

II

(Nezakonodajni akti)

UREDBE

DELEGIRANA UREDBA KOMISIJE (EU) 2020/217

z dne 4. oktobra 2019

o spremembi Uredbe (ES) št. 1272/2008 Evropskega parlamenta in Sveta o razvrščanju, označevanju in pakiranju snovi ter zmesi z namenom njene prilagoditve tehničnemu in znanstvenemu napredku ter popravku navedene uredbe

(Besedilo velja za EGP)

EVROPSKA KOMISIJA JE –

ob upoštevanju Pogodbe o delovanju Evropske unije,

ob upoštevanju Uredbe (ES) št. 1272/2008 Evropskega parlamenta in Sveta z dne 16. decembra 2008 o razvrščanju, označevanju in pakiranju snovi ter zmesi, o spremembi in razveljavitvi direktiv 67/548/EGS in 1999/45/ES ter spremembi Uredbe (ES) št. 1907/2006 ⁽¹⁾ in zlasti členov 37(5) in 53(1) Uredbe,

ob upoštevanju naslednjega:

- (1) Tabela 3 v delu 3 Priloge VI k Uredbi (ES) št. 1272/2008 vsebuje seznam usklajene razvrstitve in označitve nevarnih snovi na podlagi meril iz delov 2 do 5 Priloge I k navedeni uredbi.
- (2) Predlogi za uvedbo usklajenih razvrstitev in označitev nekaterih snovi ter posodobitev ali črtanje usklajenih razvrstitev in označitev nekaterih drugih snovi so bili v skladu s členom 37 Uredbe (ES) št. 1272/2008 poslani Evropski agenciji za kemikalije (v nadaljnjem besedilu: Agencija). Na podlagi mnenj o navedenih predlogih, ki jih je izdal Odbor za oceno tveganja (v nadaljnjem besedilu: odbor RAC) pri Agenciji, ter na podlagi pripomb zainteresiranih strani je primerno uvesti, posodobiti ali črtati usklajene razvrstitve in označitve nekaterih snovi. Navedena mnenja RAC ⁽²⁾ so:
 - mnenje z dne 9. junija 2017 o 4,4'-sulfonilbisfenolu, polimeru z
 - amonijevim kloridom (NH₄Cl), pentaklorofosforanom in fenolom;
 - mnenje z dne 22. septembra 2017 o dinatrijevem 4-amino-6-((4-((4-(2,4-diaminofenil)azo)fenilsulfamoid)fenil)azo)-5-hidroksi-3-((4-nitrofenil)azo)naftalen-2,7-disulfonatu; mnenje z dne 9. junija 2017 o fenil bis(2,4,6-trimetilbenzoil)-fosfinoksidu;
 - mnenje z dne 22. septembra 2017 o kobaltu;
 - mnenje z dne 22. septembra 2017 o nikljevem bis(sulfamidatu); nikljevem sulfamatu; mnenje z dne 22. septembra 2017 o etilen oksidu; oksiranu;
 - mnenje z dne 22. septembra 2017 o 2,4,6,8-tetrametil-1,3,5,7-tetraoksaciklooktanu; metaldehidu;
 - mnenje z dne 15. marca 2017 o 2-benzil-2-dimetilamino-4'-morfolinobutirofenonu;

⁽¹⁾ UL L 353, 31.12.2008, str. 1.

⁽²⁾ https://echa.europa.eu/registry-of-clh-intentions-until-outcome/-/dislist/name/-/ecNumber/-/casNumber/-/dte_receiptFrom/-/dte_receiptTo/-/prc_public_status/Opinion+Adopted/dte_withdrawnFrom/-/dte_withdrawnTo/-/sbm_expected_submissionFrom/-/sbm_expected_submissionTo/-/dte_finalise_deadlineFrom/-/dte_finalise_deadlineTo/-/haz_additional_hazard/-/lec_submitter/-/dte_assessmentFrom/-/dte_assessmentTo/-/prc_regulatory_programme/-/

