

Kā paziņot vielas klasifikācijas un marķējumu sarakstam

Praktiski norādījumi Nr. 7

Versija 1.1 – 2012. gada jūnijs

ABC

JURIDISKS PAZIŅOJUMS

Šajā dokumentā ietverti norādījumi par *CLP*, paskaidrojot *CLP* noteiktos pienākumus un to izpildes veidu. Tomēr lietotājiem jāatceras, ka vienīgā juridiski autentiskā atsauce ir *CLP* regula un ka šajā dokumentā ietvertā informācija nav juridisks atzinums. Eiropas Ķimikāliju aģentūra neuzņemas nekādu atbildību par šā dokumenta saturu.

ATRUNA

Šis ir sākotnēji angļu valodā publicētā dokumenta darba tulkojums. Oriģināldokuments ir pieejams ECHA tīmekļa vietnē.

Versija	Izmaiņas
Versija 1	Pirmais izdevums – 2010. gada marts
Versija 1.1	Pirmā pārskatīšana – 2012. gada jūnijs

Praktiskie norādījumi Nr. 7: Kā paziņot vielas klasifikācijas un marķējumu sarakstam

Atsauce: ECHA-1-B-01.1-LV
ISBN-13: 978-92-9217-687-7
ISSN: 1831-6727
Publicēšanas datums: 2012 jūnijs
Valoda: LV

© Eiropas Ķimikāliju aģentūra, 2012
Vāks © Eiropas Ķimikāliju aģentūra

Pārpublicēšanas gadījumā šis informācijas avotam ir jābūt apstiprinātam veidlapā "Avots: Eiropas Ķimikāliju aģentūra, <http://echa.europa.eu/>", un *ECHA* Sakaru nodaļā ir jābūt iesniegtam rakstveida paziņojumam (publications@echa.europa.eu).

Šis dokuments būs pieejams šādās 22 valodās:

bulgāru, čehu, dāņu, nīderlandiešu, angļu, igauņu, somu, franču, vācu, grieķu, ungāru, itāliešu, latviešu, lietuviešu, maltiešu, poļu, portugāļu, rumāņu, slovāku, slovēņu, spāņu un zviedru

Ja Jums rodas jautājumi vai komentāri saistībā ar šo dokumentu, lūdzam iesniegt tos, izmantojot informācijas pieprasījuma veidlapu (minot atsauces izdevumu un tā izdošanas datumu). Informācijas pieprasījuma veidlapa ir atrodama *ECHA* tīmekļa vietnē: http://echa.europa.eu/about/contact_en.asp

Eiropas Ķimikāliju aģentūra

Pasta adrese: P.O. Box 400, FI-00121 Helsinki, Finland
Adrese apmeklējumiem: Annankatu 18, Helsinki, Finland

PAZIŅOJUMS

Svarīgas norādes

- Importētāji un ražotāji paziņo bīstamas vielas, ja viņi laiž tās tirgū pašas vai arī maisījumos, un neatkarīgi no to tonnāžas.
- Importētāji un ražotāji paziņo vielas, kuras ir jāreģistrē saskaņā ar *REACH* regulu, ja viņi laiž šādas vielas tirgū.
- Tirgū laisto jau reģistrēto vielu dati, iespējams, ir jāatjaunina atbilstīgi *CLP* klasifikācijai un marķējumam.
- Paziņojums ir jāiesniedz viena mēneša laikā kopš vielas laišanas tirgū.
- Paziņojums ir bezmaksas

Saturs

1. IEVADS.....	6
1.1 Par ko ir šis dokuments?	6
1.2 Kas ir CLP regula?	6
1.3 Kas ir paziņojums saskaņā ar <i>CLP</i> regulu?.....	7
1.4 Kas ir klasifikācijas un marķējumu saraksts?	7
2. UZDEVUMU UN PIENĀKUMU NOSKAIDROŠANA	8
2.1 Vai man ir jāiesniedz paziņojums sarakstam?	8
2.2 Kādas vielas ir jāpaziņo sarakstam?	8
2.3 Vai man jāpiekrīt paziņotās vielas esošai klasifikācijai un marķējumam?.....	9
2.4 Kad jāpaziņo par vielu?.....	10
2.5 Vai ir jāiesniedz paziņojums par vielām, kuras ir jāreģistrē saskaņā ar <i>REACH</i> regulu?	10
2.6 Kad jāatjaunina paziņojums?	10
2.7 Vai varu atzīmēt ar karodziņu paziņotās informācijas konfidencialitāti?.....	11
3. PAZIŅOŠANA PRAKSĒ	12
3.1 Kāda informācija jānorāda paziņojumā?	12
3.2 Kā es varu sagatavoties paziņošanai?.....	12
3.3 Kā es varu sagatavot paziņojumu?	13
3.4 Kā es varu iesniegt paziņojumu?	14
3.5 Kā es varu atjaunināt klasifikācijas un marķējuma paziņojumu?.....	16
4. PAMATINFORMĀCIJA	17
4.1 Laišana tirgū	17
4.2 Ražotāju vai importētāju grupa	17
4.3 Norādījumi par vielas identificēšanu	18
5. PAPILDINFORMĀCIJA	19
1. PIELIKUMS	21

1. IEVADS

1.1 Par ko ir šis dokuments?

Šis dokuments satur informāciju, kas palīdzēs noskaidrot, vai Jums ir jāpaziņo savas vielas klasifikācijas un marķējumu sarakstam, kuru ir izveidojusi Eiropas Ķīmikāliju aģentūra (ECHA). Tāpat arī tajā ir paskaidrots, kā sagatavot un iesniegt paziņojumu saskaņā ar Regulu (EK) Nr. 1272/2008 (CLP regula). Tomēr tiek pieņemts, ka Jūs jau esat iepazinies ar klasifikācijas un marķējuma pamatjēdzieniem un terminiem, un tie šajā dokumentā nav skaidroti.

Jums šis dokuments var būt jo īpaši noderīgs, ja Jūsu uzņēmums ražo un laiž vielas tirgū ES¹ valstīs vai importē ES vielas vai maisījumus no valstīm, kuras nav ES dalībvalstis.

Šis dokuments ir svarīgs, ja Jūsu uzņēmums veic vienu vai vairākas no turpmāk minētajām darbībām un laiž tirgū attiecīgās vielas vai maisījumus (preparātus:

- ražo vielas (tostarp izolētus starpproduktus), kuras ir jāreģistrē saskaņā ar REACH regulu²;
- importē vielas (piemēram, krāsvielas), kuras ir jāreģistrē saskaņā ar REACH regulu;
- ražo vai importē vielas, kas ir klasificētas kā bīstamas neatkarīgi no to daudzuma;
- importē bīstamas vielas saturošus maisījumus neatkarīgi no to daudzuma;
- importē izstrādājumus, kas satur vielas, kuras ir jāreģistrē saskaņā ar REACH regulas 7. pantu.

Šis dokuments ir pieejams 22 oficiālajās ES valodās ECHA tīmekļa vietnē, kur to var lejupielādēt. Turpmākajās nodaļās ir ne tikai sniegta pamatinformācija par paziņošanu, bet arī saites uz svarīgākajiem vadlīniju dokumentiem un rīkiem, kurus var izmantot paziņojuma aizpildīšanai.

1.2 Kas ir CLP regula?

CLP regula ir jauns ES tiesību akts par vielu un maisījumu klasificēšanu, marķēšanu un iepakojšanu. Tas ir ES tiesību akts, kurā ir iekļauti Apvienoto Nāciju Organizācijas globāli harmonizētās sistēmas (GHS) klasifikācijas kritēriji. CLP regula pakāpeniski aizstās Bīstamo vielu direktīvu³ (DSD) un Bīstamo preparātu direktīvu⁴ (DPD).

CLP regula nosaka, ka visas vielas, sākot ar 2010. gada 1. decembri,⁵ ir jāklasificē un jāmarķē saskaņā ar CLP kritērijiem, bet visi maisījumi – sākot ar 2015. gada 1. jūniju. Papildinformācija par CLP regulu ir sniegta [Ievada vadlīnijās par CLP regulu](#) un sīkāka informācija par klasifikāciju un marķējumiem ir sniegta [Vadlīnijās par CLP kritēriju piemērošanu](#).

