

Annex 7

ข้อกำหนดเกี่ยวกับมาตรฐานข้อมูลสารเคมีที่ผลิตหรือนำเข้า ในปริมาณตั้งแต่ 1 ตันหรือมากกว่า

ใน Column ที่ 1 ของภาคผนวก นี้ เป็นข้อมูลความต้องการมาตรฐานสำหรับ

- (a) สารเคมีที่ไม่เข้าระบบในช่วงต้นที่มีการผลิตหรือนำเข้าในปริมาณตั้งแต่ 1 ถึง 10 ตัน
- (b) สารเคมีที่เข้าระบบในช่วงต้นที่มีการผลิตหรือนำเข้าในปริมาณตั้งแต่ 1 ถึง 10 ตัน ในภาคผนวก 3 โดยสอดคล้องกับมาตรา 12(1)(a) และ (b) และ
- (c) สารเคมีที่มีผลิตหรือนำเข้าในปริมาณตั้งแต่ 10 ตันขึ้นไป

ส่วนข้อมูลอื่น ๆ ด้านความสัมพันธ์ด้านเคมีกายภาพ พิษวิทยา และนิเวศพิษวิทยาต้องมีการจัดทำ สำหรับสารเคมีที่ไปไม่เป็นไปตามเกณฑ์ของภาคผนวก 3 จะใช้เพียงข้อมูลด้านเคมีกายภาพเท่านั้นตามหัวข้อที่ 7

ใน Column ที่ 2 ของภาคผนวกนี้ เป็นรายการกฎเฉพาะของข้อกำหนดมาตรฐานที่อาจจะได้รับการยกเว้นซึ่งถูกแทนที่ด้วยข้อมูลอื่น ๆ โดยถูกจัดทามาในขั้นตอนที่ต่างกันหรือนำไปใช้ในทางอื่น ๆ ถ้าสถานะต่างๆ อยู่ภายใต้ Column ที่ 2 ของภาคผนวกนี้ อนุญาตให้มีการนำไปใช้ได้ ในการนำข้อกำหนดไปใช้นั้นผู้จดทะเบียนควรจะต้องมีความชัดเจนมีความเป็นจริงและมีเหตุผลภายใต้ความเหมาะสมในเอกสารการจดทะเบียน

ในการเพิ่มเติมข้อกำหนดที่จำเพาะนี้ ผู้จดทะเบียนอาจจะใช้ข้อกำหนดมาตรฐานที่มีอยู่ใน Column ที่ 1 ของภาคผนวกนี้ได้โดยต้องสอดคล้องกับกฎทั่วไปในภาคผนวก 11 กับการยกเว้นในหัวข้อที่ 3 เกี่ยวกับ substance-tailored exposure waiving โดยในทางที่ดีควรมีเหตุผลที่ชัดเจนในการตัดสินใจใช้ข้อมูลมาตรฐานอย่างเหมาะสมในการจดทะเบียนเอกสารโดยอ้างอิงถึงกฎเฉพาะใน column ที่ 2 หรือใน Annex 11

ก่อนที่การทดสอบใหม่ ๆ จะถูกนำออกมากำหนดรายละเอียดของคุณสมบัติในภาคผนวกนี้ ข้อมูล in vitro, ข้อมูล in vivo, ข้อมูลจาก (Q)SARs และข้อมูลจากสารเคมีที่สัมพันธ์กัน (read-across approach) ที่หามาได้ทั้งหมดควรที่จะประเมินเป็นอันดับแรก การทดสอบกับ in vivo ด้วยสารเคมีก่อกร่อนที่ระดับความเข้มข้น/ปริมาณ ที่ทำให้เกิดการเกิดการกัดกร่อนควรที่จะหลีกเลี่ยง โดยก่อนการทดสอบควรนำคำแนะนำในภาคผนวกนี้ไปศึกษา

