

Karta charakterystyki

Przygotowana 12-11-2024
Aktualizacja: (data) 23-09-2025
Wersja karty 1.1

SEKCJA 1: Identyfikacja substancji/mieszaniny i identyfikacja przedsiębiorstwa

1.1. Identyfikator produktu

Nazwę handlową: Reed diffuser MOHEDA white blossom 100ml
Numer produktu: 2787100
UFI: 3220-J0TN-400T-Q7F2

1.2. Istotne zidentyfikowane zastosowania substancji lub mieszaniny oraz zastosowania odradzane

Zalecane zastosowania:

Diffuser

Zastosowania odradzane:

Stosować wyłącznie zgodnie z powyższym opisem. Inne zastosowania wymagają konsultacji z dostawcą.

1.3. Dane dotyczące dostawcy karty charakterystyki

Nazwa i adres firmy:
DK International Interior A/S
Niels Bohrs Vej 45
DK-8660 Skanderborg
Tlf.: +45 87 81 75 20
<https://www.dkigroup.dk>

Importer:
JYSK a/s
Soedalsparken 18
DK-8220 Brabrand
Tlf.: +45 8939 7500
Compliancequality@JYSK.com

Osoba kontaktowa i Adres email:

dkl@dk-international.dk

Karta charakterystyki została przygotowana i zatwierdzona przez:

Mediator ApS, Centervej 2, DK-6000 Kolding. Konsultant: JFH

1.4. Numer telefonu alarmowego

Numer alarmowy: 112
Centrum Informacji Toksykologicznej: 22 619 66 54

SEKCJA 2: Identyfikacja zagrożeń

2.1. Klasyfikacja substancji lub mieszaniny

CLP (1272/2008):
Eye Irrit. 2;H319

Pełne sformułowanie zwrotów ryzyka znajduje się w sekcja 16.

2.2. Elementy oznakowania



Hasło ostrzegawcze:

Uwaga

Działa drażniąco na oczy. (H319)

Zawiera 3,7-dimethyloctan-3-ol, nopyl acetate, benzyl alcohol, nerol, 1-(1,2,3,4,5,6,7,8-octahydro-2,3,8,8-tetramethyl-2-naphthyl)ethan-1-one, rose ketone-4, delta-damascone. Może powodować wystąpienie reakcji alergicznej. (EUH 208)

W razie konieczności zasięgnięcia porady lekarza należy pokazać pojemnik lub etykietę. (P101)

Chronić przed dziećmi. (P102)

W przypadku utrzymywania się działania drażniącego na oczy: Zasięgnąć porady/zgłosić się pod opiekę lekarza. (P337 + P313)

Usunąć wyciek, aby zapobiec szkodom materialnym. (P390)

2.3. Inne zagrożenia

-

Inne oznakowanie:

-

Karta charakterystyki

Inne

Produkt nie spełnia kryteriów klasyfikacji jako substancja trwała, bioakumulująca i toksyczna (PBT) ani substancja bardzo trwała i wykazująca bardzo dużą zdolność do bioakumulacji (vPvB).

SEKCJA 3: Skład/informacja o składnikach

3.1./3.2. Substancje/ Mieszaniny

NAZWA	Index-nr. / Nr- rej.-REACH	CAS-nr.	EF-nr.	CLP-KLASYFIKACJA	Wagi/Wa gi %	Zauw ażyc
3-Methoxy-3-methyl-1-butanol	- / 01-2119976333-33-xxxx	56539-66-3	260-252-4	Eye Irrit. 2;H319	70 - 85	-
3,7-dimethyloctan-3-ol	- / 01-2119454788-21-xxxx	78-69-3	201-133-9	Skin Irrit. 2;H315, Skin Sens. 1B;H317, Eye Irrit. 2;H319	≥ 0,1 - < 1	-
Nopyl acetate	- / 01-2119982322-38-xxxx	128-51-8	204-891-9	Skin Sens. 1B;H317, Eye Irrit. 2;H319, Aquatic Chronic 2;H411	≥ 0,1 - < 1	-
Benzyl alcohol	603-057-00-5 / 01-2119492630-38-xxxx	100-51-6	202-859-9	Acute Tox. 4;H302, Skin Sens. 1B;H317, Eye Irrit. 2;H319	≥ 0,1 - < 1	-
Nerol	- / 01-2119983244-33-xxxx	106-25-2	203-378-7	Skin Irrit. 2;H315, Skin Sens. 1B;H317, Eye Irrit. 2;H319	≥ 0,1 - < 1	-
1-(1,2,3,4,5,6,7,8-Octahydro-2,3,8,8-tetramethyl-2-naphthyl)ethan-1-one	- / 01-2119489989-04-xxxx	54464-57-2	259-174-3	Skin Irrit. 2;H315, Skin Sens. 1B;H317, Aquatic Chronic 1;H410 M=1	≥ 0,1 - < 1	-
Rose ketone-4	- / -	23696-85-7	245-833-2	Skin Irrit. 2;H315, Skin Sens. 1A;H317; Aquatic Chronic 2;H411	< 0,1	-
Delta-damascone	- / 01-2119535122-53-xxxx	57378-68-4	260-709-8	Acute Tox. 4;H302, Skin Irrit. 2;H315, Skin Sens. 1A;H317, Aquatic Acute 1;H400 M=1, Aquatic Chronic 1;H410	< 0,1	-

