



BIURO DO SPRAW
SUBSTANCJI
I PREPARATÓW CHEMICZNYCH

Rozporządzenie (WE) nr 1272/2008 – nowe przepisy dotyczące klasyfikacji, oznakowania i pakowania substancji chemicznych i ich mieszanin

dr Michał Andrijewski

Rozporządzenie (WE) nr 1272/2008 w sprawie klasyfikacji, oznakowania i pakowania substancji i mieszanin, zmieniające i uchylające dyrektywy 67/548/EWG i 1999/45/WE oraz zmieniające rozporządzenie (WE) nr 1907/2006, zwane w skrócie **Rozporządzeniem CLP** **wdraża w Unii Europejskiej (EOG) zalecenia ONZ w sprawie GHS**

CZYM JEST GHS?

Powszechny i spójny system określania i klasyfikacji zagrożeń oraz informowania o zagrożeniach na oznakowaniu i w treści kart charakterystyki

GHS obejmuje:

- Zharmonizowane kryteria klasyfikacji substancji i mieszanin uwzględniające:
 - właściwości fizyczne
 - zagrożenia dla zdrowia
 - zagrożenia dla środowiska
- Zharmonizowane elementy informowania o zagrożeniach w formie:
 - oznakowania ostrzegawczego
 - kart charakterystyki

Jak „działa” GHS?

**Bezpieczne
Stosowanie
chemikaliów**

**Systemy zarządzania ryzykiem
Przekazywanie informacji o ryzyku
Kontrola/monitorowanie narażenia**

**Przekazywanie informacji
o zagrożeniu
Karty charakterystyki, oznakowanie**

Klasyfikacja GHS

GHS- prace na forum ONZ

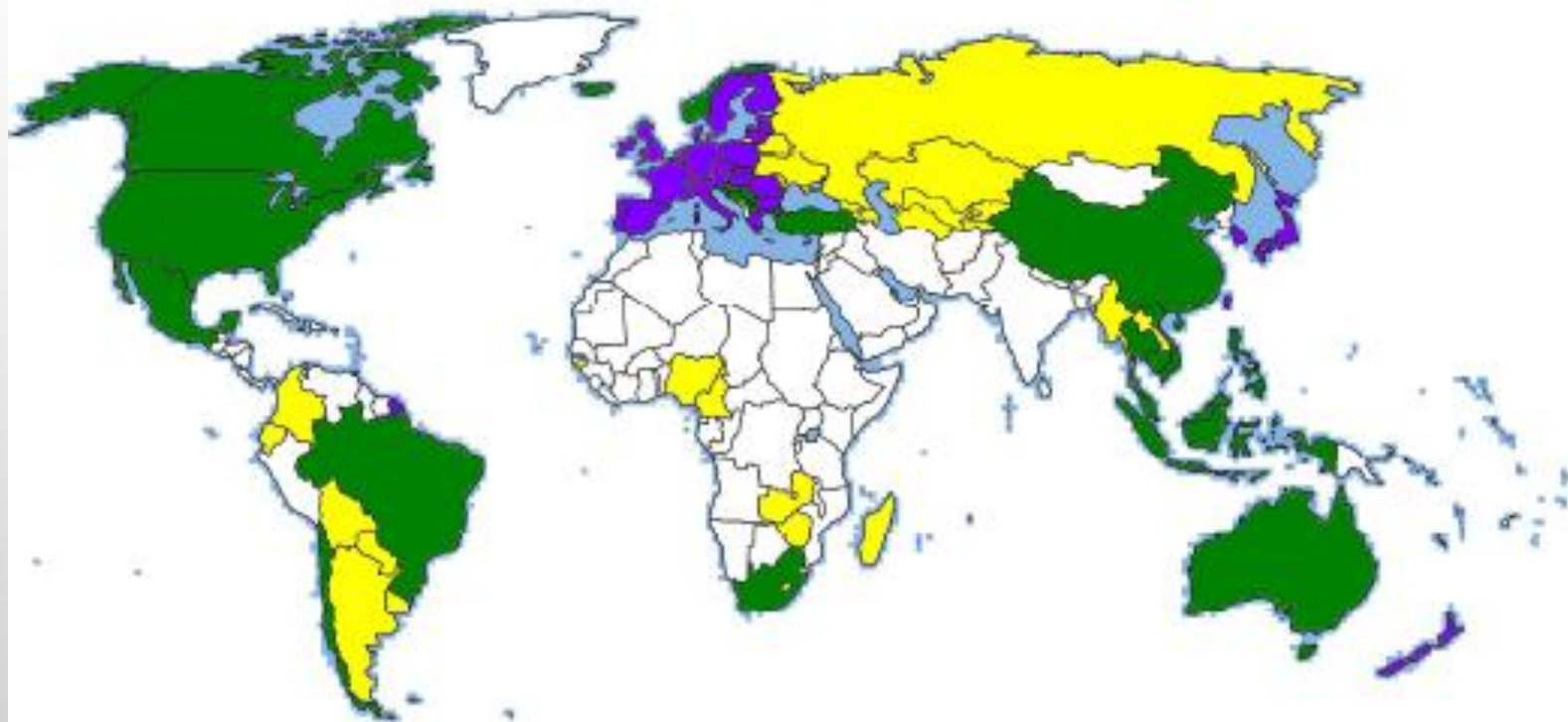
- Zakres GHS wywodzi się z mandatu do opracowania takiego systemu, który został nadany na Konferencji Narodów Zjednoczonych na temat Środowiska i Rozwoju w 1992 roku (Rozdział 19.4 (b) – Harmonizacja klasyfikacji i oznakowania chemikaliów)
- System GHS przyjęty został na Szczycie Narodów Zjednoczonych dotyczącym Zrównoważonego Rozwoju (w Johannesburgu w 2002 roku)
- Zgodnie z postanowieniami, system GHS powinien zostać wdrożony w terminie do 2008 roku

„Purple Book”



http://www.unece.org/trans/danger/publi/ghs/histback_e.html

Funkcjonowanie systemu GHS w Świecie – początek 2009 r.



etap wstępny

w przygotowaniu

wdrożony

GHS w Unii Europejskiej – Rozporządzenie CLP

ROZPORZĄDZENIE PARLAMENTU EUROPEJSKIEGO I RADY (WE) NR 1272/2008 z dnia 16 grudnia 2008 r. w sprawie klasyfikacji, oznakowania i pakowania substancji i mieszanin, zmieniające i uchylające dyrektywy 67/548/EWG i 1999/45/WE oraz zmieniające rozporządzenie (WE) nr 1907/2006

ROZPORZĄDZENIE KOMISJI (WE) NR 790/2009 z dnia 10 sierpnia 2009 r. dostosowujące do postępu naukowo-technicznego rozporządzenie Parlamentu Europejskiego i Rady (WE) nr 1272/2008 z dnia 16 grudnia 2008 r. w sprawie klasyfikacji, oznakowania i pakowania substancji i mieszanin

CLP a GHS

Punkt 15 Preambuły

Niniejsze rozporządzenie powinno zastąpić dyrektywę Rady **67/548/EWG** z dnia 27 czerwca 1967 r. w sprawie zbliżenia przepisów ustawodawczych, wykonawczych administracyjnych odnoszących się do klasyfikacji, pakowania i etykietowania **substancji niebezpiecznych** oraz dyrektywę **1999/45/WE** Parlamentu Europejskiego i Rady z dnia 31 maja 1999 r. w sprawie zbliżenia przepisów ustawowych, wykonawczych administracyjnych państw członkowskich odnoszących się do klasyfikacji, pakowania etykietowania **preparatów niebezpiecznych**. Powinien w nim zostać utrzymany obecny ogólny poziom ochrony zdrowia ludzi i środowiska przewidziany w tych dyrektywach. Należy zatem utrzymać w niniejszym rozporządzeniu niektóre klasy zagrożeń objęte tymi dyrektywami, które jeszcze nie zostały uwzględnione w GHS.