- mnenje z dne 5. decembra 2017 o piridatu (ISO); O-(6-kloro-3-fenilpiridazin-4-il) S-oktil tiokarbonatu;
 - mnenje z dne 22. septembra 2017 o dodecil metakrilatu;
 - mnenje z dne 5. decembra 2017 o 2-fenilheksannitrilu;
 - mnenje z dne 15. marca 2017 o tiabendazolu (ISO); 2-(tiazol-4-il)benzimidazolu;
 - mnenje z dne 9. junija 2017 o N,N-dietil-m-toluamidu; deet;
 - mnenje z dne 14. septembra 2017 o titanovem dioksidu;
 - mnenje z dne 15. marca 2017 o metilživosrebrovem kloridu;
 - mnenje z dne 9. junija 2017 o benzo[*rst*]pentafluenu;
 - mnenje z dne 9. junija 2017 o dibenzo[*b,def*]križenu;dibenzo[*a,h*]pirenu;
 - mnenje z dne 22. septembra 2017 o etanolu, 2,2'-iminobis-, N-(C13-15-razvejanih in nerazvejanih alkilnih) derivatih
 - mnenje z dne 5. decembra 2017 o ciflumetofenu (ISO); 2-metoksietil (RS) -2-(4-terc-butilfenil)-2-ciano-3-okso-3-(α,α,α -trifluoro-o-tolil)propionatu;
 - mnenje z dne 9. junija 2017 o pentakalijevem 2,2',2'',2''',2''''-(etan-1,2-diilnitrilo)pentaacetatu;
 - mnenje z dne 9. junija 2017 o N-karboksimetiliminobis(etilennitrilo)tetra(ocetni kislini);
 - mnenje z dne 9. junija 2017 o pentanatrijevem(karboksilatometil)iminobis(etilennitrilo)tetraacetatu;
 - mnenje z dne 9. junija 2017 o diizohexsil ftalatu;
 - mnenje z dne 9. junija 2017 o fludioksonilu (ISO); 4-(2,2-difluoro-1,3-benzodioksol-4-il)-1H-pirol-3-karbonitrilu;
 - mnenje z dne 22. septembra 2017 o halosulfuron-metilu (ISO); metil3-kloro-5{[(4,6-dimetoksipirimidin-2-il) karbamoil]sulfamoi]-1-metil-1H-pirazol4-karboksilat};
 - mnenje z dne 5. decembra 2017 o 2-metilimidazolu;
 - mnenje z dne 15. marca 2017 o (RS)-2-metoksi-N-metil-2-[α -(2,5-ksililoksi)-o-tolil]acetamidu; mandestrobini;
 - mnenje z dne 5. decembra 2017 o karboksinu (ISO); 2-metil-N-fenil-5,6-dihidro-1,4-oksatiin-3-karboksamidu; 5,6-dihidro-2-metil-1,4-oksatiin-3-karboksanilidu;
 - mnenje z dne 5. decembra 2017 o metaflumizonu (ISO); (EZ)-2'-[2-(4-cianofenil)-1-(α,α,α -trifluoro-m-tolil) etiliden]-[4-(trifluorometoksi)fenil]karbanilohidrazidu [E-izomer ≥ 90 %, Z-izomer ≤ 10 % relativne vsebnosti] [1] (E)-2'-[2-(4-cianofenil)-1-(α,α,α -trifluoro-m-tolil)etiliden]-[4-(trifluorometoksi)fenil]karbanilohidrazidu [2];
 - mnenje z dne 5. decembra 2017 o dibutilbis(pentan-2,4-dionato-O,O')tinu.
- (3) Ocene akutne strupenosti (ATE) se uporabljajo predvsem za določitev razvrstitve v zvezi z akutno strupenostjo za zdrave ljudi tistih zmesi, ki vsebujejo snovi, razvrščene kot akutno strupene. Vključitev usklajenih vrednosti ATE v vnose v Prilogi VI k Uredbi (ES) št. 1272/2008 olajša usklajeno razvrščanje zmesi in zagotovi podporo organom, odgovornim za izvrševanje. Na podlagi nadaljnjih znanstvenih ocen nekaterih snovi so bile izračunane vrednosti ATE za metilživosrebrov klorid, pentakalijev 2,2',2'',2''',2''''-(etan-1,2-diilnitrilo) pentaacetat, N-karboksimetiliminobis(etilennitrilo)tetra(ocetno kislino), pentanatrijev (karboksilatometil)iminobis(etilennitrilo)tetraacetat (DTPA), etilen oksid, oksiran, in metaldehid (ISO), 2,4,6,8-tetrametil-1,3,5,7-tetraoksaciklooktan, poleg tistih, predlaganih v mnenjih odbora RAC. Navedene vrednosti ATE bi morale biti vključene v predzadnji stolpec preglednice 3 dela 3 Priloge VI k Uredbi (ES) št. 1272/2008.
- (4) Odbor RAC je v svojem znanstvenem mnenju z dne 22. septembra 2017 o kobaltu predlagal, naj se navedena snov razvrsti med rakotvorne snovi kategorije 1B s posebno mejno koncentracijo $\geq 0,01$ %. Vendar je bila potrebna dodatna ocena metodologije, uporabljene za določitev posebne mejne koncentracije, zlasti njene uporabe za kovinske spojine. Zato je primerno, da se trenutno v tabelo 3 v delu 3 Priloge VI k Uredbi (ES) št. 1272/2008 za kobalt ne vnese nobena posebna mejna koncentracija; v tem primeru se uporablja splošna mejna koncentracija $\geq 0,1$ % v skladu s tabelo 3.6.2 iz Priloge I k navedeni uredbi.

