

Informacija apie rankinį duomenų patikrinimą atliekant išsamumo patikrą

Siekdama įsitikinti, ar pateikta visa reikalaujama informacija, ECHA atlieka kiekvienos gaunamos registracijos išsamumo patikrą (REACH reglamento 20 straipsnis).

Nuo 2016 m. birželio 21 d., siekdami nustatyti, ar pateikta visa pagal teisės aktus reikalaujama informacija, ECHA darbuotojai be automatizuotos išsamumo patikros, atlieka ir papildomą tam tikrų registracijos dokumentacijos duomenų, kurių negalima patikrinti automatiškai, rankinę patikrą. ECHA atliks tiek naujų registracijų, tiek esamų dokumentacijų atnaujinimų rankinį patikrinimą.

Rankiniu būdu tikrinant duomenis siekiama sudaryti vienodas sąlygas registruotojams, kurie laikosi REACH reglamente nustatytų standartinių informacijai keliamų reikalavimų, ir registruotojams, kurie atsisako laikytis šių reikalavimų arba nuo jų nukrypsta, užtikrinant, kad pastarieji registruotojai pateiktų teisės aktuose numatytą pagrindimą.

Rankinis duomenų patikrinimas yra sudedamoji išsamumo patikros proceso dalis. Todėl, jei atlikus rankinį duomenų patikrinimą, nustatoma, kad dokumentacijoje pateikti duomenys nėra išsamūs, ECHA informuoja registruotoją ir prašo pateikti papildomą informaciją per atitinkamą terminą, kuris nustatomas pagal 20 straipsnį ir per kurį registruotojas turi galimybę iki galo užpildyti dokumentaciją. Šiame etape ECHA nevertina informacijos kokybės, – tai daroma vertinant dokumentaciją, – bet užtikrina, kad būtų pateikti reikalaujami duomenys, t. y. kad dokumentacija būtų išsamė.

Rengdami savo dokumentaciją, atsižvelkite į tai, kad registracijos dokumentaciją rengiate ne tik tam, kad ji atitiktų išsamumo patikros reikalavimus. Joje turėtų būti pateikta visa REACH reglamente nurodyta informacija apie cheminę medžiagą, įskaitant aiškiai nurodytą registruojamą cheminę medžiagą, be to, joje reikėtų stengtis įrodyti, kad cheminė medžiaga naudojama saugiai.

Atkreipkite dėmesį, kad šis dokumentas reguliariai atnaujinamas pateikiant naują informaciją.

Žr. toliau pateikiamą bendrą mūsų rekomendaciją dėl išsamios registracijos dokumentacijos parengimo.

Prieš pateikdami savo dokumentaciją ECHA, pasinaudokite IUCLID patikros pagalbinio papildinio, esančiu jūsų cheminės medžiagos duomenų rinkinyje, ir jei šis papildinys rodo kokius nors pranešimus apie klaidas, įrašykite trūkstamą informaciją vadovaudamiesi papildinio pateikiamais patarimais. Ištaisę duomenų rinkinyje esančias klaidas, kitame etape sukurkite savo dokumentaciją ir, prieš atlikdami eksportavimą, patvirtinkite ją įrašydami visą papildinio nurodytą trūkstamą informaciją.

Jeigu patikros pagalbinio papildinys nenustato jokių trūkumų, tai nereiškia automatinio patvirtinimo, kad jūsų dokumentacija yra išsamė, nes be techninio išsamumo patikros dar numatyti papildomi ECHA darbuotojų atliekami patikrinimai, kurių negali atlikti patikros pagalbinio papildinys. Todėl pasirūpinkite, kad dokumentacijoje būtų įrašyta visa pagal teisės aktus reikalaujama informacija. Remdamiesi savo patirtimi, galime išskirti tam tikras dokumentacijų dalis, dėl kurių nuolat kyla klausimų, todėl dėmesį visų pirma

atkreipkite į toliau išvardytas keturias sritis.

