

# Hoe stoffen aanmelden voor opname in de inventaris van indelingen en etiketteringen

## Wegwijzer 7

Versie 1.1 – juni 2012

# ABC



## JURIDISCHE KENNISGEVING

Dit document is een richtsnoer voor de CLP-verordening. Het geeft uitleg over de CLP-verplichtingen en hoe aan deze verplichtingen moet worden voldaan. De gebruiker dient zich wel rekenschap te geven van het feit dat de tekst van de CLP-verordening het enige authentieke wettelijke referentiemateriaal vormt en dat de informatie in dit document niet bedoeld is als juridisch advies. Het Europees Agentschap voor chemische stoffen aanvaardt geen aansprakelijkheid met betrekking tot de inhoud van dit document.

## VERKLARING VAN AFWIJZING VAN AANSPRAKELIJKHEID

Dit is een werkvertaling van een document dat oorspronkelijk in het Engels werd gepubliceerd en dat op de ECHA-website beschikbaar is.

Versie	Wijzigingen
Versie 1	Eerste editie – maart 2010
Versie 1.1	Eerste herziening – juni 2012

## Wegwijzer 7:

### Hoe stoffen aanmelden voor opname in de inventaris van indelingen en etiketteringen

**Referentie:** ECHA-1-B-01.1-NL  
**ISBN-13:** 978-92-9217-697-6  
**ISSN:** 1831-6638  
**Publ.datum:** juni 2012  
**Taal:** NL

© Europees Agentschap voor chemische stoffen, 2012  
Voorblad © Europees Agentschap voor chemische stoffen

Overname is toegestaan mits de bron volledig wordt vermeld in de volgende vorm: "Bron: Europees Agentschap voor chemische stoffen, <http://echa.europa.eu/>", en mits dit schriftelijk wordt gemeld aan de eenheid Communicatie bij ECHA ([ipublications@echa.europa.eu](mailto:ipublications@echa.europa.eu)).

Dit document is beschikbaar in de volgende 22 talen:

*Bulgaars, Deens, Duits, Engels, Ests, Fins, Frans, Grieks, Hongaars, Italiaans, Lets, Litouws, Maltees, Nederlands, Pools, Portugees, Roemeens, Sloveens, Slowaaks, Spaans, Tsjechisch en Zweeds*

Als u naar aanleiding van dit document vragen of opmerkingen hebt, kunt u deze met behulp van het formulier voor verzoek om informatie (met vermelding van de referentie en de uitgavedatum) indienen. Het formulier voor verzoek om informatie is verkrijgbaar via de contactpagina van ECHA op: [http://echa.europa.eu/about/contact\\_nl.asp](http://echa.europa.eu/about/contact_nl.asp).

## Europees Agentschap voor chemische stoffen

Postadres: P.O. Box 400, FI-00121 Helsinki, Finland  
Bezoekadres: Annankatu 18, Helsinki, Finland

## AANMELDING

### Overzicht

- Importeurs en fabrikanten moeten gevaarlijke stoffen aanmelden als zij deze in de handel brengen, als zodanig of in mengsels en ongeacht hun hoeveelheid.
- Importeurs en fabrikanten moeten stoffen aanmelden die op grond van de REACH-verordening dienen te worden geregistreerd als zij deze in de handel brengen.
- Bestaande registraties van stoffen die in de handel zijn gebracht, moeten mogelijk worden bijgewerkt met de indeling en etikettering volgens CLP.
- Aanmelding dient plaats te vinden binnen een maand nadat een stof in de handel is gebracht.
- Aanmelding is kosteloos.

## Inhoud

1. INLEIDING .....	6
1.1 Waarover gaat dit document? .....	6
1.2 Wat is de CLP-verordening? .....	6
1.3 Wat houdt aanmelding volgens de CLP-verordening in? .....	7
1.4 Wat is de inventaris van indelingen en etiketteringen?.....	7
2. IDENTIFICATIE VAN ROLLEN EN VERPLICHTINGEN.....	9
2.1 Moet ik een aanmelding indienen voor opname in de inventaris?.....	9
2.2 Welke stoffen moet ik aanmelden voor opname in de inventaris? .....	9
2.3 Moet ik akkoord gaan met de bestaande indeling en etikettering van een aangemelde stof?.....	11
2.4 Wanneer moet ik een stof aanmelden? .....	11
2.5 Moet ik aanmelding doen voor stoffen die moeten worden geregistreerd op grond van de REACH- verordening?.....	11
2.6 Wanneer moet ik mijn aanmelding bijwerken?.....	12
2.7 Kan ik verzoeken de verstrekte gegevens vertrouwelijk te behandelen? .....	12
3. DE AANMELDING IN DE PRAKTIJK.....	13
3.1 Welke informatie moet ik in de aanmelding verstrekken? .....	13
3.2 Hoe bereid ik een aanmelding voor? .....	13
3.3 Hoe kan ik een aanmelding maken?.....	14
3.4 Hoe kan ik een aanmelding indienen? .....	15
3.5 Hoe kan ik een C&L-aanmelding bijwerken? .....	17
4. BELANGRIJKE INFORMATIE.....	18
4.1 In de handel brengen .....	18
4.2 Groep van fabrikanten of importeurs.....	18
4.3 Hoofdzaken ten aanzien van stofidentificatie .....	19
5. NADERE INFORMATIE .....	21
Bijlage 1 .....	24

## 1. INLEIDING

### 1.1 Waarover gaat dit document?

Dit document bevat informatie aan de hand waarvan u kunt zien of u uw stoffen moet aanmelden voor opname in de inventaris van indelingen en etiketteringen die door het Europees Agentschap voor chemische stoffen (ECHA) is opgezet. In dit document wordt tevens uitgelegd hoe u een aanmelding moet opstellen en indienen krachtens Verordening (EG) nr. 1272/2008 (de CLP-verordening). Niettemin wordt aangenomen dat u reeds bekend bent met de belangrijkste begrippen en voorwaarden voor indeling en etikettering; deze worden in dit document dan ook niet uitgelegd.

Dit document is wellicht met name nuttig als uw bedrijf stoffen vervaardigt en in de handel brengt in EU-lidstaten<sup>1</sup> of stoffen of mengsels invoert in de EU vanuit niet-EU-lidstaten.

**Dit document is belangrijk voor u als uw bedrijf een of meer van de volgende activiteiten verricht en de betreffende stoffen of mengsels (preparaten) in de handel brengt:**

- fabricage van stoffen (inclusief tussenproducten) die moeten worden geregistreerd volgens de REACH-verordening<sup>2</sup>;
- invoer van stoffen (bijv. kleurstoffen) die moeten worden geregistreerd volgens de REACH-verordening;
- fabricage of invoer van stoffen die als gevaarlijk zijn ingedeeld, ongeacht de hoeveelheid;
- invoer van mengsels die gevaarlijke stoffen bevatten, ongeacht de hoeveelheid;
- invoer van voorwerpen die stoffen bevatten die moeten worden geregistreerd volgens artikel 7 van REACH.

Dit document kan op de ECHA-website in 22 officiële EU-talen worden gedownload. De onderstaande hoofdstukken bevatten niet alleen basisinformatie over de aanmelding, maar ook links naar de belangrijkste richtsnoeren en instrumenten om uw aanmelding uit te voeren.

### 1.2 Wat is de CLP-verordening?

De CLP-verordening is de nieuwe EU-wetgeving voor de indeling, etikettering en verpakking van stoffen en mengsels. De verordening integreert de indelingscriteria van het mondiaal geharmoniseerd systeem (GHS) van de Verenigde Naties in de EU-wetgeving. De CLP-verordening zal geleidelijk de Richtlijn voor gevaarlijke stoffen<sup>3</sup> (DSD) en de Richtlijn voor gevaarlijke preparaten<sup>4</sup> (DPD) vervangen.

