

KOMMISSIONENS DIREKTIV

af 5. marts 1991

om fastsættelse i henhold til artikel 10 i Rådets direktiv 88/379/EØF af de nærmere bestemmelser for en særlig informationsordning vedrørende farlige præparater

(91/155/EØF)

KOMMISSIONEN FOR DE EUROPÆISKE FÆLLESSKABER HAR —

under henvisning til Traktaten om Oprettelse af Det Europæiske Økonomiske Fællesskab,

under henvisning til Rådets direktiv 88/379/EØF af 7. juni 1988 om indbyrdes tilnærmelse af medlemsstaternes love og administrative bestemmelser om klassificering, emballering og etikettering af farlige præparater⁽¹⁾, senest ændret ved Kommissionens direktiv 90/492/EØF⁽²⁾, særlig artikel 10, stk. 2, og

ud fra følgende betragtninger:

Den i direktiv 88/379/EØF fastsatte mærkning udgør de grundlæggende oplysninger for brugerne af præparater, idet disse herigennem får en klar og præcis angivelse af de potentielle farer; de pågældende mærkningsbestemmelser bør suppleres med en mere detaljeret informationsordning for erhvervsmæssige brugere;

i artikel 10 i direktiv 88/379/EØF er det fastsat, at der skal indføres en informationsordning vedrørende farlige præparater i form af et sikkerhedsdatablad; disse oplysninger henvender sig ifølge nævnte artikel primært til erhvervsmæssige brugere, som hermed skal kunne træffe de nødvendige foranstaltninger med hensyn til sikkerhed og hygiejne på arbejdspladsen;

der er snæver forbindelse mellem direktiv 88/379/EØF og 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 90/517/EØF⁽⁴⁾, og det er derfor særdeles ønskeligt, at der indføres en struktur for sikkerhedsdatablade, som vil være anvendelig for såvel farlige stoffer som farlige præparater; for farlige stoffer vil gennemførelsesbestemmelserne blive fastsat senere;

Det Rådgivende Udvalg for Sikkerhed, Hygiejne og Sundhedsbeskyttelse på Arbejdspladsen, der er nedsat ved Rådets afgørelse 74/325/EØF⁽⁵⁾, senest ændret ved tiltrædelsesakten for Grækenland og Spanien, er blevet hørt;

de i dette direktiv fastsatte foranstaltninger er i overensstemmelse med udtalelse fra Udvalget for Tilpasning af Direktiver til den Tekniske Udvikling med henblik på fjernelse af tekniske handelshindringer på området farlige stoffer og præparater —

UDSTEDT FØLGENDE DIREKTIV:

Artikel 1

1. Den i Fællesskabet etablerede ansvarlige for markedsføringen af et farligt stof eller præparat, uanset om det er producenten, importøren eller leverandøren, skal forsyne modtageren, som er den erhvervsmæssige bruger heraf, med et sikkerhedsdatablad, som indeholder de i artikel 3 omhandlede oplysninger.

2. Oplysningerne stilles gratis til rådighed, senest når stoffet eller præparatet leveres første gang, og dernæst efter hver revision som følge af væsentlige nye oplysninger med hensyn til sikkerhed og beskyttelse af sundhed og miljø.

Den nye opdaterede version, benævnt »revision ... (dato)«, leveres gratis til alle tidligere modtagere, som har modtaget stoffet eller præparatet inden for de foregående tolv måneder.

3. Levering af sikkerhedsdatablad er valgfri, når de farlige stoffer eller præparater, som udbydes eller sælges til offentligheden, er forsynet med tilstrækkelig information til, at brugeren kan træffe de fornødne foranstaltninger med henblik på beskyttelse af sundhed og sikkerhed. Hvis en erhvervsmæssig bruger anmoder herom, skal der leveres et sikkerhedsdatablad.

Artikel 2

Med henblik på udfyldelse af det i artikel 1 omhandlede sikkerhedsdatablad kan medlemsstaterne gøre markedsføring af farlige stoffer eller præparater inden for deres område betinget af, at sikkerhedsdatabladets tekst affattes på det eller de officielle sprog i det pågældende land.

⁽¹⁾ EFT nr. L 187 af 16. 7. 1988, s. 14.

⁽²⁾ EFT nr. L 275 af 5. 10. 1990, s. 35.

⁽³⁾ EFT nr. 196 af 16. 8. 1967, s. 1.

⁽⁴⁾ EFT nr. L 287 af 19. 10. 1990, s. 37.

⁽⁵⁾ EFT nr. L 185 af 9. 7. 1974, s. 15.

