



národní
úložiště
šedé
literatury

Nařízení CLP

Výzkumný ústav bezpečnosti práce, v.v.i.
2014

Dostupný z <http://www.nusl.cz/ntk/nusl-261485>

Dílo je chráněno podle autorského zákona č. 121/2000 Sb.

Tento dokument byl stažen z Národního úložiště šedé literatury (NUŠL).

Datum stažení: 17.04.2024

Další dokumenty můžete najít prostřednictvím vyhledávacího rozhraní nusl.cz .

Nařízení CLP

→ Classification → Labelling → Packaging

Nařízení ES č. 1272/2008 o klasifikaci, označování a balení látek a směsí

- Jedná se o evropské nařízení o klasifikaci, označování a balení chemických látek a směsí.
- Nařízení CLP se věnuje problematice nebezpečnosti chemických látek a směsí a tomu, jak o zjištěné nebezpečnosti informovat.
- Tento předpis zavádí v Evropské unii nový systém klasifikace a označování chemických látek a směsí, který vychází z globálně harmonizovaného systému Organizace spojených národů (UN GHS).
- Nařízení CLP ruší směrnici 67/548/EHS a 1999/45/ES a mění nařízení (ES) č. 1907/2006.
- Cílem Nařízení CLP je sjednocení kritérií pro klasifikaci a označování látek a směsí.
- Pomocí aplikace Nařízení CLP dojde ke sblížení předpisů platících v rámci Evropské unie s předpisy globálně platnými (UN GHS).
- Výrobce, dovozce, následný uživatel či distributor, který uvádí látku nebo směs na trh, mají za úkol stanovit nebezpečí látek a směsí dříve, než jsou uvedeny na trh.

Co se skrývá pod Nařízením CLP?

- Nařízení CLP řeší problematiku klasifikace, označení a způsobu balení nebezpečných látek a směsí.
- Nebezpečnost látky nebo směsi je dána vlastnostmi látky nebo směsi, které mají potenciál způsobit škodu.
- Nebezpečnost závisí na vnitřních vlastnostech látky nebo směsi.
- V rámci procesu zjišťování nebezpečí dochází u látek a směsí, které splňují kritéria nebezpečnosti, k jejich **klasifikaci**.
- Klasifikace nebezpečné látky nebo směsi spočívá v tom, že se látce nebo směsi, která škodí lidskému zdraví nebo životnímu prostředí, přiřadí standardizovaný popis této nebezpečné vlastnosti.
- Pomocí klasifikace je určen druh a závažnost vnitřních nebezpečných vlastností klasifikované látky nebo směsi (POZOR – nejedná se o posouzení rizika, které představuje existující nebezpečí plynoucí ze skutečné expozice lidí nebo životního prostředí látky nebo směsi, která vykazuje klasifikované nebezpečné vlastnosti).
- Po zaklasifikování musí dojít k **označení** nebezpečné látky nebo směsi.
- Označení umožňuje informovat uživatele látky nebo směsi o její klasifikaci, varuje jej před přítomností nebezpečné vlastnosti a upozorňuje na to, že je třeba zabránit expozici a z ní vyplývajícím rizikům.
- Nařízení CLP stanovuje obecné standardy **balení**, které umožní bezpečné dodání nebezpečné látky nebo směsi.

Jaké povinnosti se Vás týkají?

- Každý dodavatel v rámci dodavatelského řetězce, tedy výrobce, dovozce, následný uživatel a distributor, případně výrobce předmětu¹, má povinnost spolupracovat za účelem splnění požadavků Nařízení CLP, tedy na klasifikaci, označování a balení.
- Konkrétní požadavky jsou závislé na postavení v dodavatelském řetězci.
- **Výrobce** je fyzická nebo právnická osoba usazená ve Společenství, která v rámci Společenství vyrábí nebo těží látku v přírodním stavu.
- **Dovozce** je fyzická nebo právnická osoba usazená ve Společenství, která odpovídá za fyzické uvedení na celní území Společenství.
- **Následným uživatelem** je fyzická nebo právnická osoba usazená ve Společenství, která používá látku samotnou nebo obsaženou ve směsi při své průmyslové nebo profesionální činnosti.
- **Distributorem** je fyzická nebo právnická osoba usazená ve Společenství, včetně maloobchodníka, která pouze skládá a uvádí na trh látku samotnou nebo obsaženou ve směsi pro třetí osoby.

Povinnosti výrobce nebo dovozce²

Před uvedením látek a směsí na trh byste je měli klasifikovat, označovat a balit v souladu s nařízením CLP. Měli byste také klasifikovat látky, které nejsou uváděny na trh a jsou předmětem registrace nebo oznamování v souladu s články 6, 9, 17 nebo 18 nařízení REACH (článek 4 nařízení CLP).

Měli byste klasifikovat podle hlavy II nařízení CLP (články 5-14 nařízení CLP).