Pełne sformułowanie zwrotów ryzyka znajduje się w sekcja 16.

SEKCJA 4: Środki pierwszej pomocy

4.1. Opis środków pierwszej pomocy

Wdychanie:

W razie dyskomfortu: Wyjść na świeże powietrze.

W przypadku utrzymujących się dolegliwości zwrócić się o pomoc do lekarza.

Połknięcie:

Wypłukać dokładnie usta i wypić 1-2 szklanki wody małymi łykami.

W przypadku wystąpienia dolegliwości zwrócić się o pomoc do lekarza.

Kontakt ze skórą:

Zdjąć skażoną odzież.

Przemyć skórę wodą z mydłem.

W przypadku wystąpienia dolegliwości zwrócić się o pomoc do lekarza.

Kontakt z oczami:

Przemywać wodą (najlepiej używając natrysku do przemywania oczu) aż do ustąpienia podrażnienia. Jeśli objawy nie ustępują, zwrócić się o pomoc do lekarza.

Inne informacje:

Podczas wizyty (u) lekarza pokazać kartę charakterystyki lub etykietę.

4.2. Najważniejsze ostre i opóźnione objawy oraz skutki narażenia

Działanie drażniące: Produkt zawiera substancje, których kontakt ze skórą/oczami lub wdychanie wywołuje miejscowe podrażnienie. Kontakt z substancjami powodującymi miejscowe podrażnienie może zwiększyć podatność dotkniętej okolicy na wchłanianie szkodliwych substancji, takich jak alergen.

4.3. Wskazania dotyczące wszelkiej natychmiastowej pomocy lekarskiej i szczególnego postępowania z poszkodowanym

Pokazać niniejszą kartę charakterystyki substancji lekarzowi lub pracownikom pogotowia.

SEKCJA 5: Postępowanie w przypadku pożaru

5.1. Środki gaśnicze

Gasić proszkiem gaśniczym, pianą, dwutlenkiem węgla lub mgłą wodną.

Nie stosować strumienia wody, ponieważ może to spowodować rozprzestrzenienie się pożaru.

Karta charakterystyki

5.2. Szczególne zagrożenia związane z substancją lub mieszaniną

Produkt nie jest bezpośrednio palny. Unikać wdychania oparów i dymów - wyjść na świeże powietrze.

W warunkach pożaru tworzą się niebezpieczne opary.

Narażenie na produkty rozkładu może być niebezpieczne dla zdrowia.

5.3. Informacje dla straży pożarnej

Strażacy powinni stosować odpowiedni sprzęt zabezpieczający.

SEKCJA 6: Postępowanie w przypadku niezamierzonego uwolnienia do środowiska

6.1. Indywidualne środki ostrożności, wyposażenie ochronne i procedury w sytuacjach awaryjnych

Informacje dotyczące sprzętu ochrony osobistej podano w sekcja 8.

Unikać kontaktu z oczami i skórą.

6.2. Środki ostrożności w zakresie ochrony środowiska

Unikać niepotrzebnych zrzutów do środowiska.

6.3. Metody i materiały zapobiegające rozprzestrzenianiu się skażenia i służące do usuwania skażenia

Wyrzucić rozlany produkt ścierką.

6.4. Odniesienia do innych sekcji

Informacje dotyczące sprzętu ochrony osobistej podano w sekcja 8.

Instrukcje dotyczące usuwania odpadów zamieszczono w sekcja 13.

SEKCJA 7: Postępowanie z substancjami i mieszaninami oraz ich magazynowanie

7.1. Środki ostrożności dotyczące bezpiecznego postępowania

W celu uzyskania informacji na temat środków ostrożności związanych z użyciem produktu i środków ochrony indywidualnej zob. sekcja 8.

