

Как да нотифицираме вещества за
списъка за класификация
и етикетиране

Практическо ръководство 7

Редакция 1.1 – юни 2012 г.

ABC

ПРАВНА ИНФОРМАЦИЯ

Настоящият документ представлява ръководство по Регламента CLP, в което се обясняват задълженията на CLP и начинът на изпълнението им. Въпреки това потребителите следва да имат предвид, че текстът на Регламента CLP е единственият автентичен правен референтен документ и че информацията в настоящия документ не представлява правен съвет. Европейската агенция по химикали не носи отговорност за съдържанието на документа.

Редакция	Промени
Редакция 1	Първо издание – март 2010 г.
Редакция 1.1	Първа редакция – юни 2012 г.

Практическо ръководство 7:

Как да нотифицираме вещества за списъка за класификация и етикетиране

Референтен номер: ECHA-1-B-01.1-BG
ISBN-13: 978-92-9217-682-2
ISSN: 1831-6700
Дата на издаване: юни 2012 г.
Език: BG

© Европейска агенция по химикали, 2012 г.
Заглавна страница © Европейска агенция по химикали

Възпроизвеждането е разрешено, при условие че източникът се посочи по следния начин:
„Източник: Европейска агенция по химикали, <http://echa.europa.eu/>“ и се уведоми писмено информационният отдел на Агенцията (publications@echa.europa.eu).

Настоящият документ ще бъде наличен на следните 22 езика:

български, чешки, датски, нидерландски, английски, естонски, фински, френски, немски, гръцки, унгарски, италиански, латвийски, литовски, малтийски, полски, португалски, румънски, словашки, словенски, испански и шведски.

Всички въпроси и забележки относно настоящия документ изпращайте, като използвате формуляра за искане на информация (посочете референтния номер и датата на издаване). формулярът за искане на информация може да се намери в раздела за контакти на уебсайта на ECHA на:
http://echa.europa.eu/about/contact_en.asp

Европейска агенция по химикали

Пощенски адрес: P.O. Box 400, FI-00121 Helsinki, Finland
Адрес за посещения: Annankatu 18, Helsinki, Finland

НОТИФИКАЦИЯ

Основни положения

- Вносителите и производителите нотифицират опасните вещества, които пускат на пазара самостоятелно или в смес, независимо от количеството.
- Вносителите и производителите нотифицират веществата, които подлежат на регистриране по Регламента REACH, ако ги пускат на пазара.
- Възможно е да се наложи актуализиране на вече съществуващи регистрации на вещества, пускани на пазара, за да се приведат в съответствие с класификацията и етикетването съгласно Регламента CLP.
- Нотификацията трябва да се извърши не по-късно от един месец след датата на пускане на веществото на пазара.
- Нотификацията е безплатна.

Съдържание

1. ВЪВЕДЕНИЕ.....	6
1.1 Какво е предназначението на ръководството?	6
1.2 Какво представлява Регламентът CLP?.....	6
1.3 Какво представлява нотификацията по Регламента CLP?	7
1.4 Какво представлява списъкът за класификация и етикетиране?.....	7
2. ОПРЕДЕЛЯНЕ НА РОЛИТЕ И ЗАДЪЛЖЕНИЯТА	9
2.1 Трябва ли да подавам нотификация до инвентарния списък?.....	9
2.2 За кои вещества трябва да се нотифицира инвентарният списък?	9
2.3 Трябва ли да се възприема съществуващата класификация и етикетиране на нотифицирано вещество?	11
2.4 Какви са сроковете за нотификация?	11
2.5 Трябва ли да се подава нотификация за вещества, подлежащи на регистриране по Регламента REACH?	11
2.6 Кога трябва да се актуализира нотификацията?.....	12
2.7 Мога ли да поставя флаг за конфиденциалност на нотифицираната информация?	12
3. ПРАКТИЧЕСКИ УКАЗАНИЯ ЗА НОТИФИКАЦИЯТА	14
3.1 Каква информация трябва да съдържа нотификацията?	14
3.2 Как да се подготвя за нотификацията?	14
3.3 Как мога да изготвя нотификация?.....	15
3.4 Как мога да подам нотификация?.....	16
3.5 Как мога да актуализирам нотификация за класификация и етикетиране?.....	19
4. ВАЖНА ИНФОРМАЦИЯ	21
4.1 Пускане на пазара	21
4.2 Група производители или вносители	21
4.3 Основни положения при идентифициране на веществата	22
5. ДОПЪЛНИТЕЛНА ИНФОРМАЦИЯ	24
Приложение 1	27

1. ВЪВЕДЕНИЕ

1.1 Какво е предназначението на ръководството?

Настоящият документ съдържа информация, която може да ви помогне да определите дали трябва да нотифицирате Европейската агенция по химикали (ECHA) (която поддържа списък за класификация и етикетирание) за веществата, с които работите. В документа е обяснена процедурата за подготвяне и подаване на нотификация в съответствие с изискванията на Регламент (ЕО) № 1272/2008 (Регламент CLP). В документа се предполага, че познавате основните идеи и понятия при класификация и етикетирание, поради което те не са обяснени.

Настоящото ръководство е особено полезно за дружества, които произвеждат различни вещества и ги предлагат на пазара на държавите-членки на ЕС¹, както и за дружества, които внасят вещества или смеси в ЕС от държави извън ЕС.

Настоящият документ е важен за вас, ако вашето дружество извършва една или няколко от изброените по-долу дейности и предлага съответните вещества или смеси (препарати) на пазара:

- произвежда вещества (включително изолирани междинни продукти), които подлежат на регистрация по Регламента REACH²;
- внася вещества (например багрила), които подлежат на регистрация по Регламента REACH;
- произвежда или внася вещества, класифицирани като опасни, независимо от количествата;
- внася смеси, съдържащи опасни вещества, независимо от количествата;
- внася изделия, съдържащи вещества, които подлежат на регистрация съгласно член 7 на Регламента REACH.

Настоящият документ е наличен на 22 официални езика на ЕС и може да бъде изтеглен от уебсайта на ECHA. В него не само е приведена основната информация, необходима за нотификацията, но има и препратки към най-важните ръководства и инструменти за извършването ѝ.

1.2 Какво представлява Регламентът CLP?

Регламентът CLP е новото законодателство на ЕС относно класификацията, етикетирането и опаковането на вещества и смеси. Той интегрира в законодателството на ЕС критериите за класификация от глобалната хармонизирана система (GHS) на ООН. Регламентът CLP постепенно ще замени Директивата относно опасните вещества³ (DSD) и Директивата относно опасните препарати⁴ (DPD).

