SICHERHEITSDATENBLATT



Dieses Sicherheitsdatenblatt wurde gemäß folgenden Anforderungen erstellt: Verordnung (EG) Nr. 1907/2006 und Verordnung (EC) Nr. 1272/2008

Ausgabed 13-Dez-2022 Überarbeitet am: 13-Dez-2022 Revisionsnummer 1

atum:

ABSCHNITT 1: Bezeichnung des Stoffs beziehungsweise des Gemischs und des Unternehmens

1.1. Produktidentifikator

Produktidentifikator C-90746871-001_RET_CLPR7_EUR_SAW

Produktbezeichnung Febreze Car Blütenhauch Lufterfrischer für das Auto

Produktform Gemisch
Reiner Stoff/reines Gemisch Gemisch

1.2. Relevante identifizierte Verwendungen des Stoffs oder Gemischs und Verwendungen, von denen abgeraten wird

Empfohlene Verwendung für die allgemeine Öffentlichkeit vorgesehen

Verwendungen, von denen Es liegen keine Informationen vor

abgeraten wird

Hauptanwendergruppe Verbraucherverwendungen: Private Haushalte (= Allgemeinheit = Verbraucher)

ProduktkategorieNicht elektrisch &KontinuierlichVerwendungskategoriePC3- Luftbehandlungsprodukte

1.3. Einzelheiten zum Lieferanten, der das Sicherheitsdatenblatt bereitstellt

<u>Lieferant</u> <u>Hersteller</u>

Procter & Gamble Austria - Zobele Bulgaria Eood

Zweigniederlassung Plovdiv district, Industrial zone Rakovski warehouse 2

der Procter & Gamble GmbH Bulgaria, +359 2 9154 409, E-mail: poison_centre@mail.orbitel.bg;

Wiedner Gürtel 13 http://www.pirogov.bg

1100 Vienna

Tel: +43 (0)1 588-57 374 Fax: +43 (0)1

588 57 5374

Weitere Informationen siehe

E-Mail-Adresse pgsds.im@pg.com

1.4. Notrufnummer

Notrufnummer AT: +43 (0) 1 406 43 43 (24h)

ABSCHNITT 2: Mögliche Gefahren

2.1. Einstufung des Stoffs oder Gemischs

Richtlinie/Verordnung (EG) Nr.

1272/2008

127272000	
Ätz-/Reizwirkung auf die Haut	Kategorie 2 - (H315)
Schwere Augenschädigung/Augenreizung	Kategorie 2 - (H319)
Sensibilisierung der Haut	Kategorie 1 - (H317)
Chronische aquatische Toxizität	Kategorie 2 - (H411)

2.2. Kennzeichnungselemente



Signalwort Achtung

Gefahrenhinweise

H315 - Verursacht Hautreizungen

H317 - Kann allergische Hautreaktionen verursachen

H319 - Verursacht schwere Augenreizung

H411 - Giftig für Wasserorganismen, mit langfristiger Wirkung

Sicherheitshinweise - Verordnung (EG) §28, Nr. 1272/2008

P102 - Darf nicht in die Hände von Kindern gelangen

P302 + P352 - BEI BERÜHRUNG MIT DER HAUT: Mit viel Wasser waschen

P312 - Bei Unwohlsein GIFTINFORMATIONSZENTRUM oder Arzt anrufen

P305 + P351 - BEI KONTAKT MIT DEN AUGEN: Einige Minuten lang behutsam mit Wasser spülen

P501 - Behälter nur völlig restentleert gemäß den jeweiligen örtlichen Regelungen der Wertstoffsammlung / Entsorgung zuführen.

2.3. Sonstige Gefahren

Es liegen keine Informationen vor.

Informationen zur endokrinen Störung

Enthält keine Substanzen in Konzentrationen von oder über 0.1 % die unter die Definitionen in EU-Regulierungen von bestätigten endokrinen Disruptoren fallen.

ABSCHNITT 3: Zusammensetzung / Angaben zu Bestandteilen

3.1 Stoffe

Nicht zutreffend

3.2 Gemische

Chemische Bezeichnung	CAS-Nr	Gewicht-%	REACH-Regi strierungsnu mmer	EG-Nr:	Einstufung gemäß Verordnung (EG) Nr. 1272/2008 [CLP]	Spezifischer Konzentratio nsgrenzwert (SCL):	M-Faktor	M-Faktor (langfristig)
Linalool	78-70-6	5 - 10	01-21194740 16-42	201-134-4	Skin Irrit. 2(H315) Skin Sens. 1B(H317) Eye Irrit. 2(H319)	-	1	-
Phenethyl Alcohol	60-12-8	5 - 10	01-21199639 21-31	200-456-2	Acute Tox. 4 (Oral)(H302) Eye Irrit. 2(H319)	-	1	1
2,6-Dimethyl-7-Octe n-2-ol	18479-51-1	5 - 10	Keine Daten verfügbar	242-359-8	Skin Irrit. 2(H315)	-	-	-
Benzyl Acetate	140-11-4	5 - 10	01-21196382 72-42	205-399-7	Aquatic Chronic 3(H412)	-	-	-
Trimethylhexyl Acetate	58430-94-7	5 - 10	Keine Daten verfügbar	261-245-9	Skin Irrit. 2(H315) Aquatic	-	-	-

					Chronic 2(H411)			
Tetrahydrolinalool	78-69-3	5 - 10	01-21194547 88-21	201-133-9	Skin Irrit. 2(H315) Eye Irrit. 2(H319) Skin Sens. 1B(H317)	-	-	-
cis-2-tert-Butylcyclo hexyl Acetate	20298-69-5	1 - 5	01-21199707 13-33	243-718-1	Aquatic Chronic 2(H411)	-	-	-
Dimentol	13254-34-7	1 - 5	Keine Daten verfügbar	236-244-1	Skin Irrit. 2(H315) Eye Irrit. 2(H319)	-	-	-
Isobutyl Methyl Tetrahydropyranol	63500-71-0	1 - 5	01-21194555 47-30	405-040-6	Eye Irrit. 2(H319)	-	-	-
Cyclamen Aldehyde	103-95-7	1 - 5	01-21199705 82-32	203-161-7	Skin Irrit. 2(H315) Skin Sens. 1B(H317) Aquatic Chronic 3(H412)	-	-	-
1,2,3,4,5,6,7,8-octa hydro-8,8-dimethyl- 2-naphthaldehyde	68991-97-9	1 - 5	Keine Daten verfügbar	273-661-8	Skin Sens. 1B(H317) Aquatic Chronic 2(H411)	-	-	-
Geranyl Acetate	105-87-3	1 - 5	01-21199734 80-35	203-341-5	Skin Irrit. 2(H315) Skin Sens. 1B(H317) Aquatic Chronic 3(H412)	-	-	-
Isoamyl Allylglycolate	67634-00-8	1 - 5	Keine Daten verfügbar	266-803-5	Acute Tox. 4 (Oral)(H302) Skin Irrit. 2(H315) Acute Tox. 2 (Inhalation:d ust,mist)(H3 30)	-	-	-
Tetramethylbicyclo- 2-heptene-2-propion aldehyde		1 - 5	Keine Daten verfügbar	251-718-8	Skin Sens. 1B(H317) Aquatic Acute 1(H400) Aquatic Chronic 1(H410)	-	1	1
	79-77-6	1 - 5	01-21194499 21-34	201-224-3	Aquatic Chronic 2(H411)	-	-	-
2,4-dimethyl-4,4a,5, 9b-tetrahydroindeno -1,3-dioxin		1 - 5	01-21202342 92-65	248-561-2	Acute Tox. 4 (Oral)(H302)	-	-	-
Isopropylphenylbuta nal		1 - 5	01-00000159 36-60		Aquatic Chronic 2(H411)	-	-	-
Dimethyl-3-Cyclohe xene-1-Carbaldehyd		1 - 5	Keine Daten verfügbar	248-742-6	Skin Irrit. 2(H315)	-	-	-

е					Skin Sens. 1B(H317) Eye Irrit. 2(H319) Aquatic Chronic 2(H411)			
cis-hex-3-en-1-yl Methyl Carbonate	67633-96-9	1 - 5	Keine Daten verfügbar	266-797-4	Skin Sens. 1B(H317)	-	-	-
	81782-77-6	<1	01-21199835 28-21	279-815-0	Aquatic Acute 1(H400) Aquatic Chronic 2(H411)	-	1	-
Delta-Damascone	57378-68-4	<1	01-21195351 22-53	260-709-8	Acute Tox. 4 (Oral)(H302) Skin Irrit. 2(H315) Skin Sens. 1A(H317) Aquatic Acute 1(H400) Aquatic Chronic 1(H410)	-	-	-
Dihydro Pentamethylindanon e	33704-61-9	<1	01-21199771 31-40	251-649-3	Skin Irrit. 2(H315) Skin Sens. 1B(H317) Eye Irrit. 2(H319) Aquatic Chronic 2(H411)	-	-	-
Octahydro-4,7-Meth ano-1H-Indenecarb aldehyde	30772-79-3	<1	Keine Daten verfügbar	250-333-2	Skin Sens. 1B(H317) Aquatic Chronic 2(H411)	-	-	-
4,4a,5,9b-Tetrahydr oindeno[1,2-d]-1,3- Dioxin	18096-62-3	<1	01-21207601 70-66	241-997-4	Repr. 2(H361)	-	-	-
	23787-90-8	<1	Keine Daten verfügbar	245-890-3	Skin Sens. 1B(H317) Aquatic Chronic 2(H411)	-	-	-
Heliotropine	120-57-0	<1	01-21199836 08-21	204-409-7	Skin Sens. 1B(H317)	-	-	-
Coumarin	91-64-5	<1	01-21199493 00-45	202-086-7	Acute Tox. 4 (Oral)(H302) Skin Sens. 1B(H317)	-	-	-
Citral	5392-40-5	<1	01-21194628 29-23	226-394-6	Skin Irrit. 2(H315) Skin Sens. 1(H317) Eye Irrit. 2(H319)	-	-	-
Lauraldehyde	112-54-9	<1	01-21199694 41-33	203-983-6	Skin Irrit. 2(H315) Skin Sens.	-	-	-

					1B(H317)			
					Eye Irrit.			
					2(H319)			
4,8-Dimethyl-4,9-de	71077-31-1	<1	01-00000159	275-174-6	Skin Irrit.	-	-	-
cadienal			90-66		2(H315)			
044.0.14.			00 00		Skin Sens.			
					1B(H317)			
					Aquatic			
					Chronic			
					2(H411)			
Discotles del la méasa al	400 70 0	.4	Kaina Datan	202 427 2				
Dimethyl Heptenal	106-72-9	<1	Keine Daten	203-427-2	Skin Sens.	-	-	-
			verfügbar		1B(H317)			
Allyl Heptanoate	142-19-8	<1	01-21194889	205-527-1	Acute Tox. 3	-	1	1
			61-23		(Oral)(H301)			
					Acute Tox. 3			
					(Dermal)(H3			
					11)			
					Aquatic Acute			
					1(H400)			
					Aquatic			
					Chronic			
					3(H412)			
3-Decen-5-one,	811412-48-3	<1	Keine Daten	477-870-7	Skin Irrit.		_	_
	011412-40-3	<1		4//-0/0-/		-	-	-
4-methyl-, (3E)-			verfügbar		2(H315)			
					Skin Sens.			
					1(H317)			
					Aquatic Acute			
					1(H400)			
					Aquatic			
					Chronic			
					1(H410)			
1,2,3,4,5,6,7,8-Octa	68991-96-8	<1	Keine Daten	273-660-2	Skin Sens.	-	-	-
hydro-5,5-Dimethyln			verfügbar		1B(H317)			
aphthalene-2-Carbal					Aquatic			
dehyde					Chronic			
donydo					2(H411)			
Methyl Octine	111-80-8	<1	01-21201399	203-909-2	Acute Tox. 4		1	
	111-00-0	<1		203-909-2		-	'	-
Carbonate			12-55		(Oral)(H302)			
					Skin Irrit.			
					2(H315)			
					Skin Sens.			
					1A(H317)			
					Aquatic Acute			
					1(H400)			
					Aquatic			
					Chronic			
					3(H412)			
Dimethylcyclohexen	56973-85-4	<1	Keine Daten	260-486-7	Skin Sens.	_	-	_
yl 3-butenyl ketone			verfügbar		1B(H317)			
,. 5 22.2.191 NO.0110			104924.		Aquatic			
					Chronic			
Olamana itali	4000 47.0	<u> </u>	Kaina Data	004 444 5	2(H411)			
Cinnamonitril	4360-47-8	<1	Keine Daten	224-441-5	Acute Tox. 3	-		-
			verfügbar		(Oral)(H301)			
					Acute Tox. 4			
					(Dermal)(H3			
					12)			
					Skin Sens.			
					1B(H317)			
					Acute Tox. 4			
					(Inhalation:d			
					ust,mist)(H3			
			1					

