

Telekonferenca o poročanju podatkov v skladu s 45.členom CLP Uredbe

Urad RS za kemikalije

Trajanje telekonference:

10.00 - 12.00h

Predavatelji:

**mag. Alojz Grabner, mag. Tatjana Humar-Jurič (URSK)
Simona Miklavčič (Bens Consulting)**

Vsebina

1. CLP uredba - dopolnitve

2. Glavne obveznosti in roki po 45. členu CLP

3. 1. in 2. dopolnitev priloge VIII CLP

4. UFI številka

5. Tehnične podrobnosti poročanja

1. CLP uredba-dopolnitve

Kakšna je trenutno stanje CLP Uredbe?

**UREDBA 1272/2008 o razvrščanju,
označevanju in pakiranju snovi ter zmesi,
o spremembi in razveljavitvi direktiv
67/548/EGS in 1999/45/ES ter
spremembi Uredbe 1907/2006
(že več kot 14 x spremenjenja in dopolnjena)**

[Na vrh](#)

UREDBA (ES) št. 1272/2008 EVROPSKEGA PARLAMENTA IN SVETA z dne 16. decembra 2008

NASLOV I - SPLOŠNO

NASLOV II - RAZVRŠČANJE GLEDE NA NEVARNOSTI

POGLAVJE 1 - Identifikacija informacij in njihovo preverjanje

POGLAVJE 2 - Evalvacija informacij o nevarnosti in odločitev o razvrstitvi

NASLOV III - OBVEŠČANJE O NEVARNOSTI Z OZNAČEVANJEM

POGLAVJE 1 - Vsebina etikete

POGLAVJE 2 - Uporaba etiket

NASLOV IV - EMBALAŽA

NASLOV V - USKLAJENO RAZVRŠČANJE IN OZNAČEVANJE SNOVI TER POPIS RAZVRŠČANJA IN OZNAČEVANJA

POGLAVJE 1 - Vzpostavitev usklajenega razvrščanja in označevanja snovi

POGLAVJE 2 - Popis razvrščanja in označevanja

NASLOV VI - PRISTOJNI ORGANI IN IZVRŠEVANJE

NASLOV VII - SKUPNE IN KONČNE DOLOČBE

PRILOGA I

PRILOGA II

PRILOGA III

PRILOGA IV

To besedilo je zgolj informativne narave in nima pravnega učinka. Institucije Unije za njegovo vsebino ne prevzemajo nobene odgovornosti. Verodostojne različice zadevnih aktov, vključno z uvodnimi izjavami, so objavljene v Uradnem listu Evropske unije. Na voljo so na portalu EUR-Lex. Uradna besedila so neposredno dostopna prek povezav v tem dokumentu

► B

UREDBA (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

(Besedilo velja za EGP)

(UL L 353 31.12.2008, str. 1)

spremenjena z:

		Uradni list		
		št.	stran	datum
► M1	UREDBA KOMISIJE (ES) št. 790/2009 z dne 10. avgusta 2009	L 235	1	5.9.2009
► M2	UREDBA KOMISIJE (EU) št. 286/2011 z dne 10. marca 2011	L 83	1	30.3.2011
M3	UREDBA KOMISIJE (EU) št. 618/2012 z dne 10. julija 2012	L 179	3	11.7.2012
► M4	UREDBA KOMISIJE (EU) št. 487/2013 z dne 8. maja 2013	L 149	1	1.6.2013
► M5	UREDBA SVETA (EU) št. 517/2013 z dne 13. maja 2013	L 158	1	10.6.2013
M6	UREDBA KOMISIJE (EU) št. 758/2013 z dne 7. avgusta 2013	L 216	1	10.8.2013
► M7	UREDBA KOMISIJE (E 32013R0758) št. 1013 z dne 2. oktobra 2013	L 261	5	3.10.2013
► M8	UREDBA KOMISIJE (EU) št. 605/2014 z dne 5. junija 2014	L 167	36	6.6.2014
M9	spremenjena z: UREDBA KOMISIJE (EU) 2015/491 z dne 23. marca 2015	L 78	12	24.3.2015
► M10	UREDBA KOMISIJE (EU) št. 1297/2014 z dne 5. decembra 2014	L 350	1	6.12.2014
► M11	UREDBA KOMISIJE (EU) 2015/1221 z dne 24. julija 2015	L 197	10	25.7.2015
► M12	UREDBA KOMISIJE (EU) 2016/918 z dne 19. maja 2016	L 156	1	14.6.2016
► M13	UREDBA KOMISIJE (EU) 2016/1179 z dne 19. julija 2016	L 195	11	20.7.2016
► M14	UREDBA KOMISIJE (EU) 2017/542 z dne 22. marca 2017	L 78	1	23.3.2017
► M15	UREDBA KOMISIJE (EU) 2017/776 z dne 4. maja 2017	L 116	1	5.5.2017
► M16	UREDBA KOMISIJE (EU) 2018/669 z dne 16. aprila 2018	L 115	1	4.5.2018

Spremembe Uredbe CLP

Čistopis (1.1.2020) NE vsebuje sprememb iz:

12.ATP = 12. sprememba CLP Uredbe = Uredba 521/2019/ES

- spremembe CL kriterijev zaradi 6. in 7. ver. GHS, obvezna uporaba od **17.10.2020**

Čistopis (1.1.2020) že vsebuje tudi:

13.ATP = 13. sprememba CLP Uredbe = Uredba 1480/2018/ES

- sprememba priloge VI , obvezna uporaba od **1.5.2020**

14.ATP = 14. sprememba CLP Uredbe = Uredba 217/2018/ES

- sprememba priloge VI , obvezna uporaba od **1.10.2021**

Uredba za implementacijo 45. člena (542/2017/ES)

- obvezna uporaba od **1.1.2021**

1.Sprememba za implementacijo 45. člena (11/2020/ES)

- obvezna uporaba od **1.1.2021**

POZOR! V sl. verziji **4. ATP** je prišlo do napake pri navajanju opozorilnih besed, pravilno navajanje je **NEVARNO** in **POZOR!**
Nedoslednosti tudi v čistopisu!

Predvidena objava do konca I. 2020

- **15.ATP** sprememba priloge VI
- 2. Dopolnitve priloge VIII

Načrt nadaljnjih aktivnosti glede 2.dopolnitve priloge VIII CLP Uredbe

- konec oktobra: zaključek obravnave v EP in na Svetu
- **začetek novembra 2020:**
 - Objava dopolnitev v EU UL
 - Dopolnitev smernic
- od **1. januarja 2021:** predvidena **obvezna uporaba** določb priloge VIII z **vsemi dopolnitvami**

2.Glavne obveznosti in roki po 45. členu CLP

Glavni namen priloge VIII CLP Uredbe

Zagotavljanje informacij o zmeseh za nujno zdravstveno pomoč in preventivne ukrepe!



UFI + posredovanje podatkov o zmesi

Roki glede poročanja po 45. členu CLP (1)

Roki:

Obveza predložitve poenotenih informacij, ki velja za **uvoznike in nadaljnje uporabnike nevarnih zmesi**, se uvaja postopno in sicer za:

- zmesi za **potrošniško** uporabo: **1.1.2021**
- zmesi za **strokovno** (profesionalno) uporabo: **1.1.2021**
- zmesi za **industrijsko** uporabo: **1.1.2024**
- **ZvZ**, ki **vkjučena v končne zmes** (npr. v parfumu, v kozmetičnem izdelku, ali v NEnevarni ZvZ), **za katero ne velja poročanje**: **1.1.2024**

Če se zmesi uporabljajo **za več kot en namen**, se upoštevajo zahteve za vsako kategorijo uporabe!

Namen uporabe zmesi je opisan v skladu z usklajenim sistemom razvrščanja izdelkov, ki ga zagotavlja ECHA.

Roki glede poročanja po 45. členu CLP (2)

Izjeme:

Če dajete nevarne zmesi v promet v Sloveniji:

Za zmesi, ki so/bodo z uporabo aplikacije ISK v skladu s 35. čl. ZKem vpisane v seznam kemikalij na trgu RS pred navedenimi datumi rokov, **uvozniki in nadaljnji uporabniki niste zavezani** za predložitev **do 1.1.2025...**

.....razen če pride do sprememb opisanih v oddelku 4.1 del B priloge VIII CLP uredbe.

