

الجزء ٣

الخطورة الصحية

الفصل ١-٣

السمية الحادة

تعريف

١-١-٣

السمية الحادة تشير إلى التأثيرات السلبية التي تحدث بعد تعاطي جرعة مفردة من مادة عن طريق الفم أو الجلد، أو بعد تعاطي عدة جرعات موزعة على مدى ٢٤ ساعة، أو بعد تعرض للاستنشاق لمدة ٤ ساعات.

معايير تصنيف المواد

٢-١-٣

١-٢-١-٣ يمكن توزيع المواد في واحدة من خمس فئات للخطورة على أساس حدة السمية بطرق الفم أو الجلد أو الاستنشاق وفقاً لمعايير حدية رقمية كما هو مبين في الجدول التالي. ويعبر عن قيم السمية الحادة (ت س ح) (ATE) بقيم (تقريبية) للجرعة القاتلة النصفية (ج.ق.ه.) (فموية، جلدية) أو التركيز القاتل النصفي (ت.س.ح.) (بالاستنشاق) أو كتقديرات للسمية الحادة. وتزداد الملاحظات التفسيرية بعد الجدول ١-١-٣.

الجدول ١-١-٣ : فئات خطورة السمية الحادة وقيم تقديرات السمية الحادة التي تعين الفئات المقابلة

الفئة ٥	الفئة ٤	الفئة ٣	الفئة ٢	الفئة ١	سبيل التعرض
٥ ... انظر المعايير التفصيلية في الملاحظة (ز)	٢٠٠٠	٣٠٠	٥٠	٥	فموي (مغم/كغم من وزن الجسم) انظر: الملاحظتين (أ) و(ب)
	٢٠٠٠	١٠٠٠	٢٠٠	٥٠	جلدي (مغم/كغم من وزن الجسم) انظر: الملاحظتين (أ) و(ب)
انظر المعايير التفصيلية في الملاحظة (ز)	٢٠٠٠٠	٢٥٠٠	٥٠٠	١٠٠	غازات (جزء/مليون حجم) انظر: الملاحظات (أ) و(ب) و(ج)
	٢٠	١٠	٢,٠	٠,٥	أبخرة (مغم/ل) انظر: الملاحظات (أ) و(ب) و(ج) و(د) و(ه)
	٥	١,٠	٠,٥	٠,٠٥	أغبرة ورذاذ (مغم/ل) انظر: الملاحظات (أ) و(ب) و(ج) و(و)

ملاحظة: يعبر عن تركيز الغازات بالأجزاء في المليون بالحجم (جزء/مليون حجم).

ملاحظات على الجدول ١-١-٣ :

(أ) يشتق تقدير السمية الحادة لغرض تصنيف مادة باستخدام ج.ق.ه./ت.س.ح. كلما أمكن؛

(ب) يشتق تقدير السمية الحادة لمادة أو مخلوط باستخدام:

١١ ج.ق.ه./ت.س.ح. كلما أمكن، وبخلاف ذلك؛

١٢ قيمة التحويل المئوية من الجدول ٣-١-٢ المتعلقة بتناول احتبار نطاق؛ أو

١٣ قيمة التحويل المئوية من الجدول ٣-١-٢ المتعلقة بفئة تصنيف؛

- (ج) توضع القيم الحدية للاستنشاق المبنية في الجدول على أساس التعرض للاختبار لمدة ٤ ساعات. ولتحويل البيانات الموجودة للسمية بالاستنشاق التي استنجدت من التعرض لمدة ساعة واحدة، ينبغي قسمتها على معامل ٢ للغازات والأبخرة وعلى ٤ للأغيرة والرذاذ؛
- (د) من المسلم به أنه يستخدم في بعض اللوائح التنظيمية تركيز البخار المشبع كعنصر إضافي لتوفير الحماية المحددة للصحة والسلامة (مثال: توصيات الأمم المتحدة بشأن نقل البضائع الخطرة)؛
- (ه) في حالة بعض المواد لا يكون جو الاختبار في حالة بخار فقط ولكنه يكون مكوناً من خليط من الأطوار السائلة والغازية. أما في حالات مواد أخرى، فإنه يمكن أن يتآلف جو الاختبار من بخار قريب من الحالة الغازية. وفي هذه الحالات الأخيرة ينبغي أن يكون التصنيف على أساس الأجزاء في المليون للحجم كالتالي: ١٠٠ جزء/مليون حجم المقدمة ١٤٠٠٠ جزء/مليون حجم للفترة ٢٣٠٠٠ جزء/مليون حجم للفترة ٤٢٥٠٠ جزء/مليون حجم للفترة ٣٢٠٠٠ جزء/مليون حجم للفترة ٤.
- وتعرف المصطلحات "غبار"، "رذاذ"، "بخار" كما يلي:**
- ١١ **الغبار:** جسيمات صلبة من مادة أو مخلوط عالقة في غاز (هواء عادة)؛
 - ١٢ **الرذاذ:** قطرات سائلة من مادة أو مخلوط عالقة في غاز (هواء عادة)؛
 - ١٣ **البخار:** الشكل الغازي لمادة أو مخلوط، المنطلق من حالة المادة أو المخلوط السائلة أو الصلبة.
- ويكون الغبار عادة بعمليات ميكانيكية. ويكون الرذاذ عادة بتكتف الأبخرة فوق المشبعة أو بالقص المميز يأتي للسوائل. وتتراوح أحجام الأغيرة والرذاذ عموماً بين أقل من ١ إلى نحو ١٠٠ ميكرومتر.
- (و) ينبغي النظر في القيم المتعلقة بالأغيرة والرذاذ لتعديلها في ضوء ما يستجد من التعديلات المحتملة في توجيهات منظمة التعاون والتنمية في الميدان الاقتصادي بشأن الاختبارات فيما يتعلق بالحدود التقنية لتوليد ودمامة وقياس تركيزات الغبار والرذاذ في شكل قابل للاستنشاق؛
- (ز) تستهدف معايير الفئة ٥ التمكن من تعين المواد ذات الخطورة السمية الحادة المنخفضة نسبياً لكنها يمكن أن تكون في ظروف معينة خطيرة على الفئات السكانية الضعيفة. ويتوقع أن تكون ج.ق.٥ الفموية والجلدية لهذه المواد في نطاق ٢٠٠٠-٥٥ مغم/كغم من وزن الجسم، أو بالاستنشاق، في الجرعات المناظرة. وفيما يلي المعايير المحددة للفئة ٥:
- ١٤ تصَّف المادة في هذه الفئة إذا أشارت أدلة موثوق بها متاحة بالفعل إلى أن ج.ق.٥ (أو ت.ق.ه.) تدخل في نطاق قيم الفئة ٥، أو أن نتائج الدراسات الأخرى على الحيوانات أو التأثيرات السمية في الإنسان تشير قلقاً بالنسبة لصحة الإنسان حاد الطابع.
 - ١٥ تصَّف المادة في هذه الفئة من خلال استنباط البيانات أو تقديرها أو قياسها في حالة عدم وجود مبرر للتصنيف في فئة سمية أشد، و:
- في حالة وجود معلومات موثوق بها تشير إلى تأثيرات سمية ملحوظة في الإنسان؛ أو
 - في حالة ملاحظة حالات وفاة في الاختبارات الفموية أو الجلدية أو بالاستنشاق للإدراجه في قيم الفئة ٤؛ أو
 - عندما يؤكد رأي خبير وجود علامات سريرية ملحوظة للسمية في اختبار يجرى لـإدراجه في قيم الفئة ٤، باستثناء الإسهال أو انتصاب الشعر أو الإعياء؛ أو
 - عندما يؤكد رأي خبير معلومات موثوق بها تشير إلى احتمال حدوث تأثيرات سمية ملحوظة على أساس دراسات أخرى أجريت على الحيوانات.
- يجب عدم تشجيع إجراء اختبارات على الحيوانات للمواد المصنفة في الفئة ٥ تسلیماً بضرورة حماية الحيوانات. ولا تحرى هذه الاختبارات إلا عند وجود احتمال قوي لأن تعطى النتائج عناصر معلومات مهمة لحماية صحة الإنسان.