De CLP-verordening bepaalt dat alle stoffen vanaf 1 december 2010 moeten worden ingedeeld

<sup>1</sup> De EU-lidstaten zijn België, Bulgarije, Cyprus, Denemarken, Duitsland, Estland, Finland, Frankrijk, Griekenland, Hongarije, Ierland, Italië, Letland, Litouwen, Luxemburg, Malta, Nederland, Oostenrijk, Polen, Portugal, Roemenië, Slovenië, Slowakije, Spanje, Tsjechië, het Verenigd Koninkrijk en Zweden. Zodra de EVA-staten die de EER-overeenkomst hebben ondertekend (dit zijn momenteel IJsland, Liechtenstein en Noorwegen) de CLP-verordening in hun nationale wetgeving hebben opgenomen, dienen verwijzingen in dit document naar "de EU" en "de lidstaten" ook te worden geacht betrekking te hebben op de desbetreffende landen.

<sup>2</sup> Verordening 1907/2006 (EG) van het Europees Parlement en de Raad inzake de registratie en beoordeling van en de autorisatie en beperkingen ten aanzien van chemische stoffen.

<sup>3</sup> Richtlijn 67/548/EEG van de Raad betreffende de onderlinge aanpassing van de wettelijke en bestuursrechtelijke bepalingen van de lidstaten inzake de indeling, de verpakking en het kenmerken van gevaarlijke stoffen.

<sup>4</sup> Richtlijn 1999/45/EG van het Europees Parlement en de Raad betreffende de onderlinge aanpassing van de wettelijke en bestuursrechtelijke bepalingen van de lidstaten inzake de indeling, de verpakking en het kenmerken van gevaarlijke preparaten.

en geëtiketteerd volgens de CLP-criteria<sup>5</sup> en dat alle mengsels vanaf 1 juni 2015 moeten worden ingedeeld en geëtiketteerd volgens de CLP-criteria. Verdere begeleiding met betrekking tot de CLP-verordening is beschikbaar in het [Inleidend richtsnoer voor de CLP-verordening](#) en meer gedetailleerde informatie over indeling en etikettering vindt u in het [Richtsnoer voor de toepassing van de CLP-criteria](#).

Deze documenten en de CLP-verordening zijn, net als andere praktische en verklarende documenten, beschikbaar op de ECHA-website op <http://echa.europa.eu/nl/regulations/clp>. Zie ook de links aan het einde van dit document.

Met het van kracht worden van de CLP-verordening is titel XI van de REACH-verordening vervallen. De in bijlage I van de DSD vermelde geharmoniseerde indelingen zijn verplaatst naar tabel 3.2 van bijlage VI van de CLP-verordening en zijn wettelijk bindend.

### 1.3 Wat houdt aanmelding volgens de CLP-verordening in?

De artikelen 39 tot en met 42 van de CLP-verordening gaan over de aanmelding voor opname in de inventaris van indelingen en etiketteringen.

Aanmelding in het kader van de CLP-verordening houdt in algemene zin in dat fabrikanten en importeurs bepaalde informatie over de indeling en etikettering van stoffen die zij in de handel brengen, indienen voor opname in de inventaris van indelingen en etiketteringen van ECHA (zie hoofdstuk 3 voor praktische details). De inventaris is een nieuwe databank die onder de vorige wetgeving voor indeling en etikettering (DSD en DPD) niet bestond.

Aanmelding in het kader van de nieuwe CLP-verordening geldt voor alle gevaarlijke stoffen in welke hoeveelheid ook, alsmede voor alle niet-gevaarlijke stoffen die op grond van REACH moeten worden geregistreerd wanneer deze in de EU in de handel worden gebracht.

Aanmelding onder de CLP-verordening dient binnen bepaalde termijnen plaats te vinden. (Zie paragraaf 2.4 van dit document.)

### 1.4 Wat is de inventaris van indelingen en etiketteringen?

De gegevens die in de aanmeldingen worden verstrekt, worden verzameld in een databank die de naam 'inventaris van indelingen en etiketteringen' draagt. De databank omvat ook gegevens uit de registratiedossiers van REACH en gegevens over stoffen waarvoor een geharmoniseerde indeling en etikettering bestaat, te weten de stoffen die in deel 3 van bijlage VI van de CLP-verordening zijn vermeld.

Bepaalde informatie uit de aanmeldingen wordt beschikbaar gemaakt in de openbare inventaris van indelingen en etiketteringen. De openbare inventaris van indelingen en etiketteringen is een centrale informatiebron over de indeling en etikettering van stoffen voor alle gebruikers van chemische stoffen.

De openbare versie van de inventaris van indelingen en etiketteringen bevat de identificatiegegevens van de stof zoals bedoeld in artikel 119, lid 1, van de REACH-verordening, de indelings- en etiketteringselementen en relevante specifieke concentratiegrenzen (SCL) of de vermenigvuldigingsfactor (M-factor) voor elke stof. De

---

<sup>5</sup> De indeling van stoffen overeenkomstig de DSD moet nog tot 1 juni 2015 in de veiligheidsinformatiebladen worden vermeld.

identiteit van de aanmelder zal niet voor het publiek toegankelijk zijn. Hetzelfde geldt voor de IUPAC-naam van bepaalde stoffen als hiervoor vertrouwelijkheid is verzocht. Zie ook paragraaf 2.7 van dit document.



## 2. IDENTIFICATIE VAN ROLLEN EN VERPLICHTINGEN

### 2.1 Moet ik een aanmelding indienen voor opname in de inventaris?

Als u een van de in het gemarkeerde kader in paragraaf 1.1 genoemde leveranciers bent, moet u de indeling en etikettering van uw stoffen aanmelden voor opname in de inventaris.

Bedrijven die stoffen vervaardigen of mengsels formuleren buiten de EU zijn niet verplicht om de indeling en etikettering aan te melden bij het Europees Agentschap voor chemische stoffen (ECHA). Fabrikanten en formuleerders die niet in de EU zijn gevestigd en die stoffen en mengsels in de EU willen invoeren, dienen de relevante informatie (bijv. een IUCLID-gegevensverzameling) aan hun EU-importeurs te verstrekken, die dan voor de aanmelding dienen te zorgen.

Als fabrikanten of formuleerders die niet in de EU zijn gevestigd om redenen van vertrouwelijkheid de samenstelling van hun stoffen of mengsels niet aan hun EU-importeurs willen onthullen, kunnen zij een van de importeurs aanwijzen om de aanmelding ook namens de andere importeurs te verzorgen. (Zie paragraaf 4.2 over aanmelding als groep.) Ook kan een derde partij die zelf geen fabrikant of importeur is (bijvoorbeeld een enige vertegenwoordiger (OR) die al is aangewezen voor de registratie in het kader van REACH) een groepsaanmelding indienen namens de importeurs in de EU. Zo'n derde partij kan de aanmelding indienen, maar hij kan de verplichtingen van de importeurs die deel uitmaken van de groep niet overnemen. Als voor een dergelijke oplossing wordt gekozen, moet de indienende entiteit schriftelijk kunnen aantonen dat hij opdracht heeft gekregen om op te treden namens de fabrikant(en)/importeur(s) die deel uitmaken van de groep en dat de fabrikant(en)/importeur(s) erkennen dat zij alleen en volledig verantwoordelijk blijven voor het vervullen van hun plichten met betrekking tot de aanmelding.

De documentatie met betrekking tot de oprichting van zo'n groep fabrikanten en importeurs moet mogelijk, samen met de gegevens en informatie waarop de C&L zijn gebaseerd, worden verstrekt aan de bevoegde instanties en de relevante handhavingsautoriteiten.

