

## II

(Muud kui seadusandlikud aktid)

## MÄÄRUSED

## KOMISJONI MÄÄRUS (EL) 2017/776,

4. mai 2017,

**millega muudetakse tehnika ja teaduse arenguga kohandamise eesmärgil Euroopa Parlamendi ja nõukogu määrust (EÜ) nr 1272/2008, mis käsitleb ainete ja segude klassifitseerimist, märgistamist ja pakendamist**

(EMPs kohaldatav tekst)

EUROOPA KOMISJON,

võttes arvesse Euroopa Liidu toimimise lepingut,

võttes arvesse Euroopa Parlamendi ja nõukogu 16. detsembri 2008. aasta määrust (EÜ) nr 1272/2008, mis käsitleb ainete ja segude klassifitseerimist, märgistamist ja pakendamist ning millega muudetakse direktiive 67/548/EMÜ ja 1999/45/EÜ ja tunnistatakse need kehtetuks ning muudetakse määrust (EÜ) nr 1907/2006, <sup>(1)</sup> eriti selle artikli 37 lõiget 5,

ning arvestades järgmist:

- (1) Määruse (EÜ) nr 1272/2008 VI lisa 3. osa tabelis 3.1 on esitatud ohtlike ainete ühtse klassifitseerimise ja märgistamise nimekiri, mis põhineb kõnealuse määruse I lisa 2.–5. osas sätestatud kriteeriumidel.
- (2) Euroopa Kemikaaliametile on määruse (EÜ) nr 1272/2008 artikli 37 kohaselt esitatud ettepanekuid uuendada või ajakohastada teatavate ainete ühtseid klassifikatsioone ja märgistusi või jätta need välja. Kõnealuste ettepanekute kohta Euroopa Kemikaaliameti riskihindamise komiteelt (RAC) saadud arvamuste ning asjaomaste isikute esitatud märkuste kohaselt on asjakohane kehtestada teatavate ainete ühtsed klassifikatsioonid ja märgistused või neid ajakohastada või jätta need välja.
- (3) Ägeda mürgisuse hinnanguid (*Acute Toxicity Estimates*, ATE) kasutatakse peamiselt inimese tervise seisukohast ägeda mürgisuse klassifikatsiooni omistamisel sellistele segudele, mis sisaldavad ägeda mürgisuse klassifikatsiooniga aineid. Ühtlustatud ATE-väärtuste lisamine määruse (EÜ) nr 1272/2008 VI lisas esitatud kirjetele hõlbustaks segude klassifitseerimise ühtlustamist ja täitevasutuste ülesannete täitmist. Vastavalt artiklile 37 ühtlustatud ATE-väärtused tuleks lisada kõnealuse määruse VI lisa 3. osa tabeli 3.1 eelviimasesse veergu. Artikli 38 lõike 1 punkti e kohaselt tuleks neid väärtusi nimetada ühtse klassifikatsiooni kohta esitatavates arvamustes ja tehtavates otsustes. Määruse (EÜ) nr 1272/2008 VI lisa 3. osa tabeli 3.1 veeru pealkirja ja VI lisa 1. osa punkti 1.1.2.3 tuleks vastavalt muuta.
- (4) Vastavust uutele ühtsetele klassifikatsioonidele ja uuele sättele ATE-väärtuste kohta määruse (EÜ) nr 1272/2008 VI lisa 1. osa punktis 1.1.2.3 ei ole otstarbekas nõuda kohe, sest tarnijatel tuleb võimaldada teatava ajavahemiku jooksul kohandada ainete ja segude märgistusi ja pakendeid uute klassifikatsioonidega ning müüa olemasolevaid varusid. Kõnealune ajavahemik on vajalik ka selleks, et tarnijad saaksid kohaneda muude juriidiliste kohustustega, mis tulenevad ainete uuest ühtsest klassifikatsioonist ning mis on sätestatud Euroopa Parlamendi ja nõukogu

<sup>(1)</sup> ETL L 353, 31.12.2008, lk 1.

määruse (EÜ) nr 1907/2006 <sup>(1)</sup> artikli 22 punktis f või artiklis 23, Euroopa Parlamendi ja nõukogu määruse (EL) nr 528/2012 <sup>(2)</sup> artiklis 50 või Euroopa Parlamendi ja nõukogu määruse (EÜ) nr 1107/2009 <sup>(3)</sup> artiklis 44, ning neid täita.

- (5) Määruse (EÜ) nr 1272/2008 VI lisa tabel 3.2, milles on esitatud ohtlike ainete ühtse klassifitseerimise ja märgistamise nimekiri, mis põhineb nõukogu direktiivis 67/548/EMÜ <sup>(4)</sup> sätestatud kriteeriumidel, jäetakse välja alates 1. juunist 2017. Järjepidevuse huvides tuleks viited tabelile 3.2 määruse (EÜ) nr 1272/2008 VI lisa 1. ja 3. osas jätta välja alates samast kuupäevast. Selguse huvides tuleks määruse (EÜ) nr 1272/2008 VI lisa tabel 3.1 nimetada tabeliks 3 ja muuta sellele vastavalt kõiki viiteid tabelile 3.1.
- (6) Direktiiv 67/548/EMÜ ning Euroopa Parlamendi ja nõukogu direktiiv 1999/45/EÜ <sup>(5)</sup> on tunnustatud kehtetuks alates 1. juunist 2015. Järjepidevuse huvides tuleks viited nimetatud direktiividele määruse (EÜ) nr 1272/2008 VI lisa sissejuhatavas osas ning 1. ja 3. osas välja jätta samaaegselt muudatustega, mis on seotud viidetega kõnealuse määruse VI lisa tabelitele 3.1 ja 3.2, alates 1. juunist 2017, st kuupäevast, mis on sätestatud määruse (EÜ) nr 1272/2008 artikli 61 lõikes 4 ja enne mida segud, mis on klassifitseeritud, märgistatud ja pakendatud vastavalt direktiivile 1999/45/EÜ ja lastud turule enne 1. juunit 2015, ei vaja ümbermärgistamist ega ümberpakendamist vastavalt määrusele (EÜ) nr 1272/2008.
- (7) Seepärast tuleks määrust (EÜ) nr 1272/2008 vastavalt muuta.
- (8) Kooskõlas määruse (EÜ) nr 1272/2008 üleminekusätetega, milles lubatakse uusi sätteid vabatahtlikult varem kohaldada, peaks tarnijatel olema võimalik enne rakendamise tähtaega uusi ühtseid klassifikatsioone vabatahtlikult kohaldada ning märgistust ja pakendeid sellele vastavalt kohandada.
- (9) Käesoleva määrusega ettenähtud meetmed on kooskõlas määruse (EÜ) nr 1907/2006 artikli 133 alusel asutatud komitee arvamusega,