Należy zapewnić dostęp do bieżącej wody i płuczki do oczu.

7.2. Warunki bezpiecznego magazynowania, w tym informacje dotyczące wszelkich wzajemnych niezgodności

Brak jest specjalnych wymagań dotyczących przechowywania. Jednakże produkt należy przechowywać w sposób bezpieczny i chronić przed dziećmi.

Przechowywać w szczelnie zamkniętym oryginalnym opakowaniu.

7.3. Szczególne zastosowanie(-a) końcowe

Patrz wniosek, sekcja 1.

SEKCJA 8: Kontrola narażenia/środki ochrony indywidualnej

8.1. Parametry dotyczące kontroli

Rozporządzenie Ministra Rodziny, Pracy i Polityki Społecznej z dnia 12 czerwca 2018 r. w sprawie najwyższych dopuszczalnych stężeń i natężeń czynników szkodliwych dla zdrowia w środowisku pracy z późniejszymi zmianami.

NAZWA	NDS mg/m ³	NDSch mg/m ³	NDSP mg/m ³	Zauważyć
Benzyl alcohol	240	-	-	-
Wartość-DNEL/PNEC:				
DNEL 3-Methoxy-3-methyl-1-butanol				
		Pracownicy		Konsumenci
Wziewanie - Przewlekłe Ogólnoustrojowe		80 mg/m ³		40 mg/m ³
Naskórnienie - Przewlekłe Ogólnoustrojowe		6,25 mg/kg bw/day		3,1 mg/kg bw/day
Doustnie - Przewlekłe Ogólnoustrojowe		-		2,5 mg/kg bw/day
DNEL 3,7-dimethyloctan-3-ol				
		Pracownicy		Konsumenci
Wziewanie - Przewlekłe Ogólnoustrojowe		11,14 mg/m ³		2,75 mg/m ³
Naskórnienie - Przewlekłe Ogólnoustrojowe		3,16 mg/kg bw/day		1,29 mg/kg bw/day
Naskórnienie - Przewlekłe Miejscowe		190 µg/cm ²		190 µg/cm ²
Doustnie - Przewlekłe Ogólnoustrojowe		-		1,58 mg/kg bw/day
DNEL Benzyl alcohol				
		Pracownicy		Konsumenci
Wziewanie - Przewlekłe Ogólnoustrojowe		22 mg/m ³		5,4 mg/m ³
Wziewanie - Ostre Ogólnoustrojowe		110 mg/m ³		27 mg/m ³
Naskórnienie - Przewlekłe Ogólnoustrojowe		8 mg/kg bw/day		4 mg/kg bw/day
Naskórnienie - Ostre Ogólnoustrojowe		40 mg/kg bw/day		20 mg/kg bw/day
Doustnie - Przewlekłe Ogólnoustrojowe		-		4 mg/kg bw/day
Doustnie - Ostre Ogólnoustrojowe		-		20 mg/kg bw/day

Karta charakterystyki

DNEL Nerol

	Pracownicy	Konsumenci
Wziewanie - Przewlekłe Ogólnoustrojowe	4,4 mg/m ³	1,09 mg/m ³
Naskórnianie - Przewlekłe Ogólnoustrojowe	1,25 mg/kg bw/day	0,62 mg/kg bw/day
Doustnie - Przewlekłe Ogólnoustrojowe	-	0,62 mg/kg bw/day

PNEC 3,7-dimethyloctan-3-ol

Woda słodka	0,024 mg/L
Intermittent releases (Woda słodka)	0,089 mg/L
Woda morska	0,002 mg/L
Gleba	1,21 mg/kg soil dw

PNEC Benzyl alcohol

Woda słodka	1 mg/L
Intermittent releases (Woda słodka)	2,3 mg/L
Woda morska	0,1 mg/L
Gleba	0,456 mg/kg soil dw

PNEC Nerol

Woda słodka	7,45 µg/L
Intermittent releases (Woda słodka)	74,5 µg/L
Woda morska	0,745 µg/L
Gleba	22,3 µg/kg soil dw

8.2. Kontrola narażenia

Nie ma scenariusza narażenia dla tego produktu.

Stosowne techniczne środki kontroli:

Po użyciu umyć ręce.

Osobiste wyposażenie ochronne:

Ochronę dróg oddechowych:

Zwykle niewymagane.

Ochronę rąk:

Zwykle niewymagane.

