

提交“符合法律法规证明书”的要求

精工爱普生株式会社
打印解决方案事业部
P组件技术生产部

1.前言	• • • 第3页
2.填写时的要点	• • • 第4页
(1) 格式	• • • 第4页
(2) <u>提交的文件</u>	• • • 第4页
(3) <u>关于填写产品名称的注意事项</u>	• • • 第4页
(4) <u>关于可省略的回答</u>	• • • 第5页
(5) <u>基本信息的输入</u>	• • • 第6页
(6) <u>对新引进化学物质/现有化学物质以及相关法令的填写</u>	• • • 第10页
① <u>表格“日本”：关于各选择项目以及填写栏</u>	• • • 第11页
② <u>表格“美国”：关于各选择项目以及填写栏</u>	• • • 第15页
③ <u>表格“欧洲”：关于各选择项目以及填写栏</u>	• • • 第17页
④ <u>表格“欧洲P”：关于各选择项目以及填写栏</u>	• • • 第19页
⑤ <u>表格“中国”：关于各选择项目以及填写栏</u>	• • • 第21页
⑥ <u>表格“韩国”：关于各选择项目以及填写栏</u>	• • • 第22页
⑦ <u>表格“各国Inv”：关于各选择项目以及填写栏</u>	• • • 第24页
⑧ <u>表格“法律法规以外”：关于各选择项目以及填写栏</u>	• • • 第26页
⑨ <u>表格“产品”：关于各选择项目以及填写栏</u>	• • • 第27页
⑩ <u>表格“有害性”：关于各选择项目以及填写栏</u>	• • • 第28页
⑪ <u>表格“追加信息”：关于各选择项目以及填写栏</u>	• • • 第30页
3. <u>提交与咨询处：</u>	• • • 第31页
(1) <u>提交处</u>	• • • 第31页
(2) <u>有关填写内容的咨询处</u>	• • • 第31页

随着近年来市场对环境问题的日益关心以及欧洲REACH法规等世界各国化学物质相关法规的施行，越发需要确认化学物质的安全性。

我公司在材料的选择阶段确认化学物质正确管理相关的各种法律法规，旨在提供更有利于人和环境的产品。

请理解我公司制造有利于环境的产品的立场，我认为对贵公司提供的材料守法与安全上的要求项目，应该由精通物质和安全性信息的该物质或制剂的制造商来应对。

请理解以上目的并请协助提供以下信息。

2.填写时的要点

(1) 格式

- ①采用微软公司的**Excel**形式。
填写时，直接从电脑上填写。

(2) 提交的文件

- ①打印**Excel**的“提交用”表格，盖章后提交原件。

(3) 关于填写产品名称的注意事项

- ①如果是单一物质⇒请在产品名称处填写物质名称。
- ②如果是混合物⇒请在产品名称处填写交付给我公司的产品名称。
- ③如果是色带盒或硒鼓⇒外包装材料、薄膜材料不属于该调查的对象。请确认色带盒所使用的墨水、硒鼓所使用的碳粉是否符合法律法规。
请在产品名称处填写交付给我公司的产品名称（**S** 代码/#代码）和所使用的的墨水、碳粉等。
（例：**S**××××××所使用的墨水：××）

2.填写时的要点

(4) 关于可省略的回答

原则上，请在“基本信息”表格中填写所有构成成分的物质名称、含量、CAS编号。
关于填写了CAS编号的成分，以下项目之外的内容可省略。

【必须回答项目】

- 1) 表格“基本信息”的全部
- 2) 表格“美国”的“《美国出口管理条例》(EAR)”
- 3) 表格“欧洲”的“欧洲REACH的注册情况”和“欧盟生物杀灭剂产品法规”
- 4) 表格“欧洲P”的全部
- 5) 表格“韩国”的“《化评法》”
- 6) 表格“法律法规以外”的“使用来源于动物油脂的原料”
- 7) 表格“有害性”的全部
- 8) 表格“产品”的全部
- 9) 根据需要填写表格“追加信息”。

※请填写各国的收录于名录的CAS编号。如果有多个CAS编号，请填写多个CAS编号。

2.填写时的要点

(5) 基本信息的输入

① 请在“基本信息”表格中填写：1、产品名称，2、日期，3、公司信息。

符合法律法规证明书

1、产品名称

产品名称	←请填写对象产品的名称。
------	--------------

2、日期

日期	←请填写回答日期。
----	-----------

3、公司信息

所在地	←请填写贵公司所在地。
电话号码	←请填写贵公司的电话号码。
公司名称	←请填写贵公司的名称。
部门名称	←请填写部门名称。
职务	←请填写部门负责人（部长及以上级别）的职务。
负责人	←请填写部门负责人（部长及以上级别）的姓名。

2.填写时的要点

(5) 基本信息的输入

② 请在“基本信息”表格中填写：4、担当人员，5、提交处。

4、联络方式（担当人员）

电话号码	←请填写贵公司担当人员的电话号码。
邮箱地址	←请填写贵公司担当人员的邮箱地址。
公司名称	←请填写贵公司的名称。
部门名称	←请填写贵公司担当人员的部门名称。
担当人员	←请填写贵公司担当人员的姓名。

