

ECHA-19-B-03-NL

Informatievoorschriften voor kennisgevingen aan antigifcentra

Ondernemingen die gevaarlijke mengsels op de markt brengen moeten informatie daarover voorleggen aan specifieke, door de lidstaten aangewezen instanties. Antigifcentra gebruiken deze informatie om in geval van nood medisch advies te kunnen geven.

Verplichte kennisgeving geldt vanaf 1 januari 2020. De verplichting is gebaseerd op Bijlage VIII bij de indelings-, etiketterings- en verpakkingsverordening.

WIE MOET INFORMATIE VERSTREKKEN?

Kennisgevingen moeten worden ingediend door importeurs en downstreamgebruikers die mengsels op de markt brengen, welke ingedeeld zijn als gevaarlijk voor de gezondheid of die fysische risico's met zich brengen. De verplichting geldt voor mengsels voor gebruik door consumenten, alsook voor beroepsmatig en industrieel gebruik.

IN WELKE VORM MOET INFORMATIE WORDEN VERSTREKT?

Ondernemingen moeten de vereiste informatie verstrekken in het geharmoniseerde **PCN-formaat (Poison Centres Notification)**. Dit is een xml-formaat en verenigbaar met IUCLID.

WELKE INFORMATIE WORDT VERLANGD?

Alle lidstaten waar het mengsel in de handel wordt gebracht, verlangen dezelfde informatie.

Contactgegevens – naam, volledig adres, telefoonnummer en

e-mailadres van de importeur of de downstreamgebruiker die de kennisgeving verricht.

Handelsnaam of -namen van het mengsel – indien van belang, ook de merknamen en varianten die op het etiket voorkomen.

Verpakkingstype en -grootte – de verpakking die wordt gebruikt om het mengsel op de markt te brengen voor de consument of de beroepsmatige gebruiker. De houder kan bijvoorbeeld een 'fles', een 'doos' of een 'spuitbus' zijn. De grootte moet worden aangeduid als het nominale volume of gewicht van de verpakking.

Productcategorie – de categorie volgens het geharmoniseerde **Europese productindelingssysteem (EuPCS)**. De geselecteerde categorie moet overeenkomen met het bedoelde hoofdgebruik van het product – bijvoorbeeld 'meststof', 'wasmiddel' of 'luchtverfrisser'.

Unieke formule-identificatiecode (UFI) – de code wordt gegenereerd met behulp van de UFI-generator, bijvoorbeeld J200-U0CW-500A-Q2DA, en moet worden aangeduid op het etiket of de verpakking van het product en opgenomen in de kennisgeving.

Gevareninformatie – welke gevaren voor de gezondheid van de mens en/of fysieke risico's bergt het mengsel in zich?

