



NAUJIENLAIŠKIS (Nr. 28)

2021 m. vasaris

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, Beata Volujevič

Įsigaliojo naujas reikalavimas nurodyti UFI kodą etiketėje

Nuo 2021 m. sausio 1 d. importuotojai ir tolesni naudotojai, tiekiantys rinkai vartotojams ir profesionaliems naudotojams skirtus mišinius, kurie dėl žmogaus sveikatai keliamų ir fizinių pavojų klasifikuojami kaip pavojingi, įpareigojami pranešti CLP reglamento VIII priede reikalaujamą informaciją atitinkamai paskirtai įstaigai suderintu formatu, o UFI kodą nurodyti mišinių etiketėse.

Pagal CLP reglamentą UFI kodas apibrėžiamas kaip papildoma informacija, kuri turėtų būti pateikiama kartu su kitais ženklinimo elementais, pavyzdžiui, šalia pavojaus piktogramų. UFI kodą privaloma atspausdinti ant pavojingo mišinio, kuriam taikomos su informacijos pateikimu susijusios prievolės, etiketės arba prie jos pritvirtinti.

UFI kodas taip pat gali būti spausdinamas ant vidinės pakuotės arba prie jos tvirtinamas, jeigu jis yra su kitais etiketės elementais ir aiškiai matomas. Tais atvejais, kai pakuotė yra daugiasluoksnė, nebūtina ant kiekvieno sluoksnio nurodyti UFI kodą, jeigu jis yra ant vidinės pakuotės.

Jeigu dėl pakuotės formos ar dydžio neįmanoma pateikti UFI kodo, jis gali būti pritvirtintas prie sulankstomos etiketės,

prikljuotos etiketės arba išorinės pakuotės, kartu su kitais etiketės elementais.

Tais atvejais, kai pavojingi mišiniai parduodami nesupakuoti, UFI kodą privaloma nurodyti Saugos duomenų lapo (SDL) 1.1 skirsnyje. UFI kodo nurodymas SDL nėra standartinis reikalavimas. Tais atvejais, kai pramonės objekte naudojamas pavojingas mišinys, UFI kodas gali būti nurodytas SDS 1.1 skirsnyje (šiuo atveju jo nebūtina nurodyti etiketėje arba pakuotėje).

Prieš patį UFI kodą (jei jis naudojamas) turi būti užrašomas akronimas

„UFI:“ (didžiosiomis raidėmis) ir jis turi būti aiškiai matomas, įskaitomas ir nenutrinamas. Akronimas „UFI:“ visada turi būti užrašomas lotyniškais rašmenimis, nepriklausomai nuo šalies, kalbos ir nacionalinės abėcėlės, ir po jo būtina dėti dvitaškį. Tris UFI skaitmenų blokus būtina atskirti atspausdintais brūkšneliais, pavyzdžiui:

UFI: VDU1-414F-1003-1862

UFI kodą taip pat galima atspausdinti dviejose eilutėse antrąjį brūkšnelį praleidžiant, pavyzdžiui:

**UFI: VDU1-414F
1003-1862**

Šrifto dydį rekomenduojama pritaikyti prie šrifto stiliaus ir taip užtikrinti, kad UFI kodą galėtų įskaityti gerai nematantis žmogus.



Bet kuriuo atveju, sprendimą dėl tikslios UFI kodo vietos priima asmuo, kuris atsako už etiketės arba pakuotės dizainą, tačiau UFI kodas turi būti lengvai randamas ir įskaitomas.

Visi produktai, kurių informacija pateikiama su tuo pačiu UFI kodu, turi būti tokios pat sudėties. Tačiau tam pačiam mišiniui gali būti naudojami skirtingi UFI kodai, jeigu jie pateikti paskirtosioms įstaigoms. Tuos pačius mišinius su skirtingais prekybiniais pavadinimais rinkai gali pateikti tas pats arba skirtingi veiklos vykdytojai.

Svarbu paminėti, kad visais atvejais UFI kodas nurodomas ant produkto etiketės tada, kai pateikiama suderinta informacija. Nerekomenduojama ant produkto etiketės nurodyti UFI kodo, jei jis dar neįtrauktas į galiojančią pranešimą atitinkamai valstybei narei. Tokiais atvejais, „tuščias“ UFI kodas nebus naudingas apsinuodijimų informacijos biurams teikiant skubią pagalbą.

Daugiau informacijos apie UFI kodą rasite ECHA tinklapyje:
<https://poisoncentres.echa.europa.eu/lt/ufi-generator>

Pasikeitė Saugos duomenų lapų pildymo reikalavimai

Nuo 2021 m. sausio 1 d. saugos duomenų lapai turi būti rengiami ir atnaujinami pagal [Komisijos reglamentą \(ES\) 2020/878](#). Komisijos reglamentas (ES) 2020/878 numato pereinamąjį laikotarpį, kurio metu veiklos vykdytojai ir toliau galės naudoti saugos duomenų lapus, parengtus pagal REACH reglamentą, su pakeitimais padarytais

Komisijos reglamentu (ES) Nr. 2015/830, **iki 2022 m. gruodžio 31 d.**, nebent saugos duomenų lapai privalo būti atnaujinami, kai to reikalauja REACH reglamento 31 straipsnio 9 dalis, įskaitant ir atvejus, kai saugos duomenų lape reikalaujama nurodyti unikalų formulės identifikatorių (UFI).

