

Seite 1 von 31

Sicherheitsdatenblatt gemäß Verordnung (EG) Nr. 1907/2006, Anhang II

Überarbeitet am / Version: 19.07.2024 / 0005 Ersetzt Fassung vom / Version: 27.11.2023 / 0004

Tritt in Kraft ab: 19.07.2024 PDF-Druckdatum: 19.07.2024

NIGRIN Scheibenklar Konzentrat 1:100 Designer Duft

Sicherheitsdatenblatt gemäß Verordnung (EG) Nr. 1907/2006, Anhang II

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

1.1 Produktidentifikator

NIGRIN Scheibenklar Konzentrat 1:100 Designer Duft

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

Relevante identifizierte Verwendungen des Stoffs oder Gemischs:

Scheibenreiniger

Verwendungen, von denen abgeraten wird:

Zur Zeit liegen keine Informationen hierzu vor.

1.3 Einzelheiten zum Lieferanten, der das Sicherheitsdatenblatt bereitstellt

MTS MarkenTechnikService GmbH & Co KG

Carl-Benz -Str.2 76761 Rülzheim Deutschland

Tel.: +49 7272 9801 100 Email: info@mts-gruppe.com Web: http://www.mts-gruppe.com

(H)

Vertreiber (Schweiz): Tegro AG Ringstrasse 3 8603 Schwerzenbach Schweiz

Tel.: ++41 44 806 88 88 Email: info@tegro.ch Web: http://www.tegro.ch

E-Mail-Adresse der sachkundigen Person: info@chemical-check.de, k.schnurbusch@chemical-check.de - bitte NICHT zur Abforderung von Sicherheitsdatenblättern benutzen.

1.4 Notrufnummer

Notfallinformationsdienste / öffentliche Beratungsstelle:

(A)

(CH)

Tox Info Suisse, Freiestrasse 16, CH-8032 Zürich. Nationale 24h-Notfallnummer: 145 (aus dem Ausland: +41 44 251 51 51) **Notrufnummer der Gesellschaft:**

+1 872 5888271 (MTS)

ABSCHNITT 2: Mögliche Gefahren



Seite 2 von 31

Sicherheitsdatenblatt gemäß Verordnung (EG) Nr. 1907/2006, Anhang II

Überarbeitet am / Version: 19.07.2024 / 0005 Ersetzt Fassung vom / Version: 27.11.2023 / 0004

Tritt in Kraft ab: 19.07.2024 PDF-Druckdatum: 19.07.2024

NIGRIN Scheibenklar Konzentrat 1:100 Designer Duft

2.1 Einstufung des Stoffs oder Gemischs

Einstufung gemäß der Verordnung (EG) Nr. 1272/2008 (CLP) Gefahrenklasse Gefahrenkategorie Gefahrenhinweis

Skin Irrit. 2 H315-Verursacht Hautreizungen.

Eye Dam. 1 H318-Verursacht schwere Augenschäden.

Skin Sens. 1 H317-Kann allergische Hautreaktionen verursachen. Aquatic Chronic 3 H412-Schädlich für Wasserorganismen, mit langfristiger

Wirkung.

2.2 Kennzeichnungselemente

Kennzeichnung gemäß der Verordnung (EG) Nr. 1272/2008 (CLP)



Gefahr

H315-Verursacht Hautreizungen. H318-Verursacht schwere Augenschäden. H317-Kann allergische Hautreaktionen verursachen. H412-Schädlich für Wasserorganismen, mit langfristiger Wirkung.

P101-Ist ärztlicher Rat erforderlich, Verpackung oder Kennzeichnungsetikett bereithalten. P102-Darf nicht in die Hände von Kindern gelangen.

P261-Einatmen von Dampf oder Aerosol vermeiden. P273-Freisetzung in die Umwelt vermeiden. P280-Schutzhandschuhe / Augenschutz / Gesichtsschutz tragen.

P305+P351+P338-BEI KONTAKT MIT DEN AUGEN: Einige Minuten lang behutsam mit Wasser spülen. Eventuell vorhandene Kontaktlinsen nach Möglichkeit entfernen. Weiter spülen. P310-Sofort GIFTINFORMATIONSZENTRUM / Arzt anrufen. P501-Inhalt / Behälter einer zugelassenen Entsorgungseinrichtung zuführen.

Reaktionsmasse aus 5-Chlor-2-methyl-2H-isothiazol-3-on und 2-Methyl-2H-isothiazol-3-on (3:1) Alkohole, C12-14, ethoxyliert, Sulfate, Natriumsalze 1,2-Benzisothiazol-3(2H)-on 2-Methyl-2H-isothiazol-3-on

2.3 Sonstige Gefahren

Das Gemisch enthält keinen vPvB-Stoff (vPvB = very persistent, very bioaccumulative) bzw. fällt nicht unter den Anhang XIII der Verordnung (EG) 1907/2006 (< 0,1 %).

Das Gemisch enthält keinen PBT-Stoff (PBT = persistent, bioaccumulative, toxic) bzw. fällt nicht unter den Anhang XIII der Verordnung (EG) 1907/2006 (< 0,1 %).

Das Gemisch enthält keinen Stoff mit endokrinschädlichen Eigenschaften (< 0,1 %).

ABSCHNITT 3: Zusammensetzung/Angaben zu Bestandteilen

3.1 Stoffe

n.a.

3.2 Gemische

Alkohole, C12-14, ethoxyliert, Sulfate, Natriumsalze	
Registrierungsnr. (REACH)	01-2119488639-16-XXXX



Seite 3 von 31 Sicherheitsdatenblatt gemäß Verordnung (EG) Nr. 1907/2006, Anhang II

Überarbeitet am / Version: 19.07.2024 / 0005 Ersetzt Fassung vom / Version: 27.11.2023 / 0004 Tritt in Kraft ab: 19.07.2024

Index	
EINECS, ELINCS, NLP, REACH-IT List-No.	500-234-8
CAS	68891-38-3
% Bereich	10-<25
Einstufung gemäß der Verordnung (EG) Nr. 1272/2008 (CLP), M-	Skin Irrit. 2, H315
Faktoren	Eye Dam. 1, H318
	Aquatic Chronic 3, H412
Spezifische Konzentrationsgrenzen und ATE	Eye Dam. 1, H318: >=10 %
	Eye Irrit. 2, H319: >=5 %

Sulfonsäuren, C14-17-sec-Alkan-, Natriumsalze	
·	04.044040004.00 \000004
Registrierungsnr. (REACH)	01-2119489924-20-XXXX
Index	
EINECS, ELINCS, NLP, REACH-IT List-No.	307-055-2
CAS	97489-15-1
% Bereich	1-<10
Einstufung gemäß der Verordnung (EG) Nr. 1272/2008 (CLP), M-	Acute Tox. 4, H302
Faktoren	Skin Irrit. 2, H315
	Eye Dam. 1, H318
	Aquatic Chronic 3, H412
Spezifische Konzentrationsgrenzen und ATE	Skin Irrit. 2, H315: >=10,001 %
	Eye Dam. 1, H318: >=15,001 %
	Eye Irrit. 2, H319: >=10,001 %
	ATE (oral): 500 mg/kg

Docusatnatrium	
Registrierungsnr. (REACH)	01-2119491296-29-XXXX
Index	
EINECS, ELINCS, NLP, REACH-IT List-No.	209-406-4
CAS	577-11-7
% Bereich	1-<5
Einstufung gemäß der Verordnung (EG) Nr. 1272/2008 (CLP), M-	Skin Irrit. 2, H315
Faktoren	Eye Dam. 1, H318

1,3,4,6,7,8-Hexahydro-4,6,6,7,8,8-hexamethylindeno[5,6-c]pyran	
Registrierungsnr. (REACH)	01-2119488227-29-XXXX
Index	603-212-00-7
EINECS, ELINCS, NLP, REACH-IT List-No.	214-946-9
CAS	1222-05-5
% Bereich	0,1-<1
Einstufung gemäß der Verordnung (EG) Nr. 1272/2008 (CLP), M-	Aquatic Acute 1, H400 (M=1)
Faktoren	Aquatic Chronic 1, H410 (M=1)

1,2-Benzisothiazol-3(2H)-on	
Registrierungsnr. (REACH)	01-2120761540-60-XXXX
Index	613-088-00-6
EINECS, ELINCS, NLP, REACH-IT List-No.	220-120-9
CAS	2634-33-5
% Bereich	0,0036-<0,036
Einstufung gemäß der Verordnung (EG) Nr. 1272/2008 (CLP), M-	Acute Tox. 2, H330
Faktoren	Acute Tox. 4, H302
	Skin Irrit. 2, H315
	Eye Dam. 1, H318
	Skin Sens. 1A, H317
	Aquatic Acute 1, H400 (M=1)
	Aquatic Chronic 1, H410 (M=1)
Spezifische Konzentrationsgrenzen und ATE	Skin Sens. 1A, H317: >=0,036 %
•	ATE (oral): 450 mg/kg
	ATE (inhalativ, Stäube oder Nebel): 0,21 mg/l/4h
	ATE (inhalativ, Dämpfe): 0,5 mg/l/4h



- (D) (A) (D)-

Seite 4 von 31

Sicherheitsdatenblatt gemäß Verordnung (EG) Nr. 1907/2006, Anhang II

Überarbeitet am / Version: 19.07.2024 / 0005 Ersetzt Fassung vom / Version: 27.11.2023 / 0004

Tritt in Kraft ab: 19.07.2024 PDF-Druckdatum: 19.07.2024

NIGRIN Scheibenklar Konzentrat 1:100 Designer Duft

2-Methyl-2H-isothiazol-3-on		
Registrierungsnr. (REACH)	01-2120764690-50-XXXX	
Index	613-326-00-9	
EINECS, ELINCS, NLP, REACH-IT List-No.	220-239-6	
CAS	2682-20-4	
% Bereich	0,0015-<0,01	
Einstufung gemäß der Verordnung (EG) Nr. 1272/2008 (CLP), M-	EUH071	
Faktoren	Acute Tox. 2, H330	
	Acute Tox. 3, H301	
	Acute Tox. 3, H311	
	Skin Corr. 1B, H314	
	Eye Dam. 1, H318	
	Skin Sens. 1A, H317	
	Aquatic Acute 1, H400 (M=10)	
	Aquatic Chronic 1, H410 (M=1)	
Spezifische Konzentrationsgrenzen und ATE	Skin Sens. 1A, H317: >=0,0015 %	
-	ATE (oral): 120 mg/kg	
	ATE (dermal): 242 mg/kg	
	ATE (inhalativ, Stäube oder Nebel): 0,11 mg/l/4h	
	ATE (inhalativ, Dämpfe): 0,5 mg/l/4h	

Reaktionsmasse aus 5-Chlor-2-methyl-2H-isothiazol-3-on und 2-	
Methyl-2H-isothiazol-3-on (3:1)	
Registrierungsnr. (REACH)	
Index	613-167-00-5
EINECS, ELINCS, NLP, REACH-IT List-No.	
CAS	55965-84-9
% Bereich	0,00015-<0,0015
Einstufung gemäß der Verordnung (EG) Nr. 1272/2008 (CLP), M-	EUH071
Faktoren	Acute Tox. 2, H310
	Acute Tox. 2, H330
	Acute Tox. 3, H301
	Skin Corr. 1C, H314
	Eye Dam. 1, H318
	Skin Sens. 1A, H317
	Aquatic Acute 1, H400 (M=100)
	Aquatic Chronic 1, H410 (M=100)
Spezifische Konzentrationsgrenzen und ATE	Skin Corr. 1C, H314: >=0,6 %
	Skin Irrit. 2, H315: >=0,06 %
	Eye Dam. 1, H318: >=0,6 %
	Eye Irrit. 2, H319: >=0,06 %
	Skin Sens. 1A, H317: >=0,0015 %
	ATE (oral): 53 mg/kg
	ATE (dermal): 50 mg/kg
	ATE (inhalativ, Aerosol): 0,17 mg/l/4h
	ATE (inhalativ, Dämpfe): 0,5 mg/l/4h

Für die Einstufung und Kennzeichnung des Produktes können Verunreinigungen, Testdaten oder weitergehende Informationen berücksichtigt worden sein.

Text der H-Sätze und Einstufungs-Kürzel (GHS/CLP) siehe Abschnitt 16.

Die in diesem Abschnitt genannten Stoffe sind mit ihrer tatsächlichen, zutreffenden Einstufung genannt!

Das bedeutet bei Stoffen, welche in Anhang VI Tabelle 3.1 der Verordnung (EG) Nr. 1272/2008 (CLP-Verordnung) gelistet sind, wurden alle evtl. dort genannten Anmerkungen für die hier genannte Einstufung berücksichtigt.

Die Addition hier aufgeführter höchster Konzentrationen kann eine Klassifizierung ergeben. Nur wenn diese Klassifizierung in Abschnitt 2 aufgeführt ist, trifft sie zu. In allen anderen Fällen liegt die Gesamtkonzentration unterhalb der Einstufung.

ABSCHNITT 4: Erste-Hilfe-Maßnahmen

4.1 Beschreibung der Erste-Hilfe-Maßnahmen

Ersthelfer auf Selbstschutz achten!

Nie einer ohnmächtigen Person etwas durch den Mund einflößen!



Seite 5 von 31

Sicherheitsdatenblatt gemäß Verordnung (EG) Nr. 1907/2006, Anhang II

Überarbeitet am / Version: 19.07.2024 / 0005 Ersetzt Fassung vom / Version: 27.11.2023 / 0004

Tritt in Kraft ab: 19.07.2024 PDF-Druckdatum: 19.07.2024

NIGRIN Scheibenklar Konzentrat 1:100 Designer Duft

Finatmen

Person Frischluft zuführen und je nach Symptomatik Arzt konsultieren.

Hautkontakt

Mit viel Wasser und Seife gründlich waschen, verunreinigte, getränkte Kleidungsstücke unverzüglich entfernen, bei Hautreizung (Rötung etc.), Arzt konsultieren.

Augenkontakt

Kontaktlinsen entfernen.

Mit viel Wasser mehrere Min. gründlich spülen, sofort Arzt rufen, Datenblatt bereithalten.

Unverletztes Auge schützen.

Augenärztliche Nachkontrolle.

Verschlucken

Mund gründlich mit Wasser spülen.

Kein Erbrechen herbeiführen, viel Wasser zu trinken geben, sofort Arzt aufsuchen.

4.2 Wichtigste akute und verzögert auftretende Symptome und Wirkungen

Falls zutreffend sind verzögert auftretende Symptome und Wirkungen in Abschnitt 11. zu finden bzw. bei den Aufnahmewegen unter Abschnitt 4.1.

In bestimmten Fällen kann es vorkommen, dass die Vergiftungssymptome erst nach längerer Zeit/nach mehreren Stunden auftreten.

Augen, gerötet

Tränen der Augen

Bindehautentzündungen

Hautrötung

Dermatitis (Hautentzündung)

Allergische Reaktion

4.3 Hinweise auf ärztliche Soforthilfe oder Spezialbehandlung

Symptomatische Behandlung.

ABSCHNITT 5: Maßnahmen zur Brandbekämpfung

5.1 Löschmittel

Geeignete Löschmittel

Wassersprühstrahl/Schaum/CO2/Trockenlöschmittel

Ungeeignete Löschmittel

Keine bekannt

5.2 Besondere vom Stoff oder Gemisch ausgehende Gefahren

Im Brandfall können sich bilden:

Kohlenoxide

Schwefeloxide

Giftige Gase

5.3 Hinweise für die Brandbekämpfung

Persönliche Schutzausrüstung siehe Abschnitt 8.

Explosions- und Brandgase nicht einatmen.

Umluftunabhängiges Atemschutzgerät.

Je nach Brandgröße

Ggf. Vollschutz.

Kontaminiertes Löschwasser entsprechend den behördlichen Vorschriften entsorgen.

ABSCHNITT 6: Maßnahmen bei unbeabsichtigter Freisetzung

6.1 Personenbezogene Vorsichtsmaßnahmen, Schutzausrüstungen und in Notfällen anzuwendende Verfahren

6.1.1 Nicht für Notfälle geschultes Personal

Bei Verschütten oder unbeabsichtigter Freisetzung, zur Verhinderung der Kontamination, persönliche Schutzausrüstung aus Abschnitt 8 tragen.

Ausreichende Belüftung sicherstellen, Zündquellen entfernen.

Bei festen bzw. pulverförmigen Produkten eine Staubentwicklung vermeiden.

Möglichst die Gefahrenzone verlassen, ggf. vorhandene Notfallpläne anwenden.



