

II

(Niet-wetgevingshandelingen)

VERORDENINGEN

VERORDENING (EU) 2018/1480 VAN DE COMMISSIE

van 4 oktober 2018

tot wijziging van Verordening (EG) nr. 1272/2008 van het Europees Parlement en de Raad betreffende de indeling, etikettering en verpakking van stoffen en mengsels, met het oog op de aanpassing aan de technische en wetenschappelijke vooruitgang, en tot rectificatie van Verordening (EU) 2017/776 van de Commissie

(Voor de EER relevante tekst)

DE EUROPESE COMMISSIE,

Gezien het Verdrag betreffende de werking van de Europese Unie,

Gezien Verordening (EG) nr. 1272/2008 van het Europees Parlement en de Raad van 16 december 2008 betreffende de indeling, etikettering en verpakking van stoffen en mengsels, tot wijziging en intrekking van de Richtlijnen 67/548/EEG en 1999/45/EG en tot wijziging van Verordening (EG) nr. 1907/2006⁽¹⁾, en met name artikel 37, lid 5, en artikel 53, lid 1,

Overwegende hetgeen volgt:

- (1) Bijlage VI, deel 3, tabel 3.1, bij Verordening (EG) nr. 1272/2008 bevat de lijst van gevaarlijke stoffen met hun geharmoniseerde indeling en etikettering op basis van de criteria in bijlage I, delen 2 tot en met 5, bij die verordening.
- (2) Op grond van artikel 37 van Verordening (EG) nr. 1272/2008 zijn bij het Europees Agentschap voor chemische stoffen (ECHA) voorstellen ingediend om met betrekking tot bepaalde stoffen de geharmoniseerde indeling en etikettering op te nemen en met betrekking tot bepaalde andere stoffen de geharmoniseerde indeling en etikettering bij te werken of te schrappen. Op basis van de adviezen van het Comité risicobeoordeling van het ECHA (RAC) over die voorstellen alsmede de opmerkingen van de betrokken partijen, is het nodig om met betrekking tot bepaalde stoffen de geharmoniseerde indeling en etikettering op te nemen, bij te werken of te schrappen.
- (3) Richtlijn 67/548/EEG van de Raad⁽²⁾ en Richtlijn 1999/45/EG van het Europees Parlement en de Raad⁽³⁾ zijn met ingang van 1 juni 2015 ingetrokken. Dientengevolge is bijlage VI, deel 3, bij Verordening (EG) nr. 1272/2008 bij Verordening (EU) 2016/1179 van de Commissie⁽⁴⁾ gewijzigd door tabel 3.2 te schrappen. Die wijziging is op 1 juni 2017 van kracht geworden. Bijlage VI bij Verordening (EG) nr. 1272/2008 is verder bij Verordening (EU) 2017/776 van de Commissie⁽⁵⁾ gewijzigd door verwijzingen naar tabel 3.2 te schrappen, verwijzingen naar tabel 3.1 te vervangen door verwijzingen naar tabel 3 en verwijzingen naar de ingetrokken richtlijnen te schrappen. Op grond van artikel 2, lid 2, van Verordening (EU) 2017/776 zouden de meeste van deze wijzigingen van toepassing worden met ingang van 1 juni 2017, terwijl voor de overige wijzigingen was vastgesteld dat zij van toepassing zouden worden met ingang van 1 december 2018. Abusievelijk ontbreken in artikel 2, lid 2, echter twee verdere wijzigingen die met ingang van 1 juni 2017 van toepassing hadden moeten

⁽¹⁾ PB L 353 van 31.12.2008, blz. 1.

⁽²⁾ Richtlijn 67/548/EEG van de Raad van 27 juni 1967 betreffende de aanpassing van de wettelijke en bestuursrechtelijke bepalingen inzake de indeling, de verpakking en het kenmerken van gevaarlijke stoffen (PB 196 van 16.8.1967, blz. 1).

⁽³⁾ Richtlijn 1999/45/EG van het Europees Parlement en de Raad van 31 mei 1999 betreffende de onderlinge aanpassing van de wettelijke en bestuursrechtelijke bepalingen van de lidstaten inzake de indeling, de verpakking en het kenmerken van gevaarlijke preparaten (PB L 200 van 30.7.1999, blz. 1).