5、提交处

公司名称	精工爱普生株式会社
部门名称	←请填写我公司进行委托的部门名称。
部长	←请填写我公司进行委托的部长姓名。

2.填写时的要点

(5) 基本信息的输入

③ 请在表格“基本信息”中填写：6、构成成分信息。

6. 构成成分信息（填写时请确保含量总计100%。）

物质名称	含量[%]	CAS No.	有意添加/杂质
			10: 有意添加 11: 有意添加 (SEC指定) 20: (杂质)
炭黑	15.00%	1333-86-4	10: 有意添加
甘油	80.00%	56-81-5	10: 有意添加
表面处理剂A	5.00%	非公开	11: 有意添加 (SEC指定)

- 1) 请填写所有构成成分的物质名称、含量、CAS编号。
- 2) 填写时请确保总含量100%。
- 3) 如果不能公开化学物质名称、含量、CAS编号，请按照以下示例在能填写的范围内进行填写。

【例】

物质名称	含量	CAS No.
表面处理剂A	10%—5%	非公开
聚合物B	15%—10%	非公开
物质C	75%—65%	非公开

- 4) 如果能公开构成成分的CAS编号，则可省略一部分回答。

[※请参照该资料的第5页](#)

- 5) 有意添加/杂质

- 填写100%组成，填写杂质时选择“20: (杂质)”。
- 关于我公司（SEC：精工爱普生株式会社）指定的物质、产品，请填写物质名称或产品名称，并选择“11: 有意添加 (SEC指定)”。此时无需填写到其他表格。

2.填写时的要点

(5) 基本信息的输入

④ 表格“基本信息”的产品名称、构成成分信息的内容会反映到其他表格中。

符合法律法规证明书

产品名称	染料123
------	-------

※填写了CAS编号的物质，可以不回答 颜色的单元格的问题。

符合法律法规证明书			日本		
新引进化学物质/现有化学物质			新引进化学物质/现有化学物质		
物质名称	含量[%]	CAS No.	《化审法》	《化审法》 政府公报编号	《劳安法》
			10: 现有化学物质 20: 新引进化学物质 21: 新引进(低生产量申请) 22: 新引进(少量新引进申请) 30: 申报完成(政府公报公开前) 40: 符合混合物免除 90: 对象外	请填写政府公报编号。 不属于《化审法》的对象时请填写“对象外”。 属于机密事项时请填写“非公开”。	10: 现有化学物质 20: 新引进化学物质 21: 新引进(少量免除) 30: 申报完成(政府公报公开前) 40: 符合混合物免除 90: 对象外
炭黑	15.00%	1333-86-4	90: 对象外	对象外	10: 现有化学物质
盲油	80.00%	56-81-5	10: 现有化学物质	2-242	10: 现有化学物质
表面处理剂A	5.00%	非公开	22: 新引进(少量新引进申请)	非公开	10: 现有化学物质

1. 基本信息表格中填写的内容会被复制到此处。无需填写。

2.填写时的要点

(6) 对新引进化学物质/现有化学物质以及相关法令的填写

对各表格“日本”、“美国”、“欧洲”、“欧洲P”、“中国”、“韩国”“各国Inv”、“法律法规以外”、“产品”、“有害性”、“追加信息”中的各构成成分的新引进化学物质/现有化学物质信息以及相关法令进行选择、回答。

符合法律法规证明书

产品名称	染料123
------	-------

※填写了CAS编号的物质，可以不回答 颜色的单元格的问题。

物质名称	含量[%]	CAS No.
炭黑	15.00%	1333-86-4
甘油	80.00%	56-81-5
表面处理剂A	5.00%	非公开

该栏显示有选择项目。

日本 新引进化学物质/现有化学物质		
《化审法》	《化审法》 政府公报编号	《劳安法》
0: 现有化学物质 10: 新引进化学物质 1: 新引进(低生产量申请) 2: 新引进(少量新引进申请) 0: 申报完成(政府公告公开前) 0: 符合聚合物免除 0: 对象外	请填写政府公报编号。 不属于《化审法》的对象时请填写“对象外”。 属于机密事项时请填写“非公开”。	10: 现有化学物质 20: 新引进化学物质 21: 新引进(少量免除) 30: 申报完成(政府公报公开前) 40: 符合聚合物免除 90: 对象外
0: 对象外	对象外	10: 现有化学物质
0: 现有化学物质	2-242	10: 现有化学物质
2: 新引进(少量新引进申请)	非公开	10: 现有化学物质

请分别对各物质选择符合的选择项目进行回答。

2.填写时的要点

① 表格“日本”：关于各选择项目以及填写栏

		选择项目	
新引进化学物质/现有化学物质	《化审法》	10: 现有化学物质	• 现有化学物质以及已进行申报并被政府公报公开。
		20: 新引进化学物质	• 符合新引进化学物质。
		21: 新引进（低生产量申请）	• 正在进行低生产量申请。
		22: 新引进（少量新引进申请）	• 正在进行少量新引进申请。
		30: 申报完成（政府公报公开前）	• 是新引进物质，进行了申报但未被政府公报公开。 • 被政府公报公开后请修改证明书。
		40: 符合聚合物免除	• 符合《化审法》的聚合物免除。
		90: 对象外	• 天然物、元素等不属于《化审法》申报对象的物质。
	《化审法》 政府公报编号	无选择项目	• 请直接填写政府公报编号。 • 属于机密信息时，请填写“非公开”。
	《劳安法》	10: 现有化学物质	• 现有化学物质以及已进行申报并被政府公报公开。
		20: 新引进化学物质	• 符合新引进化学物质。
		21: 新引进（少量免除）	• 正在进行少量新引进确认物质的申请。
		30: 申报完成（政府公报公开前）	• 是新引进物质，进行了申报但未被政府公报公开。
		40: 符合聚合物免除	• 符合《劳安法》的聚合物免除。
90: 对象外		• 符合《劳安法》的申报对象外的物质。	