Artikel 3

Det i artikel 1 omhandlede sikkerhedsdatablad skal indeholde følgende obligatoriske overskrifter:

- 1) identifikation af stoffet/præparatet og selskabet/virksomheden
- 2) sammensætning/oplysning om indholdsstoffer
- 3) fareidentifikation
- 4) førstehjælpsforanstaltninger
- 5) brandbekæmpelse
- 6) forholdsregler over for udslip ved uheld
- 7) håndtering og opbevaring
- 8) eksponeringskontrol/personlige værnemidler
- 9) fysisk-kemiske egenskaber
- 10) stabilitet og reaktivitet
- 11) toksikologiske oplysninger
- 12) miljøoplysninger
- 13) bortskaffelse
- 14) transportoplysninger
- 15) oplysninger om regulering
- 16) andre oplysninger.

Den person, som er ansvarlig for markedsføringen af stoffet eller præparatet, er ansvarlig for, at oplysningerne under disse overskrifter er udarbejdet i overensstemmelse med de forklarende bemærkninger i bilaget. Sikkerhedsdatabladet skal dateres.

Artikel 4

For farlige stoffer fastsættes gennemførelsesbestemmelserne til dette direktiv senere.

Artikel 5

1. Medlemsstaterne vedtager og offentliggør senest den 30. maj 1991 de bestemmelser, der er nødvendige for at efterkomme dette direktiv. De underretter straks Kommissionen herom.

2. De anvender de pågældende bestemmelser fra den 8. juni 1991.

De eksisterende informationssystemer i form af sikkerhedsdatablade, der anvendes i medlemsstaterne, kan undtagelsesvis anvendes indtil den 30. juni 1993.

3. Når medlemsstaterne vedtager de i stk. 1 omhandlede bestemmelser, henvises der deri til dette direktiv, eller de ledsages ved offentliggørelsen af en sådan henvisning. De nærmere regler for denne henvisning fastsættes af medlemsstaterne.

Artikel 6

Dette direktiv er rettet til medlemsstaterne.

Udfærdiget i Bruxelles, den 5. marts 1991.

På Kommissionens vegne

Martin BANGEMANN

Næstformand

BILAG

RETNINGSLINJER FOR UDARBEJDELSE AF SIKKERHEDSDATABLADE

Følgende forklarende bemærkninger er retningsgivende. De skal sikre, at indholdet under de enkelte obligatoriske overskrifter, der er angivet i artikel 3, gør det muligt for den erhvervsmæssige bruger at træffe de fornødne foranstaltninger med henblik på sikkerhed og hygiejne på arbejdspladsen.

Oplysningerne skal skrives klart og kortfattet.

I betragtning af stoffernes og præparaternes mange egenskaber kan der i visse tilfælde være behov for yderligere oplysninger. Hvis information om visse egenskaber ikke er relevante, eller det teknisk set er umuligt at give de ønskede oplysninger, skal begrundelsen herfor klart anføres.

Selv om overskrifternes rækkefølge ikke er obligatorisk, anbefales det af følge rækkefølgen i artikel 3.

Når et sikkerhedsdatablad er blevet ændret, skal modtageren gøres opmærksom på de pågældende ændringer.

1. Identifikation af stof/præparat og af selskabet/virksomheden

1.1. Identifikation af stof eller præparat

Den anvendte betegnelse for identifikationen skal være identisk med den, der er anført på emballagens etiket, og i overensstemmelse med bilag VI, del II, til direktiv 67/548/EØF.

Hvor der er andre muligheder for identifikation, kan disse anføres.

1.2. Identifikation af selskabet/virksomheden

— navnet på den ansvarlige for markedsføringen, etableret i Fællesskabet, det være sig producenten, importøren eller leverandøren.

— fuldstændig adresse og telefonnummer for denne ansvarlige.

1.3. Ovennævnte oplysninger suppleres med telefonnummer for virksomheden og/eller et anerkendt rådgivende organ, som kan kaldes i nødsituationer, jf. artikel 12 i direktiv 88/379/EØF.

2. Sammensætning/oplysning om indholdsstoffer

Oplysningerne bør give modtageren mulighed for hurtigt at finde ud af, hvilke farer der er forbundet med det pågældende stof eller præparat.