⁽⁴⁾ Verordening (EU) 2016/1179 van de Commissie van 19 juli 2016 tot wijziging van Verordening (EG) nr. 1272/2008 van het Europees Parlement en de Raad betreffende de indeling, etikettering en verpakking van stoffen en mengsels, met het oog op de aanpassing aan de technische en wetenschappelijke vooruitgang (PB L 195 van 20.7.2016, blz. 11).

⁽⁵⁾ Verordening (EU) 2017/776 van de Commissie van 4 mei 2017 tot wijziging van Verordening (EG) nr. 1272/2008 van het Europees Parlement en de Raad betreffende de indeling, etikettering en verpakking van stoffen en mengsels, met het oog op de aanpassing aan de technische en wetenschappelijke vooruitgang (PB L 116 van 5.5.2017, blz. 1).

worden, waaronder met name de wijziging van de naam van de tabel van „tabel 3.1” in „tabel 3”. Artikel 2, lid 2, tweede alinea, van Verordening (EU) 2017/776 moet derhalve worden gerectificeerd door een verwijzing naar deze twee wijzigingen op te nemen. Hoewel deze rectificatie tot gevolg heeft dat de twee wijzigingen met terugwerkende kracht worden toegepast, laat zij de rechten en verplichtingen van fabrikanten, importeurs, downstreamgebruikers en leveranciers onverlet.

- (4) Bij Verordening (EU) 2017/776 is ook bijlage VI bij Verordening (EG) nr. 1272/2008 gewijzigd door geharmoniseerde waarden van de acute toxiciteitsschatting (ATE) in tabel 3.1 op te nemen als onderdeel van de informatie in verband met de indeling en etikettering van bepaalde stoffen in het kader van de indeling van mengsels. De voor nicotine opgenomen ATE was uitgedrukt in mg/kg. Ter verduidelijking van de manier waarop mengsels die nicotine bevatten, moeten worden ingedeeld, moet de ATE voor nicotine voor de orale en de dermale weg echter worden uitgedrukt in „mg/kg lg” ⁽¹⁾. De ATE's voor drie andere stoffen, te weten coelcalciferol, 1,2-dihydroxybenzeen en pinoxaden moeten ook op dezelfde manier worden uitgedrukt. Daarnaast moet in de titel van de voorlaatste kolom van tabel 3.1 een voetnoot worden toegevoegd om aan te geven wat de afkorting „mg/kg lg” betekent.
- (5) De bijlage bij Verordening (EU) 2018/669 van de Commissie ⁽²⁾ bevat de vertaling van de namen van de in bijlage VI, tabel 3.1, bij Verordening (EG) nr. 1272/2008 opgenomen stoffen. Bijgevolg moet de titel van de tweede kolom van die tabel, die momenteel verwijst naar de „internationale chemische identificatie”, worden gewijzigd om rekening te houden met het feit dat het internationale karakter van de „internationale chemische identificatie” zal verdwijnen zodra de verordening waarbij de vertaling ervan in bijlage VI wordt opgenomen, van toepassing wordt. Omwille van de consistentie moet deze wijziging tegelijk met de vertaling van de namen in bijlage VI van kracht worden. Voor de nieuwe titel moet rekening worden gehouden met de terminologie van artikel 18 van Verordening (EG) nr. 1272/2008.
- (6) Naleving van de nieuwe of bijgewerkte geharmoniseerde indelingen dient niet onmiddellijk verplicht te worden gesteld, aangezien er een bepaalde tijd nodig zal zijn om leveranciers in staat te stellen de etikettering en verpakking van stoffen en mengsels aan de nieuwe of herziene indelingen aan te passen en bestaande voorraden te verkopen. Die periode zal ook nodig zijn om leveranciers in staat te stellen om zich aan te passen en te voldoen aan andere wettelijke verplichtingen die voortvloeien uit de nieuwe of bijgewerkte geharmoniseerde indelingen, zoals bijvoorbeeld bedoeld in artikel 22, onder f), en artikel 23 van Verordening (EG) nr. 1907/2006 van het Europees Parlement en de Raad ⁽³⁾, in artikel 50 van Verordening (EU) nr. 528/2012 van het Europees Parlement en de Raad ⁽⁴⁾ of in artikel 44 van Verordening (EG) nr. 1107/2009 van het Europees Parlement en de Raad ⁽⁵⁾.
- (7) Verordening (EG) nr. 1272/2008 moet daarom dienovereenkomstig worden gewijzigd.
- (8) Overeenkomstig de overgangsbepalingen van Verordening (EG) nr. 1272/2008 op basis waarvan nieuwe bepalingen al in een eerder stadium op vrijwillige basis kunnen worden toegepast, moet het de leveranciers worden toegestaan om al vóór de datum van toepassing van deze nieuwe of bijgewerkte indelingen op vrijwillige basis de nieuwe en bijgewerkte geharmoniseerde indelingen toe te passen en de etikettering en verpakking dienovereenkomstig aan te passen.
- (9) De in deze verordening vervatte maatregelen zijn in overeenstemming met het advies van het bij artikel 133 van Verordening (EG) nr. 1907/2006 ingestelde comité,