### 2.2 Welke stoffen moet ik aanmelden voor opname in de inventaris?

De verplichting tot aanmelding voor opname in de inventaris van indelingen en etiketteringen geldt in algemene zin voor **alle gevaarlijke stoffen** binnen het toepassingsgebied van de CLP-verordening, die hetzij als zodanig, hetzij verwerkt in een gevaarlijk mengsel bepaalde concentratiegrenzen overschrijden (zie bijlage 1 van dit document) en die worden ingevoerd of vervaardigd en **in de handel gebracht** binnen de EU. Ook niet-ingedeelde **stoffen die op grond van de REACH-verordening moeten worden geregistreerd**, dat wil zeggen stoffen die in hoeveelheden van 1 ton of meer per jaar worden vervaardigd of ingevoerd, moeten worden aangemeld. (Zie ook paragraaf 1.1.) Dit betreft stoffen als zodanig, stoffen in mengsels en stoffen die zijn verwerkt in ingevoerde voorwerpen waarvoor artikel 7 van de REACH-verordening registratie voorschrijft. U dient een stof ook aan te melden als de indeling en etikettering ervan (volledig) geharmoniseerd zijn en de stof vermeld is in deel 3 van bijlage VI van de CLP-verordening.

De aanmeldingsverplichting geldt echter niet voor een aantal **stoffen en mengsels in afgewerkte staat** die zijn bestemd voor de eindgebruiker of voor gebruikswijzen waarvoor specifieke wetgeving van kracht is, zoals radioactief materiaal, geneesmiddelen, cosmetische producten, levensmiddelen en diervoeding. Raadpleeg voor meer details artikel 1 ("Doel en toepassingsgebied") van de CLP-verordening.

**Stoffen die zijn aangemeld onder Richtlijn 67/548/EEG (NONS)** worden geacht geregistreerd te zijn in het kader van de REACH-verordening. Voor NONS die worden vervaardigd of ingevoerd in een hoeveelheid van 1 ton of meer per jaar, moeten de

betreffende dossiers zo snel mogelijk met de CLP-indelingen worden bijgewerkt; een afzonderlijke aanmelding is daarom niet noodzakelijk.

Voor NONS die voor minder dan 1 ton zijn aangemeld op grond van Richtlijn 67/548/EEG en waarvan de hoeveelheidsklasse niet is bijgewerkt, moet wel een afzonderlijke aanmelding voor opname in de inventaris worden gemaakt als de stof als gevaarlijk is ingedeeld en in de handel wordt gebracht. Dit betekent dat:

- als het volume van de NONS-stof lager dan 1 ton per jaar blijft, het bedrijf een C&L-aanmelding moet doen voor deze stof. Zodra het volume deze grenswaarde bereikt, dient bijwerking plaats te vinden in de vorm van een registratieformulier;
- als het volume de grenswaarde van 1 ton per jaar al heeft bereikt of deze overschrijdt, bijwerking dient plaats te vinden in de vorm van een registratiedossier.

**Stoffen en mengsels voor wetenschappelijk onderzoek en ontwikkeling (R&D)** zijn vrijgesteld van de CLP-verordening, echter uitsluitend als ze onder gecontroleerde omstandigheden worden gebruikt in overeenstemming met de communautaire wetgeving inzake de arbeidsplaats en het milieu en wanneer ze niet in de handel worden gebracht. In gevallen waarin dit niet het geval is, vallen deze stoffen, ongeacht hun hoeveelheid, wel onder de CLP-verordening en moeten ze worden aangemeld, als zij op basis van de beschikbare gegevens voldoen aan de criteria voor indeling als gevaarlijke stof.

**Stoffen voor onderzoek en ontwikkeling gericht op producten en procedés (PPORD)** moeten, ongeacht de hoeveelheid, worden aangemeld voor opname in de C&L-inventaris wanneer zij voldoen aan de criteria om als gevaarlijk te worden ingedeeld en wanneer zij in de handel worden gebracht. Dit geldt eveneens voor PPORD-stoffen in mengsels als het mengsel vanwege de stof wordt ingedeeld.

De indeling en etikettering van **werkzame stoffen in gewasbeschermingsmiddelen<sup>6</sup> en biociden<sup>7</sup>** wordt normaliter geharmoniseerd voor alle gevaarenklassen en is zowel in tabel 3.1 als in tabel 3.2 van bijlage VI van de CLP-verordening opgenomen. Aanmelding voor opname in de inventaris dient te allen tijde te geschieden voor werkzame stoffen wanneer deze in de handel worden gebracht.

**Legeringen** worden beschouwd als speciale preparaten (CLP-terminologie: mengsels) in het kader van de REACH- en de CLP-verordening. De componenten van legeringen moeten voor opname in de inventaris worden aangemeld als zij gevaarlijk zijn en in de legering bepaalde concentratiegrenzen overschrijden. (Zie bijlage 1 van dit document.)

**Polymeren** moeten krachtens artikel 39, onder b), en artikel 40 van de CLP-verordening voor opname in de inventaris worden aangemeld als zij als gevaarlijk zijn ingedeeld en worden ingevoerd of vervaardigd en in de handel gebracht. Daarentegen worden **monomeren** die in deze polymeren aanwezig zijn niet als in de handel gebracht beschouwd en is aanmelding ervan niet noodzakelijk.

Volgens de CLP-verordening hoeven importeurs van **voorwerpen** de indeling en etikettering van een stof in een voorwerp niet aan te melden, tenzij de stof dient te worden geregistreerd op grond van artikel 7 van de REACH-verordening.

---

<sup>6</sup> De stoffen die zijn vermeld in Richtlijn 91/414/EEG van de Raad.

<sup>7</sup> De stoffen die zijn vermeld in de Richtlijn 98/8/EG van het Europees Parlement en de Raad.

## 2.3 Moet ik akkoord gaan met de bestaande indeling en etikettering van een aangemelde stof?

De indeling en etikettering van stoffen die al zijn aangemeld voor opname in de inventaris of als geharmoniseerd staan geregistreerd in deel III van bijlage VI van de CLP-verordening worden weergegeven als achtergrondinformatie wanneer u een stof online aanmeldt via REACH-IT.

Als uw stof een geharmoniseerde indeling en etikettering kent in bijlage VI, vereist de CLP-verordening dat u de stof dienovereenkomstig indeelt en etiketteert. U moet dan het vakje "I agree" ("Ik ga akkoord") selecteren om in te stemmen met de geharmoniseerde gevarenklassen en onderverdelingen die tijdens de online aanmelding worden weergegeven.

Wanneer de indeling en etikettering van een stof niet is geharmoniseerd, moeten aanstaande aanmelders en registranten van die stof al het mogelijke doen om een gemeenschappelijke indeling en etikettering te vinden die in de inventaris kan worden opgenomen. Net als in het bovengenoemde geval is dit mogelijk met de online aanmelding via REACH-IT: wanneer de weergegeven indeling en etikettering volgens u juist zijn, kunt u gewoon het vakje "I agree" selecteren, waarna de relevante velden van uw aanmeldingsdossier automatisch worden ingevuld.

Wanneer er vóór de aanmelding al overeenstemming is bereikt tussen verschillende aanmelders over de indeling en etikettering van een stof, bijv. in een SIEF, kan het voor de betrokken fabrikanten en/of importeurs zinvol zijn om een groep te vormen en de indeling en etikettering gezamenlijk bij ECHA aan te melden. Zie ook paragraaf 4.2.

## 2.4 Wanneer moet ik een stof aanmelden?

In het algemeen geldt dat u de indeling en etikettering van een stof moet aanmelden binnen een maand nadat u de stof in de handel hebt gebracht. Voor importeurs wordt een maand uitstel berekend vanaf de dag waarop een stof, als zodanig of in een mengsel, fysiek het douanegebied van de Gemeenschap binnenkomt.