<参考URL>

化学物质综合信息提供给系统（CHRIP）：https://www.nite.go.jp/chem/chrip/chrip_search/systemTop

《化审法》（J-CHECK）http://www.safe.nite.go.jp/jcheck/top.action?request_locale=ja

《劳安法》（职场的安全网站）：http://anzeninfo.mhlw.go.jp/anzen_pg/KAG_FND.aspx

2.填写时的要点

		选择项目	
相关法令	《化审法》 第一、第二特定	10: 不符合（证据）	•确认了不符合的情况。有并能出示证据。
		11: 不符合（论理）	•理论上可以预测不符合。能够出示论据。
		12: 不符合（BAT值以下）	•适用BAT规则，行政当局承认运用含有率，不是BAT值以上的含有率。
		21: 第一种特定	•符合第一种特定化学物质。
		22: 第二种特定	•符合第二种特定化学物质。
	《化审法》 监控、优先、特定一般	10: 不符合	•不符合监控化学物质、优先评估化学物质、特定一般化学物质。
		21: 监控	•符合监控化学物质。
		22: 优先评估	•符合优先评估化学物质。
		23: 特定一般	•符合特定一般化学物质。
	《出口贸易管理令》 （附录1至15），第2	10: 不符合	•不符合《出口贸易管理令》。
		20: 符合	•符合《出口贸易管理令》。
	《化管法》	10: 不符合	•不符合特定第一种化学物质（0.1%以上）、第一种指定化学物质（1%以上）、第二种指定化学物质（1%以上）。
		21: 特定第一种	•符合特定第一种化学物质（0.1%以上）。
22: 第一种指定		•符合第一种指定化学物质（1%以上）。	
23: 第二种指定		•符合第二种指定化学物质（1%以上）。	

<参考URL>

化学物质综合信息提供给系统（CHRIP）：https://www.nite.go.jp/chem/chrip/chrip_search/systemTop

《化管法》：http://www.meti.go.jp/policy/chemical_management/law/index.html

2.填写时的要点

相关法令	《劳安法》 禁止/许可	10: 不符合	• 不符合禁止制造物质、许可制造物质。
		21: 禁止制造	• 符合禁止制造物质。
		22: 许可制造	• 符合许可制造物质。
	《劳安法》 表示/通知	10: 不符合	• 不符合表示对象物质、通知对象物质。（指定阈值以下）
		21: 表示/通知对象	• 符合表示对象物质、通知对象物质。（指定阈值以上）
		22: 表示	• 符合表示对象物质。（指定阈值以上）
		23: 通知	• 符合通知对象物质。（指定阈值以上）
	《劳安法》 被认定为致突变性较强的物质	10: 不符合	• 不符合基于《劳动安全卫生法》第57条第4款申报的化学物质中被认定为致突变性较强的物质、或现有化学物质中在国家性试验中被认定为致突变性较强的物质。
		20: 符合	• 符合基于《劳动安全卫生法》第57条第4款申报的化学物质中被认定为致突变性较强的物质、或现有化学物质中在国家性试验中被认定为致突变性较强的物质。
	《劳安法》 《特化则》	10: 不符合	• 不符合《特化则》。
		21: 第二类物质	• 符合第二类物质。
		22: 第三类物质	• 符合第三类物质。
	《劳安法》 《有机则》	10: 不符合	• 不符合《有机则》。
		21: 第一种有机溶剂	• 符合第一种有机溶剂。
		22: 第二种有机溶剂	• 符合第二种有机溶剂。
23: 第三种有机溶剂		• 符合第三种有机溶剂。	

<参考URL>

化学物质综合信息提供给系统（CHRIP）：https://www.nite.go.jp/chem/chrip/chrip_search/systemTop

《劳安法》（职场的安全网站）：<http://anzeninfo.mhlw.go.jp/anzen/gmsds/gmsds640.html>

《劳安法》被认定为致突变性较强的物质：<http://anzeninfo.mhlw.go.jp/user/anzen/kag/ankgc02.htm>

2.填写时的要点

相关法令	《毒剧法》	10: 不符合	•不符合《毒剧法》。（小于阈值）
		21: 毒物	•符合毒物。（阈值以上）
		22: 剧毒物质	•符合剧毒物质。（阈值以上）
	《麻药及向精神药取缔法》	10: 不符合	•不符合麻药、麻药原料植物、精神药品以及精神药品原料。
		20: 符合	•符合麻药、麻药原料植物、精神药品以及精神药品原料。
	《家庭用品规制法》	10: 不符合	•不符合容易产生特定芳香胺的偶氮染料。
		20: 符合	•符合容易产生特定芳香胺的偶氮染料。

<参考URL>

化学物质综合信息提供给系统（CHRIP）：https://www.nite.go.jp/chem/chrip/chrip_search/systemTop

药物相关法令等（厚生劳动省）：

https://www.mhlw.go.jp/stf/seisakunitsuite/bunya/kenkou_iryoku/iyakuhin/yakubuturanyou/index.html