٢-٢-١-٣ وضع نظام التصنيف المنسق للسمية الحادة بحيث يتلاءم مع متطلبات النظم القائمة. ومن المبادئ الأساسية التي وضعتها لجنة التنسيق لوائمة نظم تصنيف المنتجات الكيميائية (IOMC-CG/HCCS) أن "التنسيق هو وضع أساس مشترك ومتسلق لتصنيف خطورة المواد الكيميائية وتبيّن المعلومات عن هذه الخطورة يمكن أن تختار منه العناصر المناسبة التي تنطبق على وسائل النقل وعلى حماية المستهلكين، والعاملين، والبيئة". ولهذا الغرض يتضمن مخطط تصنيف السمية الحادة خمس فئات.

٣-٢-١-٣ والفار هو النوع الحيوي المفضل للاختبار لتقييم السمية الحادة بطريق الفم أو بالاستنشاق. أما بالنسبة لتقدير السمية الحادة بطريق الجلد فإنه يُفضّل الفار أو الأرنب. وبينجي قبول بيانات الاختبار التي استنبطت بالفعل عموماً لتصنيف المواد الكيميائية. موجب النظم القائمة عند إعادة تصنيف هذه المواد موجب النظام المنسق. وعند توفر بيانات تجريبية للسمية الحادة في أنواع حيوانية كثيرة، ينبغي استخدام رأي خبير في اختيار أنساب قيمه لـ ج. ق. ه. من بين نتائج اختبارات صحيحة أجريت بعنابة.

٣-٢-١-٤ والفئة ١، وهي أعلى فئة خطورة، ذات قيم حدية (انظر الجدول ١-١-٣) تستخدم في الوقت الحاضر في قطاع النقل بالدرجة الأولى لتصنيف مجموعات التعبئة.

٣-٢-١-٥ وتعين الفئة ٥ للمواد ذات السمية الحادة المنخفضة نسبياً ولكنها قد تتمثل، في ظروف معينة، خطورة على الفئات السكانية الضعيفة. وتبين في إضافة إلى الجدول معايير لتعيين المواد في الفئة ٥. ويتوقع أن تكون لهذه المواد سمية فموية أو جلدية ج. ق. ه. في النطاق ٢٠٠٠-٥٠٠٠ مغم/كغم من وزن الجسم والجرعات المناظرة بالنسبة للتعرض بالاستنشاق^(١). وبالنظر إلى اعتبارات حماية الحيوانات، ينبغي عدم تشجيع الاختبارات في الحيوان في نطاق الفئة ٥، ولا يتوصى إجراء مثل هذه الاختبارات إلا عندما يرجح أن تعطي نتائج مهمة بالنسبة لحماية صحة الإنسان مباشرة.

٦-٢-١-٣ اعتبارات محددة بشأن السمية بالاستنشاق

٣-١-٦-٢-١ توضع قيم السمية بالاستنشاق على أساس التعرض لمدة ٤ ساعات في حيوانات الاختبار. وعندما تستخلص القيم التجريبية من اختبارات استخدم فيها تعرض لمدة ساعة واحدة، يمكن تحويلها إلى قيم مناظرة للتعرض لمدة ٤ ساعات بقسمة قيمة سمية الساعة الواحدة على معامل ٢ للغازات والأبخرة وعلى ٤ للغبار والرذاذ.