¹ Държавите-членки на ЕС са Австрия, Белгия, България, Кипър, Чешката република, Дания, Естония, Финландия, Франция, Германия, Гърция, Унгария, Ирландия, Италия, Латвия, Литва, Люксембург, Малта, Нидерландия, Полша, Португалия, Румъния, Словакия, Словения, Испания, Швеция и Обединеното кралство. След като държавите от ЕАСТ, подписали споразумението за ЕИП (понастоящем това са Исландия, Лихтенщайн и Норвегия), включат Регламента CLP в националните си законодателства, всички позовавания на „ЕС“ и „държавите-членки“ в настоящия документ ще включват и тези държави.

² Регламент (ЕО) № 1907/2006 на Европейския парламент и на Съвета относно регистрацията, оценката, разрешаването и ограничаването на химикали.

³ Директива 67/548/ЕИО на Съвета за сближаване на законовите, подзаконовите и административните разпоредби на държавите-членки относно класификацията, опаковането и етикетирането на опасни вещества.

⁴ Директива 1999/45/ЕО на Европейския парламент и на Съвета за сближаване на законовите, подзаконовите и административните разпоредби на държавите-членки относно класифицирането, опаковането и етикетирането на опасни препарати.

Регламентът CLP предвижда, че всички вещества трябва да бъдат класифицирани и етикетирани в съответствие с критериите на CLP, считано от 1 декември 2010 г.⁵ и че всички смеси трябва да бъдат класифицирани и етикетирани в съответствие с критериите на CLP, считано от 1 юни 2015 г. Допълнителни насоки относно Регламента CLP са предоставени в [Уводното ръководство относно CLP](#), а по-подробна информация относно класификацията и етиктирането в [Ръководството за прилагане на критериите на Регламента CLP](#).

Горните два документа, Регламентът CLP и други документи с практически и разяснителен характер са достъпни на уебсайта на ECHA на <http://echa.europa.eu/bg/regulations/clp>, както и на уебсайтовете, към които има препратки в края на настоящото ръководство.

С влизането в сила на Регламента CLP дял XI на Регламента REACH се отменя. Хармонизираните класификации от приложение I на DSD са включени в таблица 3.2 на приложение VI на Регламента CLP и прилагането им е задължително.

1.3 Какво представлява нотификацията по Регламента CLP?

Членове 39 до 42 на Регламента CLP уреждат нотификацията в списъка за класификация и етиктиране.

По принцип нотификацията съгласно Регламента CLP означава производителите и вносителите да подават определени данни относно класификацията и етиктирането на веществата, които предлагат на пазара, с цел включване в списъка за класификация и етиктиране, поддържан от ECHA (практическите подробности са описани в глава 3). Списъкът представлява нова база данни, която не съществуваше съгласно старата законова уредба за класификация и етиктиране (DSD и DPD).

Нотификацията по Регламента CLP е задължителна за всички опасни вещества, независимо от количеството и за всички неопасни вещества, подлежащи на регистриране съгласно Регламента REACH, когато се пускат на пазара на ЕС.

Нотификацията по Регламента CLP се извършва в определени срокове – вж. глава 2.4 на настоящия документ.

1.4 Какво представлява списъкът за класификация и етиктиране?

Информацията от нотификациите се събира в база данни, наричана „списък за класификация и етиктиране“. Базата данни включва също така информация от регистрационните досиета по Регламента REACH и данни за веществата с хармонизирана класификация и етиктиране, т.е. веществата, изброени в част 3 на приложение VI на Регламента CLP.

Част от информацията от нотификациите е на разположение в публичния списък за класификация и етиктиране. Публичният списък за класификация и етиктиране е централен източник на информация относно класификацията и етиктирането на веществата за всички потребители на химикали.

Общодостъпната версия на списъка за класификация и етиктиране включва означенията на веществото, посочени в член 119, параграф 1 на Регламента REACH, класификацията и елементите на етикетите, както и съответната специфична пределна концентрация (SCL) или мултипликационен коефициент (М-коефициент) за всяко вещество. Самоличността на

⁵ Класификацията на веществата съгласно DSD трябва да се указва в информационните листове за безопасност до 1 юни 2015 г.

нотификатора няма да е общодостъпна. Същото важи и за наименованието по IUPAC на някои вещества, за които е зададен съответен флаг за конфиденциалност; вижте също така глава 2.7 на този документ.

2. ОПРЕДЕЛЯНЕ НА РОЛИТЕ И ЗАДЪЛЖЕНИЯТА

2.1 Трябва ли да подавам нотификация до инвентарния списък?

Ако сте някой от доставчиците, изброени в оцветеното поле в глава 1.1 на настоящото ръководство, имате задължението да нотифицирате класификацията и етикетирането на веществата, с които работите за списъка.

Дружествата, които произвеждат вещества или смеси извън ЕС, не са длъжни да нотифицират Европейската агенция по химикали (ECHA) с цел попълване на списъка за класификация и етикетирание. Производителите на вещества и смеси със седалище извън ЕС, възнамеряващи да внасят вещества и смеси в ЕС, трябва да предоставят съответната информация (напр. комплект данни по IUCLID) на дружествата вносители в ЕС, които са задължени да извършат нотификацията.

Ако производител на вещества или смеси със седалище извън ЕС поради съображения за поверителност не желае да разкрива състава на своите вещества или смеси пред дружествата вносители в ЕС, той може да определи едно от тези дружества, което да подаде нотификацията от името на останалите вносители (вж. глава 4.2 относно нотификацията от името на група). Като алтернатива, трета страна, която сама по себе си не е производител или вносител (напр. изключителен представител (OR), който вече е бил назначен за целите на регистрацията по REACH) може да направи групова нотификация от името на вносителите на ЕС. Такова трето лице може да подаде нотификацията, но не може да поеме задълженията на вносителите, които са част от групата. Ако се използва такова решение, лицето, което подава нотификацията, трябва да може да документира, че е упълномощено да действа от името и в полза на производител(ите)/ вносител(ите), които са част от групата, както и че производител(ите)/ вносител(ите) признават, че са единствено и изцяло отговорни за изпълнението на всички свои задължения, свързани с нотификацията.

Документацията, свързана със създаването на тази група от производители и вносители, заедно с данните и информацията, на която са базирани C&L, може да се наложи да бъдат предоставени на компетентните органи и на съответните изпълнителни органи.

2.2 За кои вещества трябва да се нотифицира инвентарният списък?

