

SUDERINTAS CHEMINIŲ MEDŽIAGŲ KLASIFIKAVIMAS IR ŽENKLINIMAS (TOLIAU – CLH)

CHEMINIŲ MEDŽIAGŲ SUDERINTA KLASIFIKACIJA IR ŽENKLINIMAS

Siekiant, kad cheminių medžiagų keliamo rizika būtų tinkamai valdoma visoje Europos Bendrijoje, tam tikrais atvejais būtina jų klasifikacijas suderinti ir paskelbti privalomomis visoje Bendrijoje. Tam tikrų pavojingų cheminių medžiagų suderinta klasifikacija ir ženklavimas yra **CLP reglamento VI priede**.

Suderintas cheminių medžiagų klasifikacijas ir ženklavimą galite rasti ECHA'os Klasifikavimo ir ženklavimo inventoriuje:
<http://echa.europa.eu/lt/information-on-chemicals/cl-inventory-database>

KAM TAIKOMA SUDERINTA KLASIFIKACIJA IR ŽENKLINIMAS?

Pagal CLP reglamento 36 str. klasifikavimo ir ženklavimo derinimo reikalavimai taikomi cheminėms medžiagoms, kurios yra:

- **kancerogeninės, mutageninės, toksiškos reprodukcijai** (toliau – KMT) arba kvėpavimo takus jautrinančios;
- **veikliosios medžiagos**, įeinančios į biocidinių arba augalų apsaugos produktų sudėtį;
- ir jeigu, sprendžiant **kiekvienu konkrečiu atveju atskirai**, pagrindžiama, kad tokių veiksmų būtina imtis Bendrijos lygiu.

KAS IR KOKIAIS ATVEJAIS GALI SIŪLYTI CHEMINĖS MEDŽIAGOS KLASIFIKAVIMĄ IR ŽENKLINIMĄ SUDERINTI VISOJE EUROPOS SĄJUNGOJE?

- **Valstybės narės kompetentinga institucija** (toliau – VNKI) (CLP reglamento 37(1) str.):
 - ✓ naują suderintą klasifikavimą ir ženklavimą;
 - ✓ esamo suderinto klasifikavimo ir ženklavimo pakeitimą.
- **Gamintojai (toliau – G), importuotojai (toliau – I), tolesni naudotojai (toliau – TN)** (CLP reglamento 37(2) str.):

- ✓ jeigu cheminė medžiaga nėra veiklioji medžiaga, įeinanti į biocidinių arba augalų apsaugos produktų sudėtį;
- ✓ jeigu VI priedo 3 dalyje nėra įrašo apie tą cheminę medžiagą, susijusio su tame pasiūlyme nurodyta pavojingumo klase arba diferenciacija.

KĄ REIKIA ŽINOTI, PRIEŠ RUOŠIANTIS PATEIKTI CLH DOKUMENTACIJĄ?

Pirmiausia rekomenduojama patikrinti Ketinimų registrą „Registry of Intentions“ (toliau – RoI), nes jame galite rasti ne tik pateiktus ketinimus (angl. *current intentions*), bet taip pat pateiktus pasiūlymus (dokumentacijas) (angl. *submitted dossiers*) ir išbrauktus ketinimus (angl. *withdrawn intentions and submissions*) dėl CLH. Be to, norime atkreipti Jūsų dėmesį, jog negalima, kad CLH dokumentaciją tai pačiai cheminei medžiagai pateiktų kelios ar daugiau suinteresuotų šalių.

Ketinimų registras (RoI):
<http://echa.europa.eu/lt/addressing-chemicals-of-concern/registry-of-intentions>

KOKIU BŪDU GALITE PATEIKTI KETINIMĄ BEI CLH DOKUMENTACIJĄ?

Tiek ketinimą, tiek dokumentaciją dėl CLH galite pateikti, naudodami internetines formas (angl. *webform*).

Ketinimo į RoI ir CLH dokumentacijos pateikimo formos (CLH submission webforms):
<http://echa.europa.eu/lt/support/clh>

Pastaba: jei esate gamintojas, importuotojas arba tolesnis naudotojas ir ruošiatės pateikti CLH dokumentaciją bei pranešti apie savo ketinimą Europos cheminių medžiagų agentūrai (toliau – ECHA), turite susikurti savo paskyrą REACH-IT sistemoje, nes pildant informacinę formą kai kuriuose jos laukuose reikės pateikti informaciją iš REACH-IT paskyros.