Ta izjema velja za zmesi vpisane v bazo ISK, tudi za biocidne proizvode!!

Izjema NE velja za FFS, ki se dajejo v promet v Sloveniji!

Pozor: poročanje podatkov o kemikalijah z uporabo spletne aplikacije ISK na podlagi 35. člena ZKem, ostaja nespremenjeno in ni povezano s poročanjem podatkov o nevarnih zmeseh!

Kdo in kdaj bo sporočal podatke po 45. členu CLP? (1)

- **Pravna podlaga:** Priloga VIII uredbe CLP = (Uredbi 542/2017/ES, 1. sprememba 11/2020/ES)
- **Sporočanje:** podatkov o zmesih s **skoraj popolno sestavo zmesi** imenovanim nacionalnim organom (= v Sloveniji URSK), za uporabnike v nacionalnih centrih za zastupitve (= v Sloveniji UKC CZ)
- Poročanje je obvezno za **uvoznike in nadaljnje uporabnike** (predlagatelje), ki dajejo **zmesi v promet**.

Kdo mora sporočati podatke po 45. členu CLP? (2)

Predlagatelji:

- so **uvozniki in nadaljnji uporabniki** (=proizvajalci oz. formulatorji zmesi), ki morajo sporočati podatke o zmesih po 45. členu.

Poročanje (priprava in sama izvedba) lahko namesto predlagatelja **fizično (v njegovem imenu) izvede nekdo drug**, vendar je pravno-formalno za to poročanje odgovoren predlagatelj.

....**konzultanti, trgovski predstavniki**, ki dajejo v promet v imenu neke firme (=uvoznik, formulator) **niso** zavezanci poročanja!

Obveznosti proizvajalcev (= formulatorjev zmesi) in uvoznikov

Morajo poskrbeti:

- da je za vse njihove zmesi **opravljeno poročanje v vseh državah** članicah, kjer jih imajo v prometu (lako tudi prek distributerjev!),
- za **posodabljanje poročanja** (dodatna trgovska imena, preimenovanje zmesi, prepakiranje...), tudi če proizvajalci/uvozniki to ne storijo sami, pač pa to storijo podjetja po verigi navzdol. **Ta podjetja namreč niso zavezanci!!! Lahko pa se ta podjetja odločijo za samostojno poročanje,**
- za **določanje UFI zmesem**, za **menjavo UFI** v primeru spremembe (formulacije zmesi, pakiranja...),
- za **komuniciranje navzdol po dobavni verigi**.

Formulatorji in uvozniki **morajo** poznati 100% sestavo zmesi!

Obveznosti distributerja (1)

Člen 4 (10) Uredbe CLP: *Snovi in zmesi se ne dajo v promet, če ne ustrezajo določbam iz te Uredbe.*

Distributer **mora**:

- **poskrbeti**, da daje v promet le zmesi, ki ustrezajo določbam Uredbe CLP,
- **preveriti**, če je za zmesi, ki jih daje v promet v določeni državi članici **(že) opravljeno poročanje**,
- **mora** opraviti poročanje, če **proizvajalec/uvoznik** zmesi tega ni storil. **Potem je distributer odgovoren tudi za vsebino in točnost podatkov!**

Obveznosti distributerja (2)

Če ima lastno blagovno znamko

Če distributer zmes **prepakira** ali **preimenuje**, ima naslednje obveznosti:

1. možnost:

Distributer bi moral po dobavni verigi navzgor formulatorju/uvozniku zmesi sporočiti **trgovska imena** in **nova pakiranja**, da jih formulator/uvoznik vključi v originalno poročanje.

2. možnost:

Distributer **sam izvede poročanje** (**lahko sam generira nov UFI ali pa uporabi originalnega**), vendar je v tem primeru **on odgovoren tudi za vsebino in točnost podatkov**.

Kako poročati podatke po 45. členu CLP? (1)

- Podatke je oz. bo potrebno predložiti imenovanemu organu v **vsaki državi članici (DČ), v kateri se daje nevarno zmes v promet.**
- Sporočanje se izvaja tudi na Norveškem ter na Islandiji in v Lihtenštajnu .
- Sporočanje podatkov v Veliki Britaniji: trenutno ni jasnih podrobnosti.

Način poročanja:

- V večini držav EU (cca. 20), **tudi v Slovenji**, bo poročanje mogoče **izključno preko PCN (Poison Centres Notification) portala**. Tako poročanje se imenuje tudi **(PCN notifikacija)**
- 4 države (AT, FR, BE, PT) bodo imele možnost poročanja preko PCN ali preko nacionalnih baz.
- Trenutno za 6 držav še ni jasno kakšen način poročanja bo možen.

Kako poročati podatke po 45. členu CLP? (2)

Jezik:

določi vsaka država posebej, za poročanje za Slovenijo morajo biti **sporočeni podatki v slov. jeziku**

Stroški:

Za slovenski trg se poročanje izvede **brez stroškov**,.

Pozor: če dajete v promet nevarno zmes v drugih članicah EU, na spletu ECHA preverite odločitve glede: uporabe PCN portala, jezika poročanja, stroškov poročanja ...

Kako poročati podatke po 45. členu CLP? (3)

Poročanje se lahko izvede le za 1 zmes ali pa naenkrat za več zmesi skupaj

Skupinska (enotna) predložitev

- Se izvede za več kot eno zmes, če imajo **vse zmesi v skupini enako razvrstitev** za zdravje in fizikalne nevarnosti in **če pripadajo isti kategoriji izdelkov** (poglavje 3.4. priloge VIII).
- Je dovoljena , če **vse zmesi v skupini vsebujejo iste sestavine** (poglavje 3.2 dela B priloge VIII) in če je **za vsako od teh sestavin sporočeno območje koncentracije** isto za vse zmesi (poglavje 3.4 dela B priloge VIII).
- **Izjema:** skupinska predložitev je dovoljena tudi, če se razlike v sestavi med različnimi zmesmi v skupini nanašajo **samo na parfume**, če skupna koncentracija parfumov v vsaki zmesi **ne presega 5 %**.

Za katere zmesi bo potrebno sporočati podatke?

Obveznost poročanja :

Informacije o **nevarnih** zmesih :

- razvrščene kot zdravju nevarne , in/ali
- razvrščene za fizikalne nevarnosti

Obveznost **NE** velja:

- Snovi
- Radioaktivne zmesi
- Medicinske, veterinarske in kozmetične proizvode
- Hrano, krmo za živali
- Zmesi razvrščene **le** za okolje
- Zmesi , ki niso razvrščene in so **le** označene v skladu s zahtevami 2.dela II. priloge CLP (imajo npr. samo EUH stavke)
- Zmesi namenjene znanstvenemu razvoju in raziskavam
- Zmesi razvrščene za fizikalne nevarnosti:
 - plini pod tlakom
 - eksplozivi kateg. 1.1-1.6
- **Barve, ki se mešajo po naročilu uporabnika (stranke) - končna zmes (barva)**

3. I. in II. dopolnitev priloge VIII CLP

Spremembe Osnovne pravne podlage, priloge VIII uredbe CLP = (Uredba 542/2017/ES)

	Uredba (EU) 2017/542	Uredba (EU) 2020/11 (Januar 2020)	Uredba (EU) 2020/xxx, in Uredba (EU) 2020/yyy Predvidoma v začetku novembra 2020
	Osnovna pravna podlaga	1. Sprememba	2.Spremembeba (=2 uredbi!)
25.člen CLP	Doda 7.alinejo: - UFI in info o dodatnem označevanju	Le izboljšave besedila 7. alineje.	Uredba (EU) 2020/xxx: Doda 8.alinejo: - UFI pri barvah po naročilu (končni izdelki)
29. člen CLP	/	Doda 7.alinejo: - Večja fleksibilnost pri navajanju UFI (etiketa, VL, embalaža ...)	/
Priloga VIII CLP	Nova CLP priloga= priloga VIII	Dopolni prilogo VIII: - Sprememba 1. roka: 1.1.2021 - Izboljšave besedila	Regulation (EU) 2020/yyy Dopolnitve glede več skupin zmesi.