					32)			
Isocyclocitral	1335-66-6	<1	Keine Daten	215-638-7	Skin Irrit.	-	-	-
-			verfügbar		2(H315)			
					Skin Sens.			
					1B(H317)			
					Eye Irrit.			
					2(H319)			
					Aquatic			
					Chronic			
					3(H412)			
rans-2-Hexanal	6728-26-3	<1	Keine Daten	229-778-1	Skin Sens.	_	-	-
			verfügbar		1B(H317)			
					Skin Irrit.			
					2(H315)			
					Flam. Liq.			
					3(H226)			
					Eye Irrit.			
					2(H319)			
					Acute Tox. 4			
					(Oral)(H302)			
					Acute Tox. 3			
					(Dermal)(H3			
					11)			

Wortlaut der H- und EUH-Sätze siehe unter Abschnitt 16

Schätzung der akuten Toxizität Es liegen keine Informationen vor

Dieses Produkt enthält keine besonders besorgniserregende Stoffe (SVHC) der Kandidatenliste in einer Konzentration von >=0,1% (Verordnung (EG) Nr. 1907/2006 (REACH), Artikel 59).

ABSCHNITT 4: Erste-Hilfe-Maßnahmen

4.1 Beschreibung der Erste-Hilfe-Maßnahmen

Allgemeine Empfehlung Dieses Sicherheitsdatenblatt ist dem behandelnden Arzt vorzuzeigen.

BEI EINATMEN: An die frische Luft bringen und in einer Position ruhigstellen, die das Einatmen

Atmen erleichtert. (Beim Auftreten von Symptomen einen Arzt hinzuziehen).

BEI KONTAKT MIT DEN AUGEN: Einige Minuten lang behutsam mit Wasser spülen. Augenkontakt

Vorhandene Kontaktlinsen nach Möglichkeit entfernen. Weiter spülen. Sofort

GIFTINFORMATIONSZENTRUM oder Arzt anrufen.

BEI KONTAKT MIT DER HAUT: Mit viel Wasser und Seife waschen. Kontaminierte Hautkontakt

Kleidung und Schuhe ausziehen und isolieren. Bei Auftreten von Symptomen medizinische

Überarbeitet am: 13-Dez-2022

Hilfe aufsuchen. Verwendung des Produktes einstellen.

BEI VERSCHLUCKEN:. Mund ausspülen. KEIN Erbrechen herbeiführen. Sofort Verschlucken

Giftinformationszentrum oder Arzt hinzuziehen.

Berührung mit Haut, Augen und Kleidung vermeiden. Persönliche Schutzkleidung tragen Selbstschutz des Ersthelfers

(siehe Kapitel 8).

4.2. Wichtigste akute und verzögert auftretende Symptome und Wirkungen

Husten und/oder Keuchen, Rötung, Gewebeschwellung, Juckreiz, Schwindel. Symptome

> Benommenheit. Niesen. Trockenheit. Schmerzen. Verschwommenes Sehen. Verschlucken kann zu gastrointestinalen Irritationen, Übelkeit, Erbrechen und Diarrhö führen. Übermäßige

Sekretion. Kurzatmigkeit. Kopfschmerzen.

4.3. Hinweise auf ärztliche Soforthilfe oder Spezialbehandlung

Hinweis an den Arzt Kann bei anfälligen Personen Sensibilisierung verursachen. Symptomatische Behandlung.

ABSCHNITT 5: Maßnahmen zur Brandbekämpfung

5.1. Löschmittel

Geeignete Löschmittel Trockenlöschmittel. Alkoholbeständiger Schaum. Kohlendioxid (CO2). Ungeeignete Löschmittel Ausgetretenes Material nicht durch Hochdruckwasserstrahl verteilen.

5.2. Besondere vom Stoff oder Gemisch ausgehende Gefahren

Besondere Gefahren, die von dem

Keine besonderen.

Stoff ausgehen

5.3. Hinweise für die Brandbekämpfung

Besondere Schutzausrüstung bei der Brandbekämpfung

Löschtrupps müssen umgebungsluftunabhängige Atemschutzgeräte und vollständige

Überarbeitet am: 13-Dez-2022

Einsatzkleidung tragen. Persönliche Schutzausrüstung verwenden.

ABSCHNITT 6: Maßnahmen bei unbeabsichtigter Freisetzung

6.1. Personenbezogene Vorsichtsmaßnahmen, Schutzausrüstungen und in Notfällen anzuwendende Verfahren

PersonenbezogeneVorsichtsmaßnahmen
Berührung mit Haut, Augen und Kleidung vermeiden. Ausreichende Belüftung sicherstellen.
Vorgeschriebene persönliche Schutzausrüstung verwenden. Mitarbeiter in sichere Bereiche

evakuieren. Personen vom Verschütteten/der Leckage fernhalten und auf windzugewandte

Seite schicken.

Einsatzkräfte In Abschnitt 8 empfohlene persönliche Schutzausrüstung verwenden.

6.2. Umweltschutzmaßnahmen

Umweltschutzmaßnahmen Siehe Abschnitt 12 für zusätzliche umweltbezogene Angaben.

6.3. Methoden und Material für Rückhaltung und Reinigung

Methoden für Rückhaltung Absorbierten Stoff in verschließbare Behälter schaufeln.

Verfahren zur Reinigung

Zum Aufsaugen des Produkts einen unbrennbaren Stoff wie Vermiculit, Sand oder Erde

verwenden und zur späteren Entsorgung in einen Behälter füllen. Kleine Mengen verschütteter Flüssigkeit:. Große Mengen an Verschüttetem:. Auslaufenden Stoff

eindämmen, in geeigneten Behälter pumpen. Dieses Material und sein Behälter müssen in gesicherter Weise und gemäß örtlicher Gesetzgebung entsorgt werden.

Vermeidung sekundärer Gefahren Verschmutzte Gegenstände und Flächen unter Beachtung der Umweltvorschriften gründlich

reinigen.

6.4. Verweis auf andere Abschnitte

Verweis auf andere Abschnitte Weitere Informationen finden Sie in Abschnitt 8. Weitere Informationen finden Sie in

Abschnitt 13.

ABSCHNITT 7: Handhabung und Lagerung

7.1. Schutzmaßnahmen zur sicheren Handhabung

Hinweise zum sicheren Umgang Berührung mit der Haut vermeiden. Berührung mit den Augen vermeiden. Persönliche

Schutzausrüstung verwenden. Bei Gebrauch nicht essen, trinken oder rauchen. Nur bei angemessener Belüftung verwenden. Personen, die auf Duftstoffe empfindlich reagieren,

sollten dieses Produkt mit Vorsicht verwenden.

Allgemeine Hygienevorschriften Bei der Arbeit geeignete Schutzhandschuhe und Schutzbrille/Gesichtsschutz tragen. Bei

Gebrauch nicht essen, trinken oder rauchen. Berührung mit Haut, Augen und Kleidung

vermeiden.

7.2. Bedingungen zur sicheren Lagerung unter Berücksichtigung von Unverträglichkeiten

Lagerbedingungen Nur im Originalbehälter aufbewahren/lagern. Gut verschlossen halten und an einem

trockenen und kühlen Ort lagern.

7.3. Spezifische Endanwendungen

Risikomanagementmaßnahmen

Die erforderlichen Informationen sind in diesem Sicherheitsdatenblatt enthalten.

(RMM)

ABSCHNITT 8: Begrenzung und Überwachung der Exposition/Persönliche Schutzausrüstungen

8.1. Zu überwachende Parameter Expositionsgrenzen

Chemische Bezeichnung	Europäische Union	Österreich	Belgien	Bulgarien	Kroatien
Benzyl Acetate	-	-	TWA: 10 ppm TWA: 62 mg/m ³	-	-
Citral	-	-	TWA: 5 ppm TWA: 32 mg/m ³	-	-
Cinnamonitril	-	-	-	-	TWA: 5 mg/m ³
Chemische Bezeichnung	Cyprus	Tschechische Republik	Dänemark	Estland	Finnland
Benzyl Acetate	-	-	TWA: 10 ppm TWA: 61 mg/m ³	-	-
Cinnamonitril	-	TWA: 3 mg/m ³ Ceiling: 10 mg/m ³ *	-	-	TWA: 1 mg/m³ STEL: 5 mg/m³ iho*
Chemische Bezeichnung	Frankreich	Deutschland	Germany DFG	Griechenland	Ungarn
Phenethyl Alcohol		-	*	-	-
Cinnamonitril	TWA: 5 mg/m³	-	TWA: 2 mg/m ³ Peak: 2 mg/m ³ *	TWA: 1 mg/m ³ STEL: 5 mg/m ³ skin - potential for cutaneous absorption	TWA: 1 mg/m³ STEL: 5 mg/m³ *
Chemische Bezeichnung	Irland	Italien	Italien REL	Lettland	Litauen
Benzyl Acetate	TWA: 10 ppm STEL: 30 ppm	-	TWA: 10 ppm TWA: 61 mg/m ³	TWA: 5 mg/m ³	TWA: 5 mg/m ³
Citral	TWA: 5 ppm STEL: 15 ppm	-	TWA: 5 ppm TWA: 31 mg/m³ *	-	-
Cinnamonitril	TWA: 5 mg/m ³ STEL: 15 mg/m ³	-	-	-	-
Chemische Bezeichnung	Luxemburg	Malta	Niederlande	Norwegen	Polen
Citral	-	-	-	-	STEL: 54 mg/m ³ TWA: 27 mg/m ³
Cinnamonitril	-	-	TWA: 1 mg/m³ STEL: 5 mg/m³ H*	TWA: 5 mg/m ³ STEL: 10 mg/m ³ H*	-
Chemische Bezeichnung	Portugal	Rumänien	Slowakei	Slowenien	Spanien
Benzyl Acetate	TWA: 10 ppm	TWA: 8 ppm TWA: 50 mg/m³ STEL: 13 ppm STEL: 80 mg/m³	-	-	TWA: 10 ppm TWA: 62 mg/m ³
Citral	TWA: 5 ppm P* Sensitizer	-	-	-	TWA: 5 ppm vía dérmica* sensitizer
Cinnamonitril	-	TWA: 0.5 mg/m³ STEL: 1 mg/m³ *	TWA: 1 mg/m ³ * Ceiling: 5 mg/m ³	-	-
Chemische Bezeichnung	Schweden	Schweiz	Großbritannien	Israel - Occupational Exposure Limits - TWAs	Türkei
Benzyl Acetate	-	=	-	10ppmTWA	-
Citral	-	-	-	5ppmTWA	-
Cinnamonitril	NGV: 1 mg/m³ *	H*	TWA: 5 mg/m³ STEL: 15 mg/m³ Sk*	-	-