- Różnice pomiędzy CLP a GHS.

KLASY ZAGROŻEŃ WYNIKAJĄCE Z WŁAŚCIWOŚCI FIZYCZNYCH

- Substancje / mieszaniny wybuchowe (materiały wybuchowe niestabilne oraz sześć podklas (podklasa 1.1 do podklasa 1.6))
- Gazy łatwopalne (kategoria 1, kategoria 2)
- Substancje ciekłe łatwopalne (kategoria 1, kategoria 2, kategoria 3)
- **Wyroby aerozolowe łatwopalne (kategoria 1, kategoria 2)**
- Substancje stałe łatwopalne (kategoria 1, kategoria 2)
- Gazy utleniające (kategoria 1)
- Substancje ciekłe utleniające (kategoria 1, kategoria 2, kategoria 3)
- Substancje stałe utleniające (kategoria 1, kategoria 2, kategoria 3)
- **Gazy pod ciśnieniem (gaz sprężony, gaz skroplony, gaz skroplony schłodzony, gaz rozpuszczony)**
- Substancje/ mieszaniny samoreaktywne (typy od A do G)
- Substancje ciekłe piroforyczne (kategoria 1)
- Substancje stałe piroforyczne (kategoria 1)
- Substancje / mieszaniny które w kontakcie z wodą uwalniają gazy łatwopalne (kategoria 1, kategoria 2, kategoria 3)
- **Samonagrzewające się substancje / mieszaniny (kategoria 1, kategoria 2)**
- Nadtlutki organiczne (typy od A do G)
- **Zdolność do powodowania korozji metali (kategoria 1)**

Zagrożenia fizyczne – ciecze łatwopalne

Ciecz łatwopalna oznacza ciecz o temperaturze zapłonu nie wyższej niż 60°C.

Kategoria	Kryteria
1	Temperatura zapłonu < 23°C i początku wrzenia ≤ 35°C
2	Temperatura zapłonu < 23°C i początku wrzenia > 35°C
3	Temperatura zapłonu ≥ 23°C i ≤ 60°C

kat. 1



niebezpieczeństwo

kat. 2



kat. 3



uwaga

skrajnie łatwopalne ciecze i pary (H224) wysoce łatwopalne ciecze i pary (H225) łatwopalne ciecze i pary (H226)


Przykład – s/m powodujące korozję metali

Substancją lub mieszaniną **powodującą korozję metali** jest substancja lub mieszanina, która, wskutek oddziaływania chemicznego może powodować istotne uszkodzenie, a nawet zniszczenie metalu.

Kryteria klasyfikacji:

Kategoria	Kryteria
1	Szybkość działania korodującego na powierzchnię stali lub aluminium jest większa niż 6,25 mm na rok w temperaturze badania 55°C.

Oznakowanie substancji działającej korodującą na metale

Symbol		
Hasło ostrzegawcze		
Zwrot wskazujący zagrożenie		
	Uwaga	Może powodować korozję metali (H290)

Przykład – wyroby aerozolowe łatwopalne

Dla potrzeb klasyfikacji wyroby aerozolowe uznaje się za łatwopalne, jeżeli zawierają składnik, który jest klasyfikowany jako łatwopalny zgodnie z kryteriami GHS, tzn.:

- ciecze łatwopalne
- gazy łatwopalne
- ciała stałe łatwopalne

Wyroby aerozolowe łatwopalne klasyfikowane są do jednej z dwóch kategorii niniejszej klasy na podstawie **jego składników, ciepła spalania i, o ile ma to zastosowanie, wyników testu spieniania** (dla aerozoli spienianych) oraz **testu na odległość zapalania i testu w przestrzeni zamkniętej** (dla aerozoli rozpylanych).

kat. 1



niebezpieczeństwo

kat. 2



uwaga

Kategoria 1: gdy aerozol zawiera $\geq 85\%$ składników palnych oraz jego ciepło spalania $> 30 \text{ kJ/g}$

Kategoria 2: gdy aerozole zawiera $> 1\%$ składników palnych lub jego ciepło spalania $> 20 \text{ kJ/g}$

skrajnie łatwopalny aerozol (H222) łatwopalny aerozol (H223)

KLASYFIKACJA– KLASY ZAGROŻEŃ DLA ZDROWIA

- Toksyczność ostra (pokarmowa, oddechowa, naskórna) (kategoria 1÷4)
- Działanie drażniące/żrące na skórę (kategoria 1, kategoria 2)
- Poważne uszkodzenie oczu/działanie drażniące na oczy (kategoria 1, kategoria 2)
- Działanie uczulające (układ oddechowy, skóra; kategoria 1)
- Działanie mutagenne (kategoria 1A, kategoria 1B, kategoria 2)
- Szkodliwe działanie na rozrodczość (kategoria 1A, kategoria 1B, kategoria 2)
- Działanie rakotwórcze (kategoria 1A, kategoria 1B, kategoria 2)
- Toksyczne działanie na narządy krytyczne przy narażeniu jednorazowym (kategoria 1, kategoria 2, kategoria 3)
- Toksyczne działanie na narządy krytyczne przy narażeniu przewlekłym (kategoria 1, kategoria 2)
- Narażenie spowodowane aspiracją (kategoria 1)

Toksyczność Ostra

Droga narażenia	Kategoria 1	Kategoria 2	Kategoria 3	Kategoria 4
Pokarmowa (mg/kg masy ciała)	$ATE \leq 5$	$5 < ATE \leq 50$	$50 < ATE \leq 300$	$300 < ATE \leq 2000$
Skóra (mg/kg masy ciała)	$ATE \leq 50$	$50 < ATE \leq 200$	$200 < ATE \leq 1000$	$1000 < ATE \leq 2000$
Gazy (ppm V)	$ATE \leq 100$	$100 < ATE \leq 500$	$500 < ATE \leq 2500$	$2500 < ATE \leq 20000$
Pary (mg/l)	$ATE \leq 0,5$	$0,5 < ATE \leq 2,0$	$2,0 < ATE \leq 10$	$10,0 < ATE \leq 20,0$
Pyły i mgły (mg/l)	$ATE \leq 0,05$	$0,05 < ATE \leq 0,5$	$0,5 < ATE \leq 1,0$	$1,0 < ATE \leq 5,0$

Droga pokarmowa


T+; R28		T; R25	Xn; R22
LD ₅₀ 25		200	2000 mg/kg
Toksyczność ostra kat. 1	Toksyczność ostra kat. 2	Toksyczność ostra kat. 3	Toksyczność ostra kat. 4