По принцип задължението за нотификация с цел включване на веществата в списъка за класификация и етикетирание е приложимо за **всички опасни вещества**, обхванати от Регламента CLP, използвани самостоятелно или като съставки в опасни смеси над определени пределни концентрации (вж. приложение 1 на настоящото ръководство), които се внасят или произвеждат и **се предлагат на вътрешния пазар** на ЕС. Нотификация е необходима и при неклаифицирани **вещества, които подлежат на регистриране съгласно Регламента REACH**, т.е. произвеждани или внасяни в количества от 1 тон или повече на година (вж. също глава 1.1). Това се отнася за самостоятелни вещества, за вещества, представляващи съставки на смеси и за вещества, съдържащи се във внасяни изделия, за които е необходимо регистриране по член 7 от Регламента REACH. Трябва да се има предвид, че нотификацията е задължителна, дори когато класификацията и етикетирането на веществото са (напълно) хармонизирани и то присъства в списъка, приведен в част 3 на приложение VI на Регламента CLP.

От друга страна, задължението за нотификация не е приложимо за някои **вещества и смеси в завършен вид**, предназначени за крайния потребител или за употреба, уредена със специфични законови разпоредби, например радиоактивни вещества, лекарствени продукти, козметични продукти, храни и хранителни вещества. Допълнителна информация има в член 1 „Цел и приложно поле“ на Регламента CLP.

Веществата, за които е извършена нотификация по Директива 67/548/ЕИО (NONS), се считат за регистрирани съгласно Регламента REACH. За вещества NONS, произвеждани или внасяни в количество, равно или превишаващо 1 тон на година, трябва без неоправдано забавяне да се актуализират съответните досиета, за да се включи класификацията по Регламента CLP, и поради това не е необходима отделна нотификация.

За вещества NONS, нотифицирани в количества под 1 тон съгласно Директива 67/548/ЕИО и за които не е направено актуализиране на тонажната група, трябва да се направи отделна нотификация в списъка, ако веществото е класифицирано като опасно и е пуснато на пазара. Това означава, че:

- ако годишният обем на веществото NONS остава под 1 тон, дружеството трябва да извърши за него нотификация за класификация и етикетиране. Веднага щом обемът достигне тази прагова стойност, трябва да се направи актуализация във формуляра за регистрационното досие;
- ако годишният обем вече е достигнал или превишава праговата стойност от 1 тон, трябва да се направи актуализация във формуляра за регистрационното досие.

Вещества и смеси за научноизследователска и развойна дейност се изключват от приложното поле на Регламента CLP, само когато се използват при контролирани условия съгласно законодателството на Общността по отношение на работното място и околната среда и когато не се пускат на пазара. Ако горните условия не са изпълнени, тези вещества попадат в приложното поле на Регламента CLP независимо от количеството и за тях е необходимо да се извърши нотификация, ако според наличната информация отговарят на критериите за класифициране като опасни.

Веществата за научноизследователска и развойна дейност, свързана с продукти и процеси (НИРДСПП), трябва да бъдат нотифицирани в списъка за класификация и етикетиране независимо от тонажа, когато отговарят на критериите за класификация като опасни вещества и когато се предлагат на пазара. Това се отнася също така и за НИРДСПП вещества в смеси, ако сместа е класифицирана заради веществото.

Класификацията и етикетирането на **активните вещества в продуктите за растителна защита⁶ (PPP) и биоцидните продукти⁷ (BP)** обикновено са хармонизирани за всички класове на опасност и са приведени в таблици 3.1 и 3.2 на приложение VI на Регламента CLP. За активните вещества винаги се извършва нотификация за списъка, когато се пускат на пазара.

Сплавите се считат за специални препарати (CLP терминология: смеси) съгласно терминологията на Регламентите REACH и CLP. Необходимо е да се извършва нотификация за съставките на сплавите, ако те са опасни и ако количеството им в сплавта превишава определена пределна концентрация (вж. приложение 1 към настоящото ръководство).

Полимерите подлежат на нотификация по член 39, буква б) и член 40 на Регламента CLP, когато са класифицирани като опасни и се внасят или произвеждат и се пускат на пазара. От друга страна, **мономерите**, включени в такива полимери, не се считат за пускани на пазара и за тях не е необходима нотификация.

Съгласно Регламента CLP, вносителите на **изделия** не са задължени да нотифицират класификацията и етикетирането на веществата, съдържащи се в изделията, с изключение на веществата, за които се изисква регистриране по член 7 на Регламента REACH.

⁶ Веществата, попадащи в приложното поле на Директива 91/414/ЕИО на Съвета.

⁷ Веществата, попадащи в приложното поле на Директива 98/8/ЕО на Европейския парламент и на Съвета.

2.3 Трябва ли да се възприема съществуващата класификация и етикетиране на нотифицирано вещество?

Класификацията и етикетирането на веществата, които вече са нотифицирани за списъка или за които е направено хармонизирано вписване в част III от приложение VI на Регламента CLP, ще бъдат показани като исторически данни, когато правите онлайн нотификация през REACH-IT.

Ако вашето вещество има хармонизирана класификация и етикетиране в приложение VI, Регламентът CLP изисква да направите съответната класификация и етикетиране. След това трябва да поставите отметка в квадратчето „I agree“ (Приемам) за хармонизираните класове на опасност и за различията, показани по време на онлайн нотифицирането.

Когато класификацията и етикетирането на дадено вещество не са хармонизирани, бъдещите му нотификатори и регистранти трябва да положат всички усилия, за да намерят обща класификация и етикетиране, които да бъдат включени в списъка. Подобно на споменатия по-горе случай, това ще бъде по-лесно при онлайн нотификацията чрез REACH-IT: там, където прецените, че показаната класификация и етикетиране са подходящи, можете само да поставите отметка в квадратчето „I agree“ (Приемам) и съответните полета от досието ви за нотифициране ще се попълнят автоматично.

Когато вече е постигнато споразумение между различните нотификатори относно класификацията и етикетирането на дадено вещество преди да е извършена нотификацията, например в SIEF, може да се окаже удачно за съответните производители или вносителите да образуват група и да нотифицират класификацията и етикетирането в ECHA като съвместно вписване, вижте също така глава 4.2.

2.4 Какви са сроковете за нотификация?

Общото правило е, че нотификацията за класификация и етикетиране на дадено вещество се извършва не по-късно от един месец след датата на пускане на веществото на пазара. За вносителите едномесечният срок започва да тече от деня, в който веществото (самостоятелно или в смес) физически попадне на митническата територия на Общността.

2.5 Трябва ли да се подава нотификация за вещества, подлежащи на регистриране по Регламента REACH?

