

II

(Nezakonodajni akti)

UREDBE

UREDBA KOMISIJE (EU) 2018/1480

z dne 4. oktobra 2018

o spremembi Uredbe (ES) št. 1272/2008 Evropskega parlamenta in Sveta o razvrščanju, označevanju in pakiranju snovi ter zmesi z namenom njene prilagoditve tehničnemu in znanstvenemu napredku ter popravku Uredbe Komisije (EU) 2017/776

(Besedilo velja za EGP)

EVROPSKA KOMISIJA JE –

ob upoštevanju Pogodbe o delovanju Evropske unije,

ob upoštevanju Uredbe (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 ⁽¹⁾, ter zlasti člena 37(5) in člena 53(1) Uredbe,

ob upoštevanju naslednjega:

- (1) Tabela 3.1 v delu 3 Priloge VI k Uredbi (ES) št. 1272/2008 vsebuje seznam usklajene razvrstitve in označitve nevarnih snovi na podlagi meril iz delov 2 do 5 Priloge I k navedeni uredbi.
- (2) Predlogi za uvedbo usklajenih razvrstitev in označitev nekaterih snovi ter posodobitev ali črtanje usklajenih razvrstitev in označitev nekaterih drugih snovi so bili v skladu s členom 37 Uredbe (ES) št. 1272/2008 poslani Evropski agenciji za kemikalije. Na podlagi mnenj o navedenih predlogih, ki jih je izdal Odbor za oceno tveganja (RAC) pri Agenciji, ter na podlagi pripomb zainteresiranih strani je primerno uvesti, posodobiti ali črtati usklajene razvrstitve in označitve nekaterih snovi.
- (3) Direktiva Sveta 67/548/EGS ⁽²⁾ in Direktiva 1999/45/ES Evropskega parlamenta in Sveta ⁽³⁾ sta bili razveljavljeni z učinkom od 1. junija 2015. Zaradi tega je bil del 3 Priloge VI k Uredbi (ES) št. 1272/2008 spremenjen z Uredbo Komisije (EU) 2016/1179 ⁽⁴⁾ z odstranitvijo tabele 3.2. Ta sprememba je začela veljati 1. junija 2017. Priloga VI k Uredbi (ES) št. 1272/2008 je bila dodatno spremenjena z Uredbo Komisije (EU) 2017/776 ⁽⁵⁾ s črtanjem sklicev na tabelo 3.2, s spremembo sklicev na tabelo 3.1 v sklice na tabelo 3 in s črtanjem sklicev na razveljavljene direktive. V skladu s členom 2(2) Uredbe (EU) 2017/776 bi se morala večina navedenih sprememb začeti uporabljati od 1. junija 2017, medtem ko je bilo za druge spremembe navedeno, da se začnejo uporabljati

⁽¹⁾ UL L 353, 31.12.2008, str. 1.

⁽²⁾ Direktiva Sveta 67/548/EGS z dne 27. junija 1967 o približevanju zakonov in drugih predpisov v zvezi z razvrščanjem, pakiranjem in označevanjem nevarnih snovi (UL L 196, 16.8.1967, str. 1).

⁽³⁾ Direktiva 1999/45/ES Evropskega parlamenta in Sveta z dne 31. maja 1999 o približevanju zakonov in drugih predpisov držav članic v zvezi z razvrščanjem, pakiranjem in označevanjem nevarnih pripravkov (UL L 200, 30.7.1999, str. 1).

⁽⁴⁾ Uredba Komisije (EU) št. 2016/1179 z dne 19. julija 2016 o spremembi Uredbe (ES) št. 1272/2008 Evropskega parlamenta in Sveta o razvrščanju, označevanju in pakiranju snovi ter zmesi z namenom njene prilagoditve tehničnemu in znanstvenemu napredku (UL L 195, 20.7.2016, str. 11).