LD₅₀ 5.0 50 300 2000 mg/kg

Toksyczność ostra –oznakowanie - droga pokarmowa

Klasyfikacja	Kategoria 1	Kategoria 2	Kategoria 3	Kategoria 4
Symbol				
Hasło ostrzegawcze	Niebezpieczeństwo			Uwaga
Zwrot wskazujący rodzaj zagrożenia	Połknięcie grozi śmiercią (H300)	Połknięcie grozi śmiercią (H300)	Działa toksycznie po połknięciu (H301)	Działa szkodliwie po połknięciu (H302)

CMR – Działanie rakotwórcze

Klasyfikacja	Kategoria 1A/1B	Kategoria 2
Piktogram		
Hasło ostrzegawcze	Niebezpieczeństwo	Uwaga
Zwrot wskazujący rodzaj zagrożenia	Może powodować raka (H350) (podać drogę narażenia, jeżeli definitywnie podano, udowodniono, że inne drogi narażenia nie powodują zagrożenia)	Podejrzewa się, że powoduje raka (H351) (podać drogę narażenia, jeżeli definitywnie podano, udowodniono, że inne drogi narażenia nie powodują zagrożenia)

Jeżeli definitywnie udowodniono, że powodowanie raka związane jest z konkretną drogą narażenia, to ta droga narażenia może być wymieniona w zwrocie wskazującym rodzaj zagrożenia. W przypadku kancerogenów kategorii 1, jeżeli definitywnie udowodniono, że występowanie raka jest powodowane przez narażenie na drodze inhalacyjnej, można zastosować zwrot wskazujący rodzaj zagrożenia **H350i** (Może powodować raka w następstwie narażenia drogą oddechową).

STOT narażenie jednorazowe kat. 1

Substancje powodujące poważne zatrucia u ludzi lub takie, które mogą przypuszczalnie (na podstawie badań na zwierzętach) powodować poważne zatrucia u ludzi w następstwie narażenia jednorazowego

Zaliczenie do kategorii 1 odbywa się na podstawie:

- wiarygodnych i dobrze udokumentowanych dowodów wynikających z oceny przypadków działania na ludzi lub badań epidemiologicznych

Lub

- Wyników odpowiednich badań na zwierzętach wykazujących możliwość wystąpienia istotnych i/lub poważnych zatruć odpowiednio u ludzi w warunkach narażenia na stosunkowo niskie stężenia substancji:

DL₅₀, droga pokarmowa, szczur: ≤ 300 mg/kg/dzień



DL₅₀ na skórę, szczur lub królik: ≤ 1000 mg/kg/dzień

CL₅₀ inhalacja – mgły/dymy/ pyły, szczur: ≤ 1 mg/dm³ przez 4 godziny

CL₅₀ inhalacja - pary, szczur: ≤ 10 mg/dm³

CL₅₀ inhalacja - gazy, szczur: ≤ 2500 ppm

Toksyczne działanie na narządy docelowe w następstwie jednorazowego narażenia

Klasyfikacja	Kategoria 1	Kategoria 2	Kategoria 3
Piktogram			
Hasło ostrzegawcze	Niebezpieczeństwo	Uwaga	Uwaga
Zwroty informujące o zagrożeniu	Powoduje uszkodzenie narządów (H370) (wymień narządy i drogę narażenia)*	Może spowodować uszkodzenie narządów (H371) (wymień narządy i drogę narażenia)**	Może powodować podrażnienie dróg oddechowych*** (H335) lub Może spowodować senność lub zawroty głowy**** (H336)

*** UE zwrot R37; **** UE zwrot R67

*UE: T+; R39/28/27/26; T; R39/25/24/23; **UE Xn; R68/22/21/20

STOT powtarzane narażenie kat. 1

Substancje powodujące poważne zatrucia u ludzi lub takie, które mogą przypuszczalnie (na podstawie badań na zwierzętach) powodować poważne zatrucia u ludzi w następstwie narażenia wielokrotnego

Zaliczenie do kategorii 1 odbywa się na podstawie:

- wiarygodnych i dobrze udokumentowanych dowodów wynikających z oceny przypadków działania na ludzi lub badań epidemiologicznych

Lub

- wyników odpowiednich na zwierzętach wykazujących możliwość wystąpienia istotnych i/lub poważnych zatrucí odpowiednio u ludzi w warunkach narażenia na stosunkowo niskie stężenia substancji:

DL₅₀, droga pokarmowa, szczur: ≤ 10 mg/kg/dzień



DL₅₀ na skórę, szczur lub królik: ≤ 20 mg/kg/dzień

CL₅₀ inhalacja – mgły/dymy/ pyły, szczur: $\leq 0,02$ mg/dm³ /6 godz./dzień

CL₅₀ inhalacja - pary, szczur: $\leq 0,2$ mg/dm³/6 godz./dzień

CL₅₀ inhalacja - gazy, szczur: ≤ 50 ppm/6 godz./dzień

Toksyczne działanie na narządy docelowe w następstwie powtarzanego narażenia

Klasyfikacja	Kategoria 1	Kategoria 2
Piktogram		
Hasło ostrzegawcze	Niebezpieczeństwo	Uwaga
Zwroty informujące o zagrożeniu	Powoduje uszkodzenie narządów (H372) (wymień narządy, jeżeli są znane) w następstwie długotrwałego lub wielokrotnego narażenia (podać drogę narażenia, jeżeli definitywnie udowodniono, że inne drogi narażenia nie stwarzają zagrożenia)*	Może spowodować uszkodzenie narządów (H373) (wymień narządy, jeżeli są znane) w następstwie długotrwałego lub wielokrotnego narażenia (podać drogę narażenia, jeżeli definitywnie udowodniono, że inne drogi narażenia nie stwarzają zagrożenia)**

***UE: T; R48/23/24/25 **UE Xn; R48/20/21/22 R48** Stwarza poważne zagrożenie zdrowia człowieka w następstwie długotrwałego narażenia

Kryteria klasyfikacji środowiskowej

Zagrożenie dla środowiska wodnego:

- Toksyczność ostra: kategoria 1

96 godzin CL_{50} (dla ryb) $\leq 1 \text{ mg/l}$, lub

48 godzin CE_{50} (dla skorupiaków) $\leq 1 \text{ mg/l}$, lub

72 godziny lub 96 godzin CEr_{50} (dla glonów lub innych organizmów wodnych) $\leq 1 \text{ mg/l}$

Kryteria klasyfikacji środowiskowej

Przewlekła Kat. 1	Przewlekła Kat. 2	Przewlekła Kat. 3
<p>toksyczność ostra ≤ 1 mg/l i substancja łatwo nie ulega rozkładowi i/lub określony doświadczalnie $BCF \geq 500$ (lub w razie jego braku, wartość log współczynnika podziału oktanol/woda $\log Kow \geq 4$)</p>	<p>toksyczność ostra > 1 ale ≤ 10 mg/l i substancja łatwo nie ulega rozkładowi i/lub określony doświadczalnie $BCF \geq 500$ (lub w razie jego braku, wartość log współczynnika podziału oktanol/woda $\log Kow \geq 4$) o ile NOEC (stężenie przy którym nie obserwuje się szkodliwych zmian) toksyczności przewlekłej nie są > 1 mg/l.</p>	<p>toksyczność ostra > 10 ale ≤ 100 mg/l i substancja łatwo nie ulega rozkładowi i/lub określony doświadczalnie $BCF \geq 500$ (lub w razie jego braku, wartość log współczynnika podziału oktanol/woda $\log Kow \geq 4$) o ile NOEC (stężenie przy którym nie obserwuje się szkodliwych zmian) toksyczności przewlekłej nie są > 1 mg/l.</p>

Kryteria klasyfikacji środowiskowej

Kategoria przewlekła 4

Przypadki, w których dane nie umożliwiają klasyfikacji zgodnie z powyższymi kryteriami, ale istnieją niemniej jednak powody do obaw.