Šīs vadlīnijas, CLP regula, kā arī citi praktiski un skaidrojumu dokumenti ir pieejami ECHA tīmekļa vietnē: <http://echa.europa.eu/lv/regulations/clp>, skatīt arī šā dokumenta beigās

¹ ES dalībvalstis ir Austrija, Beļģija, Bulgārija, Kipra, Čehijas Republika, Dānija, Igaunija, Somija, Francija, Vācija, Grieķija, Ungārija, Īrija, Itālija, Latvija, Lietuva, Luksemburga, Malta, Nīderlande, Polija, Portugāle, Rumānija, Slovākija, Slovēnija, Spānija, Zviedrija un Apvienotā Karaliste. Tā kā Eiropas Brīvās tirdzniecības asociācijas (EFTA) valstis, kuras ir parakstījušas EEZ nolīgumu (patlaban tās ir Islande, Lihtenšteina un Norvēģija) ir iekļāvušas CLP regulu savos tiesību aktos, atsauces šajā dokumentā uz "ES" un "dalībvalstīm" attiecas arī uz šīm valstīm.

² Eiropas Parlamenta un Padomes Regula (EK) Nr. 1907/2006 par ķīmikāliju reģistrēšanu, vērtēšanu, licencēšanu un ierobežošanu.

³ Padomes Direktīva 67/548/EEK par dalībvalstu normatīvo un administratīvo aktu tuvināšanu attiecībā uz bīstamu vielu klasifikāciju, iepakojšanu un marķēšanu.

⁴ Eiropas Parlamenta un Padomes Direktīva 1999/45/EK par dalībvalstu normatīvo un administratīvo aktu tuvināšanu jautājumos, kas attiecas uz bīstamu preparātu klasifikāciju, iepakojšanu un marķēšanu.

⁵ Vielu klasifikācija saskaņā ar DSD ir jāiekļauj drošības datu lapās vēl līdz 2015. gada 1. jūnijam.

iekļautās saites.

Līdz ar *CLP* regulas stāšanās spēkā zaudē spēku *REACH* regulas XI sadaļa. *DSD* I pielikumā iekļautā saskaņotā klasifikācija ir pārcelta uz *CLP* regulas VI pielikuma 3.2. tabulu un ir juridiski saistoša.

1.3 Kas ir paziņojums saskaņā ar *CLP* regulu?

CLP regulas 39.–42. pants paredz paziņošanu klasifikācijas un marķējumu sarakstam.

Kopumā paziņošana saskaņā ar *CLP* regulu nozīmē, ka ražotāji un importētāji iesniedz noteiktu klasifikācijas un marķējuma informāciju par vielām, kuras laiž tirgū, *ECHA* uzturētajam klasifikācijas un marķējumu sarakstam (praktiski norādījumi ir sniegti 3. nodaļā). Saraksts ir jauna datu bāze, kas nebija paredzēta iepriekšējos tiesību aktos par klasifikāciju un marķējumiem (*DSD* un *DPD*).

Paziņošana saskaņā ar *CLP* regulu attiecas uz visām bīstamajām vielām visos tonnāžas diapazonos, kā arī uz vielām, kuras nav bīstamas, taču kuras saskaņā ar *REACH* ir jāreģistrē vienmēr, kad tās laiž tirgū ES.

Paziņojums saskaņā ar *CLP* regulu ir jāiesniedz noteiktos termiņos (skatīt šā dokumenta 2. nodaļas 4. punktu).

1.4 Kas ir klasifikācijas un marķējumu saraksts?

Paziņojumos iesniegto informāciju apkopo datu bāzē, ko dēvē par klasifikācijas un marķējumu sarakstu. Šajā datu bāzē iekļauta arī *REACH* reģistrācijas dokumentācijas informāciju, kā arī informāciju par vielām ar saskaņotu klasifikāciju un marķējumu, t. i., *CLP* regulas VI pielikuma 3. daļā minētajām vielām.

Zināma informācija no paziņojumiem ir pieejama klasifikācijas un marķējumu saraksta publiskajā versijā. Klasifikācijas un marķējumu saraksta publiskā versija ir galvenais informācijas avots par vielu klasifikāciju un marķējumiem visiem ķīmikāliju lietotājiem.

Klasifikācijas un marķējumu saraksta publiskajā versijā ir iekļauti *REACH* regulas 119. panta 1. punktā minētie vielas identifikatori, klasifikācijas un marķējuma elementi un jebkādas attiecīgās specifiskās robežkoncentrācijas (*SCL*) vai reizināšanas koeficienti (*m* koeficienti) katrai vielai. Paziņotāja personas dati netiks publiskoti. Tas pats attiecas arī uz dažu vielu *IUPAC* nosaukumiem, ja ir iestatīts atbilstīgs konfidencialitātes ievērošanas karodziņš, skatīt arī šā dokumenta 2.7. nodaļu.

2. UZDEVUMU UN PIENĀKUMU NOSKAIDROŠANA

2.1 Vai man ir jāiesniedz paziņojums sarakstam?

Ja esat kāds no piegādātājiem, kas minēti šā dokumenta 1. nodaļas 1. punktā ierāmētajā tekstā, tad Jums ir jāpaziņo sava viela klasifikācijas un marķējumu sarakstam.

Uzņēmumiem, kas ražo vielas vai sintezē maisījumus ārpus ES, nav pienākuma iesniegt paziņojumu Eiropas Ķimikāliju aģentūras (*ECHA*) klasifikācijas un marķējumu sarakstam. Ražotājiem un sintezētājiem no valstīm ārpus ES, kuri plāno importēt vielas un maisījumus ES, ir jāiesniedz attiecīga informācija (piemēram, *IUCLID* datu kopa) saviem ES importētājiem, kuri iesniedz paziņojumu.

Ja ražotāji vai sintezētāji no valstīm, kas nav ES dalībvalstis, konfidencialitātes apsvērumu dēļ nevēlas atklāt savu vielu vai maisījumu sastāvu saviem ES importētājiem, viņi var iecelt vienu no importētājiem, kas iesniegs paziņojumu arī pārējo importētāju vārdā (skatīt 4. nodaļas 2. punktu par grupas paziņojumu). Alternatīva iespēja ir, kad trešā persona, kura pati nav ražotājs vai importētājs (piemēram, vienīgais pārstāvis, kurš jau iecelts reģistrācijas saskaņā ar *REACH* nolūkā) var iesniegt grupas paziņojumu ES importētāju vārdā. Šāda trešā persona var iesniegt paziņojumu, bet nevar pārņemt importētāju, kas ietilpst grupas sastāvā, pienākumus. Ja tiek izmantots šāds risinājums, personai, kas iesniedz paziņojumu, jāvar dokumentāli pierādīt, ka tā ir pilnvarota rīkoties ražotāja (-u)/ importētāja (-u), kas veido grupu, vārdā, un ka ražotājs (-i)/ importētājs (-i) atzīst, ka tie saglabā vienīgo un pilno atbildību par visu savu pienākumu, kas saistīti ar paziņojumu, izpildi.

Var būt nepieciešams nodrošināt dokumentācijas, kas saistīta ar šīs ražotāju un importētāju grupas izveidošanu, kopā ar citiem datiem informāciju, uz kuru balstīta C&L, pieejamību kompetentajām iestādēm un attiecīgajām īstenošanas iestādēm.

2.2 Kādas vielas ir jāpaziņo sarakstam?

Kopumā pienākums iesniegt paziņojumu klasifikācijas un marķējumu sarakstam attiecas uz **visām bīstamajām vielām** *CLP* regulas izpratnē, proti, uz pašām vielām vai arī vielām bīstamā maisījumā, kas pārsniedz noteiktas robežkoncentrācijas (skatīt šā dokumenta 1. pielikumu) un kuras tiek importētas vai ražotas un **laistas tirgū** ES. Tāpat arī ir jāpaziņo neklasificētas vielas, **kuras ir jāreģistrē saskaņā ar *REACH* regulu**, t. i., vielas, kuras ražo vai importē vienas vai vairāk tonnu apjomā gadā (skatīt arī 1. nodaļas 1. punktu). Tas ietver pašas vielas, vielas maisījumos un vielas, kuras satur importēti izstrādājumi, ja *REACH* regulas 7. pants paredz to reģistrāciju. Ņemiet vērā, ka viela ir jāpaziņo pat gadījumā, ja klasifikācija un marķējums ir (pilnībā) saskaņots un norādīts *CLP* regulas VI pielikuma 3. daļā.

