

Важна информация за базирани  
в ЕС<sup>1</sup> **потребители** на химикали **надолу**  
**по веригата**

## 2010 г. – време за прекласификация на химикалите!

Като потребител надолу по веригата, вие трябва да класифицирате, етикетирате и опаковате химичните вещества и смеси, които пускате на пазара в страните от ЕС, в съответствие с новия регламент относно класифицирането, етикетирането и опаковането (Регламент CLP).

Съгласно Регламента CLP вие сте потребител надолу по веригата, ако сте:

- **формулатор** на смеси, т.е. използвате вещества и смеси, доставени ви за разработването на други продукти, които пускате на пазара, като например лепила, почистващи препарати, бои, моторни масла;
- **Лице, заето с повторно пълнене**, което прехвърля доставени му вещества или смеси от един контейнер или опаковка в друг;
- **Повторен вносител**, който се ползва от освобождаване от регистрация по член 2, параграф 7, буква в) от Регламента REACH.



<sup>1</sup> Позоваването на ЕС в тази листовка включва и Исландия, Норвегия и Лихтенщайн.



## Кога трябва да извърша класификация в съответствие с Регламента CLP?

**Веществата, пускани на пазара**, трябва да се класифицират, етикетират и опаковат в съответствие с критериите на Регламента CLP от **1 декември 2010** година. Класификацията на веществата в съответствие с Директивата за опасните вещества ще продължи до 1 юни 2015. Класификациите на веществата и в Регламента CLP, и в Директивата за опасните вещества трябва да бъдат упоменати в информационните листове за безопасност.

Пусканите на пазара **смеси** трябва да бъдат класифицирани в съответствие с CLP критериите от **1 юни 2015**.

## Как трябва да извърша класификация в съответствие с Регламента CLP?

Има три потенциални пътища за получаване на CLP класификация за дадено вещество или смес:

1. Ако имате данни за свойствата на веществата и смесите, които пускате на пазара, вие трябва да ги класифицирате според класификацията на Регламента CLP.
2. Ако нямате данни, позволяващи ви да класифицирате веществата или смесите в съответствие с наименованието за класифицирането на опасностите на CLP, но вече сте ги класифицирали според предишното законодателство, вие можете да използвате таблиците за превод в приложение VII към Регламент CLP, както и съответните указания, съдържащи се в *Ръководството относно приложението на критериите на Регламент CLP* за класифицирането и етиктирането.
3. Можете също така да възприемете CLP класификациите, получени от вашия доставчик, при условие че не променят състава на веществото или сместа, която сте получили от доставчика.

## Кой трябва да нотифицира?

Само производители на химични вещества и вносителите на химични вещества и смеси трябва да нотифицират, при условие че пускат своите химикали на пазара на ЕС.

## Как мога да се подготвя?

- **Определете** кой ще отговаря за спазването на Регламента CLP във вашето дружество.
- **Създайте списък** на всички вещества и смеси, които пускате на пазара.
- **Съберете** цялата налична **информация** за опасните свойства на веществата и смесите, които пускате на пазара.
- **Започнете подготвителни действия**, като например обучение на персонала по Регламент CLP и актуализиране на софтуера на информационните листове за безопасност.

## Къде мога да намеря допълнителна информация?

В уебсайта на ECHA има специален раздел за Регламента CLP.

[http://echa.europa.eu/clp\\_bg.asp](http://echa.europa.eu/clp_bg.asp)

Той предоставя общ преглед на Регламента CLP и съдържа линкове към:

- **Уводно ръководство** по Регламент CLP
- **Ръководство** за прилагането на критериите на CLP
- **Често задавани въпроси**, в които се изясняват въпроси от практическото прилагане на CLP
- **ИТ инструменти** за съответните процедури по CLP и наръчници/информация за работа с тях.

При неразрешени въпроси, можете да се обръщате и към следните организации:

- вашия(те) **доставчик(ци)** за въпроси, относно вещества смеси или изделия;
- вашата **браншова или търговска асоциация** за специфични за сектора въпроси;
- **националното бюро за помощ** за въпроси относно съответствието с CLP.

Националните бюро за помощ във всички държави-членки на ЕС ще предоставят помощ на съответните местни езици. Техните данни за контакт са достъпни на:

[http://echa.europa.eu/help/nationalhelp\\_bg.asp](http://echa.europa.eu/help/nationalhelp_bg.asp)

Срокът за нотификация на веществата, пуснати на пазара към 1 декември 2010 г., е 3 януари 2011 година. ECHA препоръчва да се подаде нотификация още преди 24 декември 2010 г.