Obejmują one: słabo rozpuszczalne substancje, w przypadku których nie odnotowuje się toksyczności ostrej na poziomie do rozpuszczalności w wodzie i które nie ulegają szybko rozkładowi i mają określony doświadczalnie współczynnik BCF ≥ 500 (lub w razie jego braku, wartość log współczynnika Kow ≥ 4) wskazujący na potencjał do bioakumulacji – będą klasyfikowane tej kategorii, o ile inne dowody naukowe nie wskazują, że klasyfikacja jest niepotrzebna.

Dowody takie obejmują:

- NOEC toksyczności przewlekłej > 1 mg/l,
- Informacje o szybkim rozkładzie w środowisku.

Klasyfikacja środowiskowa – oznakowanie

Toksyczność ostra

	Kategoria 1
Piktogram	
Hasło ostrzegawcze	Uwaga
Zwrot wskazujący rodzaj zagrożenia	Działa bardzo toksycznie na organizmy wodne (H400)

UE: N; R50



**Niebezpieczny dla
środowiska**
**Działa bardzo toksycznie
na organizmy wodne**

Zagrożenie dla środowiska – oznakowanie - toksyczność przewlekła

	Kategoria 1	Kategoria 2	Kategoria 3	Kategoria 4
Symbol			Nie stosuje się piktogramu	Nie stosuje się piktogramu
Hasło ostrzegawcze	Uwaga	Nie stosuje się hasła ostrzegawczego	Nie stosuje się hasła ostrzegawczego	Nie stosuje się hasła ostrzegawczego
Zwroty informujące o zagrożeniu	Działa bardzo toksycznie na organizmy wodne; powodując długotrwałe zmiany (H410)	Działa toksycznie na organizmy wodne powodując długotrwałe zmiany (H411)	Działa szkodliwie na organizmy wodne powodując długotrwałe zmiany (H412)	Może powodować długotrwałe szkodliwe skutki dla organizmów wodnych (H413)

Różnice pomiędzy GHS a CLP

W propozycji rozporządzenia CLP nie uwzględniono następujących kategorii zagrożenia*:

- działanie żrące/drażniące na skórę **kategoria 3**
- szkodliwe działanie będące skutkiem aspiracji **kategoria 2**
- toksyczność ostra dla środowiska wodnego **kategoria 2 i 3**
- toksyczność ostra dla zdrowia **kategoria 5**

*Podejście modularne:

“Zgodnie z podejściem modularnym (**BBA**), kraje mają swobodę w określeniu, które z modułów zostaną zastosowane w różnych częściach ich systemów Chociaż pełny zakres jest dostępny dla każdego,..., pełny zakres nie musi być zastosowany.”

Klasyfikacja środowiskowa – dodatkowa unijna klasa zagrożeń – niebezpieczne dla warstwy ozonowej

Substancja niebezpieczna dla warstwy ozonowej – oznacza substancję, która na podstawie dostępnych dowodów określających ich właściwości oraz prognozowane lub znane szlaki i zachowanie w środowisku mogą stwarzać zagrożenie dla struktury lub funkcji stratosferycznej warstwy ozonu. Obejmuje to substancje wymienione w załączniku I do rozporządzenia Rady nr **2037/2000** w sprawie substancji zubożających warstwę ozonową.

.

Klasyfikacja środowiskowa – dodatkowa unijna klasa zagrożeń – niebezpieczne dla warstwy ozonowej c.d. – oznakowanie*

Symbol/piktogram	
Hasło ostrzegawcze	Niebezpieczeństwo
Zwrot wskazujący rodzaj zagrożenia	Stwarza zagrożenie dla warstwy ozonowej (EUH059)

* prace na forum ONZ odnośnie symbolu/piktogramu dla tego rodzaju zagrożenia

Oznakowanie UE:



**Niebezpieczny dla środowiska
Stwarza zagrożenie dla warstwy ozonowej**

CLP w Polsce

- CLP jako rozporządzenie obowiązuje bezpośrednio, w każdej swojej części, bez potrzeby wdrażania do prawa polskiego
- W Polsce konieczne będzie między innymi ustanowienie organów nadzoru, wprowadzenie kar za nieprzestrzeganie przepisów
- Planuje się wprowadzenie tych zmian poprzez kolejną nowelizację przepisów ustawy o substancjach i preparatach chemicznych
- Konieczność zmian w innych aktach prawnych powiązanych z rozporządzeniem CLP

Rozporządzenie CLP – podstawy prawne

Rozporządzenie Parlamentu Europejskiego i Rady (WE) nr **1272/2008** z dnia 16 grudnia 2008 r. w sprawie **klasyfikacji, oznakowania i pakowania** substancji i mieszanin, zmieniające i uchylające dyrektywy 67/548/EWG i 1999/45/WE oraz zmieniające rozporządzenie (WE) nr 1907/2006

- Dziennik Urzędowy Unii Europejskiej L 353/1 z 31.12.2008 r.

Rozporządzenie jest **bezpośrednio** stosowane we wszystkich państwach członkowskich.

Wejście w życie (art. 62)

Rozporządzenie CLP weszło w życie 20 dnia po opublikowaniu w Dzienniku Urzędowym Unii Europejskiej, tzn. 20 stycznia 2009 r. Oczywiście nie znaczy to, że wszystkie przepisy są stosowane od razu.

Rozporządzenie CLP

treści rozporządzenia + siedem załączników

- Tytuł I: Przepisy ogólne
- Tytuł II: Klasyfikacja ze względu na zagrożenia
- Tytuł III: Informowanie o zagrożeniu przy pomocy oznakowania
- Tytuł IV: Opakowania
- Tytuł V: Harmonizacja klasyfikacji i oznakowania substancji oraz wykaz klasyfikacji i oznakowania
- Tytuł VI: Właściwe organy i egzekwowanie przepisów
- Tytuł VII: Przepisy wspólne i końcowe

Rozporządzenie CLP

Załączniki

Załącznik I: Wymagania w zakresie klasyfikacji i oznakowania substancji i mieszanin stwarzających zagrożenie

Załącznik II: Szczególne zasady dotyczące oznakowania i pakowania niektórych substancji i mieszanin

Załącznik III: Wykaz zwrotów wskazujących rodzaj zagrożenia

Załącznik IV: Wykaz zwrotów wskazujących środki ostrożności

Załącznik V: Piktogramy wskazujące zagrożenia

Załącznik VI: Zharmonizowana klasyfikacja oraz oznakowanie niektórych substancji niebezpiecznych