Biologische Arbeitsplatzgrenzwerte

Chemische Bezeichnung	Europäische Union	Österreich	Bulgarien	Kroatien	Tschechische Republik
Cinnamonitril	-	-	-	6.5 mg/24 hours - urine (Thiocyanates) - urine collected over 24 hours <3 mg - urine and blood (Thiocyanate ratio in urine (mg/g Creatinine) and Carboxyhemoglobin in blood (%)) - urine and blood collected at the end of the work shift	- -

Abgeleitete Expositionshöhe ohne Langfristig. Beeinträchtigung (Derived No Effect Level)

Chemische Bezeichnung	Arbeiter - dermal,	Arbeiter - inhalativ,	Arbeiter - dermal,	Arbeiter - inhalativ,
	langfristig - systemisch	langfristig - systemisch	langfristig - lokal	langfristig - lokal
Linalool	3.5 mg/kg bw/day	24.58 mg/m ³	3 mg/cm ²	-
Phenethyl Alcohol	21.2 mg/kg bw/day	59.9 mg/m ³	-	-
Benzyl Acetate	2.5 mg/kg bw/day	0.009 mg/l	-	-
Tetrahydrolinalool	3.16 mg/kg bw/day	11.14 mg/m³	0.19 mg/cm ²	-
Dimentol	1.14 mg/kg bw/day	4.02 mg/m ³	2.85 mg/cm ²	10.05 mg/m ³
Cyclamen Aldehyde	0.35 mg/kg bw/day	1.23 mg/m ³	-	-
Geranyl Acetate	35.5 mg/kg bw/day	62.59 mg/m ³	-	-
Isoamyl Allylglycolate	1.4 mg/kg bw/day	4.93 mg/m ³	-	-
Tetramethylbicyclo-2-heptene-2 -propionaldehyde	1.2 mg/kg bw/day	4.1 mg/m³	0.784 mg/cm ²	-
lonone	6 mg/kg bw/day	12.7 mg/m ³	-	-
Isopropylphenylbutanal	1.4 mg/kg bw/d	4.93 mg/m³	-	8.82 mg/m ³
Dimethyl-3-Cyclohexene-1-Carb aldehyde	2.1 mg/kg bw/d	7.3 mg/m³	11630 mg/m²	-
Methyl Decenol	10 mg/kg bw/day	98.7 mg/m³	25 mg/cm ²	88.16 mg/m ³
Dihydro Pentamethylindanone	0.42 mg/kg bw/d	1.47 mg/m ³	5.51 mg/cm ²	-
4,4a,5,9b-Tetrahydroindeno[1,2-d]-1,3-Dioxin	0.12 mg/kg bw/day	0.43 mg/m³	-	-
Coumarin	0.79 mg/kg bw/d	6.78 mg/m ³	-	-
Citral	1.7 mg/kg bw/day	9 mg/m³	-	-
Heliotropine	2.5 mg/kg bw/day	17.6 mg/m ³	-	-
Lauraldehyde	14.1 mg/kg bw/d	49.7 mg/m³	0.00057 mg/cm ²	-
Dimethyl Heptenal	2 mg/kg bw/d	7.05 mg/m ³	141.67 mg/cm ²	17.63 mg/m ³
Allyl Heptanoate	0.84 mg/kg bw/day	2.97 mg/m ³		-
Dimethylcyclohexenyl 3-butenyl ketone	0.714 mg/kg bw/day	0.00252 mg/l	-	-

Chemische Bezeichnung	Verbraucher - oral, langfristig -	Verbraucher - inhalativ,	Verbraucher - dermal,
	lokal	langfristig - lokal und	langfristig - lokal und
		systemisch	systemisch
Linalool	-	ı	1.5 mg/cm ²
Tetrahydrolinalool	-	1	0.19 mg/cm ²
Dimentol	-	2.48 mg/m³	1.43 mg/cm ²
Tetramethylbicyclo-2-heptene-2-propio	-	-	0,47 mg/cm ²
naldehyde			
Isopropylphenylbutanal	-	2.17 mg/m³	-
Dimethyl-3-Cyclohexene-1-Carbaldehy	-	-	5820 mg/m ²
de			
Methyl Decenol	-	21.74 mg/m ³	12.5 mg/cm ²

 Dihydro Pentamethylindanone
 3.241 mg/cm²

 Citral
 0.14 mg/cm²

 Lauraldehyde
 0.00028 mg/cm²

 Dimethyl Heptenal
 4.35 mg/m³
 70.83 mg/cm²

Überarbeitet am: 13-Dez-2022

Chemische Bezeichnung	Verbraucher - oral, langfristig -	Verbraucher - inhalativ,	Verbraucher - dermal,
	systemisch	langfristig - systemisch	langfristig - systemisch
Linalool	2.49 mg/kg bw/day	4.33 mg/m ³	1.25 mg/kg bw/day
Phenethyl Alcohol	5.1 mg/kg bw/day	17.7 mg/m³	12.7 mg/kg bw/day
Benzyl Acetate	1.3 mg/kg bw/day	0.022 mg/l	1.3 mg/kg bw/day
Tetrahydrolinalool	1.58 mg/kg bw/day	2.75 mg/m ³	1.58 mg/kg bw/day
Dimentol	0.57 mg/kg bw/day	0.99 mg/m ³	0.57 mg/kg bw/day
Cyclamen Aldehyde	0.13 mg/kg bw/day	0.22 mg/m ³	0.13 mg/kg bw/day
Geranyl Acetate	8.9 mg/kg bw/day	15.4 mg/m³	17.75 mg/kg bw/day
Isoamyl Allylglycolate	0.5 mg/kg bw/day	0.87 mg/m ³	0.5 mg/kg bw/day
Tetramethylbicyclo-2-heptene-2-propio naldehyde	0.7 mg/kg bw/day	1.2 mg/m³	0.7 mg/kg bw/day
lonone	1.8 mg/kg bw/day	3.1 mg/m ³	3.6 mg/kg bw/day
Isopropylphenylbutanal	0.5 mg/kg bw/d	0.87 mg/m³	0.5 mg/kg bw/d
Dimethyl-3-Cyclohexene-1-Carbaldehy	1.3 mg/kg bw/d	2.2 mg/m³	1.3 mg/kg bw/d
de			
Methyl Decenol	10 mg/kg bw/day	14.38 mg/m³	0.0893 mg/kg bw/day
Dihydro Pentamethylindanone	0.25 mg/kg bw/d	0.44 mg/m ³	0.25 mg/kg bw/d
4,4a,5,9b-Tetrahydroindeno[1,2-d]-1,3-Dioxin	0.044 mg/kg bw/day	0.076 mg/m³	0.044 mg/kg bw/day
Coumarin	0.39 mg/kg bw/d	1.69 mg/m³	0.39 mg/kg bw/d
Citral	0.6 mg/kg bw/day	2.7 mg/m ³	1 mg/kg bw/day
Heliotropine	1.25 mg/kg bw/day	4.3 mg/m ³	1.25 mg/kg bw/day
Lauraldehyde	7 mg/kg bw/d	12.3 mg/m ³	7 mg/kg bw/d
Dimethyl Heptenal	1 mg/kg bw/d	1.74 mg/m³	1 mg/kg bw/d
Allyl Heptanoate	0.42 mg/kg bw/day	0.73 mg/m ³	0.42 mg/kg bw/day
Dimethylcyclohexenyl 3-butenyl ketone	0.255 mg/kg bw/day	0.000377 mg/l	0.255 mg/kg bw/day

Abgeleitete Expositionshöhe ohne Kurz anhaltend. **Beeinträchtigung (Derived No Effect**

Level)

LC VCI)				
Chemische Bezeichnung	Arbeiter - dermal,	Arbeiter - inhalativ,	Arbeiter - dermal,	Arbeiter - inhalativ,
	kurzfristig - systemisch	kurzfristig - systemisch	kurzfristig - lokal	kurzfristig - lokal
Linalool	-	-	-	3 mg/cm ²
Dimentol	4.56 mg/kg bw/day	16.08 mg/m³	4.56 mg/kg bw/day	11.4 mg/cm ²
Isopropylphenylbutanal	6 mg/kg bw/d	21.16 mg/m ³	6 mg/kg bw/d	-
Methyl Decenol	10 mg/kg bw/day	35.26 mg/m ³	10 mg/kg bw/day	25 mg/cm ²
Citral	-	-	-	0.14 mg/cm ²
Dimethyl Heptenal	170 mg/kg bw/d	21.16 mg/m ³	170 mg/kg bw/d	425 mg/cm ²
Methyl Octine Carbonate	#REF!	-	-	-

Chemische Bezeichnung	Verbraucher - inhalativ, kurzfristig - lokal	Verbraucher - dermal, kurzfristig - lokal
Linalool	-	1.5 mg/cm ²
Dimentol	9.91 mg/m³	5.7 mg/cm ²
Isopropylphenylbutanal	13.04 mg/m³	-
Methyl Decenol	21.74 mg/m ³	12.5 mg/cm ²
Dimethyl Heptenal	13.04 mg/m³	212.5 mg/cm ²
Methyl Octine Carbonate	#REF!	-

Chemische Bezeichnung	Verbraucher - oral, kurzfristig - systemisch	Verbraucher - inhalativ, kurzfristig - systemisch	Verbraucher - dermal, kurzfristig - lokal und systemisch
Phenethyl Alcohol	5.1 mg/kg bw/day	-	-
Dimentol	2.28 mg/kg bw/day	3.97 mg/m ³	2.28 mg/kg bw/day
Isopropylphenylbutanal	3 mg/kg bw/d	5.22 mg/m ³	3 mg/kg bw/d

Methyl Decenol	5 mg/kg bw/day	8.7 mg/m³	5 mg/kg bw/day
Dimethyl Heptenal	85 mg/kg bw/d	5.22 mg/m³	85 mg/kg bw/d

Überarbeitet am: 13-Dez-2022

Abgeschätzte Nicht-Effekt-Konzentration (PNEC, predicted no effect concentration)

Chemische Bezeichnung	Süßwasser	Meerwasser	Zeitweilige Freisetzung
Linalool	0.2 mg/L	0.02 mg/L	2 mg/L
Phenethyl Alcohol	0.215 mg/L	0.021 mg/L	2.15 mg/L
Benzyl Acetate	0.018 mg/L	0.002 mg/L	0.04 mg/L
Tetrahydrolinalool	0.009 mg/L	0.001 mg/L	0.089 mg/L
cis-2-tert-Butylcyclohexyl Acetate	0.057 mg/L	0.006 mg/L	-
Dimentol	0.024 mg/L	0.002 mg/L	0.238 mg/L
Cyclamen Aldehyde	0.0088 mg/L	0.00088 mg/L	0.014
Geranyl Acetate	0.00372 mg/L	0.000372 mg/L	0.0372 mg/L
Isoamyl Allylglycolate	0.00077 mg/L	0.000077 mg/L	0.0077 mg/L
Tetramethylbicyclo-2-heptene-2-propio	0.00051 mg/L	0.000051 mg/L	-
naldehyde			
lonone	0.004 mg/L	0 mg/L	0.04 mg/L
Isopropylphenylbutanal	0.0142 mg/L	0.0226 mg/L	0.00142 mg/L
Dimethyl-3-Cyclohexene-1-Carbaldehy de	0.008 mg/L	0.001 mg/L	-
Methyl Decenol	0.00076 mg/L	0.000076 mg/L	0.004 mg/L
Dihydro Pentamethylindanone	0.004 mg/L	0.0004 mg/L	-
Citral	0.007 mg/L	0.001 mg/L	0.068 mg/L
Coumarin	0.019 mg/L	0.0019 mg/L	0.0142 mg/L
Heliotropine	0.0025 mg/L	0.00025 mg/L	0.025 mg/L
Lauraldehyde	0.0035 mg/L	0.00035 mg/L	0.035 mg/L
Dimethyl Heptenal	0.002 mg/L	0 mg/L	0.023 mg/L
Allyl Heptanoate	0.00012 mg/L	0.000012 mg/L	0.0012 mg/L
Dimethylcyclohexenyl 3-butenyl ketone	0.0017 mg/L	0.00017 mg/L	0.017 mg/L