HEEFT DE VOLGENDE VERORDENING VASTGESTELD:

Artikel 1

Wijziging van Verordening (EG) nr. 1272/2008

Bijlage VI bij Verordening (EG) nr. 1272/2008 wordt gewijzigd overeenkomstig de bijlage bij deze verordening.

⁽¹⁾ Lichaamsgewicht.

⁽²⁾ Verordening (EU) 2018/669 van de Commissie van 16 april 2018 tot wijziging van Verordening (EG) nr. 1272/2008 van het Europees Parlement en de Raad betreffende de indeling, etikettering en verpakking van stoffen en mengsels, met het oog op de aanpassing aan de technische en wetenschappelijke vooruitgang (PB L 115 van 4.5.2018, blz. 1).

⁽³⁾ Verordening (EG) nr. 1907/2006 van het Europees Parlement en de Raad van 18 december 2006 inzake de registratie en beoordeling van en de autorisatie en beperkingen ten aanzien van chemische stoffen (REACH), tot oprichting van een Europees Agentschap voor chemische stoffen, houdende wijziging van Richtlijn 1999/45/EG en houdende intrekking van Verordening (EEG) nr. 793/93 van de Raad en Verordening (EG) nr. 1488/94 van de Commissie alsmede Richtlijn 76/769/EEG van de Raad en de Richtlijnen 91/155/EEG, 93/67/EEG, 93/105/EG en 2000/21/EG van de Commissie (PB L 396 van 30.12.2006, blz. 1).

⁽⁴⁾ Verordening (EU) nr. 528/2012 van het Europees Parlement en de Raad van 22 mei 2012 betreffende het op de markt aanbieden en het gebruik van biociden (PB L 167 van 27.6.2012, blz. 1).

⁽⁵⁾ Verordening (EG) nr. 1107/2009 van het Europees Parlement en de Raad van 21 oktober 2009 betreffende het op de markt brengen van gewasbeschermingsmiddelen en tot intrekking van de Richtlijnen 79/117/EEG en 91/414/EEG van de Raad (PB L 309 van 24.11.2009, blz. 1).

*Artikel 2***Rectificatie van Verordening (EU) 2017/776**

In Verordening (EU) 2017/776 wordt artikel 2, lid 2, tweede alinea, vervangen door:

„Punt 1, punt 2, en punt 3, onder a), b) en c), van de bijlage zijn van toepassing met ingang van 1 juni 2017.”.

*Artikel 3***Inwerkingtreding en toepassing**

Deze verordening treedt in werking op de twintigste dag na die van de bekendmaking ervan in het *Publicatieblad van de Europese Unie*.

Punt 1 en punt 2, onder a), van de bijlage zijn van toepassing met ingang van 1 december 2019.

Punt 2, onder b) tot en met e), van de bijlage is van toepassing met ingang van 1 mei 2020.

In afwijking van de derde alinea van dit artikel mogen stoffen en mengsels reeds vóór 1 mei 2020 worden ingedeeld, geëtiketteerd en verpakt overeenkomstig Verordening (EG) nr. 1272/2008 zoals gewijzigd bij deze verordening.