Załącznik VII: Zawiera tabelę (tabela konwersji) pomagającą przy dokonywaniu przeklasyfikowania substancji bądź mieszaniny zaklasyfikowanej zgodnie z dyrektywą 67/548/EWG do wymagań przepisów rozporządzenia CLP

Rozporządzenie CLP

- harmonizuje kryteria klasyfikacji substancji i mieszanin oraz przepisy dotyczące oznakowania i pakowania substancji i mieszanin stwarzających zagrożenie
- wprowadza obowiązek klasyfikowania, oznakowania i pakowania substancji i mieszanin wprowadzanych do obrotu
- ustanawia wykaz substancji wraz ze **zharmonizowaną** na poziomie Wspólnoty klasyfikacją i oznakowaniem
- nakłada na producentów i importerów substancji obowiązek zgłaszania do Europejskiej Agencji Chemikaliów klasyfikacji i elementów oznakowania, jeżeli nie zostały one przedstawione Agencji w ramach rejestracji na mocy rozporządzenia (WE) nr 1907/2006 (rozporządzenia REACH)
- ustanawia wykaz klasyfikacji i oznakowania, który składa się ze wszystkich zgłoszeń (klasyfikacja uzgodniona przez wprowadzających do obrotu), zharmonizowanej klasyfikacji i oznakowania

Rozporządzenie nie ma zastosowania do:

- substancji i mieszanin radioaktywnych objętych dyrektywą Rady 96/29/Euratom
- substancji i mieszanin, które podlegają nadzorowi celnemu, pod warunkiem że nie są one poddawane obróbce ani przetwarzane, i które są tymczasowo magazynowane, lub znajdują się w wolnym obszarze celnym lub w składzie wolnocłowym i mają zostać reeksportowane lub są w trakcie przewozu tranzytem
- półproduktów niewyodrębnianych
- substancji i mieszanin na potrzeby badań naukowych i rozwojowych, które nie są wprowadzane do obrotu, pod warunkiem że są stosowane w kontrolowanych warunkach zgodnie ze wspólnotowymi przepisami dotyczącymi warunków pracy i środowiska
- Odpady w rozumieniu definicji zawartej w dyrektywie 2006/12/WE Parlamentu Europejskiego i Rady nie są substancją, mieszaniną ani wyrobem w rozumieniu art. 2.
- Państwa członkowskie mogą zezwolić na stosowanie zwolnień z przepisów niniejszego rozporządzenia w szczególnych przypadkach w odniesieniu do niektórych substancji lub mieszanin, jeżeli jest to konieczne ze względu na obronność

Rozporządzenie nie ma zastosowania do:

Rozporządzenie nie ma zastosowania do transportu towarów niebezpiecznych drogą powietrzną, morską, lądową, kolejową lub żegluga śródlądową, z wyjątkiem sytuacji w których ma zastosowanie art. 33

(art. 33 – Szczególne zasady dotyczące oznakowania, opakowań zewnętrznych, opakowań wewnętrznych i opakowań jednostkowych).

Rozporządzenie nie ma zastosowania do:

substancji lub mieszanin w następujących postaciach, w stanie gotowym i przeznaczonych dla użytkownika końcowego:

- **produktów leczniczych** zdefiniowanych w dyrektywie 2001/83/WE
- **weterynaryjnych produktów leczniczych** zdefiniowanych w dyrektywie 2001/82/WE
- **produktów kosmetycznych** zdefiniowanych w dyrektywie 76/768/EWG
- **wyrobów medycznych** zdefiniowanych w dyrektywach 90/385/EWG i 93/42/EWG, które są inwazyjne lub używane w bezpośrednim kontakcie fizycznym z ciałem ludzkim, oraz zdefiniowanych w dyrektywie 98/79/WE
- **żywności lub pasz** zdefiniowanych w rozporządzeniu (WE) 178/2002, w tym stosowanych:
 - jako **dodatki do żywności** stosowane w środkach spożywczych w zakresie objętym dyrektywą 89/107/EWG
 - jako **środek aromatyzujący** w środkach spożywczych w zakresie objętym dyrektywą 88/388/EWG oraz decyzją 1999/217/WE
 - jako **dodatek paszowy** w zakresie objętym rozporządzeniem (WE) 1831/2003
 - w **żywieniu zwierząt** w zakresie objętym dyrektywą 82/471/EWG

Definicje (art. 2)

- **Klasa zagrożenia** – oznacza charakter zagrożenia wynikający z właściwości fizycznych, zagrożenia dla zdrowia ludzi lub dla środowiska
- **Kategoria zagrożenia** – oznacza podział kryteriów w każdej klasie zagrożeń określających stopień zagrożenia
- **Mieszanina** – oznacza mieszaninę lub roztwór składający się z dwóch lub większej liczby substancji

Definicje (art. 2)

- **Wartość graniczna** oznacza wartość progową dowolnego zaklasyfikowanego zanieczyszczenia, dodatku lub pojedynczego składnika substancji lub mieszaniny, powyżej której są one brane pod uwagę w celu określenia, czy dana, odpowiednio, substancja lub mieszanina, jest klasyfikowana
- **Stężenie graniczne** oznacza wartość progową dowolnego zaklasyfikowanego zanieczyszczenia, dodatku lub pojedynczego składnika substancji lub mieszaniny, która może skutkować klasyfikacją tej substancji lub mieszaniny

Definicje (art. 2)

Definicje zaczerpnięte z rozporządzenia REACH:

- substancja
- wyrób
- polimer
- monomer
- produkcja, producent
- import, importer
- wprowadzenie do obrotu
- dalszy użytkownik, dystrybutor
- półprodukt
- stosowanie

Ogólne obowiązki

Art. 4 Ogólny obowiązek klasyfikowania, oznakowania i pakowania

Producenci, importerzy i dalsi użytkownicy dokonują **klasyfikacji** substancji lub mieszanin zgodnie z tytułem II przed wprowadzeniem ich do obrotu.

Producenci, wytwórcy wyrobów i importerzy klasyfikują substancje, które nie zostały jeszcze wprowadzone do obrotu, w przypadku gdy:

- art. 6 (substancje w ich postaci własnej lub jako składników preparatów), art. 7 ust. 1 lub 5 (wyroby), art. 17 (półprodukty wyodrębniane w miejscu wytwarzania) lub art. 18 (transportowane półprodukty wyodrębniane) rozporządzenia REACH przewiduje obowiązek rejestracji substancji,
- art. 7 ust. 2 lub (substancje w wyrobach) art. 9 (PPORD) rozporządzenia REACH przewiduje obowiązek zgłoszenia

Ogólne obowiązki

Art. 4 Ogólny obowiązek klasyfikowania, oznakowania i pakowania

W przypadku gdy substancja lub mieszanina jest zaklasyfikowana jako stwarzająca zagrożenie **dostawcy** tej substancji lub mieszaniny zapewniają, by przed wprowadzeniem jej do obrotu była ona **oznakowana i opakowana** zgodnie z tytułami III i IV.