D A C

Seite 6 von 31

Sicherheitsdatenblatt gemäß Verordnung (EG) Nr. 1907/2006, Anhang II

Überarbeitet am / Version: 19.07.2024 / 0005 Ersetzt Fassung vom / Version: 27.11.2023 / 0004

Tritt in Kraft ab: 19.07.2024 PDF-Druckdatum: 19.07.2024

NIGRIN Scheibenklar Konzentrat 1:100 Designer Duft

Ungeschützte Personen fernhalten. Für ausreichende Belüftung sorgen. Augen- und Hautkontakt vermeiden.

Ggf. Rutschgefahr beachten.

6.1.2 Einsatzkräfte

Geeignete Schutzausrüstung sowie Materialangaben siehe Abschnitt 8.

6.2 Umweltschutzmaßnahmen

Bei Entweichung größerer Mengen eindämmen.

Undichtigkeit beseitigen, wenn gefahrlos möglich.

Eindringen in das Oberflächen- sowie Grundwasser als auch in den Boden vermeiden.

Nicht in die Kanalisation gelangen lassen.

Bei unfallbedingtem Einleiten in die Kanalisation, zuständige Behörden informieren.

6.3 Methoden und Material für Rückhaltung und Reinigung

Mit flüssigkeitsbindendem Material (z.B. Universalbindemittel, Sand, Kieselgur, Sägemehl) aufnehmen und gem. Abschnitt 13

Aufgenommenes Gut in verschließbaren Behälter füllen.

Restmenge mit viel Wasser spülen.

6.4 Verweis auf andere Abschnitte

Siehe Abschnitt 13. sowie persönliche Schutzausrüstung siehe Abschnitt 8.

ABSCHNITT 7: Handhabung und Lagerung

Zusätzlich zu den in diesem Abschnitt enthaltenen Angaben finden sich auch in Abschnitt 8 und 6.1 relevante Angaben.

7.1 Schutzmaßnahmen zur sicheren Handhabung

7.1.1 Allgemeine Empfehlungen

Für gute Raumlüftung sorgen.

Augen- und Hautkontakt vermeiden.

Essen, Trinken, Rauchen sowie Aufbewahren von Lebensmitteln im Arbeitsraum verboten.

Hinweise auf dem Etikett sowie Gebrauchsanweisung beachten.

Arbeitsverfahren gemäß Betriebsanweisung anwenden.

7.1.2 Hinweise zu allgemeinen Hygienemaßnahmen am Arbeitsplatz

Die allgemeinen Hygienemaßnahmen im Umgang mit Chemikalien sind anzuwenden.

Vor den Pausen und bei Arbeitsende Hände waschen.

Von Nahrungsmitteln, Getränken und Futtermitteln fernhalten.

Vor dem Betreten von Bereichen, in denen gegessen wird, kontaminierte Kleidung und Schutzausrüstungen ablegen.

7.2 Bedingungen zur sicheren Lagerung unter Berücksichtigung von Unverträglichkeiten

Für Unbefugte unzugänglich aufbewahren.

Produkt nur in Originalverpackungen und geschlossen lagern.

Produkt nicht in Durchgängen und Treppenaufgängen lagern.

Bei Raumtemperatur lagern.

Lagerklasse siehe Abschnitt 15.

7.3 Spezifische Endanwendungen

Zur Zeit liegen keine Informationen hierzu vor.

Handlungsanleitung zur guten Arbeitspraxis, sowie Empfehlungen für die Gefährdungsermittlung, beachten.

Gefahrstoffinformationssysteme, z.B. der Berufsgenossenschaften, der chemischen Industrie oder verschiedene Branchen, je nach Anwendung, heranziehen (Baustoffe, Holz, Chemie, Labor, Leder, Metall).

ABSCHNITT 8: Begrenzung und Überwachung der Exposition/Persönliche Schutzausrüstungen

8.1 Zu überwachende Parameter

Chem. Bezeichnung	Reaktionsmasse aus 5-Chlor-2-methyl-2H-isothiazol-3-on und 2-Methyl-2H-isothiazol-3-on (3:1)		
MAK-Tmw / TRK-Tmw: 0,05 mg	g/m3 MAK-Kzw / TRK-Kzw:	MAK-Mow:	
Überwachungsmethoden:			
BGW:	Sonstige Ang	aben: Sh	
(H)			



Seite 7 von 31 Sicherheitsdatenblatt gemäß Verordnung (EG) Nr. 1907/2006, Anhang II

Überarbeitet am / Version: 19.07.2024 / 0005 Ersetzt Fassung vom / Version: 27.11.2023 / 0004 Tritt in Kraft ab: 19.07.2024

Chem. Bezeichnung	Reaktionsmasse aus 5-Chlor-2-methyl-2H-isothiazol-3-on und 2-Methylisothiazol-3-on (3:1)	-2H-
MAK / VME: 0,2 mg/m3 e	KZGW / VLE: 0,4 mg/m3 e	
Überwachungsmethoden / Les pre	océdures	
de suivi / Le procedure di monitor	aggio:	
BAT / VBT:	Sonstiges / Divers:	S, SS-C

Anwendungsgebiet	/liert, Sulfate, Natriumsalze Expositionsweg /	Augusielsung auf die	Deckrinte	Wert	Einheit	Bemerku
Anwendungsgebiet	Umweltkompartiment	Auswirkung auf die Gesundheit	Deskripto	wert	Einneit	
	Umwelt - Süßwasser	Gesundneit	PNEC	0.04		ng
				0,24	mg/l	
	Umwelt - periodische		PNEC	0,13	mg/l	
	Freisetzung		DNIEG	0.004	,	
	Umwelt - Meerwasser		PNEC	0,024	mg/l	
	Umwelt - Sediment,		PNEC	0,0917	mg/kg dry	
	Meerwasser				weight	
	Umwelt -		PNEC	10000	mg/l	
	Abwasserbehandlungsanla					
	ge					
	Umwelt - Boden		PNEC	0,946	mg/kg dry	
					weight	
	Umwelt - sporadische		PNEC	0,071	mg/l	
	(intermittierende)					
	Freisetzung					
	Umwelt - Sediment,		PNEC	0,917	mg/kg	
	Süßwasser				3 3	
	Umwelt - Sediment,		PNEC	0,092	mg/kg	
	Meerwasser			,,,,,	1119/119	
	Umwelt - Boden		PNEC	7,5	mg/kg	
Verbraucher	Mensch - dermal	Langzeit, lokale	DNEL	0,079	mg/cm2	
VOIDIGGOTTOT	Worldon domai	Effekte	DIVEE	0,070	mg/om2	
Verbraucher	Mensch - oral	Langzeit,	DNEL	15	mg/kg	
Verbraderier	Wensen oral	systemische Effekte	DIVLE	10	bw/day	
Verbraucher	Mensch - dermal	Langzeit,	DNEL	1650	mg/kg	
verbraucher	Wensen - demai	systemische Effekte	DINLL	1030	bw/day	
Verbraucher	Mensch - Inhalation	Langzeit,	DNEL	52	mg/m3	
verbraucher	wensch - innaiation	systemische Effekte	DINEL	52	mg/ms	
Arbeiter / Arbeitnehmer	Mensch - dermal		DNEL	0750		
Arbeiter / Arbeitnenmer	iviensch - dermai	Langzeit,	DNEL	2750	mg/kg	
		systemische Effekte	D. IEI		bw/day	
Arbeiter / Arbeitnehmer	Mensch - Inhalation	Langzeit,	DNEL	175	mg/m3	
		systemische Effekte				
Arbeiter / Arbeitnehmer	Mensch - dermal	Langzeit, lokale	DNEL	0,132	mg/cm2	
		Effekte				

Sulfonsäuren, C14-17-sec-Alkan-, Natriumsalze						
Anwendungsgebiet	Expositionsweg /	Auswirkung auf die	Deskripto	Wert	Einheit	Bemerku
	Umweltkompartiment	Gesundheit	r			ng
	Umwelt - Süßwasser		PNEC	0,04	mg/l	
	Umwelt - Meerwasser		PNEC	0,004	mg/l	
	Umwelt - Wasser, sporadische (intermittierende) Freisetzung		PNEC	0,06	mg/l	
	Umwelt - Sediment, Süßwasser		PNEC	9,4	mg/kg dw	
	Umwelt - Sediment, Meerwasser		PNEC	0,94	mg/kg dw	
	Umwelt - Boden		PNEC	9,4	mg/kg dw	



Seite 8 von 31 Sicherheitsdatenblatt gemäß Verordnung (EG) Nr. 1907/2006, Anhang II

Überarbeitet am / Version: 19.07.2024 / 0005 Ersetzt Fassung vom / Version: 27.11.2023 / 0004 Tritt in Kraft ab: 19.07.2024

	Umwelt - Abwasserbehandlungsanla ge		PNEC	600	mg/l
	Umwelt - oral (Futter)		PNEC	53,3	mg/kg feed
	Umwelt - periodische Freisetzung		DNEL	0	mg/kg
Verbraucher	Mensch - dermal	Langzeit, systemische Effekte	DNEL	3,57	mg/kg bw/d
Verbraucher	Mensch - Inhalation	Langzeit, systemische Effekte	DNEL	12,4	mg/m3
Verbraucher	Mensch - oral	Langzeit, systemische Effekte	DNEL	7,1	mg/kg bw/d
Verbraucher	Mensch - dermal	Kurzzeit, lokale Effekte	DNEL	2,8	mg/cm2
Verbraucher	Mensch - dermal	Langzeit, lokale Effekte	DNEL	2,8	mg/cm2
Arbeiter / Arbeitnehmer	Mensch - dermal	Kurzzeit, lokale Effekte	DNEL	2,8	mg/cm2
Arbeiter / Arbeitnehmer	Mensch - dermal	Langzeit, systemische Effekte	DNEL	5	mg/kg bw/d
Arbeiter / Arbeitnehmer	Mensch - Inhalation	Langzeit, systemische Effekte	DNEL	35	mg/m3
Arbeiter / Arbeitnehmer	Mensch - dermal	Langzeit, lokale Effekte	DNEL	2,8	mg/cm2

Anwendungsgebiet	Expositionsweg /	Auswirkung auf die	Deskripto	Wert	Einheit	Bemerku
	Umweltkompartiment	Gesundheit	r			ng
	Umwelt - Süßwasser		PNEC	0,18	mg/l	
	Umwelt - Meerwasser		PNEC	0,018	mg/l	
	Umwelt - Wasser,		PNEC	0,066	mg/l	
	sporadische					
	(intermittierende)					
	Freisetzung					
	Umwelt -		PNEC	12,2	mg/l	
	Abwasserbehandlungsanla					
	ge					
	Umwelt - Sediment,		PNEC	17789	mg/kg dry	
	Süßwasser				weight	
	Umwelt - Sediment,		PNEC	1,7789	mg/kg dry	
	Meerwasser				weight	
	Umwelt - Boden		PNEC	1,04	mg/kg dw	
Verbraucher	Mensch - dermal	Langzeit,	DNEL	18,8	mg/kg	
		systemische Effekte			bw/day	
Verbraucher	Mensch - Inhalation	Langzeit,	DNEL	13	mg/m3	
		systemische Effekte				
Verbraucher	Mensch - oral	Langzeit,	DNEL	17,86	mg/kg	
		systemische Effekte			bw/day	
Arbeiter / Arbeitnehmer	Mensch - dermal	Langzeit,	DNEL	31,3	mg/kg	
		systemische Effekte			bw/day	
Arbeiter / Arbeitnehmer	Mensch - Inhalation	Langzeit,	DNEL	44,1	mg/m3	
		systemische Effekte				

1,3,4,6,7,8-Hexahydro-4,6,6,7,8,8-hexamethylindeno[5,6-c]pyran										
Anwendungsgebiet	Expositionsweg /	Auswirkung auf die	Deskripto	Wert	Einheit	Bemerku				
	Umweltkompartiment	Gesundheit	r			ng				
	Umwelt - Süßwasser		PNEC	4,4	μg/l					
	Umwelt - Meerwasser		PNEC	0,44	µg/l					
			•							



Seite 9 von 31 Sicherheitsdatenblatt gemäß Verordnung (EG) Nr. 1907/2006, Anhang II

Überarbeitet am / Version: 19.07.2024 / 0005 Ersetzt Fassung vom / Version: 27.11.2023 / 0004 Tritt in Kraft ab: 19.07.2024

	Umwelt - Wasser, sporadische (intermittierende) Freisetzung		PNEC	47	µg/I
	Umwelt - Abwasserbehandlungsanla ge		PNEC	1	mg/l
	Umwelt - Sediment, Süßwasser		PNEC	2	mg/kg
	Umwelt - Sediment, Meerwasser		PNEC	0,394	mg/kg
	Umwelt - Boden		PNEC	0,31	mg/kg
	Umwelt - oral (Futter)		PNEC	3,3	mg/kg
Verbraucher	Mensch - Inhalation	Langzeit, systemische Effekte	DNEL	1,3	mg/m3
Verbraucher	Mensch - dermal	Langzeit, systemische Effekte	DNEL	14,43	mg/kg bw/d
Verbraucher	Mensch - oral	Langzeit, systemische Effekte	DNEL	0,75	mg/kg bw/d
Arbeiter / Arbeitnehmer	Mensch - Inhalation	Langzeit, systemische Effekte	DNEL	5,29	mg/m3
Arbeiter / Arbeitnehmer	Mensch - dermal	Langzeit, systemische Effekte	DNEL	28,85	mg/kg bw/d

Anwendungsgebiet	Expositionsweg /	Auswirkung auf die	Deskripto	Wert	Einheit	Bemerku
	Umweltkompartiment	Gesundheit	r			ng
	Umwelt - Süßwasser		PNEC	4,03	μg/l	
	Umwelt - Wasser,		PNEC	0,11	μg/l	
	sporadische					
	(intermittierende)					
	Freisetzung					
	Umwelt - Meerwasser		PNEC	0,403	μg/l	
	Umwelt -		PNEC	1,03	mg/l	
	Abwasserbehandlungsanla					
	ge					
	Umwelt - Sediment,		PNEC	0,0499	mg/kg dw	
	Süßwasser					
	Umwelt - Sediment,		PNEC	0,00499	mg/kg dw	
	Meerwasser					
	Umwelt - Boden		DNEL	3	mg/kg	
Verbraucher	Mensch - Inhalation	Langzeit,	DNEL	1,2	mg/m3	
		systemische Effekte				
Verbraucher	Mensch - dermal	Langzeit,	DNEL	0,345	mg/kg	
		systemische Effekte			body	
					weight/day	
Arbeiter / Arbeitnehmer	Mensch - Inhalation	Langzeit,	DNEL	6,81	mg/m3	
		systemische Effekte				
Arbeiter / Arbeitnehmer	Mensch - dermal	Langzeit,	DNEL	0,966	mg/kg	
		systemische Effekte			body	
					weight/day	

2-Methyl-2H-isothiazol-3-on										
Anwendungsgebiet	Expositionsweg /	Auswirkung auf die	Deskripto	Wert	Einheit	Bemerku				
	Umweltkompartiment	Gesundheit	r			ng				
	Umwelt - Süßwasser		PNEC	3,39	μg/l					
	Umwelt - Meerwasser		PNEC	3,39	μg/l					



-DA (H)

Seite 10 von 31

Sicherheitsdatenblatt gemäß Verordnung (EG) Nr. 1907/2006, Anhang II

Überarbeitet am / Version: 19.07.2024 / 0005 Ersetzt Fassung vom / Version: 27.11.2023 / 0004

Tritt in Kraft ab: 19.07.2024 PDF-Druckdatum: 19.07.2024

NIGRIN Scheibenklar Konzentrat 1:100 Designer Duft

	Umwelt - Wasser, sporadische (intermittierende) Freisetzung		PNEC	3,39	μg/I	
	Umwelt - Abwasserbehandlungsanla ge		PNEC	0,23	mg/l	
	Umwelt - Boden		PNEC	0,0471	mg/kg	
Verbraucher	Mensch - Inhalation	Langzeit, lokale Effekte	DNEL	0,021	mg/m3	
Verbraucher	Mensch - Inhalation	Kurzzeit, lokale Effekte	DNEL	0,043	mg/m3	
Verbraucher	Mensch - oral	Langzeit, systemische Effekte	DNEL	0,027	mg/kg body weight/day	
Verbraucher	Mensch - oral	Kurzzeit, systemische Effekte	DNEL	0,053	mg/kg body weight/day	
Arbeiter / Arbeitnehmer	Mensch - Inhalation	Langzeit, lokale Effekte	DNEL	0,021	mg/m3	
Arbeiter / Arbeitnehmer	Mensch - Inhalation	Kurzzeit, lokale Effekte	DNEL	0,043	mg/m3	

Anwendungsgebiet	Expositionsweg /	Auswirkung auf die	Deskripto	Wert	Einheit	Bemerku
	Umweltkompartiment	Gesundheit	r			ng
	Umwelt - Süßwasser		PNEC	0,00339	mg/l	
	Umwelt - Meerwasser		PNEC	0,00339	mg/l	
	Umwelt - Sediment,		PNEC	0,027	mg/kg dw	
	Süßwasser					
	Umwelt - Sediment,		PNEC	0,027	mg/kg dw	
	Meerwasser					
	Umwelt - Boden		PNEC	0,01	mg/kg dw	
	Umwelt -		PNEC	0,23	mg/l	
	Abwasserbehandlungsanla					
	ge					
	Umwelt - Wasser,		PNEC	0,00339	mg/l	
	sporadische					
	(intermittierende)					
	Freisetzung					
Verbraucher	Mensch - oral	Kurzzeit,	DNEL	0,11	mg/kg	
		systemische Effekte			bw/d	
Verbraucher	Mensch - Inhalation	Langzeit, lokale	DNEL	0,02	mg/m3	
		Effekte				
Verbraucher	Mensch - Inhalation	Kurzzeit, lokale	DNEL	0,04	mg/m3	
		Effekte				
Verbraucher	Mensch - oral	Langzeit,	DNEL	0,09	mg/kg	
		systemische Effekte			bw/d	
Arbeiter / Arbeitnehmer	Mensch - Inhalation	Langzeit, lokale	DNEL	0,02	mg/m3	
		Effekte				
Arbeiter / Arbeitnehmer	Mensch - Inhalation	Kurzzeit, lokale	DNEL	0,04	mg/m3	
		Effekte				

[•] Deutschland | AGW = Arbeitsplatzgrenzwerte (Technische Regeln für Gefahrstoffe Nr. 900 - TRGS 900): E = Einatembare Fraktion, A = Alveolengängige Fraktion.