⁽⁵⁾ Uredba Komisije (EU) št. 2017/776 z dne 4. maja 2017 o spremembi Uredbe (ES) št. 1272/2008 Evropskega parlamenta in Sveta o razvrščanju, označevanju in pakiranju snovi ter zmesi z namenom njene prilagoditve tehničnemu in znanstvenemu napredku (UL L 116, 5.5.2017, str. 1).

od 1. decembra 2018. Vendar pa člen 2(2) po pomoti ni navedel dve nadaljnji spremembi, ki bi se morali začeti uporabljati od 1. junija 2017, vključno zlasti s spremembo imena tabele s „tabele 3.1“ na „tabelo 3“. Drugi pododstavek člena 2(2) Uredbe (EU) 2017/776 bi zato bilo treba popraviti in vključiti sklic na navedeni spremembi. Ta popravek, čeprav vpliva na začetek uporabe dveh sprememb za nazaj, ne vpliva na pravice in dolžnosti proizvajalcev, uvoznikov in nadaljnjih uporabnikov ali ponudnikov.

- (4) Uredba (EU) 2017/776 je spremenila tudi Prilogo VI k Uredbi (ES) št. 1272/2008, tako da je v tabeli 3.1 dodala usklajene vrednosti „ocene akutne strupenosti“ (ATE) kot del informacij v zvezi z razvrstitvijo in označitvijo nekaterih snovi za namene razvrščanja zmesi. ATE, ki je bil uveden za nikotin, je bil izražen v mg/kg. Namesto tega pa bi za namene pojasnitve, kako razvrstiti zmesi, ki vsebujejo nikotin, ATE za oralno in dermalno izpostavljenost nikotinu moral biti izražen kot „mg/kg telesne teže“⁽¹⁾. Na enak način bi morale biti izražene tudi druge snovi ATE, in sicer kolekalciferol, 1,2-dihidroksibenzen in pinoksaden. Poleg tega bi bilo treba v naslovu predzadnjega stolpca tabele 3.1 dodati opombo, ki ponazarja pomen mg/kg tt.
- (5) Priloga k Uredbi Komisije (EU) 2018/669⁽²⁾ zagotavlja prevod imen snovi, vključenih v tabelo 3.1 Priloge VI k Uredbi (ES) št. 1272/2008. Posledično bi bilo treba naslov v drugem stolpcu navedene tabele, ki se trenutno nanaša na „mednarodno kemijsko opredelitev“, spremeniti tako, da se upošteva izguba mednarodne narave „mednarodne kemijske opredelitve“, ko se bo začela uporabljati uredba, ki v svoji Prilogi VI zagotavlja njihov prevod. Zaradi doslednosti bi morala ta sprememba začeti veljati ob začetku veljavnosti prevoda imen v Prilogi VI. Novi naslov bi moral odražati terminologijo, uporabljeno v členu 18 Uredbe (ES) št. 1272/2008.
- (6) Skladnost z novimi ali posodobljenimi usklajenimi razvrstitvami se ne bi smela zahtevati takoj, ker bodo dobavitelji potrebovali določeno obdobje za prilagoditev označevanja in pakiranja snovi in zmesi novim ali pregledanim razvrstitvam ter prodajo obstoječih zalog. Navedeno obdobje bodo dobavitelji potrebovali tudi za prilagoditev in uskladitev z drugimi zakonodajnimi obveznostmi, ki izhajajo iz novih ali posodobljenih usklajenih razvrstitev, kot so na primer določene v členu 22(f) ali členu 23 Uredbe (ES) št. 1907/2006 Evropskega parlamenta in Sveta⁽³⁾, v členu 50 Uredbe (EU) št. 528/2012 Evropskega parlamenta in Sveta⁽⁴⁾ ali členu 44 Uredbe (ES) št. 1107/2009 Evropskega parlamenta in Sveta⁽⁵⁾.
- (7) Uredbo (ES) št. 1272/2008 bi bilo zato treba ustrezno spremeniti.
- (8) V skladu s prehodnimi določbami Uredbe (ES) št. 1272/2008, ki omogočajo zgodnejšo prostovoljno uporabo novih določb, bi morale biti dobaviteljem omogočeno, da nove in posodobljene usklajene razvrstitve uporabijo že pred datumom začetka uporabe navedenih novih in posodobljenih razvrstitev ter prostovoljno ustrezno prilagodijo označevanje in pakiranje.
- (9) Ukrepi iz te uredbe so v skladu z mnenjem odbora, ustanovljenega s členom 133 Uredbe (ES) št. 1907/2006 –

SPREJELA NASLEDNJO UREDBO:

Člen 1

Sprememba Uredbe (ES) št. 1272/2008

Priloga VI k Uredbi (ES) št. 1272/2008 se spremeni, kakor je določeno v Prilogi k tej uredbi.

