

Güvenlik Bilgi Formu

Sayfa: 1/16

BASF Zararlı Maddeler ve Karışımlara İlişkin Güvenlik Bilgi Formları Hakkında Yönetmelik (R.G

13.12.2014-29204)

Tarih / gözden geçirilme tarihi: 08.06.2023 Revizyon: 5.0 Bir Önceki Revizyon Tarihi: 20.10.2020 Önceki Revizyon: 4.0

Tarih / İlk versiyon: 28.08.2006

Ürün: Lutavit® E 50

(ID no. 30040915/SDS_GEN_TR/TR)

Basım tarihi 16.10.2025

BÖLÜM 1: Maddenin/karışımın ve şirketin/dağıtıcının kimliği

1.1. Madde /Karışımın kimliği

Lutavit® E 50

1.2. Madde veya karışımın belirlenmiş kullanımları ve tavsiye edilmeyen kullanımları

Belirlenmiş ilgili kullanımlar: gıda katkısı

1.3. Güvenlik bilgi formundaki tedarikçinin detayları

Firma: BASF SE 67056 Ludwigshafen GERMANY İletişim adresi:

BASF Tuerk Kimya San. ve Tic. Ltd. Sti. Barbaros Mah. Begonya Sok. Nidakule Ataşehir Batı No:1 D:48, 34746 Ataşehir/İstanbul

Türkiye

Telefon: +90 216 570 3862

Elektronik posta adresi: zeynep.cakir@basf.com

1.4. Acil durum telefon numarası

Acil İlkyardım Merkezi: 112

Ulusal Zehir Danışma Merkezi: 114

İtfaiye: 110

International emergency number: Telefon: +49 180 2273-112

Telefaks numarası: +90 216 570 3779

13.12.2014-29204)

Tarih / gözden geçirilme tarihi: 08.06.2023 Revizyon: 5.0 Bir Önceki Revizyon Tarihi: 20.10.2020 Önceki Revizyon: 4.0

Tarih / İlk versiyon: 28.08.2006

Ürün: Lutavit® E 50

(ID no. 30040915/SDS_GEN_TR/TR)

Basım tarihi 16.10.2025

BÖLÜM 2: Zararlılık tanımlanması

2.1. Madde ve karışımın sınıflandırılması

Karışımın sınıflandırılması için aşağıdaki yöntemler uygulanmıştır: Test sonuçları ve uzmanların değerlendirmesinden sonra, tehlikeli maddelerin konsantrasyon seviyelerinde ekstrapolasyon. Kullanılan metodolojiler ilgili test sonuçlarında belirtilmiştir.

28848 nolu Resmi Gazeteye göre (R.G 11.12.2013-28848)

Bu ürün için GHS kriterlerine göre sınıflandırmaya gerek yoktur.

2.2. Etiket unsurları

28848 nolu Resmi Gazeteye göre (R.G 11.12.2013-28848)

GHS (Kimyasalların Sınıflandırılması ve Etiketlendirilmesi Sistemi) kriterlerine göre ürün tehlike uyarı etiketi gerektirmemektedir.

2.3. Diğer zararlar

28848 nolu Resmi Gazeteye göre (R.G 11.12.2013-28848)

Ürün belli koşullar altında toz patlamasına neden olabilir.

BÖLÜM 3: Bileşimi /İçeriği Hakkında Bilgi

3.1. Maddeler

Uygulanabilir değil

3.2. Karışımlar

Kimyasal yapısı

Preparasyon esası:Vitamin E Acetate (İçerik (W/W): >= 50 %), Silica

Mevzuatla ilgili bileşenler

Bilinen özel tehlikeleri yoktur.

BÖLÜM 4: İlk yardım önlemleri

4.1. İlk yardım önlemlerinin açıklaması

Ürünün bulaştığı giysileri çıkarın.

Solunursa:

Hastayı sakinleştirin, açık havaya çıkarın.

Deri ile temas ederse:

13.12.2014-29204)

Tarih / gözden geçirilme tarihi: 08.06.2023 Revizyon: 5.0 Bir Önceki Revizyon Tarihi: 20.10.2020 Önceki Revizyon: 4.0

Tarih / İlk versiyon: 28.08.2006

Ürün: Lutavit® E 50

(ID no. 30040915/SDS_GEN_TR/TR)

Basım tarihi 16.10.2025

Sabun ve su ile iyice yıkayın.

Göz ile temas ederse:

Etkilenen gözleri, gözkapaklarını açık tutarak en az 15 dakika akar su altında yıkayınız.

Yutulursa:

Ağzınız çalkalayın ve sonrasında 200-300 ml su için.

4.2. Akut ve sonradan görülen önemli belirtiler ve etkiler

Belirtiler: Diğer belirtiler ve/veya etkileri şimdiye kadar bilinmemektedir

4.3. Tıbbi müdahale ve özel tedavi gereği için ilk işaretler

Tedavi: Semptomlara bağlı tedavi (dekontaminasyon, yaşamsal fonksiyonlar).