Deze verordening is verbindend in al haar onderdelen en is rechtstreeks toepasselijk in elke lidstaat.

Gedaan te Brussel, 4 oktober 2018.

Voor de Commissie
De voorzitter
Jean-Claude JUNCKER

BIJLAGE

Bijlage VI bij Verordening (EG) nr. 1272/2008 wordt als volgt gewijzigd:

1) in deel 1 wordt de titel van punt 1.1.1.4 vervangen door:

„Chemische naam”;

2) in deel 3 wordt tabel 3.1 als volgt gewijzigd:

a) de titel van de tweede kolom wordt vervangen door: „Chemische naam”;

b) de titel van de voorlaatste kolom wordt vervangen door: „Specifieke concentratiegrenzen, M-factoren en ATE's (*);

(*) ATE's voor blootstellingsroutes via de mond en de huid worden uitgedrukt in mg/kg lg, wat milligram per kilogram lichaamsgewicht betekent.”;

c) de vermelding voor catalogusnummer 607-414-00-6 wordt geschrapt;

d) de vermeldingen voor de catalogusnummers 006-044-00-7, 015-101-00-5, 016-096-00-2, 017-011-00-1, 025-002-00-9, 603-180-00-4, 604-014-00-3, 604-016-00-4, 604-090-00-8, 605-003-00-6, 606-047-009, 607-096-00-9, 607-103-00-5, 607-113-00-X, 607-373-00-4, 613-167-00-5, 613-205-00-0 en 614-001-00-4 worden respectievelijk vervangen door de volgende vermeldingen:

Catalogusnummer	Chemische naam	EG-nr.	CAS-nr.	Indeling		Etikettering			Specifieke concentratiegrenzen, M-factoren en ATE's	Opmerkingen
				Gevarenklasse en -categorie	Gevarenaanduiding	Pictogram, signaalwoord	Gevarenaanduiding	Aanvullende gevarenaanduiding		
„006-044-00-7	isoproturon (ISO); 3-(4-isopropylfenyl)-1,1-dimethylureum	251-835-4	34123-59-6	Carc. 2 STOT RE 2 Aquatic Acute 1 Aquatic Chronic 1	H351 H373 (bloed) H400 H410	GHS08 GHS09 Wng	H351 H373 (bloed) H410		M = 10 M = 10”	
„015-101-00-5	fosmet (ISO); S-[(1,3-dioxo-1,3-dihydro-2H-isoindool-2-yl)methyl]-O,O-dimethyldithiofosfaat; O,O-dimethyl-S-ftaalimidomethyldithiofosfaat	211-987-4	732-11-6	Repr. 2 Acute Tox. 4 Acute Tox. 3 STOT SE 1 Aquatic Acute 1 Aquatic Chronic 1	H361f H332 H301 H370 (zenuwstelsel) H400 H410	GHS08 GHS06 GHS09 Dgr	H361f H332 H301 H370 (zenuwstelsel) H410		M = 100 M = 100”	

Catalogusnummer	Chemische naam	EG-nr.	CAS-nr.	Indeling		Etikettering			Specifieke concentratiegrenzen, M-factoren en ATE's	Opmerkingen
				Gevarenklassen -categorie	Gevarenaanduiding	Pictogram, signaalwoord	Gevarenaanduiding	Aanvullende gevarenaanduiding		
„016-096-00-2	thifensulfuron-methyl (ISO); methyl 3-(4-methoxy-6-methyl-1,3,5-triazine-2-ylcarbamoylsulfamoyl)thiofeen-2-carboxylaat	—	79277-27-3	Aquatic Acute 1 Aquatic Chronic 1	H400 H410	GHS09 Wng	H410		M = 100 M = 100"	
„017-011-00-1	natriumhypochloriet, oplossing ... % actief Cl	231-668-3	7681-52-9	Skin Corr. 1B Eye Dam. 1 Aquatic Acute 1 Aquatic Chronic 1	H314 H318 H400 H410	GHS05 GHS09 Dgr	H314 H410	EUH031	M = 10 M = 1 EUH031: C ≥ 5 %	B"
„025-002-00-9	kaliumpermanganaat	231-760-3	7722-64-7	Ox. Sol. 2 Repr. 2 Acute Tox. 4 * Aquatic Acute 1 Aquatic Chronic 1	H272 H361d H302 H400 H410	GHS03 GHS08 GHS07 GHS09 Dgr	H272 H361d H302 H410"			
„603-180-00-4	colecalfiferol; cholecalciferol; vitamine D3	200-673-2	67-97-0	Acute Tox. 2 Acute Tox. 2 Acute Tox. 2 STOT RE 1	H330 H310 H300 H372	GHS06 GHS08 Dgr	H330 H310 H300 H372		inademing: ATE = 0,05 mg/L (stofdeeltjes of nevels) dermaal: ATE = 50 mg/kg lg oraal: ATE = 35 mg/kg lg STOT RE 1; H372: C ≥ 3 % STOT RE 2; H373: 0,3 % ≤ C < 3 %"	