⁽¹⁾ Telesna teža.

⁽²⁾ Uredba Komisije (EU) 2018/669 z dne 16. aprila 2018 o spremembi Uredbe (ES) št. 1272/2008 Evropskega parlamenta in Sveta o razvrščanju, označevanju in pakiranju snovi ter zmesi z namenom njene prilagoditve tehničnemu in znanstvenemu napredku (UL L 115, 4.5.2018, str. 1).

⁽³⁾ Uredba (ES) št. 1907/2006 Evropskega parlamenta in Sveta z dne 18. decembra 2006 o registraciji, evalvaciji, avtorizaciji in omejevanju kemikalij (REACH), o ustanovitvi Evropske agencije za kemikalije ter spremembi Direktive 1999/45/ES ter razveljavitvi Uredbe Sveta (EGS) št. 793/93 in Uredbe Komisije (ES) št. 1488/94 ter Direktive Sveta 76/769/EGS in direktiv Komisije 91/155/EGS, 93/67/EGS, 93/105/ES in 2000/21/ES (UL L 396, 30.12.2006, str. 1).

⁽⁴⁾ Uredba (EU) št. 528/2012 Evropskega parlamenta in Sveta z dne 22. maja 2012 o dostopnosti na trgu in uporabi biocidnih proizvodov (UL L 167, 27.6.2012, str. 1).

⁽⁵⁾ Uredba (ES) št. 1107/2009 Evropskega parlamenta in Sveta z dne 21. oktobra 2009 o dajanju fitofarmaceutskih sredstev v promet in razveljavitvi direktiv Sveta 79/117/EGS in 91/414/EGS (UL L 309, 24.11.2009, str. 1).

Člen 2

Popravek Uredbe (EU) 2017/776

V Uredbi (EU) 2017/776 se drugi pododstavek člena 2(2) nadomesti z naslednjim:

„V Prilogi se točka 1, točka 2 in odstavki (a), (b) in (c) točke 3 uporabljajo od 1. junija 2017.“

Člen 3

Začetek veljavnosti in uporaba

Ta uredba začne veljati dvajseti dan po objavi v *Uradnem listu Evropske unije*.

Točka 1 in odstavek (a) točke 2 Priloge se uporabljata od 1. decembra 2019.

Odstavki (b), (c), (d) in (e) točke 2 Priloge se uporabljajo od 1. maja 2020.

Z odstopanjem od tretjega odstavka tega člena se lahko snovi in zmesi pred 1. majem 2020 razvrščajo, označujejo in pakirajo v skladu z Uredbo (ES) št. 1272/2008, kot je spremenjena s to uredbo.

Ta uredba je v celoti zavezujoča in se neposredno uporablja v vseh državah članicah.

V Bruslju, 4. oktobra 2018

Za Komisijo
Predsednik
Jean-Claude JUNCKER

PRILOGA

Priloga VI k Uredbi (ES) št. 1272/2008 se spremeni:

(1) v delu 1 se naslov točke 1.1.1.4 nadomesti z naslednjim:

„Kemijsko ime“;

(2) v delu 3 se tabela 3.1 spremeni:

(a) naslov drugega stolpca se glasi: „Kemijsko ime“;

(b) naslov predzadnjega stolpca se nadomesti z naslednjim: „Posebne mejne koncentracije, M-faktorji in ATE (*)“

(*) ATE za oralno in dermalno izpostavljenost je izražen v mg/kg tt, kar pomeni miligram na kilogram telesne teže.“

(c) vnos pri indeksni številki 607-414-00-6 se črta;