⁽EU) = Richtlinie 91/322/EWG, 98/24/EG, 2000/39/EG, 2004/37/EG, 2006/15/EG, 2009/161/EU, 2017/164/EU oder 2019/1831/EU. (8) = Einatembare Fraktion (2004/37/EG, 2017/164/EU). (9) = Alveolengängige Fraktion (2004/37/EG, 2017/164/EU). (11) = Einatembare Fraktion (2004/37/EG). (12) = Einatembare Fraktion. Alveolengängige Fraktion in den Mitgliedstaaten, die am Tag des Inkrafttretens dieser Richtlinie ein Biomonitoringsystem mit einem biologischen Grenzwert von maximal 0,002 mg Cd/g Creatinin im Urin umsetzen (2004/37/EG).

^{** =} Der Grenzwert für diesen Stoff wurde durch die TRGS 900 (Deutschland) vom Januar 2006 aufgehoben mit dem Ziel der



Seite 11 von 31

Sicherheitsdatenblatt gemäß Verordnung (EG) Nr. 1907/2006, Anhang II

Überarbeitet am / Version: 19.07.2024 / 0005 Ersetzt Fassung vom / Version: 27.11.2023 / 0004

Tritt in Kraft ab: 19.07.2024 PDF-Druckdatum: 19.07.2024

NIGRIN Scheibenklar Konzentrat 1:100 Designer Duft

Überarbeitung. |

| Spb.-Üf. = Špitzenbegrenzung - Überschreitungsfaktor (1 bis 8) und Kategorie (I, II) für Kurzzeitwerte (Technische Regeln für Gefahrstoffe Nr. 900 - TRGS 900): "= =" = Momentanwert. Kategorie (I) = Stoffe bei denen die lokale Wirkung grenzwertbestimmend ist oder atemwegssensibilisierende Stoffe, (II) = Resorptiv wirksame Stoffe.

(EU) = Richtlinie 91/322/EWG, 98/24/EG, 2000/39/EG, 2004/37/EG, 2006/15/EG, 2009/161/EU, 2017/164/EU oder 2019/1831/EU. (8) = Einatembare Fraktion (2004/37/EG, 2017/164/EU). (9) = Alveolengängige Fraktion (2004/37/EG, 2017/164/EU). (10) = Grenzwert für die Kurzzeitexposition für einen Bezugszeitraum von einer Minute (2017/164/EU).

** = Der Grenzwert für diesen Stoff wurde durch die TRGS 900 (Deutschland) vom Januar 2006 aufgehoben mit dem Ziel der Überarbeitung. |

| BGW = Biologische Grenzwerte (Technische Regeln für Gefahrstoffe Nr. 903 - TRGS 903): Untersuchungsmaterial: B = Vollblut, BE = Erythrozytenfraktion des Vollblutes, P/S = Plasma/Serum, U = Urin.

Probennahmezeitpunkt: a) keine Beschränkung, b) Expositionsende, bzw. Schichtende, c) bei Langzeitexposition: am Schichtende nach mehreren vorangegangenen Schichten, d) vor nachfolgender Schicht, e) nach Expositionsende: Stunden, f) nach mindestens 3 Monaten Exposition, g) unmittelbar nach Exposition, h) vor der letzten Schicht einer Arbeitswoche.

(EU) = Richtlinie 98/24/EG oder 2004/37/EG oder SCOEL (Biological Limit Value - BLV, Recommendation from the Scientific Committee on Occupational Exposure Limits (SCOEL)) |

| Sonstige Angaben (Technische Regeln für Gefahrstoffe Nr. 900 - TRGS 900): H = hautresorptiv. X = krebserzeugender Stoff der Kat. 1A oder 1B oder krebserzeugende Tätigkeit oder Verfahren nach § 2 Absatz 3 Nr. 4 der Gefahrstoffverordnung - es ist zusätzlich § 10 GefStoffV zu beachten. Y = Ein Risiko der Fruchtschädigung braucht bei Einhaltung von AGW u. BGW nicht befürchtet zu werden. Z = Ein Risiko der Fruchtschädigung kann auch bei Einhaltung des AGW und des BGW nicht ausgeschlossen werden (s. Nr 2.7 TRGS 900). Sa = Atemwegssensibilisierend. Sh = Hautsensibilisierend. Sah = Atemwegs- und hautsensibilisierend. DFG = Deutsche Forschungsgemeinschaft (MAK-Kommission). AGS = Ausschuss für Gefahrstoffe. (10) = Der Arbeitsplatzgrenzwert bezieht sich auf den Elementgehalt des entsprechenden Metalls. (11) = Summe aus Dampf und Aerosolen. (TRGS 905) = Verzeichnis krebserzeugender, keimzellmutagener oder reproduktionstoxischer Stoffe (Technische Regeln für Gefahrstoffe Nr. 905): Im Anhang VI Teil 3 der CLP-VO nicht genannte oder vom AGS davon abweichend eingestufte Stoffe mit K = Krebserzeugend, M = Keimzellmutagen, RF = Reproduktionstoxisch - Fruchtbarkeitsgefährdend (kann Fruchtbarkeit beeinträchtigen), RE = Reproduktionstoxisch - Entwicklungsschädigend (Kann das Kind im Mutterleib schädigen), 1A/1B/2 = Kategorien nach Anhang I der CLP-Verordnung.

(TRGS 907) = Verzeichnis sensibilisierender Stoffe und von Tätigkeiten mit sensibilisierenden Stoffen (Technische Regeln für Gefahrstoffe Nr. 907): Sa = Atemwegssensibilisierend. Sh = Hautsensibilisierend. Sah = Atemwegs- und hautsensibilisierend. (EU) = Richtlinie 91/322/EWG, 98/24/EG, 2000/39/EG, 2004/37/EG, 2006/15/EG, 2009/161/EU, 2017/164/EU oder 2019/1831/EU. (13) = Der Stoff kann zu einer Sensibilisierung der Haut und der Atemwege führen (Richtlinie 2004/37/EG), (14) = Der Stoff kann zu einer Sensibilisierung der Haut führen (Richtlinie 2004/37/EG).

** = Der Grenzwert für diesen Stoff wurde durch die TRGS 900 (Deutschland) vom Januar 2006 aufgehoben mit dem Ziel der Überarbeitung. |

- Österreich | MAK-Tmw / TRK-Tmw = Maximale Arbeitsplatzkonzentration - Tagesmittelwert / Technische Richtkonzentration - Tagesmittelwert (Grenzwerteverordnung - GKV): A = alveolengängige Fraktion, E = einatembare Fraktion.

(EU) = Richtlinie 91/322/EWG, 98/24/EG, 2000/39/EG, 2004/37/EG, 2006/15/EG, 2009/161/EU, 2017/164/EU oder 2019/1831/EU.

(8) = Einatembare Fraktion (2004/37/EG, 2017/164/EU). (9) = Alveolengängige Fraktion (2004/37/EG,2017/164/EU). (11) = Einatembare Fraktion (2004/37/EG). (12) = Einatembare Fraktion. Alveolengängige Fraktion in den Mitgliedstaaten, die am Tag des Inkrafttretens dieser Richtlinie ein Biomonitoringsystem mit einem biologischen Grenzwert von maximal 0,002 mg Cd/g Creatinin im Urin umsetzen (2004/37/EG). |

| MAK-Kzw / TRK-Kzw = Maximale Arbeitsplatzkonzentration - Kurzzeitwert / Technische Richtkonzentration - Kurzzeitwert (Grenzwerteverordnung - GKV): A = alveolengängige Fraktion, E = einatembare Fraktion, Miw = als Mittelwert über den Beurteilungzeitraum.

(EU) = Richtlinie 91/322/EWG, 98/24/EG, 2000/39/EG, 2004/37/EG, 2006/15/EG, 2009/161/EU, 2017/164/EU oder 2019/1831/EU. (8) = Einatembare Fraktion (2004/37/EG, 2017/164/EU). (9) = Alveolengängige Fraktion (2004/37/EG, 2017/164/EU). (10) = Grenzwert für die Kurzzeitexposition für einen Bezugszeitraum von einer Minute (2017/164/EU). |

| MAK-Mow = Maximale Arbeitsplatzkonzentration - Momentanwert (Grenzwerteverordnung - GKV) |

BGW = Biologischer Grenzwert. VGÜ = Verordnung der Bundesministerin für Arbeit, Familie und Jugend über die Gesundheitsüberwachung am Arbeitsplatz.

(EU) = Richtlinie 98/24/EG oder 2004/37/EG oder SCOEL (Biological Limit Value - BLV, Recommendation from the Scientific Committee on Occupational Exposure Limits (SCOEL)) \mid

| Sonstige Angaben (Grenzwerteverordnung - GKV): H = besondere Gefahr der Hautresorption, S = Arbeitsstoff löst in weit überdurchschnittlichem Maß allerg. Reaktionen aus, Sa/Sh/Sah = Gefahr d. Sensibilisierung d. Atemwege/d. Haut/d. Atemw.+Haut, SP = Gefahr d. Photosensibilisierung, A1/A2 = Eindeutig als krebserzeugend ausgewiesene Arbeitsstoffe, B = Stoffe mit begründetem Verdacht auf krebserzeugendes Potential, C = Krebserzeugende Stoffgruppen und Stoffgemische, F = Kann die Fruchtbarkeit beeinträchtigen, f = Kann vermutlich die Fruchtbarkeit beeinträchtigen, D = Kann das Kind im Mutterleib schädigen, d = Kann vermutlich das Kind im Mutterleib schädigen, L = Kann Säuglinge über die Muttermilch schädigen.

 $(EU) = Richtlinie \ 91/322/EWG, \ 98/24/EG, \ 2000/39/EG, \ 2004/37/EG, \ 2006/15/EG, \ 2009/161/EU, \ 2017/164/EU \ oder \ 2019/1831/EU.$

(13) = Der Stoff kann zu einer Sensibilisierung der Haut und der Atemwege führen (Richtlinie 2004/37/EG), (14) = Der Stoff kann zu



Seite 12 von 31

Sicherheitsdatenblatt gemäß Verordnung (EG) Nr. 1907/2006, Anhang II

Überarbeitet am / Version: 19.07.2024 / 0005 Ersetzt Fassung vom / Version: 27.11.2023 / 0004

Tritt in Kraft ab: 19.07.2024 PDF-Druckdatum: 19.07.2024

NIGRIN Scheibenklar Konzentrat 1:100 Designer Duft

einer Sensibilisierung der Haut führen (Richtlinie 2004/37/EG). |

- Schweiz/Suisse/Svizzera | MAK / VME = DE: Maximaler Arbeitsplatzkonzentrationswert - 8 h (MAK-Wert) (Grenzwerte am Arbeitsplatz, Schweizerische Unfallversicherungsanstalt (SUVA)) / FR: Valeurs (limites) moyennes d'exposition (VME) - 8 h (Valeurs limites d'exposition aux postes de travail, Caisse nationale suisse d'assurance en cas d'accidents (SUVA)):

DE: e = einatembarer Staub, a = alveolengängiger Staub. FR: e = poussières inhalables, a = poussières alvéolaires.

(EU/UE) = DE: Richtlinie 91/322/EWG, 98/24/EG, 2000/39/EG, 2004/37/EG, 2006/15/EG, 2009/161/EU, 2017/164/EU oder 2019/1831/EU / FR: Directive 91/322/CEE, 98/24/CE, 2000/39/CE, 2004/37/CE, 2006/15/CE, 2009/161/UE, 2017/164/UE ou 2019/1831/UE.

| KZGW / VLE = DE: Kurzzeitgrenzwert - 15 min (Grenzwerte am Arbeitsplatz, Schweizerische Unfallversicherungsanstalt (SUVA)) / FR: Valeur limite d'exposition calculée sur une courte durée - 15 min (Valeurs limites d'exposition aux postes de travail, Caisse nationale suisse d'assurance en cas d'accidents (SUVA)):

DE: e = einatembarer Staub, a = alveolengängiger Staub, # = KZGW darf im Mittel auch während 15 Minuten nicht überschritten werden.

FR: e = poussières inhalables, a = poussières alvéolaires, # = La VLE ne doit pas être dépassée en moyenne même pendant 15 minutes

 $(EU/UE) = DE: Richtlinie \ 91/322/EWG, \ 98/24/EG, \ 2000/39/EG, \ 2004/37/EG, \ 2006/15/EG, \ 2009/161/EU, \ 2017/164/EU \ oder \ 2019/1831/EU \ / \ FR: Directive \ 91/322/CEE, \ 98/24/CE, \ 2000/39/CE, \ 2004/37/CE, \ 2006/15/CE, \ 2009/161/UE, \ 2017/164/UE \ ou \ 2019/1831/UE. \ |$

| BAT / VBT = DE: Biologischer Arbeitsstofftoleranzwert (BAT-Wert) (Grenzwerte am Arbeitsplatz, Schweizerische Unfallversicherungsanstalt (SUVA)) / FR: Valeurs biologiques tolérables (VBT) Valeurs limites d'exposition aux postes de travail, Caisse nationale suisse d'assurance en cas d'accidents (SUVA)):

DE: Untersuchungsmaterial: B = Vollblut, E = Erythrozyten, U = Urin, A = Alveolarluft, P/Se = Plasma/Serum.

Probennahmezeitpunkt: a = keine Beschränkung, b = Expositionsende, bzw. Schichtende, c = bei Langzeitexposition - nach mehreren vorangegangenen Schichten, d = vor nachfolgender Schicht.

FR: Substrat d'examen: B = Sang complet, E = Erythrocytes, U = Urine, A = Air alvéolaire, P/Se = Plasma/Sérum. Moment du prélèvement: a = indifférent, b = fin de l'exposition, de la période de travail, c = exposition de longue durée - après plusieurs périodes de travail, d = avant la reprise du travail.

(EU/UE) = DE: Richtlinie 98/24/EG oder 2004/37/EG / FR: Directive 98/24/CE ou 2004/37/CE. |

| DE: Sonstiges (Grenzwerte am Arbeitsplatz, Schweizerische Unfallversicherungsanstalt (SUVA)) / FR: Divers (Valeurs limites d'exposition aux postes de travail, Caisse nationale suisse d'assurance en cas d'accidents (SUVA)):

DE: H = Hautresorption möglich. S = Sensibilisator. B = Biologisches Monitoring. OL = Lärmverstärkende Ototoxizität. P = provisorisch. C1A,C1B,C2 = Cancerogen Kat.1A,1B,2. M1A,M1B,M2 = Mutagen Cat.1A,1B,2. R1AF,R1BF,R2F/R1AD,R1BD,R2D = Reproduktionstox. Kat.1A,1B,2 (F=Fruchtbarkeit, D=Entwicklung). SS-A,SS-B,SS-C, = Schwangerschaft Gruppe A,B,C. FR: H = résorption via la peau pos. S = sensibilisateur. B = Monitoring biologique. OL = Ototoxicité aggravée par le bruit. P = valeur provisoire. C1A,C1B,C2 = cancérigène Cat.1A,1B,2. M1A,M1B,M2 = mutagène Cat.1A,1B,2.