ON VASTU VÕTNUD KÄESOLEVA MÄÄRUSE:

#### Artikkel 1

Määruse (EÜ) nr 1272/2008 VI lisa muudetakse vastavalt käesoleva määruse lisale.

#### Artikkel 2

1. Käesolev määrus jõustub kahekümnendal päeval pärast selle avaldamist *Euroopa Liidu Teatajas*.

<sup>(1)</sup> Euroopa Parlamendi ja nõukogu 18. detsembri 2006. aasta määrus (EÜ) nr 1907/2006, mis käsitleb kemikaalide registreerimist, hindamist, autoriseerimist ja piiramist (REACH) ning millega asutatakse Euroopa Kemikaaliamet, muudetakse direktiivi 1999/45/EÜ ja tunnustatakse kehtetuks nõukogu määrus (EMÜ) nr 793/93 ja komisjoni määrus (EÜ) nr 1488/94 ning samuti nõukogu direktiiv 76/769/EMÜ ja komisjoni direktiivid 91/155/EMÜ, 93/67/EMÜ, 93/105/EÜ ja 2000/21/EÜ (ELT L 396, 30.12.2006, lk 1).

<sup>(2)</sup> Euroopa Parlamendi ja nõukogu 22. mai 2012. aasta määrus (EL) nr 528/2012, milles käsitletakse biotsiidide turul kättesaadavaks tegemist ja kasutamist (ELT L 167, 27.6.2012, lk 1).

<sup>(3)</sup> Euroopa Parlamendi ja nõukogu 21. oktoobri 2009. aasta määrus (EÜ) nr 1107/2009 taimekaitsevahendite turulelaskmise ja nõukogu direktiivide 79/117/EMÜ ja 91/414/EMÜ kehtetuks tunnistamise kohta (ELT L 309, 24.11.2009, lk 1).

<sup>(4)</sup> Nõukogu 27. juuni 1967. aasta direktiiv 67/548/EMÜ ohtlike ainete liigitamist, pakendamist ja märgistamist käsitlevate õigus- ja haldusnormide ühtlustamise kohta (EÜT L 196, 16.8.1967, lk 1).

<sup>(5)</sup> Euroopa Parlamendi ja nõukogu 31. mai 1999. aasta direktiiv 1999/45/EÜ ohtlike preparaatide klassifitseerimist, pakendamist ja märgistamist käsitlevate liikmesriikide õigus- ja haldusnormide ühtlustamise kohta (EÜT L 200, 30.7.1999, lk 1).

2. Käesolevat määrust kohaldatakse alates 1. detsembrist 2018.

Lisa punkti 1, punkti 2 alapunkte a, b, d, e, f, g, h, i ja j ning punkti 3 alapunkte a ja b kohaldatakse alates 1. juunist 2017.

3. Erandina lõikest 2 võib aineid ja segusid enne 1. detsembrist 2018 klassifitseerida, märgistada ja pakendada vastavalt määrusele (EÜ) nr 1272/2008, mida on muudetud käesoleva määrusega.

Käesolev määrus on tervikuna siduv ja vahetult kohaldatav kõikides liikmesriikides.

Brüssel, 4. mai 2017

*Komisjoni nimel*  
*president*  
Jean-Claude JUNCKER

## LISA

Määruse (EÜ) nr 1272/2008 VI lisa muudetakse järgmiselt.

1) Sissejuhatav lõik asendatakse järgmisega:

„Käesoleva lisa 1. osas esitatakse ühtsete klassifikatsioonide ja märgistuste loetelu sissejuhatus, sealhulgas tabeli 3 igale kandeale lisatav teave ning vastavad klassifikatsioonid ja ohulased.

Käesoleva lisa 2. osas sätestatakse üldpõhimõtted toimikute ettevalmistamiseks, millega tehakse ettepanek ja esitatakse põhjendused ainete ühtseks klassifitseerimiseks ja märgistamiseks liidu tasandil.

Käesoleva lisa 3. osas loetletakse ohtlikud ained, mille puhul on liidu tasandil lepitud kokku ühtne klassifitseerimine ja märgistamine. Tabelis 3 esitatud klassifikatsiooni ja märgistamise aluseks on käesoleva määruse I lisa esitatud kriteeriumid.“

2) 1. osa muudetakse järgmiselt:

a) punkti 1.1.2 pealkiri asendatakse järgmisega:

„1.1.2. **Tabeli 3 iga kande klassifitseerimise ja märgistamisega seotud teave**“;

b) punkt 1.1.2.3 asendatakse järgmisega:

„1.1.2.3. *Konkreetsed sisalduse piirnormid, korrutustegurid ning ägeda mürgisuse hinnangud (ATE)*

Kui konkreetne sisalduse piirnorm [varem tõlgitud „piirväärtus“] erineb teatava kategooria puhul I lisa märgitud üldisest sisalduse piirnormist, esitatakse see eraldi veerus koos vastava klassifikatsiooniga, kasutades punktis 1.1.2.1.1 sätestatud koodi. Ka ühtlustatud ATE väärtused on loetletud tabeli 3 samas veerus. Konkreetseid sisalduse piirnorme ja ühtlustatud ATE väärtusi peavad tootjad, importijad või allkasutajad kasutama seda ainet sisaldava segu klassifitseerimiseks. ATE leidmiseks kasutatakse I lisa punktis 3.1.3.6 kirjeldatud summeeritavuse valemit. Kui käesolevas lisa ei ole teatava kategooria jaoks konkreetset sisalduse piirväärtust esitatud, tuleb saasteaineid, lisaaineid või üksikkomponente sisaldavate ainete või segude klassifitseerimiseks kasutada üldisi kontsentratsiooni piirnorme. Kui ühtlustatud ATE väärtused ägeda mürgisuse kohta puuduvad, tuleb õige väärtus kindlaks teha olemasolevate andmete põhjal.

