

PRILOGA IV

DODATNE ZAHTEVE ZA OZNAČEVANJE DOLOČENIH PRIPRAVKOV

A) Posebne zahteve za označevanje nevarnih pripravkov, ki so razvrščeni kot nevarni v smislu 5., 6. in 7. člena tega pravilnika

1. Pripravki, ki so namenjeni splošni uporabi

1.1 Etikete na embalaži, ki vsebujejo tovrstne pripravke, morajo poleg svojih specifičnih stavkov S vsebovati tudi stavke S1, S2, S45 ali S46 skladno z merili iz priloge VI pravilnika o nevarnih snoveh.

1.2 Nevarne pripravke, ki so razvrščeni kot zelo strupeni (T⁺), strupeni (T) ali jedki (C) in ki so pakirani tako, da fizično ni mogoče podati zahtevanih informacij na sami embalaži oziroma na etiketi, morajo spremljati natančna in lahko razumljiva navodila za ravnanje in uporabo, vključno z navodili za uničenje prazne embalaže.

2. Pripravki, ki se uporabljajo z razprševanjem

Etiketa teh pripravkov mora vsebovati stavek S23 skupaj z S38 ali S51, ki se ju izbere na podlagi meril iz priloge VI pravilnika o nevarnih snoveh.

3. Pripravki, ki vsebujejo snov, označeno s stavkom R33: Nevarnost za zdravje zaradi kopičenja v organizmu.

Kadar pripravek vsebuje vsaj eno snov, ki je označena z R33, mora biti ta stavek v skladu s priložo III pravilnika o nevarnih snoveh naveden tudi na etiketi pripravka, če je koncentracija te snovi enaka ali večja od 1%, razen če ni v prilogi I pravilnika o nevarnih snoveh določena druga mejna koncentracija.

4. Pripravki, ki vsebujejo snov, označeno s stavkom R64: Lahko škoduje zdravju dojenčka preko materinega mleka.

Kadar pripravek vsebuje vsaj eno snov, ki je označena z R64, mora biti ta stavek v skladu s prilogo III pravilnika o nevarnih snoveh naveden tudi na etiketi pripravka, če je koncentracija te snovi enaka ali večja od 1%, razen če ni v prilogi I pravilnika o nevarnih snoveh določena druga mejna koncentracija.

B) Posebne zahteve za označevanje pripravkov ne glede na razvrstitev v smislu 5., 6., in 7. člena tega pravilnika

1. Pripravki, ki vsebujejo svinec:

1.1 Barve in laki:

Etikete na embalaži, ki vsebuje barvo ali lak, morajo imeti v primeru, če je vsebnost svinca enaka ali presega 0,15%, izraženo kot kovinski svinec v masnem deležu, pri čemer se prisotni svinec določa z metodo po zadnji verziji standarda SIST ISO 6503, 1996, pripisano še: "Vsebuje svinec. Ne sme se nanašati na površine, ki bi jih lahko žvečili ali sesali otroci".

Kadar je vsebina embalaže manjša od 125 mililitrov, se pripis na njej glasi: "Pozor! Vsebuje svinec".

2. Pripravki, ki vsebujejo cianoakrilate:

2.1 Lepila:

Neposredno na sami embalaži cianoakrilatnega lepila morajo biti še naslednji napisi: "Cianoakrilat. Nevarno. V trenutku zlepi kožo in oči. Hranite izven dosega otrok." Pakiranju morajo biti priložena tudi primerna varnostna navodila.

3. Pripravki, ki vsebujejo izocianate:

Na etiketi na embalaži pripravka, ki vsebuje izocianate (kot monomere, oligomere, prepolimere itd., ali pa njihove mešanice), mora biti pripisano še: "Vsebuje izocianate. Upoštevajte navodila proizvajalca."

4. Pripravki, ki vsebujejo epoksidne sestavine s povprečno molsko maso do 700:

Na etiketi embalaže, ki vsebuje epoksidne sestavine s povprečno molsko maso do 700, mora biti pripisano še: "Vsebuje epoksidne sestavine! Upoštevajte navodila proizvajalca."

