

## II

(Προπαρασκευαστικές πράξεις)

## ΕΠΙΤΡΟΠΗ

**Πρόταση οδηγίας του Συμβουλίου για την προσέγγιση των νομοθετικών, κανονιστικών και διοικητικών διατάξεων των κρατών μελών που αφορούν την ταξινόμηση, τη συσκευασία και την επισήμανση των επικίνδυνων παρασκευασμάτων**

COM(85) 364 τελικό

(Υποβληθείσα από την Επιτροπή στο Συμβούλιο στις 29 Ιουλίου 1985)

(85/C 211/03)

ΤΟ ΣΥΜΒΟΥΛΙΟ ΤΩΝ ΕΥΡΩΠΑΪΚΩΝ ΚΟΙΝΟΤΗΤΩΝ,

Έχοντας υπόψη:

τη συνθήκη για την ίδρυση της Ευρωπαϊκής Οικονομικής Κοινότητας και ιδίως το άρθρο 100,

την πρόταση της Επιτροπής,

την γνώμη του Ευρωπαϊκού Κοινοβουλίου,

τη γνώμη της Οικονομικής και Κοινωνικής Επιτροπής,

Εκτιμώντας:

ότι ρυθμίσεις για τις επικίνδυνες ουσίες, έχουν ήδη θεσπισθεί με την οδηγία 67/548/ΕΟΚ του Συμβουλίου της 27ης Ιουνίου 1967, περί προσεγγίσεως των νομοθετικών, κανονιστικών και διοικητικών διατάξεων περί ταξινόμησης, συσκευασίας και επισήμανσης των επικίνδυνων ουσιών<sup>(1)</sup>, όπως τροποποιήθηκε τελευταία από την οδηγία 79/831/ΕΟΚ<sup>(2)</sup>.

ότι ρυθμίσεις που αφορούν ορισμένα επικίνδυνα παρασκευάσματα που προορίζονται για συγκεκριμένη χρήση έχουν ήδη θεσπιστεί:

— με την οδηγία 73/173/ΕΟΚ του Συμβουλίου, της 4ης Ιουνίου 1973, περί προσεγγίσεως των νομοθετικών, κανονιστικών και διοικητικών διατάξεων των κρατών μελών, που αναφέρονται στην ταξινόμηση, συσκευασία και επισήμανση επικίνδυνων παρασκευασμάτων (διαλυτών)<sup>(3)</sup>, όπως τροποποιήθηκε τελευταία από την οδηγία 80/781/ΕΟΚ<sup>(4)</sup>,

— με την οδηγία 77/728/ΕΟΚ του Συμβουλίου της 7ης Νοεμβρίου 1977, περί προσεγγίσεως των νομοθετικών, κανονιστικών και διοικητικών διατάξεων των κρατών μελών που αφορούν την ταξινόμηση, συσκευασία και επισήμανση των χρωμάτων, βερνικιών, τυπογραφικών μελανών, κολλών και συναφών προϊόντων<sup>(5)</sup>, όπως τροποποιήθηκε τελευταία από την οδηγία 83/265/ΕΟΚ<sup>(6)</sup>.

— ότι με την οδηγία 78/631/ΕΟΚ του Συμβουλίου, της 26ης Ιουνίου 1978, περί προσεγγίσεως των νομοθεσιών των κρατών μελών που αφορούν την ταξινόμηση, τη συσκευασία και την επισήμανση των επικίνδυνων παρασκευασμάτων (γεωργικών φαρμάκων)<sup>(7)</sup>, όπως τροποποιήθηκε τελευταία από την οδηγία 81/187/ΕΟΚ<sup>(8)</sup>.

ότι παρά τις προαναφερόμενες κοινοτικές διατάξεις, ορισμένα επικίνδυνα παρασκευάσματα υπόκεινται ή όχι, ανάλογα με το κράτος μέλος, σε ρυθμίσεις που διαφέρουν σημαντικά, όσον αφορά την ταξινόμησή τους σύμφωνα με το βαθμό κινδύνου που παρουσιάζουν, ότι οι διαφορές αυτές αποτελούν μη αμελητέο εμπόδιο στις συναλλαγές και έχουν άμεση επίπτωση στην εγκαθίδρυση και τη λειτουργία της κοινής αγοράς·

ότι πρέπει, συνεπώς, το εμπόδιο αυτό να εξαλειφθεί με την προσέγγιση των σχετικών νομοθετικών διατάξεων που ισχύουν στα κράτη μέλη και με την ενσωμάτωση του κοινοτικού κεκτημένου σ' αυτές·

ότι η παρούσα οδηγία πρέπει επίσης να αποδλέπει στη βελτίωση της προστασίας του πληθυσμού και ιδίως των ατόμων που είτε κατά την εργασία τους, είτε κατά τον ελεύθερό τους χρόνο έρχονται συχνά σε επαφή με επικίνδυνα παρασκευάσματα· ότι, χάρις στις διατάξεις που προβλέπονται, η οδηγία αυτή είναι δυνατό να συμβάλει ταυτόχρονα στην καλύτερη προστασία των καταναλωτών και ιδίως των παιδιών και των ατόμων που παρουσιάζουν κακή όραση·

ότι οι διατάξεις που αφορούν την ταξινόμηση, συσκευασία και επισήμανση των παρασκευασμάτων, πρέπει να θεσπιστούν σε κοινοτικό επίπεδο· ότι είναι επίσης αναγκαίο να εναρμονιστούν οι διατάξεις, που αφορούν τις ενδείξεις της ετικέτας, τις διαστάσεις της και την εναπόθεση διαφόρων συμβόλων κινδύνου, με την οδηγία 67/548/ΕΟΚ·

(1) ΕΕ αριθ. L 196 της 16. 8. 1967, σ. 1.

(2) ΕΕ αριθ. L 259 της 15. 10. 1979, σ. 10.

(3) ΕΕ αριθ. L 189 της 11. 7. 1973, σ. 7.

(4) ΕΕ αριθ. L 229 της 30. 8. 1980, σ. 57.

(5) ΕΕ αριθ. L 303 της 28. 11. 1977, σ. 23.

(6) ΕΕ αριθ. L 147 της 6. 6. 1983, σ. 11.

(7) ΕΕ αριθ. L 206, της 29. 7. 1978, σ. 13.

(8) ΕΕ αριθ. L 88, της 2. 4. 1981, σ. 29.

ενδέχεται να θέτουν σε κίνδυνο την υγεία ή την ασφάλεια· ότι πρέπει συνεπώς να προβλεφθεί διαδικασία, που να επιτρέπει να αντιμετωπίζεται ο κίνδυνος αυτός,

ΕΞΕΔΩΣΕ ΤΗΝ ΠΑΡΟΥΣΑ ΟΔΗΓΙΑ:

### Άρθρο 1

1. Η παρούσα οδηγία αποσκοπεί στην προσέγγιση των νομοθετικών κανονιστικών και διοικητικών διατάξεων των κρατών μελών που αφορούν:

- την ταξινόμηση,
- τη συσκευασία και
- την επισήμανση,

των παρασκευασμάτων που είναι επικίνδυνα για τον άνθρωπο και το περιβάλλον όταν διατίθενται στην αγορά των κρατών μελών.

2. Η παρούσα οδηγία εφαρμόζεται στα επικίνδυνα παρασκευάσματα, που διατίθενται στην αγορά των κρατών μελών και περιέχουν μία ή περισσότερες επικίνδυνες ουσίες κατά την έννοια του άρθρου 2.

3. Η παρούσα οδηγία δεν εφαρμόζεται:

- α) στα φάρμακα που προορίζονται για τον άνθρωπο ή για κτηνιατρική χρήση, όπως ορίζονται από την οδηγία 65/65/ΕΟΚ του Συμβουλίου (1)·
- β) στα παρασκευάσματα που περιέχουν μία τουλάχιστον ραδιενεργό ουσία·
- γ) στα τρόφιμα·
- δ) στις ζωοτροφές, στα πρόσθετα των ζωοτροφών όπως ορίζονται από την οδηγία 70/254/ΕΟΚ του Συμβουλίου (2), σε ορισμένα προϊόντα που χρησιμοποιούνται στη διατροφή των ζώων και προβλέπονται από την οδηγία 82/471/ΕΟΚ του Συμβουλίου (3), καθώς και στις φαρμακευτικές ζωοτροφές·
- ε) στις σιδηροδρομικές, οδικές, εσωτερικές, πλωτές, θαλάσσιες ή αεροπορικές μεταφορές των επικίνδυνων παρασκευασμάτων·
- στ) στα καλλυντικά, όπως ορίζονται από την οδηγία 76/768/ΕΟΚ του Συμβουλίου (4)·
- ζ) στα μίγματα ουσιών, που δρískονται υπό μορφή αποβλήτων και αποτελούν αντικείμενο των οδηγιών 75/442/ΕΟΚ (5) και 78/319/ΕΟΚ (6) του Συμβουλίου·
- η) στα παρασκευάσματα υπό διαμετακόμιση που υπόκεινται σε τελωνειακό έλεγχο, εφόσον δεν υφίστανται οποιαδήποτε κατεργασία ή μεταποίηση·

θ) στους περιέκτες που περιέχουν συμπιεσμένα, υγροποιημένα ή διαλελυμένα υπό πίεση αέρια, εξαιρέσει των αεροζόλ που ανταποκρίνονται στις προδιαγραφές της οδηγίας 75/324/ΕΟΚ του Συμβουλίου (7)·

ι) στα πυρομαχικά και στα εκρηκτικά που διατίθενται στην αγορά προκειμένου να προκαλέσουν έκρηξη ή πυροτέχνημα για πρακτικό σκοπό.