R1AF,R1BF,R2F/R1AD,R1BD,R2D = Toxique pour la reproduction Cat.1A,1B,2 (F=fertilité, D=développement). SS-A,SS-B,SS-C = arossesse groupe A.B,C.

(EU/UE) = DE: Richtlinie 91/322/EWG, 98/24/EG, 2000/39/EG, 2004/37/EG, 2006/15/EG, 2009/161/EU, 2017/164/EU oder 2019/1831/EU / FR: Directive 91/322/CEE, 98/24/CE, 2000/39/CE, 2004/37/CE, 2006/15/CE, 2009/161/UE, 2017/164/UE ou 2019/1831/UE. |

8.2 Begrenzung und Überwachung der Exposition

Die berufliche Verwendung dieses Produkts (dieses Stoffes / dieser Zubereitung) durch Jugendliche ist eingeschränkt oder ganz verboten. Die dazugehörigen Rechtsgrundlagen und genauen Bestimmungen sind in Abschnitt 15 aufgeführt (Schweiz). Die berufliche Verwendung dieses Produkts (dieses Stoffes / dieser Zubereitung) durch schwangere Frauen und stillende Mütter ist eingeschränkt oder ganz verboten (Schweiz).

Die dazugehörigen Rechtsgrundlagen und genauen Bestimmungen sind in Abschnitt 15 aufgeführt.

8.2.1 Geeignete technische Steuerungseinrichtungen

Für gute Lüftung sorgen. Dies kann durch lokale Absaugung oder allgemeine Abluft erreicht werden.

Falls dies nicht ausreicht, um die Konzentration unter den Arbeitsplatzgrenzwerten (AGW) zu halten, ist ein geeigneter Atemschutz zu tragen.

Gilt nur, wenn hier Expositionsgrenzwerte aufgeführt sind.

Geeignete Beurteilungsmethoden zur Überprüfung der Wirksamkeit der getroffenen Schutzmaßnahmen umfassen messtechnische und nichtmesstechnische Ermittlungsmethoden.

Solche werden beschrieben durch z.B. EN 14042, TRGS 402 (Deutschland).

EN 14042 "Arbeitsplatzatmosphäre. Leitfaden für die Anwendung und den Einsatz von Verfahren und Geräten zur Ermittlung chemischer und biologischer Arbeitsstoffe".

TRGS 402 (Deutschland) "Ermitteln und Beurteilen der Gefährdungen bei Tätigkeiten mit Gefahrstoffen - Inhalative Exposition".



-DA (H)

Seite 13 von 31

Sicherheitsdatenblatt gemäß Verordnung (EG) Nr. 1907/2006, Anhang II

Überarbeitet am / Version: 19.07.2024 / 0005 Ersetzt Fassung vom / Version: 27.11.2023 / 0004

Tritt in Kraft ab: 19.07.2024 PDF-Druckdatum: 19.07.2024

NIGRIN Scheibenklar Konzentrat 1:100 Designer Duft

8.2.2 Individuelle Schutzmaßnahmen, zum Beispiel persönliche Schutzausrüstung

Die allgemeinen Hygienemaßnahmen im Umgang mit Chemikalien sind anzuwenden.

Vor den Pausen und bei Arbeitsende Hände waschen.

Von Nahrungsmitteln, Getränken und Futtermitteln fernhalten.

Vor dem Betreten von Bereichen, in denen gegessen wird, kontaminierte Kleidung und Schutzausrüstungen ablegen.

Augen-/Gesichtsschutz:

Schutzbrille dichtschließend mit Seitenschildern (EN 166).

Hautschutz - Handschutz:

Chemikalienbeständige Schutzhandschuhe (EN ISO 374).

Gegebenenfalls

Gummihandschuhe (EN ISO 374).

Schutzhandschuhe aus Butyl (EN ISO 374)

Schutzhandschuhe aus Neoprene® / aus Polychloropren (EN ISO 374).

Schutzhandschuhe aus Nitril (EN ISO 374).

Mindestschichtstärke in mm:

0.5

Permeationszeit (Durchbruchzeit) in Minuten:

480

Die ermittelten Durchbruchzeiten gemäß EN 16523-1 wurden nicht unter Praxisbedingungen durchgeführt.

Es wird eine maximale Tragezeit, die 50% der Durchbruchzeit entspricht, empfohlen.

Handschutzcreme empfehlenswert.

Hautschutz - Sonstige Schutzmaßnahmen:

Arbeitsschutzkleidung (z.B. Sicherheitsschuhe EN ISO 20345, langärmelige Arbeitskleidung).

Atemschutz:

Im Normalfall nicht erforderlich.

Thermische Gefahren:

Nicht zutreffend

Zusatzinformation zum Handschutz - Es wurden keine Tests durchgeführt.

Die Auswahl wurde bei Gemischen nach bestem Wissen und über die Informationen der Inhaltsstoffe ausgewählt.

Die Auswahl wurde bei Stoffen von den Angaben der Handschuhhersteller abgeleitet.

Die endgültige Auswahl des Handschuhmaterials muss unter Beachtung der Durchbruchzeiten, Permeationsraten und der Degradation erfolgen.

Die Auswahl eines geeigneten Handschuhs ist nicht nur vom Material, sondern auch von weiteren Qualitätsmerkmalen abhängig und von Hersteller zu Hersteller unterschiedlich.

Bei Gemischen ist die Beständigkeit von Handschuhmaterialien nicht vorausberechenbar und muss deshalb vor dem Einsatz überprüft werden.

Die genaue Durchbruchzeit des Handschuhmaterials ist beim Schutzhandschuhhersteller zu erfahren und einzuhalten.

8.2.3 Begrenzung und Überwachung der Umweltexposition

Zur Zeit liegen keine Informationen hierzu vor.

ABSCHNITT 9: Physikalische und chemische Eigenschaften

9.1 Angaben zu den grundlegenden physikalischen und chemischen Eigenschaften

Aggregatzustand: Flüssig
Farbe: Hellgrün
Geruch: Charakteristisch

Schmelzpunkt/Gefrierpunkt: Es liegen keine Informationen zu diesem Parameter vor.

Siedepunkt oder Siedebeginn und Siedebereich: Es liegen keine Informationen zu diesem Parameter vor. Entzündbarkeit: Es liegen keine Informationen zu diesem Parameter vor.

Untere Explosionsgrenze:

Dere Explosionsgrenze:

Es liegen keine Informationen zu diesem Parameter vor.

Es liegen keine Informationen zu diesem Parameter vor.

Flammpunkt: Es liegen keine Informationen zu diesem Parameter vor. Zündtemperatur: Es liegen keine Informationen zu diesem Parameter vor.



- (D) (A) (D)-

Seite 14 von 31

Sicherheitsdatenblatt gemäß Verordnung (EG) Nr. 1907/2006, Anhang II

Überarbeitet am / Version: 19.07.2024 / 0005 Ersetzt Fassung vom / Version: 27.11.2023 / 0004

Tritt in Kraft ab: 19.07.2024 PDF-Druckdatum: 19.07.2024

NIGRIN Scheibenklar Konzentrat 1:100 Designer Duft

Zersetzungstemperatur: Es liegen keine Informationen zu diesem Parameter vor.

pH-Wert: 8 (100 %, 20°C, DIN 19268)

Kinematische Viskosität: Es liegen keine Informationen zu diesem Parameter vor.

Löslichkeit: 100 % (Löslich)

Verteilungskoeffizient n-Oktanol/Wasser (log-Wert): Gilt nicht für Gemische.

Dampfdruck: Es liegen keine Informationen zu diesem Parameter vor.

Dichte und/oder relative Dichte: 1,03 g/cm3 (20°C, DIN 51757)

Relative Dampfdichte: Es liegen keine Informationen zu diesem Parameter vor.

Partikeleigenschaften: Gilt nicht für Flüssigkeiten.

9.2 Sonstige Angaben

Explosive Stoffe/Gemische und Erzeugnisse mit Explosivstoff: Produkt ist nicht explosionsgefährlich.

Oxidierende Flüssigkeiten:

ABSCHNITT 10: Stabilität und Reaktivität

10.1 Reaktivität

Das Produkt wurde nicht geprüft.

10.2 Chemische Stabilität

Bei sachgerechter Lagerung und Handhabung stabil.

10.3 Möglichkeit gefährlicher Reaktionen

Keine gefährlichen Reaktionen bekannt.

10.4 Zu vermeidende Bedingungen

Keine bekannt

10.5 Unverträgliche Materialien

Keine bekannt

10.6 Gefährliche Zersetzungsprodukte

Keine Zersetzung bei bestimmungsgemäßer Verwendung.

ABSCHNITT 11: Toxikologische Angaben

11.1. Angaben zu den Gefahrenklassen im Sinne der Verordnung (EG) Nr. 1272/2008

Eventuell weitere Informationen über gesundheitliche Auswirkungen siehe Abschnitt 2.1 (Einstufung).

NIGRIN Scheibenklar Konze	ntrat 1:100 De	esigner Duft			<u> </u>	
Toxizität / Wirkung	Endpunkt	Wert	Einheit	Organismus	Prüfmethode	Bemerkung
Akute Toxizität, oral:	ATE	>2000	mg/kg			berechneter
						Wert
Akute Toxizität, dermal:						k.D.v.
Akute Toxizität, inhalativ:						k.D.v.
Ätz-/Reizwirkung auf die						k.D.v.
Haut:						
Schwere Augenschädigung/-						k.D.v.
reizung:						
Sensibilisierung der						k.D.v.
Atemwege/Haut:						
Keimzellmutagenität:						k.D.v.
Karzinogenität:						k.D.v.
Reproduktionstoxizität:						k.D.v.
Spezifische Zielorgan-						k.D.v.
Toxizität - einmalige						
Exposition (STOT-SE):						
Spezifische Zielorgan-						k.D.v.
Toxizität - wiederholte						
Exposition (STOT-RE):						
Aspirationsgefahr:						k.D.v.
Symptome:						k.D.v.

Alkohole, C12-14, ethoxylier	t, Sulfate, Na	triumsalze				
Toxizität / Wirkung	Endpunkt	Wert	Einheit	Organismus	Prüfmethode	Bemerkung



Seite 15 von 31 Sicherheitsdatenblatt gemäß Verordnung (EG) Nr. 1907/2006, Anhang II

Überarbeitet am / Version: 19.07.2024 / 0005 Ersetzt Fassung vom / Version: 27.11.2023 / 0004 Tritt in Kraft ab: 19.07.2024