[Komisijos reglamentas \(ES\) 2020/878](#)

BREXIT

Iki pereinamojo laikotarpio pabaigos t.y. iki 2020 m. gruodžio 31 d. iš 2 140

REACH registruotojų, įsisteigusių Jungtinėje Karalystėje (toliau - JK), apie 80 % pradėjo arba užbaigė savo registracijos perdavimą ES esančiam gamintojui ar importuotojui, arba cheminės medžiagos registruotoju paskyrė ES esantį vienintelį atstovą. JK cheminių medžiagų gamintojai / mišinio ruošėjai / gaminio gamintojai, kurie dar nepabaigė registracijos perdavimo, turėtų tai padaryti iki 2021 m. kovo 31 d. Jeigu registracijos perdavimas nebus baigtas iki nustatyto termino, perdavimas bus atšauktas, o registracija negalios.

Ne mažiau kaip 2 900 JK įmonių registracijų dabar yra negaliojančios, nes jų perdavimas į ES nebuvo inicijuotas iki 2020 m. pabaigos, o tai sudaro apie 3 proc. visų REACH registracijos atvejų.

Taip pat iki pereinamojo laikotarpio pabaigos į ES nebuvo perkeltos 268 medžiagų registracijos, kurias registravo tik JK



įsikūrusios bendrovės, ir atitinkamos registracijos bus panaikintos.

Tik JK bendrovių užregistruotų medžiagų sąrašas yra atnaujintas ir paskelbtas ECHA interneto svetainėje BREXIT puslapyje.

[Daugiau informacijos apie BREXIT](#)



[Kviečiame dalyvauti viešose konsultacijose](#) dėl pavojingų medžiagų naudojimo vienkartinėse sauskelnėse. Siekiant sumažinti pavojingų cheminių medžiagų poveikį kūdikiams ir vaikams iki 3 metų amžiaus Prancūzija siūlo apriboti tokių cheminių medžiagų kaip PAH, furanai, dioksinai, formaldehidas ir PCB naudojimą vienkartinuose kūdikių sauskelnėse.

Viešų konsultacijų pradžia 2020 m. gruodžio 21 d., o pabaiga 2021 m. birželio 21 d.

Viešose konsultacijose gali dalyvauti visos suinteresuotos šalys, kurios turi informaciją, apie minėtų pavojingų medžiagų naudojimą vienkartinėse kūdikių sauskelnėse, nepriklausomai nuo to, ar jos yra įsikūrusios Europos Sąjungoje ar už jos ribų.

Komentarai viešų konsultacijų metu gali būti pateikiami ECHA, naudojant **[internetinę formą](#)**. Informaciją apie visas viešas konsultacijas galite rasti **[ECHA tinklalapyje](#)**.

[Kvietimas teikti pastabas ir įrodymus](#) dėl ECHA ataskaitos, kurioje siūloma nepradėti apribojimo procedūros pagal 69 straipsnio 2 dalį arseno rūgščiai bei chromo (VI) junginiams. ECHA mano, kad chromo

(VI) junginiai ir arseno rūgštis nėra naudojama ES gaminiuose, dėl kurių kiltų netinkamai kontroliuojama rizika, kuri dar nėra reglamentuota kitais REACH reglamento procesais. Be to, remiantis turima informacija, manoma, kad į ES importuojamuose gaminiuose šių medžiagų taip pat nėra.

Tiekti pastabas ir įrodymus gali bendrovės ir kitos organizacijos, turinčios informacijos, patvirtinančios ECHA išvadas nepasiūlyti apribojimo arba turinčios įrodymų nepatvirtinančių šių išvadų. Suinteresuotos šalys teikti pastabas gali iki 2021 m. kovo 17 d.

Teikti pastabas dėl arseno rūgšties galite **[čia](#)**
Teikti pastabas dėl chromo (VI) junginių galite **[čia](#)**

[Papildytas Kandidatinis sąrašas](#)

2021 m. sausio 19 d. Europos cheminių medžiagų agentūra (ECHA) į Kandidatinį labai didelį susirūpinimą keliančių cheminių medžiagų (SVHC) sąrašą įtraukė naujas medžiagas, turinčias neigiamą poveikį reprodukcinei sistemai.



Įmonės privalo laikytis savo teisiųjų įsipareigojimų ir užtikrinti saugų į Kandidatinį sąrašą įtrauktų cheminių medžiagų naudojimą. Nuo 2021 m. sausio mėn. įmonės taip pat turi pranešti ECHA pagal Atliekų pagrindų direktyvą, jei jų produktuose yra labai didelį susirūpinimą keliančių cheminių medžiagų. Šis pranešimas pateikiamas ECHA SCIP duomenų bazei.

[Daugiau apie Kandidatinio sąrašo atnaujinimą](#)

[Kandidatinis SVHC medžiagų sąrašas](#)