2.Spremembe- priloga VIII

- Glavna poglavja priloge VIII:

DEL A Splošne zahteve

DEL B Informacije, ki jih vsebuje predložitev

DEL C Oblika za predložitev

DEL D Standardne formule

Kje najti osnovne informacije o poročanju?

DEL A priloge VIII, Splošne zahteve

1. **Uporaba** (vrsta zavezancev za sporočanje glede na tip uporab zmesi)
2. **Namen, obseg in definicije**
3. **Zahteve za predložitev podatkov** (splošno)
4. **Skupinska predložitev** (splošni pogoji)
5. **Enolični identifikator** formule (UFI)
6. **Oblike in tehnična podpora za predložitev informacij**

Katere podatke o zmesi bo potrebno sporočiti?

DEL B priloge VII, Informacije, ki jih vsebuje predložitev:

Vsebuje natančna pojasnila o podatkih, ki jih bo potrebno posredovati

1. **Identifikacija zmesi in predlagatelja**
2. **Identifikacija nevarnosti in dodatne nevarnosti**
3. **Informacije o sestavinah zmesi :**
 - splošne zahteve
 - identifikacija sestavin (snovi, *ZvZ, identifikator generičnega izdelka)
 - **Sestavine zmesi, za katere veljajo zahteve za predložitev**
 - Koncentracije in območja koncentracije sestavin posebnega pomena
 - Grupiranje sestavin v skupino medsebojno zamenljivih komponent (ICG)
 - Zmesi s standardnimi formulami
 - Goriva
 - Razvrstitev komponent zmesi
4. **Posodobitev predložitev**

*ZvZ...zmes v zmesi (ang. MiM)

Kakšna bo oblika (format) sporočanja?

DEL C priloge VIII, Oblika za predložitev

1. Identifikacija zmesi, predlagatelja in kontaktna točka

- tu se vključi **UFI zmesi**
- navedba telefonske št., ki **operabilna 24ur/7dni**

2. Razvrstitev zmesi, elementi etikete in toksikologija

- toksikološki podatki – podatki iz 11. poglavja VL

3. Informacije o sestavinah zmesi

- **Identifikatorji izdelka za sestavine zmesi** (snovi in ZvZ, če potrebno) - tu se vključi **UFI oz. UFI-je sestavin**, ki so v zmesi (če potrebno)
- **Koncentracije , območja koncentracije in razvrstitev sestavin zmesi**
 - **navedba sestavine zmesi, za katere veljajo zahteve za predložitev: meja za razvrščene 0.1% in za NErazvrščene 1%**
 - navedba koncentracij **VSEH** nevarnih ***sestavin posebnega pomena** za zagotavljanje PP in preventive:
 - Akutna strupenost kat.1-3,
 - Jedko za kožo kat.1, 1A, 1B, ali 1C
 - STOT (SE/RE 1 ali 2)
 - Hude poškodbe oči kat. 1

Navajanje razvrstitev sestavin zmesi pri poročanju

Razvrstitev (nevarnosti za zdravje /fiz. nevarnosti) ki jo je treba navesti pri poročanju, če koncentracije snovi ali ZvZ v zmesi presegajo **0,1% (nevarno)** ali **1% (NEnevarno)**:

Snovi: navede se razvrstitev

ZvZ:

- če je znana celotna sestava: se navede LE razvrstitev snovi v ZvZ
- če celotna sestava ni znana: se navede razvrstitev ZvZ in razvrstitev vseh znanih snovi v ZvZ

Podtaki se pridobijo iz VL!

Skupina medsebojno zamenljivih sestavin (ICG) (1)

Sestavine, ki so razvrščene **samo kot jedke za kožo**, za **draženje kože/oči**, za **poškodbe oči**, za **strupenost pri vdihavanju ali preobčutljivosti dihal** kože, se lahko uvrstijo v skupino ICG, za katero **se poroča kot za snovi ali ZvZ (del B 3.2.1 in 3.2.2)**, če:

- je razvrstitev za zdravju nevarne in/ali fizikalne nevarnosti enaka za vse sestavine skupine, **in**
- je pH vseh sestavin, ki razvrščene kot jedke za kožo, draženje kože/oči, poškodbe oči kisel, nevtralen ali bazičen, **in**
- skupina ICG ne vsebuje več kot **pet** komponent, **in**
- sta za vse možne kombinacije končne zmesi, ki vsebuje skupino ICG, identifikacija nevarnosti in dodatne informacije enaki.

Skupina medsebojno zamenljivih komponent (ICG) (2)

Alternativna možnost

Sestavne se lahko uvrstijo v skupino ICG:

- če za vse dele te skupine velja, da imajo:
 - enak namen, **in**
 - enako razvrstitev za zdravju nevarne lastnosti in/ali fizikalne nevarnosti, **in**
 - imajo sestavine ICG enake toksikološke lastnosti; **in**
- če so za vse možne kombinacije končne zmesi, ki vsebuje skupino ICG identifikacija nevarnosti in dodatne informacije enake.

Poročanje za zmesi z visoko variabilnostjo sestave ali z delno neznano sestavo

Za te zmesi se predvidevajo določena odstopanja:

- **barve, ki se mešajo po želji uporabnika (stranke):** poročanje o sestavi končnega izdelka, barve, **ne bo potrebno**
- **gips, svež beton in cement:** poročanje o sestavi teh zmesi bo mogoča z **uporabo standardnih formul**, ki bodo objavljene v prilogi VIII CLP Uredbe,
- **goriva:** za tista, ki bodo navedena **v seznamu** v prilogi VIII CLP Uredbe, se bodo za sporočanje lahko uporabili le podatki **iz varnostnih listov**.

Poročanje za barve, ki se mešajo po želji uporabnika



Za te barve (končno zmes) ne bo potrebno:

- poročanje
- generiranje UFI

VENDAR:

- pa bo potrebno na njihovi etiketi **navesti vse UFI št. za sestavine (zmesi)**, koncentraciji nad **0,1%** in so predmet poročanja
- poleg UFI-jev bo potrebno navesti **tudi koncentracije teh zmesi**, če bo njihova koncentracija **preseгла 5%** in bodo **pomembne za PP**

*„**po naročilu barve**“...so barve pripravljena v omejenih količinah po meri za posameznega potrošnika ali poklicnega uporabnika na prodajnem mestu s toniranjem ali mešanjem barv.

Poročanje za zmesi z določenimi standardnimi formulami

Poročanje o sestavi naslednjih zmesi bo mogoča z **uporabo standardnih formul**, ki bodo objavljene v delu D priloge VIII CLP Uredbe:

- 1.Gips:**1 standardna formula
- 2.Svež beton:** 20 standardnih formul
- 3.Cement:** 2 standardni formul

POZOR:

V primeru, da so informacije o sestavi omenjenih zmesi bolj podrobne v VL kot v standardni formuli, se kot vir informacij vzame VL.

Primer standardne formule za cement

<u>Cement Standard Formula - 3</u>		
<u>Component name</u>	<u>EC No</u>	<u>Concentration (w/w%)</u>
<u>Portland cement clinker</u>	<u>266-043-4</u>	<u>82 - 94</u>
<u>Silica fume</u>	<u>273-761-1</u>	<u>5.5 - 10</u>
<u>Calcium sulfate</u>	<u>231-900-3</u>	<u>0 - 8</u>
<u>Flue dust ⁽¹⁾</u>	<u>270-659-9</u>	<u>0 - 5</u>
<u>Inorganic natural mineral materials</u>	<u>310-127-6</u>	
<u>Iron(II) sulfate</u>	<u>231-753-5</u>	<u>0 - 1</u>
<u>Tin(II) sulfate</u>	<u>231-303-2</u>	<u>0 -0.1</u>

Poročanje za goriva (1)

- Pri gorivih se **ne** uporablja standardnih formul pač reference na tehnične standarde (navedeni v tabeli 3 v prilogi VIII).
- Za tista goriva, ki bodo navedena **v seznamu** v prilogi VIII CLP uredbe, se bodo za sporočanje lahko uporabili le podatki **iz varnostnih listov**.
- Pri poročanju bodo morali biti posredovani tudi podatki o identiteti in koncentraciji.

