

Nome commerciale: **KERODERM**

Creazione: 21.01.2026
Sostituisce la scheda dei dati del: 06.06.2025

1. IDENTIFICAZIONE DELLA SOSTANZA O DEL PREPARATO E DELLA SOCIETÀ/IMPRESA

1.1 Identificatore del prodotto:

Nome commerciale: KERODERM Unguento rigenerante

Altre informazioni:

Il prodotto è un prodotto cosmetico coperto dal Regolamento (CE) n. 1223/2009 del Parlamento europeo e del Consiglio sui prodotti cosmetici. Pertanto, non è necessaria alcuna scheda di sicurezza per il prodotto. Pertanto il non è pienamente conforme ai requisiti legali per una scheda di dati di sicurezza. scheda di sicurezza.

No articolo: 2076

Descrizione: Tubo, 30 g

1.2 Usi pertinenti identificati della sostanza o del preparato e usi sconsigliati:

Usi consigliati: Unguento rigenerante.
Prodotto cosmetico.

1.3 Informazioni sul fabbricante che fornisce la scheda di dati di sicurezza:

TURIMED AG.
Thurgauerstasse 107
CH-8152 Opfikon
Svizzera
T: +41 43 443 31 31
F: +41 43 443 31 32
info@turimed.ch
www.turimed.com

1.4 Numeri telefonici di emergenza:

CH: Tel.: +41 (44) 251 51 51 / selezione breve 145 (Tox Info Suisse, Zurigo)
AT: Tel.: +43 (0) 1 / 406 43 43 (Vergiftungsinformationszentrale Wien)
DE: Tel.: +49 (0) 30 1 92 40 (Giftnotruf Berlin)

2. IDENTIFICAZIONE DEI PERICOLI

2.1 Classificazione della sostanza o del preparato in base a 1272/2008/CE:

Classificazione CLP: Il prodotto non deve essere classificato come pericoloso secondo le norme di etichettatura delle sostanze e delle miscele.

2.2 Elementi dell'etichetta:

Il prodotto non deve essere classificato come pericoloso secondo le norme di etichettatura delle sostanze e delle miscele.

Informazioni aggiuntive:

Questo prodotto è un prodotto cosmetico, che non è soggetto alle norme di legge. requisiti di classificazione ed etichettatura dei prodotti chimici.

2.3 Altri pericoli:

Il prodotto non contiene sostanze PBT o vPvB.

3. COMPOSIZIONE / INFORMAZIONE SUGLI INGREDIENTI

3.1 Sostanze:

Questo prodotto è una miscela

3.2 Preparati:

Incredients (INCI):

Aqua, Paraffinum Liquidum, Lanolin, Zinc Oxide, Petrolatum, Cera Alba, Cetearyl Alcohol, Pentyleneglycol, Sorbitan Sesquilesterate, Cholesterol, Linoleic Acid, Oleic Acid, Linolenic Acid, Retinyl Palmitate, Palmitic Acid, Stearic Acid, Tocopherol, Citric Acid, Sodium Benzoate, Potassium Sorbate, Parfum, Lavandula Oil/Extract, Linalyl Acetate, Linalool, Camphor, Coumarin, Pinene, Beta-Caryophyllene, Limonene, Geranyl Acetate

Contiene vitamina A. Tenere presente l'assunzione giornaliera complessiva prima di farne uso.

Nome commerciale: **KERODERM**

Creazione: 21.01.2026

Sostituisce la scheda dei dati del: 06.06.2025

4. MISURE DI PRIMO SOCCORSO

4.1 Descrizione delle misure di primo soccorso:

In caso di inalazione: Il prodotto non rilascia vapori pericolosi. Fornire aria fresca.

In caso di ingestione: Sciacquare accuratamente la bocca e bere 1-2 bicchieri d'acqua a piccoli sorsi. In caso di malessere consultare un medico.

In caso di contatto cutaneo: Il prodotto è destinato al contatto con la pelle. In caso di ustione a contatto con le ferite risciacquare con acqua.

In caso di contatto oculare: Sciacquare con acqua (preferibilmente con un flacone per il lavaggio degli occhi) fino alla scomparsa dell'irritazione. Se i sintomi persistono Se i sintomi persistono, consultare un medico.