7. INFORMATION ON THE PHYSICOCHEMICAL PROPERTIES OF THE SUBSTANCE

COLUMN 1 STANDARD INFORMATION REQUIRED	COLUMN 2 SPECIFIC RULES FOR ADAPTATION FROM COLUMN 1
7.1. State of the substance at 20 °C and 101,3 kPa	
7.2. Melting/freezing point	7.2. The study does not need to be conducted below a lower limit of - 20 °C.
7.3. Boiling point	7.3. The study does not need to be conducted: — for gases, or — for solids which either melt above 300 °C or decompose before boiling. In such cases the boiling point under reduced pressure may be estimated or measured, or — for substances which decompose before boiling (e.g. auto-oxidation, rearrangement, degradation, decomposition, etc.).
7.4. Relative density	7.4. The study does not need to be conducted if: — the substance is only stable in solution in a particular solvent and the solution density is similar to that of the solvent. In such cases, an indication of whether the solution density is higher or lower than the solvent density is sufficient, or — the substance is a gas. In this case, an estimation based on calculation shall be made from its molecular weight and the Ideal Gas Laws.
7.5. Vapour pressure	7.5. The study does not need to be conducted if the melting point is above 300 °C. If the melting point is between 200 °C and 300 °C, a limit value based on measurement or a recognised calculation method is sufficient.
7.6. Surface tension	7.6. The study need only be conducted if: — based on structure, surface activity is expected or can be predicted, or — surface activity is a desired property of the material. If the water solubility is below 1 mg/l at 20 °C the test does not need to be conducted.
7.7. Water solubility	7.7. The study does not need to be conducted if: — the substance is hydrolytically unstable at pH 4, 7 and 9 (half-life less than 12 hours), or — the substance is readily oxidisable in water. If the substance appears 'insoluble' in water, a limit test up to the detection limit of the analytical method shall be performed.
7.8. Partition coefficient n-octanol/water	7.8. The study does not need to be conducted if the substance is inorganic. If the test cannot be performed (e.g. the substance decomposes, has a high surface activity, reacts violently during the performance of the test or does not dissolve in water or in octanol, or it is not possible to obtain a sufficiently pure substance), a calculated value for log P as well as details of the calculation method shall be provided.
7.9. Flash-point	7.9. The study does not need to be conducted if: — the substance is inorganic, or — the substance only contains volatile organic components with flash-points above 100 °C for aqueous solutions, or — the estimated flash-point is above 200 °C, or — the flash-point can be accurately predicted by interpolation from existing characterised materials.
7.10. Flammability	7.10. The study does not need to be conducted: — if the substance is a solid which possesses explosive or pyrophoric properties. These properties should always be considered before considering flammability, or — for gases, if the concentration of the flammable gas in a mixture with inert gases is so low that, when mixed with air, the concentration is all time below the lower limit, or — for substances which spontaneously ignite when in contact with air.

COLUMN 1 STANDARD INFORMATION REQUIRED	COLUMN 2 SPECIFIC RULES FOR ADAPTATION FROM COLUMN 1
7.11. Explosive properties	<p>7.11. The study does not need to be conducted if:</p> <ul style="list-style-type: none"> — there are no chemical groups associated with explosive properties present in the molecule, or — the substance contains chemical groups associated with explosive properties which include oxygen and the calculated oxygen balance is less than -200, or — the organic substance or a homogenous mixture of organic substances contains chemical groups associated with explosive properties, but the exothermic decomposition energy is less than 500 J/g and the onset of exothermic decomposition is below 500 °C, or — for mixtures of inorganic oxidising substances (UN Division 5.1) with organic materials, the concentration of the inorganic oxidising substance is: <ul style="list-style-type: none"> — less than 15 %, by mass, if assigned to UN Packaging Group I (high hazard) or II (medium hazard), — less than 30 %, by mass, if assigned to UN Packaging Group III (low hazard). <p><i>Note:</i> Neither a test for propagation of detonation nor a test for sensitivity to detonative shock is required if the exothermic decomposition energy of organic materials is less than 800 J/g.</p>
7.12. Self-ignition temperature	<p>7.12. The study does not need to be conducted:</p> <ul style="list-style-type: none"> — if the substance is explosive or ignites spontaneously with air at room temperature, or — for liquids non flammable in air, e.g. no flash point up to 200 °C, or — for gases having no flammable range, or — for solids, if the substance has a melting point \leq 160 °C, or if preliminary results exclude self-heating of the substance up to 400 °C.
7.13. Oxidising properties	<p>7.13. The study does not need to be conducted if:</p> <ul style="list-style-type: none"> — the substance is explosive, or — the substance is highly flammable, or — the substance is an organic peroxide, or — the substance is incapable of reacting exothermically with combustible materials, for example on the basis of the chemical structure (e.g. organic substances not containing oxygen or halogen atoms and these elements are not chemically bonded to nitrogen or oxygen, or inorganic substances not containing oxygen or halogen atoms). <p>The full test does not need to be conducted for solids if the preliminary test clearly indicates that the test substance has oxidising properties.</p> <p><i>Note</i> that as there is no test method to determine the oxidising properties of gaseous mixtures, the evaluation of these properties must be realised by an estimation method based on the comparison of the oxidising potential of gases in a mixture with that of the oxidising potential of oxygen in air.</p>
7.14. Granulometry	<p>7.14. The study does not need to be conducted if the substance is marketed or used in a non solid or granular form.</p>