Ochronę oczu lub twarzy:

Zwykle niewymagane.

Ochronę skóry:

Zwykle niewymagane.

Kontrola narażenia środowiska:

Należy zapewnić spełnianie lokalnych przepisów dotyczących emisji.

SEKCJA 9: Właściwości fizyczne i chemiczne

9.1. Informacje na temat podstawowych właściwości fizycznych i chemicznych

Stan skupienia:	Ciecz
Kolor:	-
Zapach:	Zapach perfumowany
Temperatura topnienia/krzepnięcia (°C):	-
Temperatura wrzenia lub początkowa temperatura wrzenia i zakres temperatur wrzenia (°C):	-
Palność materiałów:	-
Dolna i górna granica wybuchowości (vol-%):	-
Temperatura zapłonu (°C):	> 105
Temperatura samozapłonu (°C):	-
Temperatura rozkładu (°C):	-
pH:	-
Lepkość kinematyczna (mm ² /s):	-
Rozpuszczalność:	-
Współczynnik podziału n-oktanol/woda (wartość współczynnika log):	-
Prężność pary:	-
Gęstość lub gęstość względna:	-
Względna gęstość pary:	-
Charakterystyka cząsteczek:	-

Karta charakterystyki

9.2. Inne informacje

LZO (lotne związki organiczne):

0,26 %

SEKCJA 10: Stabilność i reaktywność

10.1. Reaktywność

Brak danych.

10.2. Stabilność chemiczna

Produkt jest trwały, jeśli stosowany jest zgodnie ze wskazaniami dostawcy.

10.3. Możliwość występowania niebezpiecznych reakcji

Nieznane.

10.4. Warunki, których należy unikać

Nieznane.

10.5. Materiały niezgodne

Unikać kontaktu z silnymi zasadami.

Unikać kontaktu z silnymi utleniaczami.

Unikać kontaktu z silnymi reduktorami.

Unikać kontaktu z silnymi kwasami.

10.6. Niebezpieczne produkty rozkładu

Brak, w przypadku składowania w zalecanych warunkach magazynowania.

SEKCJA 11: Informacje toksykologiczne

11.1. Informacje na temat klas zagrożenia zdefiniowanych w rozporządzeniu (WE) nr 1272/2008

Toksyczność ostra:

W oparciu o dostępne dane produkt nie spełnia kryteriów klasyfikacji.

Substancja	Dróg narażenia	Rodzaj	Test	Wynik
3-Methoxy-3-methyl-1-butanol	Doustnie	Szczur	LD50	4,3 g/kg bw
3-Methoxy-3-methyl-1-butanol	Wziewnie	Szczur	LC50/ 4 Godziny	> 5 mg/L air
3-Methoxy-3-methyl-1-butanol	Naskórnice	Szczur	LD50	> 2000 mg/kg bw
3,7-dimethyloctan-3-ol	Doustnie	Szczur	LD50	8270 mg/kg bw
3,7-dimethyloctan-3-ol	Naskórnice	Królik	LD50	> 5000 mg/kg bw
Benzyl alcohol	Doustnie	Szczur	LD50	1200 mg/kg bw
Benzyl alcohol	Wziewnie	Szczur	LC50/ 4 Godziny	> 4178 mg/m ³ air
Nerol	Doustnie	Szczur	LD50	4500 mg/kg bw
Nerol	Naskórnice	Królik	LD50	> 5000 mg/kg bw

Działanie żrące/drażniące na skórę:

Może powodować lekkie podrażnienie.

Poważne uszkodzenie oczu/działanie drażniące na oczy:

Działa drażniąco na oczy. Powoduje pieczenie i łzawienie.

Działanie uczulające na drogi oddechowe lub skórę:

Zawiera 3,7-dimethyloctan-3-ol, nopyl acetate, benzyl alcohol, nerol, 1-(1,2,3,4,5,6,7,8-octahydro-2,3,8,8-tetramethyl-2-naphthyl)ethan-1-one, rose ketone-4, delta-damascone. Może powodować wystąpienie reakcji alergicznej.

Działanie mutagenne na komórki rozrodcze:

W oparciu o dostępne dane produkt nie spełnia kryteriów klasyfikacji.

Działanie rakotwórcze:

W oparciu o dostępne dane produkt nie spełnia kryteriów klasyfikacji.

Szkodliwe działanie na rozrodczość:

W oparciu o dostępne dane produkt nie spełnia kryteriów klasyfikacji.