- (5) Odbor RAC je v svojem znanstvenem mnenju z dne 14. septembra 2017 o titanovem dioksidu predlagal, naj se navedena snov razvrsti med rakotvorne snovi kategorije 2 pri vdihavanju. Ker je rakotvornost titanovega dioksida za pljuča povezana z vdihavanjem vdihljivih delcev titanovega dioksida ter z zadrževanjem in slabo topnostjo teh delcev v pljučih, je primerno opredeliti vdihljive delce titanovega dioksida v vpisu za titanov dioksid. Za usedle delce, vendar ne za raztopine titanovega dioksida, se domneva, da so odgovorni za opaženo strupenost za pljuča in posledični razvoj tumorja. Da bi se izognili neupravičenemu razvrščanju nenevarnih oblik snovi, bi bilo treba pri razvrščanju in označevanju snovi in zmesi, ki jo vsebujejo, navesti opombe. Ker lahko med uporabo zmesi, ki vsebujejo titanov dioksid, nastane nevaren prah ali kapljice, je treba poleg tega uporabnike obvestiti o previdnostnih ukrepih, ki jih je treba sprejeti za zmanjšanje nevarnosti za zdravje ljudi.
- (6) Za snovi pentakalijev 2,2',2'',2''',2''''-(etan-1,2-diilnitrilo) pentaacetat, N-karboksimetiliminobis(etilennitrilo)tetra (ocetno kislino) in pentanatrijev (karboksilatometil)iminobis(etilennitrilo)tetraacetat (DTPA) bi bilo treba njuni razvrstitvi kot akutno strupeni iz kategorije 4 in specifično strupeni za ciljne organe pri ponavljajoči se izpostavljenosti (kategorije 2) v skladu s priporočilom iz mnenja odbora RAC z dne 9. junija 2017 vključiti v Prilogo VI k Uredbi (ES) št. 1272/2008, saj je na voljo dovolj dokazov za utemeljitev navedenih novih razvrstitev. Za snovi pentakalijev 2,2',2'',2''',2''''-(etan-1,2-diilnitrilo) pentaacetat in N-karboksimetiliminobis(etilennitrilo)tetra (ocetno kislino) bi bilo treba njuno razvrstitev kot dražilni snovi za oči iz kategorije 2 v skladu s priporočilom iz mnenja odbora RAC z dne 9. junija 2017 vključiti v Prilogo VI k Uredbi (ES) št. 1272/2008, saj je na voljo dovolj dokazov za utemeljitev navedenih novih razvrstitev. Vendar pa se razvrstitev snovi pentakalijev 2,2',2'',2''',2''''-(etan-1,2-diilnitrilo) pentaacetat, N-karboksimetiliminobis(etilennitrilo)tetra(ocetna kislina) in pentanatrijev (karboksilatometil)iminobis(etilennitrilo)tetraacetat (DTPA) ne bi smela vključiti med snovi, strupene za razmnoževanje iz kategorije 1B, saj je potrebna nadaljnja ocena odbora RAC zaradi novih znanstvenih podatkov o strupenosti za razmnoževanje, ki jih je predložila industrija potem, ko je odbor RAC svoja mnenja že poslal Komisiji.
- (7) Uredbo (ES) št. 1272/2008 bi bilo zato treba ustrezno spremeniti.
- (8) Uredba (ES) št. 1272/2008 vsebuje usklajeno razvrščanje, označevanje in pakiranje snovi visokotemperaturna smola, premogov katran. Komisija je z Uredbo Komisije (EU) št. 944/2013 ⁽³⁾ z učinkom od 1. aprila 2016 spremenila usklajeno razvrščanje, označevanje in pakiranje navedene snovi. Uredba Komisije (EU) 2018/669 ⁽⁴⁾ je nadalje spremenila Uredbo (ES) št. 1272/2008. Vendar pa zaradi upravnega nadzora nekatere spremembe – katerih veljavnost ni bila prizadeta s sodbo Splošnega sodišča v zadevi T-689/13 ⁽⁵⁾, ki je bila potrjena s sodbo Sodišča v zadevi C-691/15 P ⁽⁶⁾ – ki so bile uvedene z Uredbo (EU) št. 944/2013, niso bile vključene v Uredbo (EU) 2018/669. Navedena uredba se bo začela uporabljati 1. decembra 2019. Uredbo (ES) št. 1272/2008 bi bilo zato treba popraviti z učinkom od istega datuma.
- (9) Da se dobaviteljem snovi in zmesi zagotovi dovolj časa za prilagoditev na nove določbe o razvrščanju in označevanju, bi bilo treba odložiti začetek uporabe te uredbe.
- (10) Da bi dobavitelji bili skladni s pristopom, na katerem temelji člen 61(2) Uredbe (ES) št. 1272/2008, bi morali imeti možnost, da določbe o razvrščanju, označevanju in pakiranju prostovoljno uporabijo že pred datumom začetka uporabe te uredbe –

SPREJELA NASLEDNJO UREDBO:

Člen 1

Spremembe Uredbe (ES) št. 1272/2008

Uredba (ES) št. 1272/2008 se spremeni:

- (1) Priloga II se spremeni, kot je določeno v Prilogi I k tej uredbi;

⁽³⁾ Uredba Komisije (EU) št. 944/2013 z dne 2. oktobra 2013 o spremembi Uredbe (ES) št. 1272/2008 Evropskega parlamenta in Sveta o razvrščanju, označevanju in pakiranju snovi ter zmesi z namenom njene prilagoditve tehničnemu in znanstvenemu napredku (UL L 261, 3.10.2013, str. 5).

⁽⁴⁾ Uredba Komisije (EU) 2018/669 z dne 16. aprila 2018 o spremembi Uredbe (ES) št. 1272/2008 Evropskega parlamenta in Sveta o razvrščanju, označevanju in pakiranju snovi ter zmesi z namenom njene prilagoditve tehničnemu in znanstvenemu napredku (UL L 115, 4.5.2018, str. 1).

⁽⁵⁾ Sodba Splošnega sodišča z dne 7. oktobra 2015, *Bilbaína de Alquitranes in drugi proti Komisiji*, T-689/13, EU:T:2015:767.