Chemische Bezeichnung		Meerwassersedi	Kläranlage	Boden	Luft	Oral
Lingland	ment	ment	40/1	0.007 // //-		
Linalool	2.22 mg/kg	0.222 mg/kg	10 mg/L	0.327 mg/kg soil	-	-
	sediment dw	sediment dw		dw		
Phenethyl Alcohol	1.454 mg/kg	0.145 mg/kg	10 mg/L	0.164 mg/kg soil	-	-
	sediment dw	sediment dw		dw		
Benzyl Acetate	0.526 mg/kg	0.053 mg/kg	8.55 mg/L	0.094 mg/kg soil	-	-
	sediment dw	sediment dw		dw		
Tetrahydrolinalool	0.082 mg/kg	0.008 mg/kg	450 mg/L	0.011 mg/kg soil	-	-
	sediment dw	sediment dw	-	dw		
cis-2-tert-Butylcyclohexyl	7.62 mg/kg	0.762 mg/kg	10 mg/L	4.4 mg/kg soil dw	-	-
Acetate	sediment dw	sediment dw	•			
Dimentol	0.89 mg/kg	0.089 mg/kg	8 mg/L	0.177 mg/kg soil	-	-
	sediment dw	sediment dw	•	dw		
Cyclamen Aldehyde	1.02 mg/kg	0.102 mg/kg	1 mg/L	0.199 mg/kg soil	-	-
	sediment dw	sediment dw	· ·	dw		
Geranyl Acetate	0.442 mg/kg	0.044 mg/kg	8 mg/L	0.086 mg/kg soil	-	-
	sediment dw	sediment dw	•	dw		
Isoamyl Allylglycolate	0.00893 mg/kg	0.000893 mg/kg	-	0.00133 mg/kg	-	-
	sediment dw	sediment dw		soil dw		
Tetramethylbicyclo-2-hepte	3.97 mg/kg	0.4 mg/kg	10 mg/L	2.13 mg/kg soil	-	-
ne-2-propionaldehyde	sediment dw	sediment dw	J	dw		
Ionone	0.151 mg/kg	0.015 mg/kg	1 mg/L	0.051 mg/kg soil	-	-
	sediment dw	sediment dw	J	dw		
Isopropylphenylbutanal	1.1 mg/kg	0.11 mg/kg	3.2 mg/L	0.212 mg/kg soil	-	-
	sediment dw	sediment dw	J	dw		
Dimethyl-3-Cyclohexene-1-	0.152 mg/kg	0.015 mg/kg	13.8 mg/L	0.023 mg/kg soil	-	-

Carbaldehyde sediment dw sediment dw dw Methyl Decenol 0.092 ma/ka 0.0092 ma/ka 10 ma/L 0.018 ma/ka soil sediment dw sediment dw dw Dihydro 0.0991 mg/kg 0.00991 mg/kg 10 mg/L 0.0174 mg/kg soil Pentamethylindanone sediment dw sediment dw dw 0.125 mg/kg 0.013 mg/kg 1.6 mg/L 0.021 mg/kg soil sediment dw sediment dw dw Coumarin 0.15 mg/kg 0.015 mg/kg 6.4 mg/L 0.018 mg/kg soil sediment dw sediment dw dw Heliotropine 0.0012 mg/kg 0.00084 mg/kg 0.0119 mg/kg 10 mg/L sediment dw soil dw Lauraldehyde 0.141 mg/kg 0.278 mg/kg soil 1.41 mg/kg 10 mg/L sediment dw sediment dw dw Dimethyl Heptenal 0.045 mg/kg 0.004 mg/kg 10 mg/L 0.021 mg/kg soil sediment dw sediment dw dw Allyl Heptanoate 0.012 mg/kg 0.001 mg/kg 10 mg/L 0.002 mg/kg soil sediment dw sediment dw dw 0.242 mg/kg 0.024 mg/kg Dimethylcyclohexenyl 4.6 ma/L 0.047 mg/kg soil 3-butenyl ketone sediment dw sediment dw dw

8.2. Begrenzung und Überwachung der Exposition

Persönliche Schutzausrüstung

Augen-/Gesichtsschutz Schutzbrille mit Seitenschild (oder Schutzbrille) tragen.

Handschutz Geeignete Schutzhandschuhe tragen.

Bei der Arbeit geeignete Schutzkleidung tragen. Haut- und Körperschutz

Atemschutz Bei normalen Verwendungsbedingungen ist keine Schutzausrüstung erforderlich. Bei

Überschreitung der Expositionsgrenzen oder bei auftretender Reizung kann Belüftung und

Evakuierung erforderlich sein.

Bei der Arbeit geeignete Schutzhandschuhe und Schutzbrille/Gesichtsschutz tragen. Bei Allgemeine Hygienevorschriften

Gebrauch nicht essen, trinken oder rauchen. Berührung mit Haut, Augen und Kleidung

vermeiden.

Umweltexposition

Begrenzung und Überwachung der Das Produkt darf nicht ungelöst Oberflächenwasser erreichen.

ABSCHNITT 9: Physikalische und chemische Eigenschaften

9.1. Angaben zu den grundlegenden physikalischen und chemischen Eigenschaften

Physikalischer Zustand Flüssigkeit Aussehen Flüssigkeit **Farbe**

Angenehm (Parfum) Geruch

Geruchsschwelle Es liegen keine Informationen vor

Eigenschaft Bemerkungen • Methode

Schmelzpunkt / Gefrierpunkt Nicht zutreffend. Diese Eigenschaft ist für die Keine Daten verfügbar

Sicherheit und Einstufung dieses Produkts

unerheblich

Siedebeginn und Siedebereich

Entzündlichkeitsgrenzwert in der

Entzündlichkeit

> 150 °C

Nicht zutreffend. Diese Eigenschaft ist für Produkte

Überarbeitet am: 13-Dez-2022

in flüssiger Form unerheblich

Nicht zutreffend. Diese Eigenschaft ist für die

Luft Sicherheit und Einstufung dieses Produkts unerheblich

Obere Entzündbarkeits- oder

Explosionsgrenze

Untere Entzündbarkeits- oder

Explosionsgrenze

Zersetzungstemperatur

Flammpunkt

Selbstentzündungstemperatur

Keine Daten verfügbar

Keine Daten verfügbar

> 60 °C

Keine Daten verfügbar

geschlossener Tiegel Nicht zutreffend. Diese Eigenschaft ist für die

Sicherheit und Einstufung dieses Produkts

Überarbeitet am: 13-Dez-2022

unerheblich

Nicht zutreffend. Diese Eigenschaft ist für die Keine Daten verfügbar

Sicherheit und Einstufung dieses Produkts

unerheblich

Nicht zutreffend. Diese Eigenschaft ist für die pH-Wert Keine Daten verfügbar

Sicherheit und Einstufung dieses Produkts

unerheblich

Dynamische Viskosität Wasserlöslichkeit Löslichkeit(en)

0 - 150 mPas Unlöslich in Wasser Keine Daten verfügbar

Nicht zutreffend. Diese Eigenschaft ist für die

Sicherheit und Einstufung dieses Produkts

unerheblich

Verteilungskoeffizient Keine Daten verfügbar Nicht zutreffend. Diese Eigenschaft ist für die Sicherheit und Einstufung dieses Produkts

unerheblich

Keine Daten verfügbar

Nicht zutreffend. Diese Eigenschaft ist für die Sicherheit und Einstufung dieses Produkts

unerheblich

Relative Dichte

Relative Dampfdichte

Dampfdruck

0.91 - 0.99

Keine Daten verfügbar

Nicht zutreffend. Diese Eigenschaft ist für die

Sicherheit und Einstufung dieses Produkts

unerheblich

Nicht zutreffend. Diese Eigenschaft ist für die Sicherheit und Einstufung dieses Produkts

unerheblich

Partikeleigenschaften

Partikelgröße Partikelgrößenverteilung Es liegen keine Informationen vor Es liegen keine Informationen vor

9.2. Sonstige Angaben

9.2.1. Angaben zu physikalischen Gefahrenklassen Es liegen keine Informationen vor

9.2.2. Andere Sicherheitsmerkmale Es liegen keine Informationen vor

ABSCHNITT 10: Stabilität und Reaktivität

10.1. Reaktivität

Reaktivität Es liegen keine Informationen vor.

10.2. Chemische Stabilität

Stabilität Unter normalen Bedingungen stabil.

Explosionsdaten

Empfindlichkeit gegenüber mechanischer Einwirkung

Keine.

Empfindlichkeit gegenüber statischer Entladung

Keine.

10.3. Möglichkeit gefährlicher Reaktionen Möglichkeit gefährlicher Reaktionen Keine bei normaler Verarbeitung.

10.4. Zu vermeidende Bedingungen

Zu vermeidende Bedingungen Nach vorliegenden Informationen keine bekannt.

10.5. Unverträgliche Materialien

Unverträgliche Materialien Nach vorliegenden Informationen keine bekannt.

10.6. Gefährliche Zersetzungsprodukte

Hazardous decomposition products Nach vorliegenden Informationen keine bekannt.

ABSCHNITT 11: Toxikologische Angaben

11.1. Angaben zu Gefahrenklassen gemäß Verordnung (EG) Nr. 1272/2008

Angaben zu wahrscheinlichen Expositionswegen

Produktinformationen

Einatmen Spezifische Versuchsdaten für den Stoff oder das Gemisch liegen nicht vor. Kann zu einer

Reizung der Augen und der Atemwege führen.

Augenkontakt Spezifische Versuchsdaten für den Stoff oder das Gemisch liegen nicht vor. Verursacht

schwere Augenreizung. (auf der Basis der Bestandteile). Kann Rötung, Juckreiz und

Schmerzen verursachen.

Hautkontakt Sensibilisierung durch Hautkontakt möglich. Spezifische Versuchsdaten für den Stoff oder

das Gemisch liegen nicht vor. Wiederholte oder langandauernde Exposition der Haut kann

Überarbeitet am: 13-Dez-2022

bei anfälligen Personen allergische Reaktionen hervorrufen. (auf der Basis der

Bestandteile). Verursacht Hautreizungen.

Verschlucken Spezifische Versuchsdaten für den Stoff oder das Gemisch liegen nicht vor. Verschlucken

kann zu gastrointestinalen Irritationen, Übelkeit, Erbrechen und Diarrhö führen.

Symptome im Zusammenhang mit den physikalischen, chemischen und toxikologischen Eigenschaften

Symptome Juckreiz. Hautausschläge. Nesselausschlag. Rötung. Kann Rötung und tränende Augen

verursachen.

