

Handelsname: **RAPISAN MEDIUM DK** (ex. *Rapisan DK*)

erstellt am: 31.01.2020

ersetzt Version vom: 07.02.2019

1. STOFF- / ZUBEREITUNGS- UND FIRMENBEZEICHNUNG

1.1 Produktbezeichnung:

Handelsname: RAPISAN MEDIUM DK

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.: 1308

Beschreibung: Bag-in-Box, 1.4 L

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

Empfohlene Anwendungen: Hochwirksamer, hautfreundlicher Handreiniger mit Maiskolben-Granulat, zur raschen und mühelosen Entfernung hartnäckiger und stark haftender Verschmutzungen.

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 Notrufnummern:

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:

Das Produkt 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, Sodium Laureth Sulfate, Zea Mais Cob Meal, Glycerin, Cocoglucoside, C9-C15 Pareth-8, PEG-7 Glyceryl Cocoate, Xanthan Gum, Argilla, Phenoxyethanol, Citric Acid, Diazolidinyl Urea, Potassium Sorbate, Parfum, Hydrolyzed Wheat Gluten, Bentonite, Titanium Dioxide, CI 77891, Quartz, Sodium Benzoate, CI 42051, CI 19140

Handelsname: **RAPISAN MEDIUM DK** (ex. *Rapisan DK*)

erstellt am: 31.01.2020
ersetzt Version vom: 07.02.2019

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 Augenspülfflasche), 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:

Es dürfen keine größeren Mengen von verschütteter Substanz und Rückständen in die Kanalisation gelangen.

6.3 Methoden und Material für Rückhaltung und Reinigung:

Mit flüssigkeitsbindenden Materialien (Sand, Kieselgur, Universalsorbier, 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.

Handelsname: **RAPISAN MEDIUM DK** (ex. *Rapisan DK*)

erstellt am: 31.01.2020
ersetzt Version vom: 07.02.2019

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 Hautreiniger.

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

9.1 Angaben zu den grundlegenden physikalischen und chemischen Eigenschaften:

| | |
|---|-------------------|
| Zustand: | Flüssigkeit |
| Farbe: | Grün |
| Geruch: | Parfümiert |
| Löslichkeit: | Löslich in Wasser |
| Explosive Eigenschaften: | N/A |
| Oxidationseigenschaften: | N/A |
| pH-Wert: | 4.5 – 5.0 |
| Schmelzpunkt / Gefrierpunkt: | Keine Daten |
| Gefrierpunkt: | Keine Daten |
| Siedebeginn und Siedebereich (1013 mbar): | 100°C |
| Flammpunkt: | Keine Daten |
| 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: | Keine Daten |
| Zersetzungstemperatur: | Keine Daten |
| Viskosität: | 11000 – 15000 cps |
| Geruchsschwelle: | Keine Daten |

9.2 Sonstige Angaben:

Dichte: 900 – 1010 kg/m³

10. STABILITÄT UND REAKTIVITÄT

10.1 Reaktivität:

Nicht reagierend.

Handelsname: **RAPISAN MEDIUM DK** (ex. Rapisan DK)

erstellt am: 31.01.2020

ersetzt Version vom: 07.02.2019

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:

Nicht bekannt.

11. ANGABEN ZUR TOXIKOLOGIE

11.1 Angaben zu toxikologischen Wirkungen:

Akute Toxizität - oral:

Verschlucken 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.

Ätzung:

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 muss nicht klassifiziert werden.

Wiederholte STOT-Exposition:

Das Produkt muss nicht klassifiziert werden.

Aspirationsgefahr:

Das Produkt muss nicht klassifiziert werden.

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.

12.6 Andere schädliche Wirkungen:

Nicht bekannt.

Handelsname: **RAPISAN MEDIUM DK** (ex. *Rapisan DK*)

erstellt am: 31.01.2020

ersetzt Version vom: 07.02.2019

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 Abfälle 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
vPvB: Very Persistent and Very Bioaccumulative
STOT: Specific Target Organ Toxicity

Sonstige Informationen:

Haltbarkeit: 36 Monate

Handelsname: **RAPISAN MEDIUM DK** (ex. *Rapisan DK*)

erstellt am: 31.01.2020

ersetzt Version vom: 07.02.2019

Notizen zur Anwendung:

Flüssiges, alkalifreies Intensiv-Händereinigungsmittel mit sehr gutem Fettlösevermögen und einer hohen Reinigungskraft. Die eingesetzten biologisch abbaubaren Granulate unterstützen die Reinigungswirkung.

Verschmutzte Hände mit Wasser anfeuchten. RAPISAN MEDIUM DK auf die nassen Hände geben, gut verreiben und mit Wasser abspülen.

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