

# Nařízení CLP

Měli byste 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 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). V případě že použijete pro látku nebo směs klasifikaci, kterou již odvodil některý účastník dodavatelského řetězce, měli byste zajistit, aby byly všechny informace vyžadované pro účely klasifikace a označování (např. bezpečnostní listy) dostupné po dobu nejméně 10 let po posledním dodání této látky nebo směsi.

## Terminologické rozdíly mezi dosavadními předpisy a Nařízením CLP

|   |  |
|---|--|
| směsi   | stejný význam jako termín přípravek  |
| přípravek                                     | pojem v Nařízením CLP není používán  |
| nebezpečný (hazardous)                        | látky nebo směs, která splňuje kritéria týkající se fyzikální nebezpečnosti, nebezpečnosti pro zdraví nebo nebezpečnosti pro životní prostředí, stanovená v příloze I nařízení CLP, je nebezpečná  |
| nebezpečný (dangerous)                        | pojem není používán v nařízení CLP; nařízení REACH a další právní akty Společenství budou odkazovat na konkrétní klasifikace nařízení CLP, které odrážejí původní rozsah platnosti slova „nebezpečný (dangerous)“                                    |
| kategorie nebezpečí                           | pojem není používán v nařízení CLP; nařízení REACH a další právní akty Společenství budou odkazovat na konkrétní klasifikace nařízení CLP, které odrážejí původní rozsah platnosti slova „nebezpečný (dangerous)“                                    |
| třída nebezpečnosti / kategorie nebezpečnosti | povaha / závažnost fyzikální nebezpečnosti, nebezpečnosti pro zdraví nebo nebezpečnosti pro životní prostředí  |
| výstražný symbol                              | obdobu termínu „symbol nebezpečí“ používaný doposud; POZOR - mnoho výstražných symbolů dle nařízení CLP je podobných, <b>ale nikoli shodných</b> se symboly, které souvisejí s určitými kategoriemi nebezpečnosti podle doposud používaných předpisů |
| signální slovo                                | slova „nebezpečí“ nebo „varování“ se používají k označení míry závažnosti nebezpečnosti  |
| věta označující riziko (R-věta)               | pojem není v nařízením CLP používán; místo něj se používá pojem „standardní věta o nebezpečnosti“ (H-věta)   |

|   |  |
|---|--|
| standardní věta o nebezpečnosti                   | standardní věty o nebezpečnosti popisují povahu nebezpečnosti látky nebo směsi, včetně míry nebezpečnosti tam, kde je to vhodné  |
| standardní pokyny pro bezpečné zacházení (S-věta) | pojem není v nařízením CLP používán; místo něj se používá pojem „pokyny pro bezpečné zacházení“ (P-věta)   |
| pokyny pro bezpečné zacházení                     | popis jednoho nebo více opatření doporučených pro minimalizaci nebo prevenci nepříznivých účinků způsobených expozicí dané nebezpečné látky nebo směsi v důsledku jejího používání |
| dodavatel   | jákýkoli výrobce, dovozce, následný uživatel nebo distributor, který uvádí na trh látku samotnou nebo obsaženou ve směsi anebo směs  |

