

II

(Retsakter hvis offentliggørelse ikke er obligatorisk)

RÅD

RÅDETS DIREKTIV

af 7. november 1977

om tilnærmelse af medlemsstaternes administrativt eller ved lov fastsatte bestemmelser om klassificering, emballering og etikettering af farver, maling, lakker, lim og klister, trykfarver og dermed beslægtede varer

(77/728/EØF)

RÅDET FOR DE EUROPÆISKE
FÆLLESSKABER HAR —

under henvisning til traktaten om oprettelse af Det europæiske økonomiske Fællesskab, særlig artikel 100,

under henvisning til forslag fra Kommissionen,

under henvisning til udtalelse fra Europa-Parlamentet ⁽¹⁾,

under henvisning til udtalelse fra Det økonomiske og sociale Udvalg ⁽²⁾, og

ud fra følgende betragtninger:

I medlemsstaterne er farlige stoffer og præparater undergivet lovbestemmelser; disse bestemmelser afviger i vid udstrækning fra hinanden, særlig med hensyn til etikettering, men ligeledes for så vidt angår klassificeringen efter faregrad; sådanne forskelle udgør en væsentlig hindring for samhandelen, og indvirker direkte på gennemførelsen og funktionen af det fælles marked;

denne hindring må derfor fjernes, og med henblik herpå er det nødvendigt at gennemføre en tilnærmelse

af medlemsstaternes ved lov fastsatte bestemmelser på dette område;

ved Rådets direktiv 67/548/EØF af 27. juni 1967 om tilnærmelse af lovgivning om klassificering, emballering og etikettering af farlige stoffer ⁽³⁾, senest ændret ved direktiv 76/907/EØF ⁽⁴⁾, er der fastsat bestemmelser vedrørende farlige stoffer; ved Rådets direktiv 73/173/EØF af 4. juni 1973 om tilnærmelse af medlemsstaternes administrativt eller ved lov fastsatte bestemmelser om klassificering, emballering og etikettering af farlige præparater (opløsningsmidler) ⁽⁵⁾, er der endvidere fastsat bestemmelser vedrørende farlige præparater (opløsningsmidler);

herudover er det nu nødvendigt at fastsætte lignende bestemmelser for præparater, der indeholder farlige stoffer, og som skal anvendes som farver, maling, lakker, lim og klister, trykfarver og dermed beslægtede varer;

præparater, som indeholder et eller flere af disse farlige stoffer, anvendes hyppigt såvel i industri, landbrug og håndværk som i husholdningen, og det

⁽¹⁾ EFT nr. C 28 af 9. 2. 1976, s. 34.

⁽²⁾ EFT nr. C 35 af 16. 2. 1976, s. 26.

⁽³⁾ EFT nr. 196 af 16. 8. 1967, s. 1.

⁽⁴⁾ EFT nr. L 360 af 30. 12. 1976, s. 1.

⁽⁵⁾ EFT nr. L 189 af 11. 7. 1973, s. 7.

er derfor nødvendigt at beskytte de personer, der omgås disse præparater, navnlig ved at give oplysning om den hermed forbundne risiko;

det kan vise sig, at disse farlige præparater er til fare for sundheden eller sikkerheden, selvom de opfylder kravene i dette direktiv; der bør derfor fastsættes en fremgangsmåde til imødegåelse af denne fare —

UDSTEDT FØLGENDE DIREKTIV:

Artikel 1

1. Dette direktiv vedrører:

- klassificering,
- emballering og
- etikettering

af præparater, der skal anvendes som:

- farver, maling, lakker, trykfarver, strygemidler, klæbestoffer, tætnings- og spartelmasser, kit, fugemasser, grundere, maling- og lakfjernere, affedtningsmidler, kunstnerfarver og slipmidler;
- overfladebeskyttelsesmidler og træbejdsere i det omfang, de ikke omfattes af andre fællesskabsbestemmelser,

samt farlige præparater, der benyttes til forarbejdning af ovennævnte produkter.

2. Dette direktiv finder anvendelse på de i stk. 1 nævnte præparater, der bringes på markedet i medlemsstaterne, og som betragtes som farlige i henhold til artikel 2, stk. 2, i direktiv 67/548/EØF og i henhold til artikel 3 i nærværende direktiv.