### Άρθρο 2

Οι ορισμοί που αναφέρονται στο άρθρο 2 της οδηγίας 67/548/ΕΟΚ εκτός από εκείνη που αναφέρεται στην παράγραφο 1 στοιχείο δ) εφαρμόζονται στην παρούσα οδηγία.

### Άρθρο 3

1. Οι φυσικοχημικές ιδιότητες που είναι αναγκαίες για την ταξινόμηση των παρασκευασμάτων, προσδιορίζονται με τις μεθόδους που περιγράφονται στο παράρτημα V σημείο Α της οδηγίας 67/548/ΕΟΚ.

Τα παρασκευάσματα θεωρούνται εκρηκτικά, οξειδωτικά, εξόχως εύφλεκτα, λίαν εύφλεκτα ή εύφλεκτα, όταν τα αποτελέσματα των δοκιμών που πραγματοποιήθηκαν σύμφωνα με τις προαναφερόμενες μεθόδους, δείχνουν ότι ανταποκρίνονται στους ορισμούς του άρθρου 2 και στα ειδικά κριτήρια αξιολόγησης που αναφέρονται στις μεθόδους αυτές.

Ωστόσο, ο προσδιορισμός τόσο των εκρηκτικών όσο και των οξειδωτικών ιδιοτήτων ενός παρασκευάσματος, δεν είναι αναγκαίος αν κανένα από τα συστατικά δεν παρουσιάζει τέτοιες ιδιότητες και αν από τις πληροφορίες που διαθέτει ο κατασκευαστής, προκύπτει ότι το παρασκεύασμα δεν ενδέχεται να παρουσιάσει τέτοιο κίνδυνο.

2. Η αξιολόγηση των κινδύνων για την υγεία πραγματοποιείται σύμφωνα με τη συμβατική μέθοδο που περιγράφεται παρακάτω, χρησιμοποιώντας είτε δείκτες κινδύνου σύμφωνα με το άρθρο 4 παράγραφος 2 της οδηγίας 67/548/ΕΟΚ, είτε όρια συγκέντρωσης για κάθε συστατικό είτε συνδυασμό των δύο αποκαλούμενων στο εξής παραμέτρων.

Όταν για τις επικίνδυνες ουσίες που περιλαμβάνονται στο παράρτημα Ι της οδηγίας 67/548/ΕΟΚ, ισχύουν οι παράμετροι που είναι αναγκαίες για την εφαρμογή της παρακάτω μεθόδου αξιολόγησης, αυτές πρέπει να χρησιμοποιούνται.

Όταν οι επικίνδυνες ουσίες δεν αναγράφονται στο παράρτημα Ι της οδηγίας 67/548/ΕΟΚ ή αναγράφονται χωρίς τις παραμέτρους τους που είναι αναγκαίες για την εφαρμογή της παρακάτω μεθόδου αξιολόγησης, αυτές καθορίζονται σύμφωνα με τις οδηγίες που αναφέρονται στο παράρτημα Ι της παρούσας οδηγίας.

(1) ΕΕ αριθ. L 22, της 9. 2. 1965, σ. 369.

(2) ΕΕ αριθ. L 270, της 14. 12. 1970, σ. 1.

(3) ΕΕ αριθ. L 213, 21. 7. 1982, σ. 8.

(4) ΕΕ αριθ. L 262, της 27. 9. 1976, σ. 169.

(5) ΕΕ αριθ. L 194, της 15. 7. 1975, σ. 39.

(6) ΕΕ αριθ. L 84, της 31. 3. 1978, σ. 43.

(7) ΕΕ αριθ. L 147, της 9. 6. 1975, σ. 40.

Στην περίπτωση αυτή:

α) *θεωρούνται λίαν τοξικά:*

- (i) βάσει των θανατηφόρων οξειών τοξικών επενεργειών τους, τα παρασκευάσματα που περιέχουν μία ή περισσότερες επικίνδυνες ουσίες όταν:

— για την από του στόματος οδό, το άθροισμα των γινομένων που προκύπτουν από τον πολλαπλασιασμό της κατά βάρος εκατοστιαίας αναλογίας των διαφόρων επικίνδυνων ουσιών, που περιέχονται στο παρασκεύασμα επί τους αντίστοιχους ειδικούς δείκτες τους, υπερβαίνει το 8 000, ήτοι:

$$\sum (P \times I_{orl}) \geq 8\ 000$$

— ή για την από του δέρματος οδό, το άθροισμα των γινομένων που προκύπτουν από τον πολλαπλασιασμό της κατά βάρος εκατοστιαίας αναλογίας των διαφόρων επικίνδυνων ουσιών, που περιέχονται στο παρασκεύασμα επί τους αντίστοιχους ειδικούς δείκτες τους, υπερβαίνει το 4 000, ήτοι:

$$\sum (P \times I_{skn}) \geq 4\ 000$$

— ή για την δι' εισπνοής οδό, το άθροισμα των γινομένων που προκύπτουν από τον πολλαπλασιασμό της κατά βάρος εκατοστιαίας αναλογίας των διαφόρων επικίνδυνων ουσιών, που περιέχονται στο παρασκεύασμα επί τους αντίστοιχους ειδικούς δείκτες τους, υπερβαίνει το 4 000, ήτοι:

$$\sum (P \times I_{ihl}) \geq 4\ 000$$

όπου:

P η κατά βάρος εκατοστιαία αναλογία κάθε επικίνδυνης ουσίας που περιέχεται στο παρασκεύασμα,

I<sub>orl</sub> ο υψηλότερος δείκτης κινδύνου, όσον αφορά την από του στόματος οδό, ο οποίος είναι ειδικός για κάθε επικίνδυνη ουσία που περιέχεται στο παρασκεύασμα,

I<sub>skn</sub> ο υψηλότερος δείκτης κινδύνου, όσον αφορά την από του δέρματος οδό, ο οποίος είναι ειδικός για κάθε επικίνδυνη ουσία που περιέχεται στο παρασκεύασμα,

I<sub>ihl</sub> ο υψηλότερος δείκτης κινδύνου, όσον αφορά την δι' εισπνοής οδό, ο οποίος είναι ειδικός για κάθε επικίνδυνη ουσία που περιέχεται στο παρασκεύασμα:

- (ii) βάσει των μη αναστρέψιμων μη θανατηφόρων επενεργειών τους μετά από μία μόνο έκθεση, τα παρασκευάσματα που περιέχουν μία ή περισσότερες επικίνδυνες ουσίες, οι οποίες παρουσιάζουν τέτοιες ιδιότητες σε συγκέντρωση για την καθεμία μεγαλύτερη:

— είτε εκείνης που καθορίζεται για την(τις) εν λόγω ουσία(ες) στο παράρτημα I της οδηγίας 67/548/EOK,

— είτε εκείνης που καθορίζεται στο σημείο 2.2 του παραρτήματος I της παρούσας οδηγίας, εφόσον η(οι) εν λόγω ουσία(ες) δεν αναγράφεται(ονται) στο παράρτημα I της οδηγίας 67/548/EOK ή αναγράφεται(ονται), χωρίς τις παραμέτρους της(τους):

6) *θεωρούνται τοξικά:*

- (i) βάσει των θανατηφόρων οξειών τοξικών επενεργειών τους τα παρασκευάσματα που περιέχουν μία ή περισσότερες επικίνδυνες ουσίες όταν:

— για την από του στόματος οδό, το άθροισμα των γινομένων που προκύπτουν από τον πολλαπλασιασμό της κατά βάρος εκατοστιαίας αναλογίας, των διαφόρων επικίνδυνων ουσιών, που περιέχονται στο παρασκεύασμα επί τους αντίστοιχους ειδικούς δείκτες κείται μεταξύ 1 000 και 8 000, δηλαδή:

$$8\ 000 > \sum (P \times I_{orl}) \geq 1\ 000$$

— ή για την από του δέρματος οδό, το άθροισμα των γινομένων που προκύπτουν από τον πολλαπλασιασμό του κατά βάρος εκατοστιαίας αναλογίας, των διαφόρων επικίνδυνων ουσιών, που περιέχονται στο παρασκεύασμα επί τους αντίστοιχους ειδικούς δείκτες κείται μεταξύ 500 και 4 000, δηλαδή:

$$4\ 000 > \sum (P \times I_{skn}) \geq 500$$

— ή για την δι' εισπνοής οδό, το άθροισμα των γινομένων που προκύπτουν από τον πολλαπλασιασμό της κατά βάρος εκατοστιαίας αναλογίας, των διαφόρων επικίνδυνων ουσιών, που περιέχονται στο παρασκεύασμα επί τους αντίστοιχους ειδικούς δείκτες κείται μεταξύ 1 000 και 4 000, δηλαδή:

$$4\ 000 > \sum (P \times I_{ihl}) \geq 1\ 000$$

- (ii) βάσει των μη θανατηφόρων μη ανατρέψιμων επενεργειών τους μετά από μια μόνο έκθεση σ' αυτά, τα παρασκευάσματα που περιέχουν μία ή περισσότερες επικίνδυνες ουσίες, οι οποίες παρουσιάζουν τέτοιες ιδιότητες σε συγκέντρωση για την καθεμία μεγαλύτερη:

— είτε εκείνης που καθορίζεται για την(τις) εν λόγω ουσία(ες) στο παράρτημα I της οδηγίας 67/548/EOK,

— είτε εκείνης που καθορίζεται στο σημείο 2.2 του παραρτήματος I της παρούσας οδηγίας εφόσον η(οι) εν λόγω ουσία(ες) δεν αναγράφεται(ονται) στο παράρτημα I της οδηγίας 67/548/EOK, ή αναγράφεται(ονται) χωρίς τις παραμέτρους της(τους).