(d) vnosi pri indeksnih številkah 006-044-00-7, 015-101-00-5, 016-096-00-2, 017-011-00-1, 025-002-00-9, 603-180-00-4, 604-014-00-3, 604-016-00-4, 604-090-00-8, 605-003-00-6, 606-047-009, 607-096-00-9, 607-103-00-5, 607-113-00-X, 607-373-00-4, 613-167-00-5, 613-205-00-0 in 614-001-00-4 se nadomestijo z naslednjimi vnosi:

Indeks št.	Kemijsko ime	Št. ES	Št. CAS	Razvrstitev		Označitev			Posebne mejne koncentracije, M-Faktorji in ATE	Opombe
				Razred nevarnosti in oznaka(-e) kategorije	Oznaka(-e) stavka o nevarnosti	Piktogram, oznaka(-e) opozorilne besede	Oznaka(-e) stavka o nevarnosti	Dod. oznaka(-e) stavka o nevarnosti		
„006-044-00-7	izoproturon (ISO); 3-(4-izopropilfenil)-1,1-dimetil-sečnina	251-835-4	34123-59-6	Carc. 2 STOT RE 2 Aquatic Acute 1 Aquatic Chronic 1	H351 H373 (kri) H400 H410	GHS08 GHS09 Wng	H351 H373 (kri) H410		M = 10 M = 10“	
„015-101-00-5	fosmet (ISO); S-[(1,3-dioksa-1,3-dihidro-2H-izoindol-2-il)metil] O,O-dimetil fosforoditioat; O,O-dimetil-S-ftalimidometil fosforoditioat	211-987-4	732-11-6	Repr. 2 Acute Tox. 4 Acute Tox. 3 STOT SE 1 Aquatic Acute 1 Aquatic Chronic 1	H361f H332 H301 H370 (živčni sistem) H400 H410	GHS08 GHS06 GHS09 Dgr	H361f H332 H301 H370 (živčni sistem) H410		M = 100 M = 100“	

Indeks št.	Kemijsko ime	Št. ES	Št. CAS	Razvrstitev		Označitev			Posebne mejne koncentracije, M-Faktorji in ATE	Opombe
				Razred nevarnosti in oznaka(-e) kategorije	Oznaka(-e) stavka o nevarnosti	Piktogram, oznaka(-e) opozorilne besede	Oznaka(-e) stavka o nevarnosti	Dod. oznaka(-e) stavka o nevarnosti		
„016-096-00-2	metil tifensulfuron (ISO); metil 3-(4-metoksi-6-metil-1,3,5-triazin-2-ilkarbamoijsulfamoil)tiufen-2-karboksilat	—	79277-27-3	Aquatic Acute 1 Aquatic Chronic 1	H400 H410	GHS09 Wng	H410		M = 100 M = 100“	
„017-011-00-1	natrijev hipoklorit, raztopina ... % aktivnega klora	231-668-3	7681-52-9	Skin Corr. 1B Eye Dam. 1 Aquatic Acute 1 Aquatic Chronic 1	H314 H318 H400 H410	GHS05 GHS09 Dgr	H314 H410	EUH031	M = 10 M = 1 EUH031: C ≥ 5 %	B“
„025-002-00-9	kalijev permanganat	231-760-3	7722-64-7	Ox. Sol. 2 Repr. 2 Acute Tox. 4 * Aquatic Acute 1 Aquatic Chronic 1	H272 H361d H302 H400 H410	GHS03 GHS08 GHS07 GHS09 Dgr	H272 H361d H302 H410“			
„603-180-00-4	holekalciferol; holekalciferol; vitamin D3	200-673-2	67-97-0	Acute Tox. 2 Acute Tox. 2 Acute Tox. 2 STOT RE 1	H330 H310 H300 H372	GHS06 GHS08 Dgr	H330 H310 H300 H372		vdihanje: ATE = 0,05 mg/l (prah ali meglice) dermalno: ATE = 50 mg/kg tt oralno: ATE = 35 mg/kg tt STOT RE 1; H372: C ≥ 3 % STOT RE 2; H373: 0,3 % ≤ C < 3 %“	