Akute Toxizität, dermal: LD50 >2000 mg/kg Ratte Dermal Toxicity) Ätz-/Reizwirkung auf die Haut: Raninchen CECD 402 (Acute Dermal Toxicity) Schwere Augenschädigung/reizung: Schwere Augenschädigung/reizung: P=10 % Kaninchen OECD 406 (Acute Eye Irritation/Corrosion) Sensibilisierung der Atemwege/Haut: Sensitisation CHautkontakt) Keimzellmutagenität: Salmonella typhimurium CECD 406 (Skin Sensitisation) (Hautkontakt) Keimzellmutagenität: Salmonella typhimurium Pest) Keimzellmutagenität: Maus OECD 475 (Mammalian Bone Marrow Chromosome Aberration Test) Keimzellmutagenität: NOAEL >1000 mg/kg Ratte OECD 476 (In Vitro Mammalian Cell Gene Mutation Test) Reproduktionstoxizität: NOAEL >300 mg/kg Ratte OECD 414 (Prenatal Developmental Toxicity Study) n Negativ, Literaturanga n Reproduction Toxicity Study) Spezifische Zielorgan- NOAEL >225 mg/kg Ratte OECD 416 (Twogeneration Toxicity Study) n Noaetiv, Literaturanga n Reproduction Toxicity Study) Aspirationsgefahr: OECD 408 (Repeated Dose 90-Day Oral Toxicity Study in Rodents) Nein Symptome: Nein Schleimhautr.	Akute Toxizität, oral:	LD50	2800-4100	mg/kg	Ratte	OECD 401 (Acute	
Atz-/Reizwirkung auf die Atz-/Reizwirkung au	AL . T : '''	1.050	0000	/1	D "	Oral Toxicity)	
Atz-/Reizwirkung auf die Haut: Haut: Schwere Augenschädigung/- reizung: Sensibilisierung der	Akute Toxizitat, dermai:	LD50	>2000	mg/kg	Ratte		
Haut: Schwere Augenschädigung/- reizung: Schwere Augenschädigung/- reizung: Sensibilisierung der Atemwege/Haut: Keimzellmutagenität: Selmzellmutagenität: Keimzellmutagenität: Keimzellmutagenität: Keimzellmutagenität: Maus OECD 476 (In Vitro Mammalian Bone Mutation Test) Keimzellmutagenität: Maus OECD 476 (In Vitro Mammalian Cell Gene Mutation Test) Reproduktionstoxizität: NOAEL NO	×						
Schwere Augenschädigung/- reizung: Sensibilisierung der Atemwege/Haut: Keimzellmutagenität: Keimzellmutagenität: Keimzellmutagenität: Keimzellmutagenität: Maus OECD 476 (Natron Sensibilisierung der Augenschädigung/- reizung: Salmonella typhimurium Test) Keimzellmutagenität: Maus OECD 471 (Bacterial Reverse Mutation Test) Keimzellmutagenität: Maus OECD 475 (Mammalian Bone Marrow Chromosome Aberration Test) Keimzellmutagenität: Maus OECD 476 (In Vitro Mammalian Cell Gene Mutation Test) Reproduktionstoxizität: NOAEL NOAEL NOAEL NOAEL NOAEL NOAEL NOAEL NOAEL Spezifische Zielorgan- Toxicity Study) Spezifische Zielorgan- Toxicity Study) Spezifische Zielorgan- Toxicity Study Ratte OECD 408 (Repeated Dose 90-Day Oral Toxicity Study in Rodents) NOAEL NOAEL NOAEL NOAEL NOAEL Spezifische Zielorgan- Toxicity Study in Rodents) Reproduction (STOT-RE), oral: Aspirationsgefahr: Nein	•				Kaninchen		Skin Irrit. 2
Schwere Augenschädigung/reizung: >=10	Haut:						
reizung: Sensibilisierung der Atemwege/Haut: Keimzellmutagenität: Maus OECD 475 (Mammalian Bone Marrow Chromosome Aberration Test) Keimzellmutagenität: Maus OECD 476 (In Vitro Mammalian Cell Gene Mutation Test) Reproduktionstoxizität: NOAEL NOAE						,	
Sensibilisierung der Atemwege/Haut: Keimzellmutagenität: Keimzellmutagenität: Keimzellmutagenität: Keimzellmutagenität: Keimzellmutagenität: Keimzellmutagenität: Keimzellmutagenität: Keimzellmutagenität: Maus OECD 475 (Mammalian Bone Marrow Chromosome Aberration Test) Keimzellmutagenität: Maus OECD 476 (In Vitro Mammalian Cell Gene Mutation Test) Keimzellmutagenität: NOAEL NO	Schwere Augenschädigung/-		>=10	%	Kaninchen		Eye Dam. 1
Sensibilisierung der Atemwege/Haut: Salmonella typhimurium Salmonella typhimurium Salmonella typhimurium Salmonella typhimurium Salmonella typhimurium Salmonella typhimurium Reverse Mutation Test) Negativ N	reizung:						
Atemwege/Haut: chen Sensitisation) (Hautkontakt) Keimzellmutagenität: Salmonella typhimurium OECD 471 (Bacterial Reverse Mutation Test) Negativ Keimzellmutagenität: Maus OECD 475 (Mammalian Bone Marrow Chromosome Aberration Test) Negativ Keimzellmutagenität: Maus OECD 476 (In Vitro Mammalian Cell Gene Mutation Test) Negativ Reproduktionstoxizität: NOAEL >1000 mg/kg Ratte OECD 414 (Prenatal Developmental Toxicity Study) Negativ, Literaturanga Toxicity Study) Negativ, Literaturanga Reproduction Toxicity Study) Negativ, Literaturanga Reproduction Toxicity Study) Negativ, Literaturanga Toxicity Study) Negativ, Literaturanga Reproduction Toxicity Study) Negativ, Literaturanga Toxicity Study in Rodents) Leber, Literaturanga Toxicity Study in Rodents) Leber, Literaturanga Toxicity Study in Rodents) Nein Aspirationsgefahr: Nein Nein Schleimhautr							
Keimzellmutagenität: Salmonella typhimurium Reverse Mutation Test) Negativ	Sensibilisierung der				Meerschwein	OECD 406 (Skin	Nein
Keimzellmutagenität: NOAEL >1000 mg/kg Ratte CECD 476 (In Vitro Mammalian Cell Gene Mutation Test) Negativ Negativ Negativ Reproduktionstoxizität: NOAEL >300 mg/kg Ratte CECD 414 (Prenatal Developmental Toxicity Study) Negativ, Literaturanga n Reproduction Toxicity Study) Spezifische Zielorgan-Toxicität: NOAEL >225 mg/kg Ratte CECD 408 (Repeated Dose 90-Day Oral Toxicity Study in Rodents) Nein Aspirationsgefahr: Nein Schleimhautro Schleimhautro Nein	Atemwege/Haut:				chen	Sensitisation)	(Hautkontakt)
Keimzellmutagenität: NOAEL >1000 mg/kg Ratte CECD 476 (In Vitro Mammalian Cell Gene Mutation Test) Negativ Negativ Negativ Reproduktionstoxizität: NOAEL >300 mg/kg Ratte CECD 414 (Prenatal Developmental Toxicity Study) Negativ, Literaturanga n Reproduction Toxicity Study) Spezifische Zielorgan-Toxicität: NOAEL >225 mg/kg Ratte CECD 408 (Repeated Dose 90-Day Oral Toxicity Study in Rodents) Nein Aspirationsgefahr: Nein Schleimhautro Schleimhautro Nein	Keimzellmutagenität:				Salmonella	OECD 471 (Bacterial	Negativ
Keimzellmutagenität: Maus OECD 476 (In Vitro Mammalian Cell Gene Mutation Test) Negativ Pevelopmental Developmental Literaturanga Toxicity Study) Reproduktionstoxizität: NOAEL NOAEL NOAEL NOAEL NOAEL NOAEL NOAEL Maus OECD 414 (Prenatal Developmental Literaturanga Negativ, Literaturanga n Reproduction Toxicity Study) Reproduktionstoxizität: NOAEL NOAEL	· ·				typhimurium	Reverse Mutation	
Keimzellmutagenität: Keimzellmutagenität: Maus Maus OECD 476 (In Vitro Mammalian Cell Gene Mutation Test) Reproduktionstoxizität: NOAEL					• •	Test)	
Keimzellmutagenität: Keimzellmutagenität: Maus Maus OECD 476 (In Vitro Mammalian Cell Gene Mutation Test) Reproduktionstoxizität: NOAEL	Keimzellmutagenität:				Maus	OECD 475	Negativ
Keimzellmutagenität: Keimzellmutagenität: Maus OECD 476 (In Vitro Mammalian Cell Gene Mutation Test) Reproduktionstoxizität: NOAEL NOAEL	3					(Mammalian Bone	
Keimzellmutagenität: Keimzellmutagenität: Maus OECD 476 (In Vitro Mammalian Cell Gene Mutation Test) Reproduktionstoxizität: NOAEL NOAEL						Marrow Chromosome	
Keimzellmutagenität:MausOECD 476 (In Vitro Mammalian Cell Gene Mutation Test)NegativReproduktionstoxizität:NOAEL>1000mg/kgRatteOECD 414 (Prenatal Developmental Literaturanga Toxicity Study)Negativ, Literaturanga n NoAELReproduktionstoxizität:NOAEL>300mg/kgRatteOECD 416 (Two-generation Literaturanga n Reproduction Toxicity Study)Spezifische Zielorgan-Toxizität - wiederholteNOAEL>225mg/kgRatteOECD 408 (Repeated Dose 90-Day Oral Leber, Literaturanga n Rodents)Exposition (STOT-RE), oral:NOAELNoaen Nein Nein Schleimhautre							
Reproduktionstoxizität: Reproduktionstoxizität: NOAEL >1000 mg/kg Ratte OECD 414 (Prenatal Developmental Toxicity Study) Reproduktionstoxizität: NOAEL >300 mg/kg Ratte OECD 416 (Twogeneration Literaturanga Reproduction Toxicity Study) Spezifische Zielorgan-Toxizität - wiederholte Exposition (STOT-RE), oral: Aspirationsgefahr: Symptome: Mammalian Cell Gene Mutation Test) Negativ, Literaturanga negeration Schleimhautro Schlei	Keimzellmutagenität:				Maus		Negativ
Reproduktionstoxizität: NOAEL >1000 mg/kg Ratte OECD 414 (Prenatal Developmental Toxicity Study) Reproduktionstoxizität: NOAEL >300 mg/kg Ratte OECD 416 (Two-generation Reproduction Toxicity Study) Spezifische Zielorgan-Toxicität - wiederholte Exposition (STOT-RE), oral: Aspirationsgefahr: Symptome: NOAEL >1000 mg/kg Ratte OECD 416 (Two-generation Literaturanga n Negativ, Literaturanga n Negativ, Literaturanga n Literaturanga n NoAEL Sudy) Ratte OECD 408 (Repeated Dose 90-Day Oral Leber, Literaturanga n NoAEL Noxicity Study in Literaturanga n NoAEL Noxicity Study in Schleimhautre Schleimha	3						3
Reproduktionstoxizität: NOAEL >300 mg/kg Ratte OECD 416 (Two- generation Reproduction Toxicity Study) Spezifische Zielorgan- Toxizität - wiederholte Exposition (STOT-RE), oral: Aspirationsgefahr: Symptome: Developmental Toxicity Study) Ratte OECD 416 (Two- generation Literaturanga n NOAEL >225 mg/kg Ratte OECD 408 (Repeated Dose 90-Day Oral Leber, Toxicity Study in Literaturanga n Nein Schleimhautre						Mutation Test)	
Reproduktionstoxizität: NOAEL >300 mg/kg Ratte OECD 416 (Two- generation Reproduction Toxicity Study) Spezifische Zielorgan- Toxizität - wiederholte Exposition (STOT-RE), oral: Aspirationsgefahr: Symptome: Developmental Toxicity Study) Ratte OECD 416 (Two- generation Literaturanga n NOAEL >225 mg/kg Ratte OECD 408 (Repeated Dose 90-Day Oral Leber, Toxicity Study in Literaturanga n Nein Schleimhautre	Reproduktionstoxizität:	NOAEL	>1000	ma/ka	Ratte	OECD 414 (Prenatal	Negativ.
Reproduktionstoxizität: NOAEL >300 mg/kg Ratte OECD 416 (Two- generation Reproduction Toxicity Study) Spezifische Zielorgan- Toxizität - wiederholte Exposition (STOT-RE), oral: Aspirationsgefahr: Symptome: NOAEL >300 mg/kg Ratte OECD 416 (Two- generation Reproduction Toxicity Study) NOAEL >225 mg/kg Ratte OECD 408 (Repeated Dose 90-Day Oral Leber, Toxicity Study in Literaturanga Rodents) Nein Schleimhautre	.,			3 3			Literaturangabe
Reproduktionstoxizität: NOAEL >300 mg/kg Ratte OECD 416 (Twogeneration Reproduction Toxicity Study) Spezifische Zielorgan- Toxizität - wiederholte Exposition (STOT-RE), oral: Aspirationsgefahr: Symptome: NOAEL >300 mg/kg Ratte OECD 416 (Twogeneration Reproduction Toxicity Study) Ratte OECD 408 (Repeated Dose 90-Day Oral Leber, Literaturanga Rodents) Nein Schleimhautre							, ,
generation Reproduction Toxicity Study) Spezifische Zielorgan- NOAEL >225 mg/kg Ratte OECD 408 (Repeated Dose 90-Day Oral Leber, Literaturanga n Toxicity Study in Rodents) Aspirationsgefahr: Symptome: Spezifische Zielorgan- NOAEL >225 mg/kg Ratte OECD 408 (Repeated Dose 90-Day Oral Leber, Literaturanga n Noael No Nein Schleimhautre	Reproduktionstoxizität:	NOAEL	>300	ma/ka	Ratte	OECD 416 (Two-	
Spezifische Zielorgan- Toxizität - wiederholte Exposition (STOT-RE), oral: Aspirationsgefahr: Symptome: Reproduction Toxicity Study) NOAEL >225 mg/kg Ratte OECD 408 (Repeated Dose 90-Day Oral Leber, Literaturanga Rodents) Nein Schleimhautre				1119/119			
Spezifische Zielorgan- Toxizität - wiederholte Exposition (STOT-RE), oral: Aspirationsgefahr: Study) Ratte OECD 408 (Repeated Dose 90-Day Oral Leber, Literaturanga Rodents) Nein Schleimhautre							
Spezifische Zielorgan- Toxizität - wiederholte Exposition (STOT-RE), oral: NOAEL >225 mg/kg Ratte OECD 408 (Repeated Dose 90-Day Oral Leber, Toxicity Study in Rodents) Literaturanga Rodents) Aspirationsgefahr: Nein Symptome: Schleimhautre							
Toxizität - wiederholte Exposition (STOT-RE), oral: Dose 90-Day Oral Toxicity Study in Rodents) Aspirationsgefahr: Symptome: Dose 90-Day Oral Literaturanga Rodents) Nein Schleimhautre	Spezifische Zielorgan-	NOAFI	>225	ma/ka	Ratte		Zielorgan(e):
Exposition (STOT-RE), oral: Aspirationsgefahr: Symptome: Toxicity Study in Rodents in Nein Schleimhautre		.,,,,,,,	- 220	1119/119			
Aspirationsgefahr: Symptome: Rodents) n Nein Schleimhautre							
Aspirationsgefahr: Symptome: Nein Schleimhautre	Exposition (OTOT INE), oral.					, ,	
Symptome: Schleimhautro	Asnirations defahr:					rouents)	
	Symptome.						ung

Sulfonsäuren, C14-17-sec-Alkan-, Natriumsalze								
Toxizität / Wirkung	Endpunkt	Wert	Einheit	Organismus	Prüfmethode	Bemerkung		
Akute Toxizität, oral:	LD50	>500-2000	mg/kg	Ratte	OECD 401 (Acute			
					Oral Toxicity)			
Akute Toxizität, oral:	ATE	500	mg/kg					
Akute Toxizität, dermal:	LD50	>2000	mg/kg	Maus		Analogieschluss		
Ätz-/Reizwirkung auf die Haut:				Kaninchen	OECD 404 (Acute Dermal Irritation/Corrosion)	Skin Irrit. 2		
Schwere Augenschädigung/- reizung:		>15	%	Kaninchen	OECD 405 (Acute Eye Irritation/Corrosion)	Eye Dam. 1		
Schwere Augenschädigung/-reizung:		>10	%			Eye Irrit. 2		
Sensibilisierung der				Meerschwein	OECD 406 (Skin	Nein		
Atemwege/Haut:				chen	Sensitisation)	(Hautkontakt)		
Keimzellmutagenität:				Salmonella typhimurium	OECD 471 (Bacterial Reverse Mutation Test)	Negativ		
Karzinogenität:				Ratte		Negativ 2 years		
Reproduktionstoxizität:		200	mg/kg	Ratte		Keine Hinweise auf eine derartige Wirkung.		



Seite 16 von 31 Sicherheitsdatenblatt gemäß Verordnung (EG) Nr. 1907/2006, Anhang II Überarbeitet am / Version: 19.07.2024 / 0005

Ersetzt Fassung vom / Version: 27.11.2023 / 0004 Tritt in Kraft ab: 19.07.2024

PDF-Druckdatum: 19.07.2024

NIGRIN Scheibenklar Konzentrat 1:100 Designer Duft

Toxizität / Wirkung	Endpunkt	Wert	Einheit	Organismus	Prüfmethode	Bemerkung
Akute Toxizität, oral:	LD50	>3000	mg/kg	Ratte	OECD 401 (Acute	
					Oral Toxicity)	
Akute Toxizität, dermal:	LD50	2525	mg/kg	Kaninchen	-	
Akute Toxizität, inhalativ:	LC50	20	mg/l	Ratte		
Ätz-/Reizwirkung auf die				Kaninchen	OECD 404 (Acute	Reizend
Haut:					Dermal	
					Irritation/Corrosion)	
Schwere Augenschädigung/-				Kaninchen	OECD 405 (Acute	Gefahr ernster
reizung:					Eye	Augenschäden
•					Irritation/Corrosion)	
Sensibilisierung der				Mensch	(Patch-Test)	Nicht
Atemwege/Haut:						sensibilisierend
Keimzellmutagenität:					OECD 471 (Bacterial	Negativ
					Reverse Mutation	
					Test)	
Keimzellmutagenität:				Maus	OECD 476 (In Vitro	Negativ
					Mammalian Cell Gene	
					Mutation Test)	
Reproduktionstoxizität:				Ratte		Negativ
Spezifische Zielorgan-	NOAEL	750	mg/kg	Ratte		Negativ
Toxizität - wiederholte						
Exposition (STOT-RE):						
Symptome:						Schleimhautrei
						ung

Toxizität / Wirkung	Endpunkt	Wert	Einheit	Organismus	Prüfmethode	Bemerkung
Akute Toxizität, oral:	LD50	> 4640	mg/kg	Ratte	OECD 401 (Acute Oral Toxicity)	
Akute Toxizität, dermal:	LD50	> 6500	mg/kg	Ratte	OECD 402 (Acute Dermal Toxicity)	
Ätz-/Reizwirkung auf die Haut:				Kaninchen	OECD 404 (Acute Dermal Irritation/Corrosion)	Nicht reizend
Schwere Augenschädigung/-reizung:				Kaninchen	OECD 405 (Acute Eye Irritation/Corrosion)	Nicht reizend
Sensibilisierung der Atemwege/Haut:				Meerschwein chen	OECD 406 (Skin Sensitisation)	Nein (Hautkontakt)
Keimzellmutagenität:					OECD 473 (In Vitro Mammalian Chromosome Aberration Test)	Negativ
Reproduktionstoxizität:					OECD 426 (Developmental Neurotoxicity Study)	Keine Hinweise auf eine derartige Wirkung.
Spezifische Zielorgan- Toxizität - wiederholte Exposition (STOT-RE), oral:	NOAEL	150	mg/kg	Ratte	OECD 408 (Repeated Dose 90-Day Oral Toxicity Study in Rodents)	

1,2-Benzisothiazol-3(2H)-on									
Toxizität / Wirkung	Endpunkt	Wert	Einheit	Organismus	Prüfmethode	Bemerkung			
Akute Toxizität, oral:	LD50	1020	mg/kg	Ratte					
Akute Toxizität, oral:	ATE	450	mg/kg						
Akute Toxizität, dermal:	LD50	>2000	mg/kg	Ratte					
Akute Toxizität, inhalativ:	LC50	0,4	mg/l/4h	Ratte		Aerosol			
Akute Toxizität, inhalativ:	ATE	0,5	mg/l/4h			Dämpfe			



Seite 17 von 31 Sicherheitsdatenblatt gemäß Verordnung (EG) Nr. 1907/2006, Anhang II

Überarbeitet am / Version: 19.07.2024 / 0005 Ersetzt Fassung vom / Version: 27.11.2023 / 0004 Tritt in Kraft ab: 19.07.2024

Akute Toxizität, inhalativ:	ATE	0,21	mg/l/4h			Stäube oder Nebel
Ätz-/Reizwirkung auf die						Reizend
Haut:						
Schwere Augenschädigung/-						Eye Dam. 1
reizung:						
Sensibilisierung der				Meerschwein	OECD 406 (Skin	Ja
Atemwege/Haut:				chen	Sensitisation)	(Hautkontakt)
Sensibilisierung der				Maus	OECD 429 (Skin	Ja
Atemwege/Haut:					Sensitisation - Local	(Hautkontakt)
-					Lymph Node Assay)	