Catalogusnummer	Chemische naam	EG-nr.	CAS-nr.	Indeling		Etikettering			Specifieke concentratiegrenzen, M-factoren en ATE's	Opmerkingen
				Gevarenklassen en -categorie	Gevarenaanduiding	Pictogram, signaalwoord	Gevarenaanduiding	Aanvullende gevarenaanduiding		
„604-014-00-3	chloorcresol; 4-chloor- <i>m</i> -cresol; 4-chloor-3-methylfenol	200-431-6	59-50-7	Acute Tox. 4 Skin Corr. 1C Eye Dam. 1 STOT SE 3 Skin Sens. 1B Aquatic Acute 1 Aquatic Chronic 3	H302 H314 H318 H335 H317 H400 H412	GHS07 GHS05 GHS09 Dgr	H302 H314 H335 H317 H410		M = 1"	
„604-016-00-4	1,2-dihydroxybenzeen; pyrocatechol	204-427-5	120-80-9	Carc. 1B Muta. 2 Acute Tox. 3 Acute Tox. 3 Skin Irrit. 2 Eye Irrit. 2	H350 H341 H311 H301 H315 H319	GHS08 GHS06 Dgr	H350 H341 H311 H301 H315 H319		oraal: ATE = 300 mg/kg lg dermaal: ATE = 600 mg/kg lg"	
„604-090-00-8	4- <i>tert</i> -butylfenol	202-679-0	98-54-4	Repr. 2 Skin Irrit. 2 Eye Dam. 1 Aquatic Chronic 1	H361f H315 H318 H410	GHS08 GHS05 GHS09 Dgr	H361f H315 H318 H410		M = 1"	
„605-003-00-6	acetaldehyde; ethanal	200-836-8	75-07-0	Flam. Liq. 1 Carc. 1B Muta. 2 STOT SE 3 Eye Irrit. 2	H224 H350 H341 H335 H319	GHS02 GHS08 GHS07 Dgr	H224 H350 H341 H335 H319"			
„606-047-00-9	2-benzyl-2-dimethylamino-4'-morfolinobutyrofenon	404-360-3	119313-12-1	Repr. 1B Aquatic Acute 1 Aquatic Chronic 1	H360D H400 H410	GHS08 GHS09 Dgr	H360D H410"			