Не можете да извършвате отделна нотификация за вещества, които се пускат на пазара, ако вече сте ги регистрирали по Регламента REACH, **и** ако досието за регистрация съдържа класификацията и етикетирането съгласно Регламента CLP (раздел 2.1 на IUCLID 5). В този случай досието за регистриране вече съдържа информацията, която трябва да се подава при нотификацията за веществото с цел включване в списъка за класификация и етикетиране.

Задължението за класификация и етикетиране на веществата по новите критерии на CLP възниква на 1 декември 2010 г. Това означава, че след 1 декември 2010 г. трябва **винаги** да включвате и данните за класификацията и етикетирането съгласно CLP. Регистрационните досиета, подадени преди 1 декември 2010 г., трябва да бъдат актуализирани с тази информация без неоправдано забавяне.

Ако вашето вещество подлежи на поетапно въвеждане на пазара и ще се регистрира само през 2013 г. и 2018 г., но ще се пусне на пазара по-рано, трябва да извършите нотификация за това вещество в списъка за класификация и етикетиране в срок от един месец след пускането му на пазара. Веществата, които подлежат на регистриране по Регламента REACH и се пускат на пазара, подлежат на нотификация, дори да не са класифицирани като опасни.

Задължението да се нотифицират вещества, подлежащи на регистриране по Регламента REACH, важи и за тези членове на форумите за обмен на информация за веществото (SIEF), които ще регистрират своите вещества само през 2013 г. или 2018 г. (съответно, втория и третия срок за регистрация по Регламента REACH). Ако водещият регистрант вече е подал своята регистрация, другите членове на форума могат да се съгласят с класификацията и етикетирането, предложени от него, като поставят отметка в квадратчето „I agree“ (Приемам). При това данните за класификацията и етикетирането автоматично се попълват в документите за съответната нотификация. Това обаче е възможно само ако членовете на форума са създали нотификацията си в REACH-IT. Членовете на форума SIEF имат също възможността да нотифицират съгласуваната класификация и етикетиране на веществото заедно като група производители и вносители (вж. глава 4.2).

Имайте предвид, че веществата за НИРДСПП, нотифицирани в съответствие с член 9 на Регламента REACH, не са регистрирани вещества и следователно член 39, буква а) на Регламента CLP не важи за тях. За да нотифицирате за списъка за класификация и етикетиране опасно НИРДСПП вещество, предлагано на пазара (член 39, буква б)), не можете да актуализирате вашата НИРДСПП нотификация, а трябва да подадете отделна нотификация за класификация и етикетиране.

2.6 Кога трябва да се актуализира нотификацията?

При всяко получаване на нова и надеждна информация, която променя класификацията и етикетирането на веществото, трябва да актуализирате информацията, подадена при нотификацията. Ако информацията за нотификация е била подадена чрез регистрационно досие, трябва да актуализирате съответното регистрационно досие.

Изискването за актуализиране на информацията за класификация и етикетиране на веществата не се прилага в случаите, когато към момента на нотификация в таблица 3.1 на приложение VI на Регламента CLP вече има включени **хармонизирани класове на опасност и подразделения**.

В случаите, когато класификацията на веществото е хармонизирана след неговата нотификация в списъка, подадената информация се актуализира не по-късно от датата, на която хармонизираната класификация официално влиза в сила.

Необходимо е да се актуализира информацията за контакт с вас.

2.7 Мога ли да поставя флаг за конфиденциалност на нотифицираната информация?

За някои вещества, производителите и вносителите могат да поставят флаг за конфиденциалност на наименованието по IUPAC, като в този случай то няма да бъде показано в публичния списък. Веществата, за които е възможно да се поиска конфиденциалност на наименованието по IUPAC, са изброени в членове 119, параграф 2, буква е) и ж) на REACH:

- невъведени вещества,
- вещества, използвани само като едно или повече от следните:
 - като междинни продукти;
 - в научноизследвателска и развойна дейност;
 - в научноизследователска и развойна дейност, свързана с продукти и процеси.

Флаговете за конфиденциалност могат да бъдат задавани само в **IUCLID**. Те са безплатни. Повече подробности се съдържат в Ръководство за подаване на данни (DSM) 12, вижте

глава 5 от този документ.

Имайте предвид, че ако искате да използвате алтернативно наименование в информационния си лист за безопасност или върху етикета, трябва да направите заявка за алтернативно наименование съгласно член 24 от Регламента CLP и да платите съответната такса, или съгласно член 15 от Директива 1999/45/ЕО (Директива за опасните препарати), което е подходящо.

3. ПРАКТИЧЕСКИ УКАЗАНИЯ ЗА НОТИФИКАЦИЯТА

3.1 Каква информация трябва да съдържа нотификацията?

За всяко вещество нотификацията трябва да включва информацията, изисквана по член 40 на Регламента CLP:

- **име и информация за контакт** с нотификатора;
- **описание** на веществото, включително наименование и други идентификатори, информация относно молекулната и структурната формула, състав, вид и количество на добавките (вж. глава 4.3 на настоящото ръководство, както и спецификациите в раздели 2.1 до 2.3.4. на приложение VI на Регламента REACH);
- **класификация** на веществото по критериите на CLP;
- когато веществото е класифицирано само в някои, а не във всички класове на опасност и подразделения, **информация** дали това се дължи на липса на данни, на недостатъчно убедителни данни или на данни, които убедително доказват, че веществото не трябва да се класифицира като опасно;
- **специфични пределни концентрации и М-коэффициенти**, включително обосновка за тях и
- **елементи на етикета**, включително пиктограми за опасност, сигнални думи, предупреждения за опасност и допълнителни предупреждения за опасност.

3.2 Как да се подготвя за нотификацията?