BÖLÜM 5: Yangınla mücadele önlemleri

5.1. Yangın söndürücüler

Uygun söndürücü maddeler:

su püskürtme, köpük, kuru toz, karbon dioksit

güvenlik açisindan uygun olmayan söndürücü maddeler:

su jeti

İlave bilgiler:

Toz patlaması riski nedeniyle ürünü/maddeyi hızla savurmaktan kaçınınız.

5.2. Madde veya karışımdan kaynaklanan özel zararlar

Tehlikeli Maddeler: zararlı buharlar, karbon oksit

Tavsiye: Duman/is yayılımı. Yangın durumunda adı geçen maddeler/madde grupları açığa çıkabilir.

Toz patlama tehlikesi

5.3. Yangın söndürme ekipleri için tavsiyeler

Özel koruyucu donanım:

Bağımsız bir solunum aparatı kullanın.

Ek bilgiler:

Yangın enkazını ve kirlenmiş söndürme suyunu resmi mevzuata uygun olarakbertaraf ediniz. Tehlike altındaki konteynerları su spreyi ile soğutun.

BÖLÜM 6: Kaza sonucu yayılmaya karşı önlemler

Toz hava ile patlayıcı karışım oluşturabilir.

13.12.2014-29204)

Tarih / gözden geçirilme tarihi: 08.06.2023 Revizyon: 5.0
Bir Önceki Revizyon Tarihi: 20.10.2020 Önceki Revizyon: 4.0

Tarih / İlk versiyon: 28.08.2006

Ürün: Lutavit® E 50

(ID no. 30040915/SDS_GEN_TR/TR)

Basım tarihi 16.10.2025

6.1. Kişisel önlemler, koruyucu ekipman ve acil durum prosedürleri

Kişisel koruyucu elbise kullanınız. Kişisel korunma önlemleri hakkında bilgi için 8. bölüme bakınız. Toz olusmasindan kaçinin.

6.2. Çevresel önlemler

Kanalizasyona/yüzey sularına/yeraltı sularına deşarj etmeyiniz.

6.3. Muhafaza etme ve temizleme için yöntemler ve materyaller

Küçük miktarlar için: Toz bağlayıcı madde ile tutunuz ve bertaraf ediniz.

Büyük miktarlar için: Mekanik yöntemlerle temizleyin.

Absorbe edilmiş maddeyi mevzuata uygun şekilde bertaraf ediniz. Toz kaldırmaktan kaçınınız.

6.4. Diğer bölümlere atıflar

Maruziyet kontrolleri/kişisel korunma ve bertaraf değerlendirmeler ile ilgili bilgi bölüm 8 ve 13'de bulunabilir.

BÖLÜM 7: Elleçleme ve Depolama

7.1. Güvenli elleçleme için önlemler

İyi endüstriyel hijyen ve emniyet uygulamalarına uygun olarak kullanınız.

Yangın ve patlamaya karşı koruma:

Toz olusmasından kaçının. Toz patlaması riski nedeniyle ürünü/maddeyi hızla savurmaktan kaçınınız. Statik elektrik bosalmalarına karsi koruyucu önlem alin. Tüm tutuşma kaynaklarından kaçınınız: ısı, kıvılcım, açık alev.

7.2. Uyuşmazlıkları da içeren güvenli depolama için koşullar

Kaplar için uygun malzemeler: Yüksek yoğunluklu polietilen (HDPE), Düşük yoğunluklu polietilen (LDPE), Polypropylen

Depolama şartları hakkında ilave bilgiler: Kapları ağzı sıkıca kapalı ve kuru şekilde muhafaza edin; serin yerde depolayın.

7.3. Spesifik son kullanıcı(lar)

Bölüm 1'de belirlenmiş listeli kullanıcı(lar) için bahsedilen tavsiyeler Bölüm 7'de görülebilir.

BÖLÜM 8: Maruziyet Kontrolleri / Kişisel Korunma

8.1. Kontrol parametreleri

İşyeri kontrolu sınır parametreleri içeren bileşenler

Maddeye özgü mesleki maruziyet sınırı bilinmemektedir.

13.12.2014-29204)

Tarih / gözden geçirilme tarihi: 08.06.2023 Revizyon: 5.0 Bir Önceki Revizyon Tarihi: 20.10.2020 Önceki Revizyon: 4.0

Tarih / İlk versiyon: 28.08.2006

Ürün: Lutavit® E 50

(ID no. 30040915/SDS_GEN_TR/TR)

Basım tarihi 16.10.2025

8.2. Maruziyet kontrolleri

Kişisel korunma donanımları

Solunum koruması:

Toz oluşması durumunda solunum koruması. Partikül filtresi EN 143 Tip P1, filtreleme kapasitesi düşük (inert maddelerin katı parçacıkları)

El koruması:

Kimyasal etkilere dayanıklı eldiven (EN ISO 374-1)

Göz koruması:

Yan siperlikleri olan emniyet gözlükleri (frame goggles) (EN 166)

Vücut koruması:

Vücut koruması, aktivite ve maruz kalma seviyesine göre seçilmelidir.