## A jak je to s termíny?

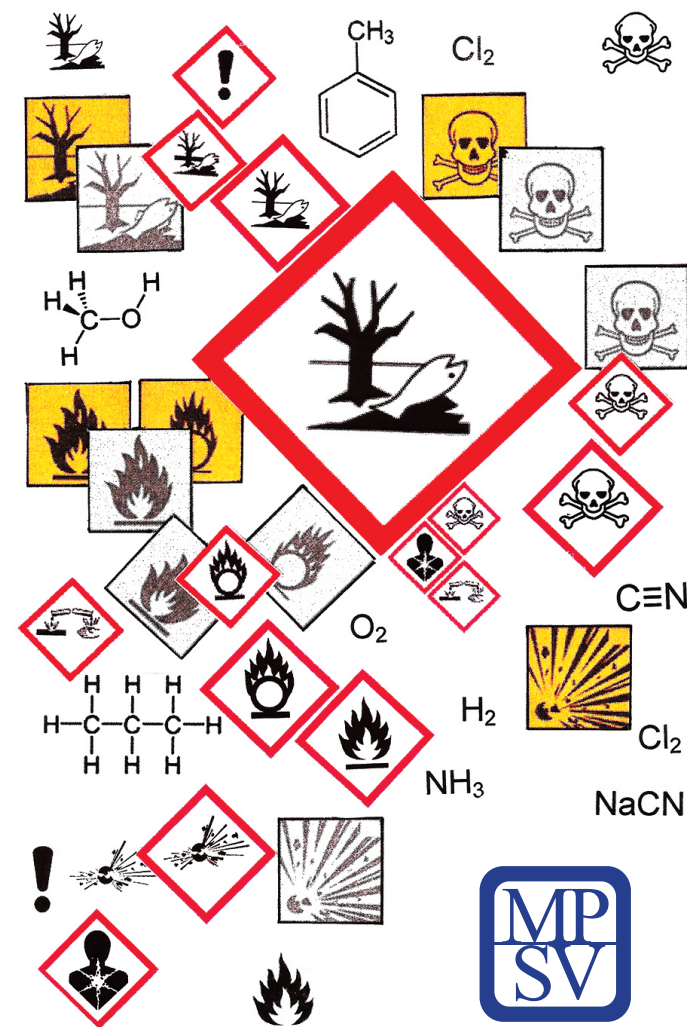
|                |  |
|----------------|--|
| Do 1. 12. 2010 | chemické LÁTKY se klasifikovaly, označovaly a balily podle směrnice 67/548/EHS   |
| Od 1. 12. 2010 | chemické LÁTKY se označují a balí výhradně dle nařízení CLP  |
| Do 1. 6. 2015  | v případě klasifikace LÁTEK se budou uplatňovat oba systémy  |
| Od 1. 6. 2015  | bude povinnost klasifikovat LÁTKY a SMĚSI <b>výhradně</b> dle nařízení CLP   |
| Od 20. 1. 2009 | platí tzv. přechodné období, ve kterém je možné provádět klasifikaci, označování a balení LÁTEK již dle nařízení CLP, tato možnost je zcela dobrovolná |
| Do 1. 6. 2015  | klasifikace, označování a balení SMĚSÍ se bude provádět dle směrnice 1999/45/ES, tedy dle dosavadního systému  |
| Po 1. 6. 2015  | SMĚSI se budou klasifikovat, označovat a balit <b>výhradně</b> dle nařízení CLP  |

**Látky a směsi, které neodpovídají požadavkům Nařízení CLP, musí být před svou distribucí preklasifikovány, přeznačeny a přebaleny v souladu s Nařízením CLP. Další informace lze najít například na stránkách ECHA (European Chemicals Agency):**  
<http://echa.europa.eu/cs/guidance-documents/guidance-on-clp>

## Kontakty

Ministerstvo práce a sociálních věcí  
Na Poříčním právu 1, 128 01 Praha 2  
tel.: +420 221 921 111, fax: +420 224 918 391  
web: <http://www.mpsv.cz>

Výzkumný ústav bezpečnosti práce, v.v.i.  
[www.vubp.cz](http://www.vubp.cz)  
[www.bozpinfo.cz](http://www.bozpinfo.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 směsí 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 směsí je dána vlastnostmi látky nebo směsí, které mají potenciál způsobit škodu.
- Nebezpečnost závisí na vnitřních vlastnostech látky nebo směsí.
- V rámci procesu zjišťování nebezpečí dochází u látek a směsí, které splňují kritéria nebezpečnosti, k jejich **klasifikaci**.
- Klasifikace nebezpečné látky nebo směsí spočívá v tom, že se látce nebo směsí, 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 směsí (POZOR – nejedná se o posouzení rizika, které představuje existující nebezpečí plynoucí ze skutečné expozice lidí nebo životního prostředí látce nebo směsí, která vykazuje klasifikované nebezpečné vlastnosti).
- Po zaklasifikování musí dojít k **označení** nebezpečné látky nebo směsí.
- Označení umožňuje informovat uživatele látky nebo směsí 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 směsí.

### Jaké povinnosti se Vás týkají?

- Každý dodavatel v rámci dodavatelského řetězce, tedy výrobce, dovozce, následný uživatel a distributor, případně výrobce předmětu<sup>1</sup>, 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 dovozce<sup>2</sup>

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 směsí 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 směsí.

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

### Povinnosti následného uživatele<sup>3</sup>

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 směsí.

V případě, že měníte složení látky nebo směsí, 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 směsí 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 směsí. 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).

<sup>1</sup> Jedná se o výrobce a dovozce výrobních předmětů.

<sup>2</sup> 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).

<sup>3</sup> 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).