٣-٢-١-٦ وتوضع وحدات السمية بالاستنشاق على أساس شكل المادة المستنشقة. ويعبر عن القيم للأغبرة والرذاذ بوحدات مغم/ل. ويعبر عن القيم للغازات بوحدات جزء/مليون حجم. ونظراً لصعوبات اختبار الأخيرة، التي يتكون بعضها من مخالط من الأطوار السائلة والبخارية، فإن الجدول بين القيم بوحدات مغم/ل. غير أنه في حالة الأبخرة التي تكون قريبة من الحالة الغازية، ينبغي أن يوضع التصنيف على وحدات جزء/مليون بالحجم. ومع تحديد طائق اختبار الاستنشاق سيطلب الأمر وضع تحديد أو ضعف لمعنى مصطلح بخار بالمقارنة بمصطلح الرذاذ في سياق تقييم اختبارات السمية بالاستنشاق في إطار برنامج منظمة التعاون والتنمية في الميدان الاقتصادي وغيره من برامج وضع توجيهات الاختبارات.

٣-٢-١-٣ وتستخدم بيانات السمية بالاستنشاق لأغراض تصنيف السمية الحادة في جميع القطاعات. كما أنه من المسلم به أن تركيز البخار المشبع للمادة الكيميائية يستخدم في قطاع النقل كعنصر إضافي لتصنيف المواد الكيميائية في مجموعات التعبئة.

٣-٢-١-٤ ومن المهم بشكل خاص استخدام قيم محددة جيداً في فئات الخطورة الشديدة للأغبرة والرذاذ. فالجلسيمات المستنشقة بمتوسط قطر دينامي هوائي (MMAD) يتراوح بين ١ و ٤ ميكرونات تترسب في جميع مناطق الجهاز التنفسى للغيران. ويقابل

(١) توجيه بشأن قيم السمية بالاستنشاق، الفئة ٥: لم تدرج فرقه العمل التابعة لمنظمة التعاون والتنمية في الميدان الاقتصادي، المعنية بتنسيق التصنيف والوسم (HCL) قياساً رقمية في الجدول ١-١-٣ ١ أعلاه للسمية الحادة بالاستنشاق، الفئة ٥، ولكنها أدخلت بدلاً من ذلك مفهوم الجرعات المحددة "المناظرة" للنطاق ٢٠٠٠-٥٠٠٠ مغم/كغم من وزن الجسم بطريق الفم أو الجلد (انظر الملاحظة (ز) تحت الجدول ١-١-٣).

وفي بعض النظم، قد توصي السلطة المختصة بقيم رقمية.