Działanie toksyczne na narządy docelowe – narażenie jednorazowe:

W oparciu o dostępne dane produkt nie spełnia kryteriów klasyfikacji.

Karta charakterystyki

Działanie toksyczne na narządy docelowe – narażenie powtarzane:

W oparciu o dostępne dane produkt nie spełnia kryteriów klasyfikacji.

Zagrożenie spowodowane aspiracją:

W oparciu o dostępne dane produkt nie spełnia kryteriów klasyfikacji.

11.2. Informacje o innych zagrożeniach

Dane testowe nie są dostępne.

SEKCJA 12: Informacje ekologiczne

12.1. Toksyczność

Substancja	Czas trwania badań	Rodzaj	Test	Wynik
3-Methoxy-3-methyl-1-butanol	96 Godziny	Ryby	LC50	> 100 mg/L
3-Methoxy-3-methyl-1-butanol	48 Godziny	Rozwielitka	EC50	> 1000 mg/L
3-Methoxy-3-methyl-1-butanol	72 Godziny	Algi	EC50	> 1000 mg/L
3,7-dimethyloctan-3-ol	96 Godziny	Ryby	LC50	8,9 mg/L
3,7-dimethyloctan-3-ol	48 Godziny	Rozwielitka	EC50	14,2 mg/L
3,7-dimethyloctan-3-ol	72 Godziny	Algi	EC50	21,6 mg/L
Benzyl alcohol	48 Godziny	Rozwielitka	EC50	230 mg/L
Benzyl alcohol	72 Godziny	Algi	EC50	770 mg/L
Nerol	96 Godziny	Ryby	LC50	20,3 mg/L
Nerol	48 Godziny	Rozwielitka	EC50	32,4 mg/L
Nerol	72 Godziny	Algi	EC50	9,54 mg/L

12.2. Trwałość i zdolność do rozkładu

Substancja	Ulega rozkładowi w środowisku	Test	Wynik
3-Methoxy-3-methyl-1-butanol	Tak	OECD Guideline 301 F	28 Dni 93 %
3,7-dimethyloctan-3-ol	Tak	OECD Guideline 301 F	28 Dni 60 - 70%
Benzyl alcohol	Tak	OECD Guideline 301 C	14 Dni 92-96%
Nerol	Tak	OECD Guideline 301 D	28 Dni 90%

12.3. Zdolność do bioakumulacji

Substancja	Potencjał bioakumulacji	LogPow
3-Methoxy-3-methyl-1-butanol	Nie	0,18
3,7-dimethyloctan-3-ol	Tak	3,3
Benzyl alcohol	Nie	1,1
Nerol	Nie	~2,76

12.4. Mobilność w glebie

Dane testowe nie są dostępne.

12.5. Wyniki oceny właściwości PBT i vPvB

Produkt nie spełnia kryteriów klasyfikacji jako substancja trwała, bioakumulująca i toksyczna (PBT) ani substancja bardzo trwała i wykazująca bardzo dużą zdolność do bioakumulacji (vPvB).

12.6. Właściwości zaburzające funkcjonowanie układu hormonalnego

Dane testowe nie są dostępne.

12.7. Inne szkodliwe skutki działania

Brak.

Karta charakterystyki

SEKCJA 13: Postępowanie z odpadami

13.1. Metody unieszkodliwiania odpadów

Pozbywać się zgodnie z miejscowymi i narodowymi dyrektywami dotyczącymi gospodarki odpadów.

Zebrać wyciek i odpady do zamkniętego, szczelnego pojemnika w celu usunięcia ich na miejscowym składowisku odpadów niebezpiecznych.

EWC-kod	Opis
16 03 05	Odpady organiczne zawierające substancje niebezpieczne

Właściwe oznakowanie:

-

Zanieczyszczone opakowanie:

Nieoczyszczone opakowanie należy utylizować poprzez lokalny program usuwania odpadów.

SEKCJA 14: Informacje dotyczące transportu

Produkt nie jest objęty przepisami dotyczącymi transportu drogowego i morskiego towarów niebezpiecznych (ADR, IMDG i IATA).

14.1 -14.4.

ADR

-

IMDG/IATA

-

14.5. Zagrożenia dla środowiska

-

14.6. Szczególne środki ostrożności dla użytkowników

-

14.7. Transport morski luzem zgodnie z instrumentami IMO

Nie dotyczy.

