



NAUJIENLAIŠKIS (Nr.12)

2017 m. kovas

Gerbiamieji cheminių medžiagų ir mišinių gamintojai, importuotojai, platintojai ir tolesnieji naudotojai, norėdami gauti šią informaciją periodiškai ar užduoti klausimą, rašykite el. paštu reachclp@aaa.am.lt.

Pagarbiai, Monika Kairytė



2017 m. gegužės 31 d. vėlyvosios preliminariosios registracijos termino pabaiga

Jei per metus pirmą kartą pagaminate ar importuojate nuo 1 t iki 100 t cheminės medžiagos, kuri nėra kancerogeninė, mutageninė ar toksiška reprodukcijai iki 2017 m. gegužės 31 d. galite atlikti vėlyvąją preliminarią registraciją.

Preliminari registracija yra nemokama, ją atlikę REACH-IT sistemoje galėsite susirasti tos pačios cheminės medžiagos registruotojų kontaktinę informaciją, taip pat susitarti dėl cheminės medžiagos tapatumo, prisijungti prie informacijos apie cheminę medžiagą apsikeitimo forumo (SIEF), dalytis duomenimis ir kartu pateikti registracijos dokumentaciją iki registracijos termino pabaigos t.y. 2018 m. gegužės 31 d.

Platesnę informaciją apie registraciją ir preliminarią registraciją rasite atnaujintame rekomendaciniame dokumente – [Registavimo rekomendacijos](#)

Naujas Komisijos Reglamentas (ES) Nr. 2017/542 įgyvendinantis CLP Reglamento 45 straipsnį

Importuotojai ir tolesni naudotojai (toliau – informacijos teikėjai) pagal CLP 45 str. turi teikti informaciją valstybės narės (-ių) (toliau – VN) paskirtoms (-ai) atsakingoms (-ai) įstaigoms (-ai) apie mišinius tiekiamus rinkai, kurie yra klasifikuojami kaip pavojingi dėl jų poveikio žmonių sveikatai arba dėl jų fizinio poveikio.

Europos komisija (toliau – EK) atlikusi peržiūrą, pagal CLP Reglamento 45(4) str., ir pasikonsultavusi su Europos apsinuodijimų centru

ir klinikinių toksikologų asociacija (toliau – EAPCCT), VN ir pramone priėmė Reglamentą (ES) Nr. 2017/542, kuriuo prie CLP Reglamento yra pridodamas VIII priedas: „Suderinta informacija, susijusi su neatidėliotomis priemonėmis ekstremaliose sveikatai situacijose ir prevencinėmis priemonėmis“.

Šio Reglamento įgyvendinimo pagrindiniai elementai:

- ✓ Atsakingoms įstaigoms (apsinuodijimo centrams) teikiama informacija suderintu formatu visose ES šalyse, kuris palaipsniui pakeis dabartinius nacionalinius informacijos reikalavimus. Apsinuodijimo centrams teikiama informacija apie pavojingų mišinių cheminę sudėtį, tapatybę, sudedamųjų dalių koncentracijų intervalus ir produkto kategoriją, kuri yra suderinta pagal Europos produktų kategorizacijos sistemą (toliau – PCS).
- ✓ Ant produkto etiketės nurodomas unikalus mišinio identifikatoriaus (toliau – UFI kodas). UFI kodas sukurs ryšį tarp tiekiamo rinkai mišinio ir apsinuodijimo centrams teikiamos informacijos apie tą mišinį. UFI kodo dėka bus galima tiksliai ir greitai nustatyti mišinio sudėtį. Tikslus mišinio sudėties nustatymas yra svarbus esant apsinuodijimo atvejams.

VIII priede nustatyti terminai, kada informacijos teikėjams bus pradėtas taikyti reikalavimas pateikti informaciją VN apie į rinką tiekiamus pavojingus mišinius. Terminai nustatyti atsižvelgiant į mišinio numatomą panaudojimą:

- ✓ tiekiant mišinius vartotojams – 2020 m. sausio 1 d.
- ✓ tiekiant mišinius profesionaliam naudojimui – 2021 m. sausio 1 d.

- ✓ tiekiant mišinius pramoniniam naudojimui – 2024 m. sausio 1 d.