Toxizitätskennzahl

Akute Toxizität

Die folgenden Werte werden auf der Basis von Kapitel 3.1 des GHS-Dokuments berechnet

ATEmix (oral) 4,933.80 mg/kg ATEmix (Einatmen von 0.468 mg/l

Staub/Nebel)

Angaben zu den Bestandteilen

Chemische Bezeichnung	LD50 oral	LD50 dermal	LC50 Einatmen
1,6-Octadien-3-ol, 3,7-dimethyl-	2790 mg/kg bodyweight (rat)	5610 mg/kg (rabbit)	21 mg/l/4h (rat)
Phenethyl Alcohol	1603.3 mg/kg (rat)	2535 mg/kg (rabbit)	21 mg/l (rat)
Acetic acid, phenylmethyl ester	4999 mg/kg (rat)	5001 mg/kg (rabbit)	-
1-Hexanol, 3,5,5-trimethyl-,	= 4250 mg/kg (Rat)	> 5000 mg/kg (Rabbit)	-
1-acetate			
3-Octanol, 3,7-dimethyl-	8270 mg/kg bw	> 5000 mg/kg bw	> 0.885 mg/L air
Cyclohexanol,	4600 mg/kg (rat)	5001 mg/kg (rabbit)	-
2-(1,1-dimethylethyl)-, 1-acetate,			
(1R,2R)-rel-			
2-Heptanol, 2,6-dimethyl-	= 6800 mg/kg (Rat)	> 4000 mg/kg (Rat)	> 0.237 mg/L (Rat) 4 h

	= 2980 mg/kg (Rat) = 4590 mg/kg (Rat) > 4000 mg/kg (Rat) = 11100 mg/kg (Rat) = 2979 mg/kg (Rat) > 5000 mg/kg (Rat) > 2000 mg/kg (Rat)	= 2530 mg/kg (Rabbit) > 1660 mg/kg (Rabbit) > 2000 mg/kg (Rat) > 3160 mg/kg (Rabbit) > 1600 mg/kg (Rat)	> 0.58 mg/L (Rat)4 h > 21.7 mg/L (Rat)6 h
2H-Pyran-4-ol, tetrahydro-4-methyl-2-(2-methyl propyl)-	-	> 2000 mg/kg(Rabbit)	-
Cyclamen Aldehyde	4999 mg/kg (rat)	5001 mg/kg (rat)	-
2-Naphthalenecarboxaldehyde, 1,2,3,4,5,6,7,8-octahydro-8,8-di methyl-	4100 mg/kg (rat)	5001 mg/kg (rabbit)	-
2,6-Octadien-1-ol, 3,7-dimethyl-, 1-acetate, (2E)-	6330 mg/kg (rat)	5460 mg/kg (rabbit)	-
Allyl Amyl Glycolate	500 mg/kg (rat)	5001 mg/kg (rat)	0 mg/l/4h (rat)
alpha-Pinyl Isobutyraldehyde	5001 mg/kg (rat)	5001 mg/kg (rabbit)	ı
3-Buten-2-one, 4-(2,6,6-trimethyl-1-cyclohexen- 1-yl)-, (3E)-	5331 mg/kg (rat)	5001 mg/kg (rat)	-
Indeno[1,2-d]-1,3-dioxin, 4,4a,5,9b-tetrahydro-2,4-dimeth yl-	301 mg/kg (rat)	5001 mg/kg (rat)	-
Isopropylphenylbutanal	5001 mg/kg (rat)	5001 mg/kg (rat)	-
3-Cyclohexene-1-carboxaldehy de, dimethyl-	3901 mg/kg (rat)	5001 mg/kg (rabbit)	-
Carbonic acid, (3Z)-3-hexen-1-yl methyl ester	5001 mg/kg (rat)	-	-
delta Damascone	1400 mg/kg (rat)	5001 mg/kg (rabbit)	-
Cashmeran	2900 mg/kg bodyweight (rat)	//	//
Indeno[1,2-d]-1,3-dioxin, 4,4a,5,9b-tetrahydro-	2001 mg/kg (rat)	5001 mg/kg (rat)	-
2H-2,4a-Methanonaphthalen-8(5H)-one, 1,3,4,6,7,8a-hexahydro-1,1,5,5-t etramethyl-	5001 mg/kg (rat)	-	-
1,3-Benzodioxole-5-carboxalde hyde	2700 mg/kg (rat)	5001 mg/kg (rat)	-
2H-1-Benzopyran-2-one	520 mg/kg bodyweight (rat)	= 293 mg/kg (Rat)	-
2,6-Octadienal, 3,7-dimethyl-	6800 mg/kg (rat)	2001 mg/kg (rat)	
Dodecanal	//	//	//
4,9-Decadienal, 4,8-dimethyl-	5001 mg/kg (rat)	-	-
5-Heptenal, 2,6-dimethyl-	5001 mg/kg (rat)	5001 mg/kg (rat)	-
Heptanoic acid, 2-propen-1-yl ester	218 mg/kg (rat)	810 mg/kg (rabbit)	3 mg/l/4h (rat)
2-Nonynoic acid, methyl ester	1600 mg/kg (rat)	4500 mg/kg (rat)	-
4-Penten-1-one, 1-(5,5-dimethyl-1-cyclohexen-1-yl)-	5000 mg/kg (rat)	-	-
Cinnamonitril	116 mg/kg (rat)	1260 mg/kg (rabbit)	
Isocyclocitral	4150 mg/kg (rat)	-	-
trans-2-Hexenal	900 mg/kg (rat)	600 mg/kg (rabbit)	-

Chemische	Karzinogenit	Spezies	Augenschäd	Spezies	Entwicklungs	Spezies	Mutagenität	Spezies
Bezeichnung	ät		en		toxizität			
Linalool	-	-	Y (OECD 405)	-	-	-	-	-
Phenethyl Alcohol	-	-	Υ	-	-	-	-	-
Tetrahydrolinalool	-	-	Υ	-	-	-	-	-

	Karzinogenit ät	•	Augenschäd en		Entwicklungs toxizität	Spezies	Mutagenität	Spezies
Dimethyl-3-Cyclohexe ne-1-Carbaldehyde	-	-	Y (OECD 438)	-	-	-	-	-
Dihydro Pentamethylindanone	-		Y (100%; OECD 438)	-	-	-	-	-
Citral	-	-	Y (OECD 405)	-	-	-	-	-
Lauraldehyde	-	-	Y (100%)	-	-	-	-	-
trans-2-Hexanal	-	-	Υ	-	-	-	-	-

Chemische Bezeichnung	Reproduktionsto xizität	Spezies	Ätz-/Reizwirkung auf die Haut	Spezies	Sensibilisierung	Spezies
Linalool	-	-	Y (OECD 404)	-	-	-
Phenethyl Alcohol	-	-	Υ	-	-	-
Tetrahydrolinalool	_	-	Υ	-	-	-
cis-2-tert-Butylcyclohexyl Acetate	-	-	Y (OECD 404)	-	-	-
Cyclamen Aldehyde	-	-	Υ	-	-	-
Isoamyl Allylglycolate	-	-	Υ	-	-	-
Geranyl Acetate	-	-	Y (OECD 404)	-	-	-
Dimethyl-3-Cyclohexene-1-Carbaldehyde	-	-	Y (OECD 404)	-	-	-
Dihydro Pentamethylindanone	-	-	Y (100%; OECD 439)	-	-	-
4,4a,5,9b-Tetrahydroinden o[1,2-d]-1,3-Dioxin	20 mg/kg bw/day (OECD 422)	-	-	-	-	-
Isolongifolanone	-	-	Y (OECD 439)	-	-	-
Citral	_	-	Υ	-	-	-
4,8-Dimethyl-4,9-decadien al	-	-	Y (OECD 404)	-	-	-
Lauraldehyde	-	-	Y (100%)	-	-	-
Methyl Octine Carbonate	-	-	Y	-	-	-
trans-2-Hexanal	-	-	Υ	-	-	-

Chemische		Spezies	STOT -	Zielorgane	Spezies		Zielorgane	Spezies	Aspirations
	rung der		einmaliger			wiederholte			gefahr
	Haut		Exposition			r Exposition			
Linalool	Y (OECD	-	-	-	-	-	-	-	-
	429)								
Tetrahydrolinalool	Y (OECD	-	-	-	-	-	-	-	-
	429)								
Cyclamen Aldehyde	Y (OECD	-	-	-	-	-	-	-	-
	429)								
Geranyl Acetate	Y (OECD	-	-	-	-	-	-	-	-
	429)								
Tetramethylbicyclo-2-	Y (OECD	-	-	-	-	-	-	-	-
heptene-2-propionald	429)								
ehyde									
Dimethyl-3-Cyclohex		-	-	-	-	-	-	-	-
ene-1-Carbaldehyde	429)								
cis-hex-3-en-1-yl	Y (OECD	-	-	-	-	-	-	-	-
Methyl Carbonate	429)								
Dihydro	Y (OECD	-	-	-	-	-	-	-	-
Pentamethylindanone									
Isolongifolanone	Y (OECD	-	-	-	-	-	-	-	-
	429)								
Heliotropine	Y (OECD	-	-	-	-	-	-	-	-
	406)								
Citral	Y (OECD	-	-	-	-	-	-	-	-
	406)								

Chemische Sensibilisie Spezies STOT -Zielorgane Spezies STOT -Zielorgane Spezies **Aspirations** Bezeichnung gefahr rung der einmaliger wiederholte Haut Exposition Exposition 4,8-Dimethyl-4,9-dec Y (OECD adienal 40<u>6)</u> Y (OECD Lauraldehyde 429) Dimethyl Heptenal Y (OECD 429) Methyl Octine Carbonate Dimethylcyclohexenyl Y (OECD 3-butenyl ketone 40<u>6)</u> Y (OECD trans-2-Hexanal 429)

Überarbeitet am: 13-Dez-2022

Verzögert und sofort auftretende Wirkungen sowie chronische Wirkungen nach kurzer oder lang anhaltender Exposition

Ätz-/Reizwirkung auf die Haut Reizt die Haut.

Schwere Verursacht schwere Augenreizung.

Augenschädigung/Augenreizung

Sensibilisierung der Atemwege oder Kann allergische Hautreaktionen verursachen. der Haut

Keimzell-Mutagenität Es liegen keine Informationen vor.

Karzinogenität Es liegen keine Informationen vor.

Reproduktionstoxizität Es liegen keine Informationen vor.

STOT - einmaliger Exposition Es liegen keine Informationen vor.

STOT - wiederholter Exposition Es liegen keine Informationen vor.

Aspirationsgefahr Es liegen keine Informationen vor.

11.2. Informationen zu anderen Gefahren

11.2.1. Endokrin disruptive Eigenschaften

Endokrin disruptive Eigenschaften

11.2.2. Sonstige Angaben

Andere schädliche Wirkungen Es liegen keine Informationen vor.

ABSCHNITT 12: Umweltbezogene Angaben

12.1. Toxizität

Ökotoxizität Giftig für Wasserorganismen, kann in Gewässern längerfristig schädliche Wirkungen haben.

Unbekannte aquatische Toxizität Enthält 25.84456 % Bestandteile mit unbekannter Gewässergefährdung.