Tytuł II – Klasyfikacja zagrożeń

Tytuł III – Informacje o zagrożeniu w formie oznakowania

Tytuł IV – Opakowanie

Dostawca – oznacza każdego producenta, importera, dalszego użytkownika lub dystrybutora wprowadzającego do obrotu substancję w jej postaci własnej lub jako składnik mieszaniny lub mieszaninę

Ogólne obowiązki

Art. 4 Ogólny obowiązek klasyfikowania, oznakowania i pakowania

- Wypełniając swoje obowiązki wynikające z ust. 4 (oznakowanie i opakowanie) **dystributorzy** mogą posłużyć się klasyfikacją danej substancji lub mieszaniny ustaloną zgodnie z Tytułem II przez jednego z uczestników łańcucha dostaw
- Wypełniając swoje obowiązki wynikające z ust. 1 (klasyfikacja) i ust. 4 (oznakowanie i opakowanie) **dalsi użytkownicy** mogą posłużyć się klasyfikacją dla danej substancji lub mieszaniny ustaloną zgodnie z tytułem II przez jednego z uczestników łańcucha dostaw, pod warunkiem że nie zmieniają składu chemicznego tej substancji lub mieszaniny
- Dostawcy w łańcuchu dostaw współpracują, aby spełnić wymogi klasyfikacji, oznakowania i pakowania zawarte w niniejszym rozporządzeniu
- Substancje i mieszaniny nie są wprowadzane do obrotu, jeżeli nie są zgodne z przepisami niniejszego rozporządzenia

Zharmonizowana klasyfikacja i oznakowanie substancji (Tytuł V)

Substancja będzie podlegać zharmonizowanej klasyfikacji i oznakowaniu (zostanie umieszczona w części 3 załącznika VI) w następujących przypadkach:

- działania uczulającego na układ oddechowy
- CMR kat. 1A, 1B i 2

W przypadku innych klas lub kategorii zagrożeń niż wymienione powyżej zharmonizowana klasyfikacja jest możliwa w indywidualnych przypadkach – jeżeli przedstawione zostanie uzasadnienie dowodzące konieczności takiego działania na szczeblu wspólnotowym.

Procedura harmonizowania klasyfikacji i oznakowania substancji

1. **Właściwy organ państwa członkowskiego** może przedłożyć Agencji wniosek o zharmonizowaną klasyfikację i oznakowanie substancji
2. **Producent, importer lub dalszy użytkownik** substancji może złożyć w Agencji wniosek o zharmonizowaną klasyfikację i oznakowanie tej substancji, pod warunkiem że w części 3 załącznika VI nie znajduje się wpis dotyczący takiej substancji w odniesieniu do klasy zagrożenia lub do dalszego różnicowania objętych tym wnioskiem
3. **Producenci, importerzy i dalsi użytkownicy** dysponujący nowymi informacjami, które mogą prowadzić do zmiany elementów zharmonizowanej klasyfikacji i oznakowania substancji znajdujących się w części 3 załącznika VI, przedkładają wniosek właściwemu organowi w jednym z państw członkowskich, w których substancja ta znajduje się w obrocie

Wykaz klasyfikacji i oznakowania

Każdy producent lub importer który wprowadza do obrotu **substancje**:

- a) które zgodnie z rozporządzeniem (WE) nr 1907/2006 podlegają rejestracji
 - b) które wchodzą w zakres zastosowania art. 1 i spełniają kryteria klasyfikacji jako stwarzające zagrożenie oraz które są wprowadzane do obrotu w **postaci własnej lub jako składnik mieszaniny powyżej stężeń granicznych**, o których mowa w niniejszym rozporządzeniu lub w dyrektywie 1999/45/WE w odpowiednich przypadkach, co prowadzi do zaklasyfikowania tej mieszaniny jako stwarzającej zagrożenie,
- zgłaszają Agencji następujące informacje, które następnie są umieszczane w wykazie klasyfikacji i oznakowania:

Wykaz klasyfikacji i oznakowania

- dane identyfikujące zgłaszającego odpowiedzialnego za wprowadzanie substancji do obrotu
- dane identyfikujące substancję
- klasyfikację substancji
- w stosownych przypadkach konkretne stężenia graniczne lub współczynniki M
- elementy etykiety dotyczące substancji

Informacji nie zgłasza się jeżeli przedłożone zostały Agencji w ramach rejestracji zgodnie z rozporządzeniem (WE) nr 1907/2006.

Wykaz klasyfikacji i oznakowania

Informacje zgłaszane do Agencji na podstawie przepisów niniejszego rozporządzenia są aktualizowane przez zgłaszających gdy zmianie ulega klasyfikacja i oznakowanie substancji.

Agencja tworzy i prowadzi w formie bazy danych wykaz klasyfikacji i oznakowania.

Informacje o substancjach **wprowadzonych do obrotu w dniu 1 grudnia 2010 r. lub po tym terminie zgłasza się zgodnie z ust. 1 w terminie jednego miesiąca od ich wprowadzenia do obrotu.**

Informacje dotyczące substancji **wprowadzanych do obrotu przed dniem 1 grudnia 2010 r. można natomiast zgłaszać zgodnie z ust. 1 przed tą datą.**

Wykaz klasyfikacji i oznakowania

- Jeżeli w wyniku zgłoszenia, o którym mowa w *art. 40* ust. 1, w wykazie dotyczącym klasyfikacji i oznakowania znajdują się różniące się wpisy dla tej samej substancji, zgłaszający i rejestrujący **dokładają wszelkich starań**, aby uzgodnić jednolity wpis w celu umieszczenia w wykazie

art. 16

- Producenci i importerzy mogą zaklasyfikować substancję inaczej niż przewiduje klasyfikacja zawarta już w wykazie klasyfikacji i oznakowania, pod warunkiem że przedstawią Agencji uzasadnienie tej klasyfikacji wraz ze zgłoszeniem zgodnie z art. 40
- 2. Ust.1 nie ma zastosowania, jeżeli klasyfikacja zawarta w wykazie klasyfikacji i oznakowania jest klasyfikacją zharmonizowaną zawartą w części 3 załącznika VI

Właściwe organy i egzekwowanie przepisów

Co muszą zrobić państwa członkowskie?

Art. 43

- Państwa członkowskie wyznaczają właściwy organ lub właściwe organy odpowiedzialne za wnioski dotyczące zharmonizowanej klasyfikacji i zharmonizowanego oznakowania oraz **organy odpowiedzialne za egzekwowanie obowiązków określonych w niniejszym rozporządzeniu.**
- Właściwe organy oraz organy odpowiedzialne za egzekwowanie przepisów współpracują ze sobą w wykonywaniu zadań przewidzianych niniejszym rozporządzeniem i w tym celu dostarczają właściwym organom innych państw członkowskich wszelkiego niezbędnego i użytecznego wsparcia.

Centra informacyjne

Co muszą zrobić państwa członkowskie?