Poročanje za goriva (2)

Priloga VIII CLP, DEL, B, Tabela 3: Seznam goriv

Fuel	Product description
Gasoline EN228	Automotive fuels - Unleaded petrol
Gasoline E85	Automotive fuels –Ethanol (E85) automotive fuel
Gasoline alkylate	Motor fuels – special petrol for powered implements
LPG	Automotive fuels – Liquefied Petroleum Gas
LNG	Liquefied Natural Gas used as fuel
Diesel fuel	Automotive fuels - Diesel engine fuels, with /without bio-componets
Paraffinic diesel fuels (e.g GTL, BTL or HVO)	Automotive fuels - Paraffinic diesel fuel from synthesis or hydrotreatment
Heating oil	Liquid mineral fuels with the characteristics of domestic fuel oil
MK 1 diesel	Automotive fuels – Diesel fuel oil of environmental class 1 and 2 for high-speed diesel engines
Aviation fuels	Aviation turbine engines and piston engine fuels
Kerosene - Illuminating paraffin	Illuminating paraffin lampoil Type B and C
Heavy fuel oil	All grades of heavy fuel oil
Marine fuel	Marine fuels, containing or not biodiesel
Fatty acid methyl esters (FAME) – Diesel B100	Fatty acid methyl esters (FAME) for use in diesel engines and heating applications

Posodobitev poročanja (predložitve)

Spremembe zaradi katerih je potrebno posodobiti poročanje, **še preden se zmes da v promet:**

- Če se je spremenil identifikator zmesi ali UFI
- Če se je spremenila razvrstitev za zdravje ali za fizikalne nevarnosti
- Če so končno na razpolago relevantni toksikološki podatki iz 11. poglavja varnostnega lista
- Če sprememba v sestavi zmesi (tabela 4 z navedbami natančnih koncentracij sestavin in dopustnih variacij posodobitev koncentracij)
 - Če se doda ali odvzame neko sestavino v zmesi
 - Če se koncentracija neke sestavine poveča tako, da presega območje prvotnih koncentracij

4. UFI številka

UFI (1)

- **= enolični identifikator formule (UFI) = koda, ki omogoča identifikacijo zmesi**
- sestavljen je iz 16 znakov po 4 sklope
- generira se elektronsko (na spletu [ECHA](#) zastonj)
- **UFI obvezen le za nevarne zmesi**
- Če se spremeni sestava zmesi , se spremeni tudi UFI
- **se natisne na etiketo, na embalažo**
- za industrijsko rabo in nepakirane zmesi se lahko UFI navede **v varnostnem list** (poglavje 1.1)
- pri majhni notranji embalaži: UFI lahko le na zunanji embalaži **(druge možnosti)**
- če več plasti embalaže, je UFI lahko le na notranji embalaži
- **če več jezična etiketa – vsak jezik svoj UFI**



UFI (2)

Oblika UFI številke – variante zapisa

Primer :

UFI:VDU1-414F-1003-1966

ali

UFI: VDU1-414F-1003-1966

ali

**UFI:VDU1-414F
1003-1966**

UFI in več trgovskih imen

Če gre za zmes z **več trgovskimi imeni**, imajo lahko **vse isto UFI** številko **ali** pa **vsaka svojo**. V praksi je torej mogoče, da ima zmes enake sestave različne UFI številke!

Pomembno: vse relevantne UFI številke neke zmesi morajo biti vključene v poročanje.

UFI (3)

UFI za Zmes v zmesi (ZvZ)

Predlagatelj mora pri poročanju navesti informacije o snoveh v ZvZ, razen, **če nima dostopa o popolni sestavi teh zmesi**, ima potem v praksi naslednje možnosti:

- če je bil UFI za ZvZ že kreiran in **predložen**, se navede njegovo trgovsko ime, koncentracije in UFI,
- če je bil UFI za ZvZ že kreiran, a **ni bil predložen**:
 - se s pomočjo podatkov iz njegovega VL navede: trgovsko ime, koncentracija, sestava ter podatki o dobavitelju ZvZ
 - UFI za ZvZ se sporoči naknadno.

UFI (4)

Ali bi morala lokalna firma (distributer), ki daje zmes v promet v Sloveniji in npr. **zmes le prepakira v manjšo embalažo** tudi opraviti svojo notifikacijo?

2 možnosti :

1. distributer sam notificira zmes in ima svoj UFI
2. proizvajalec opravi notifikacijo tudi za distibuterja (v tem primeru morata imeti **pogodbeni dogovor**). Distributer lahko uporabi kar isti (proizvajalčev) UFI , lahko pa, če želi, generira tudi nov UFI.

Pomembno: ne glede na to kako se bo **distributer odločil, je odgovoren za notifikacijo** – mora poskrbeti, da je ta izvedena pred dajanjem v promet.

V primeru originalnega pakiranja: notifikacijo za Slovenijo izvede proizvajalec (lahko pa tudi distributer ...odvisno od dogovora.)

5. Tehnične podrobnosti poročanja

Kako začeti?

Proizvajalci in uvozniki nevarnih zmesi:

- popišite, katere formulacije dajete vi in vaši distributerji na trg, v katerih državah članicah EU in za kakšne vrste uporabe (potrošniška, profesionalna, industrijska),
- pripravite se na etiketiranje proizvodov s kodami UFI.
- **Uvozniki:** razložite dobaviteljem zahteve, ki jih morate izpolnjevati za dajanje njihovih zmesi na trg EU in se dogovorite glede poročanja sestave (možnost „prostovoljne notifikacije“).

Prijavite kemikalije, ki jih dajete in boste dajali na trg v posamezni državi članici po nacionalnih postopkih [pred 1.1.2021](#)

Slovenija:
Informacijski sistem za
kemikalije (ISK)
Register biocidnih
proizvodov

Bistveni koraki

1. Generiranje kode UFI s pomočjo „UFI generatorja“
2. Registracija podjetja / kreiranje računa na ECHI
3. Izvedba PCN notifikacije (npr. preko IUCLID cloud)

Generiranje kode UFI

UFI generator: <https://ufi.echa.europa.eu/>

1. Kreiranje UFI
2. Validiranje UFI

Unique Formula Identifier Generator

Create UFIs

Validate UFI

Get a company key

Company VAT number

SI - Slovenia

12345678

Example: 12345678

☐ By ticking this box, I declare that the company does not have a VAT number or chose not to use it to generate a UFI.

Create single UFI

Formulation number

1

A number between 0 and 268 435 455

Create

Reset

UFI

M300-4062-0003-HRWR

Unique Formula Identifier Generator

Create UFIs

Validate UFI

Get a company key

UFI

M300-4062-0003-HRWR

Validate

Reset

The UFI is valid.

Upravljanje UFI

- Podjetja morajo imeti v svojih notranjih sistemih **pregled nad tem**, katera zmes ustreza kateremu UFI, ter spremljati spremembe in posodobitve.
- Interni sistem za upravljanje podatkov naj za vsako zmes omogoča povezave med:
 - ✓ UFI
 - ✓ Številko za DDV, uporabljeno za pripravo UFI
 - ✓ Notranjo številko formulacije, uporabljeno za pripravo UFI
 - ✓ Notranjo oznako formulacije za to zmes, če se razlikuje od številke formulacije

SLEDLJIVOST!