3. Dette direktiv finder ligeledes anvendelse på de i bilag II anførte præparater.

4. Definitionerne i artikel 2 i direktiv 67/548/EØF finder anvendelse på dette direktiv.

Artikel 2

Dette direktiv finder ikke anvendelse på:

- a) transport af disse farlige præparater med jernbane, ad landevej og indre vandveje, ad sø- eller luftvejen;
- b) præparater, der udføres til tredjelande;

- c) præparater i transit, der er underkastet toldkontrol, for så vidt de ikke er genstand for nogen forarbejdning.

Artikel 3

1. For så vidt angår de præparater, der er undergivet dette direktiv, skal der tages hensyn til de farlige stoffer, der er omhandlet i bilag I til direktiv 67/548/EØF, for så vidt deres koncentrationer overstiger de grænser, der er fastsat i følgende stykker, uanset om de forekommer som urenheder eller tilsetningsstoffer.

2. De i det følgende nævnte koncentrationer er vægtprocenter og refererer til præparatets samlede vægt.

3. a) Som giftige betragtes præparater, såfremt de

- indeholder et opløsningsmiddel eller en blanding af opløsningsmidler, der klassificeres som giftig i henhold til direktiv 73/173/EØF, når procenten for hvert enkelt opløsningsmiddel beregnes i forhold til præparatets samlede vægt som angivet i stk. 2, eller
- indeholder mindst et af de i bilag I til dette direktiv som giftigt anførte stoffer i en koncentration, der overstiger den for dette stof angivne værdi for at blive klassificeret som giftigt, eller
- indeholder et eller flere stoffer, som hverken er anført i bilag I til dette direktiv eller i direktiv 73/173/EØF, men som i bilag I til direktiv 67/548/EØF er klassificeret som giftige, og hvis koncentration for hvert stof overstiger 0,2 % eller hvis den samlede koncentration i præparatet overstiger 1 %.

b) Som sundhedsskadelige betragtes præparater, såfremt de

- indeholder et opløsningsmiddel eller en blanding af opløsningsmidler, der klassificeres som sundhedsskadelig i henhold til direktiv 73/173/EØF, når procenten for hvert enkelt opløsningsmiddel beregnes i forhold til præparatets samlede vægt som angivet i stk. 2, eller
- indeholder mindst et af de i bilag I til dette direktiv som sundhedsskadeligt anførte stoffer i en koncentration, der ligger inden for den for dette stof angivne grænse for at blive klassificeret som sundhedsskadeligt, eller
- indeholder et eller flere stoffer, som hverken er anført i bilag I til dette direk-

tiv eller i direktiv 73/173/EØF, men som i bilag I til direktiv 67/548/EØF er klassificeret som sundhedsskadelige, og hvis samlede koncentration overstiger 10 %.

c) Som ætsende betragtes præparater, såfremt de

— indeholder mindst et af de i bilag I til dette direktiv som ætsende anførte stoffer i en koncentration, der overstiger den for dette stof angivne værdi for at blive klassificeret som ætsende, eller

— indeholder et eller flere stoffer, som hverken er anført i bilag I til dette direktiv eller i direktiv 73/173/EØF, men som i bilag I til direktiv 67/548/EØF er klassificeret som ætsende, og hvis samlede koncentration overstiger 5 %.

d) Som lokalirriterende betragtes præparater, såfremt de

— indeholder mindst et af de i bilag I til dette direktiv som lokalirriterende anførte stoffer i en koncentration, der ligger inden for den for dette stof angivne grænse for at blive klassificeret som lokalirriterende, eller

— indeholder et eller flere stoffer, som hverken er anført i bilag I til dette direktiv eller i direktiv 73/173/EØF, men som i bilag I til direktiv 67/548/EØF er klassificeret som lokalirriterende, og hvis samlede koncentration overstiger 5 %.

e) Som brandnærende betragtes præparater, såfremt de

— indeholder mindst et af de i bilag I til dette direktiv som brandnærende klassificerede stoffer i en koncentration, der overstiger den for dette stof angivne værdi for at blive klassificeret som brandnærende, eller

— indeholder et eller flere stoffer, som ikke er anført i bilag I til dette direktiv, men som i bilag I til direktiv 67/548/EØF er klassificeret som brandnærende, og hvis samlede koncentration overstiger 25 %.

f) Som letantændelige betragtes:

præparater i flydende form, der har et flammepunkt på under 21° C, bestemt efter fremgangsmåden i bilag V til direktiv 67/548/EØF.

g) Som antændelige betragtes:

præparater i flydende form, der har et flammepunkt på mellem 21° C og 55° C, bestemt efter fremgangsmåden i bilag V til direktiv 67/548/EØF.