Měli byste látky či směsi označovat podle hlavy III nařízení CLP (články 17-33 nařízení CLP).

Měli byste látky či směsi balit podle hlavy IV nařízení CLP (článek 35 nařízení CLP).

V případě, že látky uvádíte na trh, měli byste položky klasifikace a označení zanést do seznamu klasifikace a označení založeného agenturou (článek 40 nařízení CLP).

Měli byste podniknout veškeré náležité a dostupné kroky, abyste se seznámili s novými vědeckými nebo technickými poznatky, které mohou mít vliv na klasifikaci látek nebo směsí, které uvádíte na trh. Jste-li si vědomi informací, které považujete za přiměřené a spolehlivé, měli byste bez zbytečného prodlení provést nové hodnocení příslušné klasifikace (článek 15 nařízení CLP).

V určitých případech byste měli po jakékoli změně klasifikace a označení látky nebo směsi bez zbytečného prodlení označení aktualizovat (článek 30 nařízení CLP).

Pokud máte nové informace, jež mohou vést ke změně harmonizované klasifikace a prvků označení látek (část 3 přílohy VI k nařízení CLP), měli byste předložit návrh příslušnému orgánu v jednom ze členských států, v němž je látka uváděna na trh (čl. 37 odst. 6 nařízení CLP).

Měli byste shromažďovat a uchovávat veškeré informace vyžadované pro účely klasifikace a označování podle nařízení CLP a zajistit, aby byly dostupné, po dobu nejméně 10 let po posledním dodání látky nebo směsi.

Tyto informace by měly být uchovávány společně s informacemi vyžadovanými v článku 36 nařízení REACH (článek 49 nařízení CLP).

Povinnosti následného uživatele³

Před uvedením látek a směsí na trh byste je měli klasifikovat, označovat a balit v souladu s nařízením CLP (článek 4 nařízení CLP). Můžete však také použít pro látku nebo směs klasifikaci, kterou již v souladu s hlavou II nařízení CLP odvodil některý účastník dodavatelského řetězce, a to pokud neměníte složení této látky nebo směsi.

V případě, že měníte složení látky nebo směsi, kterou uvádíte na trh: měli byste klasifikovat podle hlavy II nařízení CLP (články 5–14 nařízení CLP).

Měli byste látky či směsi označovat podle hlavy III nařízení CLP (články 17–33 nařízení CLP).

Měli byste balit podle hlavy IV nařízení CLP (článek 35 nařízení CLP).

Měli byste podniknout veškeré dostupné a přiměřené kroky k tomu, abyste se obeznámili s novými vědeckými nebo technickými poznatky, které mohou mít vliv na klasifikaci látek nebo směsí, které uvádíte na trh. Jste-li si vědomi informací, které považujete za přiměřené a spolehlivé, měli byste bez zbytečného prodlení provést nové hodnocení příslušné klasifikace (článek 15 nařízení CLP).

V určitých případech byste měli po jakékoli změně klasifikace a označení látky nebo směsi bez zbytečného prodlení označení aktualizovat (článek 30 nařízení CLP).

Pokud máte nové informace, jež mohou vést ke změně harmonizované klasifikace a prvků označení látek, měli byste předložit návrh příslušnému orgánu v jednom ze členských států, v němž je látka uváděna na trh (čl. 37 odst. 6 nařízení CLP).

Měli byste shromažďovat a uchovávat veškeré informace vyžadované pro účely klasifikace a označování podle nařízení CLP a zajistit, aby byly dostupné, po dobu nejméně 10 let po posledním dodání látky nebo směsi. Tyto informace by měly být uchovávány společně s informacemi vyžadovanými v článku 36 nařízení REACH (článek 49 nařízení CLP).

Povinnosti distributora

Měli byste označovat a balit látky a směsi, které uvádíte na trh (článek 4 nařízení CLP).

Můžete použít pro látku nebo směs klasifikaci, kterou již v souladu s hlavou II nařízení CLP odvodil některý účastník dodavatelského řetězce, například z bezpečnostního listu, který vám byl dodán (článek 4 nařízení CLP).

¹ Jedná se o výrobce a dovozce výrobních předmětů.

² Dovozci a následní uživatelé, kteří uvádějí na trh směsi, by měli být připraveni poskytnout určité informace související se směsí orgánům členských států, které jsou zodpovědné za získávání těchto informací, aby mohly vypracovat preventivní a léčebná opatření, a to zejména pro případy náhlého ohrožení zdraví (čl. 45 nař. CLP).

³ Poznámka: Dovozci a následní uživatelé, kteří uvádějí na trh směsi, by měli být připraveni poskytnout určité informace související se směsí orgánům členských států, které jsou zodpovědné za získávání těchto informací, aby mohly vypracovat preventivní a léčebná opatření, a to zejména pro případy náhlého ohrožení zdraví (článek 45 nařízení CLP).