REACH-IT:
<http://echa.europa.eu/lt/support/dossier-submission-tools/reach-it>



SUDERINTAS CHEMINIŲ MEDŽIAGŲ KLASIFIKAVIMAS IR ŽENKLINIMAS (TOLIAU – CLH)

KĄ REIKIA ŽINOTI, RENGIANČI CLH DOKUMENTACIJĄ?

CLH dokumentaciją sudaro **techninė dokumentacija**, užpildyta IUCLID formate, ir prisegta **CLH ataskaita** (angl. *CLH report*). Informuojame, kad CLH ataskaitoje negali būti konfidencialios informacijos.

Rekomendacijos dėl CLH dokumentacijos parengimo (anglų k.):
http://echa.europa.eu/documents/10162/13626/clh_en.pdf
CLH ataskaitos formatas (anglų k.):
<http://echa.europa.eu/lt/support/guidance-on-reach-and-clp-implementation/formats>

KOKIĄ INFORMACIJĄ REIKIA PATEIKTI CLH DOKUMENTACIJOJE?

CLH dokumentacijoje reikia pateikti informaciją apie:

- cheminės medžiagos tapatybę;
- CLH pasiūlymą (įskaitant konkrečias ribines koncentracijas arba m faktorius, prireikus);
- mokslinį pagrindimą dėl pasiūlymo (dokumentacijos);
- ir išsamias atitinkamų tyrimų santraukas.

Be to, dokumentacijoje taip pat reikia pateikti pagrindimą, kokių veiksmų reikėtų imtis Europos Sąjungos lygmeniu, jeigu būtų siūlomos kitos pavojaus klasės, negu KMT bei kvėpavimo takus jautrinančios, nebent medžiaga yra biocidinių ar augalų apsaugos produktų veiklioji medžiaga.

AR CLH DOKUMENTACIJOS PATEIKIMAS MOKAMAS?

Jeigu CLH dokumentaciją siūlo gamintojas, importuotojas arba tolesnis naudotojas kitai pavojaus klasei negu KMT arba kvėpavimo takus jautrinančiai, tada turi būti sumokamas mokestis. Mokesčių dydžius rasite Komisijos Reglamente (ES) Nr. 440/2010 dėl mokesčių, mokamų Europos cheminių medžiagų agentūrai pagal CLP reglamentą (toliau – Mokesčių reglamentas).

Mokesčių reglamentas:
<http://eur-lex.europa.eu/legal-content/lt/TXT/HTML/?uri=CELEX:32010R0440>

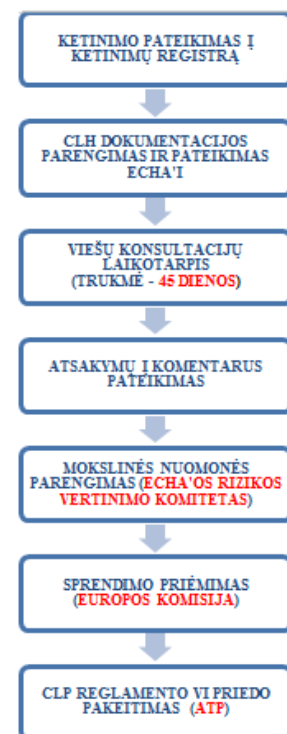
KAS VYKSTA TOLIAU PO DOKUMENTACIJOS PATEIKIMO?

Suinteresuotosios šalys raginamos teikti pastabas dėl pavojingumo klasių atvirų **viešųjų konsultacijų metu**, kurios trunka 45 dienas.

Viešąsias konsultacijas galite rasti:
<http://echa.europa.eu/lt/harmonised-classification-and-labelling-consultation>

Surinkus komentarus, ECHA juos perduoda dokumentacijos teikėjui nuomonei pareikšti.

Galiausiai visa informacija (pasiūlymas, komentarai) perduodama ECHA'os Rizikos vertinimo komitetui (toliau – RVK), kuris parengia mokslinę nuomonę dėl CLH per 18 mėn. nuo pasiūlymo gavimo datos (*CLP reglamento 37(4) str.*). Po to ECHA perduoda RVK nuomonę Europos Komisijai. Jei EK nustato, kad CLH yra tikslinga, pateikia Komisijos reglamento projektą dėl tos cheminės medžiagos įtraukimo į CLP reglamento VI priedo 3 dalį (*CLP reglamento 37(5) str.*). Kai cheminė medžiaga įtraukiama į CLP reglamento VI priedo 3 dalį, visi jos G, I ir TN privalo taikyti tą klasifikaciją (*CLP reglamento 4(3) str.*), o tos cheminių medžiagų pavojaus klasės, kurios nėra įtrauktos į CLP reglamento VI priedą, turi būti klasifikuojamos savarankiškai.



1 pav. CLH procesas