Tomēr paziņošanas pienākums neattiecas uz daudzām **vielām un maisījumiem jau gatavā veidā**, kas ir paredzēti gala lietotājam vai lietošanas veidiem, attiecībā uz kuriem pastāv konkrēti tiesību akti, piemēram, uz radioaktīviem materiāliem, medicīniskiem līdzekļiem, kosmētikas izstrādājumiem, pārtikas produktiem un dzīvnieku barību. Papildinformāciju skatīt *CLP* regulas 1. pantā "Mērķis un darbības joma".

Vielas, kas ir paziņotas saskaņā ar Direktīvu 67/548/EEK (jaunu vielu paziņošanas noteikumi, *NONS*), ir uzskatāmas par reģistrētām saskaņā ar *REACH* regulu. Jaunām vielām, kuras ražo vai importē vienas vai vairāk tonnu apjomā gadā, attiecīgā dokumentācija ir jāatjaunina ar *CLP* klasifikāciju bez liekas kavēšanās, tādēļ atsevišķs paziņojums nav vajadzīgs.

Par jaunām vielām, kuras paziņotas apjomā, kas nepārsniedz vienu tonnu saskaņā ar Direktīvu 67/548/EEK, un kuru tonnāžas diapazons nav atjaunināts, ir jāiesniedz atsevišķs paziņojums sarakstam, ja viela ir klasificēta kā bīstama un laista tirgū. Tas nozīmē, ka:

- ja jaunās vielas gada apjoms saglabājas mazāks par vienu tonnu, uzņēmumam ir jāsniedz klasifikācijas un marķējuma paziņojums par šo vielu. Tiklīdz apjoms sasniedz minēto robežvērtību, jāatjaunina veidlapa reģistrācijas dokumentācijā;
- ja gada apjoms jau ir sasniegts vai pārsniedz vienas tonnas robežvērtību, jāatjaunina veidlapa reģistrācijas dokumentācijā.

Vielas un maisījumi zinātniskajai izpētei un attīstībai (R&D) ir atbrīvoti no *CLP* regulas noteikumu piemērošanas tikai gadījumā, ja tos izmanto kontrolētos apstākļos saskaņā ar Kopienas tiesību aktiem par darba vietu un apkārtējo vidi un ja tie netiek laisti tirgū. Ja tā nav, tie ietilpst *CLP* regulas darbības jomā neatkarīgi no tonnāžas un ir jāpaziņo, ja tie saskaņā ar pieejamo informāciju atbilst bīstamības klasifikācijas kritērijiem.

Vielas uz produktu un procesu vērstai izpētei un izstrādei (PPORD) ir jāpaziņo klasifikācijas un marķējumu sarakstam neatkarīgi no tonnāžas, ja tās atbilst klasifikācijas kritērijiem kā bīstamas vielas un ir laistas tirgū. Tas attiecas arī uz *PPORD* vielām maisījumos, ja maisījuma klasifikācija ir piesaistīta vielai.

Aktīvo vielu, kuras satur augu aizsardzības līdzekļi⁶ (PPP un biocīdie produkti⁷ (BP)), klasifikācija un marķējums parasti ir saskaņots visām bīstamības klasēm un norādīts *CLP* regulas VI pielikuma 3.1. un 3.2. tabulā. Paziņojums sarakstam ir jāiesniedz vienmēr, kad aktīvās vielas laiž tirgū.

Sakausējumus *REACH* un *CLP* regulas izpratnē uzskata par īpašiem preparātiem (saskaņā ar *CLP* terminoloģiju – "maisījumi"). Sakausējumu sastāvdaļas ir jāpaziņo sarakstam, ja tās ir bīstamas un to daudzums sakausējumā pārsniedz specifiskās robežkoncentrācijas (skatīt šā dokumenta 1. pielikumu).

Polimērus saskaņā ar *CLP* regulas 39. panta b) apakšpunktu un 40. pantu ir jāpaziņo sarakstam, ja tie ir klasificēti kā bīstami un ja tos importē vai ražo un laiž tirgū. Tomēr monomērus, kurus satur šādi polimēri, neuzskata par laistiem tirgū un par tiem paziņojums nav jāiesniedz.

Saskaņā ar *CLP* regulu **izstrādājumu** importētājiem nav jāpaziņo izstrādājumā esošas vielas klasifikācija un marķējums, ja vien viela nav jāreģistrē saskaņā ar *REACH* regulas 7. pantu.

2.3 Vai man jāpiekrīt paziņotās vielas esošai klasifikācijai un marķējumam?

Sarakstam jau paziņoto vielu vai to vielu klasifikācija un marķējums, kurām ir saskaņots ieraksts *CLP* regulas VI pielikuma III daļā, parādīsies ekrānā kā pamatinformācija, kad nosūtīsiet paziņojumu tiešsaistē ar *REACH-IT* starpniecību.

Ja vielai ir saskaņota klasifikācija un marķējums VI pielikumā, *CLP* regula to liek attiecīgi klasificēt un marķēt. Tādā gadījumā Jums jāatzīmē lodziņš "I agree" ("Piekrītu") attiecībā uz saskaņotajām bīstamības klasēm un atšķirībām, kas parādīsies ekrānā tiešsaistes paziņošanas laikā.

Ja vielas klasifikācija un marķējums nav saskaņoti, šīs vielas nākamajiem paziņotājiem un reģistrētājiem ir jādara viss iespējamais, lai vienotos par kopīgu klasifikāciju un marķējumu, kas ir jāiekļauj sarakstā. Līdzīgi kā iepriekš minētajā gadījumā, to atvieglos tiešsaistes paziņošana ar *REACH-IT* starpniecību: ja uzskatāt, ka ekrānā parādītā klasifikācija un

⁶ Vielās, uz kurām attiecas Padomes Direktīva 91/414/EEK.

⁷ Vielās, uz kurām attiecas Eiropas Parlamenta un Padomes Direktīva 98/8/EK.

marķējums ir atbilstošs, varat vienkārši atzīmēt lodziņu "I agree" ("Piekrītu"), un paziņojuma dokumentācijas attiecīgie lauki tiks aizpildīti automātiski.

Ja dažādi paziņotāji ir vienojušies par vielas klasifikāciju un marķējumu pirms paziņošanas, piemēram, *SIEF* ietvaros, iesaistītie ražotāji un/vai importētāji var izveidot grupu un paziņot klasifikāciju un marķējumu *ECHA* kā kopīgu ierakstu – skatīt arī 4.2. nodaļu.

2.4 Kad jāpaziņo par vielu?

Saskaņā ar vispārīgu noteikumu vielas klasifikācija un marķējums ir jāpaziņo viena mēneša laikā pēc vielas laišanas tirgū. Importētājiem viena mēneša termiņu aprēķina no dienas, kad pati viela vai viela maisījuma sastāvā ir fiziski ievesta Kopienas muitas teritorijā.

2.5 Vai ir jāiesniedz paziņojums par vielām, kuras ir jāreģistrē saskaņā ar *REACH* regulu?

Jūs nevarat iesniegt atsevišķu paziņojumu par vielu, kuru esat laidis tirgū, ja esat šādu vielu jau reģistrējis saskaņā ar *REACH* un ja reģistrācijas dokumentācijā ir norādīta klasifikācija un marķējums saskaņā ar *CLP* regulu (*IUCLID 5* 2.1. sadaļa), jo reģistrācijas dokumentācija šādā gadījumā jau satur informāciju, kas ir vajadzīga, lai paziņotu vielas klasifikācijas un marķējumu sarakstam.

Pienākums klasificēt un marķēt vielas saskaņā ar jaunajiem *CLP* kritērijiem ir spēkā no 2010. gada 1. decembra. Tas nozīmē, ka pēc 2010. gada 1. decembra, Jums **vienmēr** ir jāiekļauj *CLP* klasifikācija un marķējums. Reģistrācijas dokumentācijas, kas iesniegtas pirms 2010. gada 1. decembra, jāatjaunina un jāpapildina ar šo informāciju bez liekas kavēšanās.