2-Methyl-2H-isothiazol-3-on						
Toxizität / Wirkung	Endpunkt	Wert	Einheit	Organismus	Prüfmethode	Bemerkung
Akute Toxizität, oral:	LD50	120	mg/kg	Ratte	U.S. EPA Guidline OPPTS 870.1100	Weibchen
Akute Toxizität, oral:	LD50	183	mg/kg	Ratte		
Akute Toxizität, oral:	ATE	120	mg/kg			
Akute Toxizität, dermal:	ATE	242	mg/kg			
Akute Toxizität, dermal:	LD50	242	mg/kg	Ratte	OECD 402 (Acute Dermal Toxicity)	
Akute Toxizität, inhalativ:	LD50	0,11	mg/l/4h	Ratte	OECD 403 (Acute Inhalation Toxicity)	Aerosol
Akute Toxizität, inhalativ:	ATE	0,5	mg/l/4h			Dämpfe
Akute Toxizität, inhalativ:	ATE	0,11	mg/l/4h			Stäube oder Nebel
Ätz-/Reizwirkung auf die Haut:				Kaninchen	OECD 404 (Acute Dermal Irritation/Corrosion)	Ätzend
Schwere Augenschädigung/- reizung:				Kaninchen		Gefahr ernster Augenschäden
Schwere Augenschädigung/- reizung:						Gefahr ernster Augenschäden
Sensibilisierung der				Meerschwein	OECD 406 (Skin	Ja
Atemwege/Haut:				chen	Sensitisation)	(Hautkontakt)
Keimzellmutagenität:					OECD 471 (Bacterial Reverse Mutation Test)	Negativ
Keimzellmutagenität:					OECD 473 (In Vitro Mammalian Chromosome Aberration Test)	Negativ
Keimzellmutagenität:					OECD 476 (In Vitro Mammalian Cell Gene Mutation Test)	Negativ
Reproduktionstoxizität:	NOAEL	200	ppm	Ratte	OECD 416 (Two- generation Reproduction Toxicity Study)	
Spezifische Zielorgan- Toxizität - wiederholte Exposition (STOT-RE):	NOAEL	60	mg/kg	Ratte	OECD 408 (Repeated Dose 90-Day Oral Toxicity Study in Rodents)	
Symptome:						Schleimhautrei ung, Tränen der Augen

Reaktionsmasse aus 5-Chlor-2-methyl-2H-isothiazol-3-on und 2-Methyl-2H-isothiazol-3-on (3:1)								
Toxizität / Wirkung	Endpunkt	Wert	Einheit	Organismus	Prüfmethode	Bemerkung		
Akute Toxizität, oral:	LD50	53-64	mg/kg	Ratte				
Akute Toxizität, oral:	ATE	53	mg/kg					
Akute Toxizität, dermal:	ATE	50	mg/kg					



Seite 18 von 31

Sicherheitsdatenblatt gemäß Verordnung (EG) Nr. 1907/2006, Anhang II

Überarbeitet am / Version: 19.07.2024 / 0005 Ersetzt Fassung vom / Version: 27.11.2023 / 0004

Tritt in Kraft ab: 19.07.2024 PDF-Druckdatum: 19.07.2024

NIGRIN Scheibenklar Konzentrat 1:100 Designer Duft

Akute Toxizität, dermal:	LD50	87	mg/kg	Ratte	OECD 402 (Acute Dermal Toxicity)	
Akute Toxizität, inhalativ:	LC50	0,17-0,33	mg/l/4h	Ratte	OECD 403 (Acute Inhalation Toxicity)	Aerosol
Akute Toxizität, inhalativ:	ATE	0,17	mg/l/4h			Aerosol
Akute Toxizität, inhalativ:	ATE	0,5	mg/l/4h			Dämpfe
Ätz-/Reizwirkung auf die Haut:				Kaninchen	OECD 404 (Acute Dermal Irritation/Corrosion)	Skin Corr. 1C
Schwere Augenschädigung/-reizung:				Kaninchen	,	Eye Dam. 1
Sensibilisierung der Atemwege/Haut:				Meerschwein chen	OECD 406 (Skin Sensitisation)	Skin Sens. 1A
Keimzellmutagenität:				Maus	OECD 475 (Mammalian Bone Marrow Chromosome Aberration Test)	Negativ
Keimzellmutagenität:				Ratte	OECD 486 (Unscheduled DNA Synthesis (UDS) Test with Mammalian Liver Cells In Vivo)	Negativ
Aspirationsgefahr:						Nein
Symptome:						Durchfall, Schleimhautreiz ung, Tränen der Augen, Augen, gerötet

11.2. Angaben über sonstige Gefahren

NIGRIN Scheibenklar Konze	NIGRIN Scheibenklar Konzentrat 1:100 Designer Duft									
Toxizität / Wirkung	Endpunkt	Wert	Einheit	Organismus	Prüfmethode	Bemerkung				
Endokrinschädliche						Gilt nicht für				
Eigenschaften:						Gemische.				
Sonstige Angaben:						Keine				
						sonstigen,				
						einschlägigen				
						Angaben über				
						schädliche				
						Wirkungen auf				
						die Gesundheit				
						vorhanden.				

ABSCHNITT 12: Umweltbezogene Angaben

Eventuell weitere Informationen über Umweltauswirkungen siehe Abschnitt 2.1 (Einstufung).

NIGRIN Scheibenklar Konzentrat 1:100 Designer Duft										
Toxizität / Wirkung	Endpunkt	Zeit	Wert	Einheit	Organismus	Prüfmethode	Bemerkung			
12.1. Toxizität, Fische:							k.D.v.			
12.1. Toxizität,							k.D.v.			
Daphnien:										
12.1. Toxizität, Algen:							k.D.v.			



Seite 19 von 31 Sicherheitsdatenblatt gemäß Verordnung (EG) Nr. 1907/2006, Anhang II Überarbeitet am / Version: 19.07.2024 / 0005 Ersetzt Fassung vom / Version: 27.11.2023 / 0004 Tritt in Kraft ab: 19.07.2024

PDF-Druckdatum: 19.07.2024

NIGRIN Scheibenklar Konzentrat 1:100 Designer Duft

NIGRIN Scheibenklar Ko		· · · · · · · ·				
12.2. Persistenz und Abbaubarkeit:						Das (Die) in dieser Zubereitung
						enthaltene(n) Tensid(e) erfüllt(erfüllen) die
						Bedingungen der biologischen
						Abbaubarkeit wie sie in der Verordnung
						(EG) Nr. 648/2004 über Detergenzien
						festgelegt sind. Unterlagen, die dies
						bestätigen, werden für die zuständigen
						Behörden der Mitgliedsstaaten bereit gehalten und nur diesen
						entweder auf ihre direkte oder auf Bitte
						eines Detergentienher stellers hin zur Verfügung
12.3.						gestellt. k.D.v.
Bioakkumulationspote nzial:						
12.4. Mobilität im Boden:						k.D.v.
12.5. Ergebnisse der PBT- und vPvB- Beurteilung:						k.D.v.
12.6. Endokrinschädliche Eigenschaften:						Gilt nicht für Gemische.
12.7. Andere schädliche Wirkungen:						Keine Angaben über andere schädliche Wirkungen für die Umwelt
Sonstige Angaben:	AOX		0	%		vorhanden. Enthält keine
						organisch gebundene Halogene, die
						zum AOX-Wert im Abwasser beitragen können.



Seite 20 von 31 Sicherheitsdatenblatt gemäß Verordnung (EG) Nr. 1907/2006, Anhang II

Überarbeitet am / Version: 19.07.2024 / 0005 Ersetzt Fassung vom / Version: 27.11.2023 / 0004 Tritt in Kraft ab: 19.07.2024

Sonstige Angaben:	DOC- Eliminierungsgr
	ad (organische Komplexbildner)
	>= 80%/28d: Ja

Toxizität / Wirkung	Endpunkt	Zeit	Wert	Einheit	Organismus	Prüfmethode	Bemerkung
12.1. Toxizität, Fische:	LC50	96h	7,1	mg/l	Brachydanio rerio	OECD 203	
12.11. TOXIZITAT, T ISOTIC.	2000	3011	','	1119/1	Brachydaino icho	(Fish, Acute	
						Toxicity Test)	
40.4 Taviaität Fischer	NOEC/NOEL	454	1		Dimonholoo		
12.1. Toxizität, Fische:	NOEC/NOEL	45d	1	mg/l	Pimephales	OECD 203	
					promelas	(Fish, Acute	
						Toxicity Test)	
12.1. Toxizität,	EC50	48h	7,2	mg/l	Daphnia magna	OECD 202	
Daphnien:						(Daphnia sp.	
						Acute	
						Immobilisation	
						Test)	
12.1. Toxizität,	NOEC/NOEL	21d	0,18	mg/l	Daphnia magna	OECD 211	
,	NOLO/NOLL	210	0,10	1119/1	Daprillia magna	(Daphnia magna	
Daphnien:							
						Reproduction	
	110=0010=1					Test)	
12.1. Toxizität, Algen:	NOEC/NOEL	96h	0,95	mg/l		OECD 201	
						(Alga, Growth	
						Inhibition Test)	
12.1. Toxizität, Algen:	EC50	72h	27,7	mg/l	Desmodesmus	OECD 201	
					subspicatus	(Alga, Growth	
					'	Inhibition Test)	
12.2. Persistenz und		28d	95	%		OECD 301 E	Leicht
Abbaubarkeit:		200		70		(Ready	biologisch
Abbaubaikeit.						Biodegradability -	abbaubar
							abbaubai
						Modified OECD	
						Screening Test)	
12.2. Persistenz und		28d	>70	%		OECD 301 A	Leicht
Abbaubarkeit:						(Ready	biologisch
						Biodegradability -	abbaubar
						DOC Die-Away	
						Test)	
12.2. Persistenz und	DOC	28d	100	%	activated sludge	Regulation (EC)	Leicht
Abbaubarkeit:			1.00	70	donvatou olaugo	440/2008 C.4-C	biologisch
Abbaubaikeit.						(DETERMINATI	abbaubar
							abbaubai
						ON OF 'READY'	
						BIODEGRADABI	
						LITY - CO2	
						EVOLUTION	
						TEST)	
12.2. Persistenz und			>80%			OECD 302 B	Leicht
Abbaubarkeit:						(Inherent	biologisch
						Biodegradability -	abbaubar
						Zahn-	
						Wellens/EMPA	
10.0	Log Dow		0.2			Test) OECD 123	Eino
12.3.	Log Pow		0,3				Eine
Bioakkumulationspote						(Partition	Bioakkumulati
nzial:						Coefficient (1-	n ist nicht zu
						Octanol / Water)	erwarten
						- Slow-Stirring	(LogPow < 1).
	I	1		1		Method)	, ,



Seite 21 von 31 Sicherheitsdatenblatt gemäß Verordnung (EG) Nr. 1907/2006, Anhang II

Überarbeitet am / Version: 19.07.2024 / 0005 Ersetzt Fassung vom / Version: 27.11.2023 / 0004 Tritt in Kraft ab: 19.07.2024

12.3.	BCF		-1,38				Niedrig
Bioakkumulationspote							
nzial:							
12.4. Mobilität im	Koc		191				berechneter
Boden:							Wert
12.5. Ergebnisse der							Kein PBT-Stoff
PBT- und vPvB-							
Beurteilung:							
Bakterientoxizität:	EC50	16h	>10	g/l	Pseudomonas	DIN 38412 T.8	
					putida		

Toxizität / Wirkung	Endpunkt	Zeit	Wert	Einheit	Organismus	Prüfmethode	Bemerkung
12.1. Toxizität, Fische:	NOEC/NOEL	28d	0,85	mg/l	Oncorhynchus mykiss	OECD 204 (Fish, Prolonged Toxicity Test - 14-Day Study)	
12.1. Toxizität, Fische:	LC50	96h	8,4	mg/l	Leuciscus idus	84/449/EEC C.1	
12.1. Toxizität, Daphnien:	NOEC/NOEL	22d	0,36	mg/l	Daphnia magna	OECD 202 (Daphnia sp. Acute Immobilisation Test)	
12.1. Toxizität, Daphnien:	EC50	48h	9,81	mg/l	Daphnia magna	OECD 202 (Daphnia sp. Acute Immobilisation Test)	
12.1. Toxizität, Algen:	EC50	72h	>61	mg/l	Scenedesmus subspicatus	OECD 201 (Alga, Growth Inhibition Test)	
12.2. Persistenz und Abbaubarkeit:		34d	96,2	%	activated sludge	OECD 304 A (Inherent Biodegradability in Soil)	Leicht biologisch abbaubar
12.2. Persistenz und Abbaubarkeit:		28d	78	%	activated sludge	OECD 301 B (Ready Biodegradability - Co2 Evolution Test)	Leicht biologisch abbaubar
12.2. Persistenz und Abbaubarkeit:		28d	89	%	activated sludge	OECD 301 E (Ready Biodegradability - Modified OECD Screening Test)	Leicht biologisch abbaubar
12.3. Bioakkumulationspote nzial:	Log Pow		0,2			Regulation (EC) 440/2008 A.8 (PARTITION COEFFICIENT)	Eine Bioakkumulation ist nicht zu erwarten (LogPow < 1). 20 °C, pH 7-8,
12.5. Ergebnisse der PBT- und vPvB- Beurteilung:							Kein PBT-Stoff Kein vPvB-Sto
Bakterientoxizität:	NOEC/NOEL	16h	600	mg/l	Pseudomonas putida	DIN 38412 T.8	
Sonstige Organismen:	NOEC/NOEL	56d	470	mg/kg	Eisenia foetida	OECD 222 (Earthworm Reproduction Test (Eisenia fetida/Eisenia andrei))	



Seite 22 von 31 Sicherheitsdatenblatt gemäß Verordnung (EG) Nr. 1907/2006, Anhang II

Überarbeitet am / Version: 19.07.2024 / 0005 Ersetzt Fassung vom / Version: 27.11.2023 / 0004 Tritt in Kraft ab: 19.07.2024

Toxizität / Wirkung	Endpunkt	Zeit	Wert	Einheit	Organismus	Prüfmethode	Bemerkung
12.1. Toxizität, Fische:	LC50	96h	49	mg/l	Brachydanio rerio	84/449/EEC C.1	•
12.1. Toxizität, Daphnien:	EC50	48h	10,3	mg/l	Daphnia magna	84/449/EEC C.2	
12.1. Toxizität, Daphnien:	EC50	48h	6,6	mg/l	Daphnia magna	OECD 202 (Daphnia sp. Acute Immobilisation Test)	
12.1. Toxizität, Algen:	EbC50	72h	39,3	mg/l	Desmodesmus subspicatus	OECD 201 (Alga, Growth Inhibition Test)	
12.2. Persistenz und Abbaubarkeit:		28d	>70	%		OECD 301 D (Ready Biodegradability - Closed Bottle Test)	
12.3. Bioakkumulationspote nzial:	BCF		3,78			,	Keine Bioakkumulatio n.
12.5. Ergebnisse der PBT- und vPvB- Beurteilung:							Kein PBT-Stoff, Kein vPvB-Stoff
Bakterientoxizität:		16h	164	mg/l	Pseudomonas putida	DIN 38412 T.8	

Toxizität / Wirkung	Endpunkt	Zeit	Wert	Einheit	Organismus	Prüfmethode	Bemerkung
12.1. Toxizität, Fische:	NOEC/NOEL	21d	0,093	mg/l	Lepomis macrochirus	OECD 204 (Fish, Prolonged Toxicity Test - 14-Day Study)	
12.1. Toxizität, Fische:	LC50	96h	1,36	mg/l	Lepomis macrochirus	OECD 204 (Fish, Prolonged Toxicity Test - 14-Day Study)	berechneter Wert
12.1. Toxizität, Daphnien:	NOEC/NOEL	21d	111	µg/l	Daphnia magna	OECD 211 (Daphnia magna Reproduction Test)	
12.1. Toxizität, Daphnien:	EC50	48h	0,9	mg/l	Daphnia magna	OECD 202 (Daphnia sp. Acute Immobilisation Test)	berechneter Wert
12.1. Toxizität, Algen:	EC50	72h	> 0,854	mg/l	Pseudokirchnerie Ila subcapitata	OECD 201 (Alga, Growth Inhibition Test)	
12.2. Persistenz und Abbaubarkeit:		28d	~ 2	%		OECD 301 B (Ready Biodegradability - Co2 Evolution Test)	Nicht leicht biologisch abbaubar
12.3. Bioakkumulationspote nzial:	BCF		1584- 2507		Lepomis macrochirus	OECD 305 (Bioconcentration - Flow-Through Fish Test)	



Seite 23 von 31 Sicherheitsdatenblatt gemäß Verordnung (EG) Nr. 1907/2006, Anhang II

Überarbeitet am / Version: 19.07.2024 / 0005 Ersetzt Fassung vom / Version: 27.11.2023 / 0004 Tritt in Kraft ab: 19.07.2024

12.3. Bioakkumulationspote nzial:	Log Pow	5,3		OECD 117 (Partition Coefficient (n- octanol/water) - HPLC method)	
12.5. Ergebnisse der PBT- und vPvB- Beurteilung:					Kein PBT-Stoff, Kein vPvB-Stoff