Genel güvenlik ve hijyen önlemleri

İyi endüstriyel hijyen ve emniyet uygulamalarına uygun olarak kullanınız. Kapalı iş elbisesi giyilmesi tavsiye edilir. Çalışma yerinde yemek, içmek, sigara içmek ve burundan herhangi bir maddeyi içine çekmek yasaktır. Eller ve/ya yüz molalardan önce ve vardiya bitiminden sonra yıkanmalıdır. İş elbisesini ayrı saklayın.

BÖLÜM 9: Fiziksel ve Kimyasal Özellikler

9.1. Temel fiziksel ve kimyasal özellikleri hakkında bilgi

Maddenin hali: katı Form: toz

Renk: beyazdan kırık beyaza Koku: hemen hemen kokusuz

Koku sınırı:

ilgili degil

Erime noktası:

ilgili değil

Kaynama noktası:

tatbik edilemez

Parlayıcılık: kola alevlenir değil

(Direktif 92/69/EEC, A.10)

Düşük patlama limiti:

Sınıflandırma ve etiketleme katılar

için uygun değildir.

Yüksek patlama limiti:

Sınıflandırma ve etiketleme katılar

için uygun değildir.

Parlama noktası:

ürün katıdır, uygulanamaz.

Termal bozunma: $>= 175 \, ^{\circ}\text{C} \, (DSC \, (DIN \, 51007))$

SADT: > 75 °C

Heat accumulation / Dewar 500 ml (SADT, UN-Test H.4, 28.4.4)

13.12.2014-29204)

Tarih / gözden geçirilme tarihi: 08.06.2023 Revizyon: 5.0 Bir Önceki Revizyon Tarihi: 20.10.2020 Önceki Revizyon: 4.0

Tarih / İlk versiyon: 28.08.2006

Ürün: Lutavit® E 50

(ID no. 30040915/SDS_GEN_TR/TR)

Basım tarihi 16.10.2025

pH değeri:

çözünmez

Vizkozite, kinematik:

ürün katıdır, uygulanamaz.

Vizkozite, dinamik:

ürün katıdır, uygulanamaz.

Suda çözünebilirlik:

çözünmez

Parçalanma katsayısı n-oktanol/su (log Kow):

karışımlar için geçerli değildir

buhar basıncı:

tatbik edilemez

Yoğunluk:

Mutlak yoğunluk için hiçbir bilgi mevcut değildir. Bunun yerine, kütle yoğunluğu daha alakalı bir değer

olarak belirlendi.

Relatif buhar yoğunluğu (hava):

Ürün uçucu olmayan bir katıdır.

9.2. Diğer bilgiler

Fiziksel zararlılık sınıflarına ilişkin bilgiler

Patlayıcılar

patlama tehlikesi: Ürünün patlama tehlikesi yoktur,

ancak hava / toz karışım sonucu toz

patlaması olabilir.

Oksitleyici özellikler

yangını artırıcı özellikleri: Yapısal özelliklerinden dolayı ürün

oksitleyici olarak sınıflandırılamaz.

Yanıcı katılar

Yanma hızı: Malzeme, BM test ve kriterler

(Direktif 92/69/EEC, A.10)

kitabının 33.2.4.4. paragrafında belirtilen ölçütleri karşılamamaktadır.

Kendiliğinden ısınan maddeler ve karışımlar

kendi kendine ısnabilme özelliği: UN ulaşım yönetmeliği (UN Test N.4 (self heating

sınıf 4,2 göre kendiliğinden ısınma substances))

yeteneğine sahip bir madde değildir.

Metallerde korozyon

Metallere karşı korozif etkiler beklenmemektedir.

Diğer güvenlik özellikleri

Minimum tutuşma enerjisi: 1 - 3 mJ (VDI 2263, sheet 1, 2.5)

(20 °C)

İndüksiyon: 1 mH

Tane büyüklüğü dağılımı: < 63 µm tozlarinin patlama tehlikesi vardir

13.12.2014-29204)

Tarih / gözden geçirilme tarihi: 08.06.2023 Revizyon: 5.0 Bir Önceki Revizyon Tarihi: 20.10.2020 Önceki Revizyon: 4.0

Tarih / İlk versiyon: 28.08.2006

Ürün: Lutavit® E 50

(ID no. 30040915/SDS_GEN_TR/TR)

Basım tarihi 16.10.2025

Bulk yoğunluğu: yakl. 450 - 600 kg/m3

SAPT Sicaklik:

Bilimsel olarak gerekçelendirilmemiş çalışma.

Buharlaşma hızı:

kayda değmez.

BÖLÜM 10: Kararlılık veTepkime

10.1. Tepkime

Belirtildiği/tarif edildiği şekilde depolanır ve kullanılırsa tehlikeli reaksiyonlar oluşmaz.