For et præparat:

- a) er det ikke nødvendigt at angive dets nøjagtige sammensætning (indholdsstoffernes art og koncentration)
- b) dog skal de følgende stoffer angives tilligemed deres koncentration eller koncentrationsområde, når de er til stede i koncentrationer, som mindst svarer til dem, der er fastsat i artikel 3, stk. 6, litra a), i direktiv 88/379/EØF, undtagen hvis en lavere grænse forekommer mere passende:
 - stoffer, der er farlige for sundheden ifølge direktiv 67/548/EØF
 - og
 - i det mindste de stoffer, for hvilke der i fællesskabsforskrifterne er fastsat grænseværdier for eksponeringen, men som ikke er omfattet af ovennævnte direktiv
- c) for ovennævnte stoffer anføres ligeledes deres klassificering, hvad enten den er afledt af artikel 5, stk. 2, eller af bilag I til direktiv 67/548/EØF, det vil sige de symboler og R-sætninger, de har fået tildelt i henhold til deres sundhedsfare
- d) hvis det som anført i artikel 7, stk. 1, i direktiv 88/379/EØF er nødvendigt at hemmeligholde identiteten for nogle af stofferne, skal deres kemiske natur beskrives med henblik på at sikre en forsvarlig håndtering. Det anvendte navn skal være det samme som det, der fremkommer ved anvendelsen af de førnævnte bestemmelser.

3. Fareidentifikation

Anfør kort og klart de vigtigste farer ved stoffet eller præparatet, herunder de væsentligste farer for mennesker og miljø.

Beskriv de vigtigste skadelige virkninger for menneskers sundhed og symptomer, der kan opstå ved brug og rimelig forudseelig misbrug.

Oplysningerne skal stemme overens med de på etiketten anførte, men behøver ikke at være en gentagelse heraf.

4. Førstehjælpsforanstaltninger

Beskriv førstehjælpsforanstaltninger; det er dog vigtigt at anføre, om øjeblikkelig lægehjælp er påkrævet.

Oplysningerne om førstehjælp skal være kortfattede og letforståelige for den skadelidte, de omkringstående og personer, der skal yde førstehjælp. Symptomerne og virkningerne bør kort opsummeres. Af instruktionerne bør det fremgå, hvad der skal gøres på stedet i tilfælde af en ulykke, og hvorvidt der kan forventes forsinkede virkninger efter eksponering.

Opdel oplysningerne om de forskellige eksponeringsveje i forskellige underpunkter, dvs. indånding, kontakt med hud og øjne samt indtagelse. Anfør, hvorvidt lægeassistance er påkrævet eller tilrådes.

For visse stoffer eller præparater kan det være vigtigt at fremhæve, at der skal være særlige midler til speciel og øjeblikkelig behandling til rådighed på arbejdspladsen.

5. Brandbekæmpelse

Henvis til krav i forbindelse med bekæmpelse af brand opstået i det pågældende stof/præparat eller i nærheden heraf ved at anføre:

- passende slukningsmidler
- slukningsmidler, som af sikkerhedsgrunde ikke må anvendes
- særlige farer for eksponering hidrørende fra selve det pågældende stof/præparat, forbrændingsprodukter eller udviklede gasarter
- særlige personlige værnemidler, som skal bæres ved brandbekæmpelse.

6. Forholdsregler over for udslip ved uheld

Afhængigt af, hvilket stof/præparat der er tale om, kan det være nødvendigt at give oplysninger om:

- *Sikkerhedsforanstaltninger til beskyttelse af personer:*
f.eks. fjernelse af antændingskilder, tilstrækkelig ventilation/åndedrætsværn, kontrol med støv, forebyggelse af kontakt med hud og øjne.
- *Sikkerhedsforanstaltninger til beskyttelse af miljøet:*
f.eks. forhindre udslip til afløb, overflade- og grundvand samt jordbund, muligt behov for alarmering af omgivelserne.
- *Metoder til oprydning, f.eks.:*
brug af absorberende materiale (f.eks. sand, kiselgur, syrebindemiddel, universelt bindemiddel, savsmuld osv.), begrænsning af gas-/røgudvikling ved hjælp af vand, fortynding.
Overvej behovet for anvisninger som: brug aldrig ..., neutraliseres med

NB: Henvis eventuelt til afsnit 8 og 13.

7. Håndtering og opbevaring

7.1. Håndtering

Anfør sikre håndteringsforholdsregler herunder anbefaling af tekniske foranstaltninger som lokal og central ventilation, forholdsregler til hindring af aerosol- og støvdannelse samt brand og særlige krav eller regler vedrørende det pågældende stof/præparat (f.eks. fremgangsmåder eller udstyr, som er forbudt eller anbefalet) og om muligt en kort beskrivelse.

7.2. Opbevaring

Anfør sikre opbevaringsforhold, som f.eks. særlige retningslinjer for konstruktion af lagerlokaler eller beholdere (herunder isoleringsskalmure og ventilation), uforenelige materialer, opbevaringsbetingelser (temperatur og fugtighedsgrænser/intervaller, lys, ædelgas ...) særligt elektrisk udstyr og forebyggelse af statisk elektricitet.