Rekomenduojame peržiūrėti mūsų [internetinį seminarą apie išsamumo patikrą](#), kuris yra prieinamas ECHA interneto svetainėje.

1. Cheminės medžiagos identifikavimas.

Labai svarbu, kad registruotojai aiškiai identifikuotų savo cheminę medžiagą, tik taip jie galės įvykdyti savo registracijos prievoles. Kiekvienas registruotojas privalo užtikrinti, kad jo cheminė medžiaga būtų registruojama kaip teisingos bendros registracijos dalis ir kad jis savo registracijos dokumentacijoje pateiktų teisingą informaciją cheminei medžiagai identifikuoti. Registruotojai neturėtų remtis su konkrečia įmone susijusia informacija apie cheminės medžiagos tapatybę, kurią pateikė pagrindinis registruotojas (pvz., analitinė informacija arba informacija apie sudėtį). Todėl atsižvelkite į tai savo dokumentacijoje pateikdami informaciją apie cheminės medžiagos tapatybę.

• **Registruotų cheminių medžiagų IUPAC pavadinimas**

- Cheminės medžiagos IUPAC pavadinimą reikia nurodyti IUCLID 1.1 skirsnio IUPAC pavadinimo lauke.
- Jei IUPAC nomenklatūros taikyti negalima, IUCLID pavadinimo lauke reikia nurodyti cheminės medžiagos cheminį pavadinimą.
- Daugiau informacijos apie tai, kaip užpildyti IUPAC pavadinimo lauką daugiakomponenčių ir UVCB cheminių medžiagų atveju, pateikiama ECHA svetainės klausimų ir atsakymų skiltyse (atitinkamai [Q&A 1197](#) ir [Q&A 1196](#)).

• **Aiškiai apibrėžtos sudėties cheminės medžiagos**

- Nurodant aiškiai apibrėžtos sudėties cheminių medžiagų sudėtį, reikėtų vadovautis 80 proc. ir 80-10 proc. taisyklėmis. Šios taisyklės išsamiai paaiškintos [Rekomendacijų dėl cheminių medžiagų identifikavimo ir pavadinimo joms suteikimo pagal REACH ir CLP reglamentų reikalavimus](#) 4.2 skyriuje. Jei nukrypstate nuo šių taisyklių, įsitikinkite, kad pagrindimas yra moksliskai paaiškinamas ir nurodytas IUCLID 1.2 skirsnio lauke „Justification for deviations“ (Nukrypimo pagrindimas) dėl kiekvienos sudėties, kuriai taikomas nukrypimas nuo taisyklės. Konkretūs priimtini nukrypimai paaiškinti rekomendacijose.
- Vienkomponentę cheminę medžiagą turėtų sudaryti viena pagrindinė sudedamoji dalis. Daugiakomponentę cheminę medžiagą turėtų sudaryti daugiau nei viena sudedamoji dalis. Nuo šių principų galima nukrypti tik labai išimtiniais atvejais, be to, IUCLID 1.2 skirsnio lauke „Justification for deviations“ (Nukrypimo pagrindimas) dėl kiekvienos sudėties, kuriai galioja nukrypimas nuo taisyklės, privalote pateikti išsamų mokslinį paaiškinimą.
- Privalote nurodyti atskiros cheminės medžiagos sudėtį. Nenurodykite mišinių sudėčių. Daugiau informacijos pateikiama ECHA svetainės klausimų ir atsakymų skiltyje [Q&A 1200](#).