Art. 44

Państwa członkowskie tworzą krajowe centra informacyjne, w celu udzielania producentom, importerom, dalszym użytkownikom i wszelkim innym zainteresowanym stronom **porad dotyczących ich odpowiedzialności i obowiązków wynikających z przepisów niniejszego rozporządzenia.**

Jednostki odpowiedzialne za otrzymywanie informacji związanych z pomocą w nagłych przypadkach zagrożenia zdrowia

Co muszą zrobić państwa członkowskie? (art. 45)

- Państwa członkowskie powołują organ lub organy odpowiedzialne za otrzymywanie od **importerów i dalszych użytkowników wprowadzających mieszaniny do obrotu** informacji istotnych w szczególności przy określaniu środków profilaktycznych i leczniczych, zwłaszcza w nagłych przypadkach zagrożenia zdrowia. Informacje te obejmują skład chemiczny mieszanin wprowadzanych do obrotu i zaklasyfikowanych jako stwarzające zagrożenie na podstawie wywieranych skutków fizycznych lub działania na zdrowie, w tym identyfikację substancji, które wchodzi w skład mieszanin i dla których zgodnie z art. 24 Agencja przyjęła wniosek o stosowanie alternatywnej nazwy rodzajowej
- Powołane jednostki zapewniają wszelkie gwarancje niezbędne do zachowania poufności informacji, które otrzymują. Informacje te można wykorzystywać wyłącznie do:
 - a) celów medycznych polegających na określeniu środków profilaktycznych i leczniczych, w szczególności dotyczących nagłych przypadków
 - b) przeprowadzenia – na wniosek danego państwa członkowskiego – analizy statystycznej mającej na celu określenie obszarów, w których może istnieć potrzeba wprowadzenia ulepszonych środków kontroli ryzyka
- Informacji tych nie wykorzystuje się w innych celach.

Egzekwowanie przepisów i sankcje

Co muszą zrobić państwa członkowskie? (art. 46)

- Państwa członkowskie stosują wszelkie niezbędne środki, łącznie z utrzymywaniem systemu kontroli urzędowych, w celu zagwarantowania, że substancje i mieszaniny są wprowadzane do obrotu tylko pod warunkiem ich uprzedniego **zaklasyfikowania, oznakowania, zgłoszenia i opakowania zgodnie z niniejszym rozporządzeniem**
- Państwa członkowskie wprowadzają przepisy dotyczące kar za nieprzestrzeganie przepisów niniejszego rozporządzenia i podejmują wszelkie niezbędne środki, by zapewnić wykonanie przepisów niniejszego rozporządzenia. Kary muszą być skuteczne, proporcjonalne odstrasżające
- Państwa członkowskie przedkładają Komisji informacje o przepisach dotyczących sankcji najpóźniej do dnia **20 czerwca 2010 r.** (art. 47)

Obowiązek przechowywania informacji

- 1. **Dostawca** zobowiązany jest do gromadzenia i przechowywania do wglądu wszelkich informacji, które wykorzystał do celów klasyfikacji i oznakowania na mocy niniejszego rozporządzenia, **przez co najmniej dziesięć lat po ostatniej dokonanej przez siebie dostawie danej substancji lub mieszaniny**
- Dostawca przechowuje te informacje razem z informacjami wymaganymi na mocy art. 36 rozporządzenia (WE) nr 1907/2006.
- Jeżeli dostawca zaprzestanie działalności lub przekaże część lub całość swoich działań stronie trzeciej, obowiązek określony w ust. 1 spoczywa nie na dostawcy, lecz na stronie odpowiedzialnej za likwidację jego przedsiębiorstwa lub przejmującej odpowiedzialność za wprowadzanie do obrotu danej substancji lub mieszaniny.
- Właściwy organ lub organy odpowiedzialne za egzekwowanie przepisów w państwie członkowskim, w którym dostawca substancji lub mieszaniny ma siedzibę, lub Agencja mogą wymagać od dostawcy przedstawienia im każdego rodzaju informacji, o których mowa w ust. 1 akapit pierwszy

Klauzula swobodnego przepływu

Państwa członkowskie nie mogą ze względu na klasyfikację, oznakowanie lub opakowanie substancji lub mieszanin w rozumieniu niniejszego rozporządzenia *zabraniać, ograniczać ani utrudniać* wprowadzania do obrotu substancji lub mieszanin, które są zgodne z niniejszym rozporządzeniem oraz, w stosownych przypadkach, z aktami prawnymi Wspólnoty przyjętymi w celu wykonania niniejszego rozporządzenia

Klauzula ochronna

Jeżeli państwo członkowskie ma uzasadnione powody, by sądzić, że substancja lub mieszanina, która spełnia wymogi niniejszego rozporządzenia, stanowi poważne zagrożenie dla zdrowia ludzkiego lub środowiska ze względów związanych z klasyfikacją, oznakowaniem lub opakowaniem, może wprowadzić odpowiednie środki tymczasowe.

Reklama

- W każdej formie reklamy substancji zaklasyfikowanej jako stwarzająca zagrożenie wymienia się klasy lub kategorie zagrożenia do jakich należy ta substancja.
- Wszelkie reklamy mieszanin zaklasyfikowanych jako stwarzających zagrożenie lub objętych art. 25 ust. 6 (podlegających oznakowaniu zgodnie z częścią 2 załącznika II), umożliwiające osobie prywatnej zawarcie umowy kupna bez uprzedniego zapoznania się z etykietą, podlegają obowiązkowi wymienienia rodzajów zagrożenia określonych na etykiecie.

Dostosowanie do postępu technicznego i naukowego (ATP)

Komisja może korygować i dostosowywać do postępu technicznego i naukowego:

- art. 6 ust. 5 (klasyfikacja na podstawie dostępnych informacji o podobnych substancjach czy mieszaninach)
- art. 11 ust. 3 (wartości graniczne)
- art. 12 (Szczegółowe przypadki wymagające dalszej oceny)
- art. 14 (Szczegółowe zasady klasyfikowania mieszanin)
- art. 18 ust. 3 lit. b) (substancje których nazwy należy wymienić na etykiecie mieszaniny)
- art. 23 (odstępstwa od wymagań oznakowania w szczególnych przypadkach)
- art. 25-29 (informacje uzupełniające na etykiecie, piktogramy, zwroty H, zwroty P, wyłączenia z wymagań dotyczących oznakowania i opakowania)
- art. 35 ust. 2 akapit drugi i trzeci (zamknięcia utrudniające otwarcie przez dzieci i wyczuwalne dotykiem ostrzeżenie o niebezpieczeństwie)
- załączniki I-VII

Zmiany w innych aktach prawnych w związku z wejściem w życie rozporządzenia 1272/2008/WE

Zmiany w dyrektywie 67/548/EWG (art. 55)

- Skreśla się załącznik I do dyrektywy 67/548/EWG

Załącznik I do dyrektywy 67/548/EWG – wykaz substancji niebezpiecznych wraz z ich klasyfikacją i oznakowaniem (substancje posiadające urzędową klasyfikację)

Załącznik I został zastąpiony **załącznikiem VI do rozporządzenia 1272/2008/WE** - wprowadzający do obrotu chemikalia powinni korzystać z klasyfikacji substancji zamieszczonej w załączniku VI do rozporządzenia 1272/2008/WE (klasyfikacja urzędowa)

Zmiany w innych aktach prawnych w związku z wejściem w życie rozporządzenia 1272/2008/WE

Zmiany w rozporządzeniu (WE) nr 1907/2006 (REACH) (art. 57) – od daty wejścia w życie niniejszego rozporządzenia