Kui ei ole märgitud teisiti, on sisalduse piirnorm aine massiprotsent, mis on arvatud segu kogumassi suhtes.

Kui korrutustegur on veekeskkonda ohustava ägeda mürgisuse 1. kategooriasse või kroonilise mürgisuse 1. kategooriasse klassifitseeritud ainete puhul ühtlustatud, esitatakse see korrutustegur tabelis 3 konkreetsete sisalduse piirnormidega samas veerus. Kui korrutustegur on veekeskkonda ohustava ägeda mürgisuse 1. kategooria või kroonilise mürgisuse 1. kategooria puhul ühtlustatud, esitatakse korrutustegur samas reas selle vastava kategooriaga. Kui tabelis 3 on antud üks korrutustegur ning aine on klassifitseeritud veekeskkonda ohustava ägeda mürgisuse 1. kategooriasse või kroonilise mürgisuse 1. kategooriasse, siis kasutab tootja, importija või allkasutaja seda korrutustegurit seda ainet sisaldava segu klassifitseerimiseks veekeskkonda ohustava ägeda mürgisuse ja kroonilise mürgisuse kategooriasse summeerimismeetodi abil. Kui tabelis 3 ei ole korrutustegurit antud, siis määrab korrutusteguri(d) tootja, importija või allkasutaja aine kohta kättesaadava teabe põhjal. Korrutusteguri määramiseks ja kasutamiseks vt I lisa punkt 4.1.3.5.5.5.“;

c) punkti 1.1.3.1 muudetakse järgmiselt:

i) märkus E jäetakse välja;

ii) märkus K asendatakse järgmisega:

„Märkus K

Ainet ei ole vaja klassifitseerida kantserogeenseks ega mutageenseks, kui saab tõendada, et aine sisaldab vähem kui 0,1 massiprotsenti 1,3-butadieeni (EINECSI nr 203-450-8). Kui ainet ei klassifitseerita kantserogeenseks või mutageenseks, kohaldatakse selle suhtes vähemalt hoiatuslauseid (P102-)P210-P403. Käesolev märkus kehtib ainult teatavate 3. osas nimetatud komplekssete naftast saadud ainete puhul.“;

iii) märkus P asendatakse järgmisega:

„Märkus P

Ainet ei ole vaja klassifitseerida kantserogeenseks ega mutageenseks, kui saab tõendada, et aine sisaldab vähem kui 0,1 massiprotsenti benseeni (EINECSI nr 200-753-7).

Kui ainet ei klassifitseerita kantserogeenseks või mutageenseks, kohaldatakse selle suhtes vähemalt hoiatuslauseid (P102-)P260-P262-P301 + P310-P331.

Käesolev märkus kehtib ainult teatavate 3. osas nimetatud komplekssete naftast saadud ainete puhul.“;

iv) märkus S asendatakse järgmisega:

„Märkus S

Artikli 17 kohaselt ei ole selle aine jaoks etiketti vaja (vt I lisa punkt 1.3) (tabel 3).“;

v) märkuse U pealkiri asendatakse järgmisega:

„Märkus U (tabel 3):“;

d) punkti 1.1.3.2 muudetakse järgmiselt:

i) märkus 1 asendatakse järgmisega:

„Märkus 1

Märgitud kontsentratsioon või selle puudumisel käesolevas määruses esitatud üldised kontsentratsioonid on metallilise elemendi massiprotsent, mis on arvatud valmistise kogumassi suhtes.“;

ii) lisatakse järgmine märkus 8:

„Märkus 8

Segu klassifitseerimist kantserogeenseks ei pruugita kohaldada, kui on võimalik näidata, et maksimaalne teoreetiline vabaneva formaldehüüdi sisaldus turule lastud segus, olenemata selle allikast, on väiksem kui 0,1 %.“

iii) lisatakse järgmine märkus 9:

„Märkus 9

Segu klassifitseerimist mutageenseks ei pruugita kohaldada, kui on võimalik näidata, et maksimaalne teoreetiline vabaneva formaldehüüdi sisaldus turule lastud segus, olenemata selle allikast, on väiksem kui 1 %.“

e) punkt 1.1.4 jäetakse välja;

f) punkti 1.2 pealkiri asendatakse järgmisega:

„1.2. **Tabeli 3 klassifikatsioonid ja ohulased, mis tulenevad direktiivi 67/548/EMÜ I lisa klassifikatsioonide tõlkimisest**“;

g) punkt 1.2.1 asendatakse järgmisega:

„1.2.1. **Miinumklassifikatsioon**

Teatavate ohuklasside, sh ägeda mürgisuse ja korduval kokkupuutumisel toimuva sihtorgani kahjustuse puhul, ei vasta direktiivi 67/548/EMÜ kriteeriumidele vastav klassifitseerimine otseselt käesoleva määruse ohuklassidesse ja -kategooriatesse klassifitseerimisele. Nendel juhtudel loetakse käesolevas lisas esitatud klassifikatsiooni miinumklassifikatsiooniks. Seda klassifikatsiooni kohaldatakse juhul, kui ei ole täidetud ükski järgmistest tingimustest:

- tootjal või importijal on juurdepääs andmetele või muule I lisa 1. osas kirjeldatud teabele, mis tingib vajaduse klassifitseerida aine või segu miinumklassifikatsioonist rangemasse kategooriasse. Sel juhul tuleb kohaldada rangemat kategooriat;
- kui sissehingamisega ägeda mürgisuse katses kasutatava aine füüsikaline olek on tootjale või importijale teada, võib miinumklassifikatsiooni VII lisas oleva tõlgendamistabeli põhjal jagada täpsemateks alajaotusteks. Sel juhul asendab VII lisast tulenev klassifikatsioon käesolevas lisas märgitud klassifikatsiooni, kui need kaks on erinevad.