Indeks št.	Kemijsko ime	Št. ES	Št. CAS	Razvrstitev		Označitev			Posebne mejne koncentracije, M-Faktorji in ATE	Opombe
				Razred nevarnosti in oznaka(-e) kategorije	Oznaka(-e) stavka o nevarnosti	Piktogram, oznaka(-e) opozorilne besede	Oznaka(-e) stavka o nevarnosti	Dod. oznaka(-e) stavka o nevarnosti		
„604-014-00-3	klorokrezol; 4-kloro-m-krezol; 4-kloro-3-metilfenol	200-431-6	59-50-7	Acute Tox. 4 Skin Corr. 1C Eye Dam. 1 STOT SE 3 Skin Sens. 1B Aquatic Acute 1 Aquatic Chronic 3	H302 H314 H318 H335 H317 H400 H412	GHS07 GHS05 GHS09 Dgr	H302 H314 H335 H317 H410		M = 1*	
„604-016-00-4	1,2-dihidroksibenzen; pirokatehol	204-427-5	120-80-9	Carc. 1B Muta. 2 Acute Tox. 3 Acute Tox. 3 Skin Irrit. 2 Eye Irrit. 2	H350 H341 H311 H301 H315 H319	GHS08 GHS06 Dgr	H350 H341 H311 H301 H315 H319		oralno: ATE = 300 mg/kg tt dermalno: ATE = 600 mg/kg tt*	
„604-090-00-8	4- <i>tert</i> -butilfenol	202-679-0	98-54-4	Repr. 2 Skin Irrit. 2 Eye Dam. 1 Aquatic Chronic 1	H361f H315 H318 H410	GHS08 GHS05 GHS09 Dgr	H361f H315 H318 H410		M = 1*	
„605-003-00-6	Acetaldehid; etanal	200-836-8	75-07-0	Flam. Liq. 1 Carc. 1B Muta. 2 STOT SE 3 Eye Irrit. 2	H224 H350 H341 H335 H319	GHS02 GHS08 GHS07 Dgr	H224 H350 H341 H335 H319*			
„606-047-00-9	2-benzil-2-dimetilamino-4'- morfolinobutirofenon	404-360-3	119313-12-1	Repr. 1B Aquatic Acute 1 Aquatic Chronic 1	H360D H400 H410	GHS08 GHS09 Dgr	H360D H410*			

Indeks št.	Kemijsko ime	Št. ES	Št. CAS	Razvrstitev		Označitev			Posebne mejne koncentracije, M-Faktorji in ATE	Opombe
				Razred nevarnosti in oznaka(-e) kategorije	Oznaka(-e) stavka o nevarnosti	Piktogram, oznaka(-e) opozorilne besede	Oznaka(-e) stavka o nevarnosti	Dod. oznaka(-e) stavka o nevarnosti		
„607-096-00-9	anhidrid maleinske kisline	203-571-6	108-31-6	Acute Tox. 4 STOT RE 1 Skin Corr. 1B Eye Dam. 1 Resp. Sens. 1 Skin Sens. 1A	H302 H372 (respiratorni sistem) (vdihavanje) H314 H318 H334 H317	GHS07 GHS08 GHS05 Dgr	H302 H372 (respiratorni sistem) (vdihavanje) H314 H334 H317	EUH071	Skin Sens. 1A; H317: C ≥ 0,001 %“	
„607-103-00-5	anhidrid sukcininske kisline	203-570-0	108-30-5	Acute Tox. 4 Skin Corr. 1 Eye Dam. 1 Resp. Sens. 1 Skin Sens. 1	H302 H314 H318 H334 H317	GHS07 GHS05 GHS08 Dgr	H302 H314 H334 H317	EUH071“		
„607-113-00-X	izobutil metakrilat	202-613-0	97-86-9	Flam. Liq. 3 STOT SE 3 Skin Irrit. 2 Skin Sens. 1B	H226 H335 H315 H317	GHS02 GHS07 Wng	H226 H335 H315 H317			D“
„607-373-00-4	kvizalofop-P-tefuril (+/-)-tetrahidrofurfuril (R)-2-[4-(6-klorokinoksalin-2-iloksi)feniloksi] propionat	414-200-4	200509-41-7	Carc. 2 Repr. 2 Acute Tox. 4 STOT RE 2 Aquatic Acute 1 Aquatic Chronic 1	H351 H361fd H302 H373 H400 H410	GHS08 GHS07 GHS09 Wng	H351 H361fd H302 H373 H410		M = 1 M = 1“	