Chemische Bezeichnung	Algen/Wasserpflanzen	Fische	Toxizität gegenüber Mikroorganismen	Krebstiere
1,6-Octadien-3-ol, 3,7-dimethyl-	156.7 mg/L (Desmodesmus subspicatus; 96 h)	27.8 mg/L (OECD 203; Oncorhynchus mykiss; 96 h)		59 mg/L (OECD 202; Daphnia magna; 48 h)
Phenethyl Alcohol	1300 mg/L; (Desmodesmus subspicatus; 72 h)	> 215 - < 464 mg/L (Leuciscus idus; 96 h)	> 100 mg/L (OECD 209; activated sludge; 3 h)	287.17 mg/L (EU Method C.2; Daphnia magna; 48 h)
Acetic acid, phenylmethyl ester	110 mg/L (OECD 201; Desmodesmus subspicatus; 72 h)	4 mg/L (Oryzias latipes; 96 h)	855 mg/L (OECD 209; activated sludge; 3 h)	17 mg/L (OECD 202; Daphnia magna; 48 h)
1-Hexanol, 3,5,5-trimethyl-, 1-acetate	-	LC50: =7.7mg/L (96h, Pimephales promelas)	-	-
3-Octanol, 3,7-dimethyl-	21.6 mg/L (Desmodesmus subspicatus; 72 h)	8.9 mg/L (OECD 203; Danio rerio; 96 h)	EC50: 1000 mg/L (Pseudomonas putida; 0.5 h)	14.2 mg/L (OECD 202; Daphnia magna; 48 h)
Cyclohexanol, 2-(1,1-dimethylethyl)-, 1-acetate, (1R,2R)-rel-	Desmodesmus subspicatus; 72 h)	5.6 mg/L (EU Method C.1; Danio rerio; 96 h)	-	17 mg/L (EU Method C.2; Daphnia magna; 48 h)
2-Heptanol, 2,6-dimethyl-	23.77 mg/L (Algae; 72 h)	> 21.5 - < 46.4 mg/L (OECD 203; Danio rerio; 96 h)	-	24.18 mg/L (Daphnia; 48 h)
Cyclamen Aldehyde	4.3 mg/L (OECD 201; Pseudokirchneriella subcapitata; 72 h)	2.49 mg/L (96 h)	100 mg/L (OECD 209; activated sludge; 3 h)	1.4 mg/L (OECD 202; Daphnia magna; 48 h)
2,6-Octadien-1-ol, 3,7-dimethyl-, 1-acetate, (2E)-	3.72 mg/L (OECD 201; Desmodesmus subspicatus; 72 h)	68.12 mg/L (DIN 38412, part L15; Leuciscus idus; 96 h)	EC20: 800 mg/L (ISO 8192; activated sludge, domestic; 0.5 d)	14.1 mg/L (EU Method C.2; Daphnia magna; 48 h)
Allyl Amyl Glycolate	2.06 mg/L (Desmodesmus subspicatus or Pseudokirchneriella subcapitata; 96 h)	-	8.47 mg/L (OECD 209; activated sludge; 3 h)	5.09 mg/L (Daphnia; 48 h)
alpha-Pinyl Isobutyraldehyde	0.7 mg/L (OECD 201; Pseudokirchneriella subcapitata; 72 h)	1.5 mg/l (OECD 203; Cyprinus carpio; 96 h)	1001 mg/l (OECD 209; activated sludge; 3 h)	0.51 mg/l (OECD 202; Daphnia magna; 48 h)
3-Buten-2-one, 4-(2,6,6-trimethyl-1-cyclo hexen-1-yl)-, (3E)-	22.15 mg/L (Desmodesmus subspicatus; 72 h)	5.09 mg/L (Pimephales promelas; 96 h)	100 - 200 mg/L (OECD 209; activated sludge; 3 h)	4.03 mg/L (OECD 202; Daphnia magna; 48 h)
Indeno[1,2-d]-1,3-dioxin, 4,4a,5,9b-tetrahydro-2,4- dimethyl-	130 mg/L (OECD 201; Pseudokirchneriella subcapitata; 72 h)	35.4 mg/L (OECD 203; Danio rerio; 96 h)	-	284 mg/L (OECD 202; Daphnia magna,; 48 h)
3-Cyclohexene-1-carboxa Idehyde, dimethyl-	-	-	436 mg/L (OECD 209; Activated sludge; 3 h)	-
Carbonic acid, (3Z)-3-hexen-1-yl methyl ester	3.7 mg/L (green algae; 96 h)	-	-	10.3 mg/L (Daphnia sp; 48 h)
3-Decen-5-ol, 4-methyl-	3.6 mg/L (OECD 201; Pseudokirchneriella subcapitata; 72 h)	3 mg/L (OECD 203; Pimephales promelas; 96 h)	-	0.4 mg/L (OECD 202; Daphnia magna; 48 h)
Cashmeran	10 mg/L (OECD 201; Desmodesmus subspicatus; 72 h)	2.12 mg/L (Oryzias latipes; 96 h)	> 1000 mg/L (OECD 209; 3 h)	1.5 mg/L (OECD 202; Daphnia magna; 48 h)
4,7-Methano-1H-indenec arboxaldehyde, octahydro-	9.5 mg/L (OECD 201; Pseudokirchneriella subcapitata; 72 h)	-	-	3 mg/L (OECD 202; Daphnia magna; 48 h)
Indeno[1,2-d]-1,3-dioxin, 4,4a,5,9b-tetrahydro-	> 100 mg/L (OECD 201; Pseudokirchneriella subcapitata; 72 h)	> 100 mg/L (OECD 203; Danio rerio; 96 h)	-	-

15 mg/L (OECD 201; 5.3 mg/L (OECD 202; 2H-2,4a-Methanonaphtha len-8(5H)-one, Pseudokirchneriella Daphnia magna; 48 h) 1,3,4,6,7,8a-hexahydro-1 subcapitata; 72 h) ,1,5,5-tetramethyl-1,3-Benzodioxole-5-carb 31 mg/L (OECD 201; 2.5 mg/L (OECD 203; 52 mg/L (OECD 202; Pseudokirchneriella oxaldehyde Cyprinus carpio; 96 h) Daphnia magna; 48 h) subcapitata; 72 h) 1.452 mg/L (QSAR; 96 h) 2.94 mg/L (QSAR; 640 mg/L (ISO 8192; 3 h) > 24.3 mg/L (ASTM 2H-1-Benzopyran-2-one fathead minnow; 96 h) E729-80; Daphnia magna; 48 h) 2,6-Octadienal, 103.8 mg/L 6.78 mg/L (Leuciscus 160 mg/L (OECD 209; 6.8 mg/L (Daphnia activated sludge. magna; 48 h) 3,7-dimethyl-(Desmodesmus idus: 96 h) subspicatus; 72 h) domestic: 0.5 h) 2.6 mg/L (OECD 203: > 0.048 mg/L (OECD 201; > 16 mg/L (DIN 38412; Dodecanal Pseudomonas putida; 16 Pseudokirchneriella Oncorhynchus mykiss; 96 subcapitata; 72 h) h) h) 4,9-Decadienal, 1.6 mg/L (OECD 201; 1.4 mg/L (OECD 202; 4,8-dimethyl-Pseudokirchneriella Daphnia magna; 48 h) subcapitata; 72 h) 2.4 mg/L (OECD 202; 5-Heptenal, 2,6-dimethyl-4.3 mg/L (Green algae; 96) 2.288 mg/L (96 h) Daphnia magna; 48 h) > 4.6 mg/L (OECD 201; 0.117 mg/L (OECD 203; 0.89 mg/L (OECD 202; Heptanoic acid. 2-propen-1-vl ester Daphnia magna: 48 h) Desmodesmus Danio rerio: 96 h) subspicatus; 72 h) 0.83 mg/L (OECD 201: 1.1 mg/L (OECD 202: 2-Nonvnoic acid, methyl Pseudokirchneriella Daphnia magna: 48 h) ester subcapitata; 72 h) 4-Penten-1-one, 3.4 mg/L (EU Method C.3; 960 mg/L (OECD 209; 1.2 mg/L (EU Method C.2; 1.904 mg/L (96 h) 1-(5,5-dimethyl-1-cyclohe Raphidocelis subcapitata; Micro-organisms in 48 h) activated sludge; 3 h) xen-1-yl)-72 h) 8.16 mg/L 22.8 mg/L (Daphnia trans-2-Hexenal (Pseudokirchnerella magna; 48 h) subcapitata; 72 h)

Überarbeitet am: 13-Dez-2022

Chronische Toxizität

Cilionische Toxizitat					
Chemische Bezeichnung	Toxizität gegenüber	Toxizität gegenüber	Toxizität gegenüber		Toxizität für andere
	Algen	Fischen	Daphnia und	Mikroorganismen	Organismen
			anderen wirbellosen		
			Wassertieren		
Linalool	-	< 3.5 mg/L (OECD	25 mg/L (OECD 202;	-	-
		203; Oncorhynchus mykiss; 4 d)	Daphnia magna; 2 d)		
Phenethyl Alcohol	-	100 mg/L (Leuciscus	-	100 mg/L (OECD 209;	-
		idus; 4 d)		activated sludge; 0.125	
				d)	
Benzyl Acetate	52 mg/L (OECD 201;	0.92 mg/L (Oryzias	10 mg/L (OECD 202;	-	-
	Desmodesmus	latipes; 28 d)	Daphnia magna; 2 d)		
	subspicatus; 3 d)				
Tetrahydrolinalool	-	5 mg/L (OECD 203;	8.2 mg/L (OECD 202;	-	-
		Danio rerio; 4 d)	Daphnia magna; 2 d)		
cis-2-tert-Butylcyclohexyl		0.8 mg/L (OECD 210;	-	100 mg/L (OECD 301	-
Acetate	Desmodesmus	Pimephales promelas;		F; activated sludge of a	
	subspicatus; 3 d)	33 d)		predominantly	
				domestic sewage; 61	
				d)	
Cyclamen Aldehyde	0.72 mg/L (OECD 201;	-	0.71 mg/L (OECD 211;	-	-
	Pseudokirchneriella		Daphnia magna; 21 d)		
	subcapitata; 4 d)	40 // /DIN 00440			
Geranyl Acetate	0.585 mg/L (OECD	10 mg/L (DIN 38412,	-	-	-
	201; Desmodesmus	part L15; Leuciscus			
	subspicatus; 3 d)	idus; 4 d)			
lonone	-	3.47 mg/L (Pimephales	-	-	-
		promelas; 4 d)			
cis-hex-3-en-1-yl Methyl	1.3 mg/L (green algae;	-	-	-	-

Carbonate 4 d) 1.3 mg/L (OECD 201; 0.025 mg/L (OECD Methyl Decenol 100 mg/L (activated Pseudokirchneriella 211; Daphnia magna; sludge of a subcapitata; 4 d) predominantly 21 d) domestic sewage; 28 d) Dihydro Pentamethylindanone 1.4 mg/L (OECD 201; Desmodesmus subspicatus; 3 d) Octahydro-4,7-Methano-1H-In 1 mg/L (OECD 201; Pseudokirchneriella denecarbaldehyde subcapitata; 3 d) 4,4a,5,9b-Tetrahydroindeno[1, >= 100 mg/L (OECD 2-d]-1,3-Dioxin 201; Pseudokirchneriella subcapitata; 3 d) Heliotropine 1.1 mg/L (OECD 201; 1.6 mg/L (OECD 203; 22 mg/L (OECD 202; Pseudokirchneriella Cyprinus carpio; 4 d) Daphnia magna; 2 d) subcapitata; 3 d) 4.6 mg/L (Leuciscus Citral 68 mg/L (OECD 209; idus; 4 d) 0.02083 d) 0.13 mg/L (OECD 201; 4,8-Dimethyl-4,9-decadienal Pseudokirchneriella subcapitata; 3 d) Allyl Heptanoate 0.158 mg/L (OECD 201; desmodesmus subspicatus; 3 d) 100 mg/L (OECD Dimethyl Heptenal 301F; activated sludge of a predominantly domestic sewage; 39 d) 0.38 mg/L (OECD 202; Methyl Octine Carbonate 0.29 mg/L (OECD 201; Pseudokirchneriella Daphnia magna; 2 d) subcapitata; 3 d) trans-2-Hexanal 11.9 mg/L (Daphnia magna; 2 d)