⁽⁶⁾ Sodba Sodišča z dne 22. novembra 2017, *Komisija proti Bilbaína de Alquitranes in drugim*, C-691/15 P, EU:C:2017:882.

- (2) Priloga III se spremeni, kot je določeno v Prilogi II k tej uredbi;
- (3) Priloga VI se spremeni, kot je določeno v Prilogi III k tej uredbi.

Člen 2

Popravek Uredbe (ES) št. 1272/2008

Priloga VI k Uredbi (ES) št. 1272/2008 se popravi v skladu s Prilogo IV k tej uredbi.

Člen 3

Začetek veljavnosti in uporaba

Ta uredba začne veljati dvajseti dan po objavi v *Uradnem listu Evropske unije*.

Uporablja se od 1. oktobra 2021.

Člen 2 se uporablja od 1. decembra 2019.

Snovi in zmesi se lahko razvrščajo, označujejo in pakirajo v skladu z Uredbo (ES) št. 1272/2008, kot je spremenjena s to uredbo, že pred 1. oktobrom 2021.

Ta uredba je v celoti zavezujoča in se neposredno uporablja v vseh državah članicah.

V Bruslju, 4. oktobra 2019

Za Komisijo
Predsednik
Jean-Claude JUNCKER

PRILOGA I

Del 2 Priloge II k Uredbi (ES) št. 1272/2008 se spremeni:

(1) Uvodni odstavek se spremeni:

„Stavki, določeni v oddelkih 2.1 do 2.10 in 2.12 se dodelijo zmesem v skladu s členom 25(6).“

(2) Doda se oddelek 2.12:

„2.12. Zmesi, ki vsebujejo titanov dioksid

Etiketa na embalaži tekočih zmesi, ki vsebujejo 1 % ali več delcev titanovega dioksida z aerodinamičnim premerom, ki je enak ali manjši od 10 µm, vsebuje stavek:

EUH211: „Pozor! Pri razprševanju lahko nastanejo nevarne vdihljive kapljice. Ne vdihavajte razpršila ali meglic.“

Etiketa na embalaži trdnih zmesi, ki vsebujejo 1 % ali več titanovega dioksida, vsebuje stavek:

EUH212: „Pozor! Pri uporabi lahko nastane nevaren vdihljiv prah. Prahu ne vdihavajte.“

Poleg tega etiketa na embalaži tekočih in trdnih zmesi, ki niso namenjene za splošno uporabo in niso razvrščene kot nevarne ter so označene z EUH211 ali EUH212, vsebuje stavek EUH210.“

—

PRILOGA II

V delu 3 Priloge III k Uredbi (ES) št. 1272/2008 se vstavi naslednji vrstici EUH 211 in EUH 2112:

„EUH211	Jezik	
	BG	Внимание! При пулверизация могат да се образуват опасни респирабилни капки. Не вдишвайте пулверизираната струя или мъгла.
	ES	¡Atención! Al rociar pueden formarse gotas respirables peligrosas. No respirar el aerosol.
	CS	Pozor! Při postřiku se mohou vytvářet nebezpečné respirabilní kapičky. Nevdechujte aerosoly nebo mlhu.
	DA	Advarsel! Der kan danne sig farlige respirable dråber, når der sprayeres. Undgå indånding af spray eller tåge.
	DE	Achtung! Beim Sprühen können gefährliche lungengängige Tröpfchen entstehen. Aerosol oder Nebel nicht einatmen.
	ET	Hoiatus! Pihustamisel võivad tekkida ohtlikud sissehingatavad piisad. Pihustatud ainet või udu mitte sisse hingata.
	EL	Προσοχή! Κατά τον ψεκασμό μπορούν να σχηματιστούν επικίνδυνα εισπνεύσιμα σταγονίδια. Μην αναπνέετε το εκνέφωμα ή τα σταγονίδια.
	EN	Warning! Hazardous respirable droplets may be formed when sprayed. Do not breathe spray or mist.
	FR	Attention! Des gouttelettes respirables dangereuses peuvent se former lors de la pulvérisation. Ne pas respirer les aérosols ni les brouillards.
	GA	Aire! D'fhéadfaí braoiníní guaiseacha inanáilthe a chruthú nuair a spraeáiltear an táirge seo. Ná hanálaigh sprae ná ceo.
	HR	Upozorenje! Pri prskanju mogu nastati opasne respirabilne kapljice. Ne udisati aerosol ni maglicu.
	IT	Attenzione! In caso di vaporizzazione possono formarsi goccioline respirabili pericolose. Non respirare i vapori o le nebbie.
	LV	Uzmanību! Izsmidzinot var veidoties bīstami ieelpojami pilieni. Ne smidzinājumu, ne miglu neieelpot.
	LT	Atsargiai! Purškiant gali susidaryti pavojingų įkvėpiamų lašelių. Neįkvėpti rūko ar aerozolio.
	HU	Figyelem! Permetezés közben veszélyes, belélegezhető cseppek képződhetnek. A permetet vagy a ködöt nem szabad belélegezni.
	MT	Twissija! Jista' jifforma qtar perikoluż li jingibed man-nifs meta tisprejja minn dan. Tiġbidx l-isprej jew l-irxiex man-nifs.
	NL	Let op! Bij verneveling kunnen gevaarlijke inhaleerbare druppels worden gevormd. Sputnevel niet inademen.
	PL	Uwaga! W przypadku rozpylania mogą się tworzyć niebezpieczne respirabilne kropelki. Nie wdychać rozpylonej cieczy lub mgły.
	PT	Atenção! Podem formar-se gotículas inaláveis perigosas ao pulverizar. Não respirar a pulverização ou névoas.
	RO	Avertizare! Se pot forma picături respirabile periculoase la pulverizare. Nu respirați prin pulverizare sau ceață.
	SK	Pozor! Pri rozprašovaní sa môžu vytvárať nebezpečné respirabilné kvapôčky. Nevdychujte aerosóly ani hmlu.
	SL	Pozor! Pri razprševanju lahko nastanejo nevarne vdihljive kapljice. Ne vdihavajte razpršila ali meglic.