Metallerde korozyon: Metallere karşı korozif etkiler beklenmemektedir.

10.2. Kimyasal kararlılık

Ürün öngörüldüğü/gösterildiği şekilde kullanılır ve depolanırsa stabildir.

10.3. Zararlı tepkime olasılığı

Toz hava ile patlayıcı karışım oluşturabilir.

10.4. Kaçınılması gereken durumlar

Toz olusmasından kaçının. Elektrostatik yükten kaçının. GBF Bölüm 7'ye bakınız: Kullanım şekli ve depolama

10.5. Kaçınılması gereken maddeler

Kaçınılması gereken maddeler: Alkaliler, atmosferik nem

10.6. Zararlı bozunma ürünleri

Tehlikeli bozunma ürünleri:

Öngörülen/belirtilen şekilde depolanır ve kullanılırsa tehlikeli bozunma ürünleri oluşmaz.

BÖLÜM 11: Toksikolojik Bilgi

11.1. 1272/2008 Sayılı Yönetmelikte (EC) tanımlanan zararlılık sınıfları hakkında bilgi

Akut toksisite

Akut Toksisite Değerlendirmesi:

Oral yolla bir defa maruz kalmadan sonra hemen hemen zehirli değildir. Ürün test edilmemiştir. Verilen bilgiler tek tek bileşenlerin özelliklerinden türetilmiştir.

İlgili bilgiler: Vitamin E Acetate

13.12.2014-29204)

Tarih / gözden geçirilme tarihi: 08.06.2023 Revizyon: 5.0 Bir Önceki Revizyon Tarihi: 20.10.2020 Önceki Revizyon: 4.0

Tarih / İlk versiyon: 28.08.2006

Ürün: Lutavit® E 50

(ID no. 30040915/SDS_GEN_TR/TR)

Basım tarihi 16.10.2025

Deneysel/hesaplanmış veri:

LD50 siçan (oral): > 10.000 mg/kg (BASF Testi)

İlgili bilgiler: Silica

Deneysel/hesaplanmış veri:

LD50 sıçan (oral): > 5.000 mg/kg (OECD Guideline 401)

<u>Tahriş</u>

Tahriş edici etkilerin değerlendirilmesi:

Gözleri tahriş edici değildir. Cilt için tahriş edici değildir. Ürün test edilmemiştir. Verilen bilgiler tek tek bileşenlerin özelliklerinden türetilmiştir.

İlgili bilgiler: Vitamin E Acetate Deneysel/hesaplanmış veri: Deri korozyon / tahriş

tavşan: tahriş edici değil (OECD Guideline 404)

İlgili bilgiler: Vitamin E Acetate Deneysel/hesaplanmış veri: Ciddi göz hasarları / tahris

tavşan: tahriş edici değil (OECD Guideline 405)

Solunum / deri hassasiyeti

Hassasiyet Değerlendirmesi:

Hayvan deneylerinde deri hassaslaşmasına dair etkiler gözlenmemiştir.

İlgili bilgiler: Vitamin E Acetate Hassasiyet Değerlendirmesi:

Hayvan deneylerinde deri hassaslaşmasına dair etkiler gözlenmemiştir.

İlgili bilgiler: Silica

Hassasiyet Değerlendirmesi:

Hayvan deneylerinde deri hassaslaşmasına dair etkiler gözlenmemiştir.

Üreme hücresi Mutajenite

Mutajenlik Değerlendirmesi:

Mevcut veriler ışığında, sınıflandırma kriterlerini karşılamıyor.

İlgili bilgiler: Vitamin E Acetate Mutajenlik Değerlendirmesi:

Bakteri ve memelilerle yapılan çeşitli testlerde mutajenik etki bulunmamıştır.

İlgili bilgiler: Silica

13.12.2014-29204)

Tarih / gözden geçirilme tarihi: 08.06.2023 Revizyon: 5.0 Bir Önceki Revizyon Tarihi: 20.10.2020 Önceki Revizyon: 4.0

Tarih / İlk versiyon: 28.08.2006

Ürün: Lutavit® E 50

(ID no. 30040915/SDS_GEN_TR/TR)

Basım tarihi 16.10.2025

Mutajenlik Değerlendirmesi:

Madde bakterilerde mutajenik bulunmamıştır. Madde memelilerde yapılan bir testte mutajenik bulunmamıştır.

Kanserojenlik

Kanserojenlik Değerlendirmesi:

Maddenin yeme yoluyla yüksek konsantrasyonlarda verildiği uzun dönemli hayvan çalışmalarında kanserojen bir etki gözlenmemiştir. Ürün test edilmemiştir. Verilen bilgiler tek tek bileşenlerin özelliklerinden türetilmiştir.

İlgili bilgiler: Vitamin E Acetate Kanserojenlik Değerlendirmesi:

Maddenin yeme yoluyla yüksek konsantrasyonlarda verildiği uzun dönemli hayvan çalışmalarında kanserojen bir etki gözlenmemiştir.