Überarbeitet am: 13-Dez-2022

12.2. Persistenz und Abbaubarkeit

Persistenz und Abbaubarkeit

reisisteriz uriu Abbaubarkert				
Chemische Bezeichnung	Leichte Biologische	Abiotischer Abbau über	Abiotischer Abbau über	Biologische
_	Abbaubarkeit (OECD	Hydrolyse	Photolyse	Abbaubarkeit
	301) `	, ,	j	
1,6-Octadien-3-ol, 3,7-dimethyl	64.2% O2; OECD 301 D;	-	-	-
78-70-6	28 d			
Phenethyl Alcohol - 60-12-8	106.3%; OECD 301 B; 28 d	1	-	-
Acetic acid, phenylmethyl ester -	100.9 %CO2; OECD 301	-	-	-
140-11-4	B; 28 d			
3-Octanol, 3,7-dimethyl 78-69-3	60 - 70%O2; OECD 301 F;	-	-	-
	28 d			
Cyclohexanol, 2-(1,1-dimethylethyl)-,	43%O2; OECD 301 F; 28 d	-	-	-
1-acetate, (1R,2R)-rel 20298-69-5				
2-Heptanol, 2,6-dimethyl	75%O2; OECD 301 F; 28	-	-	-
13254-34-7	d; 66%O2 - 16 d			
Cyclamen Aldehyde - 103-95-7	65.5% CO2; OECD 301 B;	-	-	-
	28 d			
2,6-Octadien-1-ol, 3,7-dimethyl-,	> 70% O2; 28 d	-	-	-
1-acetate, (2E) 105-87-3				
Allyl Amyl Glycolate - 67634-00-8	78.12% CO2; OECD 301	-	-	-
	B; 28 d			
alpha-Pinyl Isobutyraldehyde -	5.8%CO2; OECD 301 B; 28	-	-	-
33885-52-8	d			
3-Buten-2-one,	70 - 80% O2; 28 d	-	-	-
4-(2,6,6-trimethyl-1-cyclohexen-1-yl)				
-, (3E) 79-77-6				
Indeno[1,2-d]-1,3-dioxin,	0%; OECD 301 D; 28 d	-	-	-
4,4a,5,9b-tetrahydro-2,4-dimethyl				
27606-09-3				

79%O2; OECD 301 F; 62 Isopropylphenylbutanal -125109-85-5 d; 74%O2-28 d 3-Cyclohexene-1-carboxaldehyde, 4%O2; OECD 301 D; 28 d dimethyl- - 27939-60-2 Carbonic acid, (3Z)-3-hexen-1-yl 96 - 105%O2; OECD 301 methyl ester - 67633-96-9 C; 28 d 3-Decen-5-ol. 4-methyl- -73%O2: OECD 301 F: 28 d 81782-77-6 Cashmeran - 33704-61-9 0% O2; //OECD 301 C; 28 4,7-Methano-1H-indenecarboxaldeh 14.9% O2; OECD 301D; 28 yde, octahydro- - 30772-79-3 d Indeno[1,2-d]-1,3-dioxin, 5% O2; 28 d 4,4a,5,9b-tetrahydro- - 18096-62-3 2H-2.4a-Methanonaphthalen-8(5H)-5.2% CO2: OECD 301 B: 28 d 1,3,4,6,7,8a-hexahydro-1,1,5,5-tetra methyl- - 23787-90-8 1,3-Benzodioxole-5-carboxaldehyde 82%O2; OECD 301 F; 28 d 120-57-0 2H-1-Benzopyran-2-one - 91-64-5 90% O2; OECD 301 F; 85% (10 d) 2,6-Octadienal, 3,7-dimethyl- -> 90%O2; EU Method 5392-40-5 C.4-D; 28 d 4,9-Decadienal, 4,8-dimethyl- -84%O2; OECD 301 D; 28 d 71077-31-1 Dodecanal - 112-54-9 73% O2; OECD 301 F 75% O2; OECD 301 F; 28 5-Heptenal, 2,6-dimethyl- - 106-72-9 d; 68%O2 - 13 d Heptanoic acid, 2-propen-1-yl ester -81%; OECD 301 F; O2; 28 142-19-8 d; 78%-12 d; 10-day window criteria fulfilled 2-Nonynoic acid, methyl ester -71% O2; OECD 301 F; 28 111-80-8 100% (OECD 301 C; 28 d) 4-Penten-1-one, 1-(5,5-dimethyl-1-cyclohexen-1-yl)-56973-85-4

Überarbeitet am: 13-Dez-2022

12.3. Bioakkumulationspotenzial

Bioakkumulation

Zu diesem Produkt liegen keine Daten vor.

Angaben zu den Bestandteilen

Chemische Bezeichnung	Verteilungskoeffizient		
Linalool	2.9		
Phenethyl Alcohol	1.36		
Benzyl Acetate	1.96		
Trimethylhexyl Acetate	4.6		
Tetrahydrolinalool	3.3		
·	3.9		
	3.5		
	4.2		
	3.57 - 4.63		
cis-2-tert-Butylcyclohexyl Acetate	4.8		
Dimentol	3		
	3.8		
	2.3 - 4.2		
	3.5		
	4.2		
	3.57 - 4.63		
Isobutyl Methyl Tetrahydropyranol	1.65		
Cyclamen Aldehyde	3.4		
Geranyl Acetate	4.04		
Isoamyl Allylglycolate	1.96		
Tetramethylbicyclo-2-heptene-2-propionaldehyde	5.4		
Ionone	4		

Dimethyl Heptenal

Allyl Heptanoate

Methyl Octine Carbonate

Dimethylcyclohexenyl 3-butenyl ketone

1.903 2,4-dimethyl-4,4a,5,9b-tetrahydroindeno-1,3-dioxin >=2.43 - <=2.9 Isopropylphenylbutanal 3.8 3.1 Dimethyl-3-Cyclohexene-1-Carbaldehyde 3.2 cis-hex-3-en-1-yl Methyl Carbonate 3 Methyl Decenol 3.9 Dihydro Pentamethylindanone 4.2 Octahydro-4,7-Methano-1H-Indenecarbaldehyde >=3.2 - <=3.9 4,4a,5,9b-Tetrahydroindeno[1,2-d]-1,3-Dioxin 1.76 Isolongifolanone 5.1 Heliotropine 1.2 Citral 2.76 Lauraldehyde 4.9 4,8-Dimethyl-4,9-decadienal 4.5

Überarbeitet am: 13-Dez-2022

3.4

3.97

3.4

4.1

Chemische Bezeichnung	Octanol/Wasser-Verteilungskoeffizient	Biokonzentrationsfaktor (BCF)
Linalool	2.9	-
Phenethyl Alcohol	0.8 (OECD 117)	-
Benzyl Acetate	1.96	8
Tetrahydrolinalool	3.3 (OECD 107)	99.87 L/kg
cis-2-tert-Butylcyclohexyl Acetate	4.8 (OECD 117)	156 L/kg (OECD 305)
Dimentol	3 (OECD 117)	-
Cyclamen Aldehyde	3.4 (OECD 117)	155 L/kg
1,2,3,4,5,6,7,8-octahydro-8,8-dimethyl-2-naphthaldehy	4.35	-
de	4.00	
Isoamyl Allylglycolate	1.96	<u>-</u>
Geranyl Acetate	3.56 - 4.04	-
Tetramethylbicyclo-2-heptene-2-propionaldehyde	5.4 (OECD 117)	< 27 (OECD 305)
lonone	4	202.4 L/kg
2,4-dimethyl-4,4a,5,9b-tetrahydroindeno-1,3-dioxin	2.43 - 2.90	-
Isopropylphenylbutanal	3.1 (OECD 117)	-
Dimethyl-3-Cyclohexene-1-Carbaldehyde	3 (OECD 117)	-
cis-hex-3-en-1-yl Methyl Carbonate	3 (OECD 117)	<u>-</u>
Methyl Decenol	3.9 (OECD 117)	123 - 387 L/kg
Dihydro Pentamethylindanone	4.2	-
Octahydro-4,7-Methano-1H-Indenecarbaldehyde	> 3.2 - < 3.9 (OECD 117)	-
4,4a,5,9b-Tetrahydroindeno[1,2-d]-1,3-Dioxin	1.76 (OECD 117)	-
Isolongifolanone	4.7 (OECD 117)	-
Heliotropine	1.2 (OECD 117)	-
Coumarin	1.51	-
Citral	2.76 (OECD 107)	-
4,8-Dimethyl-4,9-decadienal	4.5 (OECD 117)	-
Lauraldehyde	4.9	-
Dimethyl Heptenal	3.4 (OECD 117)	-
Allyl Heptanoate	3.97 (OECD 107)	193.2 - 473.2 L/kg
Methyl Octine Carbonate	3.4	-
Dimethylcyclohexenyl 3-butenyl ketone	4.1 (EU Method A.8)	-
trans-2-Hexanal	1.58	-

12.4. Mobilität im Boden

Mobilität im Boden Es liegen keine Informationen vor.

Chemische Bezeichnung	log Koc
Phenethyl Alcohol	31.6
Benzyl Acetate	250
Tetrahydrolinalool	56.3
cis-2-tert-Butylcyclohexyl Acetate	1300 (OECD 121)
Cyclamen Aldehyde	3.05 (OECD 121)
Geranyl Acetate	1151

Isoamyl Allylglycolate 80 L/kg 4.07 (OECD 121) Tetramethylbicyclo-2-heptene-2-propionaldehyde Ionone 625.1 Isopropylphenylbutanal 741 L/kg (OECD 121) Dimethyl-3-Cyclohexene-1-Carbaldehyde 160 (OECD 121) Methyl Decenol 1175 (OECD 121) Dihydro Pentamethylindanone 200 Coumarin 42.657 Citral 147.7 Lauraldehyde 3981.07 (OECD 121) Dimethyl Heptenal 159 (OECD121) Allyl Heptanoate 968.3 Dimethylcyclohexenyl 3-butenyl ketone 2446 L/kg

Überarbeitet am: 13-Dez-2022

12.5. Ergebnisse der PBT- und vPvB-Beurteilung

Ergebnisse der PBT- und Es liegen keine Informationen vor. VBVP Powertun

Chemische Bezeichnung	Ergebnisse der PBT- und vPvB-Bewertung	
Linalool	Der Stoff ist kein PBT- / vPvB	
Phenethyl Alcohol	Der Stoff ist kein PBT- / vPvB	
Benzyl Acetate	Der Stoff ist kein PBT- / vPvB	
Trimethylhexyl Acetate	Der Stoff ist kein PBT- / vPvB	
Tetrahydrolinalool	Der Stoff ist kein PBT- / vPvB	
cis-2-tert-Butylcyclohexyl Acetate	Der Stoff ist kein PBT- / vPvB	
Dimentol	Der Stoff ist kein PBT- / vPvB	
Isobutyl Methyl Tetrahydropyranol	Der Stoff ist kein PBT- / vPvB	
Cyclamen Aldehyde	Der Stoff ist kein PBT- / vPvB	
Geranyl Acetate	Der Stoff ist kein PBT- / vPvB	
Isoamyl Allylglycolate	Der Stoff ist kein PBT- / vPvB	
Tetramethylbicyclo-2-heptene-2-propionaldehyde	Der Stoff ist kein PBT- / vPvB	
Ionone	Der Stoff ist kein PBT- / vPvB	
Isopropylphenylbutanal	Der Stoff ist kein PBT- / vPvB	
Dimethyl-3-Cyclohexene-1-Carbaldehyde	Der Stoff ist kein PBT- / vPvB	
Methyl Decenol	Der Stoff ist kein PBT- / vPvB	
Dihydro Pentamethylindanone	Der Stoff ist kein PBT- / vPvB	
4,4a,5,9b-Tetrahydroindeno[1,2-d]-1,3-Dioxin	Der Stoff ist kein PBT- / vPvB	
Isolongifolanone	Der Stoff ist kein PBT- / vPvB	
Heliotropine	Der Stoff ist kein PBT- / vPvB	
Coumarin	Der Stoff ist kein PBT- / vPvB	
Citral	Der Stoff ist kein PBT- / vPvB	
Lauraldehyde	Der Stoff ist kein PBT- / vPvB	
Dimethyl Heptenal	Der Stoff ist kein PBT- / vPvB	
Allyl Heptanoate	Der Stoff ist kein PBT- / vPvB	
Dimethylcyclohexenyl 3-butenyl ketone	Der Stoff ist kein PBT- / vPvB	
trans-2-Hexanal	PBT-Beurteilung wird nicht angewendet	

12.6. Endokrin disruptive Eigenschaften

Endokrin disruptive Eigenschaften Es liegen keine Informationen vor.