„EUH211	Jezik	
	FI	Varoitus! Vaarallisia keuhkorakkuloihin kulkeutuvia pisaroita saattaa muodostua suihkutuksen yhteydessä. Älä hengitä suihketta tai sumua.
	SV	Varning! Farliga respirabla droppar kan bildas vid sprejning. Inandas inte sprej eller dimma.“

„EUH212	Jezik	
	BG	Внимание! При употреба може да се образува опасен респирабилен прах. Не вдишвайте праха.
	ES	¡Atención! Al utilizarse, puede formarse polvo respirable peligroso. No respirar el polvo.
	CS	Pozor! Při použití se může vytvářet nebezpečný respirabilní prach. Nevdechujte prach.
	DA	Advarsel! Der kan danne sig farligt respirabelt støv ved anvendelsen. Undgå indånding af støv.
	DE	Achtung! Bei der Verwendung kann gefährlicher lungengängiger Staub entstehen. Staub nicht einatmen.
	ET	Hoiatus! Kasutamisel võib tekkida ohtlik sissehingatav tolm. Tolmu mitte sisse hingata.
	EL	Προσοχή! Κατά τη χρήση μπορεί να σχηματιστεί επικίνδυνη εισπνεύσιμη σκόνη. Μην αναπνέετε τη σκόνη.
	EN	Warning! Hazardous respirable dust may be formed when used. Do not breathe dust.
	FR	Attention! Une poussière respirable dangereuse peut se former lors de l'utilisation. Ne pas respirer cette poussière.
	GA	Aire! D'fhéadfaí deannach guaiseach inanálaithe a chruthú nuair a úsáidtear an táirge seo. Ná hanálaigh deannach.
	HR	Upozorenje! Pri prskanju može nastati opasna respirabilna prašina. Ne udisati prašinu.
	IT	Attenzione! In caso di utilizzo possono formarsi polveri respirabili pericolose. Non respirare le polveri.
	LV	Uzmanību! Izantojot var veidoties bīstami ieelpojami putekļi. Putekļus neieelpot.
	LT	Atsargiai! Naudojant gali susidaryti pavojingų įkvėpiamų dulkių. Neįkvėpti dulkių.
	HU	Figyelem! Használatkor veszélyes, belélegezhető por képződhet. A port nem szabad belélegezni.
	MT	Twissija! Meta jintuża dan, jista' jifforma trab perikoluż li jingibed man-nifs. Tiġbidx it-trab man-nifs.
	NL	Let op! Bij gebruik kunnen gevaarlijke inhaleerbare stofdeeltjes worden gevormd. Stof niet inademen.
	PL	Uwaga! W przypadku stosowania może się tworzyć niebezpieczny pył respirabilny. Nie wdychać pyłu.
	PT	Atenção! Podem formar-se poeiras inaláveis perigosas ao pulverizar. Não respirar as poeiras.
	RO	Avertizare! Se poate forma pulbere respirabilă periculoasă în timpul utilizării. Nu inspirați pulberea.
	SK	Pozor! Pri použití sa môže vytvárať nebezpečný respirabilný prach. Nevdychujte prach.
	SL	Pozor! Pri uporabi lahko nastane nevaren vdihljiv prah. Prahu ne vdihavajte.
	FI	Varoitus! Vaarallista keuhkorakkuloihin kulkeutuvaa pölyä saattaa muodostua käytön yhteydessä. Älä hengitä pölyä.
	SV	Varning! Farligt respirabelt damm kan bildas vid användning. Inandas inte damm.“

Priloga VI k Uredbi (ES) št. 1272/2008 se spremeni:

(1) del 1 se spremeni:

(a) v točki 1.1.3.1 se dodata naslednji opombi V in W:

„Opomba V:

Če se snov namerava dati na trg v obliki vlaken (s premerom < 3 µm, z dolžino > 5 µm ter razmerjem med višino in širino ≥ 3:1) ali delcev snovi, ki izpolnjujejo merila za vlakna SZO, ali delcev s spremenjeno površinsko kemijo, je treba njihove nevarne lastnosti oceniti v skladu z naslovom II te uredbe in ugotoviti, ali bi se morala uporabiti višja kategorija (Carc. 1B ali 1A) in/ali upoštevati dodatni načini izpostavljenosti (oralno ali dermalno).