Toxizität / Wirkung	Endpunkt	Zeit	Wert	Einheit	Organismus	Prüfmethode	Bemerkung
12.1. Toxizität, Fische:	LC50	96h	2,18	mg/l	Oncorhynchus mykiss	OECD 203 (Fish, Acute Toxicity Test)	
12.1. Toxizität, Fische:	NOEC/NOEL	28d	0,21	mg/l	Oncorhynchus mykiss	OECD 215 (Fish, Juvenile Growth Test)	
12.1. Toxizität, Daphnien:	EC50	48h	2,94	mg/l	Daphnia magna	OECD 202 (Daphnia sp. Acute Immobilisation Test)	
12.1. Toxizität, Daphnien:	NOEC/NOEL	21d	1,2	mg/l		OECD 211 (Daphnia magna Reproduction Test)	
12.1. Toxizität, Algen:	ErC50	24h	0,1087	mg/l	Pseudokirchnerie Ila subcapitata	·	
12.1. Toxizität, Algen:	ErC10	24h	0,0268	mg/l	Pseudokirchnerie Ila subcapitata		
12.2. Persistenz und Abbaubarkeit:							Nicht leicht biologisch abbaubar
12.2. Persistenz und Abbaubarkeit:			90	%	activated sludge	OECD 302 B (Inherent Biodegradability - Zahn- Wellens/EMPA Test)	
12.3. Bioakkumulationspote nzial:	BCF		6,95			OECD 305 (Bioconcentration - Flow-Through Fish Test)	
12.3. Bioakkumulationspote nzial:	Log Kow		0,7			OECD 117 (Partition Coefficient (n- octanol/water) - HPLC method)	
Bakterientoxizität:	EC20	3h	3,3	mg/l	activated sludge	OECD 209 (Activated Sludge, Respiration Inhibition Test (Carbon and Ammonium Oxidation))	



Seite 24 von 31 Sicherheitsdatenblatt gemäß Verordnung (EG) Nr. 1907/2006, Anhang II

Überarbeitet am / Version: 19.07.2024 / 0005 Ersetzt Fassung vom / Version: 27.11.2023 / 0004 Tritt in Kraft ab: 19.07.2024

Bakterientoxizität:	EC50	3h	13	mg/l	activated sludge	OECD 209 (Activated Sludge, Respiration Inhibition Test (Carbon and
						Ammonium Oxidation))

Toxizität / Wirkung	Endpunkt	Zeit	Wert	Einheit	Organismus	Prüfmethode	Bemerkung
12.1. Toxizität, Fische:	NOEC/NOEL	28d	2,38	mg/l	Pimephales promelas	OECD 210 (Fish, Early-Life Stage Toxicity Test)	
12.1. Toxizität, Fische:	LC50	96h	4,77	mg/l	Oncorhynchus mykiss	OEĆD 203 (Fish, Acute Toxicity Test)	
12.1. Toxizität, Daphnien:	NOEC/NOEL	21d	0,55	mg/l	Daphnia magna	OECD 211 (Daphnia magna Reproduction Test)	
12.1. Toxizität, Daphnien:	EC50	48h	0,359	mg/l	Daphnia magna	OECD 202 (Daphnia sp. Acute Immobilisation Test)	
12.1. Toxizität, Algen:	EC50	72h	0,445	mg/l	Pseudokirchnerie Ila subcapitata	OECD 201 (Alga, Growth Inhibition Test)	
12.1. Toxizität, Algen:	NOEC/NOEL	72h	0,03	mg/l	Pseudokirchnerie Ila subcapitata	OECD 201 (Alga, Growth Inhibition Test)	
12.1. Toxizität, Algen:	NOEC/NOEL	120h	0,05	mg/l	Pseudokirchnerie Ila subcapitata	OECD 201 (Alga, Growth Inhibition Test)	
12.2. Persistenz und Abbaubarkeit:		48h	97	%		OECD 302 B (Inherent Biodegradability - Zahn- Wellens/EMPA Test)	Leicht biologisch abbaubar
12.2. Persistenz und Abbaubarkeit:			< 0,08	d		OECD 307 (Aerobic and Anaerobic Transformation in Soil)	
12.2. Persistenz und Abbaubarkeit:			1,28-2,1	d		OECD 308 (Aerobic and Anaerobic Transformation in Aquatic Sediment Systems)	
12.2. Persistenz und Abbaubarkeit:			4,1	d		OECD 309 (Aerobic Mineralisation in Surface Water - Simulation Biodegradation Test)	



Seite 25 von 31 Sicherheitsdatenblatt gemäß Verordnung (EG) Nr. 1907/2006, Anhang II

Überarbeitet am / Version: 19.07.2024 / 0005 Ersetzt Fassung vom / Version: 27.11.2023 / 0004 Tritt in Kraft ab: 19.07.2024

						T	
12.2. Persistenz und		28d	0,32	%		OECD 301 B	Nicht leicht
Abbaubarkeit:						(Ready	biologisch
						Biodegradability -	abbaubar
						Co2 Evolution	
						Test)	
12.3.	Log Pow		-0,32			OECD 117	Gering
Bioakkumulationspote						(Partition	
nzial:						Coefficient (n-	
						octanol/water) -	
						HPLC method)	
12.3.	BCF		3,16			,	berechneter
Bioakkumulationspote							Wert
nzial:							
12.5. Ergebnisse der							Kein PBT-Stoff,
PBT- und vPvB-							Kein vPvB-Stoff
Beurteilung:							
Bakterientoxizität:	EC50	3h	34,6	mg/l	activated sludge		DIN 38412-3
							(TTC-Test)
Bakterientoxizität:	EC20	3h	2,8	mg/l	activated sludge		DIN 38412-3
							(TTC-Test)

Reaktionsmasse aus 5					-		
Toxizität / Wirkung	Endpunkt	Zeit	Wert	Einheit	Organismus	Prüfmethode	Bemerkung
12.1. Toxizität, Fische:	LC50	96h	0,19- 0,22	mg/l	Oncorhynchus mykiss	OECD 203 (Fish, Acute Toxicity Test)	
12.1. Toxizität, Fische:	NOEC/NOEL	28d	0,098	mg/l	Oncorhynchus mykiss	OECD 210 (Fish, Early-Life Stage Toxicity Test)	
12.1. Toxizität, Daphnien:	NOEC/NOEL	21d	0,004	mg/l	Daphnia magna	OECD 211 (Daphnia magna Reproduction Test)	
12.1. Toxizität, Daphnien:	EC50	48h	0,1-0,16	mg/l	Daphnia magna	,	
12.1. Toxizität, Algen:	EC50	72h	0,048	mg/l	Pseudokirchnerie Ila subcapitata	OECD 201 (Alga, Growth Inhibition Test)	
12.1. Toxizität, Algen:	NOEC/NOEL	72h	0,0012	mg/l	Pseudokirchnerie Ila subcapitata	OECD 201 (Alga, Growth Inhibition Test)	
12.1. Toxizität, Algen:	NOEC/NOEL	48h	0,49	μg/l	Skeletonema costatum	OECD 201 (Alga, Growth Inhibition Test)	
12.2. Persistenz und Abbaubarkeit:			>60	%	activated sludge	OECD 301 D (Ready Biodegradability - Closed Bottle Test)	Biologisch abbaubar
12.3. Bioakkumulationspote nzial:	BCF		3,6			,	berechneter Wert
12.3. Bioakkumulationspote nzial:	Log Pow		-0,486- 0,401			OECD 107 (Partition Coefficient (n- octanol/water) - Shake Flask Method)	Nicht zu erwarten
12.5. Ergebnisse der PBT- und vPvB- Beurteilung:						,	Kein PBT-Stoff Kein vPvB-Sto



Seite 26 von 31

Sicherheitsdatenblatt gemäß Verordnung (EG) Nr. 1907/2006, Anhang II

Überarbeitet am / Version: 19.07.2024 / 0005 Ersetzt Fassung vom / Version: 27.11.2023 / 0004

Tritt in Kraft ab: 19.07.2024 PDF-Druckdatum: 19.07.2024

NIGRIN Scheibenklar Konzentrat 1:100 Designer Duft

Bakterientoxizität:	EC50	3h	7,92	mg/l	activated sludge	OECD 209 (Activated Sludge, Respiration Inhibition Test (Carbon and Ammonium
						Oxidation))

ABSCHNITT 13: Hinweise zur Entsorgung

13.1 Verfahren zur Abfallbehandlung Für den Stoff / Gemisch / Restmengen

Abfallschlüssel-Nr. EG:

Die genannten Abfallschlüssel sind Empfehlungen aufgrund der voraussichtlichen Verwendung dieses Produktes.

Aufgrund der speziellen Verwendung und Entsorgungsgegebenheiten beim Verwender können unter Umständen

auch andere Abfallschlüssel zugeordnet werden. (2014/955/EU) 20 01 29 Reinigungsmittel, die gefährliche Stoffe enthalten

Empfehlung:

Von der Entsorgung über das Abwasser ist abzuraten.

Örtlich behördliche Vorschriften beachten.

Zum Beispiel geeignete Verbrennungsanlage.

Zum Beispiel auf geeigneter Deponie ablagern.

Verordnung über die Vermeidung und die Entsorgung von Abfällen in der letztgültigen Fassung beachten (Abfallverordnung, VVEA, SR 814.600, Schweiz).

Verordnung über den Verkehr mit Abfällen in der letztgültigen Fassung beachten (VeVA, SR 814.610, Schweiz).

Verordnung des UEVK über Listen zum Verkehr mit Abfällen in der letztgültigen Fassung beachten (SR 814.610.1, Schweiz).

Sonderabfälle sind im Verzeichnis mit "S" bezeichnet. Nur berechtigten Stellen übergeben.

Für verunreinigtes Verpackungsmaterial

Örtlich behördliche Vorschriften beachten.

Behälter vollständig entleeren.

Nicht kontaminierte Verpackungen können wiederverwendet werden.

Nicht reinigungsfähige Verpackungen sind wie der Stoff zu entsorgen.

Verordnung über die Vermeidung und die Entsorgung von Abfällen in der letztgültigen Fassung beachten (Abfallverordnung, VVEA, SR 814.600, Schweiz).

Verordnung über den Verkehr mit Abfällen in der letztgültigen Fassung beachten (VeVA, SR 814.610, Schweiz).

Verordnung des UEVK über Listen zum Verkehr mit Abfällen in der letztgültigen Fassung beachten (SR 814.610.1, Schweiz).

Sonderabfälle sind im Verzeichnis mit "S" bezeichnet. Nur berechtigten Stellen übergeben.

ABSCHNITT 14: Angaben zum Transport

Allgemeine Angaben

Straßen-/Schienentransport (GGVSEB/ADR/RID)

14.1. UN-Nummer oder ID-Nummer: Nicht zutreffend

14.2. Ordnungsgemäße UN-Versandbezeichnung:

Nicht zutreffend

14.3. Transportgefahrenklassen:

Nicht zutreffend
14.4. Verpackungsgruppe:

Nicht zutreffend
14.5. Umweltgefahren:

Nicht zutreffend
Tunnelbeschränkungscode:

Nicht zutreffend
Klassifizierungscode:

Nicht zutreffend
LQ:

Nicht zutreffend
Beförderungskategorie:

Nicht zutreffend

Beförderung mit Seeschiffen (GGVSee/IMDG-Code)

14.1. UN-Nummer oder ID-Nummer: Nicht zutreffend

14.2. Ordnungsgemäße UN-Versandbezeichnung:

Nicht zutreffend

14.3. Transportgefahrenklassen: Nicht zutreffend



-DA (H)

Seite 27 von 31

Sicherheitsdatenblatt gemäß Verordnung (EG) Nr. 1907/2006, Anhang II

Überarbeitet am / Version: 19.07.2024 / 0005 Ersetzt Fassung vom / Version: 27.11.2023 / 0004

Tritt in Kraft ab: 19.07.2024 PDF-Druckdatum: 19.07.2024

NIGRIN Scheibenklar Konzentrat 1:100 Designer Duft

14.4. Verpackungsgruppe:Nicht zutreffend14.5. Umweltgefahren:Nicht zutreffendMeeresschadstoff (Marine Pollutant):Nicht zutreffendEmS:Nicht zutreffend

Beförderung mit Flugzeugen (IATA)

14.1. UN-Nummer oder ID-Nummer: Nicht zutreffend

14.2. Ordnungsgemäße UN-Versandbezeichnung:

Nicht zutreffend

14.3. Transportgefahrenklassen:Nicht zutreffend14.4. Verpackungsgruppe:Nicht zutreffend14.5. Umweltgefahren:Nicht zutreffend

14.6. Besondere Vorsichtsmaßnahmen für den Verwender

Soweit nicht anders spezifiziert sind die allgemeinen Massnahmen zur Durchführung eines sicheren Transportes zu beachten.

14.7. Massengutbeförderung auf dem Seeweg gemäß IMO-Instrumenten

Kein Gefahrgut nach oben aufgeführten Verordnungen.

ABSCHNITT 15: Rechtsvorschriften

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

Beschränkungen beachten:

Nationale Verordnungen/Gesetze zum Jugendarbeitsschutz beachten (insb. die nationale Implementierung der Richtlinie 94/33/EG)! Berufsgenossenschaftliche/arbeitsmedizinische Vorschriften beachten.

Verordnung (EG) Nr. 648/2004

15 % und darüber, jedoch weniger als 30 % anionische Tenside

Duftstoffe

BUTYLPHENYL METHYLPROPIONAL

COUMARIN

LINALOOL

BENZISOTHIAZOLINONE

METHYLISOTHIAZOLINONE

METHYLCHLOROISOTHIAZOLINONE/ METHYLISOTHIAZOLINONE

Bei behandelter Ware im Sinne der Verordnung (EU) Nr. 528/2012, wenn es unter normalen Verwendungsbedingungen zu Hautkontakt und der Freisetzung des bioziden Wirkstoffes (Konservierer) kommen kann,

trägt die für das Inverkehrbringen der behandelten Ware verantwortliche Person dafür Sorge, dass das Etikett Angaben über das Risiko der Hautsensibilisierung

sowie die Angaben gemäß Art. 58 (3) Unterabsatz 2 der Verordnung (EU) Nr. 528/2012 enthält.

Durch die Genehmigung des bioziden Wirkstoffs können besondere Bedingungen für das Inverkehrbringen der behandelten Ware vorgeschrieben sein.

Nationale Vorschriften/Verordnungen für die Einhaltung von Höchstmengen bzgl. Phosphaten bzw. Phosphorverbindungen sind zu beachten und einzuhalten.

Wassergefährdungsklasse (Deutschland): 2

Technische Anleitung zur Reinhaltung der Luft - TA Luft:

Kapitel 5.2.1 - Gesamtstaub, einschließlich Feinstaub (anorgan.

und org. Stoffe, allgemein, keiner Klasse zugeordnet): 5,00 -< 10,00 %

Kapitel 5.2.5 - Organische Stoffe (nicht staubförmige org.

Stoffe, allgemein, keiner Klasse zugeordnet): 10,00 -< 25,00 %

Kapitel 5.2.5 - Organische Stoffe, Klasse I: < 0,1 % Kapitel 5.2.7.1.3 - Reproduktionstoxische Stoffe: < 0,1 %

Jugendarbeitsschutzgesetz - JArbSchG beachten (Deutschland).

Arbeitsplatzgrenzwerte/Biologische Grenzwerte siehe Abschnitt 8.

Die TRGS 401 (Deutschland) "Gefährdung durch Hautkontakt - Ermittlung, Beurteilung, Maßnahmen" beachten.



Seite 28 von 31

Sicherheitsdatenblatt gemäß Verordnung (EG) Nr. 1907/2006, Anhang II

Überarbeitet am / Version: 19.07.2024 / 0005 Ersetzt Fassung vom / Version: 27.11.2023 / 0004

Tritt in Kraft ab: 19.07.2024 PDF-Druckdatum: 19.07.2024

NIGRIN Scheibenklar Konzentrat 1:100 Designer Duft

Lagerklasse nach TRGS 510:

12 Nicht brennbare Flüssigkeiten, die keiner der vorgenannten Lagerklassen zuzuordnen sind

VbF (Österreich): entfällt

Beschäftigungsverbote und -beschränkungen für Jugendliche (KJBG-VO) beachten (Österreich).

Mutterschutzgesetz (MSchG) beachten (Österreich).

Jugendliche in der beruflichen Grundbildung dürfen nur mit diesem Produkt (diesem Stoff / dieser Zubereitung) arbeiten, wenn dies in der jeweiligen Bildungsverordnung zur Erreichung ihres Ausbildungszieles vorgesehen ist,

die Voraussetzungen des Bildungsplans erfüllt sind und die geltenden Altersbeschränkungen eingehalten werden. Jugendliche, die keine berufliche Grundbildung absolvieren, dürfen nicht mit diesem Produkt (diesem Stoff / dieser Zubereitung) arbeiten. Jugendliche mit einem eidgenössischen Berufsattest (EBA) oder einem eidgenössischen Fähigkeitszeugnis (EFZ) dürfen im

Rahmen des erlernten Berufs gefährliche Arbeiten mit diesem Produkt (diesem Stoff / dieser Zubereitung) durchführen.