- **UVCB medžiagų gamybos proceso aprašymas**

- UVCB medžiagos atveju IUCLID 1.2 skirsnio lauke „Description“ (Aprašymas) būtina aprašyti medžiagos šaltinį ir taikytą procesą atsižvelgiant į kiekvieną subjektą.
- Informaciją apie gamybos procesą paprastai sudaro šie elementai: pradinių medžiagų tapatybė ir santykis; susijusių gamybos etapų aprašymas atsižvelgiant į jų eiliškumą (įskaitant informaciją apie reakcijos etapus / mechanizmus); susiję gamintojo eksploataavimo parametrai, pagal kuriuos kontroliuojama sudėtis (pvz., temperatūra / slėgis; tirpikliai; katalizės rūšys ir pan.); ekstrakcijos / izoliavimo etapai (jei taikytina); valymo / gryninimo etapai (jei taikytina).
- IUCLID programoje galima pasinaudoti „A“ raide pažymėtu laisvo teksto šablonu, kuris padeda paprasčiau pateikti informaciją. Šablone pateikiami tie elementai, kuriuos būtina aptarti pateikiant proceso gamybos aprašymą. Nepalikite šių šablonų „tuščių“, nurodydami susijusių savo aprašymo duomenų: tokie aprašymai bus laikomi neišsamiais.
- Jeigu turite informacijos, kuri papildo gamybos proceso aprašymą, pvz., reakcijos schemas ir proceso darbo srautus, ją reikia pateikti IUCLID 1.2 skirsnio lauko „Attached description“ (Pridedamas aprašymas) priede.
- Informuojame, kad ECHA svetainėje nėra skelbiamas kiekvieno juridinio subjekto užpildytas laukas „Description“ (Aprašymas).
- Daugiau informacijos pateikiama ECHA svetainės klausimų ir atsakymų skiltyje [Q&A 1199](#) ir [Q&As 1316–1320](#).

- **UVCB medžiagų sudėtis**

- IUCLID 1.2 skirsnyje turi būti nurodytos kiekvienos jūsų UVCB medžiagos sudėties, apie kurią pranešėte, sudedamosios dalys: apie visas sudedamąsias dalis, kurių yra daugiau nei 10 proc., arba kurias reikia klasifikuoti ir ženklinti ir (arba) dėl kurių reikia atlikti PBT vertinimą, privaloma pranešti atskirai, o kitos sudedamosios dalys (kiek tai įmanoma) turėtų būti identifikuojamos kaip atskiros sudedamosios dalys arba bendrųjų sudedamųjų dalių grupės.
- Labai retais atvejais, jei manote, kad neįmanoma atskirai pranešti apie sudedamąsias dalis arba sudedamųjų dalių grupes, IUCLID 1.2 skirsnio lauke „Justification for deviations“ (Nukrypimo pagrindimas) turite pateikti išsamų mokslinį paaiškinimą.

- **Analitinė informacija**

- Kad įvykdytumėte REACH reikalavimą, susijusį su analizės duomenimis, privalote pateikti analizės informaciją, kuri leidžia nustatyti jūsų cheminę medžiagą, įskaitant dokumentacijos 1.2 skirsnyje nurodytas sudėtis.
- Reikia pateikti analizes, kurios buvo atliktos identifikavimo ir kiekio nustatymo tikslais, nes identifikavimas padeda įvardyti sudedamųjų dalių cheminę

tapatybę, o kiekio nustatymas padeda išsiaiškinti sudėties sudedamųjų dalių koncentraciją.

- Kad jūsų dokumentacijoje pateikta analizės informacija būtų laikoma išsami, IUCLID 1.4 skirsnyje turi būti pridėtos analizės ataskaitos (žr. toliau pateiktas ekrano kopijas, kuriose rasite informacijos apie tai, kaip pridėti ataskaitas).
- Labai retais atvejais, tikrinant sudėtį, kurią turite nurodyti savo dokumentacijoje, kiekybinė analizė gali būti nereikalinga. Jei jūsų cheminei medžiagai galioja šis labai retas atvejis, būtina nurodyti pagrindimą, kodėl laukuose „Rationale for no results“ (Rezultatų nepateikimo pagrindas) ir „Justification“ (Pagrindimas) nėra nurodyta jokie kiekio. Pagrindime turi būti pateiktas išsamus mokslinis paaiškinimas.