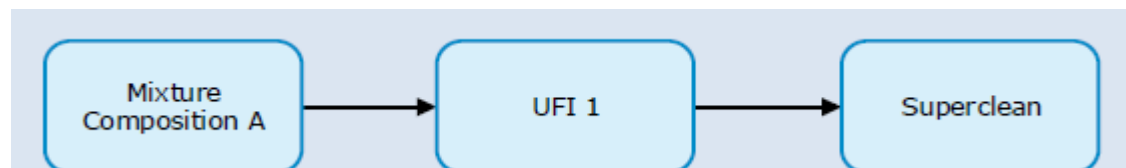
Smernice za uporabo UFI generatorja

UFI Generator application User Guide:

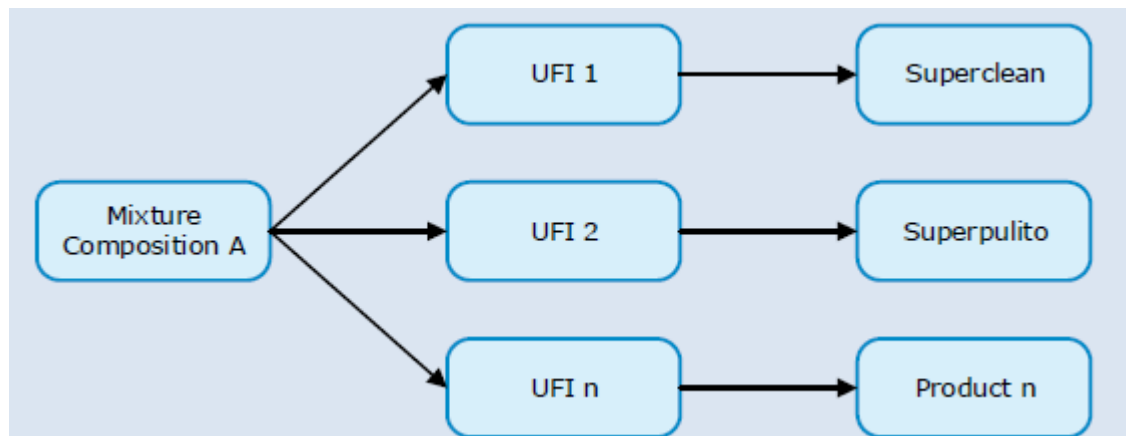
https://poisoncentres.echa.europa.eu/documents/22284544/22295820/ufi_user_guide_en.pdf/71d273a7-0bae-4a46-96bc-639e8fd23b0e

Kako določati UFI?

1 sestava, 1 UFI, 1 proizvod, ki je dan na trg

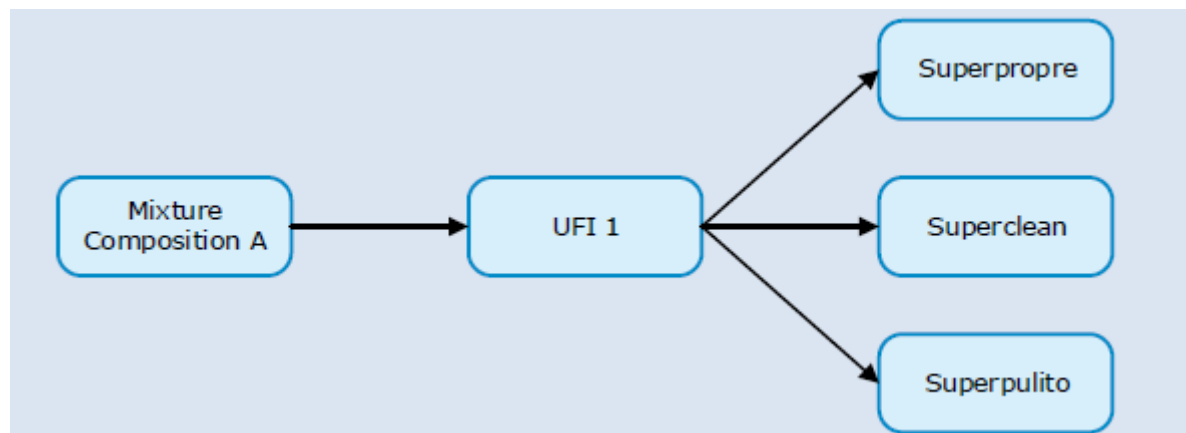


1 sestava, več UFI-jev, več proizvodov, danih na trg

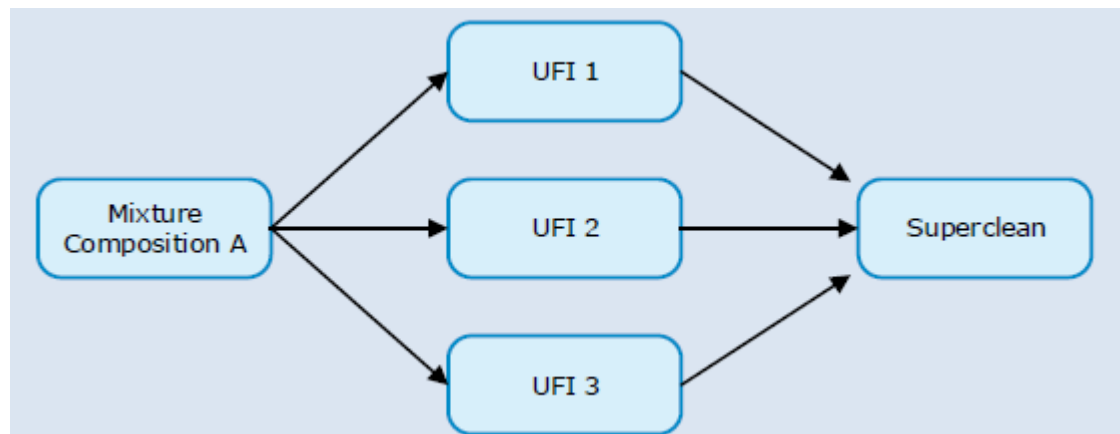


Kako določati UFI?

1 sestava, 1 UFI, več proizvodov, danih na trg



1 sestava, več UFI-jev, 1 proizvod, ki je dan na trg



SLEDLJIVOST!

Registracija podjetja

<https://poisoncentres.echa.europa.eu/sl/>

<https://ecs.echa.europa.eu/cloud/home.html>



Poisoncentres > Home



ECHA Submission portal updated to include system-to-system service

30 October 2019

An updated version of the ECHA Submission portal has been released. It introduces a number of improvements for those companies submitting information to the EU poison centres.

[More news](#) [RSS](#)

Quick links

- [National appointed bodies](#)
- [National helpdesks](#)
- [Annex VIII to the CLP regulation](#)
- [ECHA-term](#)

23 September 2019

Postponement of compliance date for reporting to poison centres

The CARACAL (expert group on CLP) has agreed unanimously to the European Commission's proposed changes to Annex VIII to CLP. The Commission is now proceeding with adopting a delegated act, which will, among other things, postpone the first compliance date for harmonised reporting to poison centres, for mixtures intended for consumer use, from 1 January 2020 to 1 January 2021.

31 July 2019

European Commission's public consultation on postponing harmonised rules for poison centres notification

European Commission has launched a public consultation on postponing the compliance date to submit information on hazardous chemical mixtures for consumer use. Companies have to notify the national poison centres to facilitate adequate emergency health response. The draft regulation proposes to postpone the first compliance date from 1 January 2020 to 1 January 2021.



Welcome to ECHA Cloud Services

Login

If you already have an ECHA Account, for example to access REACH-IT, please log in here.

[Log in](#)

Register

If you do not have an ECHA Account, you can create one and then assign a legal entity to it. For more information please see the Q&A.

[Register](#)

Kreiranje računa in prijava v portal



Create Account

User Information

* First Name
* Last Name
* Email
* Username
Phone

Password

* Password

The password must have at least 8 characters and contain three of the following character types: uppercase letter, lowercase letter, number and non-alphabetical. The password must not contain your username, your first name or your last name. The password cannot be the same as a previously used password. The password cannot be changed more than once a day.

* Confirm Password



Username

Password

Help

- > [Create an ECHA account](#)
- > [Forgot your password?](#)
- > [Forgot your username?](#)
- > [Change password](#)
- > [ECHA accounts Q&A](#)
- > [ECHA accounts information](#)

Priročnik za kreiranje računa

ECHA Accounts Manual:

https://www.echa.europa.eu/documents/10162/21721613/echa_accounts_en.pdf/90375da3-50a2-44d3-8839-60784d1f3db3

Izvedba PCN z IUCLID Cloud

Cloud services



IUCLID Cloud

This full IUCLID Cloud service allows users to maintain their scientific data and prepare dossier for submission to ECHA. The service provides the users with up to 1 GB of data storage, fully managed backups and dedicated helpdesk support.