Indicazione generale: In caso di dubbio o di indisposizione persistente, consultare un medico. Il prodotto è stato sottoposto a un valutazione della sicurezza ai sensi dell'articolo 10 del Regolamento (CE) n. 1223/2009 sui prodotti cosmetici. prodotti. Se, nonostante la valutazione della sicurezza effettuata, l'uso del prodotto causa qualsiasi malessere o indisposizione, si prega di segnalarlo a Turimed AG, info@turimed.ch o chiamare il numero +41 43 443 31 31, in modo da poter adottare le necessarie misure correttive. necessarie azioni correttive e l'obbligo di segnalare i casi gravi e indesiderati. ai sensi dell'articolo 23 dell'Ordinanza può essere soddisfatta. Gravi effetti indesiderati devono sempre essere segnalati all'autorità competente in Svizzera o nello Stato membro dell'UE, in cui si è verificato l'effetto.

4.2 Principali sintomi ed effetti acuti e ritardati:

Non è rilevante in quanto si tratta di un prodotto cosmetico.

4.3 Indicazione dell'eventuale necessità di consultare immediatamente un medico e di trattamenti speciali:

Non è necessario un trattamento immediato speciale. Trattare i sintomi.

5. MISURE ANTINCENDIO

5.1 Mezzi di estinzione:

Estintori adeguati: Il prodotto non è direttamente infiammabile. Scegliere il giusto agente estinguente.

Estintori inadeguati: Non spegnere con un getto d'acqua pieno per evitare che l'incendio si propaghi ulteriormente.

5.2 Pericoli speciali derivanti dalla sostanza o dal preparato:

Il prodotto non è direttamente infiammabile. Evitare l'inalazione di vapori e fumi - cercare aria fresca. In caso di incendio, il prodotto si decompone e può produrre i seguenti tipi di gas pericolosi: Monossido di carbonio e anidride carbonica.

5.3 Raccomandazioni per gli addetti all'estinzione degli incendi:

Se è possibile farlo in sicurezza, rimuovere il contenitore dalla zona di pericolo. Non inalare i vapori e i fumi. Fornire aria fresca.

6. MISURE IN CASO DI RILASCIO ACCIDENTALE

6.1 Precauzioni personali, dispositivi di protezione e procedure in caso di emergenza:

Nessun requisito speciale.

6.2 Precauzioni ambientali:

Evitare le emissioni non necessarie.

6.3 Metodi e materiali per il contenimento e per la bonifica:

Assorbire con materiali leganti per i liquidi (sabbia, diatomee, legante universale, segatura) e riporre in appositi contenitori per rifiuti. riempire in appositi contenitori per rifiuti. Asciugare le gocce e gli schizzi con un panno.

6.4 Riferimento ad altre sezioni:

Per le norme di protezione, vedere la sezione 8.
Smaltimento vedi sezione 13.

Nome commerciale: **KERODERM**

Creazione: 21.01.2026

Sostituisce la scheda dei dati del: 06.06.2025

7. MANIPOLAZIONE E IMMAGAZZINAMENTO

7.1 Precauzioni per la manipolazione sicura:

Nessun requisito speciale.

7.2 Condizioni per l'immagazzinamento sicuro, comprese eventuali incompatibilità:

Temperatura di conservazione: 15-25 °C. Conservare in un luogo asciutto.

7.3 Usi finali specifici:

No. Usare come crema per la pelle.

8. CONTROLLO DELL'ESPOSIZIONE/PROTEZIONE INDIVIDUALE

8.1 Parametri di controllo:

Limite di esposizione professionale:

Non contiene sostanze soggette a segnalazione.

Base giuridica:

Regole tecniche per le sostanze pericolose, limiti di esposizione professionale TRGS 900, edizione gennaio 2006, ultima modifica e integrazione: GMBI 2017.

8.2 Controlli dell'esposizione:

Dispositivi tecnici di controllo adeguati: Indossare i dispositivi di protezione individuale specificati di seguito.

Protezione del viso/occhi: Non richiesto

Protezione della pelle: Non richiesto

Protezione delle mani: Non richiesto

Protezione respiratoria: Non richiesto

Limitazione e monitoraggio dell'esposizione ambientale: Garantire la conformità alle normative locali sulle emissioni.