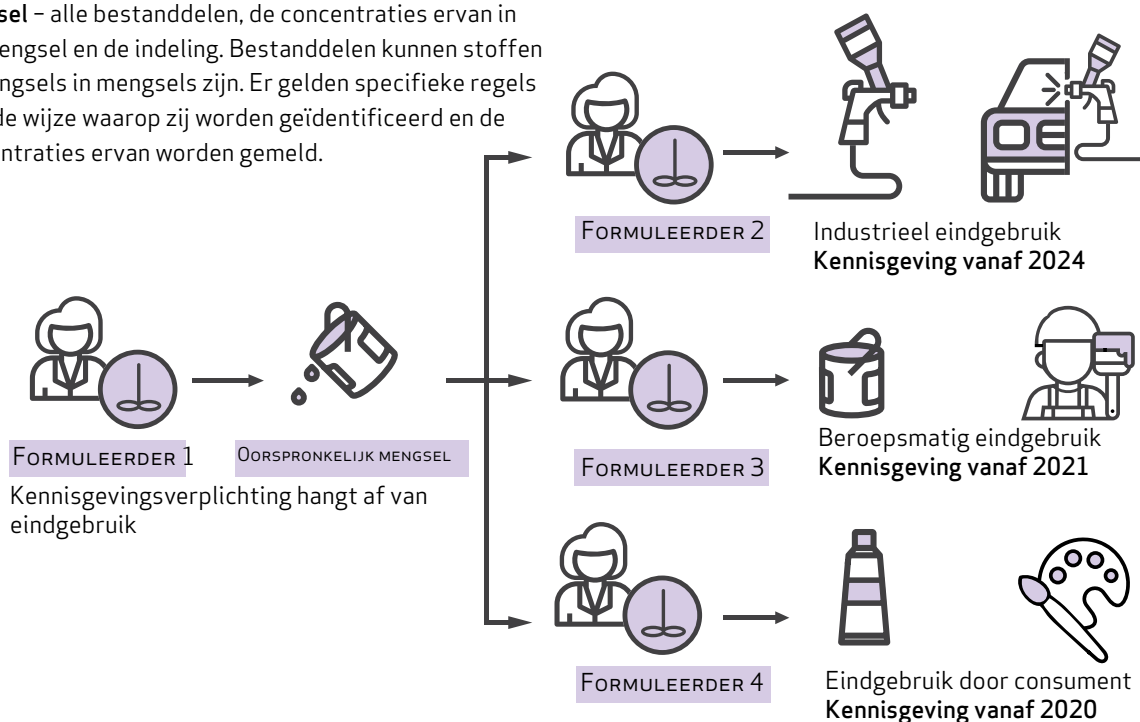
De volgende **etiketteringselementen** moeten ook worden verstrekt:

- gevarenpictogrammen;
- signaalwoord;
- gevarenaanduidingen;
- aanvullende gevareninformatie
- veiligheidsaanbevelingen.

Toxicologische informatie – informatie over de wijze waarop een persoon waarschijnlijk aan het mengsel kan worden blootgesteld, zoals inademing, inslikken, contact met de huid of de ogen. Informatie over de effecten op de korte en lange termijn en de symptomen bij blootstelling. De informatie over de toxicologische effecten van het mengsel is gelijk aan de gegevens in rubriek 11 van het veiligheidsinformatieblad.

Informatie over fysisch-chemische eigenschappen – bijvoorbeeld de fysische toestand, kleur en pH-waarde van het mengsel.

Volledige informatie over de samenstelling van het mengsel – alle bestanddelen, de concentraties ervan in het mengsel en de indeling. Bestanddelen kunnen stoffen of mengsels in mengsels zijn. Er gelden specifieke regels voor de wijze waarop zij worden geïdentificeerd en de concentraties ervan worden gemeld.



Mengsels enkel voor gebruik op industrielocaties – het is soms mogelijk minder gegevens over de mengselsamenstelling zoals in het veiligheidsinformatieblad te verstrekken, mits men via een telefoonnummer **snell toegang tot de volledige informatie over het mengsel krijgt**. Dit nummer moet permanent (24/7) voor antgifcentra toegankelijk zijn.

VANAF WELKE DATUM IS KENNISGEVING VERPLICHT?

De datum van inwerkingtreding is afhankelijk van het eindgebruik van het mengsel.

- Mengsels voor consumenten: **1 januari 2020**.
- Mengsels voor beroepsmatig gebruik **1 januari 2021**.
- Mengsels voor industrieel gebruik: **1 januari 2024**.

Als een mengsel op meerdere wijzen kan worden gebruikt – rechtstreeks gebruik of opname in een product dat later in de toeleveringsketen wordt gemaakt – is **de vroegste datum** van toepassing. Vóór de relevante toepasselijkheidsdatum blijft het mengsel onderworpen aan bestaande nationale informatievoorschriften.

Mengsels die al onder nationale wetgeving zijn aangemeld blijven geldig tot **1 januari 2025**. Als het mengsel voorafgaand aan deze datum wordt gewijzigd, moeten ondernemingen wellicht hiervan melding maken op basis van de nieuwe informatievoorschriften volgens Bijlage VIII.

MEER INFORMATIE

Ga voor meer richtsnoeren, ondersteunend materiaal en tools naar de website Poison Centres (antgifcentra) van ECHA:

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