IUCLID 1.4 skirsnis, kuriame pranešama apie analizės duomenis

Methods and results of analysis ^

Analytical determination

Purpose of analysis	Analysis type	Type of information...	Attached methods/r...	Rationale for no re...	Justification	Remarks
identification	NMR, MS, IR	methods and results	Identification_methods_results.docx / 0 B /			
quantification	chromatography – HPLC	methods and results	Quantification_methods_results.docx /			

+ Add... Edit... Delete Move up Move down

Methods and results of analysis ^

Analytical determination

Purpose of analysis	Analysis type	Type of information...	Attached methods/r...	Rationale for no re...	Justification	Remarks
identification and quantification	NMR, MS, IR,	methods and results	Identification_quantification.docx / 0 B / application/octet-stre			

+ Add... Edit... Delete Move up Move down

Papildoma informacija

Daugiau informacijos ieškokite toliau nurodytuose pagalbinuose dokumentuose, kuriuose aprašoma, kaip pateikti informaciją apie cheminės medžiagos identifikavimą pagal REACH reglamentą:

[Kaip parengti registracijos ir PPORD dokumentacijas](#)

[Klausimai ir atsakymai: cheminės medžiagos identifikavimas](#)

[Rekomendacijos dėl cheminių medžiagų identifikavimo ir pavadinimo joms suteikimo pagal REACH ir CLP reglamentų reikalavimus](#)

2. Atsisakymas teikti duomenis

- Dėl kiekvieno pakitimo tyrimo įrašo, kuris pažymėtas kaip „Data waiving“ (Atsisakymas teikti duomenis) įrašas, lauke „Justification for data waiving“

(Atsisakymo teikti duomenis pagrindimas) būtina nurodyti galiojantį standartinio informacijai keliamo reikalavimo nevykdymo pagrindimą.