Ja Jūsu viela ir esoša viela, kas ir jāreģistrē tikai 2013. vai 2018. gadā, taču tā ir laista tirgū agrāk, Jums ir jāiesniedz paziņojums par šo vielu klasifikācijas un marķējumu sarakstam viena mēneša laikā kopš tās laišanas tirgū. Vielas, kuras ir jāreģistrē saskaņā ar *REACH* un kuras ir laistas tirgū, ir jāpaziņo, pat ja tās nav klasificētas kā bīstamas.

Pienākums paziņot vielas, kuras ir jāreģistrē saskaņā ar *REACH*, attiecas arī uz tiem forumu informācijas apmaiņai par vielām (*SIEF*) dalībniekiem, kas reģistrēs savas vielas tikai 2013. vai 2018. gadā (attiecīgi otrais un trešais *REACH* reģistrācijas termiņš). Gadījumā, ja galvenais reģistrētājs jau ir iesniedzis savu reģistrācijas dokumentāciju, pārējie *SIEF* dalībnieki var piekrist galvenā reģistrētāja norādītajai klasifikācijai un marķējumam, klikšķinot lodziņu "I agree" ("Es piekrītu"). Pēc tam attiecīgā paziņojuma klasifikācijas un marķējuma lauki tiks aizpildīti automātiski. Tomēr to var izdarīt tikai gadījumā, ja *SIEF* dalībnieki ir izveidojuši savu paziņojumu *REACH-IT*. *SIEF* dalībnieki var arī nolemt kā ražotāju un importētāju grupa paziņot vielas klasifikāciju un marķējumu, par kuru viņi ir vienojušies (skatīt 4. nodaļas 2. punktu).

Atcerieties, ka *PPORD* vielas, kas paziņotas saskaņā ar *REACH* regulas 9. pantu, nav reģistrētas vielas un tādēļ tām nepiemēro *CLP* regulas 39. panta a) apakšpunktu. Lai paziņotu klasifikācijas un marķējumu sarakstam bīstamu *PPORD* vielu, kas laista tirgū (39. panta b) apakšpunkts), Jūs nevarat atjaunināt *PPORD* paziņojumu un Jums ir jāiesniedz atsevišķs klasifikācijas un marķējuma paziņojums.

2.6 Kad jāatjaunina paziņojums?

Jums ir jāatjaunina savā paziņojumā norādītā informācija vienmēr, kad ir iegūta jauna un uzticama informācija, kuras dēļ mainās Jūsu vielas klasifikācija un marķējums. Ja paziņošanai nepieciešamā informācijā ir norādīta arī reģistrācijas dokumentācijā, ir jāatjaunina arī attiecīgā reģistrācijas dokumentācija.

Prasība atjaunināt vielu klasifikācijas un marķējuma informāciju nav piemērojama, ja

paziņošanas brīdī *CLP* regulas VI pielikuma 3.1. tabulā jau ir norādītas **saskaņotās bīstamības klases un diferenciacijas**.

Gadījumā, ja vielas klasifikācija ir saskaņota pēc tam, kad esat to paziņojis sarakstam, Jums jāatjaunina paziņojums, vēlākais, kad saskaņotā klasifikācija ir kļuvusi juridiski piemērojama.

Ir jāatjaunina arī Jūsu kontaktinformācija.

2.7 Vai varu atzīmēt ar karodziņu paziņotās informācijas konfidencialitāti?

Dažām vielām ražotāji un importētāji var atzīmēt ar karodziņu konfidencialitātes ievērošanu attiecībā uz to *IUPAC* nosaukumu, un šādā gadījumā paziņotais *IUPAC* nosaukums netiks parādīts uz ekrāna publiskajā klasifikācijas un marķējumu sarakstā. Vielas, attiecībā uz kurām var ievērot *IUPAC* nosaukuma konfidencialitāti, ir uzskaitītas *REACH* regulas 119. panta 2. punkta f) un g) apakšpunktā:

- jaunās vielas,
- vielas, ko lieto tikai vienā vai vairākos no šādiem gadījumiem:
 - kā starpproduktus;
 - zinātniskā izpētē un izstrādē;
 - uz produktu un procesu orientētā izpētē un izstrādē.

Konfidencialitātes karodziņus var iestatīt tikai **IUCLID** sistēmā. Tie ir bezmaksas. Papildu informācija ir sniegta 12. Datu iesniegšanas rokasgrāmatā (*DSM*), skatīt šā dokumenta 5. nodaļu.

Atcerieties, ka gadījumā, ja vēlaties izmantot citu nosaukumu savā drošības datu lapā vai marķējumā, Jums ir jāpieprasa cits nosaukums saskaņā ar *CLP* regulas 24. pantu un jāsamaksā attiecīga maksa, vai arī vajadzības gadījumā jārikojas saskaņā ar Direktīvas 1999/45/EK (Bīstamo preparātu direktīvas) 15. pantu.

3. PAZIŅOŠANA PRAKSĒ

3.1 Kāda informācija jānorāda paziņojumā?

Ikvienai vielai paziņojumā ir jānorāda *CLP* regulas 40. pantā paredzētā informācija:

- **paziņotāja vārds** un **kontakta informācija**;
- vielas **identitāte**, tostarp nosaukums un citi identifikatori, informācija par molekulāro un strukturālo formulu, sastāvu, īpašībām un piedevu daudzumu (skatīt šā dokumenta 4. nodaļas 3. punktu, kā arī specifikācijas *REACH* regulas VI pielikuma 2.1.–2.3.4. iedaļā);
- vielas **klasifikācija** saskaņā ar *CLP* kritērijiem;
- ja viela ir klasificēta dažās, bet ne visās bīstamības klasēs vai diferenciācijās – **norāde par to**, vai tas ir datu trūkuma, nepārliecinošu vai pārliecinošu, bet klasificēšanai nepietiekamu datu dēļ;
- **specifiskās robežkoncentrācijas un reizināšanas koeficienti**, tostarp to noteikšanas pamatojums; un
- **marķējuma elementi**, tostarp bīstamības piktogrammas, signālvārdi, bīstamības apzīmējumi un jebkādi papildu apzīmējumi par bīstamību.

3.2 Kā es varu sagatavoties paziņošanai?

Pirms paziņojuma iesniegšanas *ECHA* Jums ir jāklasificē un jāmarķē viela saskaņā ar *CLP* kritērijiem. Jāveic šādi priekšdarbi klasificēšanai un marķēšanai:

1. **jāizveido saraksts** ar vielām un maisījumiem, kurus Jūs ražojat ES un kurus importējat no valstīm, kuras nav ES dalībvalstis;
2. **jānoskaidro**, vai kādai no šīm vielām saskaņā ar *CLP* regulu piemēro atbrīvojumus (skatīt *CLP* regulas 1. pantu);
3. **jāpārbauda**, vai kāda no Jūsu vielām ir jāreģistrē saskaņā ar *REACH* regulu;
4. **jāapkopo** visa pieejamā informācija par vielas identitāti, tostarp *IUPAC* nosaukums, *EINECS* numurs, *CAS* numurs vai citi identitātes kodi, kā arī jānoskaidro Jūsu vielu kvalitatīvais un kvantitatīvais sastāvs;
5. **jāpiešķir vielām nosaukumi**, ievērojot [Vadlīnijas par vielu apzināšanu un nosaukumiem](#) *REACH* kontekstā;
6. **jāpārbauda**, vai vielas ir iekļautas *CLP* regulas VI pielikuma 3. daļā, skatīt: <http://echa.europa.eu/lv/regulations/clp/legislation>, t. i., vai vielas klasifikācija un marķējums ir saskaņots. Ja vielai ir saskaņota klasifikācija un marķējums, tas ir jāizmanto un Jūs nevarat pats klasificēt vielu attiecībā uz šādām bīstamības klasēm vai diferenciācijām. Pamatojoties uz atbilstošu un uzticamu informāciju, Jums pašam vajadzētu klasificēt tās bīstamības klases un diferenciācijas, kuras nav iekļautas saskaņotajā klasifikācijā un marķējumā;
7. **jāiegūst** visa pieejamā un uzticamā **informācija** par bīstamajām īpašībām, kas piemīt vielai, kuras klasifikācija un marķējums nav saskaņots;

8. **jāklasificē** Jūsu viela, salīdzinot pieejamo informāciju ar klasifikācijas kritērijiem⁸;
9. ja vēlaties norādīt reizināšanas koeficientu (*m* koeficients) vai noteikt specifisko robežkoncentrāciju (*SCL*) saskaņā ar *CLP* regulas 10. pantu, ir **jānorāda tā pamatojums**, izmantojot attiecīgas *REACH* regulas I pielikuma 1., 2. un 3. iedaļas daļas;
10. **jānoskaidro**, vai bīstamu vielu saturošs maisījums ir jāklasificē saskaņā ar *CLP* regulu šādas vielas tā sastāvā klātbūtnes dēļ;
11. **jāizlemj**, vai vēlaties izveidot **kopīgu ražotāju un/vai importētāju grupu** ar citiem nākamajiem vienas un tās pašas vielas paziņotājiem un reģistrētājiem. Pēc tam šīs grupas dalībnieks var iesniegt paziņojumu visas grupas vārdā
12. **jāizveido REACH-IT konts** (ja tas jau nav izdarīts).