《家庭用品规制法》（厚生劳动省）：

<https://www.mhlw.go.jp/stf/seisakunitsuite/bunya/0000114934.html>

2.填写时的要点

② 表格“美国”：关于各选择项目以及填写栏

新引进化学物质/现有化学物质	TSCA	10: 现有化学物质（收录在名录中/新引进申报后NOC提交完成）	·收录在TSCA名录中。或在新引进申报后提交了NOC。	
		20: 新引进化学物质	·符合新引进化学物质。	
		30: PMN 审查（Review）结束但NOC未提交	·PMN审查结束但NOC未提交。	
		40: 符合聚合物免除	·符合TSCA的聚合物免除。	
		90: 对象外	·不属于TSCA的注册对象的物质。 混合物（包括水合物）、杂质、副产物、未分离的中间体等。	
	TSCA 活跃的/不活跃的	10: 活跃的	·在活跃名录中记载或已进行活跃申报。	
		20: 不活跃的	·未在活跃名录中记载或未进行活跃申报。	
		99: 不明	·不知是否记载在活跃名录中。	
	相关法令	TSCA § 4(a)	10: 不符合	·不符合TSCA § 4(a)的对象物质。
			20: 符合	·符合TSCA § 4(a)的对象物质。
TSCA § 5 SNUR		10: 不符合	·不符合TSCA § 5 SNUR的对象物质。	
		20: 符合	·符合TSCA § 5 SNUR的对象物质。	
TSCA § 6		10: 不符合	·不符合TSCA § 6的对象物质。	
		20: 符合	·符合TSCA § 6的对象物质。	
TSCA § 8(a) PAIR		10: 不符合	·不符合TSCA § 8(a) PAIR的对象物质。	
		20: 符合	·符合TSCA § 8(a)的对象物质。	
TSCA § 12(b)		10: 不符合	·不符合TSCA § 12(b)的对象物质。	
		20: 符合	·符合TSCA § 12(b)的对象物质。	

<参考URL>

TSCA 名录：<https://www.epa.gov/tsca-inventory>

EPA (Chemview)：<https://chemview.epa.gov/chemview>

2.填写时的要点

相关法令	CERCLA 危险物质	10: 不符合	·不符合CERCLA的危险物质的对象物质。
		20: 符合	·符合CERCL的危险物质的对象物质。
	EPCRA (SARA Title III)第302节, 极危险物质	10: 不符合	·不符合EPCRA (SARA Title III) “第302节, 极危险物质” 的对象物质。
		20: 符合	·符合 EPCRA (SARA Title III) “第302节, 极危险物质” 的对象物质。
	EPCRA (SARA Title III)第313节, 有毒化学品释放名录 (TRI)	10: 不符合	·不符合EPCRA (SARA Title III) “第313节, 有毒化学品释放名录 (TRI)” 的对象物质。
		20: 符合	·符合EPCRA (SARA Title III) “第313节, 有毒化学品释放名录 (TRI)” 的对象物质
	《清洁空气法》第112节, 有害空气污染物	10: 不符合	·不符合《清洁空气法》 “第112节, 有害空气污染物” 的对象物质。
		20: 符合	·符合《清洁空气法》 “第112节, 有害空气污染物” 的对象物质。
	《美国出口管理条例》(EAR)	10: 不符合	·不符合《美国出口管理条例》(EAR) 的对象物质。
		20: 符合	·符合《美国出口管理条例》(EAR) 的对象物质。
	《美国出口管理条例》(EAR) No.	符合时请填写No.。	·符合《美国出口管理条例》(EAR) 时, 请填写ECCN No.或EAR99。
	加利福尼亚州Prop65	10: 不符合	·不符合加利福尼亚州Prop65的对象物质。
		20: 符合	·符合加利福尼亚州Prop65的对象物质。

<参考URL>

CERCLA/EPCRA/ 《清洁空气法》:

<http://www2.epa.gov/epcra-tier-i-and-tier-ii-reporting/epcracerclacaa-ss112r-consolidated-list-lists-october-2012>

Proposition 65: <https://oehha.ca.gov/proposition-65>

2.填写时的要点

③ 表格“欧洲”：关于各选择项目以及填写栏

新引进化学物质/ 现有化学物质	欧洲REACH 注册情况	10: 欧洲产品	•是在欧洲制造的物质。
		11: REACH注册完成（已关联SEC的进口供应商）	•是已完成REACH注册的物质，是已关联SEC的进口供应商的物质。
		12: REACH注册完成（必要时可关联SEC的进口供应商）	•是已完成REACH注册的物质，是必要时可关联SEC的进口供应商的物质
		13: REACH注册完成（无关联SEC的进口供应商的计划）	•是已完成REACH注册的物质，但无关联SEC的进口供应商的计划。
		21: REACH未注册（必要时可注册）	•是未进行REACH注册的物质，必要时可注册。
		22: REACH未注册（无注册的计划）	•是未进行REACH注册的物质，无注册的计划。
		40: 符合聚合物	•符合聚合物。 请仅在符合时在“欧洲P”的表格中填写单体信息。
	欧洲REACH 注册情况 注册 吨位范围	90: 对象外	•符合天然物等不属于REACH的注册对象的物质。
		10: 1-10t	•正在注册时请填写注册的吨位范围。
		11: 10-100t	
		12: 100-1000t	
	13: ≥1000t		
	20: 未注册	•如果未注册请选择此项。	
	SEC 吨位范围	无论REACH注册的吨位范围如何都限制可分配给SEC的数量时，请填写该数量（包括单位）。	
	欧洲REACH 注册编号	请填写注册编号。	•请填写REACH注册编号。 属于机密时，请填写最后四位数以外的数字。
	欧洲REACH 注册情况 分类	10: 不符合	•根据REACH注册信息，物质不符合危险有害性物质。
20: 符合		•根据REACH注册信息，物质符合危险有害性分类。	
	请填写危险说明。 （例如：H318、H317等）	•根据REACH注册信息，符合于危险有害性分类时，请填写危险说明。	
ELINCS	10: 符合ELINCS	•符合旧法令的ELINCS。	
	50: 符合EINECS和NLP	•符合旧法令的EINECS和NLP。	
	60: 不符合ELINCS和EINECS和NLP	•不符合旧法令的ELINCS和EINECS和NLP。	
	99: 不明	•不知道名录故无法确认	

