

Важна информация за базирани в ЕС¹ **ВНОСИТЕЛИ** на химикали

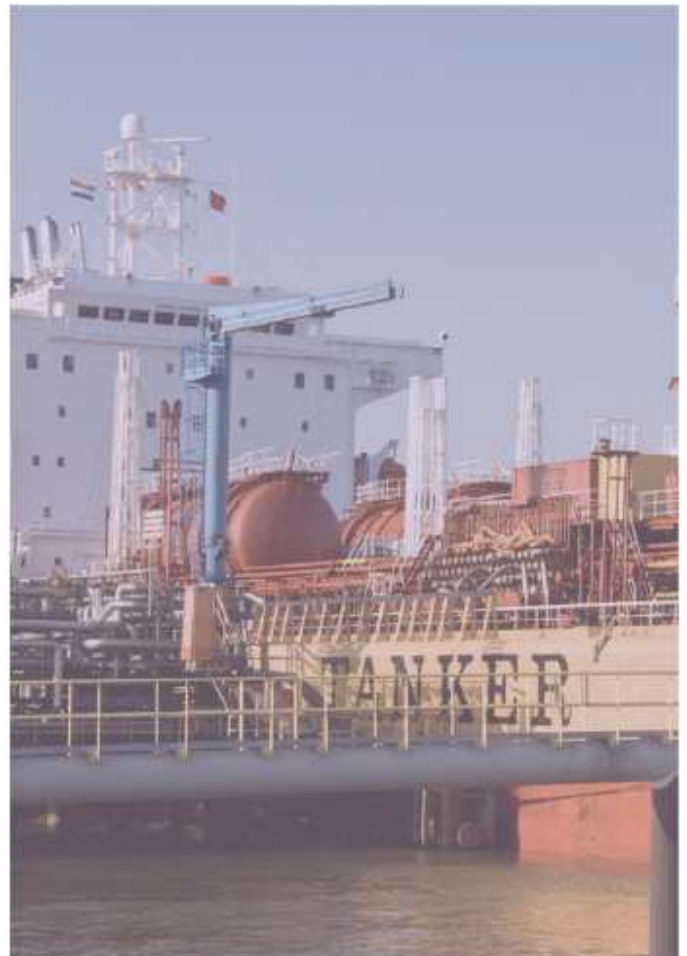
2010 г. – време за прекласификация на химикалите!

Ако пускате химични вещества и смеси на пазара на Общността, като ги внасяте на територията на ЕС, вие сте вносител съгласно новия регламент относно класифицирането, етикетирането и опаковането на вещества и смеси (Регламент CLP).

Като вносител вие трябва да класифицирате, етикетирате и опаковате химичните вещества и смеси, които внасяте в съответствие с Регламента CLP. В допълнение, трябва да нотифицирате CLP класификациите на вашите вещества в списъка с класифициране и етикетирание, установен от Европейската агенция по химикалите.

Вие също така се считате за вносител съгласно Регламента CLP, ако сте:

- **Повторен вносител**, който внася в страна от ЕС същите вещества или смеси, които преди това са били изнесени от страна от ЕС, когато веригата на доставка е различна или включените вещества не са регистрирани по REACH, или не са нотифицирани в списъка преди техния износ;
- **Лице, заето с повторно пълнене**, което бива снабдявано с вещества или смеси от участник във веригата на доставка извън ЕС;
- **Дистрибутор**, който бива снабдяван с вещества или смеси от участник във веригата на доставка извън ЕС;
- **Вносител на взривни изделия.**



¹ Позоваването о на ЕС в тази листовка включва и Исландия, Норвегия и Лихтенщайн.



Кога трябва да извърша класификация в съответствие с Регламента CLP?

Внесените вещества 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 г. Дотогава, класификациите на веществата и в Регламент CLP и в Директивата за опасните вещества трябва да бъдат упоменати в информационните листове за безопасност.

Внесените смеси трябва да бъдат класифицирани в съответствие с CLP критериите от **1 юни 2015 г.**

Кога трябва да нотифицирам веществата в ЕСНА?

Веществата, внесени на или след 1 декември 2010 г., трябва да бъдат нотифицирани в Агенцията **в рамките на 1 месец** след първия им внос. Това означава, че първият срок за нотификация ще бъде **3 януари 2011 г.** Нотификацията включва идентичността на съответното вещество и неговата класификация и етикетирание.

Кой трябва да нотифицира - вносител или изключителен представител?

Съгласно Регламент CLP, само производителите и вносителите, базирани ЕС, могат да подават нотификация до Агенцията Ако от съображения за поверителност компания, разположена извън ЕС, не желае да оповести състава на своите химикали на вносителите си от ЕС, тя може да възложи на един от вносителите да нотифицира от името на другите вносители (нотификация като група). В този случай само избраният вносител ще получи поверителната информация, необходима за нотификацията. Такъв вносител може също така да бъде изключителен представител, определен за целите на регистрацията по REACH. Изключителният представител може да стане вносител чрез вноса на проби от съответните химикали на територията на ЕС. Вносителите, включително бившият изключителен представител, трябва да получат писмено потвърждение от компанията, разположена извън ЕС, кои вещества трябва да нотифицират в списъка.

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

Как мога да се подготвя?

- **Определете** кой ще отговаря за спазването на Регламента CLP във вашата компания.
- **Създайте списък** на всички вещества и смеси, които внасяте.
- **Проверете** кой ще нотифицира от името на компанията със седалище извън ЕС.
- **Започнете подготвителни действия**, като обучение на персонала по Регламента CLP и актуализиране на софтуера на информационните листове за безопасност.

Къде мога да намеря допълнителна информация?

В уебсайта на ЕСНА има специален раздел за Регламента CLP.

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 бюра 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