Catalogusnummer	Chemische naam	EG-nr.	CAS-nr.	Indeling		Etikettering			Specifieke concentratiegrenzen, M-factoren en ATE's	Opmerkingen
				Gevarenklassen en -categorie	Gevarenaanduiding	Pictogram, signaalwoord	Gevarenaanduiding	Aanvullende gevarenaanduiding		
„607-096-00-9	maleïnezuuranhydride	203-571-6	108-31-6	Acute Tox. 4 STOT RE 1 Skin Corr. 1B Eye Dam. 1 Resp. Sens. 1 Skin Sens. 1A	H302 H372 (luchtwegen) (inademing) H314 H318 H334 H317	GHS07 GHS08 GHS05 Dgr	H302 H372 (luchtwegen) (inademing) H314 H334 H317	EUH071	Skin Sens. 1A; H317: C ≥ 0,001 %”	
„607-103-00-5	barnsteenzuuranhydride	203-570-0	108-30-5	Acute Tox. 4 Skin Corr. 1 Eye Dam. 1 Resp. Sens. 1 Skin Sens. 1	H302 H314 H318 H334 H317	GHS07 GHS05 GHS08 Dgr	H302 H314 H334 H317	EUH071”		
„607-113-00-X	isobutylmethacrylaat	202-613-0	97-86-9	Flam. Liq. 3 STOT SE 3 Skin Irrit. 2 Skin Sens. 1B	H226 H335 H315 H317	GHS02 GHS07 Wng	H226 H335 H315 H317			D”
„607-373-00-4	quizalofop-P-tefuryl (ISO); (±)-tetrahydrofurfuryl-(R)-2-[4-(6-chloorchinoxaline-2-yloxy)-fenyloxy]propionaat	414-200-4	200509-41-7	Carc. 2 Repr. 2 Acute Tox. 4 STOT RE 2 Aquatic Acute 1 Aquatic Chronic 1	H351 H361fd H302 H373 H400 H410	GHS08 GHS07 GHS09 Wng	H351 H361fd H302 H373 H410		M = 1 M = 1”	

Catalogusnummer	Chemische naam	EG-nr.	CAS-nr.	Indeling		Etikettering			Specifieke concentratiegrenzen, M-factoren en ATE's	Opmerkingen
				Gevarenklasse en -categorie	Gevarenaanduiding	Pictogram, signaalwoord	Gevarenaanduiding	Aanvullende gevarenaanduiding		
„613-167-00-5	reactiemassa (3:1) van 5-chloor-2-methyl-2H-isothiazool-3-on en 2-methyl-2H-isothiazool-3-on	—	55965-84-9	Acute Tox. 2 Acute Tox. 2 Acute Tox. 3 Skin Corr. 1C Eye Dam. 1 Skin Sens. 1A Aquatic Acute 1 Aquatic Chronic 1	H330 H310 H301 H314 H318 H317 H400 H410	GHS06 GHS05 GHS09 Dgr	H330 H310 H301 H314 H317 H410	EUH071	Skin Corr. 1C; H314: C ≥ 0,6 % Skin Irrit. 2; H315: 0,06 % ≤ C < 0,6 % Eye Dam. 1; H318: C ≥ 0,6 % Eye Irrit. 2; H319: 0,06 % ≤ C < 0,6 % Skin Sens. 1A; H317: C ≥ 0,0015 % M = 100 M = 100	B"
„613-205-00-0	propiconazool (ISO); (2RS,4RS;2RS,4SR)-1-[[2-(2,4-dichloorfenyl)-4-propyl-1,3-dioxolaan-2-yl]methyl]-1H-1,2,4-triazool	262-104-4	60207-90-1	Repr. 1B Acute Tox. 4 Skin Sens. 1 Aquatic Acute 1 Aquatic Chronic 1	H360D H302 H317 H400 H410	GHS08 GHS07 GHS09 Dgr	H360D H302 H317 H410		M = 1 M = 1"	
„614-001-00-4	nicotine (ISO); 3-[(2S)-1-methylpyrrolidine-2-yl]pyridine	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		inademing: ATE = 0,19 mg/L (stofdeeltjes of nevels) dermaal: ATE = 70 mg/kg lg oraal: ATE = 5 mg/kg lg"	

e) de volgende vermeldingen worden ingevoegd overeenkomstig de volgorde van de in tabel 3.1 opgenomen vermeldingen:

Catalogusnummer	Chemische naam	EG-nr.	CAS-nr.	Indeling		Etikettering			Specifieke concentratiegrenzen, M-factoren en ATE's	Opmerkingen
				Gevarenklasse en -categorie	Gevarenaanduiding	Pictogram, signaalwoord	Gevarenaanduiding	Aanvullende gevarenaanduiding		
„604-094-00-X	iso-eugenol; [1] (E)-2-methoxy-4-(prop-1-enyl)fenol; [2] (Z)-2-methoxy-4-(prop-1-enyl)fenol [3]	202-590-7 [1] 227-678-2 [2] 227-633-7 [3]	97-54-1 [1] 5932-68-3 [2] 5912-86-7 [3]	Skin Sens. 1A	H317	GHS07 Wng	H317		Skin Sens. 1A; H317: C ≥ 0,01 %”	
„607-724-00-1	2,3,5,6-tetrafluor-4-(methoxymethyl)benzyl-(1R,3R)-2,2-dimethyl-3-[(1Z)-prop-1-een-1-yl]cyclopropaan-carboxylaat; epsilon-metofluthrin	—	240494-71-7	Acute Tox. 4 Acute Tox. 3 STOT SE 1 STOT RE 2 Aquatic Acute 1 Aquatic Chronic 1	H332 H301 H370 (zenuwstelsel) H373 H400 H410	GHS06 GHS08 GHS09 Dgr	H332 H301 H370 (zenuwstelsel) H373 H410		M = 100 M = 100”	
„607-725-00-7	isopropyl-(2E,4E,7S)-11-methoxy-3,7,11-trimethyldodeca-2,4-diënoaat; S-methopreen	—	65733-16-6	Aquatic Acute 1 Aquatic Chronic 1	H400 H410	GHS09 Wng	H410		M = 1 M = 1”	
„607-726-00-2	pinoxaden (ISO); 8-(2,6-diëthyl-4-methylfenyl)-7-oxo-1,2,4,5-tetrahydro-7H-pyrazolo[1,2-d][1,4,5]oxadiazepine-9-yl-2,2-dimethylpropio-naat	—	243973-20-8	Repr. 2 Acute Tox. 4 Acute Tox. 4 Eye Irrit. 2 STOT SE 3 Skin Sens. 1A Aquatic Acute 1 Aquatic Chronic 3	H361d H332 H302 H319 H335 H317 H400 H412	GHS08 GHS07 GHS09 Wng	H361d H332 H302 H319 H335 H317 H410		inademing: ATE = 4,63 mg/L (stofdeeltjes of nevels) oraal: ATE = 500 mg/kg lg M = 1”	

Catalogusnummer	Chemische naam	EG-nr.	CAS-nr.	Indeling		Etikettering			Specifieke concentratiegrenzen, M-factoren en ATE's	Opmerkingen
				Gevarenklasse en -categorie	Gevarenaanduiding	Pictogram, signaalwoord	Gevarenaanduiding	Aanvullende gevarenaanduiding		
„607-727-00-8	tetramethrin (ISO); (1,3-dioxo-1,3,4,5,6,7-hexahydro-2H-isoindool-2-yl)methyl-2,2-dimethyl-3-(2-methylprop-1-een-1-yl)cyclopropaan-carboxylaat	231-711-6	7696-12-0	Carc. 2 Acute Tox. 4 STOT SE 2 Aquatic Acute 1 Aquatic Chronic 1	H351 H302 H371 (zenuwstelsel) (inademing) H400 H410	GHS08 GHS07 GHS09 Wng	H351 H302 H371 (zenuwstelsel) (inademing) H410		M = 100 M = 100"	
„607-728-00-3	(1,3,4,5,6,7-hexahydro-1,3-dioxo-2H-isoindool-2-yl)methyl-(1R-trans)-2,2-dimethyl-3-(2-methylprop-1-enyl)cyclopropaan-carboxylaat	214-619-0	1166-46-7	Carc. 2 Acute Tox. 4 STOT SE 2 Aquatic Acute 1 Aquatic Chronic 1	H351 H302 H371 (zenuwstelsel) (inademing) H400 H410	GHS08 GHS07 GHS09 Wng	H351 H302 H371 (zenuwstelsel) (inademing) H410		M = 100 M = 100"	
„607-729-00-9	mesosulfuron-methyl (ISO); methyl-2-[(4,6-dimethoxy-pyrimidine-2-ylcarbonyl)sulfamoyl]-α-(methaansulfonamido)-p-toluaat;	—	208465-21-8	Aquatic Acute 1 Aquatic Chronic 1	H400 H410	GHS09 Wng	H410		M = 100 M = 100"	
„607-730-00-4	spirodiclofen (ISO); 3-(2,4-dichloorfenyl)-2-oxo-1-oxaspiro[4.5]dec-3-een-4-yl-2,2-dimethylbutyraat	—	148477-71-8	Carc. 1B Repr. 2 STOT RE 2 Skin Sens. 1B Aquatic Chronic 1	H350 H361f H373 H317 H410	GHS08 GHS07 GHS09 Dgr	H350 H361f H373 H317 H410		M = 10"	