Kategooria miinumklassifikatsiooni tähistab tabeli 3 veerus „Klassifikatsioon“ tärn \*.

Tärni \* võib esineda ka veerus „Konkreetsed sisalduse piirnormid, korrutustegurid ja ägeda mürgisuse hinnangud (ATE)“, kus see näitab, et asjakohase kande puhul on tegemist ägeda mürgisuse konkreetse sisalduse piirnormiga vastavalt direktiivile 67/548/EMÜ. Neid sisalduse piirnorme ei saa „tõlkida“ sisalduse piirnormideks vastavalt käesolevale määrusele, eriti kui on esitatud miinumklassifikatsioon. Kui on lisatud tärn \*, võib selle kande puhul klassifitseerimine ägeda mürgisuse kategooriasse olla erilist tähelepanu nõudev asjaolu.“

h) punkt 1.2.2 asendatakse järgmisega:

„1.2.2. **Kokkupuuteviisi ei saa välistada**

Teatavate ohuklasside, nt sihtelundile avalduva mürgisuse puhul tuleks ohulauses märkida kokkupuuteviisi ainult juhul, kui on veenvalt tõendatud, et ükski teine kokkupuuteviis I lisa kriteeriumide kohaselt ohtu ei põhjusta. Direktiivi 67/548/EMÜ kohaselt märgitakse kokkupuuteviisi siis, kui on andmeid, mis õigustavad sellise kokkupuuteviisi puhul klassifitseerimist lausega R48. Direktiivi 67/548/EMÜ kohane klassifikatsioon, millel on osutatud kokkupuuteviisi, on käesoleva määruse alusel muudetud vastavateks klassideks ja kategooriateks, kuid koos üldise ohulausega, mis ei näita kokkupuuteviisi, sest vajalik teave ei ole kättesaadav.

Neid ohulauseid tähistab tabelis 3 märke kaks täрни \*\*.“

i) punkt 1.2.3 asendatakse järgmisega:

„1.2.3. **Ohulased reproduktiivtoksilisuse kohta**

Ohulased H360 ja H361 osutavad üldisele riskile seoses mõjuga viljakusele ja arengule: „Võib kahjustada/Arvatavasti kahjustab viljakust või loodet“. Kriteeriumide kohaselt võib üldist ohtu väljendava ohulause asendada konkreetsele ohule viitava ohulausega vastavalt punktile 1.1.2.1.2. Kui muule eristamisele ei osutata, siis on selle aluseks tõendid, mis näitavad muu mõju puudumist, vastuolulised andmed või andmete puudumine, ning sellise eristamise kohta kehtivad artikli 4 lõikes 3 sätestatud kohustused.“

Et mitte kaotada direktiivi 67/548/EMÜ kohast informatsiooni ühtsete klassifikatsioonide kohta viljakuse ja arenguhäirete osas, on klassifikatsioonid muudetud üksnes nende mõjudega seoses, mis on klassifitseeritud vastavalt käesolevale direktiivile.

Neid ohulauseid tähistab tabelis 3 märke kolm tähti \*\*\*.“

j) punkt 1.2.4 asendatakse järgmisega:

**„1.2.4. Füüsikaliste ohtude õiget klassifikatsiooni ei ole õnnestunud kindlaks teha**

Osa kannete puhul ei ole võimalik füüsikaliste ohtude õiget klassifikatsiooni esitada, kuna käesolevas määruses sätestatud klassifitseerimiskriteeriumide kohaldamiseks ei ole piisavalt andmeid. Kanne võidakse määrata varem näidatust erinevasse (ka kõrgemasse) kategooriasse või isegi muusse ohuklassi. Klassifitseerimise õigsust kinnitatakse katsetega.

Füüsikaliste ohtude kanded, mille kinnitamiseks tuleb teha veel katseid, on tähistatud tabelis 3 nelja tärniga \*\*\*\*.“

3) 3. osa muudetakse järgmiselt:

a) 3. osa päis asendatakse järgmisega:

„3. 3. OSA. ÜHTLUSTATUD KLASSIFIKATSIOONI JA MÄRGISTAMISE TABEL“

b) sissejuhatavad lõigud jäetakse välja;

c) tabeli 3.1 pealkiri asendatakse järgmisega:

**„Tabel 3.**

*Ohtlike ainete ühtse klassifitseerimise ja märgistamise loetelu“;*

d) tabelit 3 muudetakse järgmiselt:

i) eelviimase veeru pealkiri asendatakse järgmisega: „Konkreetsed sisalduse piirnormid, korrutustegurid ja ATE“;

ii) Kanded indeksinumbriga 006-046-00-8, 604-057-00-8, 605-023-00-5, 606-041-00-6, 607-123-00-4, 608-055-00-8, 612-150-00-X, 613-318-00-5, 614-001-00-4, 615-013-00-2, 616-006-00-7, 616-094-00-7 ja 650-032-00-X asendatakse järgmiste kannetega:

Indeks nr	Rahvusvaheline keemiline nimetus	EÜ nr	CASi nr	Klassifikatsioon		Märgistus			Konkreetsed sisalduse piirnormid, korruptustegurid ja ATE	Märkused
				Ohuklassi ja -kategorooria kood(id)	Ohulause kood(id)	Piktogramm, tunnus sõnade kood(id)	Ohulause kood(id)	Täiendava ohulause kood(id)		
„006-046-00-8	bendiokarb (ISO); 2,2-dimetüül-1,3-benso- dioksool-4-üül-N-metüül- karbamaat; 2,2-dimetüül-1,3-benso- dioksool-4-üül-metüülkar- bamaat	245-216-8	22781-23-3	Acute Tox. 3 Acute Tox. 3 Acute Tox. 2 Aquatic Acute 1 Aquatic Chronic 1	H331 H311 H300 H400 H410	GHS06 GHS09 Dgr	H331 H311 H300 H410		M = 10 M = 100“	
„604-057-00-8	reaktsioonimass: 2-(2H- bensotriasool-2-üül)-4- metüül-(n)-dodetsüülfe- nooli isomeerid; 2-(2H- bensotriasool-2-üül)-4- metüül-(n)-tetrakosüülfe- nooli isomeerid; 2-(2H- bensotriasool-2-üül)-4- metüül-5,6-didodetsüülfe- nooli isomeerid. n = 5 või 6	401-680-5	—	Aquatic Chronic 4	H413		H413“			
„605-023-00-5	5-kloro-2-(4-klorofe- noksi)fenool; [DCPP]	429-290-0	3380-30-1	Eye Dam. 1 Aquatic Acute 1 Aquatic Chronic 1	H318 H400 H410	GHS05 GHS09 Dgr	H318 H410		M = 10 M = 10“	



Indeksir	Rahvusvaheline keemiline nimetus	EÜ nr	CASi nr	Klassifikatsioon		Märgistus			Konkreetsed sisalduse piirnormid, korruptegurid ja ATE	Märksed
				Ohuklassi ja -kategorია kood(id)	Ohulause kood(id)	Piktogramm, tunnus sõnade kood(id)	Ohulause kood(id)	Täiendava ohulause kood(id)		
„606-041-00-6	2-metüül-1-(4-metüül-1-fenüül)-2-morfolinopropan-1-oon	400-600-6	71868-10-5	Repr. 1B Acute Tox. 4 * Aquatic Chronic 2	H360FD H302 H411	GHS08 GHS07 GHS09 Dgr	H360FD H302 H411“			
„607-123-00-4	2,3-epoksüpropüülmetaakrülaad; glütsidüülmetaakrülaad	203-441-9	106-91-2	Carc. 1B Muta. 2 Repr. 1B Acute Tox. 3 Acute Tox. 4 STOT SE 3 STOT RE 1 Eye Dam. 1 Skin Corr. 1C Skin Sens. 1	H350 H341 H360F H311 H302 H335 H372 (hingamisteed) (sissehingamine) H318 H314 H317	GHS08 GHS06 GHS05 Dgr	H350 H341 H360F H311 H302 H335 H372 (hingamisteed) (sissehingamine) H314 H317		D“	
„608-055-00-8	fiproniil (ISO); (±)-5-amino-1-(2,6-dikloro- <i>a,a</i> -trifluoro- <i>para</i> -tolüül)-4-trifluorometüül-sulfinüül-pürasool-3-karbonitriil	424-610-5	120068-37-3	Acute Tox. 3* Acute Tox. 3* Acute Tox. 3* STOT RE 1 Aquatic Acute 1 Aquatic Chronic 1	H301 H311 H331 H372* H400 H410	GHS06 GHS08 GHS09 Dgr	H301 H311 H331 H372* H410		M = 1 000 M = 10 000“	

Indeks nr	Rahvusvaheline keemiline nimetus	EÜ nr	CASi nr	Klassifikatsioon		Märgistus			Konkreetsed sisalduse piirnormid, korrutegurid ja ATE	Märkused
				Ohuklassi ja -kategorია kood(id)	Ohulause kood(id)	Piktogramm, tunnus sõnade kood(id)	Ohulause kood(id)	Täiendava ohulause kood(id)		
„612-150-00-X	spiroksamiin (ISO); 8- <i>tert</i> -butüül-1,4-dioksaspiro[4.5]dekaan-2-üülme-tüül(etüül)(propüül)amiin	—	118134-30-8	Repr. 2 Acute Tox. 4 Acute Tox. 4 Acute Tox. 4 STOT RE 2 Skin Irrit. 2 Skin Sens. 1 Aquatic Acute 1 Aquatic Chronic 1	H361d H332 H312 H302 H373 (silmad) H315 H317 H400 H410	GHS08 GHS07 GHS09 Wng	H361d H332 H312 H302 H373 (silmad) H315 H317 H410		M = 100 M = 100“	
„613-318-00-5	fenpürasamiin (ISO); S-allüül-5-amino-2,3-dihüdro-2-isopropüül-3-okso-4-( <i>o</i> -tolüül)pürasool-1-karbotioaat; S-allüül-5-amino-2-isopropüül-4-(2-metüülfe-nüül)-3-okso-2,3-dihüdro-pürasool-1-karbotioaat	—	473798-59-3	Aquatic Acute 1 Aquatic Chronic 1	H400 H410	GHS09 Wng	H410		M = 10 M = 1“	
„614-001-00-4	nikotiin (ISO); 3-[(2S)-1-metüülpürroli-diin-2-üül]püridiin	200-193-3	54-11-5	Acute Tox. 2 Acute Tox. 2 Acute Tox. 2 Aquatic Chronic 2	H330 H310 H300 H411	GHS06 GHS09 Dgr	H330 H310 H300 H411		inhalation: ATE = 0,19 mg/L (dusts or mists)	

Indeksir	Rahvusvaheline keemiline nimetus	EÜ nr	CASi nr	Klassifikatsioon		Mürgistus			Konkreetsed sisalduse piirnormid, korruptustegurid ja ATE	Märkused
				Ohuklassi ja -kategorია kood(id)	Ohulause kood(id)	Piktogramm, tunnus-sõnade kood(id)	Ohulause kood(id)	Täiendava ohulause kood(id)		
									dermal: ATE = 70 mg/kg oral: ATE (*) = 5 mg/kg“	
„615-013-00-2	tsüaanamiid; karbamonitriil	206-992-3	420-04-2	Carc. 2 Repr. 2 Acute Tox. 3 Acute Tox. 3 STOT RE 2 Skin Corr. 1 Skin Sens. 1 Eye Dam. 1 Aquatic Chronic 3	H351 H361fd H311 H301 H373 (kilpnääre) H314 H317 H318 H412	GHS08 GHS06 GHS05 Dgr	H351 H361fd H311 H301 H373 (kilpnääre) H314 H317 H412“			
„616-006-00-7	diklofluaniid (ISO); N-[(diklorofluorometüül) tio]-N',N'-dimetüül-N-fe- nüülsulfamiid	214-118-7	1085-98-9	Acute Tox. 4 Eye Irrit. 2 Skin Sens. 1 Aquatic Acute 1	H332 H319 H317 H400	GHS07 GHS09 Wng	H332 H319 H317 H400	M = 10“		
„616-094-00-7	3,3'-ditsükloheksüül-1,1'- metüleenbis(4,1-fenüleen) dikarbamiid	406-370-3	58890-25-8	Aquatic Chronic 4	H413		H413“			