Indeks št.	Kemijsko ime	Št. ES	Št. CAS	Razvrstitev		Označitev			Posebne mejne koncentracije, M-Faktorji in ATE	Opombe
				Razred nevarnosti in oznaka(-e) kategorije	Oznaka(-e) stavka o nevarnosti	Piktogram, oznaka(-e) opozorilne besede	Oznaka(-e) stavka o nevarnosti	Dod. oznaka(-e) stavka o nevarnosti		
„613-167-00-5	reakcijska zmes 5-kloro-2-metil-2 <i>h</i> -izotiazol-3-ona in 2-metil-2 <i>h</i> -izotiazol-3-ona (3:1)	—	55965-84-9	Acute Tox. 2 Acute Tox. 2 Acute Tox. 3 Skin Corr. 1C Eye Dam. 1 Skin Sens. 1A Aquatic Acute 1 Aquatic Chronic 1	H330 H310 H301 H314 H318 H317 H400 H410	GHS06 GHS05 GHS09 Dgr	H330 H310 H301 H314 H317 H410	EUH071	Skin Corr. 1C; H314: C ≥ 0,6 % Skin Irrit. 2; H315: 0,06 % ≤ C < 0,6 % Eye Dam. 1; H318: C ≥ 0,6 % Eye Irrit. 2; H319: 0,06 % ≤ C < 0,6 % Skin Sens. 1A; H317: C ≥ 0,0015 % M = 100 M = 100	B*
„613-205-00-0	propikonazol (ISO); (2 <i>RS</i> ,4 <i>RS</i> ;2 <i>RS</i> ,4 <i>SR</i>)-1-[[2-(2,4-diklorofenil)-4-propil-1,3-dioxolan-2-il]metil]-1 <i>H</i> -1,2,4-triazol	262-104-4	60207-90-1	Repr. 1B Acute Tox. 4 Skin Sens. 1 Aquatic Acute 1 Aquatic Chronic 1	H360D H302 H317 H400 H410	GHS08 GHS07 GHS09 Dgr	H360D H302 H317 H410		M = 1 M = 1*	
„614-001-00-4	nikotin (ISO); 3-[(2 <i>S</i>)-1-metilpirolidin-2-il]piridin	200-193-3	54-11-5	Acute Tox. 2 Acute Tox. 2 Acute Tox. 2 Aquatic Chronic 2	H330 H310 H300 H411	GHS06 GHS09 Dgr	H330 H310 H300 H411		vdihavanje: ATE = 0,19 mg/l (prah ali meglice) dermalno: ATE = 70 mg/kg tt oralno: ATE = 5 mg/kg tt*	

(e) naslednji vnosi se vstavijo na ustrezna mesta v skladu z zaporedjem vnosov iz tabele 3.1:

Indeks št.	Kemijsko ime	Št. ES	Št. CAS	Razvrstitev		Označitev			Posebne mejne koncentracije, M-Faktorji in ATE	Opombe
				Razred nevarnosti in oznaka(-e) kategorije	Oznaka(-e) stavka o nevarnosti	Piktogram, oznaka(-e) opozorilne besede	Oznaka(-e) stavka o nevarnosti	Dod. oznaka(-e) stavka o nevarnosti		
„604-094-00-X	izoevgenol; [1] (E)-2-metoksi-4-(prop-1-enil)fenol; [2] (Z)-2-metoksi-4-(prop-1-enil)fenol [3]	202-590-7 [1] 227-678-2 [2] 227-633-7 [3]	97-54-1 [1] 5932-68-3 [2] 5912-86-7 [3]	Skin Sens. 1A	H317	GHS07 Wng	H317		Skin Sens. 1A; H317: C ≥ 0,01 %“	
„607-724-00-1	2,3,5,6-tetrafluoro-4-(metoksi-metil)benzil (1R,3R)-2,2-dimetil-3-[(1Z)-prop-1-en-1-il]ciklopropankarbonsilat; epsilon-metoflutrin	—	240494-71-7	Acute Tox. 4 Acute Tox. 3 STOT SE 1 STOT RE 2 Aquatic Acute 1 Aquatic Chronic 1	H332 H301 H370 (živčni sistem) H373 H400 H410	GHS06 GHS08 GHS09 Dgr	H332 H301 H370 (živčni sistem) H373 H410		M = 100 M = 100“	
„607-725-00-7	izopropil (2E,4E,7S)-11-metoksi-3,7,11-trimetildodeka-2,4-dienoat; S-metopren	—	65733-16-6	Aquatic Acute 1 Aquatic Chronic 1	H400 H410	GHS09 Wng	H410		M = 1 M = 1“	
„607-726-00-2	pinoksaden (ISO); 8-(2,6-dietil-4-metilfenil)-7-okso-1,2,4,5-tetrahidro-7H-pirazolo[1,2-d][1,4,5]oksadiazepin-9-il 2,2-dimetilpropanoat	—	243973-20-8	Repr. 2 Acute Tox. 4 Acute Tox. 4 Eye Irrit. 2 STOT SE 3 Skin Sens. 1A Aquatic Acute 1 Aquatic Chronic 3	H361d H332 H302 H319 H335 H317 H400 H412	GHS08 GHS07 GHS09 Wng	H361d H332 H302 H319 H335 H317 H410		vdihavanje: ATE = 4,63 mg/l (prah ali meglice) oralno: ATE = 500 mg/kg M = 1“	

Indeks št.	Kemijsko ime	Št. ES	Št. CAS	Razvrstitev		Označitev			Posebne mejne koncentracije, M-Faktorji in ATE	Opombe
				Razred nevarnosti in oznaka(-e) kategorije	Oznaka(-e) stavka o nevarnosti	Piktogram, oznaka(-e) opozorilne besede	Oznaka(-e) stavka o nevarnosti	Dod. oznaka(-e) stavka o nevarnosti		
„607-727-00-8	tetrametrin (ISO); (1,3-diookso-1,3,4,5,6,7-heksahidro-2H-izoindol-2-il)metil 2,2-dimetil-3-(2-metilprop-1-en-1-il)ciklopropankarboksilat	231-711-6	7696-12-0	Carc. 2 Acute Tox. 4 STOT SE 2 Aquatic Acute 1 Aquatic Chronic 1	H351 H302 H371 (živčni sistem) (vdihavanje) H400 H410	GHS08 GHS07 GHS09 Wng	H351 H302 H371 (živčni sistem) (vdihavanje) H410		M = 100 M = 100“	
„607-728-00-3	(1,3,4,5,6,7-heksahidro-1,3-diookso-2H-izoindol-2-il)metil (1R-trans)-2,2-dimetil-3-(2-metilprop-1-enil)ciklopropankarboksilat	214-619-0	1166-46-7	Carc. 2 Acute Tox. 4 STOT SE 2 Aquatic Acute 1 Aquatic Chronic 1	H351 H302 H371 (živčni sistem) (vdihavanje) H400 H410	GHS08 GHS07 GHS09 Wng	H351 H302 H371 (živčni sistem) (vdihavanje) H410		M = 100 M = 100“	
„607-729-00-9	mesosulfuron-metil (ISO); metil 2-[(4,6-dimetoksipirimidin-2-ilkarbamoil)sulfamoil]- α -(metansulfonamido)-p-toluat;	—	208465-21-8	Aquatic Acute 1 Aquatic Chronic 1	H400 H410	GHS09 Wng	H410		M = 100 M = 100“	
„607-730-00-4	spirodiklofen (ISO); 3-(2,4-diklorofenil)-2-okso-1-oksaspiro[4.5]dec-3-en-4-il 2,2-dimetilbutirat	—	148477-71-8	Carc. 1B Repr. 2 STOT RE 2 Skin Sens. 1B Aquatic Chronic 1	H350 H361f H373 H317 H410	GHS08 GHS07 GHS09 Dgr	H350 H361f H373 H317 H410		M = 10“	