Catalogusnummer	Chemische naam	EG-nr.	CAS-nr.	Indeling		Etikettering			Specifieke concentratiegrenzen, M-factoren en ATE's	Opmerkingen
				Gevaar­klasse en -cater­gorie	Gevaar­aan­duiding	Pictogram, signaal­woord	Gevaar­aan­duiding	Aanvul­lende gevaar­aan­duiding		
„607-731-00-X	natrium-methyl-[(4-aminofenyl)sulfonyl]carbamaat; natrium-methyl-(EZ)-sulfonyl-carbonimidaat; asulam-natrium	218-953-8	2302-17-2	Skin Sens. 1 Aquatic Acute 1 Aquatic Chronic 1	H317 H400 H410	GHS07 GHS09 Wng	H317 H410		M = 1 M = 1"	
„607-732-00-5	salicylzuur	200-712-3	69-72-7	Repr. 2 Acute Tox. 4 Eye Dam. 1	H361d H302 H318	GHS08 GHS07 GHS05 Dgr	H361d H302 H318"			
„608-068-00-9	flutianil (ISO); (2Z)-[[2-fluor-5-(trifluormethyl)fenyl]thio][3-(2-methoxyfenyl)-1,3-thiazolidine-2-ylidene]acetonitril	—	958647-10-4	Aquatic Chronic 1	H410	GHS09 Wng	H410		M = 100"	
„612-293-00-8	reactiemassa van 1-[2-(2-aminobutoxy)ethoxy]but-2-ylamine en 1-([2-(2-aminobutoxy)ethoxy)methyl]propoxy)but-2-ylamine	447-920-2	—	Repr. 2 Acute Tox. 4 Skin Corr. 1B Eye Dam. 1	H361f H302 H314 H318	GHS08 GHS07 GHS05 Dgr	H361f H302 H314	EUH071"		
„613-326-00-9	2-methylisothiazool-3(2H)-on	220-239-6	2682-20-4	Acute Tox. 2 Acute Tox. 3 Acute Tox. 3 Skin Corr. 1B Eye Dam. 1 Skin Sens. 1A Aquatic Acute 1 Aquatic Chronic 1	H330 H311 H301 H314 H318 H317 H400 H410	GHS05 GHS06 GHS09 Dgr	H330 H311 H301 H314 H317 H410	EUH071	Skin Sens. 1A; H317: C ≥ 0,0015 % M = 10 M = 1"	

Catalogusnummer	Chemische naam	EG-nr.	CAS-nr.	Indeling		Etikettering			Specifieke concentratiegrenzen, M-factoren en ATE's	Opmerkingen
				Gevarenklasse en -categorie	Gevarenaanduiding	Pictogram, signaalwoord	Gevarenaanduiding	Aanvullende gevarenaanduiding		
„613-327-00-4	pyroxsulam (ISO); N-(5,7-dimethoxy[1,2,4]triazool[1,5-a]pyrimidine-2-yl)-2-methoxy-4-(trifluormethyl)pyridine-3-sulfonamide	—	422556-08-9	Skin Sens. 1 Aquatic Acute 1 Aquatic Chronic 1	H317 H400 H410	GHS07 GHS09 Wng	H317 H410		M = 100 M = 100"	
„613-328-00-X	1-vinylimidazool	214-012-0	1072-63-5	Repr. 1B	H360D	GHS08 Dgr	H360D		Repr. 1B; H360D: C ≥ 0,03 %"	
„616-224-00-2	amisulbrom (ISO); 3-3-(broom-6-fluor-2-methylindool-1-ylsulfonyl)-N,N-dimethyl-1H-1,2,4-triazool-1-sulfonamide	—	348635-87-0	Carc. 2 Eye Irrit. 2 Aquatic Acute 1 Aquatic Chronic 1	H351 H319 H400 H410	GHS08 GHS07 GHS09 Wng	H351 H319 H410		M = 10 M = 10"	