Преди да нотифицирате ЕСНА, трябва да класифицирате и етикетирате вашето вещество по критериите на CLP. За целта е необходимо да извършите следните подготвителни дейности:

1. **съставете списък** на веществата и смесите, които произвеждате в ЕС или внасяте от държави, които не са членки на ЕС;
2. **изяснете** дали някои от тези вещества не са изключени от приложното поле на Регламента CLP (вж. член 1 на Регламента CLP);
3. **проверете** дали някои от веществата подлежат на регистриране по Регламента REACH;
4. **съберете** всичката налична информация за характеризиране на веществата, включително наименование по IUPAC, EINECS номер, CAS номер или други кодове за идентифициране, и изяснете качествения и количествен състав на вашите вещества;
5. **изберете наименования на веществата** в съответствие с [Ръководство за идентифициране и именуване на веществата](#) по REACH и CLP към Регламента REACH;
6. **проверете** дали веществата са включени в списъка в част 3 на приложение VI на Регламента CLP (вж. <http://echa.europa.eu/bg/regulations/clp/legislation> т.е. дали класификацията и етикетирането на веществата са хармонизирани. Ако за някое вещество

съществуват хармонизирани класификация и етикетиране, трябва да ги използвате, а не да извършвате класифициране на веществото по ваш избор за съответните класове на опасности и подразделения. Веществото трябва да се класифицира по ваш избор само за класовете и подразделенията, които не са обхванати от хармонизираната класификация и етикетиране въз основа на подходяща и достоверна информация;

7. **съберете** всичката налична и достоверна **информация** за опасните свойства на веществата, за които няма хармонизирана класификация и етикетиране;

8. **класифицирайте** веществата, като сравните наличната информация с критериите за класификация⁸;

9. в случаите, когато е необходимо да се зададе мултипликационен коефициент (М-коефициент) или специфична пределна концентрация (SCL) съгласно член 10 на Регламента CLP, **предложете обосновка**, като използвате съответните части от раздели 1, 2 и 3 на приложение I на Регламента REACH;

10. **определете** дали смесите, които съдържат опасни вещества, трябва по тази причина да се класифицират по Регламента CLP;

11. **решете** дали желаете да създадете **или да се присъедините към група производители и/или вносители** заедно с други бъдещи нотификатори и вносители на регистрации за същото вещество. След това член на групата може да подаде нотификацията от нейно име;

12. **създайте си акаунт по REACH-IT** (ако още нямате).

3.3 Как мога да изготвя нотификация?

За изготвяне на нотификацията с цел включване в списъка за класификация и етикетиране може да се използва някой от следните инструменти:

A. IUCLID 5. Всичката необходима информация може да се въведе в IUCLID 5, като по този начин се създава досие за нотификация в IUCLID.

- IUCLID 5 позволява да задавате повече от един състав за дадено вещество (напр. поради разлики в примесите) и да свързвате всеки състав с отделна класификация и етикетиране. Помнете, че всеки нотификатор може да подава само една нотификация за всяко вещество; това е единственият начин да се зададат няколко състава за едно вещество.
- Този метод може да е за предпочитане, ако вече имате практически опит с IUCLID 5.
- Този метод може да е за предпочитане и ако възнамерявате да извършите регистриране по Регламента REACH (напр. във връзка със сроковете за регистриране през 2013 г. и 2018 г.).

Б. ПАКЕТ. Може да създадете съставен XML файл, съдържащ повече от една нотификация за класификация и етикетиране.

⁸ За допълнителна информация вж. приложение I на Регламента CLP и *Ръководство за използване на критериите за класификация*.

Съставният XML файл може да се създаде или чрез предоставения от ЕСНА инструмент, базиран на Excel, или чрез XML схема (този вариант може да е по-подходящ за потребители с умения в областта на компютърните технологии).

- Съставният XML файл ви позволява да подадете нотификация едновременно за няколко или дори за голям брой вещества, определени със своите ЕО или CAS номера.
- Съставният инструмент excel се предлага на 22-та езика на ЕС (изберете своя език в инструмента).

Забележка. Пакетната нотификация чрез XML файл може да се използва само когато всяко вещество е идентифицирано със своя CAS или ЕО номер и за него е дефиниран само един състав. Освен това можете да определите специфична пределна концентрация (SCL) или М-коефициент, които вече са упоменати в приложение VI на CLP. Когато искате да зададете сами SCL или М-коефициент, съгласно член 10 от CLP, трябва да прикачите научна обосновка към нотификацията си (член 40, параграф 1, буква д)). Моля, имайте предвид, че не можете да прикачите документ в xml съставен файл; следователно единственият начин да включите такива SCL или М-коефициент и да прикачите исканата научна обосновка е да изпратите нотификация за класификация и етикетиране, като използвате IUCLID или онлайн инструмента.

В. ОНЛАЙН. Можете ръчно да въведете необходимата информация в REACH-IT.

- Ако трябва да нотифицирате малък брой вещества и понастоящем не използвате IUCLID 5, предпочитаният от вас метод може да е онлайн нотификация чрез REACH-IT.
- Ако веществото ви има хармонизирана класификация и етикетиране съгласно приложение VI на CLP, онлайн инструментът ще ви предложи най-бързото решение за нотифициране, тъй като хармонизираната класификация и етикетиране се показват автоматично в съответните полета.
- В онлайн инструмента вие можете да приемете вече нотифицираната или регистрирана от друго дружество класификация и етикетиране.

Актуална информация относно онлайн нотификацията чрез REACH-IT и метода с използване на XML файл може да намерите в раздела за CLP на уебсайта на ЕСНА на адрес: <http://echa.europa.eu/bg/support/dossier-submission-tools/reach-it/notification-to-the-cl-inventory>

3.4 Как мога да подам нотификация?

Нотификациите за класификация и етикетиране се подават по електронен път чрез портала REACH-IT на уебсайта на ЕСНА. **Имайте предвид, че преди да започнете нотификацията, трябва да създадете акаунт на организацията си в REACH-IT⁹.**

⁹ За допълнителна информация вижте препратката в края на настоящия документ.

Точката за достъп до процедурата за нотификация е в раздела за REACH-IT на уебсайта на ЕСНА.

След като влезете в REACH-IT, преминете от главното меню в раздела за класификация и етикетиране (отляво в прозореца на REACH-IT); ще получите указания за преминаване през специализирани страници, където **можете да изберете един от следните три метода** за подаване на нотификация за класификация и етикетиране:

1. подаване на досие за класификация и етикетиране, създадено чрез **IUCLID 5**: подгответе досието за нотификация чрез вашата местна инсталация на IUCLID 5 и го изпратете директно в REACH-IT;
2. подаване на **пакетна** нотификация: изпратете в REACH-IT съставен XML файл (форматът може да се намери на уебсайта на ЕСНА);
3. подаване на **онлайн** нотификация за класификация и етикетиране (от второто тримесечие на 2010 г.) чрез въвеждане на исканата информация за всяко вещество поотделно непосредствено в системата REACH-IT.

След успешно подаване на нотификацията за класификация и етикетиране се присвояват следните номера:

- номер на подаване за всяко подаване;
- справочен номер за всяко успешно нотифицирано вещество;
- списъчен номер в случай, че нотифицираното вещество не може да бъде идентифицирано по ЕО номер.

Един нотификатор може да подаде само една нотификация за дадено вещество. От друга страна, всяка нотификация може да включва повече от един състав на веществото (напр. поради разлики в примесите) и всеки състав може да се свърже с отделна класификация и етикетиране. Тази възможност се предоставя само при нотификация чрез IUCLID 5.