- (iii) βάσει των μακροχρόνιων επενεργειών τους, τα παρασκευάσματα που περιέχουν μία ή περισσότερες επικίνδυνες ουσίες, οι οποίες παρουσιάζουν τέτοιες ιδιότητες σε συγκέντρωση για την καθεμία ανώτερη:

— είτε από εκείνη που καθορίζεται για την(τις) εν λόγω ουσία(ες), στο παράρτημα I της οδηγίας 67/548/EOK,

— είτε από εκείνη που καθορίζεται στο σημείο 2.3 του παραρτήματος I της παρούσας οδηγίας εφόσον η(οι) εν λόγω ουσία(ες) δεν αναγράφεται(ονται) στο παράρτημα I της οδηγίας 67/548/EOK, ή αναγράφεται(ονται) χωρίς τις παραμέτρους της(τους):

## γ) θεωρούνται επιβλαβή:

- (i) βάσει των θανατηφόρων οξείων τοξικών επενεργειών τους, τα παρασκευάσματα που περιέχουν μία ή περισσότερες επικίνδυνες ουσίες όταν:

— για την από του στόματος οδό, το άθροισμα των γινομένων που προκύπτουν από τον πολλαπλασιασμό της κατά βάρος εκατοστιαίας αναλογίας των διαφόρων επικίνδυνων ουσιών, που περιέχονται στο παρασκεύασμα επί τους αντίστοιχους ειδικούς δείκτες, κείται μεταξύ 100 και 1000, δηλαδή:

$$1\ 000 > \sum (P \times I_{ori}) \geq 100$$

— ή για την από του δέρματος οδό, το άθροισμα των γινομένων που προκύπτουν από τον πολλαπλασιασμό της κατά βάρος εκατοστιαίας αναλογίας των διαφόρων επικίνδυνων ουσιών, που περιέχονται στο παρασκεύασμα επί τους αντίστοιχους ειδικούς δείκτες κείται μεταξύ 100 και 500, δηλαδή:

$$500 > \sum (P \times I_{skin}) \geq 100$$

— ή για την δι' εισπνοής οδό το, άθροισμα των γινομένων που προκύπτουν από τον πολλαπλασιασμό της κατά βάρος εκατοστιαίας αναλογίας των διαφόρων επικίνδυνων ουσιών, που περιέχονται στο παρασκεύασμα επί τους αντίστοιχους ειδικούς δείκτες κείται μεταξύ 100 και 1000, δηλαδή:

$$1\ 000 > \sum (P \times I_{ihl}) \geq 100.$$

- (ii) βάσει των μη θανατηφόρων, μη αναστρέψιμων επενεργειών τους μετά από μία μόνο έκθεση σε αυτά, τα παρασκευάσματα που περιέχουν μία ή περισσότερες επικίνδυνες ουσίες οι οποίες παρουσιάζουν τέτοιες ιδιότητες σε συγκέντρωση για την καθεμία μεγαλύτερη:

— είτε από εκείνη που καθορίζεται για την(τις) εν λόγω ουσία(ες) στο παράρτημα I, της οδηγίας 67/548/ΕΟΚ,

— είτε από εκείνη που καθορίζεται στο σημείο 2.2 του παραρτήματος I της παρούσας οδηγίας, εφόσον η(οι) εν λόγω ουσία(ες) δεν αναγράφεται(ονται) στο παράρτημα I της οδηγίας 67/548/ΕΟΚ, ή αναγράφεται(ονται), χωρίς τις παραμέτρους της(τους):

- (iii) βάσει των μακροχρόνιων επενεργειών τους, τα παρασκευάσματα που περιέχουν μία ή περισσότερες επικίνδυνες ουσίες οι οποίες παρουσιάζουν τέτοιες ιδιότητες, σε συγκέντρωση για την καθεμία μεγαλύτερη:

— είτε από εκείνη που καθορίζεται για την(τις) εν λόγω ουσία(ες), στο παράρτημα I της οδηγίας 67/548/ΕΟΚ,

— είτε από εκείνη που καθορίζεται στο σημείο 2.3 του παραρτήματος I της παρούσας οδηγίας εφόσον η(οι) εν λόγω ουσία(ες), δεν αναγράφεται(ονται) στο παράρτημα I της οδηγίας 67/548/ΕΟΚ, ή αναγράφεται(ονται), χωρίς τις παραμέτρους της(τους):

## δ) θεωρούνται διαβρωτικά:

- (i) τα παρασκευάσματα που περιέχουν μία ή περισσότερες ουσίες, οι οποίες κατατάσσονται ή θεωρούνται ως διαβρωτικές σε συγκέντρωση για την καθεμία μεγαλύτερη:

— είτε από εκείνη που καθορίζεται για την(τις) εν λόγω ουσία(ες) στο παράρτημα I της οδηγίας 67/548/ΕΟΚ,

— είτε από εκείνη που καθορίζεται στο σημείο 3.1 του παραρτήματος I της παρούσας οδηγίας, εφόσον η(οι) ουσία(ες) αναγράφεται(ονται) στο παράρτημα I της οδηγίας 67/548/ΕΟΚ ή αναγράφεται(ονται) χωρίς τις παραμέτρους της(τους),

- (ii) τα παρασκευάσματα που περιέχουν περισσότερες από μία ουσίες οι οποίες κατατάσσονται ή θεωρούνται ως διαβρωτικές σε συγκέντρωση για την καθεμία που δεν υπερβαίνει τα όρια που έχουν καθοριστεί είτε στο παράρτημα I της οδηγίας 67/548/ΕΟΚ είτε στο σημείο 3.1 του παραρτήματος I της παρούσας οδηγίας, όταν το άθροισμα των λόγων της κατά βάρος εκατοστιαίας αναλογίας, κάθε διαβρωτικής ουσίας στο παρασκεύασμα, προς το όριο διάβρωσης που έχει καθοριστεί για την ουσία αυτή, υπερβαίνει το 1, δηλαδή:

$$\sum \frac{P_{cor}}{L_{cor}} > 1$$

όπου

$P_{cor}$  η κατά βάρος εκατοστιαία αναλογία κάθε διαβρωτικής ουσίας στο παρασκεύασμα,

$L_{cor}$  το όριο διάβρωσης που έχει καθοριστεί για κάθε διαβρωτική ουσία και το οποίο εκφράζεται σε ποσοστό επί τοις εκατό·

## ε) θεωρούνται ερεθιστικά:

- (i) τα παρασκευάσματα που περιέχουν μία ή περισσότερες ουσίες οι οποίες κατατάσσονται ή θεωρούνται ως ερεθιστικές σε συγκέντρωση για την καθεμία μεγαλύτερη:

— είτε από εκείνη που καθορίζεται για την(τις) εν λόγω ουσία(ες) στο παράρτημα I της οδηγίας 67/548/ΕΟΚ,

— είτε από εκείνη που καθορίζεται στο σημείο 3.1 του παραρτήματος I της παρούσας οδηγίας εφόσον η(οι) ουσία(ες) δεν αναγράφεται(ονται), στο παράρτημα I της οδηγίας 67/548/ΕΟΚ ή αναγράφεται(ονται), χωρίς τις παραμέτρους της(τους):

(ii) τα παρασκευάσματα που περιέχουν περισσότερες από μία ουσίες οι οποίες κατατάσσονται ή θεωρούνται είτε ως διαβρωτικές, είτε ως ερεθιστικές σε συγκέντρωση για την καθεμιά που δεν υπερβαίνει τα όρια που έχουν καθοριστεί, είτε στο παράρτημα I της οδηγίας 67/548/ΕΟΚ, είτε στο σημείο 3.1 του παραρτήματος I της παρούσας οδηγίας, όταν το άθροισμα των λόγων της κατά βάρος εκατοστιαίας αναλογίας κάθε ουσίας, στο παρασκεύασμα, προς το όριο ερεθισμού που έχει καθοριστεί για την ουσία αυτή, υπερβαίνει το 1, δηλαδή:

$$\sum \frac{P_{\text{cor}}}{L_{\text{irr}}} + \frac{P_{\text{irr}}}{L_{\text{irr}}} > 1$$

όπου

$P_{\text{cor}}$  η κατά βάρος εκατοστιαία αναλογία κάθε διαβρωτικής ουσίας στο παρασκεύασμα,

$P_{\text{irr}}$  η κατά βάρος εκατοστιαία αναλογία κάθε ερεθιστικής ουσίας στο παρασκεύασμα,

$L_{\text{irr}}$  το όριο ερεθισμού που έχει καθοριστεί για κάθε διαβρωτική ή ερεθιστική ουσία και το οποίο εκφράζεται σε ποσοστό επί τοις εκατό.

ζ) *θεωρούνται καρκινογόνα*: τα παρασκευάσματα που περιέχουν ουσία, η οποία αναγράφεται στο παράρτημα I της οδηγίας 67/548/ΕΟΚ συνοδευόμενη από την τυποποιημένη φράση R 45, η οποία δηλώνει τον ιδιαίτερο αυτό κίνδυνο, σε συγκέντρωση που υπερβαίνει το καθοριζόμενο όριο στο παράρτημα αυτό.

η) *θεωρούνται μεταλλαξιογόνα*: τα παρασκευάσματα που περιέχουν ουσία, η οποία αναγράφεται στο παράρτημα I της οδηγίας 67/548/ΕΟΚ συνοδευόμενη από την τυποποιημένη φράση R 46, η οποία δηλώνει τον ιδιαίτερο αυτό κίνδυνο, σε συγκέντρωση που υπερβαίνει το καθοριζόμενο όριο στο παράρτημα αυτό.

θ) *θεωρούνται τερατογόνα*: τα παρασκευάσματα που περιέχουν ουσία, η οποία αναγράφεται στο παράρτημα I της οδηγίας 67/548/ΕΟΚ συνοδευόμενη από την τυποποιημένη φράση R 47, η οποία δηλώνει τον ειδικό αυτό κίνδυνο, σε συγκέντρωση που υπερβαίνει το καθοριζόμενο όριο στο παράρτημα αυτό.