<参考URL> REACH/CLP/BPR(ECHA): <https://echa.europa.eu/home>

2.填写时的要点

相关法令	CLP 附录VI	10: 不符合	·不符合CLP法规的附录VI的名录中包含的物质。
		20: 符合	·符合CLP法规的附录VI的名录中包含的物质。
		请填写危险说明。 (例如: H318、H317等)	·符合CLP法规的附录VI的名录中包含的物质时, 请填写危险说明。
	EUH208	10: 不符合	·不符合EUH208(过敏性特别规定)。
		20: 符合	·符合EUH208(过敏性特别规定)。
	REACH 附录XVII	10: 不符合	·不符合REACH的附录XVII中包含的物质。
		20: 符合	·符合REACH的附录XVII中包含的物质。
	REACH 附录XIII	10: 不符合	·不符合REACH的附录VIII。
		20: 符合	·符合REACH的附录VIII。
	REACH 候选清单	10: 不符合	·不符合REACH的候选清单的物质。
		20: 符合	·符合REACH的候选清单的物质。
	BPR (欧盟生物杀灭剂产品 法规)	10: 不是为了杀灭生物	·不符合有意驱除、抑制某些有害生物、使之无害化、阻止其活动的物质(生物杀灭剂产品)。
		20: PT6批准完成	·PT6(存储期用的产品防腐剂: Preservatives for products during storage:)批准完成的物质。
		21: 收录于PT6申请中名录	·收录于PT6(存储期用的产品防腐剂: Preservatives for products during storage:)申请中名录的物质。
30: 未收录		·是有意驱除、抑制某些有害生物、使之无害化、阻止其活动的物质(生物杀灭剂产品), 但未被批准或未收录于申请中名录。	

<参考URL>

REACH/CLP/BPR(ECHA): <https://echa.europa.eu/home>

2.填写时的要点

④ 表格“欧洲P”：关于各选择项目以及填写栏

<填写例>

聚合物的情况，请在表格“欧洲P”中填写构成该聚合物的单体的欧洲REACH的注册信息。

※填写了CAS编号的物质，可以不回答 颜色的单元格的问题。

产品名称		染料123				
物质名称	含量[%]	CAS No.	欧洲			
			注册情况	吨位范围	SBC 吨位范围	
			10: 欧洲产品 11: REACH注册完成(已关联SBC的进口供应商) 12: REACH注册完成(必要时可关联SBC的进口供应商) 13: REACH注册完成(无关联SBC的进口供应商的计划) 21: REACH未注册(必要时可注册) 22: REACH未注册(无注册计划) 40: 符合聚合物 90: 对象外	10: 1-10t 11: 10-100t 12: 100-1000t 13: ≥1000t 20: 未注册	无论REACH注册的吨位范围如何都限制可分配给SBC的数量时, 请填写该数量(包括单位)。	注册编号 请填写注
染料	15.00%	1333-86-4	90: 对象外			
聚合物1	80.00%	56-81-5	40: 符合聚合物			
聚合物2	5.00%	非公开	40: 符合聚合物			

REACH 聚合物表

聚合物(物质名称)	CAS No.	欧洲		
		注册情况	吨位范围	SBC 吨位范围
请填写聚合物的名称。		10: 欧洲产品 11: REACH注册完成(已关联SBC的进口供应商) 12: REACH注册完成(必要时可关联SBC的进口供应商) 13: REACH注册完成(无关联SBC的进口供应商的计划) 21: REACH未注册(必要时可注册) 22: REACH未注册(无注册计划)		无论REACH注册的吨位范围如何都限制可分配给SBC的数量时, 请填写该数量(包括单位)。
请填写聚合物的名称。	请填写聚合物的单体组成。	请填写聚合物中的单体组成比。	请填写单体的CAS No.	
聚合物1	单体c	50.00%	123-45-6	10: 欧洲产品
聚合物1	单体d	50.00%	非公开	12: REACH注册完成(必要时可关联SBC的进口商)
聚合物2	单体e	30.00%	非公开	22: REACH未注册(无注册的计划)
聚合物2	单体d	70.00%	非公开	22: REACH未注册(无注册的计划)