Практически съвети за нотификация и избор на метод за подаване на данните

- **Не чакайте** до последния момент, за да подадете нотификацията си на ЕСНА.
 - Ако се налага да нотифицирате малък брой вещества и понастоящем не използвате IUCLID 5, най-подходящият за вас метод може да е **онлайн нотификация чрез REACH-IT**.
 - Използвайте онлайн нотификацията през REACH-IT, ако искате да **приемете** класификацията и етикетирането, които вече са нотифицирани за същото вещество.
 - **Пакетната нотификация** чрез XML файл може да е по-практично решение
-

за организации, които ще нотифицират голям брой вещества, тъй като позволява нотификация за няколко вещества само чрез един файл.

- Използвайте IUCLID 5, когато трябва да подадете **няколко състава за едно вещество** и отделна класификация и етикетиране за всеки състав.
- Използвайте IUCLID 5, когато трябва да поставите флаг за конфиденциалност на наименованието по IUPAC на вашето вещество.

3.5 Как мога да актуализирам нотификация за класификация и етикетиране?

Можете да актуализирате досие за нотификация за класификация и етикетиране, като използвате някой от инструментите за нотификация – **всички инструменти за нотификация са съвместими помежду си.**

Таблица 1: съвместимост между различните инструменти за подаване

Начално подаване чрез:	Актуализиране с нотификация за класификация и етикетиране чрез IUCLID 5	Актуализиране с онлайн инструмент	Актуализиране с пакетен xml	Актуализиране с регистрационн о досие
Нотификация за класификация и етикетиране чрез IUCLID 5	Да	Да	Да	Начална регистрация
Онлайн инструмент	Да	Да	Да	Начална регистрация
Пакетен xml	Да	Да	Да	Начална регистрация
Регистрационн о досие	НЕ!	НЕ!	НЕ!	Да

За успешно подаване на актуализация, вашата нотификация за класификация и етикетиране трябва да бъде ясно идентифицирана като актуализация на предишна успешна нотификация и да съдържа следната задължителна информация:

- точният справочен номер на нотификацията за класификация и етикетиране, която искате да актуализирате: справочният номер използва следния формат: 02-XXXXXXXXXX-CC-XXXX;
- ЕО или списъчния номер, определен на вашето вещество;
- номера на предишното подаване (само при IUCLID);
- причина за актуализацията.

Актуализацията на нотификация за класификация и етикетиране изисква:

- При **IUCLID**: да се посочи определения справочен номер (номер на нотификация) в раздел 1.3. в служебната информация към досието трябва да посочите също така номера на предишното подаване, да поставите отметка в полето „update“ (актуализация) и да посочите „update reason“ (причина за актуализацията).
- При **онлайн инструмента**: да изберете опцията „Update a completed submission“ (Актуализиране на завършено подаване) и да въведете определения преди това справочен номер.
- При **xml пакетния инструмент за подаване**: да посочите за актуализираното вещество(а), че нотификацията представлява актуализация, и да въведете определения преди това справочен номер.

Класификацията и етикетирането, подадени като част от регистрационно досие, не могат да бъдат актуализирани чрез подаване на нотификация за класификацията и етикетирането. За тази цел трябва да актуализирате

регистрационното си досие, вижте REACH, член 22.

Нотификацията може да бъде актуализирана само от дружеството, което я е подало. Когато нотификацията е подадена от името на група производители и/или вносители, само дружеството, което я подало, може да я актуализира.

4. ВАЖНА ИНФОРМАЦИЯ

4.1 Пускане на пазара

В контекста на Регламента CLP „пускане на вещество или смес на пазара“ означава то физически да бъде предоставено на трети страни срещу заплащане или безплатно. За пускане на пазара се счита и вносът в митническата територия на ЕС от държави, които не са членки на ЕС. Изпращането на вещество или смес от дружество или изследователски институт на лаборатория, която е друго юридическо лице, също представлява пускане на пазара.

По тоношение на нотификацията, пускането на пазара е необходимо условие за нотификация. Нотификация за веществата по член 39 на Регламента CLP се извършва само когато тези вещества се пускат на пазара. От друга страна, не се налага нотификация, когато исканата информация по член 40 на Регламента CLP вече е била подадена при предходно регистриране или нотификация от същия нотификатор.

Дадено вещество трябва да бъде нотифицирано в рамките на един месец от датата, когато то активно се пуска на пазара. Всички вещества, пуснати на пазара на или след 1 декември 2010 г., трябва да бъдат нотифицирани до 3 януари 2011 г.

Веществата, които се намират на склад, не се считат за пуснати на пазара. Те само ще трябва да бъдат нотифицирани в рамките на 1 месец, ако впоследствие бъдат пуснати на пазара от своя производител или вносител.

Дистрибутор, който взема вещества от склада си, където те са престояли известно време, за да ги продава на други, **не е длъжен да нотифицира**, тъй като това е задължение **само за производителите и вносителите**.

4.2 Група производители или вносители

Нотификация за класификация и етикетиране на дадено вещество може да се извърши от група производители или вносители. Групата производители или вносители може да включва:

- корпорация от няколко юридически лица;
- няколко дружества без специална връзка между тях;
- няколко дружества от един промишлен отрасъл или
- членове на форум за обмен на информация за веществото (SIEF).

Когато нотификацията се извършва от група, само една нотификация за класификация и етикетиране се подава от името на всички членове на групата. За целта членовете на групата трябва да съгласуват помежду си класификацията и етикетирането на веществото¹⁰.

Когато нотификацията се извършва от името на група, това трябва да се укаже в REACH-IT. За допълнителна информация вижте част 15 от

¹⁰ В този контекст веществата се считат за еднакви, ако основните им съставки са еднакви и имат еднакви ЕО или CAS номера или наименования по IUPAC. За допълнителна информация вижте „Ръководство за идентифициране и именуване на вещества по REACH“.

ръководството за промишления потребител (IUM): „Работа в група от производители или вносители“.

Препоръчва се членовете на групата да документират подробно постигнатото споразумение и основанията за приетите решения относно класификацията. При поискване, те трябва да предоставят на ЕСНА, на компетентните органи и на съответните изпълнителни органи на държавите-членки пълната информация, използвана за класификация и етикетиране по Регламента CLP.

Когато група производители и/или вносители си сътрудничат по този начин, всеки член на групата остава напълно отговорен за класификацията, етикетирането и опаковането на веществата и смесите, които пуска на пазара, и за изпълнението на всички други изисквания на Регламента CLP.