3.3 Kā es varu sagatavot paziņojumu?

Klasifikācijas un marķējuma paziņojuma sagatavošanai var lietot kādu no turpmāk minētajiem rīkiem:

A. IUCLID 5. Varat ievadīt visu nepieciešamo informāciju *IUCLID 5* un izveidot klasifikācijas un marķējuma paziņojuma dokumentāciju *IUCLID* sistēmā.

- *IUCLID 5* dod iespēju norādīt vairāk nekā vienu sastāvu tai pašai vielai (piemēram, tādēļ, ka ir atšķirīgi piemaisījumu veidi) un sasaistīt katru sastāvu ar īpašu klasifikāciju un marķējumu. Ņemiet vērā, ka katrs paziņotājs var sniegt tikai vienu paziņojumu par katru vielu, un šis rīks ir vienīgais, ar kuru var paziņot vairākus sastāvus vienai vielai.
- Šī iespēja var būt noderīga, ja esat izmantojis *IUCLID 5* jau iepriekš.
- Šī iespēja var būt arī noderīga, ja plānojat iesniegt reģistrācijas dokumentāciju saskaņā ar *REACH* regulu (piemēram, ievērojot reģistrācijas termiņus 2013. vai 2018. gadā)

B. DATU APVIENOŠANA. Jūs varat izveidot apvienotu *XML* failu, kurā iekļauts vairāk nekā viens klasifikācijas un marķējuma paziņojums.

Apvienotu *XML* failu var izveidot ar *EXCEL* rīku, ko nodrošina *ECHA*, vai ar *XML* shēmu (šo iespēju labāk izmantot lietotājiem ar priekšzināšanām IT jomā).

- Apvienots *XML* fails ļauj sniegt paziņojamo informāciju par vairākām vielām vai lielu vielu skaitu, kas ir definētas vienā failā pēc to *EC* vai *CAS* numura.
- Apvienots *EXCEL* rīks ir pieejams 22 ES valodās (atlasiet savu valodu rīkā).

Piezīme: apvienotu informāciju *XML* formātā drīkst sniegt tikai, ja katru vielu identificē pēc tās *CAS* vai *EC* numura un ja to identificē tikai ar vienu sastāvu. Turklāt varat norādīt specifisko robežkoncentrāciju (*SCL*) vai *m* koeficientu, kas jau ir minēts *CLP* regulas VI pielikumā. Ja vēlaties pats iestatīt *SCL* vai *m* koeficientu saskaņā ar *CLP* regulas 10. pantu, Jums jāpievieno paziņojumam zinātnisks pamatojums (40. panta 1. punkta e) apakšpunkts). Ņemiet vērā, ka dokumenta pievienošana nav iespējama apvienotā *XML* failā; tādēļ vienīgais veids, kā iekļaut šādu *SCL* vai *m* koeficientu un pievienot prasīto zinātnisko pamatojumu, ir iesniegt klasifikācijas un marķējuma paziņojumu, izmantojot *IUCLID* vai tiešsaistes rīku.

⁸ Papildinformāciju skatīt *CLP* regulas I pielikumā un "Vadlīnijās par klasifikācijas kritēriju piemērošanu".

C. TIEŠSAISTE. Jūs varat manuāli ievadīt vajadzīgo informāciju *REACH-IT*.

- Ja Jums jāpaziņo tikai dažas vielas un pašlaik neizmantojat *IUCLID 5*, vislabāk būtu sniegt šo paziņojumu tiešsaistē ar *REACH-IT* starpniecību.
- Ja Jūsu vielai ir saskaņota klasifikācija un marķējums saskaņā ar *CLP* regulas VI pielikumu, tiešsaistes rīks sniegs Jums visātrāko paziņošanas risinājumu, jo saskaņotā klasifikācija un marķējums automātiski parādās atbilstošajos laukos.
- Tiešsaistes rīks Jums ļauj piekrist jau paziņotajai vai cita uzņēmuma reģistrētajai klasifikācijai un marķējumam.

Jaunākā informācija par *REACH-IT* tiešsaistes paziņojuma funkciju un *XML* rīku ir pieejama *ECHA* tīmekļa vietnes *CLP* sadaļā: <http://echa.europa.eu/lv/support/dossier-submission-tools/reach-it/notification-to-the-cl-inventory>

3.4 Kā es varu iesniegt paziņojumu?

Klasifikācijas un marķējuma paziņojumi ir jāiesniedz elektroniski ar *REACH-IT* portāla starpniecību *ECHA* tīmekļa vietnē. **Lūdzu, ievērojiet, ka pirms vielu paziņošanas ir jāizveido sava uzņēmuma konts *REACH-IT*⁹.**

Paziņojuma pieteikuma piekļuves punkts atrodas tīmekļa vietnes *REACH-IT* sadaļā.

Pēc *REACH-IT* atvēršanas ir jāatrod galvenās izvēlnes klasifikācijas un marķējuma sadaļa (*REACH-IT* ekrāna kreisajā pusē) – atvērsies šim nolūkam paredzētās lapas, kurās **Jūs varēsiet atlasīt vienu no šādām trim iespējām iesniegt** savu klasifikācijas un marķējuma paziņojumu:

1. ***IUCLID 5*** izveidotā klasifikācijas un marķējuma paziņojuma dokumentācijas iesniegšana – sagatavot paziņojuma dokumentāciju Jūsu lokālajā *IUCLID 5* instalācijā un augšupielādēt tieši *REACH-IT*;
2. iesniegt **apvienotu datu** paziņojumu – augšupielādēt *REACH-IT XML* apvienoto datu failu (formāts ir pieejams *ECHA* tīmekļa vietnē);
3. iesniegt klasifikācijas un marķējuma paziņojumu **tiešsaistē** (šī iespēja būs pieejama 2010. gada otrajā ceturksnī), ievadot vajadzīgo informāciju par katru vielu tieši *REACH-IT* sistēmā.

Pēc sekmīgas iesniegšanas klasifikācijas un marķējuma paziņojumam tiek piešķirti šādi numuri:

- pieteikuma numurs katram pieteikumam;
- atsauces numurs katrai sekmīgi paziņotai vielai;
- saraksta numurs, ja paziņoto vielu nevar identificēt pēc EK numura.

Paziņotājs par katru vielu var iesniegt tikai vienu paziņojumu. Tomēr katrā paziņojumā var iekļaut vairāk nekā vienu tās pašas vielas sastāvu (piemēram, dažādu piemaisījumu veidu dēļ) un sasaistīt katru sastāvu ar konkrētu klasifikāciju un marķējumu. Šī funkcija ir pieejama tikai *IUCLID 5* iesniegumā.

⁹ Papildinformācijai skatiet saiti šā dokumenta beigās.