İlgili bilgiler: Silica

Kanserojenlik Değerlendirmesi:

Veri eksikliği nedeniyle, sınıflandırılmamış.

üreme sistemi ile ilgili toksisite

Üreme Toksisitesi Değerlendirmesi:

Mevcut veriler ışığında, sınıflandırma kriterlerini karşılamıyor.

İlgili bilgiler: Vitamin E Acetate Üreme Toksisitesi Değerlendirmesi:

Hayvan deneylerinin sonuçlari üreme bozuklugu etkisine dair bir indikasyon göstermemistir.

İlgili bilgiler: Silica

Üreme Toksisitesi Değerlendirmesi: Veri eksikliği nedeniyle, sınıflandırılmamış.

Gelişimsel toksisite

Teratojenisitenin değerlendirilmesi:

Bileşenlerine bakıldığında, hiçbir teratojenik etki şüphesi yoktur.

İlgili bilgiler: Vitamin E Acetate Teratojenisitenin değerlendirilmesi:

Hayvan deneylerinde gelişimsel toksik/teratojenik etki indikasyonları görülmemiştir.

İlgili bilgiler: Silica

Teratojenisitenin değerlendirilmesi:

Veri eksikliği nedeniyle, sınıflandırılmamış.

Spesifik hedef organ toksisitesi (tek maruziyet)

13.12.2014-29204)

Tarih / gözden geçirilme tarihi: 08.06.2023 Revizyon: 5.0 Bir Önceki Revizyon Tarihi: 20.10.2020 Önceki Revizyon: 4.0

Tarih / İlk versiyon: 28.08.2006

Ürün: Lutavit® E 50

(ID no. 30040915/SDS_GEN_TR/TR)

Basım tarihi 16.10.2025

Notlar: Mevcut veriler ışığında, sınıflandırma kriterlerini karşılamıyor. Ürün test edilmemiştir. Verilen bilgiler tek tek bileşenlerin özelliklerinden türetilmiştir.

Tekrarlanan doz toksisitesi ve özel hedef organı toksisite (Tekrarlanan maruz kalma)

Tekrarlanan Doz Toksisitesi Değerlendirmesi:

Mevcut veriler ışığında, sınıflandırma kriterlerini karşılamıyor.

İlgili bilgiler: Vitamin E Acetate

Tekrarlanan Doz Toksisitesi Değerlendirmesi:

Maddenin tekrarlanmış oral kullanımı maddeyle ilgili etkiler göstermemiştir.

İlgili bilgiler: Silica

Tekrarlanan Doz Toksisitesi Değerlendirmesi: Veri eksikliği nedeniyle, sınıflandırılmamış.

Aspirasyon tehlikesi

Aspirasyon tehlikesi beklenmemektedir.

Interaktif etkiler

Veri yok.

11.2. Diğer zararlılıklar hakkında bilgi

Diğer bilgiler

Diğer ilgili toksisite bilgileri

Ürün test edilmemiştir. Toksikoloji konusundaki bilgiler tek tek bileşenlerin özelliklerinden türetilmiştir.

BÖLÜM 12: Ekolojik Bilgi

12.1. Toksisite

Suda yaşan organizmalardaki toksisitenin değerlendirilmesi:

Büyük olasılıkla ürün, sudaki organizmalar için akut zararlı değildir. Ürün test edilmemiştir. Verilen bilgiler tek tek bileşenlerin özelliklerinden türetilmiştir.

İlgili bilgiler: Vitamin E Acetate

Balık toksisitesi:

LC50 (96 h) > 11 mg/l, Oncorhynchus mykiss (OECD Guide-line 203, statik)

Toksik etki maddesi analitik olarak tayın Çözünürlük aralığında toksik etkiler oluşmaz.

İlgili bilgiler:Silica Balık toksisitesi:

LC50 (96 h) > 10.000 mg/l, Brachydanio rerio (OECD 203; ISO 7346; 84/449/EEC, C.1)

Sayfa: 11/16

BASF Zararlı Maddeler ve Karışımlara İlişkin Güvenlik Bilgi Formları Hakkında Yönetmelik (R.G

13.12.2014-29204)

Tarih / gözden geçirilme tarihi: 08.06.2023 Revizyon: 5.0 Bir Önceki Revizyon Tarihi: 20.10.2020 Önceki Revizyon: 4.0

Tarih / İlk versiyon: 28.08.2006

Ürün: Lutavit® E 50

(ID no. 30040915/SDS_GEN_TR/TR)

Basım tarihi 16.10.2025

İlgili bilgiler: Vitamin E Acetate

Su omurgasızları:

EC50 (48 h) > 20,6 mg/l, Daphnia magna (OECD Guideline 202,bölüm 1, statik) Toksik etki maddesi analitik olarak tayin Çözünürlük aralığında toksik etkiler oluşmaz.