4.3 Основни положения при идентифициране на веществата

Веществата трябва да се идентифицират по начина, указан в раздели 2.1 до 2.3.4 на приложение VI на Регламента REACH. Определенията за „вещество“ в Регламентите CLP и REACH са еднакви, въпреки че при нотификация за класификация и етикетиране се изисква по-малко информация, отколкото при регистрацията. Определението за „вещество“ съвпада и с определението в седмото изменение на директивата за опасните вещества¹¹. Това определение не обхваща само чисти химични съединения, състоящи се от един вид молекули. **Препоръчително е всички бъдещи нотификатори да се консултират с [Ръководството за идентифициране и именуване на вещества по REACH](#)**, вижте връзките на свързани с тях материали в глава 5 от този документ.

Подходът при идентифициране на веществата зависи от техния вид. Веществата се разделят на две основни групи:

А. „Ясно определени вещества“: вещества с определен качествен и количествен състав, които могат да се идентифицират достатъчно добре чрез информацията, изисквана по раздел 2 на приложение VI на Регламента REACH. „Ясно определените вещества“ се делят на следните подгрупи:

- a) **Еднокомпонентни вещества**, т.е. по правило веществата, в които една от съставките е с концентрация поне 80 тегловни процента; останалите 20 процента се считат за примеси и/или добавки.
- b) **Вещества, включващи повече съставки**, т.е. по правило веществата с няколко основни съставки с концентрации не по-малки от 10 тегловни процента и по-малки от 80 тегловни процента. Всички съставки с концентрация по-малка от 10 процента се считат за примеси.
- c) **Вещества с повече от един химичен състав**, т.е. еднокомпонентни вещества или вещества, включващи повече съставки, за чието еднозначно определяне са необходими допълнителни параметри. Тези параметри може да включват, но не се ограничават до, кристална

¹¹ Директива 92/32/ЕИО за изменение на Директива 67/548/ЕИО.

структура, форма, твърдост и др.

Б. „UVCB вещества“: Вещества с неизвестен променлив състав, продукти от сложни реакции или биологични материали. Тези вещества не могат да се определят достатъчно добре само чрез химичния си състав. В зависимост от вида на UVCB веществото са необходими допълнителни идентификатори, например източник или технологичен процес.

Всички нотифицирани вещества трябва да съдържат достатъчно информация, позволяваща точно идентифициране на веществата. В раздели 2.1 до 2.3.4 на приложение VI на Регламента REACH е указана информацията, която трябва да се предоставя, за да се отговори на критериите за точно идентифициране на вещество за целите на нотификацията във връзка със списъка за класификация и етикетиране. По принцип идентификаторите винаги трябва да са еднозначни и непротиворечиви. Например, наименованието по IUPAC трябва да отразява структурната и молекулната формула. Всички съставки трябва да се указват с наименованията си по IUPAC, CAS номерата и да включват структурните формули. Количествената информация трябва да включва диапазона на концентрацията (максимална и минимална) за всички съставки, доколкото това е възможно. Информацията за състава трябва да е пълна (за 100% от веществото).

5. ДОПЪЛНИТЕЛНА ИНФОРМАЦИЯ

Уебсайтът на ECHA предоставя лесен достъп до информация.

Уебсайтът на ECHA е обща точка за достъп до следната информация във връзка с Регламентите CLP и REACH:

- обща информация относно Регламента CLP и препратки към разяснителни документи в раздела за класификацията по CLP;
- обща информация относно Регламента REACH в раздела „About REACH“ (За REACH);
- ръководства за потребителите на IUCLID 5 и REACH-IT); и
- ръководства за извършване на нотификация (чрез IUCLID 5, онлайн, в пакет и при работа в група производители/вносители).

Ако имате въпроси относно нотификацията:

- звеното за компютърна поддръжка във връзка с CLP/REACH във вашата страна осигурява консултации за ролята и отговорностите ви, и за наличното ръководство, като при необходимост трябва да се обръщате първо към него. Информацията за контакт с националните информационни бюра може да се намери на уебсайта на ECHA;
- звеното за компютърна поддръжка на ECHA може да ви помогне при технически въпроси относно REACH-IT, IUCLID, регистрирането по REACH, нотификацията за класификация и етикетиране. Въпроси може да задавате чрез попълване на заявка за информация в уебсайта на ECHA; и
- асоциацията на предприятията от вашия отрасъл може да е полезен източник на информация по специфични за отрасъла въпроси.

Препратки към полезни материали

Разделът за CLP на уебсайта на ECHA:

- <http://echa.europa.eu/bg/regulations/clp>

Публичният списък за класификация и етикетиране:

- <http://echa.europa.eu/bg/information-on-chemicals/cl-inventory-database>

Ръководство:

- **Уводно ръководство относно Регламента CLP**
http://echa.europa.eu/documents/10162/13562/clp_introductory_bg.pdf
- **Ръководство относно изпълнението на критериите на Регламента CLP**
http://echa.europa.eu/documents/10162/13562/clp_en.pdf
- **Технически въпроси и отговори за нотификациите, свързани със C&L (класификация и етикетиране)**
http://echa.europa.eu/documents/10162/13656/cl_notif_technical_qa_en.pdf
- **Често задавани въпроси относно CLP**
<http://echa.europa.eu/web/guest/support/faqs/clp-frequently-asked-questions>

Ръководство за идентифициране и именуване на веществата по REACH и CLP

http://echa.europa.eu/documents/10162/13643/substance_id_bg.pdf

Компютърни инструменти и ръководства:

- **IUCLID 5**
<http://echa.europa.eu/iuclid>
- **REACH-IT**
<http://echa.europa.eu/reachit>
- **REACH-IT – допълнителни документи**
<http://echa.europa.eu/bg/support/dossier-submission-tools/reach-it/data-submission-industry-user-manuals>

Ръководства за нотификация

- **Ръководство за подаване на данни, част 12:** Как да изготвим и подадем нотификация за класификация и етикетиране чрез IUCLID?
- **Ръководство за потребителя от индустрията, част 16:** Как да извършим онлайн подаване в списъка за класификация и етикетиране
- **Ръководство за потребителя от индустрията, част 15:** Управление на вашата група от производители или вносители
- **Ръководство за потребителя от индустрията, част 6:** Раздел 3.1.2.5 разглежда извършването на нотификация за класификация и етикетиране чрез IUCLID 5

Звена за компютърна поддръжка във връзка с CLP:

- **Национални информационни бюра:**
Първите точки за контакт за дружества от държавите от Европейското икономическо пространство (ЕИП).
http://echa.europa.eu/help/nationalhelp_contact_en.asp
- **Информационно бюро на ЕЧА:**
Предлага помощ относно IUCLID 5, REACH-IT и конкретни проблеми при подаване на данни чрез портала REACH-IT. Дружества със седалище извън ЕИП могат да се обърнат към ЕЧА за съвет относно прилагането на Регламентите REACH и CLP в ЕИП.
<http://echa.europa.eu/web/guest/support/helpdesks/echa-helpdesk>

Законодателство на ЕС:

- **Регламент CLP (ЕО) № 1272/2008**
<http://eur-lex.europa.eu/LexUriServ/LexUriServ.do?uri=OJ:L:2008:353:0001:1355:BG:PDF>
- **1-ва адаптация към техническия прогрес (АТР) на Регламент CLP**
<http://eur-lex.europa.eu/LexUriServ/LexUriServ.do?uri=OJ:L:2009:235:0001:0439:BG:PDF>
- **2-ра адаптация към техническия прогрес (АТР) на Регламент CLP**
<http://eur-lex.europa.eu/LexUriServ/LexUriServ.do?uri=OJ:L:2011:083:FULL:BG:PDF>
- **Неофициално консолидиране на юридически текст на Регламента CLP (с изключение на таблици 3.1 и 3.2 на приложение VI)**
http://ec.europa.eu/enterprise/sectors/chemicals/files/ghs/2nd-atp-to-clp_fin_en.pdf
- **Регламент REACH (ЕО) № 1907/2006**
<http://eur-lex.europa.eu/LexUriServ/LexUriServ.do?uri=DD:13:60:32006R1907:BG:PDF>

- **Неофициално консолидиране на Регламента REACH от 10 декември 2011 г.**
<http://eur-lex.europa.eu/LexUriServ/LexUriServ.do?uri=CONSLEG:2006R1907:20111210:BG:PDF>

Приложение 1

Пределни концентрации за нотификация в списъка

Общото правило е, че всяко вещество, водещо до или допринасящо за нотификацията на смес, трябва да бъде нотифицирано.

Член 39, буква б) от CLP изисква нотификация на опасните вещества в обхвата на CLP, които се предлагат на пазара самостоятелно или във вид на смес, при което:

- съдържанието на веществото в сместа е над пределните концентрации, определени в Директивата за опасните препарати 1999/45/EO (DPD), което изисква класификация на сместа съгласно критериите на DPD; или
- съдържанието на веществото в сместа е над пределните концентрации, определени в CLP, което изисква класификация на сместа съгласно критериите на CLP.

Препратката към пределните концентрации в юридическия текст означава следното:

- A. концентрация, над която веществото ще бъде взето предвид за класификация, както е посочено в таблицата в член 3, параграф 3) на DPD; **или**
- B. обща определена стойност, над която веществото ще бъде взето предвид, както е посочено в таблица 1.1 на приложение I към CLP (когато е подходящо, използвайте М-коефициент¹², както е посочено в част 4 на приложението към CLP); **или**
- C. пределна концентрация, както е посочено в: част Б на приложение II към DPD за опасностите за здравето на хората и в част Б на приложение III към DPD за опасностите за околната среда; **или**
- D. обща пределна концентрация (GCL), както е посочено в таблиците в част 3-5 от приложение I към CLP за съответния CLP клас на опасност и диференциране (когато е подходящо, използвайте М-коефициент, както е посочено в част 4 на приложението към CLP); **или**
- E. специфична пределна концентрация (SCL), както е посочено в съответната колона на таблица 3.1 или 3.2 на приложение VI към CLP или е зададено от извършващия класификацията в съответствие с член 10 на CLP.

Следователно, опасните вещества, предлагани на пазара във вид на смес с концентрация над приложимите пределни концентрации, както е посочено в подточки В, Г или Д по-горе, или над приложимата концентрация, както е описано в подточки А или Б, трябва да бъдат нотифицирани в списъка да класификация и етикетиране, ако действителната им концентрация в сместа директно задейства или допринася за класификацията на сместа. Вещество, налично в сместа с концентрация над приложимата, също трябва да бъде нотифицирано в случай, че вече са налични други вещества в концентрации, достатъчни, за да доведат до класификация на сместа.

¹² При CLP понятието SCL не се използва за клас на опасност, който представлява риск за водната среда. Вместо това се използва понятието М-коефициентите. М-коефициентът се прилага към концентрацията на вещество, класифицирано като опасно за водната среда, категория остри ефекти 1 и категория хронични 1. Този М-коефициент ще бъде използван за веществото при прилагане на метода на сумирането за класификация на смес, в която участва веществото. На практика това означава, че например определената стойност, която ще се използва за такова вещество, е винаги общата определена стойност, разделена на М-коефициента, установен за веществата, които са съставки на смес, следователно (0,1/М)%.

За вещества, за които е определена SCL, трябва да се използват по-ниската от SCL (вижте точка Д по-горе) и съответната концентрация, към която има препратка в точка А (DPD) или Б (CLP) по-горе.

За вещества, за които не е определена SCL, трябва да се използва по-ниската от съответните концентрации, споменати в точка А (DPD) или Б (CLP) и съответната пределна концентрация в точка В (DPD) или Г (CLP) по-горе.

За CLP клас на опасност с остри токсични ефекти, където нито GCL нито SCL са приложими, трябва да бъде използвана общата определена стойност, таблица 1.1 от приложение I към CLP.

Повече информация за класификацията въз основа на праговите стойности на концентрацията, можете да намерите в ръководството на ECHA относно прилагането на критериите за CLP, по-точно в глава 1.6.3.4.2 (<http://echa.europa.eu/bg/regulations/clp>).

Специална бележка относно физическите опасности

Трябва да се направи нотификация в списъка и на вещества, класифицирани за физическа опасност и съдържащи се в смес, винаги когато тази смес се предлага на пазара и е класифицирана като **физическа опасност** поради наличието на **това** вещество. Трябва да се отбележи, че класът физически опасности, към който принадлежи сместа, може да е различен от този на веществото(ата), причиняващо(и) физическата опасност. Например смес, съдържаща вещество, класифицирано като окислител, и горивно вещество (класифицирано като запалимо или не), може да бъде класифицирана като експлозив. Пример за това е ANFO, често използван за граждански цели експлозив (класифициран като такъв), който се състои от амониев нитрат (класифициран като твърд окислител) и дизелово гориво (горивна течност). В случай на съмнение трябва да се потърси експертно мнение.

EUROPEAN CHEMICALS AGENCY
ANNANKATU 18, P.O. BOX 400,
FI-00121 HELSINKI, FINLAND
ECHA.EUROPA.EU