Opomba W:

Ugotovljeno je bilo, da se nevarnost za rakotvornost te snovi pojavi, ko se vdihljiv prah vdihne v količinah, ki znatno zmanjšajo sposobnost pljučnih mehanizmov za čiščenje delcev.

Ta opomba opisuje posebno strupenost te snovi, ni pa merilo za razvrstitev v skladu s to uredbo.“;

(b) v točki 1.1.3.2 se doda naslednja opomba 10:

„Opomba 10:

Razvrstitev snovi kot rakotvorne pri vdihavanju se uporabi samo pri zmesih v obliki prahu, ki vsebuje 1 % ali več delcev titanovega dioksida, ki je v obliki delcev ali je vsebovan v delcih z aerodinamičnim premerom ≤ 10 µm.“;

(2) v delu 3 se tabela 3 spremeni:

(a) vrstici z indeksnima števkama 604-083-00-X in 611-159-00-6, se črtata;

(b) vrstice, ki ustrezajo indeksnim števkam 015-189-00-5, 027-001-00-9, 028-018-00-4, 603-023-00-X, 605-005-00-7, 606-047-00-9, 607-232-00-7, 607-247-00-9, 608-039-00-0, 613-054-00-0, 616-018-00-2 in 648-055-00-5, se nadomestijo z naslednjim vrsticami:

Indeks št.	Kemijsko ime	št. EC	št. CAS	Razvrstitev		Označitev			Posebne mejne koncentracije, M-faktorji in ATE	Opombe
				Razred nevarnosti in oznaka(-e) kategorije	Oznaka(-e) stavka o nevarnosti	Piktogram, oznaka(-e) opozorilne besede	Oznaka(-e) stavka o nevarnosti	Dod. oznaka (-e) stavka o nevarnosti		
„015-189-00-5	fenil bis(2,4,6-trimetilbenzoil)fosfin oksid	423-340-5	162881-26-7	Skin Sens. 1A Aquatic Chronic 4	H317 H413	GHS07 Wng	H317 H413“			

Indeks št.	Kemijsko ime	št. EC	št. CAS	Razvrstitev		Označitev			Posebne mejne koncentracije, M-faktorji in ATE	Opombe
				Razred nevarnosti in oznaka(-e) kategorije	Oznaka(-e) stavka o nevarnosti	Piktogram, oznaka(-e) opozorilne besede	Oznaka(-e) stavka o nevarnosti	Dod. oznaka (-e) stavka o nevarnosti		
„027-001-00-9	kobalt	231-158-0	7440-48-4	Carc. 1B Muta. 2 Repr. 1B Resp. Sens. 1 Skin Sens. 1 Aquatic Chronic 4	H350 H341 H360F H334 H317 H413	GHS08 Dgr	H350 H341 H360F H334 H317 H413“			
„028-018-00-4	nikljev bis(sulfamidat); nikljev sulfamat	237-396-1	13770-89-3	Carc. 1A Muta. 2 Repr. 1B Acute Tox. 4 STOT RE 1 Resp. Sens. 1 Skin Sens. 1 Aquatic Acute 1 Aquatic Chronic 1	H350i H341 H360D*** H302 H372** H334 H317 H400 H410	GHS08 GHS07 GHS09 Dgr	H350i H341 H360D*** H302 H372** H334 H317 H410		oralno: ATE = 853 mg/kg bw (anhidrat) oralno: ATE = 1 098 mg/kg bw (tetrahidrat) STOT RE 1; H372: C ≥ 1 % STOT RE 2; H373: 0,1 % ≤ C < 1 % Skin Sens. 1; H317: C ≥ 0,01 % M = 1“	
„603-023-00-X	etilen oksid; oksiran	200-849-9	75-21-8	Flam. Gas 1 Press. Gas Carc. 1B Muta. 1B Repr. 1B Acute Tox. 3 Acute Tox. 3 STOT SE 3 STOT SE 3 STOT RE 1 Skin Corr. 1 Eye Dam. 1	H220 H350 H340 H360Fd H331 H301 H335 H336 H372 (živ- čevje) H314 H318	GHS02 GHS08 GHS06 GHS05 Dgr	H220 H350 H340 H360Fd H331 H301 H335 H336 H372 (živ- čevje) H314		vdihavanje: ATE = 700 ppm (plini) oralno: ATE = 100 mg/kg bw“	U