4. For så vidt angår præparater i form af aerosoler, finder bestemmelserne vedrørende antændingskriterier i punkt 1.8 i bilaget til Rådets direktiv 75/324/EØF af 20. maj 1975 om tilnærmelse af medlemsstaternes lovgivning om aerosoler ⁽¹⁾, anvendelse.

Artikel 4

Medlemsstaterne træffer alle hensigtsmæssige foranstaltninger, således at de i artikel 1 nævnte præparater kun kan bringes på markedet, såfremt de opfylder bestemmelserne i dette direktiv og i dets bilag.

Artikel 5

Medlemsstaterne træffer alle hensigtsmæssige foranstaltninger til, at de i artikel 1 nævnte præparater kun kan bringes på markedet, såfremt deres emballage opfylder følgende betingelser:

- emballagen og lukningen skal være udformet og fremstillet på en sådan måde, at der ikke kan ske en uønsket udtrængning af indholdet; disse bestemmelser finder ikke anvendelse, når særlige sikkerhedsforanstaltninger er foreskrevet;
- det materiale, som emballagen og lukningen er fremstillet af, må ikke kunne angribes af indholdet eller kunne indgå sundhedsskadelige eller på anden måde farlige forbindelser med dette;
- emballagen og lukningen skal i alle dele være så solid og stærk, at den med sikkerhed kan tåle den behandling, som den erfaringsmæssigt udsættes for, og lukningen må ikke kunne løsne sig.

Artikel 6

1. Medlemsstaterne træffer alle de nødvendige foranstaltninger, således at de i artikel 1 nævnte præparater kun kan bringes på markedet, såfremt deres emballage opfylder nedenstående krav med hensyn til etikettering.

⁽¹⁾ EFT nr. L 147 af 9. 6. 1975, s. 40.

2. Enhver emballage til et præparat, der ifølge artikel 3 betragtes som farligt, skal være forsynet med følgende angivelser, som skal være let læselige og uudslettelige:

- a) navnet på præparatets giftige, sundhedsskadelige og/eller ætsende bestanddel(e), såfremt koncentrationen heraf overskrider de laveste grænser, der er anført i artikel 3;

navnet på de lokalirriterende bestanddele, såfremt koncentrationen heraf overskrider de laveste grænser, der er anført i artikel 3, og præparatet desuden ikke indeholder giftige, sundhedsskadelige eller ætsende bestanddele; i stedet for navnet på de forskellige lokalirriterende bestanddele er det tilstrækkeligt at påføre angivelsen »lokalirriterende opløsningsmidler«, hvis det drejer sig om bestanddele af denne art.

Bestemmelserne i artikel 5, stk. 2, litera a), i direktiv 73/173/EØF finder anvendelse på opløsningsmidler, idet procenten for hvert opløsningsmiddel beregnes i forhold til præparatets samlede vægt; navnet skal være i overensstemmelse med den angivelse, hvorunder det er anført på listen i bilag I til direktiv 67/548/EØF;

- b) navn og adresse på fabrikanten eller enhver anden person, der bringer nævnte præparat på markedet;
- c) faresymboler, for så vidt sådanne foreskrives i nærværende direktiv, og angivelse af de farer, som præparatet frembyder i henhold til artikel 6, stk. 2, litra c), og bilag II til direktiv 67/548/EØF, og for så vidt angår flammepunkter, bilag V dertil;
- d) henvisning til de særlige risici, der er forbundet med præparatet; for så vidt angår præparater, der indeholder sundhedsskadelige, lokalirriterende, letantændelige, antændelige eller brandnærende stoffer, er det ikke nødvendigt at henvisne til de særlige risici, såfremt emballagens indhold ikke overstiger 125 milliliter.

3. Henvisning til de særlige risici, der er en nærmere specificering af hovedrisiciene, gives af de kompetente myndigheder for så vidt angår de præparater, som er undergivet godkendelse, og i andre tilfælde af fabrikanten eller enhver anden person, der bringer det nævnte præparat på markedet.

Denne henvisning skal være i overensstemmelse med de angivelser, der er indeholdt i bilag III til direktiv 67/548/EØF.