- skreśla się tytuł XI (Wykaz klasyfikacji i oznakowania)
- wyrazy „preparat” lub „preparaty” w rozumieniu art. 3 ust. 2 rozporządzenia (WE) nr 1907/2006 zastępuje się w całym tekście wyrazami „**mieszanina**” lub „**mieszaniny**”
- art. 31 ust. 8 otrzymuje brzmienie: „karty charakterystyki dostarczane są bezpłatnie w formie papierowej lub elektronicznej nie później niż w dniu pierwszej dostawy substancji lub mieszaniny”

Uchylenia

Dyrektywa **67/548/EWG** (dyrektywa dotycząca niebezpiecznych substancji) i dyrektywa **1999/45/WE** (dyrektywa dotycząca niebezpiecznych preparatów) **tracą moc z dniem 1 czerwca 2015 r.**

Przepisy przejściowe dotyczące wdrażania rozporządzenia CLP w UE

Rozporządzenie CLP będzie wdrażany w **dwóch** etapach:

- najpierw **dla substancji** wymagających re-klasyfikacji zgodnie z CLP,
 - po zakończeniu procesu re-klasyfikacji substancji – rozpocznie się procedura re-klasyfikacji mieszanin substancji.
-
- **do dnia 1 grudnia 2010 r.** substancje są klasyfikowane, oznakowane i pakowane zgodnie z dyrektywą 67/548/EWG
 - **do dnia 1 czerwca 2015 r.** mieszaniny są klasyfikowane, oznakowane i pakowane zgodnie z dyrektywą 1999/45/WE
 - **od dnia 1 grudnia 2010 r. do dnia 1 czerwca 2015 r.** substancje są klasyfikowane zgodnie z dyrektywą 67/548/EWG oraz rozporządzeniem CLP. Są one oznakowane i pakowane zgodnie z rozporządzeniem CLP

Od kiedy tylko rozporządzenie CLP?

Od dnia 1 grudnia 2015 r. i do substancji i do preparatów
stosuje się wyłącznie przepisy rozporządzenia CLP

Czy można stosować rozporządzenie CLP wcześniej niż określają to przepisy przejściowe?

Przed 1 grudnia 2010 r. **substancje mogą** być klasyfikowane, oznakowane i pakowane zgodnie z rozporządzeniem CLP. W takich przypadkach nie mają zastosowania przepisy dyrektywy 67/548/EWG dotyczące oznakowania i pakowania. W takim przypadku należy:

- w karcie charakterystyki umieścić podwójną klasyfikację: według dyrektywy 67/548/EWG i rozporządzenia CLP
- na opakowaniu, zamiast oznakowania według obecnie obowiązujących przepisów, zamieścić oznakowanie według rozporządzenia CLP
- stosować przepisy dotyczące opakowań zawarte w rozporządzeniu CLP

Czy można stosować rozporządzenie CLP wcześniej niż określają to przepisy przejściowe?

Przed 1 czerwca 2015 r. **mieszaniny mogą** być klasyfikowane, oznakowane i pakowane zgodnie z rozporządzeniem CLP. W takich przypadkach nie mają zastosowania przepisy dyrektywy 1999/45/WE dotyczące oznakowania i pakowania. W takim przypadku należy:

- w karcie charakterystyki umieścić podwójną klasyfikację: według dyrektyw 67/548/EWG, 1999/45/WE i rozporządzenia CLP
- na opakowaniu, zamiast oznakowania według obecnie obowiązujących przepisów, zamieścić oznakowanie według rozporządzenia CLP
- stosować przepisy dotyczące opakowań zawarte w rozporządzeniu CLP

Przepisy przejściowe

- Substancje, które zaklasyfikowano, oznakowano i opakowano zgodnie z dyrektywą 67/548/EWG oraz **wprowadzono już do obrotu przed 1 grudnia 2010 r.**, do 1 grudnia 2012 r. nie muszą być ponownie oznakowane ani pakowane zgodnie z niniejszym rozporządzeniem
- Mieszaniny, które zaklasyfikowano, oznakowano i opakowano zgodnie z dyrektywą 1999/45/EWG oraz **wprowadzono już do obrotu przed 1 czerwca 2015 r.**, do 1 czerwca 2017 r. nie muszą być ponownie oznakowane ani pakowane zgodnie z niniejszym rozporządzeniem

Wpływ rozporządzenie CLP na inne wspólnotowe prawodawstwo chemiczne

Konieczne zmiany w:

- **dyrektywie 76/768/EWG** (dyrektywa kosmetyczna),
- **dyrektywie 88/378/EWG** (dyrektywa dotycząca bezpieczeństwa zabawek),
- **dyrektywie 1999/13/WE** (dyrektywa dotycząca ograniczenia emisji lotnych związków organicznych spowodowanej użyciem organicznych rozpuszczalników podczas niektórych czynności i w niektórych urządzeniach),
- **dyrektywie 2000/53/WE** (dyrektywa w sprawie pojazdów wycofanych z eksploatacji),
- **dyrektywie 2002/96/WE** (dyrektywa o zużytym sprzęcie elektrycznym i elektronicznym),
- **dyrektywie 2004/42/WE** (dyrektywa dotycząca ograniczenia emisji LZO w wyniku stosowania rozpuszczalników organicznych w niektórych farbach i lakierach oraz produktach do odnawiania pojazdów),
- **rozporządzeniu 648/2004/WE** (rozporządzenie detergentowe)

Wpływ rozporządzenie CLP na inne wspólnotowe prawodawstwo chemiczne - zmiany

- wyrazy „preparat” lub „preparaty” w rozumieniu art. 3 ust. 2 rozporządzenia (WE) nr 1907/2006, w jego wersji z dnia 30 grudnia 2006 r., zastępuje się odpowiednio wyrazami „mieszanina” lub „mieszaniny” w całym tekście,
- wykorzystanie w produktach kosmetycznych substancji uznanych za rakotwórcze, mutagenne lub szkodliwe dla rozrodczości, kategorii 1A, 1B i 2, w rozumieniu części 3 załącznika VI do rozporządzenia (WE) nr ... Parlamentu Europejskiego i Rady z dnia [...] w sprawie klasyfikacji i etykietowania substancji i mieszanin ***, jest zakazane,

Akty prawne powiązane z rozporządzeniem 1272/2008/WE

Dyrektywa Parlamentu Europejskiego i Rady **2008/112/WE** z dnia 16 grudnia 2008 r. zmieniająca dyrektywy Rady **76/768/EWG, 83/378/EWG, 1999/13/WE** oraz dyrektywy **2000/53/WE, 2002/96/WE i 2004/43/WE** Parlamentu Europejskiego i Rady w celu dostosowania ich do rozporządzenia (WE) nr 1272/2008 w sprawie klasyfikacji, oznakowania i pakowania substancji i mieszanin

Akty prawne powiązane z rozporządzeniem 1272/2008/WE

Rozporządzenie Parlamentu Europejskiego i Rady (WE) nr **1336/2008** z dnia 16 grudnia 2008 r. zmieniające rozporządzenie (WE) nr **648/2004** (rozporządzenie detergentowe) w celu dostosowania go do rozporządzenia (WE) nr 1272/2008 w sprawie klasyfikacji, oznakowania i pakowania substancji i mieszanin

DZIĘKUJĘ ZA UWAGĘ

mandrijewski@chemikalia.gov.pl