Indeks št.	Kemijsko ime	št. EC	št. CAS	Razvrstitev		Označitev			Posebne mejne koncentracije, M-faktorji in ATE	Opombe
				Razred nevarnosti in oznaka(-e) kategorije	Oznaka(-e) stavka o nevarnosti	Piktogram, oznaka(-e) opozorilne besede	Oznaka(-e) stavka o nevarnosti	Dod. oznaka (-e) stavka o nevarnosti		
„605-005-00-7	metaldehyd (ISO); 2,4,6,8-tetrametil-1,3,5,7-tetraoksaciklooktan	203-600-2	108-62-3	Flam. Sol. 2 Repr. 2 Acute Tox. 3 Aquatic Chronic 3	H228 H361f H301 H412	GHS02 GHS08 GHS06 Dgr	H228 H361f H301 H412		oralno: ATE = 283 mg/kg bw“	
„606-047-00-9	2-benzil-2-dimetilamino-4-morfolinbutirofenon	404-360-3	119313-12-1	Repr. 1B Aquatic Acute 1 Aquatic Chronic 1	H360D H400 H410	GHS08 GHS09 Dgr	H360D H410“			
„607-232-00-7	piridat (ISO); O-(6-kloro-3-fenilpiridazin-4-il) S-oktil tiokarbonat	259-686-7	55512-33-9	Acute Tox. 4 Skin Irrit. 2 Skin Sens. 1 Aquatic Acute 1 Aquatic Chronic 1	H302 H315 H317 H400 H410	GHS07 GHS09 Wng	H302 H315 H317 H410		oralno: ATE = 500 mg/kg bw M = 1 M = 10“	
„607-247-00-9	dodecil metakrilat	205-570-6	142-90-5	STOT SE 3	H335	GHS07 Wng	H335		STOT SE 3; H335: C ≥ 10 %“	
„608-039-00-0	2-fenilheksannitril	423-460-8	3508-98-3	Acute Tox. 4 Aquatic Chronic 2	H302 H411	GHS07 GHS09 Wng	H302 H411		oralno: ATE = 500 mg/kg bw“	
„613-054-00-0	tiabendazol (ISO); 2-(tiazol-4-il)benzimidazol	205-725-8	148-79-8	Aquatic Acute 1 Aquatic Chronic 1	H400 H410	GHS09 Wng	H410		M = 1 M = 1“	
„616-018-00-2	dietiltoluamid (ISO): N,N-dietil-m-toluamid; [deet]	205-149-7	134-62-3	Acute Tox. 4 Skin Irrit. 2 Eye Irrit. 2	H302 H315 H319	GHS07 Wng	H302 H315 H319		oralno: ATE = 1892 mg/kg bw“	

(c) vstavijo se naslednje vrstice:

Indeks št.	Kemijsko ime	št. EC	št. CAS	Razvrstitev		Označitev			Posebne mejne koncentracije, M-faktorji in ATE	Opombe
				Razred nevarnosti in oznaka(-e) kategorije	Oznaka(-e) stavka o nevarnosti	Piktogram, oznaka(-e) opozorilne besede	Oznaka(-e) stavka o nevarnosti	Dod. oznaka (-e) stavka o nevarnosti		
„022-006-002	titanov dioksid; [v obliki prahu, ki vsebuje 1 % ali več delcev z aerodinamičnim premerom $\leq 10 \mu\text{m}$]	236-675-5	13463-67-7	Carc. 2	H351 (vdiha-vanje)	GHS08 Wng	H351 (vdiha-vanje)			V, W, 10
080-012-00-0	metilživosrebrov klorid	204-064-2	115-09-3	Carc. 2 Repr. 1A Lact. Acute Tox. 2 Acute Tox. 2 Acute Tox. 2 STOT RE 1 Aquatic Acute 1 Aquatic Chronic 1	H351 H360Df H362 H330 H310 H300 H372 (živ-čevje, ledvice) H400 H410	GHS08 GHS06 GHS09 Dgr	H351 H360Df H362 H330 H310 H300 H372 (živ-čevje, ledvice) H410		vdihavanje: ATE = 0,05 mg/l (prah ali meglice) dermalno: ATE = 50 mg/kg bw oralno: ATE = 5 mg/kg bw	1
601-090-00-X	benzo[<i>rst</i>]penta-fen	205-877-5	189-55-9	Carc. 1B Muta. 2	H350 H341	GHS08 Dgr	H350 H341			
601-091-00-5	dibenzo[<i>b,def</i>]krizen; dibenzo[<i>a,h</i>]piren	205-878-0	189-64-0	Carc. 1B Muta. 2	H350 H341	GHS08 Dgr	H350 H341			
603-236-00-8	etanol, 2,2'-iminobis-, N-(C13-15-razvejani in ne-razvejani alkil) derivati	308-208-6	97925-95-6	Repr. 1B	H360D	GHS08 Dgr	H360D			
607-733-00-0	ciflumetofen (ISO); 2-metoksietil (RS)-2-(4- <i>tert</i> -butilfenil)-2-ciano-3-okso-3-(α,α -trifluoro- <i>o</i> -tolil)propionat	-	400882-07-7	Carc. 2 Skin Sens. 1A	H351 H317	GHS08 GHS07 Wng	H351 H317			