## 2.5 Moet ik aanmelding doen voor stoffen die moeten worden geregistreerd op grond van de REACH-verordening?

U kunt geen afzonderlijke aanmelding indienen voor een stof die u in de handel hebt gebracht als u deze al hebt geregistreerd op grond van REACH *en* als in het registratiedossier de indeling en etikettering volgens de CLP-verordening (punt 2.1. van IUCLID 5) is opgenomen. Dit is omdat het registratiedossier reeds de gegevens bevat die nodig zijn voor stoffen die moeten worden aangemeld voor opname in de inventaris van indelingen en etiketteringen.

De verplichting tot indeling en etikettering van stoffen volgens de nieuwe CLP-criteria geldt sinds 1 december 2010. Dit betekent dat u sinds 1 december 2010 **altijd** de CLP-indeling en -etikettering moet vermelden. Registratiedossiers die zijn ingediend voor 1 december 2010 moeten onverwijld worden bijgewerkt met deze informatie.

Als uw stof een geleidelijk geïntegreerde stof is die in 2013 of 2018 moet worden geregistreerd maar die eerder in de handel wordt gebracht, moet u deze stof aanmelden voor opname in de inventaris voor indelingen en etiketteringen binnen een maand nadat deze stof in de handel is gebracht. Stoffen die op grond van REACH moeten worden geregistreerd en in de handel worden gebracht, dienen ook te worden aangemeld, zelfs als ze niet als gevaarlijk zijn ingedeeld.

De verplichting tot aanmelding van stoffen die onder REACH moeten worden geregistreerd, geldt ook voor de leden van informatie-uitwisselingsfora voor stoffen (SIEF's) die hun stoffen

pas in 2013 of 2018 (respectievelijk de tweede en derde uiterste registratiedatum van REACH) zullen registreren. Indien de hoofdregistrant zijn registratie al heeft ingediend, kunnen de andere SIEF-leden zich aansluiten bij de door de hoofdregistrant ingediende indeling en etikettering door het vakje "I agree" ("Ik ga akkoord") te selecteren. De velden voor indeling en etikettering worden dan automatisch ingevuld voor de desbetreffende aanmelding. Dit is echter alleen mogelijk als de SIEF-leden hun aanmelding in REACH-IT hebben opgesteld. SIEF-leden kunnen ook besluiten de overeengekomen indeling en etikettering van een stof aan te melden als groep van fabrikanten en importeurs. (Zie paragraaf 4.2.)

NB: PPORD-stoffen die zijn aangemeld overeenkomstig artikel 9 van de REACH-verordening zijn geen geregistreerde stoffen en vallen daarom niet onder artikel 39, onder a), van de CLP-verordening. Om een gevaarlijke PPORD-stof die in de handel is gebracht aan te melden voor opname in de C&L-inventaris (artikel 39, onder b)), kunt u uw PPORD-aanmelding niet bijwerken, maar moet u een afzonderlijke C&L-aanmelding indienen.

## 2.6 Wanneer moet ik mijn aanmelding bijwerken?

Zodra u nieuwe en betrouwbare informatie hebt die wijzigingen in de indeling en etikettering van uw stof met zich meebrengt, moet u de bij uw aanmelding verstrekte gegevens bijwerken. Als u de voor aanmelding benodigde gegevens in een registratiedossier hebt verstrekt, dient u het betreffende registratiedossier bij te werken.

De verplichting om de indeling en etikettering van stoffen bij te werken geldt niet wanneer **geharmoniseerde gevarenklassen en onderverdelingen daarvan** al in tabel 3.1 in bijlage VI van de CLP-verordening zijn opgenomen op het moment van uw aanmelding.

In de gevallen waarin een stofindeling wordt geharmoniseerd nadat u deze voor opname in de inventaris hebt aangemeld, dient u uw aanmelding uiterlijk op het moment dat de geharmoniseerde indeling wettelijk van kracht wordt bij te werken.

Ook uw contactgegevens moeten worden bijgewerkt.

## 2.7 Kan ik verzoeken de verstrekte gegevens vertrouwelijk te behandelen?

Voor bepaalde stoffen kunnen fabrikanten en importeurs verzoeken de IUPAC-naam als vertrouwelijk te behandelen. In die gevallen wordt de IUPAC-naam niet weergegeven in de openbare inventaris. De stoffen waarvoor vertrouwelijkheid van de IUPAC-naam mogelijk is, staan vermeld in artikelen 119, lid 2, onder f) en g), van REACH:

- niet-geleidelijk geïntegreerde stoffen,
- stoffen die uitsluitend op een of meer van de volgende wijzen worden toegepast:
  - als tussenproducten;
  - in wetenschappelijk onderzoek en ontwikkeling;
  - in onderzoek en ontwikkeling gericht op producten en procedés.

Vertrouwelijkheidsverzoeken kunnen alleen worden ingediend via **IUCLID**. Er zijn geen kosten aan verbonden. Verdere informatie wordt gegeven in de handleiding voor het indienen van gegevens (DSM) 12; zie hoofdstuk 5 van dit document.

NB: Als u een alternatieve naam wilt gebruiken in uw veiligheidsinformatieblad of op het etiket, moet u een verzoek indienen voor een alternatieve naam overeenkomstig artikel 24 van de CLP-verordening, waarna de betreffende vergoeding moet worden voldaan, dan wel overeenkomstig artikel 15 van Richtlijn 1999/45/EG (de Richtlijn gevaarlijke preparaten).

## 3. DE AANMELDING IN DE PRAKTIJK

### 3.1 Welke informatie moet ik in de aanmelding verstrekken?

De aanmelding dient voor elke stof de in artikel 40 van de CLP-verordening vereiste gegevens te bevatten:

- **naam en contactgegevens** van de aanmelder;
- **identiteit** van de stof, waaronder de naam en andere identificatiegegevens, informatie over de molecuul- en structuurformule, de samenstelling, aard en aantal additieven (zie paragraaf 4.3 van dit document, alsmede de specificaties in de punten 2.1 tot en met 2.3.4 van bijlage VI van de REACH-verordening);
- **indeling** van de stof volgens de CLP-criteria;
- als de stof in enkele maar niet in alle gevarenklassen of onderverdelingen daarvan is ingedeeld, een **indicatie** of dit te wijten is aan ontbrekende gegevens, ontoereikende gegevens of gegevens die afdoende zijn om de stof niet in te delen;
- **specifieke concentratiegrenzen en M-factoren**, met de reden waarom deze zo zijn geformuleerd; en
- **etiketteringselementen**, waaronder gevarenpictogrammen, signaalwoorden, gevarenaanduidingen en aanvullende informatie over gevaren.

### 3.2 Hoe bereid ik een aanmelding voor?

Voordat u uw aanmelding bij ECHA indient, moet u uw stof indelen en etiketteren volgens de CLP-criteria. U dient voor indeling en etikettering de volgende voorbereidende stappen te nemen:

1. **Maak een inventaris** van de stoffen en mengsels die u vervaardigt in de EU en die u invoert vanuit niet-EU-lidstaten.
2. **Licht toe** of een van deze stoffen is vrijgesteld van de CLP-verordening. (Zie artikel 1 van de CLP-verordening.)
3. **Ga na** of een van uw stoffen moet worden geregistreerd in het kader van de REACH-verordening.
4. **Verzamel** alle beschikbare informatie omtrent de identiteit van de stoffen, waaronder de IUPAC-naam, het EINECS-nummer, het CAS-nummer of andere identiteitscodes en licht de kwalitatieve en kwantitatieve samenstelling van uw stoffen toe.
5. **Benoem de stoffen** in overeenstemming met [het Richtsnoer voor de identificatie en naamgeving van stoffen](#) volgens de REACH-verordening.
6. **Ga na** of de stof is vermeld in deel 3 van bijlage VI van de CLP-verordening – zie <http://echa.europa.eu/nl/regulations/clp/legislation> – d.w.z. of de indeling en etikettering van de stof geharmoniseerd zijn. Als er een geharmoniseerde indeling en etikettering voor een stof bestaan, moeten deze worden gebruikt en mag u voor die gevarenklassen en onderverdelingen daarvan de stof niet zelf indelen. U moet de gevarenklassen en onderverdelingen daarvan die niet onder de

geharmoniseerde indeling en etikettering vallen zelf indelen op basis van correcte en betrouwbare informatie.