8. TOXICOLOGICAL INFORMATION

COLUMN 1 STANDARD INFORMATION REQUIRED	COLUMN 2 SPECIFIC RULES FOR ADAPTATION FROM COLUMN 1
8.1. Skin irritation or skin corrosion The assessment of this endpoint shall comprise the following consecutive steps: (1) an assessment of the available human and animal data, (2) an assessment of the acid or alkaline reserve, (3) <i>in vitro</i> study for skin corrosion, (4) <i>in vitro</i> study for skin irritation.	8.1. Steps 3 and 4 do not need to be conducted if: — the available information indicates that the criteria are met for classification as corrosive to the skin or irritating to eyes, or — the substance is flammable in air at room temperature, or — the substance is classified as very toxic in contact with skin, or — an acute toxicity study by the dermal route does not indicate skin irritation up to the limit dose level (2 000 mg/kg body weight).
8.2. Eye irritation The assessment of this endpoint shall comprise the following consecutive steps: (1) an assessment of the available human and animal data, (2) an assessment of the acid or alkaline reserve, (3) <i>in vitro</i> study for eye irritation.	8.2. Step 3 does not need to be conducted if: — the available information indicates that the criteria are met for classification as corrosive to the skin or irritating to eyes, or — the substance is flammable in air at room temperature;
8.3. Skin sensitisation The assessment of this endpoint shall comprise the following consecutive steps: (1) an assessment of the available human, animal and alternative data, (2) <i>In vivo</i> testing.	8.3. Step 2 does not need to be conducted if: — the available information indicates that the substance should be classified for skin sensitisation or corrosivity, or — the substance is a strong acid ($\text{pH} \leq 2,0$) or base ($\text{pH} \geq 11,5$), or — the substance is flammable in air at room temperature. The Murine Local Lymph Node Assay (LLNA) is the first-choice method for <i>in vivo</i> testing. Only in exceptional circumstances should another test be used. Justification for the use of another test shall be provided.
8.4. Mutagenicity 8.4.1. <i>In vitro</i> gene mutation study in bacteria	8.4. Further mutagenicity studies shall be considered in case of a positive result.
8.5. Acute toxicity 8.5.1. By oral route	8.5. The study/ies do(es) not generally need to be conducted if: — the substance is classified as corrosive to the skin. The study need not be conducted if a study on acute toxicity by the inhalation route (8.5.2) is available.

9. ECOTOXICOLOGICAL INFORMATION

COLUMN 1 STANDARD INFORMATION REQUIRED	COLUMN 2 SPECIFIC RULES FOR ADAPTATION FROM COLUMN 1
9.1. Aquatic toxicity 9.1.1. Short-term toxicity testing on invertebrates (preferred species <i>Daphnia</i>) The registrant may consider long-term toxicity testing instead of short-term.	9.1.1. The study does not need to be conducted if: — there are mitigating factors indicating that aquatic toxicity is unlikely to occur, for instance if the substance is highly insoluble in water or the substance is unlikely to cross biological membranes, or — a long-term aquatic toxicity study on invertebrates is available, or — adequate information for environmental classification and labelling is available. The long-term aquatic toxicity study on <i>Daphnia</i> (Annex IX, section 9.1.5) shall be considered if the substance is poorly water soluble.
9.1.2. Growth inhibition study aquatic plants (algae preferred)	9.1.2. The study does not need to be conducted if there are mitigating factors indicating that aquatic toxicity is unlikely to occur for instance if the substance is highly insoluble in water or the substance is unlikely to cross biological membranes.
9.2. Degradation 9.2.1. Biotic 9.2.1.1. Ready biodegradability	9.2.1.1. The study does not need to be conducted if the substance is inorganic.