- REACH reglamento XI priedo 2 ir 3 skirsniuose ir VII–X priedų 1 ir 2 stulpeliuose, susijusiuose su atitinkamu paklitimu, pateikiamos priežastys, kodėl tyrimo nereikėtų pateikti dokumentacijoje. Jeigu ketinate nepateikti informacijos apie tam tikrą paklitimą dėl kitų priežasčių, nei nurodytos VII–X priedų 1 ir 2 stulpeliuose arba XI priede, privalote aiškiai nurodyti šias priežastis ir pateikti mokliškai pagrįstą paaiškinimą.
- Pritaikymai pagal XI priedo 1 skirsnį (esamų duomenų naudojimas, įrodomoji duomenų galia, (Q)SAR, *in vitro* metodai, cheminių medžiagų grupavimas ir analogijos metodas) ir pasiūlymai atlikti bandymus neturėtų būti įvardijami kaip atsisakymas teikti duomenis, bet pateikiami kaip tyrimo įrašai, kurie įvardyti kaip „pagrindinis tyrimas“ arba „įrodomoji duomenų galia“.
- Jei priežastis, dėl kurios atsisakote teikti duomenis, yra nurodyta kitame dokumente, pvz., eksperto išvadoje, kurią ketinate pridėti kaip priedą, pagrindimo loginio pagrindo santrauką būtina visada pateikite lauke „Justification for data waiving“ (Atsisakymas teikti duomenis), kaip nustatyta REACH reglamento XI priedo 2 ir 3 skirsniuose ir VII–X priedų 1 ir 2 stulpeliuose, susijusiuose su atitinkamu paklitimu. Pagrindžiančius priedus reikėtų pateikti lauke „Attached justification“ (Pridėtas pagrindimas).
- Atliekami tyrimai Jeigu jau gavote ECHA sprendimą arba sprendimo projektą, kuriame jūsų prašoma atlikti šio paklitimo bandymą, tačiau informacija dar nėra prieinama, lauke „Justification for data waiving“ (Atsisakymo teikti duomenis pagrindimas) pažymėkite „other“ (kita) ir greta esančiame lauke įrašykite tokį sakinį: „Ši informacija bus pateikta vėliau remiantis ECHA pranešimu / sprendimu Nr. TPE/CCH-F-xxxxxxxxxx-xx-xx“ (vietoje „x“ įrašykite ECHA jums skirtą sprendimo / pranešimo numerį).
- Jeigu atsisakymas teikti duomenis grindžiamas kita informacija (pvz., kitame skirsnyje aprašytu bandymu arba klasifikacija), šią informaciją būtina įtraukti į atitinkamą dokumentacijos skirsnį. Tokios informacijos pateikimas tikrinamas rankiniu būdu.
- Išplėstiniai toksinio poveikio vienos kartos reprodukcijai tyrimai (ITPVKRT).
 - o Kaip nurodyta REACH reglamento IX priedo 1 stulpelio 8.7.3 skirsnyje, EOGRTS yra sąlyginis reikalavimas, kuris priklauso nuo to, ar kituose kartotinės dozės toksiškumo tyrimuose yra nurodytas neigiamas poveikis. Todėl jeigu atsisakote pateikti duomenis apie ITPVKRT remdamiesi prieinamais kartotinės dozės toksiškumo tyrimais, privalote nurodyti, kad tokiuose tyrimuose neužsiminta apie kokį nors neigiamą poveikį arba susirūpinimą keliančius klausimus, ir pateikti nuorodą į tokius tyrimus lauke „Justification for data waiving“ (Atsisakymo teikti duomenis pagrindimas). Jei vis dar laukiate tokio (-ių) bandymo (-ų) rezultatų, privalote vadovautis ECHA svetainės klausimų ir atsakymų skiltyje [Q&A 1324](#) nurodytu patarimu.
 - o REACH reglamento X priede ITPVKRT yra laikomas standartinio informacijai keliamu reikalavimu, kuriuo siekiama spręsti toksiškumo reprodukcijai klausimus. Kitaip nei IX priede (1 stulpelio 8.7.3 skirsnis), šio reikalavimo negalima panaikinti remiantis prieinamų kartotinės

dozės toksiškumo tyrimų rezultatais. Jeigu laukiate kito bandymo rezultatų (pvz., 90 dienų tyrimo rezultatų arba toksiškumo prenataliniam vystymuisi tyrimo rezultatų), norėdami priimti sprendimą dėl ITPVKRT, turėtumėte vadovautis ECHA svetainės klausimų ir atsakymų skiltyje [Q&A 1323](#) nurodytu patarimu.

Toksiškumo prenataliniam vystymuisi tyrimai (PNDT). Pagal REACH reglamento X priedą reikalaujama, kad registruotojai pateiktų antrą toksiškumo skirtingų rūšių prenataliniam vystymuisi tyrimą. Dėl kiekvienos iš dviejų rūšių turite pateikti pakitimo tyrimo įrašą, kuris 7.8.2 skirsnyje yra įvardijamas kaip pagrindinis tyrimas, įrodomoji duomenų galia, atsisakymas teikti duomenis arba pasiūlymas atlikti bandymą. Jei esate įvykdę X priedo informacijai keliamą reikalavimą, susijusį su PNDT tyrimais, perskaitykite klausimų ir atsakymų skiltis [Q&A 1437 ir 1438](#), ir [PNDT bandymų naujienlaiškį](#), kurias galite rasti ECHA svetainėje.