7. **Verzamel** alle beschikbare en betrouwbare **informatie** over de gevaarlijke eigenschappen van een stof wanneer de indeling en etikettering van uw stof niet is geharmoniseerd.

8. **Deel** uw stof **in** door de beschikbare informatie te vergelijken met de indelingscriteria<sup>8</sup>.

9. In de gevallen waarin u een vermenigvuldigingsfactor (M-factor) wilt specificeren of een specifieke concentratiegrens (SCL) wilt stellen volgens artikel 10 van de CLP-verordening, **geeft u een reden daarvoor op** met behulp van de betreffende onderdelen van de punten 1, 2 en 3 van bijlage I van de REACH-verordening;

10. **Bepaal** of een mengsel dat een gevaarlijke stof bevat, moet worden ingedeeld onder de CLP-verordening wegens de aanwezigheid van die stof.

11. **Beslis** of u zich wilt **aansluiten bij een groep fabrikanten en/of importeurs** of zo'n groep wilt oprichten met andere potentiële aanmelders en registranten van dezelfde stof. Een lid van deze groep kan dan de aanmelding namens de groep indienen.

12. **Maak uw account aan in REACH-IT** (indien u dat nog niet hebt gedaan).

### 3.3 Hoe kan ik een aanmelding maken?

U kunt gebruikmaken van een van de volgende instrumenten om uw indelings- en etiketteringsaanmelding aan te maken:

**A. IUCLID 5.** U kunt alle gevraagde informatie precies omschrijven in IUCLID 5 en een aanmeldingsdossier voor indeling en etikettering in IUCLID aanmaken.

- Met IUCLID 5 kunt u meer dan één samenstelling voor dezelfde stof opnemen (bijvoorbeeld vanwege verschillende onzuiverheidsprofielen) en elke samenstelling koppelen aan een specifieke indeling en etikettering. NB: Elke aanmelder kan slechts één aanmelding per stof indienen en dit is het enige instrument waarmee u verschillende samenstellingen voor één stof kunt indienen.
- Deze optie kan praktisch voor u zijn als u IUCLID 5 al eerder hebt gebruikt.
- Deze optie kan ook praktisch voor u zijn als u een registratie in het kader van de REACH-verordening wilt indienen (bijvoorbeeld voor de uiterste registratiedata in 2013 of 2018).

**B. BULK.** U kunt een bulkbestand in XML aanmaken dat meer dan één aanmelding van een indeling en etikettering bevat.

Het XML-bulkbestand kan worden aangemaakt met behulp van het door ECHA aangeboden Excel-instrument of met behulp van het XML-schema. (Deze optie

---

<sup>8</sup> Zie voor meer informatie bijlage I van de CLP-verordening en het *Richtsnoer voor de toepassing van de CLP-criteria*.

heeft wellicht de voorkeur van gebruikers met een IT-achtergrond.)

- Met behulp van het XML-bulkbestand kunt u in één bestand aanmeldingsinformatie indienen voor verschillende stoffen of voor een groot aantal stoffen die zijn gedefinieerd door hun EG-nummer of CAS-nummer.
- Het Excel-bulkinstrument is beschikbaar in 22 EU-talen. (Selecteer uw taal in het instrument.)

**Opmerking:** *Indienen met behulp van een XML-bulkbestand kan alleen wanneer elke stof wordt geïdentificeerd met behulp van het CAS- of EG-nummer en wordt gekenmerkt door niet meer dan één samenstelling. Bovendien kunt u een specifieke concentratiegrens (SCL) of een M-factor specificeren die al in bijlage VI van de CLP-verordening wordt genoemd. Wanneer u zelf een SCL of een M-factor wilt stellen overeenkomstig artikel 10 van de CLP-verordening, moet u een wetenschappelijke motivering daarvoor aan uw aanmelding toevoegen (artikel 40, lid 1, onder e)). Houdt u er rekening mee dat aan een XML-bulkbestand geen bijlagen kunnen worden toegevoegd. Daarom is de enige manier om een dergelijke SCL of M-factor en de verzochte wetenschappelijke motivering toe te voegen de indiening van een C&L-aanmelding via IUCLID of het online instrument.*

**C. ONLINE.** U kunt de gevraagde gegevens handmatig invoeren in REACH-IT.

- Als u slechts enkele stoffen hoeft aan te melden en u op dit moment geen gebruik maakt van IUCLID 5, heeft online aanmelding via REACH-IT mogelijk uw voorkeur.
- Als uw stof een geharmoniseerde C&L kent overeenkomstig bijlage VI van de CLP-verordening, is het online instrument de snelste manier om een aanmelding in te dienen, want de geharmoniseerde C&L wordt automatisch in de relevante velden ingevuld.
- In het online instrument kunt u akkoord gaan met een C&L die al eerder door een ander bedrijf is aangemeld of geregistreerd.

Actuele informatie over de online aanmeldingsfunctie van REACH-IT en het XML-instrument is beschikbaar in de CLP-rubriek van de ECHA-website op: <http://echa.europa.eu/nl/support/dossier-submission-tools/reach-it/notification-to-the-cl-inventory>

### 3.4 Hoe kan ik een aanmelding indienen?

Indelings- en etiketteringsaanmeldingen dienen elektronisch te worden ingediend via het REACH-IT-portaal op de ECHA-website. **NB: U moet eerst uw bedrijfsaccount aanmaken in REACH-IT<sup>9</sup> voordat u uw stoffen kunt aanmelden.**

U vindt het toegangspunt van de aanmeldingsapplicatie in de REACH-IT-rubriek van de website.

Na aanmelding bij REACH-IT gaat u naar de indelings- en etiketteringsrubriek van het hoofdmenu (links op het REACH-IT-scherm), waarna u door de speciaal

---

<sup>9</sup> Zie de link aan het einde van dit document voor meer informatie.



hiervoor bedoelde pagina's wordt geleid, waarbij **u kunt kiezen uit de volgende drie mogelijkheden** om uw indelings- en etiketteringsaanmelding in te dienen:

1. Indienen van een aanmeldingsdossier voor indeling en etikettering dat is aangemaakt in **IUCLID 5**: maak een aanmeldingsdossier aan in uw lokale IUCLID 5-installatie en upload dit rechtstreeks in REACH-IT.
2. Indienen van een **bulkaanmelding**: upload een XML-bulkbestand in REACH-IT (indeling zal op de ECHA-website beschikbaar komen).
3. Indienen van een indelings- en etiketteringsaanmelding **online** (beschikbaar in het tweede kwartaal van 2010) door de gevraagde informatie per stof rechtstreeks in het REACH-IT-systeem in te voeren.

Na een succesvolle indiening worden aan een C&L-aanmelding de volgende nummers toegekend:

- een indieningsnummer voor elke indiening;
- een referentienummer voor elke met succes aangemelde stof;
- een lijstnummer indien de aangemelde stof niet met een EG-nummer kan worden geïdentificeerd.

Een aanmelder kan slechts één aanmelding per stof indienen. Elke aanmelding kan echter meer dan één samenstelling voor dezelfde stof bevatten (bijvoorbeeld vanwege verschillende onzuiverheidsprofielen) en elke samenstelling kan worden gekoppeld aan een specifieke indeling en etikettering. Deze functie is alleen beschikbaar voor indiening via IUCLID 5.