[Read more](#)

[Access service](#)

 [Manage service](#)



IUCLID Cloud Trial

This service is designed for users who wish to get familiarised with a trial version of IUCLID Cloud before starting to use the full IUCLID Cloud service. This trial service is provided with 100MB data storage, no backups or dedicated helpdesk support, but will always be updated to the latest release of the IUCLID application automatically.

[Read more](#)

[Subscribe](#)

Dashboard



BENSTPR
BENS Consulting d.o.o.

Dashboard

Search dossier by UUID



Guided dossier
preparation 
14



Substances
13



Mixtures
25



Articles
0



Import IUCLID file(s) 

Overwrite settings: If newer than existing 



Drop file to import or

Browse

Izdelava novega dosjeja



BENSTPR
BENS Consulting d.o.o.

Dashboard > Guided dossier preparations



Guided dossier preparations



14 results found

+ New ▾

REACH submission

PCN submission

Sort by Newer first ▾

Group submission

12/03/2020 06:48 ...

Legal Entity	BENS Consulting d.o.o.	Submission type	CLP Poison centres notification	Dossier Name	Skupinska predložitev	PCN
--------------	------------------------	-----------------	---------------------------------	--------------	-----------------------	-----

BRAKE FLUID

12/03/2020 06:44 ...

Legal Entity	BENS Consulting d.o.o.	Submission type	CLP Poison centres notification	Dossier Name	Sprememba trgovskega imena	PCN
--------------	------------------------	-----------------	---------------------------------	--------------	----------------------------	-----

Varnostni list

ODDELEK 2. DOLOČITEV NEVARNOSTI

2.1 Razvrstitev snovi ali zmesi

Razvrstitev v skladu z Uredbo (ES) št. 1272/2008 (CLP)

Flam. Liq. 2; H225 Lahko vnetljiva tekočina in hlapi.
Eye Irrit. 2; H319 Povzroča hudo draženje oči.

2.2 Elementi etikete

2.2.1. Označevanje v skladu z Uredbo (ES) št. 1272/2008 (CLP)



Opozorilna beseda: **Nevarno**

H225 Lahko vnetljiva tekočina in hlapi.

H319 Povzroča hudo draženje oči.

P102 Hraniti zunaj dosega otrok.

P210 Hraniti ločeno od vročine, vročih površin, isker, odprtega ognja in drugih virov vžiga. Kajenje prepovedano.

P243 Ukrepiti za preprečitev statičnega naelektrjenja.

P280 Nositi zaščito za oči/obraz.

P303 + P361 + P353 PRI STIKU S KOŽO (ali lasmi): Takoj sleči vsa kontaminirana oblačila. Kožo izprati z vodo ali prho.

P501 Odstraniti vsebino/posodo v skladu z nacionalnimi predpisi.

ODDELEK 3. SESTAVA/PODATKI O SESTAVINAH

3.1. Snovi

Za zmesi glej 3.2.

3.2. Zmesi

Naziv	CAS EC Indeks	%	Razvrstitev v skladu z Uredbo (ES) št. 1272/2008 (CLP)	Posebne mejne koncentracije	Registracijska št. REACH
etanol	64-17-5 200-578-6 603-002-00-5	50-60	Flam. Liq. 2; H225 Eye Irrit. 2; H319	Eye Irrit. 2; H319; C ≥ 50 %	01-2119457610-43
propan-2-ol	67-63-0 200-661-7 603-117-00-0	10-20	Flam. Liq. 2; H225 Eye Irrit. 2; H319 STOT SE 3; H336		01-2119457558-25
glicerín	56-81-5 200-289-5 -	1-2,5	brez razvrstitve		-

ODDELEK 11. TOKSIKOLOŠKI PODATKI

11.1. Podatki o toksioloških učinkih

(a) Akutna strupenost

Naziv	pot izpostavljenosti	tip	vrsta	čas	vrednost	metoda	Opombe
Za proizvod	inhalacijsko	LD ₅₀	človek		> 5000 ppm		

Dodatne informacije: Ni razvrščen kot akutno toksičen.

(b) Jedkost za kožo/draženje kože

Dodatne informacije: Proizvod ni razvrščen kot dražilen za kožo.

(c) Resne okvare oči/draženje

Dodatne informacije: Povzroča hudo draženje oči.

(d) Preobčutljivost pri vdihavanju ali preobčutljivost kože

Dodatne informacije: Ni razvrščen kot kemikalija, ki povzroča preobčutljivost.

(e) Mutagenost (za zarodne celice)

Ni podatkov.

(f) Rakotvornost

Ni podatkov.

(g) Strupenost za razmnoževanje

Ni podatkov.

Povzetek ocene lastnosti CMR

Kemikalija ni razvrščena kot kancerogena, mutagena ali strupena za razmnoževanje.

(h) STOT – enkratna izpostavljenost

Dodatne informacije: STOT SE (enkratna izpostavljenost): ni razvrščeno.

(i) STOT – ponavljajoča se izpostavljenost

Dodatne informacije: STOT RE – ponavljajoča se izpostavljenost: Glede na razpoložljive podatke merila za razvrstitev niso izpolnjena.

(j) Nevarnost pri vdihavanju (nevarnost aspiracije)

Dodatne informacije: Aspiracijska toksičnost: ni razvrščeno.

Določitev imena zmesi



Guided dossier preparation for your Poison Centres Notification

1 Specify your mixture

2 Dossier information

Specify the mixture name of your poison centres notification

✖ Please specify your mixture.

Select an existing mixture

+ Select

OR

Provide a mixture name

ANTIBAKTERIJSKO SREDSTVO

0/2000

Specify the dossier name of your poison centres notification

Prijava zmesi Antibakterijsko sredstvo



BENSTPR
BENS Consulting d.o.o.

[Dashboard](#) > [Guided dossier preparations](#) > Antibakterijsko sredstvo

Antibakterijsko sredstvo

[Switch to dataset view](#)

[Delete](#)

Submission type:CLP Poison centres notification

1 Provide dossier information

Welcome! Start preparing your dossier by providing information in the following main task groups. You will be guided through a series of smaller tasks to complete each of the main task groups below. Your work can be saved and you can come back to it later if you do not have all the information at hand.

Information to be completed



Mixture Information



Product information

2 Finalize your dossier

Once you have entered your IUCLID data, validate and review the information before creating your dossier. When the dossier is created and exported, submit it using the [ECHA Submission portal](#). Additionally, you can preview the provided information in PDF.

[Validate](#)

[Create dossier](#)

[Preview notification](#)



Useful information

- [Targeted support - Steps for industry](#)
- [ECHA's poison centre website](#)
- [National Helpdesks](#)
- [Contact ECHA](#)
- [Poison Centres questions and answers](#)
- [Guidance on harmonised information relating to emergency health response](#)

Mixture information



BENSTPR
BENS Consulting d.o.o.

Dashboard > Guided dossier preparations > Antibakterijsko sredstvo > Mixture Information



◀ Mixture Information



Dossier Information

28/02/2020 07:57

1



Contact person(s)

28/02/2020 09:01

1



pH

28/02/2020 07:57

1



Toxicological information

28/02/2020 08:04

1



Mixture composition

28/02/2020 08:30

4



Unique formula identifiers (UFI) and other identifiers

28/02/2020 09:01

1



Classification and labelling information

28/02/2020 08:40

1

[Open](#) the file to access tailored help for how to complete this task.