ι) *θεωρείται ότι έχουν ειδικές επενέργειες στην υγεία*: (καρκινογόνες, μεταλλαξιογόνες ή τερατογόνες) χωρίς αυτό να καθορίζεται σαφέστερα, τα παρασκευάσματα που περιέχουν ουσία, η οποία δεν αναγράφεται ακόμη στο παράρτημα I της προαναφερόμενης οδηγίας 67/548/ΕΟΚ, αλλά λόγω αυτών των επενεργειών της στην υγεία, χαρακτηρίζεται από την φράση R 40 x x, σε συγκέντρωση που υπερβαίνει το καθοριζόμενο όριο στο παράρτημα I της παρούσας οδηγίας.

3. Για τα παρασκευάσματα που υπάγονται στην παρούσα οδηγία.

α) οι ουσίες που αναγράφονται ή όχι στο παράρτημα I της οδηγίας 67/548/ΕΟΚ οι οποίες βρίσκονται είτε ως προσμίξεις είτε ως πρόσθετα, δεν λαμβάνονται υπόψη εφόσον η κατά βάρος συγκέντρωσή τους είναι μικρότερη τους:

— 0,1 % για τις ουσίες που κατατάσσονται ως λιάν τοξικές ή τοξικές,

— 1 % για τις ουσίες που κατατάσσονται ως επιδραβείς ή διαβρωτικές ή ερεθιστικές,

εκτός αν στο παράρτημα I της οδηγίας 67/548/ΕΟΚ καθορίζονται κατώτερες τιμές.

β) οι επικίνδυνες ουσίες που δεν αναγράφονται στο παράρτημα I της οδηγίας 67/548/ΕΟΚ, αλλά χρησιμοποιούνται ως συστατικά παρασκευάσματος, σε κατά βάρος συγκέντρωση μεγαλύτερη από εκείνη που αναφέρεται στο στοιχείο α), υπόκεινται σε παραμέτρους που χαρακτηρίζουν τους κινδύνους για την υγεία.

Ορισμένες ουσίες ενδέχεται να παρουσιάζουν, ταυτόχρονα διάφορες επικίνδυνες για την υγεία ιδιότητες, δηλαδή να είναι πχ. συγχρόνως επιδραβείς/ερεθιστικές, διαβρωτικές/επιδραβείς, διαβρωτικές/επιδραβείς/ευαισθητοποιοί ..., οπότε, καθεμιά από τις ιδιότητες αυτές θα χαρακτηρίζεται από την ειδική της παράμετρο: δείκτης κινδύνου ή/και όριο συγκέντρωσης.

Οι παράμετροι αυτοί καθορίζονται σύμφωνα με το παράρτημα I της παρούσας οδηγίας, από τον κατασκευαστή ή από οποιοδήποτε άλλο άτομο, που θέτει στην κυκλοφορία το παρασκεύασμα, βάσει τοξικολογικών στοιχείων που προκύπτουν από την υπάρχουσα βιβλιογραφία ή από πληροφορίες στηριζόμενες στην εμπειρία.

γ) για τις ουσίες που αναφέρονται στο στοιχείο β), ο κατασκευαστής ή ο αντιπρόσωπός του, διαδίδει, το ταχύτερο δυνατόν, στις αρχές του κράτους μέλους, στο οποίο το παρασκεύασμα παράγεται ή τίθεται σε κυκλοφορία για πρώτη φορά, όλα τα στοιχεία τα οποία χρησιμοποιήθηκαν για τον καθορισμό των παραμέτρων που είναι χαρακτηριστικές για κάθε ουσία, καθώς και τις τιμές τους.

4. α) Κατά παρέκκλιση της παραγράφου 2, η αξιολόγηση των κινδύνων που παρουσιάζει για την υγεία ένα παρασκεύασμα, είναι δυνατόν να πραγματοποιηθεί προσδιορίζοντας τις τοξικολογικές ιδιότητες, που είναι αναγκαίες για τον σωστό καθορισμό μιας ταξινομήσης και μιας επισήμανσης, που να ανταποκρίνεται στα κριτήρια του παραρτήματος VI της οδηγίας 67/548/ΕΟΚ.

Οι τοξικολογικές ιδιότητες προσδιορίζονται σύμφωνα με τις μεθόδους, που αναφέρονται στο παράρτημα V σημείο B της εν λόγω οδηγίας.

β) για τα παρασκευάσματα με σαφώς καθορισμένη σύνθεση, τα οποία έχουν ταξινομηθεί σύμφωνα με την

παρέκλιση αυτή, απαιτείται νέα τοξικολογική αξιολόγηση σύμφωνα με τα κριτήρια που αναφέρονται στο στοιχείο α), όταν:

- ο κατασκευαστής μεταβάλλει τη σύνθεση σε ποσοστό μεγαλύτερο του  $\pm 5\%$  της αρχικής περιεκτικότητας, ενός ή περισσότερων συστατικών,
- ο κατασκευαστής μεταβάλλει τη σύνθεση, αντικαθιστώντας ένα ή περισσότερα επικίνδυνα ή μη συστατικά κατά την έννοια των ορισμών της παρούσας οδηγίας.

#### Άρθρο 4

1. Τα κράτη μέλη ορίζουν την αρχή ή τις αρχές που θα αναλάβουν την παραλαβή και την εξέταση των πληροφοριών, που προβλέπονται στο άρθρο 3 παράγραφος 3 στοιχείο β) και ιδίως του συνόλου των στοιχείων που οδήγησαν στον καθορισμό των ειδικών παραμέτρων, οι οποίες χαρακτηρίζουν καθεμιά από τις επικίνδυνες για την υγεία ιδιότητες του κάθε συστατικού που περιέχεται στο παρασκεύασμα καθώς και των προτεινόμενων τιμών.

2. Προκειμένου να συμπληρωθεί το παράρτημα I της οδηγίας 67/548/ΕΟΚ, σύμφωνα με τη διαδικασία που καθορίζεται στο άρθρο 21, τα κράτη μέλη διαβιβάζουν στην Επιτροπή, μετά από αίτησή της, τις πληροφορίες που προβλέπονται από το άρθρο 3 παράγραφος 3 στοιχείο β) και που βρίσκονται στη διάθεσή τους.

#### Άρθρο 5

Η ταξινόμηση των επικίνδυνων παρασκευασμάτων συναρτήσει του βαθμού και της ειδικής φύσης των κινδύνων που παρουσιάζουν, στηρίζεται στους ορισμούς του άρθρου 2. Η ταξινόμηση πραγματοποιείται συναρτήσει του υψηλότερου βαθμού κινδύνου, σύμφωνα με το άρθρο 8 παράγραφος 9.

#### Άρθρο 6

Τα κράτη μέλη λαμβάνουν όλα τα αναγκαία μέτρα, ώστε τα επικίνδυνα παρασκευάσματα, που αναφέρονται στο άρθρο 2, να μπορούν να διατίθενται στην αγορά, μόνο αν ανταποκρίνονται στις διατάξεις της παρούσας οδηγίας.

#### Άρθρο 7

1. Τα κράτη μέλη λαμβάνουν όλα τα αναγκαία μέτρα ώστε:

- τα επικίνδυνα παρασκευάσματα να μπορούν να διατίθενται στην αγορά, μόνο αν οι συσκευασίες τους ανταποκρίνονται στις απαιτήσεις του άρθρου 15 παράγραφος 1 της οδηγίας 67/548/ΕΟΚ, όσον αφορά τη στερεότητα, τη στεγανότητα και το σύστημα κλεισίματος,
- οι περιέκτες των επικίνδυνων παρασκευασμάτων, που προσφέρονται ή πωλούνται στο ευρύ κοινό, να μην μπο-

ρούν να έχουν σχήμα ή/και γραφική διακόσμηση που να προσελκύει ή να ενθαρρύνει την ενεργό περιέργεια των παιδιών, ούτε εμφάνιση που να θυμίζει συσκευασίες χρησιμοποιούμενες συνήθως για τρόφιμα.

2. Τα κράτη μέλη λαμβάνουν όλα τα αναγκαία μέτρα, ώστε οι περιέκτες ορισμένων κατηγοριών επικίνδυνων παρασκευασμάτων που πωλούνται λιανικά στο ευρύ κοινό και καθορίζονται σύμφωνα με τη διαδικασία που περιγράφεται στην παράγραφο 3:

α) να είναι κλεισμένοι εξαρχής με σφραγίδα, κατά τρόπο ώστε η σφραγίδα αυτή να καταστρέφεται ανεπανόρθωτα όταν ανοιχτεί ο περιέκτης για πρώτη φορά:

β) να κλείνουν με σύστημα ασφαλείας για τα παιδιά:

γ) να φέρουν ανάγλυφη προειδοποίηση κινδύνου.

3. Τα επικίνδυνα παρασκευάσματα των οποίων οι συσκευασίες πρέπει να φέρουν τις διατάξεις που αναφέρονται στην παράγραφο 2 στοιχεία β) και γ), καθορίζονται σύμφωνα με τη διαδικασία του άρθρου 21 της οδηγίας 67/548/ΕΟΚ.

Οι τεχνικές προδιαγραφές για τις διατάξεις αυτές αναγράφονται στο παράρτημα IX της οδηγίας 67/548/ΕΟΚ μέρος Α και Β.

#### Άρθρο 8

1. Τα κράτη μέλη λαμβάνουν όλα τα αναγκαία μέτρα ώστε τα επικίνδυνα παρασκευάσματα να μπορούν να διατίθενται στην αγορά μόνο αν οι συσκευασίες τους πληρούν, όσον αφορά την επισήμανση, τους όρους που προβλέπονται στις παραγράφους 2 έως 10.