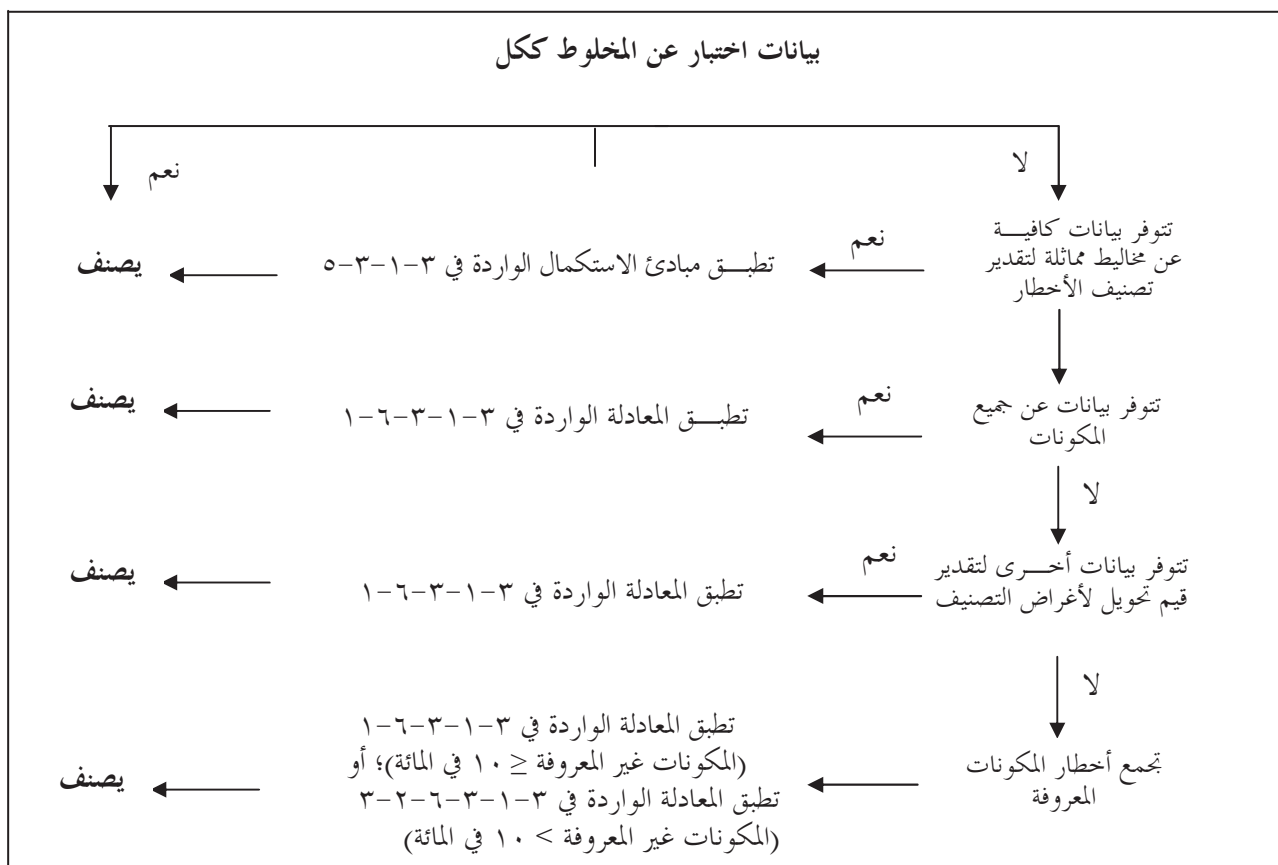
نطاق حجم الجسيمات هذا جرعة قصوى تبلغ نحو ٢ مغم/لتر. ويلزم لتحقيق انتهاق التجارب في الحيوان على التعرض البشري من الناحية المثلثى أن تخبر الأغيرة والرذاذ في الفئران في حدود هذا النطاق. وتتيح القيم الحدية المبينة في الجدول للأغيرة والرذاذ التمييز الواضح للمواد التي تتسم بنطاق واسع من السمية المقيدة في ظروف اختبار متباينة. وينبغي استعراض القيم المتعلقة بالأغيرة والرذاذ في المستقبل لتعديلها بناء على أي تغيرات في توجيهات منظمة التعاون والتنمية في الميدان الاقتصادي أو توجيهات اختبار آخر في المستقبل فيما يتعلق بالحدود التقنية في توليد تركيزات الأغيرة والرذاذ في شكل قابل للاستنشاق، ومتابعة هذه التركيزات وقياسها.

٥-٦-٢-١-٣ وبالإضافة إلى التصنيف في فئات السمية بالاستنشاق، وإذا كانت توفر بيانات تدل على أن آلية السمية هي قدرة المادة أو المخلوط على إحداث التأكُل، فإن بعض السلطات قد تختار أيضاً ومهماً كمواد أكالة للجهاز التنفسى. ويعرف تأكُل الجهاز التنفسى بأنه تدمير لنسيج الجهاز التنفسى بعد تعرض مفرد لمدة محددة يناظر تأكُل الجلد؛ ويتضمن ذلك تدمير النسيج المخاطي. ويمكن أن يحدد تقييم القدرة على إحداث التأكُل استناداً إلى رأى الخبراء باستخدام أدلة مثل الخبرة في البشر والحيوانات، والبيانات المعملية المتاحة، وقيم الأَس المدروجى، والمعلومات المستقاة من مواد مشابهة أو أية بيانات أخرى ذات صلة.