Useful information

- If you have not yet created your UFI, you can use the [UFI Generator](#)
- [Other support for UFI](#)

Dossier information

◀ Dossier Information

1 PCN Dossier information

Dossier information

Dossier name

Testni proizvod 1

Dossier submission remark

None

Specific submissions

PCN number*

bf0e0a3e-e19c-4030-b8d2-bb0d6fbf9a6f

Submission type

- ☐ Limited submission (industrial use only)
- ☐ Voluntary submission

Notification type

- ☒ Initial notification

Market information

Country (market placement)*

- ✓ Croatia
- ✓ Slovenia

Language*

- ✓ Croatian
- ✓ Slovenian

pH

◀ pH

1 pH

Key value for chemical safety assessment

☒ pH is not relevant

pH value

None

Solution concentration (%)

None

Toxicological information

◀ Toxicological information

1 SDS information (mixtures)

Information on mixtures

Safety data sheets of mixture / product

+ New item

#	Safety data sheet	Country	Language	Action
---	-------------------	---------	----------	--------

[Toxicological information \(section 11 of SDS\)](#)

hr

Nije razvrstan kao akutno toksičan. TCOJ (jednokratno izlaganje): nije razvrstan. Aspiracijska toksičnost: nije razvrstano. Proizvod nije razvrstan kao nadražujuć za kožu. Uzrokuje jako nadraživanje oka. Nije razvrstan kao kemikalija koja izaziva preosjetljivost. STOT RE – ponavljano izlaganje: S obzirom na dostupne podatke, nisu ispunjena mjerila za razvrstavanje. Proizvod nije razvrstan kao karcinogen, mutagen ili reproduktivno toksičan. LD50 (udisanje), čovjek: > 5000 ppm.

sl

Ni razvrščen kot akutno toksičen. Povzroča hudo draženje oči. Ni razvrščen kot kemikalija, ki povzroča preobčutljivost. Kemikalija ni razvrščena kot kancerogena, mutagena ali strupena za razmnoževanje. STOT SE (enkratna izpostavljenost): ni razvrščeno. STOT RE – ponavljajoča se izpostavljenost: Glede na razpoložljive podatke merila za razvrstitev niso izpolnjena. Aspiracijska toksičnost: ni razvrščeno. LD50 (ingalacijsko), človek > 5000 ppm.

Mixture composition

Mixture composition

Mixture components

[+Mixture component](#)

No components have been added yet.

Substance components

[+Substance component](#)

Ethanol ($\geq 50 \leq 60$ % (w/w))

28/02/2020 08:30



propan-2-ol ($> 10 \leq 20$ % (w/w))

28/02/2020 08:30



glicerín ($> 1 \leq 2.5$ % (w/w))

28/02/2020 08:30



Water ($\geq 10 \leq 20$ % (w/w))

28/02/2020 08:30



Generic Product Identifier components

[+Generic Product Identifier component](#)

Classification and labelling information

Classification

☐ Not classified

Hazard categories & statements

- ✓ Flam. Liquid 2-H225: Highly flammable liquid and vapour.
- ✓ Eye Irrit. 2-H319: Causes serious eye irritation.

Health hazards

Specific concentration limits

+ New item

1 Concentration range (%)

>= 50

Hazard categories

- ✓ Eye Irrit. 2

Environmental hazards

Aquatic environment

M factor

M-Factor acute

None

M-Factor chronic

None

Additional hazard classes

Additional hazard classes

None

Additional hazard statements

None

Labelling

Calculate

Signal word

Danger

Hazard pictogram



GHS02: flame



GHS07: exclamation mark

Hazard statements

+ New item

1 Hazard statement

H225: Highly flammable liquid and vapour.

Additional text

None

2 Hazard statement

H319: Causes serious eye irritation.

Additional text

None

Precautionary statements

+ New item

1 Precautionary statement

P102: Keep out of reach of children.

Additional text

None

2 Precautionary statement

P501: Dispose of contents/container to ...

Product details



Dashboard > Guided dossier preparations > Antibakterijsko sredstvo > Product information > Product details > Product details

Product details

1 Product details

Product identifiers

[Trade names](#) [+ New item](#)

#

1 ANTIBAKTERIJSKO SREDSTVO
 Trade name field is mandatory.

[Other names](#) [+ New item](#)

#

1 RAZKUŽILO ZA ROKE

[Unique Formula Identifiers \(UFI\)](#)
7300-4066-E00R-HMKQ

Additional information

Colour and physical state

[Link to the information about colour and physical state](#)
liquid | colourless

Packaging

☐ [Product not packaged](#)

[Link to the packaging information](#)
bottle | 5 L
bottle | 1 L

Product use category

[Use type](#)
✓ Consumer
✓ Professional
✓ Industrial

[Main intended use](#)
PP-BIO-1 Biocidal products for human hygiene

[Secondary uses](#)
None

Market placement

[Country](#)
✓ Croatia
✓ Slovenia

EuPCS – European Product Categorisation System

- Nov sistem za kategoriziranje zmesi
- Obvezen pri PCN notifikaciji
- Nivojski pristop določanja namena in uporabe zmesi
- Podoben namen imajo pri prijavi na ISK tarifna številka, klasifikacija NACE in kategorija kemikalije

https://poisoncentres.echa.europa.eu/documents/22284544/0/eupc_v1_en.pdf/21ef0a35-17e0-2e74-1bb2-2e96a6e28ac8

„EuPCS“ za Antibakterijsko sredstvo

Biocides and plant protection products	PP		N
Biocidal products	PP-BIO	Biocidal product types as referred to in Article 2(1) of the Biocidal Products Regulation (EU) No 528/2012	N
Biocidal products for human hygiene	PP-BIO-1	PT1 - Biocidal products used for human hygiene purposes applied on or in contact with human skin or scalps for the primary purpose of disinfecting the skin or scalp.	Y
Disinfectants and algacides not intended for direct application to humans or animals	PP-BIO-2	PT2 - Biocidal products used for the disinfection of surfaces, materials, equipment and furniture which are not used for direct contact with food or feeding stuffs. Usage areas include, inter alia, swimming pools, aquariums, bathing and other waters; air conditioning systems; and walls and floors in private, public and industrial areas and in other areas for professional activities.	Y
Biocidal products for veterinary hygiene	PP-BIO-3	PT3 - Biocidal products used for veterinary hygiene such as disinfectants, disinfecting soaps, oral or corporal hygiene products or with anti-microbial function.	Y
Biocidal products for food and feed area	PP-BIO-4	PT4 - Biocidal products used for the disinfection of equipment, containers, consumption utensils, surfaces or pipework associated with the production, transport, storage or consumption of food or feed (including drinking water) for humans and animals.	Y
Biocidal products for drinking water	PP-BIO-5	PT5 - Biocidal products used for the disinfection of drinking water for both humans and animals.	Y

Potrebne informacije za prijavo

- Trgovsko(a) ime(na)
- UFI(ji)
- Podatki o zavezancu (telefon, naslov, kontaktna oseba)
- Fizikalne lastnosti (pH, barva...)
- Toksikološki podatki za zmes in komponente*
- Razvrstitev in označitev proizvoda*

• Kategorija proizvoda po EuPCS

• Države članice EGP, v katerih bo formulacija dajana na trg
--

• Vrste pakiranj (volumen, vrsta embalaže)
--

• <u>100% sestava</u>

*V jezikih držav članic, v katerih bo proizvod dajan na trg

100 % sestava – koncentracijska območja

- Navesti vse sestavine, tudi **nenevarne** (če so vsebovane v količini nad 1%)
- Ime snovi, CAS/EC, index in **razvrstitev**
- Podaja s koncentracijskimi območji ali z natančnimi koncentracijami
- Širina koncentracijskega območja odvisna od nevarnosti snovi
- Formuliranje z drugo zmesjo (zmes v zmesi) – navedemo UFI zmesi
- V primeru, **da za zmes v zmesi UFI še ni obvezen in nam proizvajalec ne sporoči 100 % sestave, priložimo varnostni list (sestavine) in kontakt dobavitelja**
- Barvila / parfumi so lahko navedeni kot generične komponente (brez identifikatorjev), če so **nenevarni**

Dejanska koncentracija snovi [%]	Največja dovoljena širina koncentracijskega območja [%]
$\geq 25 - < 100$	5
$\geq 10 - < 25$	3
$\geq 1 - < 10$	1
$\geq 0,1 - < 1$	0,3
$\geq 0 - < 0,1$	0,1
H318, H314, H314.1a, H314.1b, H314.1c, H300.1, H300.2 H301, H310.1, H310.2, H311, H330.1, H330.2, H331, H370, H371, H372, H373	

Dejanska koncentracija snovi [%]	Največja dovoljena širina koncentracijskega območja [%]
$\geq 25 - < 100$	20
$\geq 10 - < 25$	10
$\geq 1 - < 10$	3
$\geq 0 - < 1$	1
Ostale razvrstitve in nenevarne kemikalije	

100 % sestava – natančne koncentracije

Spremembe koncentracije sestavin zahtevajo posodobitev predložitve

Natančna koncentracija sestavine v zmesi (v %)	Pri spremembah ($\pm$) začetne koncentracije sestavine je potrebna posodobitev predložitve
$> 25 - \leq 100$	5 %
$> 10 - \leq 25$	10 %
$> 2,5 - \leq 10$	20 %
$\leq 2,5$	30 %

Snov	Natančna koncentracija, navedena v predložitvi (%)	Dovoljena sprememba koncentracije ($\pm$ %)	Koncentracije, ki zahtevajo nov UFI (%)
A	1	30	$< 0,7$ ali $> 1,3$
B	5	20	< 4 ali > 6
C	22	10	$< 19,8$ ali $> 24,2$
D	72	5	$< 68,4$ ali $> 75,6$

Validacija

Dashboard > Guided dossier preparations > Antibakterijsko sredstvo

Antibakterijsko sredstvo

Submission type: CLP Poison centres notification

1 Provide dossier information

Welcome! Start preparing your dossier by providing information in the following main task groups. You will be guided through a series of smaller tasks to complete each of the main task groups below. Your work can be saved and you can come back to it later if you do not have all the information at hand.