Indeksir	Rahvusvaheline keemiline nimetus	EÜ nr	CASi nr	Klassifikatsioon		Märgistus			Konkreetsed sisalduse piirnormid, korruptustegurid ja ATE	Märkused
				Ohuklassi ja -kategorooria kood(id)	Ohulause kood(id)	Piktogramm, tunnusõnade kood(id)	Ohulause kood(id)	Täiendava ohulause kood(id)		
„650-032-00-X	tsüprokonasool (ISO); (2RS,3RS;2RS,3SR)-2-(4-klorofenüül)-3-tsüklopropüül-1-(1H-1,2,4-triasool-1-üül)butaan-2-ool	—	94361-06-5	Repr. 1B Acute Tox. 3 STOT RE 2 Aquatic Acute 1 Aquatic Chronic 1	H360D H301 H373 (maks) H400 H410	GHS08 GHS06 GHS09 Dgr	H360D H301 H373 (maks) H410		M = 10 M = 1“	

(\*) Konverteeritud ägeda mürgisuse punkthinnang vastavalt I lisa tabelile 3.1.2.

iii) lisatakse järgmised kanded vastavalt tabelis 3 esitatud kannete järjekorrale:

Indeksir	Rahvusvaheline keemiline nimetus	EÜ nr	CASi nr	Klassifikatsioon		Märgistus			Konkreetsed sisalduse piirnormid, korruptustegurid ja ATE	Märkused
				Ohuklassi ja -kategorooria kood(id)	Ohulause kood(id)	Piktogramm, tunnusõnade kood(id)	Ohulause kood(id)	Täiendava ohulause kood(id)		
„047-003-00-3	hõbetsinktseoliit (tseoliit, LTA võretüüp, pindmiselt modifitseeritud hõbeda ja tsingiioonidega) [Käesolevas kandes käsitletakse LTA (Linde A-tüübi) võrega tseoliiti, mille pinda on modifitseeritud järgmise ioonide sisaldusega: hõbe Ag <sup>+</sup> 0,5 % – 6 %, tsink Zn <sup>2+</sup> 5 % – 16 % ja võib olla modifitseeritud ka fosfori, NH <sub>4</sub> <sup>+</sup> , Mg <sup>2+</sup> ja/või Ca <sup>2+</sup> ioonidega, igaihte < 3 %.]	—	130328-20-0	Repr. 2 Skin Irrit. 2 Eye Dam. 1 Aquatic Acute 1 Aquatic Chronic 1	H361d H315 H318 H400 H410	GHS08 GHS05 GHS09 Dgr	H361d H315 H318 H410		M = 100 M = 100“	

Indeksir	Rahvusvaheline keemiline nimetus	EÜ nr	CASi nr	Klassifikatsioon		Märgistus			Konkreetsed sisalduse piirnormid, korruptustegurid ja ATE	Märkused
				Ohuklassi ja -kategorია kood(id)	Ohulause kood(id)	Piktogramm, tunnusõnade kood(id)	Ohulause kood(id)	Täiendava ohulause kood(id)		
„048-012-00-5	kaadmiumkarbonaat	208-168-9	513-78-0	Carc. 1B Muta. 1B Acute Tox. 4 * Acute Tox. 4 * Acute Tox. 4 * STOT RE 1 Aquatic Acute 1 Aquatic Chronic 1	H350 H340 H332 H312 H302 H372 (neerud, luud) H400 H410	GHS08 GHS07 GHS09 Dgr	H350 H340 H332 H312 H302 H372 (neerud, luud) H410			A1“
„048-013-00-0	kaadmiumhüdroksiid; kaadmiumdihüdroksiid;	244-168-5	21041-95-2	Carc. 1B Muta. 1B Acute Tox. 4 * Acute Tox. 4 * Acute Tox. 4 * STOT RE 1 Aquatic Acute 1 Aquatic Chronic 1	H350 H340 H332 H312 H302 H372 (neerud, luud) H400 H410	GHS08 GHS07 GHS09 Dgr	H350 H340 H332 H312 H302 H372 (neerud, luud) H410			A1“
„048-014-00-6	kaadmiumnitraat; kaadmiumdinitraat	233-710-6	10325-94-7	Carc. 1B Muta. 1B Acute Tox. 4 * Acute Tox. 4 * Acute Tox. 4 *	H350 H340 H332 H312 H302	GHS08 GHS07 GHS09 Dgr	H350 H340 H332 H312 H302		Carc. 1B; H350: C ≥ 0,01 %	A1“

