

5.3 Conseils aux pompiers

Si cela ne présente pas de danger, déplacer le récipient hors de la zone dangereuse. Ne pas inhaler les vapeurs et les fumées. Assurer l'air frais. Veiller à ce qu'il y ait de l'air frais.

6. MESURES À PRENDRE EN CAS DE DISPERSION ACCIDENTELLE

6.1 Précautions individuelles, équipement de protection et procédures d'urgence

Pas d'exigences particulières.

6.2 Précautions pour la protection de l'environnement

Éviter les émissions inutiles.

6.3 Méthodes et matériel de confinement et de nettoyage

Ramasser les liquides avec des matériaux absorbants (sable, kieselguhr, liant universel, sciure) et les mettre dans des récipients appropriés. Remplir des récipients à déchets. Essuyer les gouttes et les éclaboussures avec un chiffon.

6.4 Référence à d'autres sections

Prescriptions de protection voir section 8.
Pour l'élimination, voir section 13.

Nom commercial: **KERODERM**

Fabriqué le: 05.01.2023
Remplace la fiche de données du: 30.01.2020

7. MANIPULATION ET STOCKAGE

7.1 Précautions à prendre pour une manipulation sans danger

Pas d'exigences particulières.

7.2 Conditions d'un stockage sûr, y compris d'éventuelles incompatibilités

Température de stockage : 15-25 °C. Conserver dans un endroit sec.

7.3 Utilisations finales particulières

Non. Utilisation comme crème pour la peau.

8. CONTRÔLES DE L'EXPOSITION/PROTECTION INDIVIDUELLE

8.1 Paramètres de contrôle

Limite d'exposition professionnelle:

Ne contient pas de substances soumises à déclaration.

Base juridique:

Règles techniques pour les substances dangereuses, valeurs limites d'exposition professionnelle TRGS 900, édition janvier 2006. Dernière modification et ajout: GMBI 2017.

8.2 Contrôle de l'exposition

Dispositifs de commande technique appropriés: Portez l'équipement de protection individuelle indiqué ci-dessous.

Protection des yeux/du visage: Pas nécessaire

Protection de la peau: Pas nécessaire

Protection des mains: Pas nécessaire

Protection des voies respiratoires: Pas nécessaire

Contrôle de l'exposition environnementale: Garantir le respect des réglementations locales en matière d'émissions.

9. PROPRIÉTÉS PHYSIQUES ET CHIMIQUES

9.1 Informations sur les propriétés physiques et chimiques essentielles

État:	pommade
Couleur:	Blanc
Odeur:	Parfumée
Solubilité:	Insoluble dans l'eau
Propriétés explosives:	N/A
Propriétés d'oxydation:	N/A
pH:	Aucune donnée
Point de fusion / congélation:	Aucune donnée
Point de congélation:	Aucune donnée
Point d'ébullition et intervalle d'ébullition (1013 mbar):	Aucune donnée
Point d'éclair:	Aucune donnée
Vitesse d'évaporation:	Aucune donnée
Inflammabilité (solide, gazeux):	Aucune donnée
Limites d'inflammabilité :	Aucune donnée
Limite d'explosivité:	Aucune donnée
Pression de vapeur:	Aucune donnée
Densité de vapeur:	Aucune donnée
Densité relative:	Aucune donnée
Coefficient de partage: n-octanol/eau:	Aucune donnée
Température d'auto-inflammation:	Aucune donnée
Température de décomposition:	Aucune donnée
Viscosité:	400000 - 900000 cps
Seuil olfactif:	Aucune donnée

9.2 Autres informations

Densité: 0.953 – 1.030 g/cm³

10. STABILITÉ ET RÉACTIVITÉ

10.1 Réactivité

Ne réagit pas.

Nom commercial: **KERODERM**

Fabriqué le: 05.01.2023

Remplace la fiche de données du: 30.01.2020

10.2 Stabilité chimique

Le produit est stable s'il est utilisé conformément aux instructions du fabricant.

10.3 Possibilité de réactions dangereuses

Pas connu.

10.4 Conditions à éviter

Pas connu.

10.5 Matières incompatibles

Pas connu.

10.6 Produits de décomposition dangereux

En cas d'incendie ou d'échauffement important, le produit se décompose et peut produire les types de gaz dangereux suivants: Monoxyde de carbone et dioxyde de carbone..

11. INFORMATIONS TOXICOLOGIQUES

11.1 Informations sur les effets toxicologiques

Toxicité aiguë - par voie orale:

L'ingestion de grandes quantités peut provoquer un malaise. Le produit ne doit pas être classé.

Toxicité aiguë - cutanée:

Le produit ne doit pas être classé.

Toxicité aiguë - par inhalation:

Le produit n'a pas besoin d'être classé.

Corrosion : La corrosion:

Le produit ne doit pas être classé.

Lésions oculaires graves/irritation oculaire:

Irritation passagère. Le produit ne doit pas être classé.

Sensibilisation des voies respiratoires ou de la peau:

Le produit ne doit pas être classé.

Mutagénicité sur les cellules germinales:

Le produit ne doit pas être classé.

Cancérogénicité:

Le produit ne doit pas être classé.

Toxicité pour la reproduction:

Le produit ne doit pas être classé.

Exposition unique STOT:

Le produit ne dégage pas de vapeurs dangereuses.

Exposition répétée à des STOT:

Le produit ne doit pas être classé.