İlgili bilgiler:Silica Su omurgasızları:

EC50 (24 h) > 1.000 mg/l, Daphnia magna (OECD Guideline 202,bölüm 1)

İlgili bilgiler:Vitamin E Acetate

Mikroorganizmalar/Aktif çamur üzerinde etkisi:

EC20 (30 min) > 927 mg/l, aktif çamur, yerli (DIN EN ISO 8192, suda yasayan)

Toksik etkinin ayrıntıları nominal konsantrasyonla bağlantılıdır.

İlgili bilgiler:Silica

Mikroorganizmalar/Aktif çamur üzerinde etkisi: EC50 (3 h) > 2.500 mg/l (OECD Direktifi 209)

12.2. Kalıcılık ve bozunabilirlik

Biodegradasyon ve eliminasyon (H2O) ile ilgili degerlendirme:

Ürün suda çok çözünebilir değildir ve bu nedenle uygun atıksu arıtma tesislerinde sudan mekanik yollarla ayrıştırılır.

İlgili bilgiler: Vitamin E Acetate

Biodegradasyon ve eliminasyon (H2O) ile ilgili degerlendirme:

Biyolojik olarak orta derecede/kısmen parçalanabilir. Biyolojik olarak kolayca ayrıştırılamaz(OECD kriterine göre). Ürün su içerisinde hemen hemen çözünemez ve bu nedenle atıksu arıtma tesislerinde sudan mekanik yollarla ayrıştırılabilir.

İlgili bilgiler:Silica

Biodegradasyon ve eliminasyon (H2O) ile ilgili degerlendirme: Biyolojik arıtma prosesleri ile sudan ayrıştırılamayan inorganik ürün.

12.3. Biyobirikim potansiyeli

Biyoakümülasyon potansiyeli değerlendirmesi: Organizmalarda önemli miktarda birikmesi beklenmez.

İlgili bilgiler: Vitamin E Acetate

Biyoakümülasyon potansiyeli değerlendirmesi:

Organizmalarda birikmesi beklenmez.

13.12.2014-29204)

Tarih / gözden geçirilme tarihi: 08.06.2023 Revizyon: 5.0 Bir Önceki Revizyon Tarihi: 20.10.2020 Önceki Revizyon: 4.0

Tarih / İlk versiyon: 28.08.2006

Ürün: Lutavit® E 50

(ID no. 30040915/SDS_GEN_TR/TR)

Basım tarihi 16.10.2025

İlgili bilgiler:Silica

Biyoakümülasyon potansiyeli değerlendirmesi:

Yoğunluğu ve suda çözünmemesi nedeniyle ürün biyolojik olarak kolay bulunabilir değildir.

12.4. Toprakta hareketlilik

Çevre kompartmanları arasında nakliye değerlendirmesi: Toprakta Adsorpsiyon: Katı toprak fazına adsorpsiyon beklenir.

İlgili bilgiler: Vitamin E Acetate

Çevre kompartmanları arasında nakliye değerlendirmesi:

Uçuculuk: Bu madde su yüzeyinden atmosfere yavaşça buharlaşır. Toprakta Adsorpsiyon: Katı toprak fazına adsorpsiyon beklenir.

İlgili bilgiler:Silica

Çevre kompartmanları arasında nakliye değerlendirmesi:

Toprakta Adsorpsiyon: Çalışma bilimsel olarak doğrulanmamış.

12.5. PBT sonuçları ve vPvB değerlendirmesi

12.6. Endokrin bozucu özellikler

12.7. Diğer olumsuz etkiler

Ürün, ozon tabakasını incelten maddelere ilişkin (EC) 1005/2009 te listelenen maddeleri içermez.

12.8. İlave bilgiler

Çevresel ortamlardaki davranışı ile ilgili ilave notlar:

Ürün test edilmemiştir. Çevresel akıbeti ve izlediği yol konusundaki bilgiler tek tek bileşenlerin özelliklerinden türetilmiş tir.

BÖLÜM 13: Bertaraf etme bilgileri

13.1. Atık işleme yöntemleri

Ulusal ve yerel yasal yönetmelikler göz önünde bulundurulmalıdır.

Kirlenmiş ambalaj:

13.12.2014-29204)

Tarih / gözden geçirilme tarihi: 08.06.2023 Revizyon: 5.0 Bir Önceki Revizyon Tarihi: 20.10.2020 Önceki Revizyon: 4.0

Tarih / İlk versiyon: 28.08.2006

Ürün: Lutavit® E 50

(ID no. 30040915/SDS_GEN_TR/TR)

Basım tarihi 16.10.2025

Kirlenmemis ambalajlar tekrar kullanılabilir.

Temizlenemeyen ambalajlar içerikleri ile aynı şekilde bertaraf edilmelidir.