Indeks št.	Kemijsko ime	št. EC	št. CAS	Razvrstitev		Označitev			Posebne mejne koncentracije, M-faktorji in ATE	Opombe
				Razred nevarnosti in oznaka(-e) kategorije	Oznaka(-e) stavka o nevarnosti	Piktogram, oznaka(-e) opozorilne besede	Oznaka(-e) stavka o nevarnosti	Dod. oznaka (-e) stavka o nevarnosti		
607-734-00-6	pentakalijev 2,2',2'',2''',2''''-(etan-1,2-diilnitrilo) pentaacetat	404-290-3	7216-95-7	Acute Tox. 4 STOT RE 2 Eye Irrit. 2	H332 H373 (vdiha-vanje) H319	GHS08 GHS07 Dgr	H332 H373 (vdiha-vanje) H319		vdiha-vanje: ATE = 1,5 mg/l (prah ali meglice)	
607-735-00-1	N-karboksimetiliminobis (etilennitrilo)tetra(ocetna kislina)	200-652-8	67-43-6	Acute Tox. 4 STOT RE 2 Eye Irrit. 2	H332 H373 (vdiha-vanje) H319	GHS08 GHS07 Dgr	H332 H373 (vdiha-vanje) H319		vdiha-vanje: ATE = 1,5 mg/l (prah ali meglice)	
607-736-00-7	pentanatrijev (karboksilatometil)iminobis(etilennitrilo)tetraacetat	205-391-3	140-01-2	Acute Tox. 4 STOT RE 2	H332 H373 (vdiha-vanje)	GHS08 GHS07 Dgr	H332 H373 (vdiha-vanje)		vdiha-vanje: ATE = 1,5 mg/l (prah ali meglice)	
607-737-00-2	diizoheksil ftalat	276-090-2	71850-09-4	Repr. 1B	H360FD	GHS08 Dgr	H360FD			
608-069-00-4	fludioksonil (ISO); 4-(2,2-difluoro-1,3-benzodioksol-4-il)-1H-pirol-3-karbonitril	-	131341-86-1	Aquatic Acute 1 Aquatic Chronic 1	H400 H410	GHS09 Wng	H410		M = 1 M = 10	
613-329-00-5	halosulfuron-metil (ISO); metil 3-kloro-5-[[[(4,6-dimetoksipirimidin-2-il)karbamoil]sulfamoil-1-metil-1H-pirazol-4-karboksilat	-	100784-20-1	Repr. 1B Aquatic Acute 1 Aquatic Chronic 1	H360D H400 H410	GHS08 GHS09 Dgr	H360D H410		M = 1000 M = 1000	
613-330-00-0	2-metilimidazol	211-765-7	693-98-1	Repr. 1B	H360Df	GHS08 Dgr	H360Df			

Indeks št.	Kemijsko ime	št. EC	št. CAS	Razvrstitev		Označitev			Posebne mejne koncentracije, M-faktorji in ATE	Opombe
				Razred nevarnosti in oznaka(-e) kategorije	Oznaka(-e) stavka o nevarnosti	Piktogram, oznaka(-e) opozorilne besede	Oznaka(-e) stavka o nevarnosti	Dod. oznaka (-e) stavka o nevarnosti		
616-225-00-8	(RS)-2-metoksi-N-metil-2-[α-(2,5-ksililoksi)-o-tolil]acetamid mandestrobin	-	173662-97-0	Aquatic Acute 1 Aquatic Chronic 1	H400 H410	GHS09 Wng	H410		M = 1 M = 10	
616-226-00-3	karboksini (ISO); 2-metil-N-fenil-5,6-dihidro-1,4-oksatiin-3-karboksamid; 5,6-dihidro-2-metil-1,4-oksatiin-3-karboksanilid	226-031-1	5234-68-4	STOT RE 2 Skin Sens. 1 Aquatic Acute 1 Aquatic Chronic 1	H373 (ledvice) H317 H400 H410	GHS08 GHS07 GHS09 Wng	H373 (ledvice) H317 H410		M = 1 M = 1	
616-227-00-9	metaflumizon (ISO); (EZ)-2'-[2-(4-cianofenil)-1-(α,α,α-trifluoro-m-tolil)etiliden]-[4-(trifluorometoksi)fenil]karbanilohidrazid [E-izomer ≥ 90 %, Z-izomer ≤ 10 % relativne vsebnosti]; [1] (E)-2'-[2-(4-cianofenil)-1-(α,α,α-trifluoro-m-tolil)etiliden]-[4-(trifluorometoksi)fenil]karbanilohidrazid [2]	-	139968-49-3 [1] 852403-68-0 [2]	Repr. 2 Lact. STOT RE 2	H361fd H362 H373	GHS08 Wng	H361fd H362 H373			
650-056-00-0	dibutylbis(pentan-2,4-dionato-O,O')tin	245-152-0	22673-19-4	Repr. 1B STOT RE 1	H360FD H372 (imunski sistem)	GHS08 Dgr	H360FD H372 (imunski sistem)".			

PRILOGA IV

V tabeli 3 v Prilogi VI k Uredbi (ES) št. 1272/2008 se vrstica z indeks št. „648-055-00-5“ nadomesti z naslednjim:

Indeks št.	Kemijsko ime	št. EC	Št. CAS	Razvrstitev		Označitev			Posebne mejne koncentracije, M-faktorji in ATE	Opombe
				Razred nevarnosti in oznaka(-e) kategorije	Oznaka(-e) stavka o nevarnosti	Piktogram, oznaka(-e) opozorilne besede	Oznaka(-e) stavka o nevarnosti	Dod. oznaka (-e) stavka o nevarnosti		
„648-055-00-5	smola, premogov katran, visokotemp. [Ostanek destilacije visokotemperaturnega premogovega katrana. Črna trdna snov z zmehčiščem v razponu približno od 30 °C do 180 °C (od 86 °F do 356 °F). Stoji predvsem iz kompleksne zmesi tri- ali veččlenskih kondenziranih obročev aromatskih ogljikovodikov.]	266-028-2	65996-93-2	Carc. 1A Muta. 1B Repr. 1B	H350 H340 H360FD	GHS08 Dgr	H350 H340 H360FD“			