٣-١-٣ معايير تصنيف المخالفات

١-٣-١-٣ توضع معايير تصنيف المواد وفقاً لسميتها الحادة باستخدام بيانات الجرعة القاتلة (المختبرة عملياً أو المشتقة). وبالنسبة للمخالفات، يلزم الحصول على معلومات أو اشتراطات معلومات تتيح تطبيق المعايير على المخلوط لأغراض التصنيف. ويتبع نهج مرحلى للتصنيف تبعاً لحدة السمية، ويعتمد النهج على كمية المعلومات المتاحة عن المخلوط نفسه وعن مكوناته. ويحدد الرسم البياني في الشكل ١-١-٣ العملية التي تتبع لهذا الغرض:

الشكل ١-١-٣: النهج المرحلي لتصنيف المخالفات من حيث السمية الحادة



٢-٣-١-٣ ويُمكن إجراء تصنيف المخالفات لتعيين السمية الحادة لكل من سبل التعرض، لكنه لا يطلب إلا لسبيل تعرض واحد ما دام هذا السبيل يتبع (مقدراً أو مختبراً) في جميع المكونات ولا يوجد دليل ذو صلة يشير إلى وجود سمية حادة عن طريق سبل تعرض متعددة. وفي حالة وجود دليل ذي صلة يشير إلى سمية عن طريق سبل تعرض متعددة، يجري التصنيف لجميع سبل التعرض الملائمة. وينبغي مراعاة جميع المعلومات المتاحة. وينبغي أن يعكس الرسم التخطيطي وكلمة التنبيه المستخدمة الفئة الأكثر سمية وينبغي استخدام جميع بيانات الخطورة ذات الصلة.

٣-٣-١-٣ وللاستفادة من جميع البيانات المتاحة لأغراض تصنيف خطورة المخالفات، وضعت افتراضات معينة تطبق عند الاقتضاء في النهج المحلي:

(أ) "المكونات ذات الصلة" في المخلوط هي المكونات الموجودة بتركيز ≤ 1 في المائة (نسبة وزنية للمواد الكلية، والأغرة، والرذاذ والأبخنة، ونسبة حجمية للغازات)، ما لم يوجد سبب للشك في أن يكون مكون موجود بتركيز > 1 في المائة ذا صلة بتصنيف المخلوط في فئة سمية حادة. وهذه النقطة ذات أهمية خاصة عند تصنيف مخالفات لم تختر وتحتوي مكونات مصنفة في الفئتين ١ و ٢؛

(ب) حيّثما يستخدم مخلوط مصنف كمكون في مخلوط آخر، يمكن استخدام التقدير الفعلي أو المشتق للسمية الحادة لذلك المخلوط عند حساب تصنيف المخلوط الجديد باستخدام المعادلات المبينة في ٣-١-٣-١-٦-٣-١ و ٣-٢-٦-٣-١-٣-١-٦-٣-١.

(ج) إذا كانت التقديرات المحددة للسمية الحادة المحوّلة لجميع مكونات مخلوط ما تقع في نفس الفئة، ينبعى تصنيف هذا المخلوط في هذه الفئة؛

(د) في حالة عدم توافر سوى بيانات النطاق (أو معلومات فئات خطورة السمية الحادة) لمكونات في مخلوط ما، يمكن تحويلها إلى تقديرات محددة وفقاً للجدول ٢-١-٣ عند حساب تصنيف المخلوط الجديد باستخدام المعادلات الواردة في ٣-٢-٦-٣-١-٣-١-٦-٣-١ و ٣-٢-٦-٣-١-٣-١-٦-٣-١.

الجدول ٢-١-٣: التحويل من نطاق لقيم السمية الحادة الناتجة من التجارب (أو فئات خطورة السمية الحادة) إلى تقديرات محددة للسمية الحادة للاستخدام في معادلات تصنيف المخالفات

التحول إلى قيم تقديرية للسمية الحادة (انظر الملاحظة ٢)	تقدير نطاقات تصنيف السمية الحادة أو قيمها المستمدّة من التجارب (انظر الملاحظة ١)	سبل التعرض
٠,٥	$5 \geq > \text{الفئة ١}$	فموي (غم/كغم من وزن الجسم)
٥	$50 \geq > \text{الفئة ٢}$	
١٠٠	$300 \geq > \text{الفئة ٣}$	
٥٠٠	$2000 \geq > \text{الفئة ٤}$	
٢٥٠٠	$5000 \geq > \text{الفئة ٥}$	
٥	$50 \geq > \text{الفئة ١}$	جلدي (غم/كغم من وزن الجسم)
٥٠	$200 \geq > \text{الفئة ٢}$	
٣٠٠	$1000 \geq > \text{الفئة ٣}$	
١١٠٠	$2000 \geq > \text{الفئة ٤}$	
٢٥٠٠	$5000 \geq > \text{الفئة ٥}$	