VIII priede yra nustatyti informacijos teikimo reikalavimai, kuriuos informacijos teikėjai teiks atsakingoms (-ai) įstaigoms (-ai). Pranešime turi būti pateikiama:

- ✓ mišinio ir informacijos teikėjo identifikavimo duomenys;
- ✓ mišinio klasifikavimas, ženklavimo elementai, toksikologinė informacija ir papildoma informacija (pH, produkto kategorija ir kt.);
- ✓ informacija apie mišinio sudedamąsias dalis, jų koncentracijas ar koncentracijų intervalus.

Informacijos apie mišinių grupę teikimas galimas kuomet grupės mišiniai:

- ✓ klasifikuojami pagal tas pačias pavojaus sveikatai ir fizinio pavojaus savybes;
- ✓ priklauso tai pačiai produktų kategorijai;
- ✓ visų mišinių sudedamosios dalys yra tokios pat;
- ✓ visų mišinių kiekvienos sudedamosios dalies koncentracijos intervalas yra toks pats.

Šio Reglamento VIII priede aromatinėms ir kvapiosioms medžiagoms bei dažikliams yra taikomos tokios išimty:

- ✓ jei medžiagos yra neklasifikuojamos kaip pavojingos ir bendras kvapiųjų ir aromatinių medžiagų kiekis yra $\leq 5\%$, o dažiklių – $\leq 25\%$ galima naudoti bendrinius identifikatorius: „kvapiosios medžiagos“, „aromatinės medžiagos“, „dažikliai“;
- ✓ galima teikti informaciją apie mišinių grupę, jeigu grupės mišiniai skiriasi kvapiosiomis ar aromatinėmis medžiagomis ir jų bendra koncentracija yra $\leq 5\%$;
- ✓ nėra privaloma pateikti informaciją apie kvapiųjų ar aromatinių medžiagų koncentraciją, jei šios medžiagos nėra klasifikuojamos kaip pavojingos (arba klasifikuojamos kaip 1A ar 1B odą jautrinančios) ir jų bendra koncentracija yra $\leq 5\%$.

Informacija bus teikiama Europos cheminių medžiagų agentūros suderintu harmonizuotu XML formatu, kuris bus prieinamas nemokamai. Suvedus

visą reikalingą informaciją bus sugeneruotas unikalus UFI kodas. UFI yra unikalus raidinis skaitinis kodas, kuriuo pateikta informacija apie mišinio sudėtį arba mišinių grupę.

Tiekdami mišinį skirtą vartotojams ar profesionaliam naudojimui informacijos teikėjai UFI kodą turi atspausdinti ir pritvirtinti prie pakuotės ar etiketės. Etiketėje ar ant pakuotės UFI kodas rašomas didžiosiomis raidėmis, raidės turi būti įskaitomos ir nenutrinamos.

Jeigu mišinys tiekiamas išskirtinai pramoniniam naudojimui, tuomet UFI kodas gali būti nurodytas tik saugos duomenų lape.

Iki informacijos teikėjams bus pradėtas taikyti šis reglamentas Europos cheminių medžiagų agentūra (toliau – ECHA) su VN ekspertais parengs ir paskelbs technines ir mokslines rekomendacijas kaip pateikti reikiamą informaciją.

Daugiau informacijos apie XML formatą ir UFI kodą anglų kalba galite rasti ECHA apsinuodijimų centrų svetainėje: <https://poisoncentres.echa.europa.eu/tools>

Reglamentą lietuvių kalba rasite oficialiame ES leidinyje: <http://eur-lex.europa.eu/legal-content/LT/TXT/PDF/?uri=OJ:L:2017:078:FULL&from=EN>

Komisijos įgyvendinimo sprendimas dėl heksametilendiakrilato (heksan-1,6-dioldiakrilatas) (HDDA)

Europos komisija pagal Reglamento Nr. 1907 / 2006 (REACH) 57 straipsnio f punktą svarstė HDDA įtraukimą į labai didelį susirūpinimą keliančių cheminių medžiagų sąrašą. 2016 m. lapkričio 28 d. buvo priimtas Komisijos įgyvendinimo sprendimas (ES) 2016 / 2091 kuriuo nuspręsta, kad HDDA nėra labai didelį susirūpinimą kelianti medžiaga.

Komisijos įgyvendinimo sprendimas publikuotas 2016 m. lapkričio 30 d.: <http://eur-lex.europa.eu/legal-content/LT/TXT/PDF/?uri=CELEX:32016D2091&from=EN>