Risque d'aspiration:

Aucun risque.

Autres propriétés toxicologiques:

Le produit a fait l'objet d'une évaluation de sécurité conformément à l'article 10 du règlement (CE) n° 1223/2009 relatif aux produits cosmétiques.

12. INFORMATIONS ÉCOLOGIQUES

12.1 Toxicité

Le produit ne doit pas être classifié.

12.2 Persistance et dégradabilité

Probablement biodégradable.

12.3 Potentiel de bioaccumulation

Aucune bioaccumulation attendue.

12.4 Mobilité dans le sol

Les données de test ne sont pas disponibles.

12.5 Résultats des évaluations PBT et VPVB

Le produit ne contient pas de substances PBT/vPvB.

Nom commercial: **KERODERM**

Fabriqué le: 05.01.2023
Remplace la fiche de données du: 30.01.2020

12.6 Autres effets néfastes

Pas connu.

13. CONSIDÉRATIONS RELATIVES À L'ÉLIMINATION

13.1 Méthodes de traitement des déchets

Contactez les autorités locales.

Les emballages vides et nettoyés doivent être recyclés. Les emballages non nettoyés doivent être éliminés conformément à la réglementation locale en matière d'élimination des déchets.

Catégories de déchets UE / Allemagne / Suisse : 07 06 99 non spécifié ailleurs.

14. INFORMATIONS RELATIVES AU TRANSPORT

Circulation routière, ADR, RID

14.1 Numéro ONU: non applicable.

14.2 Nom d'expédition des Nations unies: non applicable.

14.3 Classes de danger pour le transport: non applicable.

14.4 Groupe d'emballage: non applicable.

14.5 Dangers pour l'environnement: non applicable.

14.6 Précautions particulières à prendre par l'utilisateur: non

14.7 Transport en vrac conformément à l'annexe II de la convention MARPOL 73/78 et au recueil IBC:
non applicable.

15. INFORMATIONS RÉGLEMENTAIRES

15.1 Réglementations/législation particulières à la substance ou de la préparation en matière de sécurité, de santé et d'environnement

Dispositions spéciales:

Le produit relève du règlement (CE) n° 1223/2009 du Parlement européen et du Conseil relatif aux produits cosmétiques. Le produit ne relève donc pas du règlement (CE) n° 1272/2008 du Parlement européen et du Conseil du 16 décembre 2008 relatif à la classification, à l'étiquetage et à l'emballage des substances et des mélanges, voir article 1, paragraphe 5 (c). En outre, le produit ne contient aucune des substances mentionnées dans le règlement (CE) n° 1907/2006, article 31, paragraphes 1 (b) et (c) ou paragraphe 3 (a), (b) et (c). Par conséquent, le produit ne relève pas du règlement (CE) n° 1907/2006 du Parlement européen et du Conseil du 18 décembre 2006 concernant l'enregistrement, l'évaluation et l'autorisation des substances chimiques, ainsi que les restrictions applicables à ces substances (REACH), dont l'article 31 énonce les exigences relatives aux fiches de données de sécurité. Par conséquent, il n'est pas nécessaire d'établir une fiche de données de sécurité pour le produit susmentionné qui soit conforme au règlement. exigences du règlement.

15.2 Évaluation de la sécurité chimique

Une évaluation de la sécurité chimique n'a pas été réalisée. Le produit a fait l'objet d'une évaluation de la sécurité conformément à l'article 10 du règlement (CE) n° 1223/2009 relatif aux produits cosmétiques.

16. AUTRES INFORMATIONS

Abréviations:

n.a: non applicable
ggf.: le cas échéant (gegebenenfalls)
DNEL: Derived No Effect Level
PNEC: Predicted No Effect Concentration
PBT: Persistent, Bioaccumulative and Toxic
vPvB: Very Persistent and Very Bioaccumulative
STOT: Specific Target Organ Toxicity

Nom commercial: **KERODERM**

Fabriqué le: 05.01.2023

Remplace la fiche de données du: 30.01.2020

Autres informations

Durée de conservation: 48 mois

Notes sur l'application

KERODERM est une pommade régénératrice à base de substances bactériostatiques éprouvées et favorisant la formation de nouveaux tissus.

Nettoyer soigneusement les surfaces de peau affectées et désinfectez si nécessaire. Appliquer une ou plusieurs fois par jour, selon les besoins, une petite quantité de pommade sur les zones sèches de la peau et les recouvrir, si nécessaire, d'un pansement ou d'un bandage.

La FDS est traitée par:

Société: TURIMED SA
Adresse: Industriestrasse 19
CODE POSTAL: CH-8304
Lieu: Wallisellen
Pays: Suisse
Téléphone: +41 43 443 31 31
Fax: +41 43 443 31 32
eMail: info@turimed.ch
Web: www.turimed.com

Les informations ci-dessus sont basées sur l'état actuel de nos connaissances et ont pour but de décrire notre produit en fonction d'éventuelles exigences de sécurité. Elles ne constituent toutefois pas une garantie ou une assurance de propriétés au sens juridique. Les prescriptions légales doivent être respectées sous sa propre responsabilité. Le produit ne doit pas être utilisé à d'autres fins que celles mentionnées dans les sections 1 et 7 sans autorisation écrite. Toute responsabilité concernant nos indications est exclue.

Turimed SA
CH-8304 Wallisellen