Når det er relevant, gives information om mængdebegrænsning ved opbevaring.

Der skal bl.a. gøres opmærksom på eventuelle særlige krav til de materialer, der anvendes som emballage/beholdere for stoffet eller præparatet.

8. Eksponeringskontrol/personlige værnemidler

Her forstås ved eksponeringskontrol alle de forebyggende foranstaltninger, der skal træffes under brugen for at begrænse eksponeringen af arbejdstageren.

Der bør træffes tekniske foranstaltninger, inden der bliver behov for personlige værnemidler. Giv derfor oplysninger om udformningen af forskellige systemer såsom lukkede systemer. Disse oplysninger bør supplere dem, som allerede er givet under afsnit 7.1.

Anfør — med referencer — alle særlige kontrolparametre såsom grænseværdier eller biologiske standarder. Giv oplysninger om de anbefalede overvågningsprocedurer med de relevante referencer.

Hvis der er behov for personlige værnemidler, anføres, hvilke former for udstyr, der kan yde tilstrækkelig og hensigtsmæssig beskyttelse.

— Åndedrætsværn :

Såfremt der er tale om farlige gasser, dampe eller støv, overvejes behovet for egnede personlige værnemidler, som f.eks. luftforsynede åndedrætsværn, hensigtsmæssige masker og filtre.

— Håndværn :

Anfør, hvilken type handsker der skal bæres under håndtering af stoffet eller præparatet. Om nødvendigt anføres eventuelle yderligere midler til beskyttelse af hud og hænder.

— Øjenværn :

Anfør, hvilken type øjenværn der kræves, f.eks. beskyttelsesbriller, ansigtsskærm.

— Hudværn :

Hvis andre dele af kroppen end hænderne skal beskyttes, anføres typen af personlige værnemidler, f.eks. forklæde, støvler, beskyttelsesdragt. Om nødvendigt anføres særlige hygiejniske foranstaltninger.

9. Fysiske og kemiske egenskaber

Dette afsnit omfatter i relevante tilfælde følgende oplysninger om det pågældende stof eller præparat :

<i>Udseende :</i>	Angiv tilstandsform (fast, flydende, gas) og farve af stoffet eller præparatet ved levering.
<i>Lugt :</i>	Hvis stoffet har en lugt, gives en kort beskrivelse af denne.
<i>pH :</i>	Henviser til pH-værdien af det pågældende stof eller præparat, således som det bringes på markedet, eller af en vandig opløsning ; i sidstnævnte tilfælde anføres koncentrationen.
<i>Kogepunkt/kogeinterval :</i>	} Som angivet i direktiv 67/548/EØF
<i>Smeltepunkt/smelteinterval :</i>	
<i>Flammepunkt :</i>	
<i>Antændelighed (fast stof, gas)</i>	
<i>Selvantændelighed :</i>	
<i>Ekspllosionsevne :</i>	
<i>Brandnærende egenskaber :</i>	
<i>Damptryk :</i>	
<i>Relativ vægtfylde :</i>	
<i>Opløselighed : — Vandopløselighed</i> <i>— Fedtopløselighed (Opløsningsmiddel (skal specificeres))</i>	
<i>Fordelelingskoefficient : n-oktanol/vand :</i>	
<i>Andre oplysninger :</i>	Henvis til parametre, som er af betydning for sikkerheden, f.eks. dampvægtfylde, blandbarhed, fordampningshastighed, ledningsevne, viskositet osv.

Ovennævnte egenskaber bør bestemmes efter forskrifterne i bilag V, del A, til direktiv 67/548/EØF eller efter enhver anden tilsvarende metode.

10. Stabilitet og reaktivitet

Angiv stoffets eller præparatets stabilitet og muligheden for, at der under visse forhold kan opstå farlige reaktioner.

Forhold, der skal undgås:

Anfør de forhold, f.eks. temperatur, tryk, lys, stød, som kan fremkalde en farlig reaktion, og giv om muligt en kort beskrivelse.

Materialer, der skal undgås:

Anfør de materialer, f.eks. vand, luft, syrer, baser, oxiderende agenter eller andre særlige stoffer, som kan fremkalde en farlig reaktion, og giv om muligt en kort beskrivelse.

Farlige nedbrydningsprodukter:

Anfør de farlige materialer, der produceres i farlige mængder ved nedbrydning.