Indeksirnr	Rahvusvaheline keemiline nimetus	EÜ nr	CASi nr	Klassifikatsioon		Märgistus			Konkreetsed sisalduse piirnormid, korruptustegurid ja ATE	Märkused
				Ohuklassi ja -kategorია kood(id)	Ohulause kood(id)	Piktogramm, tunnussõnade kood(id)	Ohulause kood(id)	Täiendava ohulause kood(id)		
				STOT RE 1 Aquatic Acute 1 Aquatic Chronic 1	H372 (neerud, luud) H400 H410		H372 (neerud, luud) H410			
„050-030-00-3	dibutüültinadilauraat; dibutüül[bis(dodekanoüül-oksü)]stannaan	201-039-8	77-58-7	Muta. 2 Repr. 1B STOT RE 1	H341 H360FD H372 (immuunsüsteem)	GHS08 Dgr	H341 H360FD H372 (immuunsüsteem)“			
„603-235-00-2	linalool; 3,7-dimetüül-1,6-oktadien-3-ool; dl-linalool; [1] koriandrool; (S)-3,7-dimetüül-1,6-oktadien-3-ool; d-linalool; [2] likareool; (R)-3,7-dimetüül-1,6-oktadien-3-ool; l-linalool [3]	201-134-4 [1] 204-810-7 [2] 204-811-2 [3]	78-70-6 [1] 126-90-9 [2] 126-91-0 [3]	Skin Sens. 1B	H317	GHS07 Wng	H317“			
„604-093-00-4	klorofeen; 2-bensüül-4-klorofenool	204-385-8	120-32-1	Carc. 2 Repr. 2 Acute Tox. 4 Skin Irrit. 2 Skin Sens. 1 Eye Dam. 1 STOT RE 2 Aquatic Acute 1 Aquatic Chronic 1	H351 H361f H332 H315 H317 H318 H373 (neerud) H400 H410	GHS08 GHS05 GHS07 GHS09 Dgr	H351 H361f H332 H315 H317 H318 H373 (neerud) H410	M = 1 M = 100“		

Indeksir	Rahvusvaheline keemiline nimetus	EÜ nr	CASi nr	Klassifikatsioon		Märgistus			Konkreetsed sisalduse piirnormid, korrutegurid ja ATE	Märksed
				Ohuklassi ja -kategorია kood(id)	Ohulause kood(id)	Piktogramm, tunnusõnade kood(id)	Ohulause kood(id)	Täiendava ohulause kood(id)		
„606-150-00-9	kletodiiim (ISO); (5RS)-2-{{(1EZ)-1-[(2E)-3-kloroalüülloksüimino]propüül}-5-[(2RS)-2-(etüültio)propüül]-3-hüdroksütsükloheks-2-een-1-oon	—	99129-21-2	Acute Tox. 4 Skin Sens. 1 Aquatic Chronic 3	H302 H317 H412	GHS07 Wng	H302 H317 H412	EUH066“		
„606-151-00-4	antrakinoon	201-549-0	84-65-1	Carc. 1B	H350	GHS08 Dgr	H350“			
„607-720-00-X	nonadekafluorodekaan-hape; [1] ammooniumnonadekafluorodekanaat; [2] naatriumnonadekafluorodekanaat [3]	206-400-3 [1] 221-470-5 [2] [3]	335-76-2 [1] 3108-42-7 [2] 3830-45-3 [3]	Carc. 2 Repr. 1B Lact.	H351 H360Df H362	GHS08 Dgr	H351 H360Df H362“			
„607-721-00-5	N,N'-metüleenimorfoliin; N,N'-metüleenbismorfoliin; [formaldehüüd, mida vabaneb N,N'-metüleenbismorfoliinist]; [MBM]	227-062-3	5625-90-1	Carc. 1B Muta. 2 Acute Tox. 4 Acute Tox. 4 Acute Tox. 4 STOT RE 2 Skin Corr. 1B Skin Sens. 1 Eye Dam. 1	H350 H341 H332 H312 H302 H373 (seedetrakt, hingamisteed) H314 H317 H318	GHS08 GHS07 GHS05 Dgr	H350 H341 H332 H312 H302 H373 (seedetrakt, hingamisteed) H314 H317	EUH071	8 9“	

Indeksir	Rahvusvaheline keemiline nimetus	EÜ nr	CASi nr	Klassifikatsioon		Märgistus			Konkreetsed sisalduse piirnormid, korrutegurid ja ATE	Märkused
				Ohuklassi ja -kategorooria kood(id)	Ohulause kood(id)	Piktogramm, tunnusõnade kood(id)	Ohulause kood(id)	Täiendava ohulause kood(id)		
„607-722-00-0	2,3,5,6-tetrafluoro-4-(metoksümetüül)bensüül-(Z)-(1R,3R)-3-(2-tsüanoprop-1-enüül)-2,2-dimetüülsüklopropanokarboksülaat; epsilon-momfluorotriin	—	1065124-65-3	Acute Tox. 4 STOT SE 2 Aquatic Acute 1 Aquatic Chronic 1	H302 H371 (närvüsteem) H400 H410	GHS07 GHS08 GHS09 Wng	H302 H371 (närvüsteem) H410		M = 100 M = 100“	
„607-723-00-6	teflutriin (ISO); 2,3,5,6-tetrafluoro-4-metüülbensüül-(1RS,3RS)-3-[(Z)-2-kloro-3,3,3-trifluoroprop-1-enüül]-2,2-dimetüülsüklopropanokarboksülaat	—	79538-32-2	Acute Tox. 1 Acute Tox. 2 Acute Tox. 2 Aquatic Acute 1 Aquatic Chronic 1	H330 H310 H300 H400 H410	GHS06 GHS09 Dgr	H330 H310 H300 H410		M = 10 000 M = 10 000“	
„612-290-00-1	paraformaldehüüdi ja 2-hüdroksüpropüülamiini (vahekorras 3:2) reaktsiooni saadused; [formaldehüüd, mis vabaneb 3,3'-metüleenbis [5-metüüloksasolidiinist]; formaldehüüd, mis vabaneb oksasolidiinist]; [MBO]	—	—	Carc. 1B Muta. 2 Acute Tox. 4 Acute Tox. 3 Acute Tox. 4 STOT RE 2 Skin Corr. 1B Eye Dam. 1 Skin Sens. 1A Aquatic Chronic 2	H350 H341 H332 H311 H302 H373 (seedetrakt, hingamisteed) H314 H318 H317 H411	GHS08 GHS06 GHS05 GHS09 Dgr	H350 H341 H332 H311 H302 H373 (seedetrakt, hingamisteed) H314 H317 H411	EUH071		8 9“