2. Κάθε συσκευασία πρέπει να φέρει κατά τρόπο ευανάγνωστο και ανεξίτηλο τις ακόλουθες ενδείξεις:

α) την εμπορική ή χαρακτηριστική ονομασία του παρασκευάσματος:

β) τη χημική ονομασία της ή των λιαν τοξικών, τοξικών, επιβλαβών, διαβρωτικών ή ερεθιστικών ουσιών ως εξής:

— ουσίες με ειδικές επενέργειες στην υγεία, οποιαδήποτε και αν είναι η κατάταξή τους:

τη χημική ονομασία της ή των ουσιών με ένδειξη της επί τοις εκατό συγκέντρωσής της(τους), που καθιστά αναγκαία τη μνεία των τυποποιημένων φράσεων R 45, R 46, R 47 πάνω στην ετικέτα του παρασκευάσματος, σύμφωνα με το άρθρο 3 παράγραφος 2 στοιχεία ζ), η), και θ),

## — λίαν τοξικές ή τοξικές συσείες:

τη χημική ονομασία της ή των ουσιών που περιέχονται σε ποσοστό μεγαλύτερο του 0,1 %, με ένδειξη της επί τοις εκατό συγκέντρωσης ή της περιοχής των συγκεντρώσεων σύμφωνα με την ακόλουθη κατανομή:

|                   |
|-------------------|
| συγκ. ≤ 1 %       |
| 1 < συγκ. ≤ 5 %   |
| 5 < συγκ. ≤ 20 %  |
| 20 < συγκ. ≤ 50 % |
| συγκ. > 50 %      |

η μνεία της ονομασίας της ή των ουσιών και η ένδειξη του ποσοστού, δεν είναι ωστόσο αναγκαίες αν το παρασκεύασμα δεν κατατάσσεται ως λίαν τοξικό, τοξικό ή επιβλαβές,

## — επιβλαβείς ουσίες:

την ονομασία της ή των ουσιών που περιέχονται όταν:

— η συγκέντρωση της καθεμιάς είναι μεγαλύτερη εκείνης που έχει καθοριστεί, είτε για τις μη θανατηφόρες οξείες επενέργειές τους μετά από μία μόνο έκθεση σ' αυτές, είτε για τις σοβαρές επενέργειές τους μετά από επανειλημμένη ή παρατεταμένη έκθεση,

— αν δεν έχουν τις επενέργειες που περιγράφονται ανωτέρω η συγκέντρωση της καθεμιάς υπερβαίνει το 10 %,

## — διαβρωτικές ουσίες:

την ονομασία της ή των ουσιών που περιέχονται όταν:

— για τις ουσίες που αναγράφονται στο παράρτημα I της οδηγίας 67/548/ΕΟΚ, η συγκέντρωση της καθεμιάς υπερβαίνει το όριο που καθορίζεται στο προαναφερόμενο παράρτημα,

— για τις ουσίες που δεν αναγράφονται στο παράρτημα I της οδηγίας 67/548/ΕΟΚ η συγκέντρωση της καθεμιάς υπερβαίνει το 10 %,

τη μνεία «όξινος χαρακτήρας», «αλκαλικός χαρακτήρας» ανάλογα με την περίπτωση, όταν η συγκέντρωση της καθεμιάς από τις διαβρωτικές ουσίες είναι μικρότερη από όριο διάβρωσης που έχει καθοριστεί γι' αυτές, αλλά αν θεωρηθούν σαν σύνολο, δικαιολογούν ταξινόμηση ως διαβρωτικές. Η διάταξη αυτή ισχύει για όλες τις διαβρωτικές ουσίες, είτε αναγράφονται, είτε δεν αναγράφονται στο παράρτημα I της οδηγίας 67/548/ΕΟΚ,

## — ερεθιστικές ουσίες:

τη χημική ονομασία της ή των ουσιών όταν η συγκέντρωση της καθεμιάς είναι μεγαλύτερη από το όριο ερεθισμού που καθορίζεται στο παράρτημα I της οδηγίας 67/548/ΕΟΚ.

Η μνεία της χημικής ονομασίας αυτής της ουσίας ή των ουσιών αυτών, απαιτείται όταν το παρασκεύασμα είναι ταξινομημένο μόνο ως ερεθιστικό,

## — ουσίες που μπορούν να προκαλέσουν ευαισθητοποίηση:

τη χημική ονομασία αυτής της ουσίας ή των ουσιών αυτών ή την προβλεπόμενη μνεία σύμφωνα με το παράρτημα II σημείο 3 της παρούσας οδηγίας.

Η μνεία της χημικής ονομασίας της ή των ουσιών δεν είναι αναγκαία, όταν το παρασκεύασμα είναι ταξινομημένο μόνο ως εξόχως εύφλεκτο, λίαν εύφλεκτο, εύφλεκτο, οξειδωτικό ή εκρηκτικό.

Η χημική ονομασία πρέπει να αναγράφεται υπό τη μορφή μιας των ονομασιών, που περιλαμβάνονται στο παράρτημα I της οδηγίας 67/548/ΕΟΚ ή των διεθνώς αναγνωρισμένων ονομασιών εάν η ουσία δεν περιλαμβάνεται ακόμη στο παράρτημα·

γ) Τα ονόματα και τις διευθύνσεις του υπεύθυνου για τη διάθεση στην αγορά, ο οποίος είναι εγκατεστημένος στην Κοινότητα, είτε αυτός είναι ο κατασκευαστής, ο εισαγωγέας ή ο διανομέας·

δ) τα σύμβολα, στο μέτρο που προβλέπονται από την παρούσα οδηγία και ενδείξεις των κινδύνων που παρουσιάζει το παρασκεύασμα, σύμφωνα με το άρθρο 16 παράγραφος 2 στοιχείο γ) της οδηγίας 67/548/ΕΟΚ σε συνδυασμό με το παράρτημα II αυτής και, για τα παρασκευάσματα που παρουσιάζονται υπό μορφή αεροζόλ, σύμφωνα με τα σημεία 1.8 και 2.2 στοιχείο γ) του παραρτήματος της οδηγίας 75/324/ΕΟΚ, όσον αφορά τον κίνδυνο αναφλεξιμότητας·

ε) την ή τις τυποποιημένες φράσεις για τους ιδιαίτερους κινδύνους που συνεπάγεται η χρήση του παρασκευάσματος (φράσεις R)·

ς) την ή τις τυποποιημένες φράσεις που αφορούν τις οδηγίες προφύλαξης για τη χρήση του παρασκευάσματος (φράσεις S)·

η) την ονομαστική ποσότητα (ονομαστική μάζα ή ονομαστικός όγκος) του περιεχομένου των παρασκευασμάτων, που πωλούνται στο ευρύ κοινό.

3. Οι ενδείξεις που αφορούν τους ιδιαίτερους κινδύνους (φράσεις R), πρέπει να συμφωνούν με τις ενδείξεις που περιλαμβάνονται στο παράρτημα III της οδηγίας 67/548/ΕΟΚ και πρέπει να παρέχονται από τον κατασκευαστή ή από οποιοδήποτε άλλο πρόσωπο, το οποίο διαθέτει στην αγορά το εν λόγω παρασκεύασμα.

Δεν είναι αναγκαίο να αναφέρονται περισσότερες από τέσσερις τυποποιημένες φράσεις για την περιγραφή των κινδύνων. Προς το σκοπό αυτό οι συνδυασμένες φράσεις που αναγράφονται στο παράρτημα II, θεωρούνται σαν μια μόνο φράση η καθεμία. Ωστόσο, όταν το παρασκεύασμα ανήκει ταυτόχρονα σε περισσότερες από μία κατηγορίες κινδύνων, οι τυποποιημένες αυτές φράσεις πρέπει να καλύπτουν το σύνολο των κυριότερων κινδύνων που παρουσιάζει το παρασκεύασμα.

Οι τυποποιημένες φράσεις «εξόχως εύφλεκτο» ή «λίαν εύφλεκτο», δεν είναι αναγκαίο να αναφέρονται όταν επαναλαμβάνονται μία ένδειξη κινδύνου χρησιμοποιούμενη κατ' εφαρμογή της παραγράφου 2.

4. Οι ενδείξεις που αφορούν τις οδηγίες προφύλαξης (φράση S), πρέπει να συμφωνούν με τις ενδείξεις που περιλαμβάνονται στο παράρτημα IV της οδηγίας 67/548/ΕΟΚ και πρέπει να παρέχονται από τον κατασκευαστή ή οποιοδήποτε άλλο πρόσωπο που διαθέτει το εν λόγω παρασκεύασμα στην αγορά.

Δεν είναι αναγκαίο να αναφέρονται περισσότερες από τέσσερις τυποποιημένες φράσεις S, για τη διατύπωση των σημαντικότερων οδηγιών προφύλαξης. Για το σκοπό αυτό, οι συνδυασμένες φράσεις που αναγράφονται στο παράρτημα IV, θεωρούνται σαν μία μόνο φράση η καθεμία.

5. Η συσκευασία συνοδεύεται από οδηγίες προφύλαξης που αφορούν τη χρήση του παρασκευάσματος στην περίπτωση που είναι πρακτικά αδύνατο να αναγραφούν στην ετικέτα ή στην ίδια τη συσκευασία.

6. Για τα οξειδωτικά, λίαν εύφλεκτα και εύφλεκτα παρασκευάσματα δεν είναι αναγκαίο να αναφέρονται οι ιδιαίτεροι κίνδυνοι και οι οδηγίες προφύλαξης, αν το περιεχόμενο της συσκευασίας δεν υπερβαίνει τα 125 χιλιοστόλιτρα. Το ίδιο ισχύει και για τα ερεθιστικά παρασκευάσματα, εκτός αν περιέχουν ουσίες που μπορούν να προκαλέσουν ευαισθητοποίηση. Στην περίπτωση αυτή εφαρμόζεται το σημείο 3 του παραρτήματος II.