NB: Anfør navnlig:

- behovet for og tilstedeværelsen af stabilisatorer,
- muligheden for farlig eksoterm reaktion,
- den eventuelle sikkerhedsmæssige betydning af en ændring i stoffets eller præparatets fysiske udseende,
- eventuelle farlige nedbrydningsprodukter, som kan dannes ved kontakt med vand,
- muligheden for nedbrydning til ustabile produkter.

11. Toksikologiske oplysninger

Dette afsnit omhandler behovet for en kortfattet, men fuldstændig og forståelig beskrivelse af de forskellige toksikologiske (sundhedsmæssige) virkninger, som kan opstå, hvis brugeren kommer i kontakt med stoffet eller præparatet.

Angiv virkninger farlige for sundheden som følge af eksponering for stoffet eller præparatet, baseret på både erfaring og konklusioner fra videnskabelige forsøg. Beskrivelsen skal indeholde oplysninger om de forskellige eksponeringsveje (indånding, indtagelse, kontakt med hud og øjne), samt en beskrivelse af de symptomer, der har forbindelse med fysiske, kemiske og toksikologiske karakteristika, og endvidere indeholde oplysninger om kendte, forsinkede eller øjeblikkelige virkninger samt kroniske virkninger fra langtids- og korttidseksponering, f.eks. sensibilisering, carcinogenicitet, mutagenicitet, reproduktionstoksicitet, herunder teratogene virkninger og narkotisk virkning.

Under hensyntagen til de oplysninger, der allerede er givet under afsnit 2, »sammensætning/oplysning om indholdsstoffer«, kan det blive nødvendigt at henvise til specifikke virkninger for sundheden af visse indholdsstoffer i præparatet.

12. Miljøoplysninger

Giv oplysninger om stoffets eller præparatets forventede mulige virkninger, reaktioner og skæbne i miljøet.

Beskriv de vigtigste karakteristika, som sandsynligvis kan påvirke miljøet på grund af stoffets eller præparatets art og sandsynlige anvendelse:

- Mobilitet
- Persistens og nedbrydelighed
- Bioakkumulationspotential
- Toksicitet i vand og andre data vedrørende økotoksicitet som f.eks. adfærd i anlæg til behandling af spildevand.

Bemærkninger

Medens der udvikles kriterier for vurderingen af et præparats miljøvirkninger, skal ovennævnte oplysninger gives for de stoffer, der er til stede i præparatet, og som er klassificeret som farlige for miljøet.

13. Bortskaffelse

Hvis bortskaffelse af det pågældende stof eller præparat (overskud eller affald fra forudseelig brug) udgør en fare, skal der gives en beskrivelse af reststofferne samt oplysninger om sikker håndtering.

Anfør egnede metoder til bortskaffelse af både stoffet eller præparatet og enhver forurennet emballage (forbrænding, genbrug, deponering osv.).

Bemærkninger

Henvis til eventuelle EF-forskrifter vedrørende affaldet. I mangel heraf vil det være hensigtsmæssigt at gøre brugeren opmærksom på, at der muligvis gælder nationale eller regionale bestemmelser.

14. Transportoplysninger

Anfør særlige forholdsregler, som brugeren skal være bekendt med, eller som han skal overholde i forbindelse med transport eller befordring enten inden for eller uden for virksomhedens område.

Supplerende oplysninger fra FN's rekommandation og andre internationale aftaler vedrørende transport og emballering af farligt gods kan gives.

15. Oplysninger om forskrifter

Gentag de oplysninger, som findes på etiketten i henhold til direktiverne om klassificering, emballering og mærkning af farlige stoffer og præparater.

Hvis stoffet eller præparatet er omfattet af særlige EF-bestemmelser med hensyn til beskyttelse af mennesker og miljø (f.eks. begrænsning i anvendelse og/eller markedsføring, eksponeringsgrænseværdier), bør disse så vidt muligt præciseres. Modtagerens opmærksomhed skal også henledes på tilstedeværelsen af nationale love til gennemførelse af disse forskrifter.

Det anbefales også i sikkerhedsdatabladet at oplyse modtageren om eventuelle andre relevante nationale foranstaltninger.

16. Andre oplysninger

Anfør andre oplysninger, som kan have betydning for sikkerhed og sundhed, som f.eks.:

- råd om uddannelse
- anbefalet brug og begrænsninger
- yderligere oplysninger (skriftlige referencer og/eller tekniske kontaktorganer)
- anvendte kilder til de vigtigste data ved udarbejdelsen af sikkerhedsdatabladet.

Her anføres også udstedelsesdatoen for sikkerhedsdatabladet, såfremt den ikke er nævnt andetsteds.