12.7. Andere schädliche Wirkungen

Es liegen keine Informationen vor.

ABSCHNITT 13: Hinweise zur Entsorgung

13.1. Verfahren zur Abfallbehandlung

Abfall aus Rückständen/nicht verwendeten Produkten

Die nachstehenden Abfallschlüssel entsprechen dem EAK. Abfall muss einem zugelassenen Abfallentsorgungsunternehmen zugeführt werden. Abfall muss bis zur

Entsorgung von anderen Abfallsorten getrennt aufbewahrt werden. Abfallprodukt nicht in die Kanalisation werfen. Die Wiederverwertung (Recycling) ist, wenn möglich, der Entsorgung oder Verbrennung vorzuziehen. Für leere, ungereinigte Verpackungen gelten die gleichen Entsorgungshinweise wie für gefüllte Verpackungen. Für den Umgang mit Abfällen siehe

Überarbeitet am: 13-Dez-2022

Maßnahmen in Abschnitt 8. Gemäß den lokalen Verordnungen entsorgen.

Kontaminierte Verpackung Geleerte Behälter nicht wiederverwenden.

Abfallschlüssel / 20 01 29* - Reinigungsmittel, die gefährliche Stoffe enthalten

Abfallbezeichnungen gemäß EAK / 15 01 10 *- Verpackungen, die Rückstände gefährlicher Stoffe enthalten oder durch

gefährliche Stoffe verunreinigt sind AVV

ABSCHNITT 14: Angaben zum Transport

IAT<u>A</u>

14.1 UN-Nummer oder ID-Nummer UN3082

UMWELTGEFÄHRDENDER STOFF, FLÜSSIG, N.A.G.(Perfumery products) 14.2 Ordnungsgemäße

UN-Versandbezeichnung

14.3 Transportgefahrenklassen 14.4 Verpackungsgruppe Ш

Beschreibung UN3082, UMWELTGEFÄHRDENDER STOFF, FLÜSSIG, N.A.G. (Perfumery products), 9,

Ш

14.5 Umweltgefahren Ja

14.6 Besondere Vorsichtsmaßnahmen für den Verwender Sondervorschriften A97, A158, A197

Hinweis: Der Absender ist für die Identifizierung von Ausnahmen verantwortlich, einschließlich der

Begrenzten Menge, die möglicherweise auf Grund der Packungsgröße angewendet werden

kann

IMDG

14.1 UN-Nummer oder ID-Nummer UN3082

14.2 Ordnungsgemäße UMWELTGEFÄHRDENDER STOFF, FLÜSSIG, N.A.G.(Perfumery products)

UN-Versandbezeichnung

14.3 Transportgefahrenklassen 14.4 Verpackungsgruppe

Beschreibung UN3082, UMWELTGEFÄHRDENDER STOFF, FLÜSSIG, N.A.G.(Perfumery products), 9,

III, Meeresschadstoff

14.5 Umweltgefahren Ja

14.6 Besondere Vorsichtsmaßnahmen für den Verwender

Sondervorschriften 274, 335, 969 EmS-Nr F-A. S-F

14.7 Massengutbeförderung auf

Es liegen keine Informationen vor

dem Seeweg gemäß **IMO-Instrumenten**

> Hinweis: Der Absender ist für die Identifizierung von Ausnahmen verantwortlich, einschließlich der

> > Begrenzten Menge, die möglicherweise auf Grund der Packungsgröße angewendet werden

kann.

RID

14.1 UN-Nummer oder ID-Nummer UN3082

UMWELTGEFÄHRDENDER STOFF, FLÜSSIG, N.A.G.(Perfumery products) 14.2 Ordnungsgemäße

UN-Versandbezeichnung

14.3 Transportgefahrenklassen 9 14.4 Verpackungsgruppe

Beschreibung UN3082, UMWELTGEFÄHRDENDER STOFF, FLÜSSIG, N.A.G.(Perfumery products), 9,

Ш

14.5 Umweltgefahren Ja

14.6 Besondere Vorsichtsmaßnahmen für den Verwender Sondervorschriften 274, 335, 375, 601

Klassifizierungscode M6

14.1 UN-Nummer oder ID-Nummer UN3082

Überarbeitet am: 13-Dez-2022

14.2 Ordnungsgemäße UMWELTGEFÄHRDENDER STOFF, FLÜSSIG, N.A.G.(Perfumery products)

UN-Versandbezeichnung

14.3 Transportgefahrenklassen914.4 VerpackungsgruppeIII

Beschreibung UN3082, UMWELTGEFÄHRDENDER STOFF, FLÜSSIG, N.A.G. (Perfumery products), 9,

Ш

14.5 Umweltgefahren Ja

14.6 Besondere Vorsichtsmaßnahmen für den Verwender Sondervorschriften 274, 335, 601, 375

Klassifizierungscode M6 Tunnelbeschränkungscode (-)

ADN

14.1 UN-Nummer oder ID-Nummer UN3082

14.2 Erweiterter korrekter UMWELTGEFÄHRDENDER STOFF, FLÜSSIG, N.A.G.(Perfumery products)

Versandname

Beschreibung UN3082, UMWELTGEFÄHRDENDER STOFF, FLÜSSIG, N.A.G. (Perfumery products), 9,

Ш

14.3 Transportgefahrenklassen914.4 VerpackungsgruppeIII

14.5 Meeresschadstoff Nicht reguliert

Klassifizierungscode M6
Gefahrzettel 9
Begrenzte Menge (LQ) 5 L
Anforderungen an die PP

Ausrüstung

ABSCHNITT 15: Rechtsvorschriften

15.1. Vorschriften zu Sicherheit, Gesundheits- und Umweltschutz/spezifische Rechtsvorschriften für den Stoff oder das Gemisch

Nationale Vorschriften

Deutschland

Wassergefährdungsklasse deutlich wassergefährdend (WGK 2)

(WGK)

Polen

Announcement of the Speaker of the Sejm of the Republic of Poland of 13 April 2018 regarding the publication of a uniform text of the Act - Labor Code (Journal of Laws 2018, item 917, as amended). Announcement of the Speaker of the Sejm of the Republic of Poland of March 15, 2019 regarding the publication of a uniform text of the Act on Waste (Journal of Laws 2019 item 701, as amended). Regulation of the Minister of Development of 7 July 2016, repealing the Regulation on specific requirements for certain products due to their negative environmental impact (Journal of Laws of 2016, item 1099, as amended). Regulation of the Minister of Family, Labor and Social Policy of June 12, 2018 regarding the highest permissible concentrations and intensities of factors harmful to health in the work environment (Journal of Laws of 2018, item 1286 with subsequent amendments).

Europäische Union

Richtlinie 98/24/EG für den Schutz von Gesundheit und Sicherheit der Arbeitnehmer gegen Gefährdung durch chemische Arbeitsstoffe bei der Arbeit beachten.

Genehmigungen und/oder Verwendungsbeschränkungen:

Dieses Produkt enthält eine oder mehrere Stoffe, die einer Beschränkungen unterliegen (Verordnung (EG) Nr. 1907/2006, (REACH), Anhang XVII)

Verordnung (EG) Nr. 648/2004 über Detergenzien Einstufung und Verfahren zum Ableiten der Einstufung von Gemischen gemäß Verordnung (EG)

Nr. 1272/2008 [CLP] Richtlinie für die Registrierung, Bewertung und Zulassung chemischer Stoffe (REACH) (EG 1907/2006)

Chemische Bezeichnung	Beschränkungen unterliegender Stoff	Stoff, welcher der Zulassungspflicht	
	gemäß REACH Anhang XVII	gemäß REACH, Anhang XIV, unterliegt	
Linalool	75.	-	
Isobutyl Methyl Tetrahydropyranol	75.	-	

Citral 75. -

Persistente organische Schadstoffe

Nicht zutreffend

Kategorie für gefährliche Stoffe gemäß Seveso-Richtlinie (2012/18/EU)

E2 - Gewässergefährdend - Kategorie Chronisch 2

Verordnung zu ozonzonabbauenden Stoffen (EG) Nr. 1005/2009

Nicht zutreffend

15.2. Stoffsicherheitsbeurteilung

Stoffsicherheitsbericht Für dieses Gemisch wurde gemäß der REACH-Verordnung keine

Stoffsicherheitsbeurteilung durchgeführt.

ABSCHNITT 16: Sonstige Angaben

Schlüssel oder Legende für im Sicherheitsdatenblatt verwendete Abkürzungen und Akronyme

Wortlaut der H-Sätze, auf die in Abschnitt 3 Bezug genommen wird

H226 - Flüssigkeit und Dampf entzündbar

H301 - Giftig bei Verschlucken

H302 - Gesundheitsschädlich bei Verschlucken

H311 - Giftig bei Hautkontakt

H312 - Gesundheitsschädlich bei Hautkontakt

H315 - Verursacht Hautreizungen

H317 - Kann allergische Hautreaktionen verursachen

H319 - Verursacht schwere Augenreizung

H330 - Lebensgefahr bei Einatmen

H332 - Gesundheitsschädlich bei Einatmen

H361 - Kann vermutlich die Fruchtbarkeit beeinträchtigen oder das Kind im Mutterleib schädigen

H400 - Sehr giftig für Wasserorganismen

H410 - Sehr giftig für Wasserorganismen mit langfristiger Wirkung

H411 - Giftig für Wasserorganismen, mit langfristiger Wirkung

H412 - Schädlich für Wasserorganismen, mit langfristiger Wirkung

Legende

SVHC: Besonders besorgniserregender Stoff für die Genehmigung:

Legende Abschnitt 8: BEGRENZUNG UND ÜBERWACHUNG DER EXPOSITION/PERSÖNLICHE SCHUTZAUSRÜSTUNGEN

TWA TWA (zeitlich gewichteter Mittelwert) STEL STEL (Short Term Exposure Limit, Wert für

Kurzzeitexposition)

Überarbeitet am: 13-Dez-2022

Grenzwert Maximaler Grenzwert * Hautbestimmung

Einstufungsverfahren		
Einstufung gemäß Verordnung (EG) Nr. 1272/2008 [CLP]	Verwendete Methode	
Ätz-/Reizwirkung auf die Haut	Berechnungsverfahren	
Schwere Augenschädigung/Augenreizung	Berechnungsverfahren	
Sensibilisierung der Haut	Berechnungsverfahren	
Chronische aquatische Toxizität	Berechnungsverfahren	

Ausgabedatum: 13-Dez-2022

Überarbeitet am: 13-Dez-2022

Überarbeitet am: 13-Dez-2022

Weitere Angaben In Teil 3 aufgeführte Salze ohne REACH-Registrierungsnummer sind ausgenommen,

basierend auf Anhang V.

Dieses Materialsicherheitsdatenblatt entspricht den Anforderungen der Vorschrift (EU) Nr. 1907/2006 Haftungssauschluss

Die im vorliegenden Sicherheitsdatenblatt bereitgestellten Informationen sind zum Datum der Veröffentlichung nach unserembestem Wissen zutreffend. Die Informationen sind nur zur Orientierung für eine sichere Handhabung, Verwendung, Verarbeitung, Lagerung, Transport, Entsorgung und im Falle von Verschüttetem bestimmt und gelten nicht als Garantie undQualitätsspezifikationen. Diese Informationen beziehen sich lediglich auf das explizit angegebene Material und können beiVerwendung mit anderen Materialien oder anderen Abläufen für ein solches Material keine Gültigkeit haben, falls nicht im Textspezifiziert.

Ende des Sicherheitsdatenblatts