Praktiski padomi par paziņošanu un iesniegšanas rīka izvēli

- **Negaidiet** līdz pēdējam brīdim, lai iesniegtu *ECHA* klasifikācijas un marķējuma paziņojumu.
- Ja Jums ir jāpaziņo tikai dažas vielas un Jūs patlaban neizmantojat *IUCLID 5*, vispiemērotākā varētu būt **paziņošana tiešsaistē REACH-IT**.
- Lietojiet tiešsaistes paziņošanu ar *REACH-IT* starpniecību, ja vēlaties **piekrist** klasifikācijai un marķējumam, kas jau paziņots attiecībā uz to pašu vielu.
- **Apvienotu datu paziņojums**, izmantojot *XML* failu, var būt vairāk piemērots uzņēmumiem, kas iesniegs paziņojumu par daudzām ķīmiskām vielām, jo tas ļauj iesniegt vienā failā klasifikācijas un marķējuma paziņojumus par vairākām vielām.
- Izmantojiet *IUCLID 5*, ja Jums ir jāiesniedz **vairāki vienas un tās pašas vielas sastāvi**, un norādiet katra sastāva klasifikāciju un marķējumu.
- Izmantojiet *IUCLID 5*, ja Jums ir jāatzīmē ar karodziņu vielas *IUPAC* nosaukuma konfidencialitāte.

3.5 Kā es varu atjaunināt klasifikācijas un marķējuma paziņojumu?

Jūs varat atjaunināt klasifikācijas un marķējuma paziņojuma dokumentāciju, izmantojot jebkuru paziņošanas rīku – **visi paziņošanas rīki ir savietojami.**

1. tabula: dažādu iesniegšanas rīku savietojamība

Sākotnējais pieteikums, izmantojot:	Atjauninājums ar <i>IUCLID 5</i> klasifikācijas un marķējuma paziņojumu	Atjauninājums ar tiešsaistes rīku	Atjauninājums ar apvienotu <i>XML</i>	Atjauninājums ar reģistrācijas dokumentāciju
<i>IUCLID 5</i> klasifikācijas un marķējuma paziņojumu	Jā	Jā	Jā	Sākotnējā reģistrācija
tiešsaistes rīku	Jā	Jā	Jā	Sākotnējā reģistrācija
apvienoto <i>XML</i>	Jā	Jā	Jā	Sākotnējā reģistrācija
reģistrācijas dokumentāciju	Nē!	Nē!	Nē!	Jā

Lai atjauninājuma iesniegšana būt sekmīga, klasifikācijas un marķējuma paziņojumā ir skaidri jānorāda, ka tas ir iepriekšēja sekmīga paziņojuma atjauninājums, un tajā jāiekļauj šāda obligāti sniedzama informācija:

- klasifikācijas un marķējuma paziņojuma, kuru vēlaties atjaunināt, precīzs atsaucē numurs – atsaucē numuram ir šāds formāts 02-XXXXXXXXXX-CC-XXXX;
- vielai piešķirtais EK numurs vai saraksta numurs;
- iepriekšējā pieteikuma numurs (tikai *IUCLID* sistēmā);
- atjauninājuma iemesls.

Klasifikācijas un marķējuma paziņojuma atjaunināšanai ir nepieciešams:

- ***IUCLID* sistēmā:** precizēt piešķirto atsaucē numuru (paziņojuma numuru) 1.3. sadaļā. Jums arī jānorāda dokumentācijas galvenē iepriekšējais pieteikuma numurs, jāatzīmē "atjaunināt" lodziņš un jāprecizē "atjaunināšanas iemesls".
- **tiešsaistes rīkā:** izvēlēties iespēju "Update a completed submission" ("Atjaunināt pabeigtu pieteikumu") un ierakstīt iepriekš piešķirto atsaucē numuru.
- **apvienotajā *XML* iesniegšanas rīkā:** precizēt attiecībā uz atjaunināto(-ajām) vielu (-ām), ka paziņojums ir atjauninājums, un norādīt iepriekš piešķirto atsaucē numuru.

Klasifikāciju un marķējumu, kas iesniegts reģistrācijas dokumentācijas ietvaros, nevar atjaunināt, iesniedzot klasifikācijas un marķējuma paziņojumu. Lai to izdarītu, Jums jāatjaunina sava reģistrācijas dokumentācija – skatīt *REACH* regulas 22. pantu.

Vienīgi uzņēmums, kas iesniedzis paziņojumu, varēs to atjaunināt. Tādēļ, ja paziņojums ir iesniegts ražotāju un/vai importētāju grupas vārdā, vienīgi uzņēmums, kas iesniedzis paziņojumu, var to atjaunināt.

4. PAMATINFORMĀCIJA

4.1 Laišana tirgū

Vielas vai maisījuma laišana tirgū saskaņā ar *CLP* regulu nozīmē, ka tas kļūst fiziski pieejams trešām personām par samaksu vai bez maksas. Par laišanu tirgū uzskata arī importēšanu no valsts, kas nav ES dalībvalsts, ES muitas teritorijā. Laišana tirgū ietver gadījumus, kad viela vai maisījums tiek nosūtīts no uzņēmuma vai pētniecības institūta citas juridiskas personas laboratorijai.

Attiecībā uz paziņošanu laišana tirgū ir priekšnosacījums: *CLP* regulas 39. pantā minēto vielu paziņo tikai gadījumā, ja tā ir laista tirgū. Tomēr paziņošana nav nepieciešama, ja *CLP* regulas 40. pantā paredzēto informāciju viens un tas paziņotājs jau ir iesniedzis kā iepriekšējās reģistrācijas vai paziņojuma daļu.

Viela ir jāpaziņo viena mēneša laikā kopš tās aktīvas laišanas tirgū. Visām vielām, kas laistas tirgū 2010. gada 1. decembrī vai pēc tam, jābūt paziņotām līdz 2011. gada 3. janvārim.

Vielas, kuras atrodas noliktavas krājumos, neuzskata par laistām tirgū. Tās viena mēneša laikā ir jāpaziņo tikai gadījumā, ja ražotājs vai importētājs tās laiž tirgū vēlāk. **Izplatītājam**, kas izņem no noliktavas kādu laiku tajās uzglabātās vielas, lai pārdotu tās tālāk, nav jāiesniedz **paziņojums**, jo tas ir **tikai ražotāju un importētāju** pienākums.

4.2 Ražotāju vai importētāju grupa

Vielas klasifikācijas un marķējuma paziņojumu var iesniegt ražotāju vai importētāju grupa. Ražotāju vai importētāju grupa, piemēram, var būt:

- uzņēmums, ko veido vairākas juridiskas personas;
- vairāki savstarpēji nesaistīti uzņēmumi;
- vairāki uzņēmumi konkrētas ražošanas nozares uzņēmumi; vai
- forums informācijas apmaiņai par vielām (*SIEF*).

Ja paziņojumu iesniedz grupā, visu grupas dalībnieku vārdā iesniedz tikai vienu klasifikācijas un marķējuma paziņojumu. Šajā nolūkā grupas dalībniekiem ir jāvienojas par attiecīgās vielas klasifikāciju un marķējumu¹⁰.

Ja klasifikācijas un marķējuma paziņojums ir iesniegts grupas vārdā, tas jānorāda *REACH-IT*. Papildinformācija ir sniegta Nozares lietotāja rokasgrāmatas 15. daļā: "Jūsu ražotāju vai importētāju grupas pārvaldība".

Grupās dalībniekiem ir ieteicams pilnībā dokumentēt savu vienošanos un klasifikācijas lēmumu pieņemšanas pamatojumu. Pēc pieprasījuma viņiem jāiesniedz *ECHA*, kompetentajām iestādēm un attiecīgajām dalībvalstu tiesībsardzības iestādēm visa informācija, kas tika izmantota klasificēšanas un marķēšanas mērķiem saskaņā ar *CLP* regulu.

Ja ražotāju un/vai importētāju grupa sadarbojas šādā veidā, katrs tās dalībnieks pilnībā atbild par viņa tirgū laisto vielu un maisījumu klasificēšanu, marķēšanu un

¹⁰ Šajā kontekstā vielas var uzskatīt par vienu vielu, ja sakrīt to galvenās sastāvdaļas un vielām ir vienāds *EC* numurs vai *CAS* numurs, vai *IUPAC* nosaukums. Papildinformāciju skatīt "Vadlīnijās par vielu apzināšanu un nosaukumiem *REACH* kontekstā".

iepakošanu, kā arī par jebkādu citu CLP regulas prasību ievērošanu.