7. Οι ιδιαίτερες διατάξεις που ισχύουν για ορισμένα παρασκευάσματα περιέχονται στο παράρτημα II.

8. Το άρθρο 3 παράγραφος 3 στοιχείο α) εφαρμόζεται *mutatis mutandis* και στην επισήμανση.

9. Όταν πρέπει να αποδοθούν σ' ένα παρασκεύασμα περισσότερα από ένα σύμβολα κινδύνου:

— η υποχρέωση αναγραφής του συμβόλου T καθιστά προαιρετική την αναγραφή των συμβόλων C και X,

— η υποχρέωση αναγραφής του συμβόλου C καθιστά προαιρετική την αναγραφή του συμβόλου X,

— η υποχρέωση αναγραφής του συμβόλου E καθιστά προαιρετική την αναγραφή των συμβόλων F και O.

10. Αν ένα παρασκεύασμα κατατάσσεται ταυτόχρονα ως επιβλαβές και ερεθιστικό, πρέπει να φέρει επισήμανση ως επιβλαβές και ο διπλός του χαρακτήρας του επιβλαβούς και ερεθιστικού πρέπει να αναφέρεται με τις ενδεδειγμένες φράσεις R, οι οποίες επιλέγονται σύμφωνα με την παράγραφο 3.

### Άρθρο 9

1. Όταν οι ενδείξεις που επιβάλλονται από το άρθρο 8 βρίσκονται πάνω στην ετικέτα, αυτή πρέπει να επικολλάται σταθερά σε μία ή περισσότερες πλευρές της συσκευασίας, κατά τρόπο ώστε οι ενδείξεις αυτές να μπορούν να διαβάζονται οριζόντια, όταν η συσκευασία είναι τοποθετημένη κανονικά.

Οι διαστάσεις της ετικέτας πρέπει να είναι ως εξής:

Χωρητικότητα της συσκευασίας — Διαστάσεις (σε) εφόσον είναι δυνατό:

— μικρότερη ή ίση με 3 λίτρα,  
τουλάχιστον 52 × 74,

— μεγαλύτερη από 3 λίτρα και μικρότερη από ή ίση με 50 λίτρα,  
τουλάχιστον 74 × 105,

— μεγαλύτερη από 50 λίτρα και μικρότερη από ή ίση με 500 λίτρα,  
τουλάχιστον 105 × 148,

— μεγαλύτερη από 500 λίτρα,  
τουλάχιστον 148 × 210.

Κάθε σύμβολο πρέπει να καταλαμβάνει τουλάχιστον το ένα δέκατο της επιφάνειας της ετικέτας, χωρίς ωστόσο να είναι μικρότερο του ενός τετραγωνικού εκατοστού. Η ετικέτα πρέπει να προσκολλάται καθόλη την επιφάνεια της, πάνω στην συσκευασία που περιέχει απευθείας το παρασκεύασμα.

Οι ετικέτες με τις διαστάσεις αυτές προορίζονται αποκλειστικά για τις πληροφορίες, που απαιτούνται από την παρούσα οδηγία και ενδεχομένως για συμπληρωματικές ενδείξεις υγιεινής ή ασφάλειας.

2. Δεν απαιτείται ετικέτα όταν η συσκευασία αυτή καθεαυτή φέρει με εμφανή τρόπο τις ενδείξεις που απαιτούνται σύμφωνα με τα προβλεπόμενα στην παράγραφο 1.

3. Το χρώμα και η εμφάνιση της ετικέτας και στην περίπτωση της παραγράφου 2, της συσκευασίας, πρέπει να είναι τέτοια, ώστε το σύμβολο του κινδύνου και η βάση (ο φόντος) του να διακρίνονται καθαρά.

4. Τα κράτη μέλη μπορούν να εξαρτήσουν τη διάθεση των επικίνδυνων παρασκευασμάτων στην αγορά, στην επικράτειά τους, από τη χρήση της ή των επισήμων γλωσσών για την επισήμανση.

5. Οι απαιτήσεις της παρούσας οδηγίας ως προς την επισήμανση θεωρείται ότι πληρούνται:

α) στην περίπτωση εξωτερικής συσκευασίας που περιέχει μία ή περισσότερες εσωτερικές συσκευασίες, αν η εξωτερική συσκευασία φέρει επισήμανση, σύμφωνα με τους διεθνείς κανονισμούς μεταφοράς επικίνδυνων ουσιών, και η εσωτερική συσκευασία ή συσκευασίες φέρουν επισήμανση, σύμφωνα με την παρούσα οδηγία.



6) στην περίπτωση μιας και μόνης συσκευασίας, αν η τελευταία αυτή φέρει επισήμανση σύμφωνη με τους διεθνείς κανονισμούς μεταφοράς επικίνδυνων ουσιών καθώς και με το άρθρο 8 παράγραφος 2 στοιχεία α), β), γ), ε) και ζ).

Για τα επικίνδυνα παράσκευάσματα, που δεν εξέρχονται από την επικράτεια κράτους μέλους, μπορεί να επιτραπεί επισήμανση σύμφωνη με τους εθνικούς κανονισμούς αντί επισήμανσης, σύμφωνα με τους διεθνείς κανονισμούς μεταφοράς επικίνδυνων ουσιών.

#### Άρθρο 10

1. Τα κράτη μέλη μπορούν να επιτρέψουν:

α) στην περίπτωση συσκευασιών περιορισμένων διαστάσεων ή κατά οιοδήποτε άλλο τρόπο μη προσφερομένων για επισήμανση, σύμφωνα με το άρθρο 9 παράγραφοι 1 και 2, η επισήμανση που επιβάλλεται από το άρθρο 8, να μπορεί να γίνεται με άλλο πρόσφορο τρόπο,

β) κατά παρέκκλιση των άρθρων 7 και 8 οι συσκευασίες των επικίνδυνων παρασκευασμάτων που δεν είναι ούτε εκρηκτικά ούτε λίαν τοξικά, ούτε τοξικά, να μπορούν να μην επισημαίνονται ή να επισημαίνονται κατ' άλλο τρόπο, αν περιέχουν ποσότητες τόσο περιορισμένες ώστε να μην δικαιολογείται φόβος ύπαρξης κινδύνου για τα πρόσωπα που χειρίζονται τις ουσίες αυτές, όπως και για τρίτους.

2. Αν κράτος μέλος κάνει χρήση των δυνατοτήτων που προβλέπονται στην παράγραφο 1, ενημερώνει σχετικά την Επιτροπή αμέσως.

#### Άρθρο 11

Για τα επικίνδυνα παρασκευάσματα που πωλούνται λιανικά στο ευρύ κοινό, τα κράτη μέλη μπορούν να απαιτήσουν σε περίπτωση διαταραχών και προς όφελος μιας ταχείας και κατάλληλης ιατρικής θεραπευτικής αγωγής, να τεθούν πρόσφορες και επαρκείς πληροφορίες σχετικές με τις ουσίες που περιέχονται στα παρασκευάσματα, στη διάθεση οργανισμού οριζόμενου ειδικά προς τον σκοπό αυτό, ο οποίος θα μεριμνά ώστε οι πληροφορίες να χρησιμοποιούνται μόνο για τις ανάγκες θεραπευτικής αγωγής.

#### Άρθρο 12

Τα κράτη μέλη δεν μπορούν να απαγορεύσουν, να περιορίσουν ή να παρεμποδίσουν, για λόγους ταξινόμησης, συσκευασίας ή επισήμανσης, κατά την έννοια της παρούσας οδηγίας, τη διάθεση στην αγορά των επικίνδυνων παρασκευασμάτων εφόσον αυτά ανταποκρίνονται στις διατάξεις της παρούσας οδηγίας.

#### Άρθρο 13

1. Αν ένα κράτος μέλος διαπιστώσει βάσει εμπειριστικών αποδείξεων ότι ένα παρασκεύασμα, παρόλο που ανταποκρίνεται στις διατάξεις της παρούσας οδηγίας,

παρουσιάζει κίνδυνο για τον άνθρωπο ή το περιβάλλον λόγω της ταξινόμησης, συσκευασίας ή της επισήμανσής του, μπορεί προσωρινά να απαγορεύσει ή να υποβάλει σε ειδικούς όρους τη διάθεση στην αγορά του επικίνδυνου αυτού παρασκευάσματος στην επικράτεια του. Ενημερώνει σχετικά την Επιτροπή και τα άλλα κράτη μέλη, αμέσως εκθέτοντας επακριβώς τους λόγους που δικαιολογούν την απόφασή του.

2. Η Επιτροπή προβαίνει το ταχύτερο δυνατό, σε διαβουλεύσεις με τα ενδιαφερόμενα κράτη μέλη και στη συνέχεια, χωρίς καθυστέρηση, διατυπώνει σχετική γνώμη και λαμβάνει τα κατάλληλα μέτρα.

3. Αν η Επιτροπή πιστεύει ότι είναι αναγκαίο να γίνουν τεχνικές προσαρμογές της παρούσας οδηγίας, οι προσαρμογές αυτές θεσπίζονται σύμφωνα με τη διαδικασία που προβλέπεται στο άρθρο 21 της οδηγίας 67/548/ΕΟΚ. Στην περίπτωση αυτή, το κράτος μέλος που έχει λάβει μέτρα προστασίας μπορεί να τα διατηρήσει έως ότου τεθούν σε ισχύ οι προσαρμογές αυτές.

#### Άρθρο 14

Οι τροποποιήσεις που είναι αναγκαίες για την προσαρμογή των παραρτημάτων στην τεχνική πρόοδο, θεσπίζονται σύμφωνα με τη διαδικασία του άρθρου 21 της οδηγίας 67/548/ΕΟΚ.