5. Pripravki za splošno uporabo, ki vsebujejo aktivni klor:

Embalaža pripravka, ki vsebuje več kot 1% aktivnega klora mora biti dodatno označeno še s pripisom: "Pozor! Pripravka ne uporabljajte skupaj z drugimi izdelki. Lahko se sproščajo nevarni plini (klor)."

6. Pripravki, ki vsebujejo kadmij ali njegove zlitine in so namenjeni spajkanju oziroma varjenju:

Embalaža teh pripravkov mora nositi jasno čitljiv in neizbrisen pripis: "Pozor! Vsebuje kadmij. Pri uporabi nastajajo nevarne pare. Upoštevajte navodila in priporočila proizvajalca."

7. Pripravki, ki se uporabljajo kot aerosoli

Aerosolni razpršilec je vsaka posoda za enkratno uporabo iz kovine, stekla ali plastike, v kateri je pod pritiskom stisnjen, utekočinjen ali raztopljen plin ali pa tekoča, pastozna ali prašnata vsebina, ki se skozi posebno zapiralo sprosti v obliki trdnih ali tekočih delcev v suspenziji v plinu, kot pena, pasta, prah ali tekočina.

Pripravki, ki se dajejo v promet v obliki aerosolnega razpršilca za enkratno uporabo, se razvrščajo v skladu s to točko, pri dajanju v promet pa morajo biti upoštevani tudi predpisi o aerosolnih razpršilcih.

Kadar pravna ali fizična oseba, ki daje aerosolni razpršilec v promet, razpolaga z rezultati preskusov ali z drugimi podatki, da vsebina aerosolnega razpršilca ne predstavlja nobenega tveganja za vžig pri normalnih ali pričakovanih pogojih uporabe in skladiščenja, se lahko kljub temu, da je vsebina vnetljiva, na lastno odgovornost odloči, da razpršilca ne označi v skladu s to točko. V tem primeru pošlje URSK kopijo dokazil, ki potrjujejo, da nevarnost vžiga v praksi ne obstaja, na etiketi pa jasno in neizbrisno navede količino vnetljive vsebine z besedilom »X masnih % vsebine je vnetljivih.«

Ne glede na ostale zahteve tega pravilnika in pravilnika o nevarnih snoveh, mora biti, zaradi varovanja zdravja in okolja, na vsakem aerosolnem razpršilcu čitljivo in neizbrisno napisano naslednje:

a) ne glede na vsebino:

"Razpršilec je pod pritiskom: zaščitite ga pred soncem, ne izpostavljajte ga temperaturam, višjim od 50°C. Ne preluknjajte ali sežigajte ga niti, ko je prazen."

b) če je vsebina vnetljiva, je treba aerosolni razpršilec označiti tudi s pripadajočim simbolom in napisom za opozarjanje na nevarnost v skladu s prilogo II pravilnika o nevarnih snoveh ter navesti, da so snovi in/ali pripravki oziroma potisni plini, ki jih aerosol vsebuje, vnetljivi. Doda se pripadajoče stavke R in stavke S v skladu z merili iz točk 2.2.3 - 2.2.5 priloge VI pravilnika o nevarnih snoveh.

Pojem "vnetljiva vsebina" zajema snovi in/ali pripravke oziroma potisne pline kot sestavine vsebine aerosolnega razpršilca, ki so v skladu s prilogo VI pravilnika o nevarnih snoveh razvrščeni kot zelo lahko vnetljivi, lahko vnetljivi in vnetljivi. Vnetljivost in plamenišče vsebine aerosolnega razpršilca morata biti določena po metodah iz priloge V dela A pravilnika o nevarnih snoveh.

c) Posebna opozorila za varno uporabo in ravnanje z aerosolom:

- ne glede na vsebino: dodatna opozorila za varno ravnanje in uporabo, ki opozarjajo na specifične nevarnosti, ki jih proizvod predstavlja,

- če je vsebina vnetljiva v smislu definicije pojma iz drugega odstavka točke 2b te priloge, mora biti na aerosolnem razpršilcu še naslednji napis:

"Ne pršiti v odprt plamen ali žareče telo. Hraniti ločeno od virov vžiga - ne kaditi. Hraniti izven dosega otrok."