BÖLÜM 14: Taşımacılık Bilgisi

Karayolu taşıması

ADR

Taşıma yönetmelikleri uyarınca tehlikeli madde olarak

sınıflandırılmamıştır

UN-Numarası veya ID-

Numarası:

Geçerli değil

Uygun UN taşımacılık adı:

Taşımacılık zararlılık

Geçerli değil Geçerli değil

sınıf(lar)ı:

Ambalaj gurubu:

Geçerli değil

Çevresel zararlar: Geçerli değil Kullanıcı için özel önlemler Bilinmiyor

RID

Taşıma yönetmelikleri uyarınca tehlikeli madde olarak

sınıflandırılmamıştır

UN-Numarası veya ID-

Numarası:

Geçerli değil

Uygun UN taşımacılık adı:

Geçerli değil

Taşımacılık zararlılık

Geçerli değil

sınıf(lar)ı: Ambalaj gurubu: Geçerli değil

Çevresel zararlar: Kullanıcı için özel önlemler Geçerli değil Bilinmiyor

Kanal gemisi ile taşıma

ADN

Taşıma yönetmelikleri uyarınca tehlikeli madde olarak

sınıflandırılmamıştır

UN-Numarası veya ID-

Numarası:

Geçerli değil

Uygun UN taşımacılık adı: Taşımacılık zararlılık

Geçerli değil Geçerli değil

sınıf(lar)ı:

Ambalaj gurubu: Geçerli değil Gecerli değil Cevresel zararlar: Kullanıcı için özel önlemler: Bilinmiyor

13.12.2014-29204)

Tarih / gözden geçirilme tarihi: 08.06.2023 Revizyon: 5.0 Bir Önceki Revizyon Tarihi: 20.10.2020 Önceki Revizyon: 4.0

Tarih / İlk versiyon: 28.08.2006

Ürün: Lutavit® E 50

(ID no. 30040915/SDS_GEN_TR/TR)

Basım tarihi 16.10.2025

Tanker ve kuru yük gemisi iç sularda taşımacılık Değerlendirilmemiş

<u>Deniz taşıması</u>	Sea transport

IMDG IMDG

Taşıma yönetmelikleri uyarınca tehlikeli madde olarak sınıflandırılmamıştır

UN-Numarası veya ID-Geçerli değil Numarası:

Uygun UN taşımacılık adı: Geçerli değil

Taşımacılık zararlılık Geçerli değil sınıf(lar)ı:

Ambalaj gurubu: Geçerli değil Cevresel zararlar: Geçerli değil

Kullanıcı için özel önlemler Bilinmiyor Not classified as a dangerous good under

transport regulations

UN number or ID

number: Not applicable

UN proper shipping

name:

Transport hazard

class(es):

Packing group: Environmental

hazards: Special precautions Not applicable

Not applicable

Not applicable

Not applicable

None known

for user

Havayolu taşıması Air transport

IATA/ICAO IATA/ICAO

Taşıma yönetmelikleri uyarınca tehlikeli madde olarak sınıflandırılmamıştır

UN-Numarası veya ID-

Geçerli değil

Numarası: Uygun UN taşımacılık adı:

Kullanıcı için özel önlemler

Bilinmiyor

Geçerli değil

Taşımacılık zararlılık Geçerli değil sınıf(lar)ı:

Ambalaj gurubu: Geçerli değil Çevresel zararlar: Geçerli değil Not classified as a dangerous good under transport regulations

UN number or ID

number:

Not applicable Not applicable

UN proper shipping name:

Transport hazard

class(es):

Packing group: Not applicable Environmental

Not applicable

Not applicable

hazards: Special precautions for user

None known

14.1. UN-Numarası veya ID-Numarası

Yukarıdaki tablolarda ilgili düzenlemeler için "UN numarası veya ID numarası" için ilgili girişlere bakın.

14.2. Uygun UN taşımacılık adı

Üstteki tablolarda ilgili #Uygun UN taşıma adı# girişlerini belli regülasyonlar için bulabilirsiniz.

14.3. Taşımacılık zararlılık sınıf(lar)ı

Sayfa: 15/16

BASF Zararlı Maddeler ve Karışımlara İlişkin Güvenlik Bilgi Formları Hakkında Yönetmelik (R.G

13.12.2014-29204)

Tarih / gözden geçirilme tarihi: 08.06.2023 Revizyon: 5.0 Bir Önceki Revizyon Tarihi: 20.10.2020 Önceki Revizyon: 4.0

Tarih / İlk versiyon: 28.08.2006

Ürün: Lutavit® E 50

(ID no. 30040915/SDS_GEN_TR/TR)

Basım tarihi 16.10.2025

Üstteki tablolarda #Taşımacılık için tehlike sınıf(ları)ının# girişlerini uygun regülasyonlara göre bulabilirsiniz.

14.4. Ambalaj gurubu

Üstteki tablolarda #Ambalaj grubu# girişlerini uygun regülasyonlar için bulabilirsiniz.

14.5. Çevresel zararlar

Üstteki tablolarda #Çevresel zararların# girişini ilgili regülasyonlar için bulabilirsiniz.