9. PROPRIETÀ FISICHE E CHIMICHE

9.1 Informazioni sulle proprietà fisiche e chimiche fondamentali:

Condizione:	Unguento
Colore:	Bianco
Odore:	Profumato
Solubilità:	Insolubile in acqua
Proprietà esplosive:	N/D
Proprietà ossidanti:	N/D
Valore del pH:	Nessun dato
Punto di fusione / Punto di congelamento:	Nessun dato
Punto di congelamento:	Nessun dato
Punto di ebollizione iniziale e intervallo di ebollizione (1013 mbar):	Nessun dato
Punto di infiammabilità:	Nessun dato
Tasso di evaporazione:	Nessun dato
Infiammabilità (solido, gas):	Nessun dato
Limiti di infiammabilità:	Nessun dato
Limite di esplosione:	Nessun dato
Pressione di vapore:	Nessun dato
Densità di vapore:	Nessun dato
Densità relativa:	Nessun dato
Coefficiente di ripartizione: n-ottanolo/acqua:	Nessun dato
Temperatura di autoaccensione:	Nessun dato
Temperatura di decomposizione:	Nessun dato
Viscosità:	400000 - 900000 cps
Soglia di odore:	Nessun dato

9.2 Altre informazioni

Densità: 0.953 – 1.030 g/cm³

Nome commerciale: **KERODERM**

Creazione: 21.01.2026

Sostituisce la scheda dei dati del: 06.06.2025

10. STABILITÀ E REATTIVITÀ

10.1 Reattività:

Non risponde.

10.2 Stabilità chimica:

Il prodotto è stabile se utilizzato secondo le istruzioni del produttore.

10.3 Possibilità di reazioni pericolose:

Non è noto.

10.4 Condizioni da evitare:

Non è noto.

10.5 Materiali incompatibili:

Non è noto.

10.6 Prodotti di decomposizione pericolosi:

In caso di incendio o di forte riscaldamento, il prodotto si decompone e può produrre i seguenti tipi di gas pericolosi:
Monossido di carbonio e anidride carbonica.

11. INFORMAZIONI TOSSICOLOGICHE

11.1 Informazioni sugli effetti tossicologici:

Tossicità acuta - orale:

L'ingestione di grandi quantità può causare disturbi. Il prodotto non deve essere classificato.

Tossicità acuta - cutanea:

Il prodotto non deve essere classificato.

Tossicità acuta - inalazione:

Il prodotto non deve essere classificato.

Corrosività:

Il prodotto non deve essere classificato.

Gravi danni agli occhi/irritazione:

Irritazione transitoria. Il prodotto non deve essere classificato.

Sensibilizzazione respiratoria o cutanea:

Il prodotto non deve essere classificato.

Mutagenicità delle cellule germinali:

Il prodotto non deve essere classificato.

Cancerogenicità:

Il prodotto non deve essere classificato.

Tossicità per la riproduzione:

Il prodotto non deve essere classificato.

Singola esposizione STOT:

Il prodotto non rilascia vapori pericolosi.

Esposizione STOT ripetuta:

Il prodotto non deve essere classificato.

Pericolo di aspirazione:

Nessun rischio.

Altre proprietà tossicologiche:

Il prodotto è stato sottoposto a una valutazione della sicurezza ai sensi dell'articolo 10 del Regolamento (CE) n. 1223/2009 sui prodotti cosmetici

12. INFORMAZIONI ECOLOGICHE

12.1 Tossicità:

Il prodotto non deve essere classificato.

12.2 Persistenza e degradabilità:

Si prevede che sia biodegradabile.

12.3 Potenziale di bioaccumulo:

Non si prevede bioaccumulo.

12.4 Mobilità nel suolo:

I dati dei test non sono disponibili.

Nome commerciale: **KERODERM**

Creazione: 21.01.2026

Sostituisce la scheda dei dati del: 06.06.2025

12.5 Risultati della valutazione PBT e vPvB:

Il prodotto non contiene sostanze PBT/vPvB.

12.6 Altri effetti avversi:

Non è noto.

13. CONSIDERAZIONI SULLO SMALTIMENTO

13.1 Metodi di trattamento dei rifiuti:

Contattare le autorità locali..

Gli imballaggi vuoti e puliti devono essere inviati al riciclaggio. Gli imballaggi non puliti devono essere smaltiti in conformità con le norme locali sullo smaltimento dei rifiuti.

Categorie di rifiuti UE / Germania / Svizzera: 07 06 99 a. n. g.