请填写构成聚合物的单体的名称。

请就单体进行回答。

请填写对象聚合物名称。

2.填写时的要点

新引进化学物质/现有化学物质	欧洲REACH注册情况（单体）	10: 欧洲产品	•是在欧洲制造的物质。
		11: REACH注册完成（已关联SEC的进口供应商）	•是已完成REACH注册的物质，是已关联SEC的进口供应商的物质。
		12: REACH注册完成（必要时可关联SEC的进口供应商）	•是已完成REACH注册的物质，是必要时可关联SEC的进口供应商的物质。
		13: REACH注册完成（无关联SEC的进口供应商的计划）	•是已完成REACH注册的物质，但无关联SEC的进口供应商的计划。
		21: REACH未注册（必要时可注册）	•是未进行REACH注册的物质，必要时可注册。
		22: REACH未注册（无注册的计划）	•是未进行REACH注册的物质，无注册的计划。
		90: 对象外	•符合天然物等不属于REACH的注册对象的物质。
	欧洲REACH注册情况（单体）注册 吨位范围	10: 1-10t	•正在注册时请填写注册的吨位范围。
		11: 0-100t	
		12: 100-1000t	
		13: ≥1000t	
		20: 未注册	•如果未注册请选择此项。
	欧洲REACH注册编号（单体）		•请填写REACH注册编号。 属于机密时，请填写最后四位数以外的数字。

<参考URL>

REACH/CLP/BPR(ECHA): <https://echa.europa.eu/home>

2.填写时的要点

⑤ 表格“中国”：关于各选择项目以及填写栏

新引进化学物质/现有化学物质	中国 《新化学物质管理办法》	10: 现有化学物质	•收录于现有化学物质名录。
		20: 新引进化学物质。	•符合新引进化学物质。
		21: 2003年10月14日之前有中国进口实绩	•2003年10月14日之前有中国进口实绩的物质。
		30: 申报完成（未收录于名录）	•已完成申报，但未收录于名录的物质。
		40: 符合聚合物简易申告的类别	•符合聚合物简易申告的类别的物质。
		90: 对象外	•不属于《新化学物质管理办法》的注册对象的物质。
相关法令	进出口严格限制有毒化学品	10: 不符合	•不符合中国严格限制进出口的有毒化学品名录中列出的物质。
		20: 符合	•符合中国严格限制进出口的有毒化学品名录中列出的物质。
	危险化学品	10: 不符合	•不符合危险化学品。
		20: 符合	•符合危险化学品。
	剧毒化学品	10: 不符合	•不符合剧毒化学品。
		20: 符合	•符合剧毒化学品。

<参考URL>

中国现有化学物质名录：

http://www.mee.gov.cn/gkml/hbb/bgg/201301/t20130131_245810.htm

进出口严格限制有毒化学品（《中国严格限制的有毒化学品名录》）：

http://www.mepscc.cn/ggzc/bszn/wx_yd_hxpgl/zcfg/201808/t20180808_451118.shtml

2.填写时的要点

⑥ 表格“韩国”：关于各选择项目以及填写栏

新引进化学物质/现有化学物质	韩国《化评法》	10: 《化评法》注册完成	<ul style="list-style-type: none"> 符合注册对象现有化学物质名录的物质，进行了注册。 符合新引进物质，但完成了注册。 	
		11: 现有化学物质_申告完成	<ul style="list-style-type: none"> 现有化学物质，未进行注册。 	
		12: 现有_注册对象_注册完成	<ul style="list-style-type: none"> 符合注册对象现有化学物质名录的物质，进行了注册。 	
		20: 新引进化学物质	<ul style="list-style-type: none"> 符合新引进物质。 	
		21: 现有_注册对象_未注册	<ul style="list-style-type: none"> 符合注册对象现有化学物质名录的物质，但未进行注册。 	
		22: 现有化学物质_未申告	<ul style="list-style-type: none"> 现有化学物质，未进行申告。 	
		30: 新引进化学物质_申告完成	<ul style="list-style-type: none"> 符合新引进物质，进行了申告。 	
		40: 符合聚合物免除	<ul style="list-style-type: none"> 符合聚合物免除的物质 	
		41: 符合聚合物免除_免除申请完成	<ul style="list-style-type: none"> 符合聚合物免除并进行了确认免除申请的物质。 	
		42: 不符合聚合物免除_旧有害法免除完成	<ul style="list-style-type: none"> 根据旧有害法进行了聚合物免除的对象物质的免除申请，但根据修订的化评法不符合聚合物免除。 	
		90: 对象外	<ul style="list-style-type: none"> 不属于注册对象的物质。 	
		韩国《产业安全保健法》	10: 现有化学物质	<ul style="list-style-type: none"> 符合现有化学物质。
			20: 新引进化学物质	<ul style="list-style-type: none"> 符合新引进化学物质。
	30: 申报完成		<ul style="list-style-type: none"> 已进行申报的物质。 	
	40: 符合聚合物免除		<ul style="list-style-type: none"> 符合聚合物免除的物质。 	
	90: 对象外		<ul style="list-style-type: none"> 不属于注册对象的物质。 	