#### **Praktische tips voor de aanmelding en de keuze van het indieningsinstrument**

- **Wacht niet** tot het laatste moment met indiening van uw indelings- en etiketteringsaanmelding bij ECHA.
- Als u slechts enkele stoffen hoeft aan te melden en u op dit moment geen gebruik maakt van IUCLID 5, heeft **online aanmelding via REACH-IT** mogelijk uw voorkeur.
- Gebruik de online aanmelding via REACH-IT als u **akkoord wilt gaan** met een indeling en etikettering die al is aangemeld voor dezelfde stof.
- **Bulkaanmelding** met behulp van de XML-optie kan praktischer zijn voor bedrijven die een groot aantal chemische stoffen willen aanmelden, aangezien u met deze optie in één bestand indelings- en etiketteringsaanmeldingen kunt indienen voor verschillende stoffen.
- Gebruik IUCLID 5 wanneer u **verschillende samenstellingen voor één stof** moet indienen en de indeling en etikettering voor elke samenstelling moet specificeren.
- Gebruik IUCLID 5 wanneer u wilt verzoeken om vertrouwelijke behandeling van de IUPAC-naam van uw stof.



### 3.5 Hoe kan ik een C&L-aanmelding bijwerken?

U kunt een C&L-aanmeldingsdossier bijwerken met behulp van een van de aanmeldingsinstrumenten – **alle aanmeldingsinstrumenten zijn compatibel met elkaar.**

**Tabel 1: compatibiliteit tussen de verschillende indieningsinstrumenten**

Eerste indiening m.b.v.:	Bijwerken m.b.v. IUCLID 5 C&L-aanmelding	Bijwerken m.b.v. online instrument	Bijwerken m.b.v. bulk-XML	Bijwerken m.b.v. registratie-dossier
IUCLID 5 C&L-aanmelding	Ja	Ja	Ja	Eerste registratie
Online instrument	Ja	Ja	Ja	Eerste registratie
Bulk-XML	Ja	Ja	Ja	Eerste registratie
Registratie-dossier	NEE!	NEE!	NEE!	Ja

Om een bijwerking met succes in te kunnen dienen, moet het duidelijk zijn dat uw C&L-aanmelding een bijwerking betreft van een eerdere succesvolle aanmelding en moet zij de volgende verplichte informatie bevatten:

- het exacte referentienummer van de C&L-aanmelding die u wilt bijwerken. Het referentienummer heeft de volgende indeling: 02-XXXXXXXXXX-CC-XXXX;
- het EG- of lijstnummer dat aan uw stof is toegekend;
- het eerdere indieningsnummer (alleen in IUCLID);
- een reden voor de bijwerking.

Om een C&L-aanmelding bij te werken, moet u het volgende doen:

- In **IUCLID**: specificeer het toegekende referentienummer (aanmeldingsnummer) in rubriek 1.3. U moet ook in de dossiertitel het eerdere indieningsnummer specificeren. Selecteer het vakje "update" ("bijwerken") en omschrijf de reden voor bijwerking.
- In het **online instrument**: kies de optie "Update a completed submission" ("een voltooide indiening bijwerken") en voer het eerder toegekende referentienummer in.
- In het **XML-bulkinstrument**: vermeld voor de bijgewerkte stof(fen) dat de aanmelding een bijwerking is en specificeer het eerder toegekende referentienummer.

Indeling en etikettering die zijn ingediend als onderdeel van een registratiedossier kunnen niet worden bijgewerkt via de indiening van een C&L-aanmelding. Hiervoor moet u uw registratiedossier bijwerken; zie artikel 22 van REACH.

Alleen het bedrijf dat de aanmelding heeft ingediend, kan deze bijwerken. Wanneer een aanmelding is ingediend namens een groep fabrikanten en/of importeurs, kan dus alleen het bedrijf dat de aanmelding heeft ingediend haar bijwerken.

## 4. BELANGRIJKE INFORMATIE

### 4.1 In de handel brengen

Het in de handel brengen van een stof of mengsel in het kader van de CLP-verordening betekent het al dan niet tegen betaling fysiek beschikbaar stellen ervan aan derden. Ook de invoer vanuit niet-EU-lidstaten in het EU-douanegebied wordt als in de handel brengen beschouwd. Onder in de handel brengen wordt mede verstaan de situatie waarin een stof of mengsel door een bedrijf of onderzoeksinstituut wordt verzonden naar een laboratorium met een andere rechtspersoonlijkheid.

In verband met aanmelding is het in de handel brengen een voorwaarde: een stof waarnaar wordt verwezen in artikel 39 van de CLP-verordening dient alleen te worden aangemeld indien hij in de handel wordt gebracht. Desondanks is aanmelding niet nodig als de gevraagde informatie onder artikel 40 van de CLP-verordening reeds is verstrekt als onderdeel van een eerdere registratie of aanmelding door dezelfde aanmelder.

Een stof moet binnen een maand nadat hij actief in de handel is gebracht worden aangemeld. Alle stoffen die in de handel zijn gebracht op of na 1 december 2010 moeten uiterlijk op 3 januari 2011 zijn aangemeld.

Opgeslagen stoffen worden niet geacht in de handel te zijn gebracht. Zij hoeven alleen te worden aangemeld, binnen een maand, als ze later door de fabrikant of importeur in de handel worden gebracht. Een **distributeur** die stoffen uit voorraad haalt die gedurende enige tijd waren opgeslagen om deze aan anderen te verkopen, **hoeft geen aanmelding te doen**, aangezien deze verplichting **uitsluitend** geldt voor **fabrikanten** en **importeurs**.

### 4.2 Groep van fabrikanten of importeurs

De indelings- en etiketteringsaanmelding van een stof kan worden gedaan door een groep van fabrikanten of importeurs. Een groep van fabrikanten of importeurs kan bijvoorbeeld zijn:

- een bedrijvengroep, bestaande uit verschillende rechtspersonen;
- verschillende bedrijven die geen specifieke onderlinge banden hebben;
- verschillende bedrijven uit één specifieke bedrijfssector; of
- een informatie-uitwisselingsforum voor stoffen (SIEF).

In gevallen waarin aanmelding plaatsvindt door een groep, wordt namens alle groepsleden slechts één indelings- en etiketteringsaanmelding ingediend. Hiertoe moeten de groepsleden de indeling en etikettering van de betreffende stof<sup>10</sup> overeenkomen.

Als de indelings- en etiketteringsaanmelding wordt ingediend namens een groep, wordt dit in REACH-IT aangegeven. Raadpleeg voor meer details de Gebruikershandleiding voor de industrie (IUM) deel 15: 'Uw groep fabrikanten of

---

<sup>10</sup> In deze context kunnen stoffen als een en dezelfde stof worden beschouwd als de hoofdbestanddelen dezelfde zijn en de stof hetzelfde EG-nummer of CAS-nummer en dezelfde IUPAC-naam heeft. Zie voor meer informatie het *Richtsnoer voor de identificatie en naamgeving van stoffen in REACH*.

importeurs beheren'.

De leden van een groep wordt geadviseerd om hun overeenkomst volledig te documenteren, alsmede de grond waarop de indelingsbesluiten zijn genomen. Op verzoek moeten zij alle ten behoeve van de indeling en etikettering onder de CLP-verordening gebruikte informatie beschikbaar stellen aan ECHA, aan de bevoegde instanties en aan de betreffende handhavingsautoriteiten van de lidstaten.

***Wanneer een groep van fabrikanten en/of importeurs op deze wijze samenwerkt, blijft elk lid volledig verantwoordelijk voor de indeling, etikettering en verpakking van stoffen en mengsels die hij in de handel brengt en voor het voldoen aan alle andere voorwaarden van de CLP-verordening.***

### 4.3 Hoofdzaken ten aanzien van stofidentificatie

U dient uw stof te identificeren op de wijze als omschreven in de punten 2.1 tot en met 2.3.4 van bijlage VI van de REACH-verordening. De definities van stoffen in de CLP- en REACH-verordening zijn identiek, hoewel er in vergelijking met de registratie voor de indelings- en etiketteringsaanmelding minder informatie nodig is. De definitie van de stof komt ook overeen met de definitie van een stof in de zevende wijziging van de Richtlijn gevaarlijke stoffen<sup>11</sup>. De definitie gaat verder dan een louter chemische verbinding die door één molecuul wordt gedefinieerd. **Alle potentiële aanmelders wordt aangeraden het [Richtsnoer voor de identificatie en naamgeving van stoffen in REACH](#) te raadplegen**; zie de links naar het betreffende materiaal in hoofdstuk 5 van dit document.