#### Άρθρο 15

1. Τα κράτη μέλη θέτουν σε ισχύ τις νομοθετικές, κανονιστικές και διοικητικές διατάξεις που είναι αναγκαίες για να συμμορφωθούν με την παρούσα οδηγία, το αργότερο στις 31 Δεκεμβρίου 1986. Ενημερώνουν σχετικά την Επιτροπή αμέσως.

2. Τα κράτη μέλη ανακοινώνουν στην Επιτροπή, το αργότερο στις 30 Ιουνίου 1987, το κείμενο των ουσιαστών διατάξεων εσωτερικού δικαίου τις οποίες θεσπίζουν στον τομέα που διέπεται από την παρούσα οδηγία.

3. (Την ημέρα της έναρξης της εφαρμογής της παρούσας οδηγίας) οι οδηγίες 73/177/ΕΟΚ (διαλύτες), 77/728/ΕΟΚ (χρώματα, βερνίκια και συναφή προϊόντα) και 78/631/ΕΟΚ (γεωργικά φάρμακα), καταργούνται ωστόσο, τα παρασκευάσματα των οποίων η ταξινόμηση, η συσκευασία και η επισήμανση ανταποκρίνονται στις διατάξεις των ανωτέρω οδηγιών μπορούν να διατίθενται ακόμη στην αγορά μέχρι τις . . . . το αργότερο (1 έτος μετά την έναρξη της εφαρμογής).

#### Άρθρο 16

Η παρούσα οδηγία απευθύνεται στα κράτη μέλη.

*ΠΑΡΑΡΤΗΜΑ Ι*

**Μέθοδοι προσδιορισμού των παραμέτρων, που χαρακτηρίζουν τους κινδύνους τους οποίους παρουσιάζει για την υγεία, μια ουσία που χρησιμοποιείται ως συστατικό ενός παρασκευάσματος**

**Εισαγωγή**

Το άρθρο 1 παράγραφος 2 ορίζει ότι η οδηγία εφαρμόζεται στα παρασκευάσματα, τα οποία περιέχουν μία ή περισσότερες επικίνδυνες ουσίες που περιλαμβάνονται ή όχι στο παράρτημα Ι της οδηγίας 67/548/ΕΟΚ.

Για τις επικίνδυνες ουσίες που περιλαμβάνονται ήδη στο ανωτέρω παράρτημα, οι παράμετροι που πρέπει να ληφθούν υπόψη για την αξιολόγηση των κινδύνων για την υγεία σύμφωνα με το άρθρο 3, περιλαμβάνονται επίσης.

Για τις επικίνδυνες ουσίες που δεν περιλαμβάνονται ακόμη στο παράρτημα Ι της οδηγίας 67/548/ΕΟΚ, οι παράμετροι για τον χαρακτηρισμό των ουσιών αυτών προσδιορίζονται σύμφωνα με την ακόλουθη μέθοδο.

**1. Γενικά κριτήρια**

Οι κίνδυνοι τους οποίους περικλείει για την υγεία ένα παρασκεύασμα, εφόσον αποκλεισθούν, ενδεχόμενα φαινόμενα συνεργείας ή ανταγωνισμού, είναι συνάρτηση των κινδύνων που ενέχει καθένα από τα συστατικά, καθώς και της συγκέντρωσης στο παρασκεύασμα.

Πρέπει συνεπώς να πραγματοποιηθεί μία συστηματική αξιολόγηση όλων των επικίνδυνων για την υγεία επενεργειών, που μπορεί να έχει μια ουσία. Για το σκοπό αυτό, οι επικίνδυνες για την υγεία επενέργειες υποδιαιρούνται σε:

συστηματικές επενέργειες οι οποίες περιλαμβάνουν:

- τις θανατηφόρες οξείες επενέργειες,
- τις μη θανατηφόρες και μη αναστρέψιμες επενέργειες μετά από μία μόνο έκθεση,
- τις σοβαρές επενέργειες μετά από επανειλημμένη ή παρατεταμένη έκθεση.

Τοπικές επενέργειες που περιλαμβάνουν:

- τις διαβρωτικές επενέργειες,
- τις ερεθιστικές επενέργειες,
- τις ευαισθητοποιούς επενέργειες.

Ειδικές επενέργειες στην υγεία που περιλαμβάνουν:

- την καρκινογένεση,
- την μεταλαξιογένεση,
- την τερατογένεση.

Η συστηματική αξιολόγηση όλων των επικίνδυνων για την υγεία επενεργειών, εκφράζεται μέσω ενός δείκτη κινδύνου, ενός ορίου συγκέντρωσης ή ενός συνδυασμού των δύο.

**2. Αξιολόγηση των συστηματικών επενεργειών****2.1. Αξιολόγηση των θανατηφόρων οξείων επενεργειών (DL<sub>50</sub>/CL<sub>50</sub>)**

Οι επενέργειες αυτές χαρακτηρίζονται από ένα δείκτη κινδύνου. Ο δείκτης κινδύνου προσδιορίζεται μετά από εξέταση των αποτελεσμάτων των δοκιμών οξείας τοξικότητας για κάθε οδό έκθεσης, σύμφωνα με την ακόλουθη τεχνική:

Για κάθε διάστημα δόσης/συγκέντρωσης (τιμή DL<sub>50</sub> εκφραζόμενη σε mg/kg ή CL<sub>50</sub> σε mg/l 4h), αντιστοιχεί ένας δείκτης θανατηφόρου οξείας τοξικότητας, ο οποίος είναι χαρακτηριστικός για κάθε οδό έκθεσης.

Οι δείκτες αυτοί αναγράφονται στον πίνακα Ι.

ΠΙΝΑΚΑΣ 1

| Διαστήματα δόσης/συγκέντρωσης για κάθε οδό έκθεσης και αντίστοιχοι δείκτες |  |                    |   |                    |   |                    |       |
|--|--|--------------------|---|--------------------|---|--------------------|-------|
| Κατηγορίες και υποδιαίρεσεις   | από του στόματος<br>DL <sub>50</sub> (mg/kg) | I <sub>i orl</sub> | δια του<br>δέρματος<br>DL <sub>50</sub> (mg/kg) | I <sub>i skn</sub> | Δι' εισπνοής<br>CL <sub>50</sub> (mg/l,4 h) | I <sub>i iht</sub> |       |
| λίαν τοξική  | 1  | ≤ 1                | 3 500   | ≤ 2                | 1 700                                       | ≤ 0,02             | 1 700 |
|  | 2  | > 1, ≤ 3           | 1 100   | > 2, ≤ 6           | 600   | > 0,02, ≤ 0,06     | 600   |
|  | 3  | > 3, ≤ 9           | 400   | > 6, ≤ 18          | 200   | > 0,06, ≤ 0,18     | 200   |
|  | 4  | > 9, ≤ 25          | 130   | > 18, ≤ 50         | 70  | > 0,18, ≤ 0,5      | 70    |
| τοξική   | 1  | > 25, ≤ 40         | 60  | > 50, ≤ 80         | 30  | > 0,5, ≤ 0,7       | 30    |
|  | 2  | > 40, ≤ 70         | 35  | > 80, ≤ 140        | 20  | > 0,7, ≤ 1,0       | 20    |
|  | 3  | > 70, ≤ 120        | 20  | > 140, ≤ 230       | 10  | > 1,0, ≤ 1,4       | 17    |
|  | 4  | > 120, ≤ 200       | 12  | > 230, ≤ 400       | 6   | > 1,4, ≤ 2         | 12    |
| επιβλαβής  | 1  | > 200, ≤ 350       | 7   | > 400, ≤ 600       | 4   | > 2, ≤ 3,5         | 7     |
|  | 2  | > 350, ≤ 600       | 4   | > 600, ≤ 900       | 3   | > 3,5, ≤ 6         | 4     |
|  | 3  | > 600, ≤ 1 100     | 2,5   | > 900, ≤ 1 300     | 2,5   | > 6, ≤ 11          | 2,5   |
|  | 4  | > 1 100, ≤ 2 000   | 1,5   | > 1 300, ≤ 2 000   | 1,5   | > 11, ≤ 20         | 1,5   |

## 2.2. Αξιολόγηση των μη θανατηφόρων μη αναστρέψιμων επενεργειών μετά από μία μόνο έκθεση.

Πραγματοποιείται με τη βοήθεια ορίου συγκέντρωσης.

Για τις ουσίες που έχουν τέτοιες επενέργειες, το όριο συγκέντρωσης της καθεμιάς από το οποίο διέπεται ενδεχομένως η ταξινόμηση του παρασκευάσματος, καθορίζεται ως εξής:

— για τις ουσίες που ταξινομούνται ως λίαν τοξικές βάσει των επενεργειών αυτών:

≥ 0,2 %, < 1 %: επιβλαβής τουλάχιστον,  
 ≥ 1 %, < 10 %: τοξική τουλάχιστον,  
 ≥ 10 %: λίαν τοξική,

— για τις ουσίες που ταξινομούνται ως τοξικές βάσει των επενεργειών αυτών:

≥ 1 %, < 10 %: επιβλαβής τουλάχιστον,  
 ≥ 10 %: τοξική τουλάχιστον,

— για τις ουσίες που ταξινομούνται ως επιβλαβείς βάσει των επενεργειών αυτών:

≥ 10 %: επιβλαβής τουλάχιστον.

## 2.3. Αξιολόγηση των σοβαρών επενεργειών μετά από επανειλημμένη ή παρατεταμένη έκθεση.

Πραγματοποιείται με τη βοήθεια ορίου συγκέντρωσης.

