

ECHA-20-B-03-SL

Zahteve po informacijah v zvezi s prijavo centrom za zastupitve

Podjetja, ki dajejo v promet nevarne zmesi, morajo informacije o teh zmesih predložiti posebnim organom, ki jih imenujejo države članice. Centri za zastupitve te informacije uporabljajo za dajanje zdravstvenih nasvetov v nujnih primerih.

Obveznost prijave velja od 1. januarja 2021. Ta obveznost izhaja iz Priloge VIII k uredbi o razvrščanju, označevanju in pakiranju (uredbe CLP).

KDO MORA PREDLOŽITI PRIJAVO?

Prijave morajo predložiti uvozniki in nadaljnji uporabniki, ki dajejo v promet zmesi, ki so razvrščene glede na zdravstveno ali fizično nevarnost za ljudi. Ta obveznost se nanaša na zmesi za potrošniško, strokovno in industrijsko uporabo.

KAKŠNA OBLIKA MORA BITI UPORABLJENA?

Podjetja morajo zahtevane informacije predložiti v usklajeni **obliki za prijavo centrom za zastupitve**. Oblika temelji na formatu XML in je združljiva s programom IUCLID.

KATERE INFORMACIJE SE ZAHEVAJO?

Vse države članice, v katerih se zmes daje v promet, bodo zahtevale enak sklop informacij.

Kontaktne podatke – ime in priimek, polni naslov, telefonska številka in elektronski naslov uvoznika ali nadaljnjega uporabnika, ki predloži prijavo.

Trgovsko ime ali imena zmesi – po potrebi tudi ime blagovne znamke in različice imena, kot so prikazane na etiketi.

Vrsta in velikost embalaže – embalaža, ki se uporablja za dajanje zmesi na trg za potrošniško ali strokovno uporabo. Vrsta embalaže je lahko na primer „steklenica“, „škatla“ ali „aerosolni razpršilnik“. Velikost je treba navesti kot nazivno prostornino ali težo embalaže.

Kategorija izdelka – kategorija v skladu z usklajenim **evropskim sistemom kategorizacije izdelkov (EUCS)**. Izbrana kategorija mora ustrezati glavni predvideni uporabi izdelka, ki je lahko na primer „gnojilo“, „detergent za perilo“ ali „izdelek za osvežitev zraka“.

Enolični identifikator formule (UFI) – koda, ustvarjena s pomočjo generatorja identifikatorja UFI, na primer J200-U0CW-500A-Q2DA, mora biti označena na etiketi ali embalaži izdelka in vključena v prijavo.

Informacije o nevarnosti – razvrstitev zmesi glede na zdravstveno in fizično nevarnost za ljudi.