Information to be completed



Mixture Information



Product information

2 Finalize your dossier

Once you have entered your IUCLID data, validate and review the information before creating your dossier. When the dossier is created and exported, submit it using the [ECHA Submission portal](#). Additionally, you can preview the provided information in PDF.

Validate

Create dossier

Preview notification

Validation assistant report

Validated entity: Antibakterijsko sredstvo
Validation time: 05/06/2020 09:26
Validation scenario: SC0173 - Standard submission

Re-validate

Edit dossier settings

Submission checks 0 Quality checks 0

Business rules 0 Completeness check rules 0

No business rule failures were detected by the Validation assistant. Please note that some of the business rules can be checked only at dossier level. Also note that as the Validation assistant verifies information only within the IUCLID dossier or substance dataset, it cannot perform all the business rules checks that apply when the dossier is submitted to ECHA.

Validation report – kaj je potrebno popraviti?



Validation assistant report

Validated entity: BRAKE FLUID
Validation time: 12/03/2020 08:54
Validation scenario: SC0173 - Poison centres notification, Standard submission

! Submission checks 2 Quality checks 1

Business rules 2 Completeness check rules 0



General Information

Colour and physical state

Product information is incomplete. The 'Physical state at 20°C and 1013 hPa' must be indicated under Product details > Additional information > Colour and physical state.



pH.001

pH

Please note that if you are providing one value for pH, then you must report the value without qualifiers. Qualifier c.a. is not allowed.

Kreiranje dosjeja

Dashboard > Guided dossier preparations > Antibakterijsko sredstvo

☰ Antibakterijsko sredstvo

Submission type: CLP Poison centres notification

1 Provide dossier information

Welcome! Start preparing your dossier by providing information in the following main task groups. You will be guided through a series of smaller tasks to complete each of the main task groups below. Your work can be saved and you can come back to it later if you do not have all the information at hand.

Information to be completed



Mixture Information



Product information

2 Finalize your dossier

Once you have entered your IUCLID data, validate and review the information before creating your dossier. When the dossier is created and exported, submit it using the [ECHA Submission portal](#). Additionally, you can preview the provided information in PDF.

 Validate

 Create dossier

 Preview notification

Notifikacijsko poročilo



[Dashboard](#) > [Guided dossier preparations](#) > Antibakterijsko sredstvo

Antibakterijsko sredstvo

Submission type: CLP Poison centres notification

1 Provide dossier information

Welcome! Start preparing your dossier by providing information in the following main task groups. You will be guided through the main task groups below. Your work can be saved and you can come back to it later if you do not have all the information.

Information to be completed



Mixture Information



Product information

2 Finalize your dossier

Once you have entered your IUCLID data, validate and review the information before creating your dossier. When ready, click on [Submission portal](#). Additionally, you can preview the provided information in PDF.

Validate

Create dossier

Preview notification

Poison Centres Notification Preview Report



IUCLID version report was generated with: **IUCLID 6 v4.9.0**

Date of report generation: 12/03/2020

Mixture name: Antibakterijsko sredstvo

Dossier name: Testni proizvod 1

Date of dossier creation: Feb 28, 2020 8:54:36 AM

Further support can be found from the [PCN website](#)



Table of Contents

1. PCN Preview Report	1
1.1. Dossier information	1
1.2. Submitter information	1
1.3. Mixture information	1
1.4. Mixture composition	1
1.5. Product information	3
1.6. Labelling	4
1.7. Classification	5
1.8. Toxicological information	5

Seznam predloženih PCN notifikacij

[Search](#) | [Upload & submit](#) | [Create dossier online](#)

Search criteria 

Page 1 of 1 results

Sort by Newer first 

 [RMH606034-18](#) 

28/02/2020 09:02

PCN number	bf0e0a3e-e19c-4030-b8d2-bb0d6fbf9a6f	UFI(s)	7300-4066-E00R-HMKQ
Names	ANTIBAKTERIJSKO SREDSTVO, Antibakterijsko sreds...	Dossier type	CLP Poison centres notification

PCN

< 1 > Items/page 10 

Predvidene težave

- Sledenje formulacijam
- Ročna priprava PCN notifikacij – možnost napak
- Komunikacija v dobavni verigi
- 100 % sestava
- Poznati je potrebno, v katerih državah bo sredstvo dano v promet

Priročniki in smernice

Priročnik za PCN notifikacijo:

https://poisoncentres.echa.europa.eu/documents/22284544/22295820/guide_pcn_notifications_en.pdf/

Smernice UFI/PCN iz maja 2020:

[https://echa.europa.eu/documents/10162/13643/guidance_on annex viii to clp en.pdf/412c5874-f8ec-cf52-fe1e-2f8e08fe2d11](https://echa.europa.eu/documents/10162/13643/guidance_on_annex_viii_to_clp_en.pdf/412c5874-f8ec-cf52-fe1e-2f8e08fe2d11)

Izziv

Kako narediti več kot 10 000 PCN
notifikacij?



S2S integracija

Report to EU - UFI

BENS consulting d.o.o.

 Emergency contact

First name *

Last name *

▾ Antibakterijsko sredstvo ID: 66708 UFI:

Submit PCN

Other names:

Use Type *

Select ▾

Main Intended Use *

Select ▾

In company the fields are missing:
[Edit](#)

- S2S or UUID

- Legal Entity UUID

Legal Submitter data (has to be the
same as account in echa !!!)

In synonyms the fields are missing:
[Edit](#)

- UFI Number

- Packaging

In SDS the fields are missing: [Edit](#)
- Ph

Suppliers

▾ BENS consulting d.o.o.

Report information

Date



06/08/2020

Antibakterijsko sredstvo

BENS consulting d.o.o.

 Save

 Cancel changes

UFI/PCN ☐

+ synonym

MAIN PRODUCT SYNONYM - 66708

[edit](#) | Show synonyms ☐

Synonym name Antibakterijsko sredstvo	Supplier BENS consulting d.o.o. - 400 ▾	Type Supplier ▾
--	--	--------------------

Poison center notification for EU

VAT number SI75902699 edit	→	Formula ID 899998	- or -	UFI number NUHD-8KP9-E204-Y1J1	→	Generate
---	---	----------------------	--------------	-----------------------------------	---	--------------------------

1. Article

Product code 12345	Description limona	Packaging bottle ▾	Size 150	Unit mL ▾
-----------------------	-----------------------	-----------------------	-------------	--------------

[^](#) Articles (1) [+ article](#)

+ synonym

Report to EU - UFI

BENS consulting d.o.o.

 Emergency contact

First name *

Last name *

▾ Antibakterijsko sredstvo ID: 66708 UFI: NUHD-8KP9-E204-Y1J1

Submit PCN

Other names:

Use Type *

Select ▾

Main Intended Use *

Select ▾

In company the fields are missing:
[Edit](#)

- S2S or UUID

- Legal Entity UUID

Legal Submitter data (has to be the
same as account in echa !!!)In SDS the fields are missing: [Edit](#)

- Ph

Suppliers

▾ BENS consulting d.o.o.

Report information

Date



06/08/2020

Hvala za pozornost!