Papildoma informacija

Daugiau informacijos ieškokite toliau nurodytuose pagalbinuose dokumentuose, kuriuose aprašoma, kaip pateikti informaciją, susijusią su REACH reglamento VII–XI prieduose nurodytais informacijai keliamais reikalavimais:

[Kaip parengti registracijos ir PPORD dokumentacijas](#)

[Pakitimų rekomendacijos R7a, R7b ir R7c](#)

[Klausimai ir atsakymai apie registracijos dokumentacijų rengimą IUCLID sistemoje](#)

3. Pasiūlymai atlikti bandymus su stuburiniais gyvūnais

- Nuo 2015 m. rugsėjo mėn. ECHA aktyviai užtikrina, kad registruotojai, prieš pateikdami pasiūlymą atlikti bandymą su stuburiniais gyvūnais, įvertintų galimybę atlikti bandymus, kuriuose nebūtų naudojami gyvūnai ([dokumenta galite rasti čia](#)). Šiuo tikslu naujus pasiūlymus atlikti bandymus, susijusius su stuburiniais gyvūnais, teikiantys registruotojai turi savo registracijos dokumentacijoje pateikti savo alternatyvių metodų įvertinimą.
- Šis alternatyvų įvertinimas turi būti pateiktas lauke „Justification for type of information“ (Informacijos rūšies pagrindimas), jei norima, kad kiekvienas pasiūlytas tyrimas su stuburiniais gyvūnais praeitų išsamumo patikrą.
- Primygtinai rekomenduojame naudoti lauke pateiktą ir „A“ raide pažymėtą teksto šabloną. Šiame šablone išvardijami elementai, kuriuos būtina aptarti dokumentuojant alternatyvų vertinimą. Nepalikite šių šablonų „tuščių“, nenurodydami susijusių ir išsamių savo vertinimo duomenų: tokie vertinimai bus laikomi neišsamiais.
- Pateikti vertinimai bus paskelbti ECHA svetainės skiltyje *Informacija apie chemines medžiagas* ir susieti su trečiosios šalies konsultacijų puslapiu, todėl rekomenduojame formoje nurodyti jokios konfidencialios informacijos.
- Jei jau gavote ECHA sprendimą, kuriame prašoma atlikti pakitimo bandymą, tačiau bandymas dar nebaigtas, neturėtumėte pranešti apie vykstantį tyrimą

kaip apie pasiūlymą atlikti bandymą. Vietoj to, jį būtina pateikti kaip atsisakymą teikti duomenis prie kurio pridedamas pagrindimo tekstas. Daugiau informacijos pateikiama šio dokumento dalyje „Data waivers“ (Atsisakymas teikti duomenis).

- Svarbu nurodyti, ar jūsų pasiūlyme atlikti bandymą pateikiama nuoroda į registruotos cheminės medžiagos bandymą, ar kitos cheminės medžiagos, išskyrus registruotą, bandymą, kuriuo remdamiesi ketinate taikyti analogiją. Jei pasiūlytas bandymas turi būti atliekamas su jūsų šioje dokumentacijoje registruojamai cheminei medžiagai tipiška medžiaga, lauke „Type of information“ (Informacijos rūšis) turite nurodyti, kad tai yra „experimental study planned“ (planuojamas eksperimentinis tyrimas). Tačiau, jei pasiūlyte atlikti bandymą su kita nei registruota chemine medžiaga ir rezultatus taikyti pagal analogiją, kad būtų įvykdytas registruotai cheminei medžiagai taikomas informacijai keliamas reikalavimas, lauke „Type of information“ (Informacijos rūšis) turite nurodyti, kad tai yra „experimental study planned based on read-across“ (planuojamas analogija grindžiamas eksperimentinis tyrimas). Jei teikiami pasiūlymai atlikti bandymus su registruota chemine medžiaga, būtina išsamiai įvertinti alternatyvius metodus, o jei teikiami analogija grindžiami pasiūlymai atlikti bandymus, būtina pateikti analogijos hipotezę.
- Atkreipkite dėmesį, kad jei iš Europos Komisijos gavote patvirtintą įgyvendinimo sprendimą dėl pakeistų REACH reglamento IX ir X prieduose ir 8.7.3 skirsnyje nustatytų informacijai keliamų reikalavimų, taikomų toksiškumui reprodukcijai (IUCLID 7.8.1 skirsnis), tačiau dokumentaciją atnaujinate dėl kitos priežasties, atlikite šiuos veiksmus:
 - o IUCLID 7.8.1 skirsnyje palikite dabartinį pasiūlymą atlikti bandymą
 - o lauke „Justification for type of information“ (Informacijos rūšies pagrindimas) įrašykite šį sakinį: „Šis pakeitimas bus atnaujintas remiantis Europos Komisijos įgyvendinimo sprendimu <įrašykite priimto sprendimo numerį> dėl pakeistų REACH reglamento IX ir X prieduose ir 8.7.3 skirsnyje nustatytų informacijai keliamų reikalavimų.“