4.3 Norādījumi par vielas identificēšanu

Jums ir jāidentificē sava viela, kā norādīts REACH regulas VI pielikuma 2.1.–2.3.4. iedaļā. Vielas definīcija CLP un REACH regulā neatšķiras, lai gan klasifikācijas un marķējuma paziņojumam ir vajadzīgs mazāk informācijas nekā reģistrācijai. Vielas definīcija atbilst arī definīcijai Bīstamu vielu direktīvas 7. labojumā¹¹. Definīcija ir plaša un neaptver tikai tīru ķīmisko savienojumu, kura pamatā ir viena molekula. **Visiem nākamajiem paziņotājiem ir ieteicams iepazīties ar [Vadlīnijām par vielu apzināšanu un nosaukumiem REACH kontekstā](#)**; skatīt saites uz saistītajiem materiāliem šā dokumenta 5. nodaļā.

Vielas identificēšanas pieeja ir atkarīga no vielas tipa. Vielas var iedalīt divās grupās:

A. "Labi definētas vielas": vielas ar definētu kvalitatīvo un kvantitatīvo sastāvu, kuras var pietiekami identificēt, pamatojoties uz identifikācijas informāciju, kas ir paredzēta REACH regulas VI pielikuma 2. iedaļā. Labi definētas vielas tālāk iedalās šādi:

- vienkomponenta vielas**, t. i., saskaņā ar vispārīgu noteikumu – vielas, kurās viena komponenta koncentrācija ir vismaz 80 % (pēc svara); pārējos 20 % uzskata par piemaisījumiem/piedevām.
- daudzkomponentu vielas**, t. i., saskaņā ar vispārīgu noteikumu – vielas, kuras sastāv no vairākiem galvenajiem komponentiem, kuru koncentrācija ir ≥ 10 % un < 80 % (pēc svara). Visus komponentus, kuru koncentrācija ir mazāka par 10 %, uzskata par piemaisījumiem.
- vielas, kuras definē pēc vairāk nekā viena ķīmiskā sastāva**, t. i., vielas, kuras ir definētas kā vienkomponenta vai daudzkomponentu vielas, taču kurām vajadzīgi papildu rādītāji, lai nepārprotami identificētu vielu. Šādi rādītāji var ietvert (taču ne tikai) kristālu struktūru, formu, izturību utt.

B. UVCB vielas: vielas, kuru sastāvs nav zināms vai ir mainīgs, kas ir kompleksi reakcijas produkti vai bioloģiski materiāli. Šīs vielas nevar pietiekami identificēt pēc to sastāva vien. Atkarībā no UVCB vielas veida ir vajadzīgi papildu identifikatori, piemēram, avots vai ražošanas process.

Par visām paziņotajām vielām ir jānorāda pietiekami daudz informācijas, lai katru vielu varētu pienācīgi identificēt. REACH regulas VI pielikuma 2.1.–2.3.4. iedaļā ir minēta informācija, kas jānorāda, lai izpildītu pienācīgas vielas identificēšanas kritērijus, iesniedzot paziņojumu klasifikācijas un marķējumu sarakstam. Kopumā identifikatoriem visos gadījumos ir jābūt viennozīmīgiem un konsekventiem. Piemēram, IUPAC nosaukumam ir jāatspoguļo strukturālā un molekulārā formula. Visiem komponentiem ir jānorāda IUPAC nosaukums un CAS identifikatori, kā arī jāiekļauj strukturālā formula. Kvantitatīvās informācijas izpratnē visiem komponentiem ir jānorāda koncentrācijas diapazons (mazākais un lielākais), ciktāl vien iespējams. Jānorāda informācija par visu vielas sastāvu.

¹¹ Eiropas Parlamenta un Padomes Direktīva 92/32/EK, ar ko groza Direktīvu 67/548/EEK.

5. PAPILDINFORMĀCIJA

Informācijai var viegli piekļūt ECHA tīmekļa vietnē.

ECHA tīmekļa vietne nodrošina vienotu piekļuves punktu informācijai par *CLP* un *REACH* regulu, kas satur:

- vispārīgu informāciju par *CLP* regulu un saites uz *CLP* vadlīniju dokumentiem klasifikācijas sadaļā;
- vispārīgu informāciju par *REACH* regulu sadaļā "Par *REACH*";
- lietotāja rokasgrāmatas (*IUCLID 5* un *REACH-IT*); un
- paziņojuma iesniegšanas rokasgrāmatas (*IUCLID 5*, tiešsaiste, apvienoti dati un ražotāju/importētāju grupas pārvaldība).

Ja Jums ir jautājumi par paziņojumu:

- *CLP/REACH* palīdzības dienests Jūsu valstī sniedz konsultācijas par Jūsu uzdevumiem, pienākumiem un pieejamajām vadlīnijām, un Jums vispirms vajadzētu vērsties šajā dienestā. Valstu palīdzības dienestu kontaktinformācija ir atrodama ECHA tīmekļa vietnē;
- ECHA palīdzības dienests palīdzēs tehniskajos jautājumos, kas ir saistīti ar *REACH-IT*, *IUCLID*, reģistrāciju saskaņā ar *REACH* un paziņojuma iesniegšanu klasifikācijas un marķējumu sarakstam. Jūs varat iesniegt savus jautājumus, aizpildot ECHA tīmekļa vietnē ievietoto informācijas pieprasījuma veidlapu; un
- Jūsu nozares asociācija var būt labs informācijas avots jautājumos, kas attiecas uz konkrētām nozarēm.

Saites uz saistītajiem materiāliem

CLP sadaļa ECHA tīmekļa vietnē

- <http://echa.europa.eu/lv/regulations/clp>

Klasifikācijas un marķējumu publiskais saraksts:

- <http://echa.europa.eu/lv/information-on-chemicals/cl-inventory-database>

Vadlīnijas:

- "Ievada vadlīnijas par *CLP* regulu"
http://echa.europa.eu/documents/10162/13562/clp_introductory_lv.pdf
- "Vadlīnijas par *CLP* kritēriju piemērošanu"
http://echa.europa.eu/documents/10162/13562/clp_en.pdf
- Tehniskie jautājumi un atbildes par C&L paziņojumiem
http://echa.europa.eu/documents/10162/13656/cl_notif_technical_qa_en.pdf
- Biežāk uzdotie jautājumi par *CLP*
<http://echa.europa.eu/lv/support/faqs/clp-frequently-asked-questions>
- "Vadlīnijas par vielu apzināšanu un nosaukumiem *REACH* kontekstā"
http://echa.europa.eu/documents/10162/13643/substance_id_lv.pdf

IT rīki un rokasgrāmatas:

- **IUCLID 5**
<http://echa.europa.eu/iuclid>
- **REACH-IT**
<http://echa.europa.eu/reachit>
- **REACH-IT atbalsta dokumenti**
<http://echa.europa.eu/lv/support/dossier-submission-tools/reach-it/data-submission-industry-user-manuals>

Rokasgrāmatas par paziņošanu

- **Datu iesniegšanas rokasgrāmatas 12. daļa:** "Kā sagatavot un iesniegt klasifikācijas un marķējuma paziņojumu ar *IUCLID* starpniecību?"
- **Nozares lietotāja rokasgrāmatas 16. daļa:** "Kā tiešsaistē iesniegt paziņojumu klasifikācijas un marķējumu sarakstā?"
- **Nozares lietotāja rokasgrāmatas 15. daļa:** "Jūsu ražotāju vai importētāju grupas pārvaldība"
- **Nozares lietotāja rokasgrāmatas 6. daļa:** 3.1.2.5. sadaļa ir saistīta ar 15 klasifikācijas un marķējuma paziņojuma iesniegšanu

CLP palīdzības dienesti:

- **Valsts palīdzības dienesti:**
Pirmais kontaktpunkts uzņēmumiem no Eiropas ekonomikas zonas (EEZ).
<http://echa.europa.eu/lv/support/helpdesks/national-helpdesks/list-of-national-helpdesks>
- **ECHA palīdzības dienests:**
Sniedz atbalstu, piemēram, attiecībā uz *IUCLID 5*, *REACH-IT* un konkrētu datu iesniegšanu, izmantojot *REACH-IT* portālu. Uzņēmumi no valstīm, kas nav EEZ dalībvalstis, var vērsties *ECHA*, ja tiem ir nepieciešamas konsultācijas par *REACH* vai *CLP* regulas ieviešanu EEZ.
<http://echa.europa.eu/lv/support/helpdesks/echa-helpdesk>