Det er ikke nødvendigt at anføre mere end fire standardpåskrifter. Angivelser vedrørende sundhed skal anføres forud for angivelser vedrørende eksplosions- eller brandfare.

4. Emballagen skal ledsages af en opfordring til forsigtighed ved brug af præparatet, såfremt det er pladsmæssigt umuligt at anføre denne på etiketten eller på selve emballagen. Denne opfordring udvælges af fabrikanten eller enhver anden person, der bringer det nævnte præparat på markedet. Såfremt præparatet er undergivet godkendelse, udvælges opfordringen af den kompetende myndighed. Opfordringen skal være i overensstemmelse med angivelserne i listen i bilag IV til direktiv 67/548/EØF.

For præparater, der indeholder sundhedsskadelige, lokalirriterende, letantændelige, antændelige eller brandnærende stoffer, er det ikke nødvendigt at anføre en opfordring til forsigtighed, hvis emballagens indhold ikke overstiger 125 milliliter. For så vidt angår de i bilag II anførte præparater, bringes denne grænse ikke i anvendelse, medmindre andet er bestemt.

For præparater, der indeholder de i bilag II nævnte stoffer, skal de særlige angivelser vedrørende disse præparater desuden anføres.

For præparater, som er bestemt til forstøvning, skal de sikkerhedsregler anføres, som kræves herfor.

For præparater, der markedsføres som aerosoler, finder bestemmelserne i punkt 2.2 i bilaget til direktiv 75/324/EØF ligeledes anvendelse.

5. Såfremt der for et præparat kræves mere end et faresymbol, er

- symbolerne X og C ikke nødvendige, når symbolet T skal påføres, medmindre bilag I indeholder en anden bestemmelse,
- symbolet X ikke nødvendigt, når symbolet C skal påføres, og
- symbolerne F og O ikke nødvendige, når symbolet E skal påføres.

Artikel 7

1. Hvor de i artikel 6 foreskrevne påskrifter er anført på en etiket, skal denne anbringes på en eller flere sider af emballagen, således at teksten kan læses vandret, når emballagen er anbragt på normal måde. Etikettens dimensioner skal svare til følgende formater:

<i>Emballagens rumindhold</i>	<i>Format</i>
— mindre end eller lig (om muligt) med 3 liter,	mindst 52 × 74 mm
— over 3 liter og højst 50 liter,	mindst 74 × 105 mm

- over 50 liter
og højst 500 liter, mindst 105 × 148 mm
- over 500 liter, mindst 148 × 210 mm.

Hvert symbol skal optage mindst en tiendedel af etikettens overflade og være på mindst 1 cm². Etiketten skal med hele sin overflade være fastklæbet til den emballage, der umiddelbart indeholder præparatet. Farven og udformningen af etiketten — og i det i stk. 2 nedenfor nævnte tilfælde, af emballagen — skal være således, at faresymbolet med dets orange-gule baggrund træder tydeligt frem.

2. En etiket er ikke påkrævet, når påskrifterne er tydeligt anført på selve emballagen i overensstemmelse med de i stk. 1 fastsatte regler.

3. Medlemsstaterne kan gøre forhandlingen af farlige stoffer inden for deres område betinget af, at der ved udformningen af etiketteringens tekst anvendes det eller de nationale sprog.

4. Kravene i dette direktiv vedrørende etikettering anses for opfyldt:

- a) når en udvendig emballage, der indeholder en eller flere indvendige emballager, er forsynet med en etikettering, der er i overensstemmelse med de internationale forskrifter for transport af farlige stoffer, og den eller de indvendige emballager er forsynet med en etikettering, der er i overensstemmelse med dette direktiv;
- b) når der kun er en enkelt emballage, såfremt denne er forsynet med en etikettering, der er i overensstemmelse med de internationale forskrifter for transport af farlige stoffer samt med artikel 6, stk. 2, litra a), b) og d), samt stk. 4.

For så vidt angår farlige stoffer, som ikke forlader en medlemsstats område, kan en etikettering i overensstemmelse med nationale forskrifter tildeles i stedet for en etikettering i overensstemmelse med internationale forskrifter for transport af farlige stoffer.