De wijze van benadering om een stof te identificeren, is afhankelijk van de stofsoort. Stoffen kunnen in twee hoofdgroepen worden verdeeld:

**A. 'duidelijk gedefinieerde stoffen'**: stoffen met een gedefinieerde kwalitatieve en kwantitatieve samenstelling die adequaat kan worden geïdentificeerd op basis van de identificatie-informatie die wordt vereist onder punt 2 van bijlage VI van de REACH-verordening. 'Duidelijk gedefinieerde stoffen' worden als volgt onderverdeeld:

- a) ***stoffen met één bestanddeel***, dat wil zeggen, als algemene regel, stoffen met één hoofdbestanddeel in een concentratie van ten minste 80% (w/w); de overige 20% wordt beschouwd als onzuiverheden/additieven;
- b) ***stoffen met verscheidene bestanddelen***, dat wil zeggen, als algemene regel, stoffen met meerdere hoofdbestanddelen in concentraties  $\geq 10\%$  en  $< 80\%$  (w/w). Alle bestanddelen  $< 10\%$  worden als onzuiverheden beschouwd;
- c) ***stoffen die door meer dan de chemische samenstelling worden gedefinieerd***, dat wil zeggen stoffen die als stoffen met één of meerdere bestanddelen worden omschreven maar aanvullende parameters behoeven om de stof eenduidig te identificeren. Deze parameters kunnen bestaan uit, maar zijn niet beperkt tot, de kristalstructuur, vorm, hardheid e.d.;

**B. 'UVCB-stoffen'**: stoffen van onbekende of wisselende samenstelling, complexe reactieproducten of biologische stoffen. Deze stoffen kunnen

---

<sup>11</sup> Richtlijn 92/32/EEG tot wijziging van Richtlijn 67/548/EEG.

onvoldoende worden geïdentificeerd op basis van alleen de samenstelling ervan. Afhankelijk van het soort UVCB-stof zijn meer identificatoren noodzakelijk, zoals bron of productieproces.

Alle aangemelde stoffen dienen voldoende informatie te bevatten om elke stof naar behoren te kunnen identificeren. In de punten 2.1 tot en met 2.3.4 van bijlage VI van de REACH-verordening wordt de informatie gespecificeerd die moet worden verstrekt om te voldoen aan de criteria voor behoorlijke identificatie van een stof ten behoeve van aanmelding voor opname in de inventaris van indelingen en etiketteringen. In algemene zin dienen de identificatoren in alle gevallen ondubbelzinnig en consistent te zijn. De IUPAC-naam dient bijvoorbeeld de structuur- en molecuulformule weer te geven. Alle bestanddelen dienen te worden geïdentificeerd door hun IUPAC-naam en CAS-identificaties en moeten een structuurformule bevatten. In termen van kwantitatieve informatie dient voor alle bestanddelen, voor zover mogelijk, een concentratiebereik (minimum- en maximumpercentage) te worden opgegeven. De informatie over de samenstelling dient de stof voor 100% te beschrijven.

## 5. NADERE INFORMATIE

De website van ECHA is een eenvoudige manier om toegang tot informatie te krijgen.

De ECHA-website biedt één toegangspunt voor alle informatie over de CLP- en de REACH-verordening en bevat:

- algemene informatie over de CLP-verordening en links naar CLP-richtsnoeren in de rubriek Indeling;
- algemene informatie over de REACH-verordening in de rubriek 'Over REACH';
- gebruikershandleidingen (IUCLID 5 en REACH-IT); en
- handleidingen voor het indienen van aanmeldingen (IUCLID-5, online, bulk en beheer van groepen van fabrikanten/importeurs).

Als u vragen hebt over de aanmelding:

- geeft de CLP/REACH-helpdesk in uw land advies over uw rollen, verantwoordelijkheden en de beschikbare richtsnoeren. Deze helpdesk is uw eerste aanspreekpunt. De contactgegevens van de nationale helpdesks kunt u vinden op de website van ECHA;
- helpt de ECHA helpdesk u met technische vragen over REACH-IT, IUCLID, registratie onder REACH en aanmelding voor opname in de inventaris voor indelingen en etiketteringen. U kunt uw vragen indienen door op de ECHA-website een formulier voor verzoek om informatie in te vullen; en
- kan uw bedrijfsvereniging een goede bron van informatie zijn voor sectorspecifieke vragen.

### Links naar aanverwante materialen

#### CLP-sectie op de ECHA-website

- <http://echa.europa.eu/nl/regulations/clp>

#### Openbare inventaris van indelingen en etiketteringen:

- <http://echa.europa.eu/nl/information-on-chemicals/cl-inventory-database>

#### Richtsnoeren:

- **Inleidend richtsnoer voor de CLP-verordening**  
[http://echa.europa.eu/documents/10162/13562/clp\\_introductory\\_nl.pdf](http://echa.europa.eu/documents/10162/13562/clp_introductory_nl.pdf)
- **Richtsnoer voor de toepassing van de CLP-criteria**  
[http://echa.europa.eu/documents/10162/13562/clp\\_nl.pdf](http://echa.europa.eu/documents/10162/13562/clp_nl.pdf)
- **Technische vragen en antwoorden over C&L-aanmeldigen**  
[http://echa.europa.eu/documents/10162/13656/cl\\_notif\\_technical\\_ga\\_en.pdf](http://echa.europa.eu/documents/10162/13656/cl_notif_technical_ga_en.pdf)
- **Veelgestelde vragen over CLP**  
<http://echa.europa.eu/nl/support/faqs/clp-frequently-asked-questions>
- **Richtsnoer voor de identificatie en naamgeving van stoffen in REACH en CLP**  
[http://echa.europa.eu/documents/10162/13643/substance\\_id\\_nl.pdf](http://echa.europa.eu/documents/10162/13643/substance_id_nl.pdf)

#### IT-tools en handleidingen:

- **IUCLID 5**  
<http://echa.europa.eu/iuclid>

- **REACH-IT**

<http://echa.europa.eu/reachit>

- **Ondersteunende documenten voor REACH-IT**

<http://echa.europa.eu/nl/support/dossier-submission-tools/reach-it/data-submission-industry-user-manuals>

### Handleidingen voor aanmelding

- **Handleiding voor het indienen van gegevens deel 12:** Met behulp van IUCLID een kennisgeving voor indeling en etikettering opstellen en indienen
- **Gebruikershandleiding voor de industrie deel 16:** Een C&L-kennisgeving maken en indienen via REACH-IT
- **Gebruikershandleiding voor de industrie deel 15:** Uw groep fabrikanten of importeurs beheren
- **Gebruikershandleiding voor de industrie deel 6:** punt 3.1.2.5 heeft betrekking op indiening van een C&L-aanmelding

### CLP-helpdesks:

- **Nationale helpdesks:**

Eerste aanspreekpunten voor bedrijven uit de Europese Economische Ruimte (EER).

<http://echa.europa.eu/nl/support/helpdesks/national-helpdesks/list-of-national-helpdesks>

- **ECHA-helpdesk:**

Biedt ondersteuning voor bijv. IUCLID 5, REACH-IT en specifieke indiening van gegevens via het REACH-IT-portaal. Niet in de EER gevestigde bedrijven kunnen zich tot ECHA wenden voor advies omtrent de tenuitvoerlegging van de REACH- of de CLP-verordening in de EER.