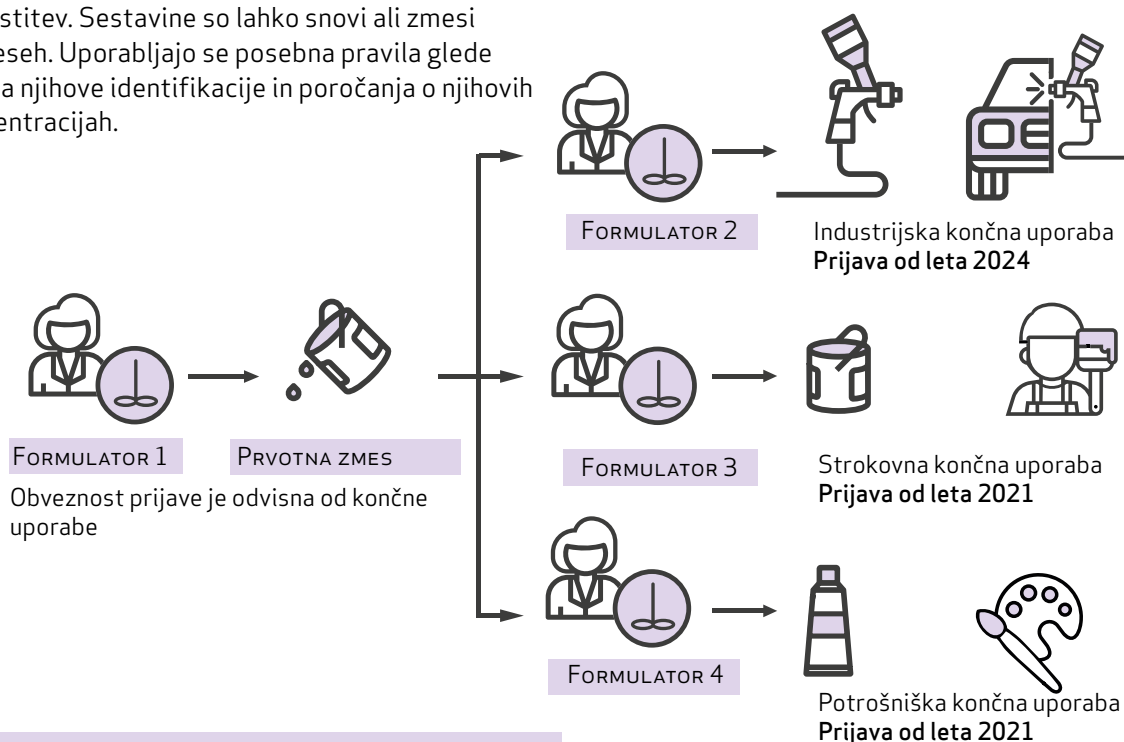
Predložiti je treba tudi naslednje **elemente etikete**:

- piktograme za nevarnost,
- opozorilno besedo,
- stavke o nevarnosti,
- dodatne informacije o nevarnostih,
- previdnostne stavke.

Toksikološke informacije – vsebujejo verjetne načine, na katere je oseba lahko izpostavljena zmesi, kot so vdihavanje, zaužitje, stik s kožo ali očmi. To vključuje dolgoročne in kratkoročne učinke ter simptome izpostavljenosti. Podatki o toksikoloških učinkih zmesi so enaki podatkom, ki se zahtevajo za oddelek 11 varnostnega lista.

Podatki o fizikalno-kemijskih lastnostih – na primer agregatno stanje, barva in vrednost pH zmesi.

Informacije o popolni sestavi zmesi – vsebujejo vse sestavine, njihove koncentracije v zmesi in razvrstitev. Sestavine so lahko snovi ali zmesi v zmesih. Uporabljajo se posebna pravila glede načina njihove identifikacije in poročanja o njihovih koncentracijah.



Zmesi za uporabo na industrijskih območjih – možnost za omejeno predložitev omogoča, da se zagotovijo informacije o sestavi zmesi v manjšem obsegu, kot so navedene v varnostnem listu, če telefonska številka zagotavlja **hiter dostop do popolnih informacij o zmesi**. Ta številka mora biti centrom za zastrupitve dosegljiva 24 ur na dan in 7 dni v tednu.

KDAJ ZAČNE VELJATI OBVEZNOST PRIJAVE?

Datum začetka veljavnosti obveznosti prijave je odvisen od končne uporabe zmesi.

- Zmesi za potrošniško ali strokovno uporabo: **1. januar 2021**
- Zmesi za industrijsko uporabo: **1. januar 2024**

Če ima zmes več kot en namen zgoraj navedene uporabe (neposredno ali prek prisotnosti v proizvodni verigi), se uporabi **najzgodnejši datum**. Pred ustreznim datumom obveznosti prijave se za zmes še naprej uporabljajo obstoječe nacionalne zahteve po informacijah.

Zmesi, za katere je bila prijava predložena v skladu z nacionalno zakonodajo, ostanejo veljavne do **1. januarja 2025**. Če se zmes spremeni pred tem datumom, bodo podjetja morda morala predložiti prijavo na podlagi novih zahtev po informacijah v skladu s Prilogo VIII.

DODATNE INFORMACIJE

Za dodatne smernice, podporno gradivo in orodja obiščite spletišče centrov za zastrupitve, ki ga upravlja agencija ECHA:

» <https://poisoncentres.echa.europa.eu/>