Atkreipkite dėmesį, kad IUCLID 7.8.1 skirsnį privalote atnaujinti iki Europos Komisijos sprendime nurodyto termino ir tai turite padaryti laikydamiesi metodo, kurį pasirinkote, kad įgyvendintumėte pakeistus informacijai keliamus reikalavimus (žr. jums per REACH-IT atsiųstas instrukcijas), ir panaikinti pasiūlymą atlikti bandymą, kurį pateikėte siekdami įvykdyti ankstesnius informacijai keliamus reikalavimus.

Papildoma informacija

Daugiau informacijos ieškokite toliau nurodytuose pagalbinuose dokumentuose, kuriuose aprašoma, kaip pateikti informaciją apie pasiūlymus atlikti bandymus pagal REACH reglamentą:

[Kaip parengti registracijos ir PPORD dokumentacijas](#)

[Klausimai ir atsakymai: informacijai keliami reikalavimai, bandymų metodai ir duomenų kokybė](#)

[Bandymų metodai ir alternatyvos](#)

4. Cheminės saugos ataskaitos (CSR)

- Jei CSR nepridedama, pagrindimą būtina pateikti pagal REACH reglamento 14 straipsnio 2 dalį. Pagrindime turėtų būti aiškiai dokumentuojamos 14 straipsnio 2 dalies sąlygos, dėl kurių nepateikiama CSR.
- Pagrindimas turėtų būti įrašytas bet kuriame 13,1 skirsnio įrašo lauke „Discussion“ (Diskusija) arba „Further information on the CSR attached / remarks“ (Papildoma informacija / pastabos apie pridėtą CRS).

Šio dokumento pakeitimai

Versija	Pakeitimai
3.0	2017 m. spalio mėn. <ol style="list-style-type: none"> 1. Cheminės medžiagos identifikavimas: paaiškinta, kaip pateikti UVCB cheminių medžiagų gamybos proceso aprašymą. 2. Atsisakymas teikti duomenis: paaiškinta, kaip įgyvendinti informacijai keliamus reikalavimus, kurie taikomi išplėstiniam toksinio poveikio vienos kartos reprodukcijai tyrimams (ITPVKRT) ir toksiškumo prenataliniam vystymuisi tyrimams (PNDT). 3. Pasiūlymai atlikti bandymą: patariama, kaip atnaujinti savo dokumentaciją gavus Europos Komisijos sprendimą dėl pakeistų REACH reglamento IX ir X prieduose ir 8.7.3 skirsnyje nustatytų informacijai keliamų reikalavimų. 4. Pateiktos naujos nuorodos į klausimus ir atsakymus ir naudingos nuorodos. 5. Atlikti papildomi redakciniai pakeitimai.
2.0	2017 m. vasario mėn. <ol style="list-style-type: none"> 1. Pridėtas išsamus aprašymas ir patarimai, susiję su kiekviena rankinio duomenų patikrinimo sritimi, visų pirma tai pasakytina apie sritis, kuriose atliekant rankines patikras nuolat kyla klausimų. 2. Pridėti klausimai ir atsakymai ir nuorodos į pagrindžiančius dokumentus. 3. Atlikti papildomi redakciniai pakeitimai.
1.0	Pirmoji versija