14.6. Kullanıcı için özel önlemler

Üstteki tablolarda #Kullanıcılar için özel önemleri# ilgili regülasyonlar için bulabilirsiniz.

14.7. IMO enstrümanlarına göre dökme olarak deniz taşımacılığı

Maritime transport in bulk according to IMO instruments

Dökme olarak deniz taşımacılığı amaçlanmamıştır.

Maritime transport in bulk is not intended.

BÖLÜM 15: Mevzuat Bilgisi

15.1. Ürün ve karışımlar için güvenlik, sağlık ve çevresel düzenlemeler/özel mevzuat

BÖLÜM 16: Diğer bilgiler

Düşünülen başka uygulamalar için imalatçı ile görüşülmelidir. İlgili iş güvenliği önlemleri takip edilmelidir.

Güvenlik Bilgi Formu Hazırlayıcısı:

Ad/Soyad: Zeynep Cakir

BASF Türk Kimya Sanayi ve Ticaret Ltd. Sti., Nidakule Ataşehir Kuzey C Kapısı No:3E/5-22,

Barbaros Mah. Begonya Sok. Ataşehir, 34746 İstanbul, Turkey

Telefon: +90 216 570 3862 Email: zeynep.cakir@basf.com Sertifika no: KDU-A-0-0040 Belge Tarihi: 10.12.2018 Geçerlilik Tarihi: 10.12.2023

Kısaltmalar

ADR = Uluslararası Tehlikeli Malların Karayoluyla Taşınması Yönetmeliği. ADN = Uluslararası Tehlikeli Maddelerin İç Su Yolları ile Taşınması Yönetmeliği. ATE = Akut Toksisite Tahminleri. CAO = Sadece Kargo Uçağı. CAS = Kimyasal Kayıt Numarası. CLP = Sınıflandırma, Etiketleme ve Ambalajlama Yönetmeliği. DIN = Standardizasyon için Alman Ulusal Kuruluşu. DNEL = Türetilmeyen Etki Seviyesi. EC50 = Nüfusun% 50'si için etkili konsantrasyon ortancası. EC = Avrupa Topluluğu. EN = Avrupa Normu. IARC = Uluslararası Kanser Araştırma Ajansı. IATA = Uluslararası Hava Taşımacılığı Birliği. IBC-Code =

Sayfa: 16/16

BASF Zararlı Maddeler ve Karışımlara İlişkin Güvenlik Bilgi Formları Hakkında Yönetmelik (R.G

13.12.2014-29204)

Tarih / gözden geçirilme tarihi: 08.06.2023 Revizyon: 5.0 Bir Önceki Revizyon Tarihi: 20.10.2020 Önceki Revizyon: 4.0

Tarih / İlk versiyon: 28.08.2006

Ürün: Lutavit® E 50

(ID no. 30040915/SDS_GEN_TR/TR)

Basım tarihi 16.10.2025

Orta Hacimli Konteyner kodu. IMDG = Uluslararası Denizcilik Tehlikeli Maddeler Yönetmeliği. ISO = Uluslararası Standardizasyon Örgütü. STE = Kısa süreli maruz kalma. LC50 = Popülasyonun % 50'si ölümcül konsantrasyon medyanı. LD50 = Popülasyonun % 50'si ölümcül doz medyanı. MAK = Maksimum kabul edilebilir konsantrasyon. MARPOL = Uluslararası Gemilerden Kirlenmenin Önlenmesi Sözleşmesi. NEN = Hollanda Normu. NOEC = Gözlemlenmeyen etki konsantrasyonu. OEL = Mesleki Maruz Kalma Sınırı. OECD = Ekonomik İşbirliği ve Kalkınma Örgütü. PBT = Kalıcı, Biyobirikimli ve Toksik. PNEC = Tahmin edilemeyen etki seviyesi. ppm = milyonda bir birim. RID = Uluslararası Tehlikeli Malların Demiryolu ile Taşınması Yönetmeliği. TWA = Zaman ağırlıklı ortalama. UN numarası = taşıma sırasındaki UN numarası. vPvB = çok Kalıcı ve çok Biyobirikimli.

Bu güvenlik bilgi formunda verilen bilgiler şu anki bilgi ve tecrübelerimize dayanmakta ve ürünü güvenlikle ilgili gereklilikler açısından tanımlamaktadır. Güvenlik bilgi formu analiz sertifikası veya teknik bilgi formu değildir ve teknik şartname ile karıştıtılmaması gerekir. Bilgiler ürünün özelliklerini tanımlamaz (ürün spesifikasyonu) Üzerinde mutabık kalınmış herhangi bir özellik ya ürünün spesifik bir amaca uygunluğu güvenlik bilgi formunda bulunan bilgilere dayandırılamaz. Her türlü mülkiyet haklarının korunması ve mevcut yasa ve yönetmeliklere uyulması ürün alıcısının sorumluluğundadır.

Sol kenarda yer alan bir ters kesme işareti, bir önceki metin üzerinde düzeltme yapıldığını gösterir.