<参考URL>

韩国 化学物质信息系统（NCIS）：<http://ncis.nier.go.kr/main.do>

2.填写时的要点

相关法令	《化评法》 禁用化学物质	10: 不符合	•不符合《化评法》的禁用化学物质。
		20: 符合	•符合《化评法》的禁用化学物质。
	《化评法》 受限物质	10: 不符合	•不符合《化评法》的受限物质。
		20: 符合	•符合《化评法》的受限物质。
	《化评法》 许可物质	10: 不符合	•不符合《化评法》的许可物质。
		20: 符合	•符合《化评法》的许可物质。
	《化评法》 有毒物质	10: 不符合	•不符合《化评法》的有毒物质。
		20: 符合	•符合《化评法》的有毒物质。
	《化评法》 事故防备物质	10: 不符合	•不符合《化评法》的事故防备物质。
		20: 符合	•符合《化评法》的事故防备物质。
	《化评法》 CMR物质	10: 不符合	•不符合《化评法》的CMR物质。
		20: 符合	•符合《化评法》的CMR物质。
	《化评法》 重点管理物质	10: 不符合	•不符合《化评法》的重点管理物质。
		20: 符合	•符合《化评法》的重点管理物质。

<参考URL>

韩国 化学物质信息系统 (NCIS) : <http://ncis.nier.go.kr/main.do>

2.填写时的要点

⑦ 表格“各国Inv”：关于各选择项目以及填写栏

新引进化学物质/现有化学物质	澳大利亚 1989年工业化学品法 AICS	10: 现有化学物质 (收录于AICS)	•收录于现有化学物质名录(AICS)的物质。
		21: 新引进化学物质 (符合纳米材料)	•新引进化学物质,符合纳米材料。 (请确认是否符合NICNA定义的纳米材料。)
		22: 新引进化学物质 (不符合纳米材料)	•新引进化学物质,不符合纳米材料。 (请确认是否符合NICNA定义的纳米材料。如果不符合,可能会要求出示证据。)
		31: STD申报完成	•正在进行STD申报。
		32: LTD申报完成	•正在进行LTD申报。
		33: PLC申报完成	•正在进行PLC申报。
		40: 符合聚合物免除	•符合聚合物免除。
		90: 对象外	•符合对象外的物质。
		新西兰 NZIoC	10: 现有化学物质
	20: 新引进化学物质		•符合新引进化学物质。
	90: 对象外		•不属于对象的物质。
	菲律宾 PICCS	10: 现有化学物质 (收录于PICCS)	•收录于现有化学物质名录(PICCS)的物质。
		20: 新引进化学物质	•符合新引进化学物质。
		30: 申报完成(NOC未提交)	•正在进行申报,但未提交NOC。
		40: 符合聚合物免除	•符合聚合物免除。
90: 对象外		•不属于注册对象的物质。	

<参考URL>

澳大利亚 AICS: <https://www.nicnas.gov.au/chemical-inventory>

新西兰 NZIoC: <https://www.epa.govt.nz/database-search/new-zealand-inventory-of-chemicals-nzioc/>

菲律宾 PICCS: http://chemical.emb.gov.ph/?page_id=138

2.填写时的要点

新引进化学物质/现有化学物质	加拿大 DSL/NDSL	10: 现有化学物质 (DSL)	•收录于现有化学物质名录 (Domestic substances list)。
		20: 新引进化学物质	•符合新引进化学物质。
		30: NDSL	•收录于NDSL名录。
		41: 聚合物 (符合免除)	•符合免除的聚合物。
		42: 聚合物 (不符合免除)	•不符合免除的聚合物。
		90: 对象外	•不属于注册对象的物质。
	加拿大 (安大略省)	10: 现有化学物质	•现有化学物质。
		20: 新引进化学物质	•新引进化学物质。
		90: 对象外	•不属于注册对象的物质。
		99: 不明	•不知道名录故无法确认。
	台湾	10: 现有化学物质	•收录于现有化学物质名录。
		20: 新引进化学物质	•新引进化学物质。
90: 对象外		•不属于对象的物质。	

<参考URL>

DSL/NDSL: <http://www.ec.gc.ca/lcpe-cepa/default.asp?lang=En&n=EE479482-1>

DSL/NDSL (物质检索): <https://pollution-waste.canada.ca/substances-search/Substance?lang=en>

安大略省: http://www.e-laws.gov.on.ca/html/regs/english/elaws_regs_900852_e.htm

台湾 (CSNN 化学物质登记管理): <https://csnn.osha.gov.tw/content/home/index.aspx>

2.填写时的要点

⑧ 表格“法律法规以外”：关于各选择项目以及填写栏

法律法规以外 (未来很可能 受到法律监管 的物质))	致癌性、致突变性、生殖毒性※1	10: 不符合	·不符合名录的致癌性、致突变性、生殖毒性的物质。
		20: 符合	·符合名录的致癌性、致突变性、生殖毒性的物质。
	欧洲CLP CLH物质 ※2	10: 不符合	·不符合在ECHA的网站建议分类的CLH物质。
		20: 符合	·符合在ECHA的网站建议分类的CLH物质。
		请填写提议的危险说明。 (例如: H318、H317等)	·如果符合, 请填写提议的危险说明。
	使用来源于动物油脂的 原料 (对象物质: 丙三醇)	10: 不符合	如果是丙三醇, 请进行回答。 ·未使用动物性原料
20: 符合		如果是丙三醇, 请进行回答。 ·使用了动物性原料	