<http://echa.europa.eu/nl/support/helpdesks/echa-helpdesk>

### EU-wetgeving:

- **CLP-verordening (EG) nr. 1272/2008**

<http://eurlex.europa.eu/LexUriServ/LexUriServ.do?uri=OJ:L:2008:353:0001:1355:NL:PDF>

- **Eerste aanpassing van de CLP-verordening aan de vooruitgang van de techniek (ATP)**

<http://eur-lex.europa.eu/LexUriServ/LexUriServ.do?uri=OJ:L:2009:235:0001:0439:nl:PDF>

- **Tweede aanpassing van de CLP-verordening aan de vooruitgang van de techniek (ATP)**

<http://eur-lex.europa.eu/LexUriServ/LexUriServ.do?uri=OJ:L:2011:083:FULL:nl:PDF>

- **Onofficiële consolidering van de CLP-wetgevingstekst (zonder de tabellen 3.1 en 3.2 van bijlage VI)**

[http://ec.europa.eu/enterprise/sectors/chemicals/files/ghs/2nd-atp-to-clp\\_fin\\_en.pdf](http://ec.europa.eu/enterprise/sectors/chemicals/files/ghs/2nd-atp-to-clp_fin_en.pdf)

- **REACH-verordening (EG) nr. 1907/2006**

<http://eurlex.europa.eu/LexUriServ/LexUriServ.do?uri=OJ:L:2007:136:0003:0280:NL:PDF>

- **Onofficiële consolidering van de REACH-verordening, gedateerd op 10 december 2011**

---

<http://eurlex.europa.eu/LexUriServ/LexUriServ.do?uri=CONSLEG:2006R1907:20111210:NL:PDF>

## Bijlage 1

### Concentratiegrenzen voor aanmeldingen voor opname in de inventaris

Als algemene regel geldt dat elke stof die leidt tot of bijdraagt aan de indeling van een mengsel moet worden aangemeld.

Artikel 39, onder b), van de CLP-verordening vereist de aanmelding van binnen het toepassingsgebied van de CLP-verordening vallende gevaarlijke stoffen die als zodanig of in een mengsel in de handel worden gebracht, waarbij:

- de stof in dat mengsel de concentratiegrenzen overschrijdt zoals gespecificeerd in de Richtlijn gevaarlijke preparaten 1999/45/EG (DPD), als gevolg waarvan het mengsel wordt ingedeeld overeenkomstig de DPD-criteria; of
- de stof in dat mengsel de concentratiegrenzen overschrijdt zoals gespecificeerd in de CLP-verordening, als gevolg waarvan het mengsel wordt ingedeeld overeenkomstig de CLP-criteria.

De concentratiegrenzen waarnaar wordt verwezen in de wetgevingstekst betekenen het volgende:

- A. een concentratie waarboven de indeling van een stof zal worden bepaald, zoals gespecificeerd in de tabel onder artikel 3, lid 3, van de DPD; **of**
- B. een generieke grenswaarde waarboven de indeling van een stof zal worden bepaald, zoals gespecificeerd in tabel 1.1 van bijlage I van de CLP-verordening (in voorkomend geval met behulp van de M-factor<sup>12</sup> zoals uiteengezet in deel 4 van bijlage I van de CLP-verordening); **of**
- C. een concentratiegrens zoals gespecificeerd in: deel B van bijlage II van de DPD voor gevaren voor de gezondheid van de mens en in deel B van bijlage III van de DPD voor milieugevaren; **of**
- D. een generieke concentratiegrens (GCL) zoals gespecificeerd in de tabellen van deel 3-5 van bijlage I van de CLP-verordening voor de betreffende CLP-gevaarlijkheidsklasse en -onderverdeling (in voorkomend geval met behulp van de M-factor zoals uiteengezet in deel 4 van bijlage I van de CLP-verordening); **of**
- E. een specifieke concentratiegrens (SCL) zoals vermeld in de betreffende kolom van tabel 3.1 of 3.2 van bijlage VI van de CLP-verordening of bepaald door de indeler overeenkomstig artikel 10 van de CLP-verordening.

Gevaarlijke stoffen die in de handel zijn gebracht in een mengsel boven de toepasselijke concentratiegrenzen zoals bedoeld in de bovengenoemde punten C, D of E of boven de toepasselijke concentratie zoals beschreven in punt A of B moeten dus worden aangemeld voor opname in de C&L-inventaris als hun feitelijke concentratie in het mengsel direct leidt tot of bijdraagt aan de indeling van het mengsel. Een stof in een mengsel boven de toepasselijke concentratie moet ook worden aangemeld indien het mengsel al andere stoffen bevat in concentraties die voldoende zijn om tot indeling van het mengsel te leiden.

<sup>12</sup> In de CLP-verordening wordt de SCL-waarde niet gebruikt voor de gevaarlijkheidsklasse 'gevaar voor het aquatisch milieu'. In plaats daarvan wordt de M-factor gebruikt. Een M-factor wordt toegepast op de concentratie van een stof die is ingedeeld als gevaarlijk voor het aquatisch milieu, acuut categorie 1 en chronisch categorie 1. Deze M-factor wordt voor een stof gebruikt om middels de sommatiemethode de indeling te bepalen van een mengsel waarin de stof aanwezig is. In de praktijk betekent dit bijvoorbeeld dat de te gebruiken grenswaarde voor een dergelijke stof altijd het quotiënt is van de generieke grenswaarde en de M-factor die is vastgesteld voor de stof die deel uitmaakt van een mengsel, d.w.z. (0,1/M)%.



Voor stoffen waaraan een SCL is toegekend, moet de laagste van de SCL (zie bovengenoemd punt E) en de relevante concentratie zoals bedoeld onder bovengenoemd punt A (DPD) of B (CLP) worden gebruikt.

Voor stoffen waaraan geen SCL is toegekend, moet de laagste van de relevante concentraties zoals bedoeld onder punt A (DPD) of B (CLP) en de relevante concentratiegrens zoals bedoeld onder bovengenoemd punt C (DPD) of B (CLP) worden gebruikt.

Voor de CLP-gevarenklasse 'acute toxiciteit' waarbij noch een GCL, noch een SCL van toepassing is, moet de generieke grenswaarde worden gebruikt zoals gespecificeerd in tabel 1.1 van bijlage I van de CLP-verordening.

Meer informatie over de indeling op basis van concentratiegrenzen wordt gegeven in het ECHA-richtsnoer voor de toepassing van de CLP-criteria, met name in subparagraaf 1.6.3.4.2 (<http://echa.europa.eu/nl/regulations/clp>).

### **Specifieke noot over fysische gevaren**

Aanmelding voor opname in de inventaris dient ook te gebeuren voor een stof die is ingedeeld wegens een fysisch gevaar en deel uitmaakt van een mengsel, telkens wanneer het mengsel in de handel wordt gebracht en wordt ingedeeld wegens **een fysisch gevaar** door de aanwezigheid van **die** stof. De fysische gevarenklasse waartoe het mengsel behoort, kan verschillen van die van de stof(fen) die het fysische gevaar veroorzaakt/veroorzaken. Zo kan een mengsel dat een stof bevat die is ingedeeld als een oxiderende en brandbare stof (al dan niet ingedeeld als ontvlambaar) worden ingedeeld als een ontplofbare stof. Een voorbeeld hiervan is ANFO, een algemene ontplofbare stof voor civiel gebruik (en als zodanig ingedeeld), bestaande uit ammoniumnitraat (ingedeeld als een oxiderende vaste stof) en stookolie (een brandbare vloeistof). In geval van twijfel dient deskundig advies te worden ingewonnen.

EUROPEAN CHEMICALS AGENCY  
ANNANKATU 18, P.O. BOX 400,  
FI-00121 HELSINKI, FINLAND  
ECHA.EUROPA.EU