Για τις ουσίες που έχουν τέτοιες επενέργειες, το όριο συγκέντρωσης της καθεμιάς, από το οποίο διέπεται η ταξινόμηση του παρασκευάσματος, καθορίζεται ως εξής:

— για τις ουσίες που ταξινομούνται ως τοξικές βάσει των επενεργειών αυτών:

≥ 1 %, < 10 %: επιβλαβής τουλάχιστον,  
 ≥ 10 %: τοξική τουλάχιστον,

— για τις ουσίες που ταξινομούνται ως επιβλαβείς βάσει των επενεργειών αυτών:

≥ 10 %: επιβλαβής τουλάχιστον.

## 3. Αξιολόγηση των τοπικών επενεργειών

Για τις ουσίες που έχουν τέτοιες επενέργειες, αλλά δεν περιλαμβάνονται ακόμη στο παράρτημα 1 της οδηγίας 67/548/ΕΟΚ, τα επόμενα όρια συγκέντρωσης πρέπει να λαμβάνονται υπόψη κατά την ταξινόμηση του παρασκευάσματος:

### 3.1. Διαβρωτικές επενέργειες

Για τις ουσίες που έχουν τέτοιες επενέργειες, το όριο συγκέντρωσης της καθεμιάς από το οποίο διέπεται η ταξινόμηση του παρασκευάσματος, καθορίζεται ως εξής:

> 10 %: διαβρωτική,  
 5 - 10 %: ερεθιστική.

### 3.2. Ερεθιστικές επενέργειες

Για τις ουσίες που έχουν τέτοιες επενέργειες, το όριο συγκέντρωσης της καθεμιάς, από το οποίο διέπεται η ταξινόμηση του παρασκευάσματος, καθορίζεται ως εξής

- > 5 %: ερεθιστική για το δέρμα,
- > 2 %: ερεθιστική για τα μάτια.

### 3.3. Ευαισθητοποιεί επενέργειες

Για τις ουσίες που έχουν τέτοιες επενέργειες, το όριο συγκέντρωσης της καθεμιάς, από το οποίο διέπεται, ενδεχομένως, η ταξινόμηση του παρασκευάσματος καθορίζεται ως εξής:

- για τις ουσίες που προκαλούν ευαισθητοποίηση κατόπιν εισπνοής:
  - ≥ 1 %: επιδραστή τουλάχιστον.
- για τις ουσίες που προκαλούν ευαισθητοποίηση κατόπιν επαφής με το δέρμα:
  - ≥ 2 %: ερεθιστική τουλάχιστον.

### Παρατήρηση

Ορισμένες ουσίες ενδέχεται να προκαλούν ευαισθητοποίηση, ταυτόχρονα και από τις δύο εξεταζόμενες οδούς δηλαδή και όταν έρχονται σε επαφή με το δέρμα και δι' εισπνοής. Στην περίπτωση αυτή το όριο συγκέντρωσης που ισχύει για αυτές τις ουσίες, είναι η συγκέντρωση στην οποία εμφανίζεται η πρώτη ευαισθητοποιός επένεργεια. Το παρασκεύασμα που περιέχει μία τέτοια ουσία σε συγκέντρωση μεγαλύτερη του 1 %, ταξινομείται ως επιδραστή εκτός αν λόγω άλλων επενεργειών απαιτείται αυστηρότερη ταξινόμηση.

### 4. Αξιολόγηση των ειδικών επενεργειών στην υγεία

Σύμφωνα με την οδηγία 83/467/ΕΟΚ οι ουσίες που παρουσιάζουν τέτοιες ιδιότητες και δεν περιλαμβάνονται ακόμη στο παράρτημα I της οδηγίας 67/548/ΕΟΚ, πρέπει να ταξινομούνται προσωρινά τουλάχιστον επιδραείς.

Για τις ουσίες που παρουσιάζουν τέτοιες ιδιότητες, χωρίς να προσδιορίζονται καλύτερα, το όριο συγκέντρωσης της καθεμιάς, από το οποίο διέπεται, ενδεχομένως, η ταξινόμηση του παρασκευάσματος, καθορίζεται ως εξής:

- ... %: επιδραστή τουλάχιστον

## ΠΑΡΑΡΤΗΜΑ II

### Ειδικές διατάξεις επισήμανσης ορισμένων παρασκευασμάτων

1. Η ετικέτα ή η συσκευασία των παρασκευασμάτων δεν πρέπει να περιέχει ενδείξεις όπως «μη τοξικό», «αβλαβές» ή οποιαδήποτε άλλη ανάλογη ένδειξη που τείνει να προβάλει τον μη επικίνδυνο χαρακτήρα του.
2. Παρασκευάσματα που ταξινομούνται ως λίαν τοξικά, τοξικά, διαβρωτικά και πωλούνται στο ευρύ κοινό.
  - 2.1. Στην ετικέτα της συσκευασίας που περιέχει τέτοια παρασκευάσματα, πρέπει να αναγράφονται υποχρεωτικά, εκτός από τις ειδικές οδηγίες προφύλαξης και τις οδηγίες προφύλαξης: S 1/S 2 και S 49.
  - 2.2. Η συσκευασία που περιέχει τέτοια παρασκευάσματα, πρέπει να συνοδεύεται στην περίπτωση που είναι πρακτικά αδύνατο να επικολλούνται πάνω σ' αυτή, από οδηγίες χρήσης ακριβείς και κατανοητές από όλους οι οποίες περιλαμβάνουν, εφόσον είναι αναγκαίο, πληροφορίες σχετικές με την καταστροφή της κενής συσκευασίας.
3. Παρασκευάσματα που περιέχουν μία ή περισσότερες ουσίες που ενδέχεται να προκαλέσουν ευαισθητοποίηση.

Η ετικέτα της συσκευασίας των παρασκευασμάτων που περιέχουν μια ή περισσότερες ουσίες που ενδέχεται να προκαλέσουν ευαισθητοποίηση, πρέπει να περιέχει:

  - α) την ονομασία της ουσίας ή των ουσιών αυτών καθώς και τις τυποποιημένες φράσεις (R 42, R 43, R 42/43) που δηλώνουν τους ειδικούς αυτούς κινδύνους όταν:
    - για τις ουσίες που αναγράφονται στο παράρτημα I της οδηγίας 67/548/ΕΟΚ, η συγκέντρωση της καθεμιάς υπερβαίνει τα όρια που καθορίζονται στο παράρτημα αυτό,

— για τις ουσίες που δεν αναγράφονται στο παράρτημα I της οδηγίας 67/548/ΕΟΚ, η συγκέντρωση της καθεμιάς υπερβαίνει το 1 %.

6) την ένδειξη «περιέχει ευαισθητοποιιό(ους) ουσία(ες)» όταν η συγκέντρωση της καθεμιάς είναι μικρότερη από τα όρια που αναφέρονται ανωτέρω.

#### 4. Παρασκευάσματα που περιέχουν μόλυβδο

##### 4.1. Χρώματα και θερνίκια:

Η ετικέτα της συσκευασίας των χρωμάτων και θερνικών που περιέχουν ποσότητα μολύβδου μεγαλύτερη από 0,5 % (εκφραζόμενη σε βάρος μετάλλου) του συνολικού βάρους του παρασκευάσματος πρέπει να περιέχει τις ακόλουθες ενδείξεις:

«περιέχει μόλυβδο. Να μη χρησιμοποιείται σε αντικείμενα που ενδέχεται να μασήσουν ή να πιπιλίσουν τα παιδιά».

Για τις συσκευασίες των οποίων το περιεχόμενο είναι ίσο με ή μικρότερο από 125 ml η ένδειξη μπορεί να είναι η ακόλουθη:

«Προσοχή. Περιέχει μόλυβδο».

#### 5. Παρασκευάσματα που περιέχουν κυανοακρυλικές ενώσεις

##### 5.1. Κόλλες

Η συσκευασία που περιέχει απευθείας κόλλες με δάση κυανοακρυλική ένωση πρέπει να φέρει τις ακόλουθες ενδείξεις:

«Κυανοακρυλική ένωση.

Κίνδυνος.

Κολλάει στην επιδερμίδα και στα μάτια σε λίγα δευτερόλεπτα.

Να φυλάσσεται μακριά από παιδιά».

Η συσκευασία πρέπει να συνοδεύεται από τις ενδεδειγμένες οδηγίες προφύλαξης.

#### 6. Παρασκευάσματα που περιέχουν ισοκυανικές ενώσεις

Η ετικέτα της συσκευασίας των παρασκευασμάτων που περιέχουν ισοκυανικές ενώσεις (μονομερείς, ολιγομερείς, προπολυμερείς ως έχουν ή σε μίγμα) πρέπει να περιέχει τις ακόλουθες ενδείξεις:

«Περιέχει ισοκυανικές ενώσεις,

δλέπε τις οδηγίες που δίνει ο κατασκευαστής».

#### 7. Παρασκευάσματα που περιέχουν εποξειδικές ενώσεις μέσου μοριακού βάρους $\leq 700$

Η ετικέτα της συσκευασίας των παρασκευασμάτων που περιέχουν εποξειδικές ενώσεις μέσου μοριακού βάρους  $\leq 700$ , πρέπει να περιέχει τις ακόλουθες ενδείξεις:

«περιέχει εποξειδικές ενώσεις,

δλέπε τις οδηγίες που δίνει ο κατασκευαστής».

#### 8. Παρασκευάσματα που προορίζονται για ψεκασμό

Η ετικέτα της συσκευασίας των παρασκευασμάτων που πρόκειται να χρησιμοποιηθούν δια ψεκασμού, πρέπει να περιέχει τις οδηγίες προφύλαξης S 23 και S 38 ή S 23 και S 51 ανάλογα με τα κριτήρια εφαρμογής που καθορίζονται από την οδηγία 83/467/ΕΟΚ.