Indeksir	Rahvusvaheline keemiline nimetus	EÜ nr	CASi nr	Klassifikatsioon		Märgistus			Konkreetsed sisalduse piirnormid, korruptustegurid ja ATE	Märkused
				Ohuklassi ja -kategorooria kood(id)	Ohulause kood(id)	Piktogramm, tunnusõnade kood(id)	Ohulause kood(id)	Täiendava ohulause kood(id)		
„612-291-00-7	paraformaldehüüdi ja 2-hüdroksüpropüülamiini (vahekorras 1:1) reaktsiooni saadused; [formaldehüüd, mis vabaneb a,a,a-trimetüül-1,3,5-triasiin-1,3,5(2H,4H,6H)-trietanoolist]; [HPT]	—	—	Carc. 1B Muta. 2 Acute Tox. 4 Acute Tox. 4 STOT RE 2 Skin Corr. 1C Eye Dam. 1 Skin Sens. 1A Aquatic Chronic 2	H350 H341 H332 H302 H373 (seedetrakt, hingamisteed) H314 H318 H317 H411	GHS08 GHS07 GHS05 GHS09 Dgr	H350 H341 H332 H302 H373 (seedetrakt, hingamisteed) H314 H317 H411	EUH071	8 9“	
„612-292-00-2	metüülhüdraasiin	200-471-4	60-34-4	Carc. 1B	H350	GHS08 Dgr	H350“			
„613-321-00-1	(RS)-4-[1-(2,3-dimetüülfe-nüül)etüül]-1H-imidasool; medetomidiin	—	86347-14-0	Acute Tox. 2 Acute Tox. 2 STOT SE 3 STOT SE 1 STOT RE 1 Aquatic Acute 1 Aquatic Chronic 1	H330 H300 H336 H370 (silmad) H372 H400 H410	GHS06 GHS08 GHS09 Dgr	H330 H300 H336 H370 (silmad) H372 H410		M = 1 M = 100“	

Indeks nr	Rahvusvaheline keemiline nimetus	EÜ nr	CASi nr	Klassifikatsioon		Märgistus			Konkreetsed sisalduse piirnormid, korrutegurid ja ATE	Märksed
				Ohuklassi ja -kategorია kood(id)	Ohulause kood(id)	Piktogramm, tunnusõnade kood(id)	Ohulause kood(id)	Täiendava ohulause kood(id)		
„613-322-00-7	triadimenool (ISO); (1RS,2RS;1RS,2SR)-1-(4-klorofenoksü)-3,3-dimeetüül-1-(1H-1,2,4-triasool-1-üül)butaan-2-ool; <i>α</i> -tert-butüül-β-(4-klorofenoksü)-1H-1,2,4-triasool-1-etanool	259-537-6	55219-65-3	Repr. 1B Lact. Acute Tox. 4 Aquatic Chronic 2	H360 H362 H302 H411	GHS08 GHS07 GHS09 Dgr	H360 H362 H302 H411“			
„613-323-00-2	terbutüülasiin (ISO); <i>N</i> -tert-butüül-6-kloro- <i>N'</i> -etüül-1,3,5-triasiin-2,4-diamiin	227-637-9	5915-41-3	Acute Tox. 4 STOT RE 2 Aquatic Acute 1 Aquatic Chronic 1	H302 H373 H400 H410	GHS07 GHS08 GHS09 Dgr	H302 H373 H410		M = 10 M = 10“	
„613-324-00-8	kinoliin-8-ool; 8-hüdroksükinoliin	205-711-1	148-24-3	Repr. 1B Acute Tox. 3 Eye Dam. 1 Skin Sens. 1 Aquatic Acute 1 Aquatic Chronic 1	H360D H301 H318 H317 H400 H410	GHS08 GHS06 GHS05 GHS09 Dgr	H360D H301 H318 H317 H410		M = 1 M = 1“	
„613-325-00-3	tiaklopiid (ISO); ( <i>Z</i> )-3-(6-kloro-3-püridiüülmetüül)-1,3-tiasolidiin-2-ülideentsüaanamiid; {(2 <i>Z</i> )-3-[(6-kloropüridiin-3-üül)metüül]-1,3-tiasolidiin-2-ülideen} süaanamiid	—	111988-49-9	Carc. 2 Repr. 1B Acute Tox. 4 Acute Tox. 3 STOT SE 3 Aquatic Acute 1 Aquatic Chronic 1	H351 H360FD H332 H301 H336 H400 H410	GHS08 GHS06 GHS09 Dgr	H351 H360FD H332 H301 H336 H410		M = 100 M = 100“	

Indeks nr	Rahvusvaheline keemiline nimetus	EÜ nr	CASi nr	Klassifikatsioon		Märgistus			Konkreetsed sisalduse piirnormid, korrutegurid ja ATE	Märksed
				Ohuklassi ja -kategorooria kood(id)	Ohulause kood(id)	Piktogramm, tunnussõnade kood(id)	Ohulause kood(id)	Täiendava ohulause kood(id)		
„616-221-00-6	heksaflumuroon (ISO); 1-(3,5-dikloro-4-(1,1,2,2-tetrafluoroetoksü)fenüül)-3-(2,6-difluorobensoüül)karbamiid	401-400-1	86479-06-3	Aquatic Acute 1 Aquatic Chronic 1	H400 H410	GHS09 Wng	H410		M = 1 000 M = 10 000“	
„616-222-00-1	pentioopüraad (ISO); (RS)-N-[2-(1,3-dimetüülbutüül)-3-tienüül]-1-metüül-3-(trifluorometüül)püraasool-4-karboksamiid	—	183675-82-3	Aquatic Acute 1 Aquatic Chronic 1	H400 H410	GHS09 Wng	H410		M = 1 M = 1“	
„616-223-00-7	karbetamiid (ISO); (R)-1-(etüülkarbamoiül)etüülkarbanilaat; (2R)-1-(etüülamino)-1-oksopropan-2-üülfenüülkarbamaat	240-286-6	16118-49-3	Carc. 2 Repr. 1B Acute Tox. 4 Aquatic Chronic 2	H351 H360D H302 H411	GHS08 GHS07 GHS09 Dgr	H351 H360D H302 H411“			