※1: 致癌性、致突变性、生殖毒性※1

处在以下任意国际机构名录中的物质。

①IAPC: 组1、2A、2B ②日本产业卫生协会: 第一群、第二群A、B ③ACGIH(美国): A1、A2

④美国EPA: A、B、C ⑤美国NTP: 预测对人具有致癌性。

⑥MAK名录(独): MAK1、2、3A、3B ⑦TRGS 905(独): 致癌性、致突变性、生殖毒性的物质

IARC <http://www.inchem.org/pages/iarc.html>

日本产业卫生协会 <https://www.sanei.or.jp/?mode=view&cid=309>

NTP <https://ntp.niehs.nih.gov/>

※2: 欧洲CLP CLH物质

处在ECHA的网站公开的下述名录中的物质。

Registry of CLH intentions until outcome

<https://echa.europa.eu/registry-of-clh-intentions-until-outcome>

2.填写时的要点

⑨ 表格“产品”：关于各选择项目以及填写栏

相关法令	日本 《消防法》	10: 不符合	•作为产品不符合消防法。
		21: 第一类 氧化性固体	•作为产品符合第一类 氧化性固体。
		22: 第二类 可燃性固体	•作为产品符合第二类 可燃性固体。
		31: 第三类 自燃性物质及禁水性物质	•作为产品符合第三类 自燃性物质及禁水性物质。
		41: 第四类 易燃液体 特殊易燃物	•作为产品符合第四类 易燃液体 特殊易燃物。
		42: 第四类 易燃液体 酒精类	•作为产品符合第四类 易燃液体 酒精类。
		43: 第四类 易燃液体 第一石油类 水溶性	•作为产品符合第四类 易燃液体 第一石油类 水溶性。
		44: 第四类 易燃液体 第一石油类 非水溶性	•作为产品符合第四类 易燃液体 第一石油类 非水溶性。
		45: 第四类 易燃液体 第二石油类 水溶性	•作为产品符合第四类 易燃液体 第二石油类 水溶性。
		46: 第四类 易燃液体 第二石油类 非水溶性	•作为产品符合第四类 易燃液体 第二石油类 非水溶性。
		47: 第四类 易燃液体 第三石油类 水溶性	•作为产品符合第四类 易燃液体 第三石油类 水溶性。
		48: 第四类 易燃液体 第三石油类 非水溶性	•作为产品符合第四类 易燃液体 第三石油类 非水溶性。
		49: 第四类 易燃液体 第四石油类	•作为产品符合第四类 易燃液体 第四石油类。
		40: 第四类 易燃液体 动植物油类	•作为产品符合第四类 易燃液体 动植物油类。
		51: 第五类 自反应性物质	•作为产品符合第五类 自反应性物质。
		61: 第六类 氧化性液体	•作为产品符合第六类 氧化性液体。
		71: 指定可燃物	•作为产品符合指定可燃物。
	中国 《化学品物理危险性 鉴定与分类管理办法》	10: 鉴定完毕 无危险性	•进行了化学品危险性鉴定，无危险性。
		11: 鉴定完毕 有危险性	•进行了化学品危险性鉴定，有危险性。
		20: 未鉴定	•未鉴定。

2.填写时的要点

⑩ 表格“有害性”：关于各选择项目以及填写栏

- Ames试验的内容必须填写。

如下填写及进行选择。

符合法律法规

用产品（混合物）进行Ames试验时，请填写产品名称。
试验对象是物质时请填写物质名称。

有害性信息（必须信息）				
试验名称	试验方法			结果
	试验方法	GLP	如有其他试验方法，请在以下填写。	
选择项目	10: 5项 20: 无数据 30: 其他	10: GLP试验 11: 非GLP试验	(自由填写)	10: 阴性 20: 阳性 30: 无数据
Ames试验	10: 5项	10: GLP试验		10: 阴性

请选择GLP试验或非GLP试验。

请选择Ames试验的结果。

请选择Ames试验的方法。
30: 其他情况在自由填写栏填写其他的试验方法。

2.填写时的要点

•如果有急性经口毒性、急性经皮毒性、急性吸入毒性、皮肤刺激性、眼部刺激性、皮肤敏感性试验信息，请回答。

用产品（混合物）进行试验时，请填写产品名称。
试验对象是物质时请填写物质名称。

试验对象						
有害性信息（持有信息）						
试验名称	试验方法			结果		GHS分类
	试验方法	GLP	如有其他试验方法，请在以下填写。	LD50[mg/kg]	动物种类	
选择项目	10: OECD Test Guideline No. 423 20: 无数据 30: 其他试验方法	10: GLP试验 11: 非GLP试验	(请在以下填写)	(自由填写)	(自由填写)	(自由填写)
急性经口毒性	10: OECD Test Guideline No. 423	10: GLP试验		>2000	鼠	4

请选择试验方法。

请填写试验结果。
进行替代法等，作为结果而判定了GHS分类时，请在“GHS分类”项目中填写相应内容。

2.填写时的要点

① 表格“追加信息”：关于各选择项目以及填写栏

符合法律法规证明书

产品名称	染料123
------	-------

追加信息

- 如有有其他追加信息，请填写或附上资料。
- 如果与已通知的符合法律法规证明书之间存在变更时，提交时请在追加信息处填写变更处和理由。

3. 提交与咨询处:

(1) 提交处

请将原件送交给我公司的调查委托担当人员。

(2) 有关填写内容的咨询处

精工爱普生株式会社 P元素技术制造部

邮箱地址: Chemical_surveys@exc.epson.co.jp

※在各页中附上与各国的现有物质名录、规定相关的URL, 以供参考。

另外, 请注意每个站点的免责声明, 并请贵公司在填写符合法律法规证明书时负责填写。

EPSON
EXCEED YOUR VISION