ES tiesību akti:

- **CLP regula (EK) Nr. 1272/2008**
<http://eurlex.europa.eu/LexUriServ/LexUriServ.do?uri=OJ:L:2008:353:0001:1355:LV:PDF>
- **1. CLP regulas grozījumi, pielāgojot to zinātnes un tehnikas attīstībai**
<http://eur-lex.europa.eu/LexUriServ/LexUriServ.do?uri=OJ:L:2009:235:0001:0439:lv:PDF>
- **1. CLP regulas grozījumi, pielāgojot to zinātnes un tehnikas attīstībai**
<http://eur-lex.europa.eu/LexUriServ/LexUriServ.do?uri=OJ:L:2011:083:FULL:lv:PDF>
- **Neoficiāla CLP tiesību akta teksta konsolidētā versija (izņemot 3.1. un 3.2. tabulu un VI pielikumu)**
http://ec.europa.eu/enterprise/sectors/chemicals/files/ghs/2nd-atp-to-clp_fin_en.pdf
- **REACH regula (EK) Nr. 1907/2006**
<http://eurlex.europa.eu/LexUriServ/LexUriServ.do?uri=OJ:L:2007:136:0003:0280:EN:PDF>
- **Neoficiāla REACH regulas konsolidētā versija, 2011. gada 10. decembris**
<http://eurlex.europa.eu/LexUriServ/LexUriServ.do?uri=CONSLEG:2006R1907:20111210:L>

[V:PDF](#)

1. PIELIKUMS

Robežkoncentrācijas saistībā ar paziņošanu sarakstam

Vispārīgs noteikums ir tāds, ka ir jāpaziņo visas vielas, kas izraisa vai sekmē maisījuma klasificēšanu.

CLP regulas 39. panta b) apakšpunkts paredz, ka CLP ietvaros ir jāpaziņo bīstamās vielas, kas laistas tirgū vai nu pašas, vai maisījumā, ja:

- vielas koncentrācija šajā maisījumā pārsniedz robežkoncentrācijas, kas paredzētas Bīstamo preparātu direktīvā 1999/45/EC (*DPD*), un tādēļ maisījums tiek klasificēts saskaņā ar *DPD* direktīvas kritērijiem; vai
- vielas koncentrācija šajā maisījumā pārsniedz robežkoncentrācijas, kas paredzētas CLP regulā, un tādēļ maisījums tiek klasificēts saskaņā ar CLP kritērijiem.

Atsauce uz robežkoncentrācijām juridiskā tekstā nozīmē turpmāk minēto:

- A. koncentrācija, kuru pārsniedzot vielu ņem vērā klasifikācijā, kas paredzēta tabulā saskaņā ar *DPD* direktīvu – 3. panta 3. punkts; **vai**
- B. vispārēja galējā vērtība, kuru pārsniedzot vielu ņem vērā, kā norādīts CLP regulas I pielikuma 1.1. tabulā (vajadzības gadījumā izmantojot *m* koeficientu¹², kā noteikts CLP regulas I pielikuma 4. daļā); **vai**
- C. robežkoncentrācija, kas paredzēta *DPD* direktīvas II pielikuma B daļā attiecībā uz apdraudējumu cilvēku veselībai un *DPD* direktīvas III pielikuma B daļā attiecībā uz apdraudējumu apkārtējai videi; **vai**
- D. vispārēja robežkoncentrācija (*GCL*), kas paredzēta CLP regulas I pielikuma 3.–5. daļas tabulās attiecībā uz konkrēto CLP bīstamības klasi un diferenciaciju (vajadzības gadījumā izmantojot *m* koeficientu, kā noteikts CLP regulas I pielikuma 4. daļā); **vai**
- E. specifiska robežkoncentrācija (*SCL*), kas norādīta CLP regulas VI pielikuma 3.1. vai 3.2. tabulas attiecīgajā ailē vai noteikta, izmantojot klasifikatoru saskaņā ar CLP regulas 10. pantu.

Tādēļ bīstamās vielas, kas laistas tirgū maisījumā, pārsniedzot piemērojamās robežkoncentrācijas, kā iepriekš norādīts C, D vai E aizzīmes punktā, vai pārsniedzot piemērojamo koncentrāciju, kā minēts A vai B aizzīmes punktā, ir jāpaziņo klasifikācijas un marķējumu sarakstam, ja to faktiskā koncentrācija maisījumā tieši izraisa vai ietekmē paša maisījuma klasifikāciju. Viela, kas ietilpst maisījumā, pārsniedzot piemērojamo koncentrāciju, ir jāpaziņo arī gadījumos, kad citas vielas jau ietilpst šajā maisījumā tādās koncentrācijās, kas ir pietiekamas, lai tās atspoguļotu maisījuma klasifikācijā.

Attiecībā uz vielām, kurām piešķirta *SCL*, jāizmanto zemākā *SCL* vērtība (skatīt iepriekš E punktu) un attiecīgā koncentrācija, kas iepriekš norādīta A (saskaņā ar *DPD*) vai B (saskaņā ar

¹² CLP regulā *SCL* jēdziens netiek lietots attiecībā uz bīstamības klasi, kas apdraud ūdens vidi. Tā vietā izmanto *m* koeficientu jēdzienu. *M* koeficientu piemēro tādas vielas koncentrācijai, kas klasificēta kā bīstama ūdens videi akūtā 1. kategorijā un hroniskā 1. kategorijā. Šo *m* koeficientu piemēro vielai, kad izmanto summēšanas metodi, lai klasificētu maisījumu, kurā viela ietilpst. Praksē tas nozīmē, ka, piemēram, galējā vērtība, ko piemēro šai vielai, vienmēr ir vispārējā galējā vērtība, kas izdalīta ar *m* koeficientu, kurš noteikts maisījuma sastāvā esošai vielai, tātad $(0,1/M)\%$.

CLP) punktā.

Attiecībā uz vielām, kurām nav piešķirta *SCL*, jāizmanto zemākā no atbilstošajām koncentrācijām, kas norādītas A (saskaņā ar *DPD*) vai B (saskaņā ar *CLP*) punktā, un atbilstošā robežkoncentrācija, kas iepriekš norādīta C (saskaņā ar *DPD*) vai D (saskaņā ar *CLP*) punktā.

Attiecībā uz *CLP* bīstamības klasi ar akūtu toksiskumu, kurai nepiemēro ne *GCL*, ne *SCL*, jāizmanto vispārējā galējā vērtība, kas paredzēta *CLP* regulas I pielikuma 1.1. tabulā.

Papildu informācija par klasificēšanu, pamatojoties uz koncentrācijas robežvērtībām, ir sniegta *ECHA* vadlīnijās par *CLP* kritēriju piemērošanu, jo īpaši 1.6.3.4.2. nodaļā (<http://echa.europa.eu/lv/regulations/clp>).

Īpaša piebilde par fizikālo bīstamību

Paziņojums sarakstam ir jāiesniedz arī par vielu, kas klasificēta kā fizikāli bīstama un ietilpst maisījumā brīdī, kad šis maisījums tiek laists tirgū, un kas ir klasificēta kā fizikāli bīstama **šīs** vielas klātbūtnes dēļ. Jāpiebilst, ka fizikālās bīstamības klase, kurai maisījums pieder, var atšķirties no tās(to) vielas(-u) bīstamības klases, kas izraisa fizikālo apdraudējumu. Piemēram, maisījumu, kas satur vielu, kura klasificēta kā oksidējoša un degoša viela (neatkarīgi no tā, vai šī viela ir klasificēta kā viegli uzliesmojoša vai ne), var klasificēt kā sprādzienbīstamu. Piemērs ir *ANFO*, izplatīta civilā sprāgstviela (kas tā arī klasificēta), kuru veido amonija nitrāts (klasificēts kā oksidējoša cietviela) un degviellejļa (uzliesmojošs šķidrums). Šaubu gadījumā jāvērsas pie speciālistiem.

EIROPAS ĶĪMIKĀLIJU AĢENTŪRA
ANNANKATU 18, P.O. BOX 400,
FI-00121 HELSINKI, FINLAND
ECHA.EUROPA.EU