Artikel 8

1. Medlemsstaterne kan tillade:

- a) at den i artikel 6 foreskrevne etikettering sker på anden egnet måde, hvor det drejer sig om emballage, hvis begrænsede dimensioner eller anden særlige beskaffenhed ikke muliggør en etikettering i overensstemmelse med artikel 7, stk. 1 og 2;
- b) at emballagen til præparater, med undtagelse af giftige præparater, uanset artikel 6 og 7, kan

etiketteres på anden måde, såfremt emballagen indeholder så begrænsede mængder, at der ikke er grund til at frygte nogen fare for de personer, der omgås sådanne præparater eller for tredjemand.

2. Såfremt en medlemsstat gør brug af de i stk. 1 fastsatte muligheder, skal den straks underrette Kommissionen herom.

Artikel 9

Medlemsstaterne kan ikke af grunde, der vedrører klassificering, emballering eller etikettering i dette direktivs betydning, forbyde, begrænse eller hindre markedsføring af farlige præparater, såfremt de opfylder bestemmelserne i dette direktiv og i dets bilag.

Artikel 10

1. Såfremt en medlemsstat på grundlag af en udførlig redegørelse konstaterer, at et farligt præparat, selv om det er i overensstemmelse med forskrifterne i dette direktiv, frembyder en fare for sikkerheden eller sundheden, kan den midlertidigt på dens område forbyde markedsføring af dette præparat eller lade markedsføringen underkaste særlige bestemmelser. Den underretter straks Kommissionen og de øvrige medlemsstater herom, og angiver grunden til sin beslutning.

2. Inden for en frist af seks uger foranstalter Kommissionen konsultation af de pågældende medlemsstater, hvorefter den omgående afgiver sin udtalelse og træffer egnede foranstaltninger.

3. Såfremt Kommissionen finder, at tekniske tilpasninger at dette direktiv er påkrævede, vedtages disse tilpasninger enten af Kommissionen eller af Rådet i henhold til den fremgangsmåde, der er fastsat i artikel 8 c) i direktiv 67/548/EØF; i dette tilfælde kan den medlemsstat, der har truffet sikkerhedsforanstaltninger, bibeholde disse, indtil disse tilpasninger træder i kraft.

Artikel 11

De ændringer, der er nødvendige for at tilpasse dette direktivs bilag til den tekniske udvikling, vedtages i overensstemmelse med fremgangsmåden i artikel 8 c) i direktiv 67/548/EØF.

Analysemetoderne fastsættes ligeledes i overensstemmelse med denne fremgangsmåde.

Artikel 12

1. Medlemsstaterne sætter de administrative eller ved lov fastsatte bestemmelser, der er nødvendige for at efterkomme dette direktiv, i kraft inden fireogtyve måneder efter dets meddelelse, og underretter straks Kommissionen herom.

2. Medlemsstaterne underretter Kommissionen om ordlyden af de vigtigste nationale retsfor skrifter, som de vedtager på det område, der er omfattet af dette direktiv.

Artikel 13

Dette direktiv er rettet til medlemsstaterne.

Udfærdiget i Bruxelles, den 7. november 1977.

På Rådets vegne

A. HUMBLET

Formand

BILAG I

LISTE VEDRØRENDE KLASSIFICERING AF FARLIGE STOFFER

Forklaringer

- (¹) De anførte koncentrationer er vægtprocenter og refererer til præparatets samlede vægt.
- (²) De anførte koncentrationer er vægtprocenter af det i præparatet forekommende metal og refererer til præparatets samlede vægt.
- (³) De anførte koncentrationer af isocyanat er vægtprocenter af forekommende frimonomerer og refererer til isocyanatgruppernes samlede vægt (monomere og polymerer).