Indeks št.	Kemijsko ime	Št. ES	Št. CAS	Razvrstitev		Označitev			Posebne mejne koncentracije, M-Faktorji in ATE	Opombe
				Razred nevarnosti in oznaka(-e) kategorije	Oznaka(-e) stavka o nevarnosti	Piktogram, oznaka(-e) opozorilne besede	Oznaka(-e) stavka o nevarnosti	Dod. oznaka(-e) stavka o nevarnosti		
„607-731-00-X	natrijev metil [(4-aminofenil) sulfonil]karbamat; natrijev metil (EZ)-sulfanililkarbonimidat; asulam-natrij	218-953-8	2302-17-2	Skin Sens. 1 Aquatic Acute 1 Aquatic Chronic 1	H317 H400 H410	GHS07 GHS09 Wng	H317 H410		M = 1 M = 1“	
„607-732-00-5	salicilna kislina	200-712-3	69-72-7	Repr. 2 Acute Tox. 4 Eye Dam. 1	H361d H302 H318	GHS08 GHS07 GHS05 Dgr	H361d H302 H318“			
„608-068-00-9	flutianil (ISO); (2Z)-{[2-fluoro-5-(trifluorometil)fenil]tio}[3-(2-metoksifenil)-1,3-tiazolidin-2-iliden]acetoni-tril	—	958647-10-4	Aquatic Chronic 1	H410	GHS09 Wng	H410		M = 100“	
„612-293-00-8	reakcijska zmes 1-[2-(2-aminobutoksi)etoksi]but-2-ilamina in 1-([2-(2-aminobutoksi)etoksi]metil)propoksi)but-2-ilamina	447-920-2	—	Repr. 2 Acute Tox. 4 Skin Corr. 1B Eye Dam. 1	H361f H302 H314 H318	GHS08 GHS07 GHS05 Dgr	H361f H302 H314	EUH071“		
„613-326-00-9	2-metilizotiazol-3(2H)-on	220-239-6	2682-20-4	Acute Tox. 2 Acute Tox. 3 Acute Tox. 3 Skin Corr. 1B Eye Dam. 1 Skin Sens. 1A Aquatic Acute 1 Aquatic Chronic 1	H330 H311 H301 H314 H318 H317 H400 H410	GHS05 GHS06 GHS09 Dgr	H330 H311 H301 H314 H317 H410	EUH071	Skin Sens. 1A; H317: C ≥ 0,0015 % M = 10 M = 1“	

Indeks št.	Kemijsko ime	Št. ES	Št. CAS	Razvrstitev		Označitev			Posebne mejne koncentracije, M-Faktorji in ATE	Opombe
				Razred nevarnosti in oznaka(-e) kategorije	Oznaka(-e) stavka o nevarnosti	Piktogram, oznaka(-e) opozorilne besede	Oznaka(-e) stavka o nevarnosti	Dod. oznaka(-e) stavka o nevarnosti		
„613-327-00-4	piroksulam (ISO); N-(5,7-dimetoksi[1,2,4]triazolo [1,5-a]pirimidin-2-il)-2-me- toksi-4-(trifluorometil)piridin- 3-sulfonamid	—	422556-08-9	Skin Sens. 1 Aquatic Acute 1 Aquatic Chronic 1	H317 H400 H410	GHS07 GHS09 Wng	H317 H410		M = 100 M = 100“	
„613-328-00-X	1-vinilimidazol	214-012-0	1072-63-5	Repr. 1B	H360D	GHS08 Dgr	H360D		Repr. 1B; H360D: C ≥ 0,03 %“	
„616-224-00-2	amisulbrom (ISO); 3-(3-bromo-6-fluoro-2-metilindol-1-ilsulfonyl)-N,N-dimetil-1H-1,2,4-triazol-1-sulfonamid	—	348635-87-0	Carc. 2 Eye Irrit. 2 Aquatic Acute 1 Aquatic Chronic 1	H351 H319 H400 H410	GHS08 GHS07 GHS09 Wng	H351 H319 H410		M = 10 M = 10“	