14. INFORMAZIONI SUL TRASPORTO

Trasporto su strada, ADR, RID

14.1 Numero ONU: non applicabile

14.2 Nome di spedizione dell'ONU: non applicabile

14.3 Classi di pericolo connesse al trasporto: non applicabile

14.4 Gruppo d'imballaggio: non applicabile

14.5 Pericoli per l'ambiente: non applicabile

14.6 Precauzioni speciali per gli utilizzatori: no

14.7 Trasporto di rinfuse secondo l'allegato II della convenzione MARPOL 73/78 e il codice IBC:
non applicabile

15. INFORMAZIONI SULLA REGOLAMENTAZIONE

15.1 Norme e legislazione su salute, sicurezza e ambiente specifiche per la sostanza o il preparato:

Regolamenti speciali:

Il prodotto rientra nel campo di applicazione del Regolamento (CE) n. 1223/2009 del Parlamento europeo e del Consiglio sui prodotti cosmetici. prodotti. Il prodotto non è pertanto coperto dal Regolamento (CE) n. 1272/2008 del Parlamento europeo e del Consiglio, del 16 dicembre 2008 sulla classificazione, l'etichettatura e l'imballaggio delle sostanze e delle miscele, cfr. art. 1, Paragrafo 5 (c). Inoltre, il prodotto non contiene nessuna delle sostanze elencate nel regolamento (CE) n. 1907/2006, articolo 31, paragrafo 1, lettera b). e (c) o il paragrafo 3 (a), (b) e (c). Di conseguenza, il prodotto non è coperto dal Regolamento (CE) n. 1907/2006 del Parlamento europeo e del Consiglio, del 18 dicembre 2006, concernente la registrazione, la valutazione, l'autorizzazione e l'immissione in commercio di medicinali. e restrizione delle sostanze chimiche (REACH), il cui articolo 31 stabilisce i requisiti per le schede di sicurezza. Pertanto, non è necessario redigere una scheda di sicurezza per il prodotto sopra citato, che soddisfa i requisiti di sicurezza e di sicurezza. requisiti del Regolamento.

15.2 Valutazione della sicurezza chimica:

Non è stata effettuata una valutazione della sicurezza chimica. Il prodotto è stato sottoposto a una valutazione della sicurezza ai sensi dell'articolo 10 del Regolamento (CE) n. 1223/2009 sui prodotti cosmetici.

16. ALTRE INFORMAZIONI

Abbreviazioni:

n.a: non applicabile

ggf.: se applicabile (gegebenenfalls)

DNEL: Derived No Effect Level

Nome commerciale: **KERODERM**

Creazione: 21.01.2026

Sostituisce la scheda dei dati del: 06.06.2025

PNEC: Predicted No Effect Concentration
PBT: Persistent, Bioaccumulative and Toxic
vPvB: Very Persistent and Very Bioaccumulative
STOT: Specific Target Organ Toxicity

Altre informazioni:

urata di conservazione: 48 mesi / Consumare entro 6 mesi dall'apertura.

Note sull'applicazione:

KERODERM è indicato per il trattamento di lesioni piccole e superficiali. L'unguento favorisce la naturale rigenerazione dei tessuti della pelle. Contiene sostanze nutrienti e inibitorie dei batteri e favorisce il naturale processo di rigenerazione della pelle.

Pulire accuratamente le aree cutanee interessate e disinfettare se necessario. Applicare una piccola quantità sulle aree cutanee asciutte una o più volte al giorno, secondo le necessità, e coprire con un cerotto o un bendaggio se necessario..

SDB è elaborata da:

TURIMED SA.
Industriestrasse 19
CH-8304 Wallisellen
Svizzera
T: +41 43 443 31 31
F: +41 43 443 31 32
E-Mail: info@turimed.ch
Web: www.turimed.com

Le informazioni di cui sopra si basano sulle nostre attuali conoscenze e intendono descrivere il nostro prodotto in relazione a qualsiasi requisito di sicurezza. Tuttavia, non costituiscono una garanzia o un'assicurazione di proprietà in senso giuridico. Le norme di legge devono essere rispettate sotto la responsabilità dell'utente. Il prodotto non può essere utilizzato per scopi diversi da quelli specificati nelle sezioni 1 e 7 senza autorizzazione scritta. È esclusa qualsiasi responsabilità per i nostri consigli.

Turimed SA
CH-8152 Opfikon