Nummer i direktiv 67/548/EØF	Stof	Koncentration (¹) ved hvilken præparatet betegnes med det angivne symbol	
		T %	Xn %
	GIFTIGE STOFFER		
	A. Forbindelser af tunge metaller (²)		
	Alkylforbindelser af kviksølv	> 0,1	0,05 — 0,1
080-002-00-8	Uorganiske kviksølvforbindelser med undtagelse af: Mercurchlorid (Calomel) og Mercurisulfid (cinnober)	> 0,5	0,1 — 0,5
080-004-00-1	Organiske kviksølvforbindelser med undtagelse af alkylforbin- delse, mercurioxidcyanid og mercurifulminat	> 0,5	0,05 — 0,5
	Trimethyltin-forbindelser	> 0,1	0,05 — 0,1
	Triethyltin-forbindelser	> 0,1	0,05 — 0,1
	Tripopyltin-forbindelser	> 0,1	0,05 — 0,1
	Triamyltin-forbindelser	> 1,0	0,25 — 1,0
	Tributyltin-forbindelser	> 1,0	0,25 — 1,0
	Trihexyltin-forbindelser	> 1,0	0,25 — 1,0
	Triphenyltin-forbindelser	> 1,0	0,25 — 1,0
033-002-00-5	Arsenforbindelser	> 0,1	0,05 — 0,1
082-002-00-1	Alkylderivater af bly	> 0,1	0,01 — 0,1
	B. Andre stoffer		
	Vinylcyclohexandiepoxid	> 0,1	0,025 — 0,1
	Butadiendiepoxid	> 0,1	0,025 — 0,1
	Resorcinoldiglycidether	> 0,1	0,025 — 0,1
	Butandioldiglycidether	> 0,1	0,025 — 0,1
608-003-00-4	Acrylonitril (¹)	> 1,0	0,2 — 1,0
	3-isocyanatmethyl-3,5,5-trimethyl-cyclohexyl-isocyanat (³)	> 3,0	0,7 — 3,0
612-028-00-6	Phenylendiaminer (o,m,p)	> 5,0	1,0 — 5,0
	Hexamethylendiisocyanat (³)	> 3,0	0,7 — 3,0

Nummer i direktiv 67/548/EØF	Stof	Koncentration ⁽¹⁾ ved hvilken præparatet betegnes med det angivne symbol	
		T%	Xn%
615-006-00-4	2,4-Toluendiisocyanat ⁽²⁾	> 3,0	0,7 — 3,0
615-006-00-4	2,4-Toluendiisocyanat blandet med 2,6-Toluendiisocyanat ⁽²⁾	> 3,0	0,7 — 3,0
	2,4,4-Trimethylhexamethylendiisocyanat blandet med 2,2,4-Trimethylhexamethylendiisocyanat	> 3,0	0,7 — 3,0
604-002-00-8	Pentachlorphenol	> 5,0	0,5 — 5,0
604-003-00-3	Alkalisalte af pentachlorphenol	> 5,0	0,5 — 5,0
605-001-01-2	Formaldehyd	> 30,0	5,0 — 30,0
612-016-00-0	N,N-Dimethylanilin	> 5,0	1,0 — 5,0
612-054-00-8	N,N-Diethylanilin	> 5,0	1,0 — 5,0
612-056-00-9	N,N-Dimethyl-p-toluidin	> 5,0	1,0 — 5,0
607-003-00-1	Monochloreddikesyre	> 5,0	1,0 — 5,0
	Glyoxal	> 5,0	1,0 — 5,0
009-003-00-1	Flussyre	enhver koncentration	
	C. Brandnærende stoffer p.m.		
	SUNDHEDSSKADELIGE STOFFER		
	A. Forbindelser af tunge metaller opløselige i 0,07 N.HCl ⁽²⁾		
	Cadmiumforbindelser		≥ 0,1
	Antimonforbindelser		≥ 0,25
056-002-00-7	Bariumforbindelser		≥ 1,0
082-001-00-6	Blyforbindelser		≥ 1,0
	B. Andre stoffer		
607-006-00-8	Oxalsyre		≥ 5,0
607-007-00-3	Salte af oxalsyre (oxalater)		≥ 5,0
	Dimethylmaleat		≥ 25,0
	Tri (2-chlorethyl) phosphat		≥ 25,0
	n-Butylmethacrylsyre		≥ 25,0
603-038-00-1	Allylglycidylether		≥ 25,0
603-039-00-7	n-Butylglycidylether		≥ 25,0
615-005-00-9	Diphenylmetan 4,4-diisocyanat ⁽²⁾		≥ 3,0
015-017-00-4	Tricresylphosphat (blandinger, som højst indeholder 1 % forestret o-cresol)		≥ 25,0
612-006-00-6	Ethylendiamin		1,0 — 10,0