8. Snovi in pripravki, ki sproščajo formaldehid:

Tekstil, ki vsebuje 0,15 masnih odstotkov ali več čistega prostega formaldehida in že zaradi načina uporabe pride v stik s kožo, mora biti označen z naslednjim napisom: "Vsebuje formaldehid. Pred prvo uporabo oblačilo operite."

9. Pralna, čistilna in negovalna sredstva, ki vsebujejo formaldehid:

Pralna, čistilna in negovalna sredstva, ki vsebujejo 0,1 masni delež ali več čistega formaldehida, morajo nositi napis: "Vsebuje formaldehid."

10. Pripravki, ki vsebujejo snov, ki še ni popolnoma preizkušena:

Če pripravek vsebuje vsaj eno snov, ki mora v skladu z drugim odstavkom 8. člena pravilnika o nevarnih snoveh nositi opozorilo "Pozor - snov še ni popolnoma preizkušena.", se sme dajati v promet le izjemoma in mora imeti na embalaži in v navodilu za uporabo dobro viden in neizbrisen napis: "Pozor - pripravek vsebuje snov, ki še ni popolnoma preizkušena.". Napis se uporabi, če pripravek vsebuje vsaj 1 % take snovi. Pri uporabi dogovorjene računske metode za razvrščanje pripravek mora biti taka snov upoštevana v enaki meri in na enak način kot ostale sestavine pripravka.

11. Pripravki, ki niso razvrščeni kot pripravki, ki bi povzročali preobčutljivost, vendar vsebujejo najmanj eno snov, ki povzroča preobčutljivost:

Če je v pripravku najmanj ena snov, ki povzroča preobčutljivost, v koncentraciji, ki je enaka ali večja od 0,1 % ali pa je enaka ali večja od koncentracije te snovi, ki jo navaja priloga I pravilnika o nevarnih snoveh, mora biti na embalaži pripravek napisano:

"Vsebuje (ime snovi, ki povzroča preobčutljivost). Lahko povzroči alergijsko reakcijo."

12. Tekoči pripravki, ki vsebujejo halogenirane ogljikovodike:

Na embalaži tekočih pripravkov, ki niso vnetljivi ali pa imajo plamenišče višje od 55 °C, vsebujejo pa halogenirane ogljikovodike in več kot 5 % vnetljivih ali lahko vnetljivih snovi, mora biti naveden eden od naslednjih napisov, odvisno od posameznega primera:

"Med uporabo pripravek (ali trgovsko ime pripravka) lahko postane lahko vnetljiv" ali "Med uporabo pripravek (ali trgovsko ime pripravka) lahko postane vnetljiv."

13. Pripravki, ki vsebujejo snovi s stavki R67: Hlapi lahko povzročijo zaspanost in omotico:

Če pripravki vsebujejo eno ali več snovi z dodeljenim stavkom R67 in če je celotna koncentracija snovi v pripravku enaka ali večja od 15%, mora biti ta stavek zapisan na etiketi pripravka (v skladu s prilogo III pravilnika o nevarnih snoveh), razen če je:

- pripravek že označen s stavki R20, R23, R26, R68/20, R39/23 ali R39/26 ali če;
- embalaža pripravka ne presega 125 ml.

14. Cement in cementni pripravki:

Če cement in cementni pripravki vsebujejo več kot 0.0002 % topnega kroma (VI) suhe teže cementa, mora biti na embalaži sledeč napis:

"Vsebuje krom (VI). Lahko povzroča alergične reakcije.", razen če je pripravek že razvrščen kot dražilen in označen s stavkom R43.

C) Posebne določbe za pripravke, ki niso razvrščeni v skladu s 5., 6. in 7. členom, vendar vsebujejo najmanj eno nevarno snov

1. Pripravki, ki niso namenjeni splošni uporabi

Na etiketi embalaže pripravkov, ki jih v točki b) obravnava 13. člen, mora biti naveden naslednji napis: "Varnostni list je profesionalnemu uporabniku na voljo na njegovo zahtevo:"