Als Jugendliche gelten Arbeitnehmer beider Geschlechter bis zum vollendeten 18. Altersjahr. (Schweiz).

Schwangere Frauen und stillende Mütter dürfen bei ihrer Arbeit nicht mit diesem Produkt (diesem Stoff / dieser Zubereitung) in

Kontakt kommen. Steht aufgrund einer Risikobeurteilung fest, dass keine konkrete gesundheitliche Belastung

für Mutter und Kind vorliegt oder diese durch geeignete Schutzmassnahmen ausgeschlossen werden kann, dürfen sie mit diesem Produkt (diesem Stoff / dieser Zubereitung) arbeiten (Art. 62 ArGV 1, SR 822.111 (Schweiz)).

Nationale Vorgaben/Verordnung über Sicherheit und Gesundheitsschutz bei Verwendung von Arbeitsmitteln sind anzuwenden. MAK/BAT:

Siehe Abschnitt 8.

Chemikalienverordnung, ChemV beachten (SR 813.11, Schweiz).

Chemikalien-Risikoreduktions-Verordnung, ChemRRV beachten (SR 814.81, Schweiz).

Luftreinhalte-Verordnung, LRV beachten (SR 814.318.142.1, Schweiz).

Verordnung über den Schutz vor Störfällen (Störfallverordnung, StFV) beachten (SR 814.012, Schweiz).

15.2 Stoffsicherheitsbeurteilung

Eine Stoffsicherheitsbeurteilung ist für Gemische nicht vorgesehen.

ABSCHNITT 16: Sonstige Angaben

Überarbeitete Abschnitte:

3, 8, 11, 12, 13, 16

Diese Angaben beziehen sich auf das Produkt im Anlieferzustand.

Einweisung/Schulung der Mitarbeiter für den Umgang mit Gefahrstoffen erforderlich.

Einstufung und verwendete Verfahren zur Ableitung der Einstufung des Gemisches gemäß der Verordnung (EG) 1272/2008 (CLP):

Einstufung gemäß Verordnung (EG) Nr. 1272/2008 (CLP)	Verwendete Bewertungsmethode
Skin Irrit. 2, H315	Einstufung gemäß Berechnungsverfahren.
Eye Dam. 1, H318	Einstufung gemäß Berechnungsverfahren.
Skin Sens. 1, H317	Einstufung gemäß Berechnungsverfahren.
Aquatic Chronic 3, H412	Einstufung gemäß Berechnungsverfahren.

Nachfolgende Sätze stellen die ausgeschriebenen H-Sätze, Gefahrenklasse-Code (GHS/CLP) der Ingredienten dar.

H330 Lebensgefahr bei Einatmen.

H310 Lebensgefahr bei Hautkontakt.

H314 Verursacht schwere Verätzungen der Haut und schwere Augenschäden.

H317 Kann allergische Hautreaktionen verursachen.

H301 Giftig bei Verschlucken.

H302 Gesundheitsschädlich bei Verschlucken.

H311 Giftig bei Hautkontakt.

H315 Verursacht Hautreizungen.

H318 Verursacht schwere Augenschäden.

H400 Sehr giftig für Wasserorganismen.

H410 Sehr giftig für Wasserorganismen mit langfristiger Wirkung.

H412 Schädlich für Wasserorganismen, mit langfristiger Wirkung.

EUH071 Wirkt ätzend auf die Atemwege.



Seite 29 von 31

Sicherheitsdatenblatt gemäß Verordnung (EG) Nr. 1907/2006, Anhang II

Überarbeitet am / Version: 19.07.2024 / 0005 Ersetzt Fassung vom / Version: 27.11.2023 / 0004

Tritt in Kraft ab: 19.07.2024 PDF-Druckdatum: 19.07.2024

NIGRIN Scheibenklar Konzentrat 1:100 Designer Duft

Skin Irrit. — Reizwirkung auf die Haut Eye Dam. — Schwere Augenschädigung Skin Sens. — Sensibilisierung der Haut

Aquatic Chronic — Gewässergefährdend - chronisch

Acute Tox. — Akute Toxizität - oral

Aquatic Acute — Gewässergefährdend - akut

Acute Tox. — Akute Toxizität - inhalativ Acute Tox. — Akute Toxizität - dermal Skin Corr. — Ätzwirkung auf die Haut

Wichtige Literatur und Datenquellen:

Verordnung (EG) Nr. 1907/2006 (REACH) und Verordnung (EG) Nr. 1272/2008 (CLP) in der jeweils gültigen Fassung.

Leitlinien zur Erstellung von Sicherheitsdatenblättern in der gültigen Fassung (ECHA).

Leitlinien zur Kennzeichnung und Verpackung gemäß Verordnung (EG) Nr. 1272/2008 (CLP) in der gültigen Fassung (ECHA).

Sicherheitsdatenblätter der Inhaltsstoffe.

ECHA-homepage - Informationen über Chemikalien.

GESTIS-Stoffdatenbank (Deutschland).

Umweltbundesamt "Rigoletto" Informationsseite Wassergefährdende Stoffe (Deutschland).

EU-Arbeitsplatzgrenzwerte Richtlinien 91/322/EWG, 2000/39/EG, 2006/15/EG, 2009/161/EU, (EU) 2017/164, (EU) 2019/1831 in der jeweils gültigen Fassung.

Nationale Arbeitsplatzgrenzwerte-Listen der jeweiligen Länder in der jeweils gültigen Fassung.

Vorschriften zum Transport gefährlicher Güter im Straßen-, Schienen-, See- und Luftverkehr (ADR, RID, IMDG, IATA) in der jeweils gültigen Fassung.

Eventuell in diesem Dokument verwendete Abkürzungen und Akronyme:

ADR Accord européen relatif au transport international des marchandises Dangereuses par Route (= Europäisches

Übereinkommen über die internationale Beförderung gefährlicher Güter auf der Straße)

alkoholbest. alkoholbeständig

allg. Allgemein

Anm. Anmerkung

AOX Adsorbierbare organische Halogenverbindungen

Art., Art.-Nr. Artikelnummer

ASTM ASTM International (American Society for Testing and Materials)

ATE Acute Toxicity Estimate (= Schätzwert der akuten Toxizität)

BAFU Bundesamt für Umwelt (Schweiz)

BAM Bundesanstalt für Materialforschung und -prüfung

BAuA Bundesanstalt für Arbeitsschutz und Arbeitsmedizin

BCF Bioconcentration factor (= Biokonzentrationsfaktor)

Bem. Bemerkung

BG Berufsgenossenschaft

BG BAU Berufsgenossenschaft der Bauwirtschaft (Deutschland)

BSEF The International Bromine Council

bzw. beziehungsweise

ca. zirka / circa

CAS Chemical Abstracts Service

ChemRRV Chemikalien-Risikoreduktions-Verordnung (Schweiz)

CLP Classification, Labelling and Packaging (VERORDNUNG (EG) Nr. 1272/2008 über die Einstufung, Kennzeichnung und Verpackung von Stoffen und Gemischen)

CMR carcinogen, mutagen, reproduktionstoxisch (krebserzeugend, erbgutverändernd, fortpflanzungsgefährdend)

DMEL Derived Minimum Effect Level (= abgeleiteter Minimaler-Effekt-Grenzwert)

DNEL Derived No Effect Level (= abgeleiteter Nicht-Effekt-Grenzwert)

DOC Dissolved organic carbon (= Gelöster organischer Kohlenstoff)

EbCx, EyCx, EbLx (x = 10, 50) Effect Concentration/Level of x % on reduction of the biomass (algae, plants) (=

Konzentration/Dosis mit einer Wirkung von x % auf die Reduktion der Biomasse (Algen, Pflanzen))

ECHA European Chemicals Agency (= Europäische Chemikalienagentur)

ECx, ELx (x = 0, 3, 5, 10, 20, 50, 80, 100) Effect Concentration/Level for x % effect (= Konzentration/Dosis mit einer Wirkung von x %)

EG Europäische Gemeinschaft

EINECS European Inventory of Existing Commercial Chemical Substances



Seite 30 von 31

Sicherheitsdatenblatt gemäß Verordnung (EG) Nr. 1907/2006, Anhang II

Überarbeitet am / Version: 19.07.2024 / 0005 Ersetzt Fassung vom / Version: 27.11.2023 / 0004

Tritt in Kraft ab: 19.07.2024 PDF-Druckdatum: 19.07.2024

NIGRIN Scheibenklar Konzentrat 1:100 Designer Duft

ELINCS European List of Notified Chemical Substances

EN Europäischen Normen

EPA United States Environmental Protection Agency (United States of America)

ErCx, EμCx, ErLx (x = 10, 50) Effect concentration/Level of x % on inhibition of the growth rate (algae, plants) (= Konzentration

mit einer Wirkung von x % auf die Hemmung der Wachstumsrate (Algen, Pflanzen))

etc., usw. et cetera, und so weiter

EU Europäische Union

EVAL Ethylen-Vinylalkohol-Copolymer EWG Europäische Wirtschaftsgemeinschaft

Fax. Faxnummer gem. gemäß ggf. gegebenenfalls

GGVSEB Gefahrgutverordnung Straße, Eisenbahn und Binnenschifffahrt (Deutschland)

GGVSee Gefahrgutverordnung See (Verordnung über die Beförderung gefährlicher Güter mit Seeschiffen, Deutschland)
GHS Globally Harmonized System of Classification and Labelling of Chemicals (= Global Harmonisiertes System zur Einstufung

und Kennzeichnung von Chemikalien)

GISBAU Gefahrstoff-Informationssystem der BG Bau - Berufsgenossenschaft der Bauwirtschaft (Deutschland)

GisChem Gefahrstoffinformationssystem Chemikalien der BG RCI - Berufsgenossenschaft Rohstoffe und chemische Industrie

und der BGHM - Berufsgenossenschaft Holz und Metall (Deutschland)

GWP Global warming potential (= Treibhauspotenzial)

IARC International Agency for Research on Cancer (= Internationale Agentur für Krebsforschung)

IATA International Air Transport Association (= Internationale Flug-Transport-Vereinigung)

IBC (Code) International Bulk Chemical (Code)

IMDG-Code International Maritime Code for Dangerous Goods (= Gefährliche Güter im internationalen Seeschiffsverkehr)

inkl. inklusive, einschließlich

IUCLIDInternational Uniform Chemical Information Database

IUPAC International Union for Pure Applied Chemistry (= Internationale Union für reine und angewandte Chemie)

k.D.v. keine Daten vorhanden KFZ, Kfz Kraftfahrzeug

Koc Adsorptionskoeffizient des organischen Kohlenstoffs im Boden

Konz. Konzentration

Kow Octanol/Wasser-Verteilungskoeffizient

LC50 Lethal Concentration to 50 % of a test population (= Für 50 % einer Prüfpopulation tödliche Konzentration)

LD50 Lethal Dose to 50% of a test population (Median Lethal Dose) (= Für 50 % einer Prüfpopulation tödliche Dosis (mediane

letale Dosis))

LGK Lagerklasse

LOEC, LOEL Lowest Observed Effect Concentration/Level (niedrigste Konzentration/Dosis mit beobachteter Wirkung)

Log Koc Logarithmus des Adsorptionskoeffizienten des organischen Kohlenstoffs im Boden

Log Kow, Log Pow Logarithmus des Octanol/Wasser-Verteilungskoeffizienten

LQ Limited Quantities (= begrenzte Mengen) LRV Luftreinhalte-Verordnung (Schweiz)

LVA Listen über den Verkehr mit Abfällen (Schweiz)

MARPOL Internationale Übereinkommen zur Verhütung der Meeresverschmutzung durch Schiffe

mg/kg bw mg/kg body weight (= mg/kg Körpergewicht)

mg/kg bw/d, mg/kg bw/day mg/kg body weight/day (= mg/kg Körpergewicht/Tag)

mg/kg dw mg/kg dry weight (= mg/kg Trockengewicht)

mg/kg feed mg/kg Futter

mg/kg wwt mg/kg wet weight (= mg/kg Feuchtmasse)
Min., min. Minute(n) oder mindestens oder Minimum

n.a. nicht anwendbarn.g. nicht geprüftn.v. nicht verfügbar

NIOSH National Institute for Occupational Safety and Health (= Nationales Institut für Arbeitssicherheit und Gesundheit (USA))

NLP No-longer-Polymer (= Nicht-mehr-Polymer)

NOEC, NOEL No Observed Effect Concentration/Level (= Konzentration/Dosis ohne beobachtete Wirkung)

OECD Organisation for Economic Co-operation and Development (= Organisation für wirtschaftliche Zusammenarbeit und Entwicklung)

org. organisch

OSHA Occupational Safety and Health Administration (= Arbeitssicherheit-und Gesundheitsbehörde (USA))

PBT persistent, bioaccumulative and toxic (= persistent, bioakkumulierbar und toxisch)

PE Polyethylen

PNEC Predicted No Effect Concentration (= abgeschätzte Nicht-Effekt-Konzentration)



Seite 31 von 31

Sicherheitsdatenblatt gemäß Verordnung (EG) Nr. 1907/2006, Anhang II

Überarbeitet am / Version: 19.07.2024 / 0005 Ersetzt Fassung vom / Version: 27.11.2023 / 0004

Tritt in Kraft ab: 19.07.2024 PDF-Druckdatum: 19.07.2024

NIGRIN Scheibenklar Konzentrat 1:100 Designer Duft

Pt. Punkt

PVC Polyvinylchlorid

REACH Registration, Evaluation, Authorisation and Restriction of Chemicals (VERORDNUNG (EG) Nr. 1907/2006 zur

Registrierung, Bewertung, Zulassung und Beschränkung chemischer Stoffe)

REACH-IT List-No. 6/7/8/9xx-xxx-x No. is automatically assigned, e.g. to pre-registrations without a CAS No. or other numerical identifier. List Numbers do not have any legal significance, rather they are purely technical identifiers for processing a submission via REACH-IT. (= 6/7/8/9xx-xxx-x Nr. wird automatisch vergeben, z.B. auf Vorregistrierungen ohne CAS-Nr. oder andere numerische Kennung. Listennummern haben keine rechtliche Bedeutung, sondern sind rein technische Identifikatoren für die Bearbeitung einer Einreichung über REACH-IT.)

resp. respektive

RID Règlement concernant le transport International ferroviaire de marchandises Dangereuses (= Regelung zur internationalen Beförderung gefährlicher Güter im Schienenverkehr)

SVHC Substances of Very High Concern (= besonders besorgniserregende Sunstanzen)

Tel. Telefon

TOC Total organic carbon (= Gesamter organischer Kohlenstoff)

TRGS Technische Regeln für Gefahrstoffe

UVEK Eidgenössisches Department für Umwelt, Verkehr, Energie und Kommunikation (Schweiz)

UN RTDG United Nations Recommendations on the Transport of Dangerous Goods (die Empfehlungen der Vereinten

Nationen für die Beförderung gefährlicher Güter)

UV Ultraviolett

VbF Verordnung über brennbare Flüssigkeiten (Österreichische Verodnung)

VeVA Verordnung über den Verkehr mit Abfällen (Schweiz)

VOC Volatile organic compounds (= flüchtige organische Verbindungen)

vPvB very persistent and very bioaccumulative (= sehr persistent und sehr bioakkumulierbar)

WBF Eidgenössisches Department für Wirtschaft, Bildung und Forschung (Schweiz)

WGK Verordnung über Anlagen zum Umgang mit wassergefährdenden Stoffen - AwSV (Deutsche Verordnung)

WGK1 schwach wassergefährdend

WGK2 deutlich wassergefährdend

WGK3 stark wassergefährdend

z. Zt. zur Zeit

z.B. zum Beispiel

Die hier gemachten Angaben sollen das Produkt im Hinblick auf die erforderlichen Sicherheitsvorkehrungen beschreiben, sie dienen nicht dazu bestimmte Eigenschaften zuzusichern und basieren auf dem heutigen Stand unserer Kenntnisse. Haftung ausgeschlossen.

Ausgestellt von:

Chemical Check GmbH, Chemical Check Platz 1-7, D-32839 Steinheim, Tel.: +49 5233 94 17 0, Fax: +49 5233 94 17 90

© by Chemical Check GmbH Gefahrstoffberatung. Veränderung oder Vervielfältigung dieses Dokumentes bedarf der ausdrücklichen Zustimmung der Chemical Check GmbH Gefahrstoffberatung.