Nummer i direktiv 67/548/EØF	Stof	Koncentration (1) ved hvilken præparatet betegnes med det angivne symbol	
		C%	Xi %
	ÆTSENDE STOFFER		
	N,N-dimethyl-1,3-diaminopropan	> 10,0	1,0 — 10,0
	N,N-diethyl-1,3-diaminopropan	> 10,0	1,0 — 10,0
	Diethylentriamin	> 10,0	1,0 — 10,0
	Dipropylentriamin	> 10,0	1,0 — 10,0
	4,4'-Diaminodicyclohexylmethan	> 10,0	1,0 — 10,0
	4,4'-Diaminomethyldicyclohexylmethan	> 10,0	1,0 — 10,0
	Isophorondiamin	> 10,0	1,0 — 10,0
	Tetraethylenpentamin	> 10,0	1,0 — 10,0
	Triethyltetramin	> 10,0	1,0 — 10,0
607-001-00-0	Myresyre	> 25,0	10,0 — 25,0
607-002-00-6	Eddikesyre	> 25,0	10,0 — 25,0
607-004-00-7	Trichloreddikesyre	> 5,0	1,0 — 5,0
009-003-00-1	Flussyre	enhver koncentration	
017-002-01-X	Saltsyre	> 25,0	10,0 — 25,0
016-020-00-2	Svovlsyre	> 15,0	5,0 — 15,0
007-004-00-1	Salpetersyre	> 20,0	5,0 — 20,0
607-061-00-8	Acrylsyre	> 25,0	2,0 — 25,0
015-011-00-6	Phosphorsyre	> 25,0	10,0 — 25,0
009-010-00-X	Tetrafluorborsyre-opløsning	> 25,0	10,0 — 25,0
009-011-00-5	Hexafluorkiselsyre-opløsning	> 25,0	10,0 — 25,0
019-002-00-X	Kaliumhydroxid-opløsning	> 5,0	1,0 — 5,0
011-002-00-6	Natriumhydroxid-opløsning	> 5,0	1,0 — 5,0
607-008-00-9	Eddikesyreanhydrid	> 25,0	10,0 — 25,0
024-001-00-0	Crom(VI)oxid	> 5,0	0,5 — 5,0
	2,3-Epoxypropanol	> 5,0	1,0 — 5,0
	LOKALIRRITERENDE STOFFER		
	Acrylsyreestere [$\text{CH}_2 = \text{CH} - \text{COOR} - \text{R} = \text{C}_n\text{H}_{2n} + 1$; $n = 1-8$]		$\geq 25,0$
	Methacrylsyreestere [$\text{CH}_2 = \text{CCH}_3 - \text{COOR} - \text{R} = \text{C}_n\text{H}_{2n} + 1$; $n = 1-8$]		$\geq 25,0$
	Phenylglycidylether		$\geq 25,0$
	Cresylglycidylether (blanding af isomerer)		$\geq 25,0$
	2-Ethylcyclohexylglycidylether		$\geq 25,0$
	Diglycidylanilin		$\geq 25,0$
	4-Aminophenoltriglycidylether		$\geq 25,0$

Nummer i direktiv 67/548/EØF	Stof	Koncentration ⁽¹⁾ ved hvilken præparatet betegnes med det angivne symbol	
		C%	Xi%
	4-Tosylisocyanat		≥ 5,0
	2-Naphthylisocyanat		≥ 25,0
	Dichlorhydrin		≥ 25,0
	2,2-Bis-(4-hydroxyphenyl)propan		≥ 25,0
602-036-00-8	2-Chlor-1,3-butadien		≥ 25,0
024-002-00-6	Kaliumdichromat		≥ 0,5
024-003-00-1	Ammoniumdichromat		≥ 0,5
024-004-00-7	Natriumdichromat		≥ 0,5
605-001-00-5	Formaldehyd (opløsninger) 5-30% HCHO		> 5,0

BILAG II

SÆRLIGE ETIKETTERINGSBESTEMMELSER FOR VISSE PRÆPARATER

1. Blyholdige malevarer og lakker

Etiketten på emballage til malevarer og lakker, som indeholder mere end 0,5 % bly (udtrykt i metallets vægt), beregnet af præparatets samlede vægt, skal være forsynet med følgende påskrift:

»Indeholder bly. Må ikke anvendes på genstande, som børn tygger eller sutter på.«

For emballage, hvis indhold er på under 125 milliliter, kan angivelsen være således:

»Advarsel! Indeholder bly.«

2. Lim og klister på cyanoacrylat-basis

Emballage, som umiddelbart indeholder lim og klister på cyanoacrylat-basis, skal være forsynet med følgende påskrift:

»Cyanoacrylat
Farligt
Klæber til huden og øjnene på få sekunder
Opbevares utilgængeligt for børn.«

Emballagen skal ledsages af de nødvendige forsigtighedsregler.