SEKCJA 15: Informacje dotyczące przepisów prawnych

15.1. Przepisy prawne dotyczące bezpieczeństwa, zdrowia i ochrony środowiska specyficzne dla substancji lub mieszaniny

Źródła:

Rozporządzenie Ministra Rodziny, Pracy i Polityki Społecznej z dnia 12 czerwca 2018 r. w sprawie najwyższych dopuszczalnych stężeń i natężeń czynników szkodliwych dla zdrowia w środowisku pracy z późniejszymi zmianami.

Inne oznakowanie:

-

Ograniczenia użycia:

-

Wymagania szczególnego wykształcenia:

-

15.2. Ocena bezpieczeństwa chemicznego

Brak.

SEKCJA 16: Inne informacje

Sporządzona zgodnie z rozporządzenie (WE) nr 1907/2006 (REACH) z późniejszymi zmianami.

Inne informacje:

Źródła:

Rozporządzenie (WE) nr 1907/2006 Parlamentu Europejskiego, z późniejszymi zmianami

Rozporządzenie (WE) nr 1272/2008 Parlamentu Europejskiego, z późniejszymi zmianami.

Dyrektywie 2008/98/WE, z późniejszymi zmianami

ECHA - Europejska Agencja Chemikaliów

Karta charakterystyki

Pełne sformułowanie zwrotów ryzyka wymienionych w sekcja 2+3:

H302	Działa szkodliwie po połknięciu.
H315	Działa drażniąco na skórę.
H317	Może powodować reakcję alergiczną skóry.
H319	Działa drażniąco na oczy.
H410	Działa bardzo toksycznie na organizmy wodne, powodując długotrwałe skutki.
H411	Działa toksycznie na organizmy wodne, powodując długotrwałe skutki.
EUH 208	Zawiera 3,7-dimethyloctan-3-ol, nopol acetate, benzyl alcohol, nerol, 1-(1,2,3,4,5,6,7,8-octahydro-2,3,8,8-tetramethyl-2-naphthyl)ethan-1-one, rose ketone-4, delta-damascene. Może powodować wystąpienie reakcji alergicznej.

Klasyfikacja zgodnie z rozporządzeniem (WE) nr 1272/2008:

Eye Irrit. 2:H319 Metoda obliczeniowa

Stosowane skróty i akronimy stosowanych w karcie charakterystyki:

REACH: Rozporządzenie (WE) nr 1907/2006 w sprawie rejestracji, oceny, udzielania zezwoleń i stosowanych ograniczeń w zakresie chemikaliów.

CLP: Rozporządzenie w sprawie klasyfikacji, oznakowania i pakowania. Rozporządzenie (WE) nr 1272/2008.

CAS-Numer.: numer Chemical Abstracts Service (numer CAS).

Numer WE.: Numer EINECS i ELINCS (zob. też EINECS i ELINCS).

DNEL: Pochodny poziom niepowodujacy zmian.

PNEC: Przewidywane stężenie niepowodujące zmian w środowisku.

STOT: Działanie toksyczne na narządy docelowe.

LD50: Dawka śmiertelna dla 50% populacji badawczej (mediana dawki śmiertelnej).

LC50: Steżenie śmiertelne dla 50% populacji badawczej.

EC50: Efektywne stężenie substancji powodujące reakcje na poziomie 50% maksymalnej wartości.

PBT: Substancja trwała, wykazująca zdolność do bioakumulacji i toksyczna.

vPvB: Bardzo trwały i wykazujący bardzo dużą zdolność do bioakumulacji.

NOEC: Najwyższe stężenie, przy którym nie obserwuje się szkodliwych zmian to najwyższe badane stężenie, przy którym w badaniu nie zaobserwowano statystycznie znaczących skutków u narażonej populacji w porównaniu z odpowiednią grupą kontrolną.

NOAEL: Poziom dawkowania, przy którym nie obserwuje się szkodliwych zmian to najwyższa badana dawka lub poziom narażenia, przy których nie występują statystycznie znaczące wzrosty częstotliwości lub intensywności szkodliwych skutków u narażonej populacji względem odpowiedniej grupy kontrolnej; przy takiej dawce lub poziomie mogą występować pewne skutki, ale nie są one uważane za szkodliwe ani będące prekursorami szkodliwych skutków.

Inne:

Informacje zawarte w niniejszej karcie bezpieczeństwa odnoszą się tylko do produktu wymienionego w sekcja 1 i mogą nie być aktualne w odniesieniu do użycia razem z innymi produktami.

Zmiany zostały dokonane w następujących sekcja:

Ogólna aktualizacja.

Niniejszy arkusz zastępuje wersję:

1.0