التحول إلى قيم تقديرية للسمية الحادة (انظر الملاحظة ٢)	تقدير نطاقات تصنيف السمية الحادة أو قيمها المستمدّة من التجارب (انظر الملاحظة ١)	سبل التعرّض
١٠ ١٠٠ ٧٠٠ ٤٥٠٠	$100 \geq > \text{الفئة ١}$ $500 \geq > \text{الفئة ٢}$ $2500 \geq > \text{الفئة ٣}$ $20000 \geq > \text{الفئة ٤}$ الفئة ٥: انظر حاشية الفقرة ٣-١-٥.	<u>غازات</u> (جزء/مليون حجم)
٠,٠٥ ٠,٥ ٣ ١١	$0,5 \geq > \text{الفئة ١}$ $2,0 \geq > \text{الفئة ٢}$ $10,0 \geq > \text{الفئة ٣}$ $20,0 \geq > \text{الفئة ٤}$ الفئة ٥: انظر حاشية الفقرة ٣-١-٥.	<u>أبخنة</u> (مغم/ل)
٠,٠٠٥ ٠,٠٥ ٠,٥ ١,٥	$0,005 \geq > \text{الفئة ١}$ $0,05 \geq > \text{الفئة ٢}$ $0,5 \geq > \text{الفئة ٣}$ $5,0 \geq > \text{الفئة ٤}$ الفئة ٥: انظر حاشية الفقرة ٣-١-٥.	<u>أغيرة/ضباب</u> (مغم/ل)

ملاحظة: يعبّر عن تركيز الغازات بالأجزاء في المليون بالحجم.

الملاحظة ١: تعين الفئة ٥ للمحاليل ذات السمية الحادة المنخفضة نسبياً ولكنها قد تمثل خطورة تحت ظروف معينة على الفئات السكانية الضعيفة. ويتوقع أن تكون قيمة ج.ه. الفموية أو الجلدية لذاته المخاليل في النطاق ٥٠٠٠-٢٠٠٠ مغم/كغم من وزن الجسم أو الجرعات المناظرة بالنسبة لسبل التعرّض الأخرى. وبالنظر لاعتبارات صحة الحيوان، ينبغي عدم تشجيع الاختبار في الحيوانات في نطاقات الفئة ٥، ولا يتوصّى إجراء مثل هذه الاختبارات إلا عندما يرجح أن تعطي نتائج ذات صلة مباشرة بحماية صحة الإنسان.

الملاحظة ٢: صممت هذه القيم لاستخدامها في حساب تقديرات السمية الحادة لتصنيف المخلوط على أساس مكوناته ولا تمثّل نتائج اختبار. وقد وضعت القيم على أساس متحفظ عند الطرف الأدنى لنطاق الفئتين ١ و ٢، وعند نقطة تبعد بمقدار العُشر تقريرياً من الطرف الأدنى من نطاق الفئات ٣-٥.

٤-٣-١-٣ **تصنيف المحاليل التي تتوفّر بشأنها بيانات السمية الحادة للمخلوط بأكمله**

حيثما يكون المخلوط قد اختبر لتعيين سميته الحادة، يصنّف وفقاً للمعايير ذاتها التي استخدمت للمواد كما هو مبين في الجدول ١-١-٣. أما في حالة عدم توفّر بيانات عن اختبار المخلوط، ينبغي اتباع الإجراءات المبينة أدناه.

٥-٣-١-٣ **تصنيف المحاليل التي لا تتوفّر بشأنها بيانات عن اختبار السمية الحادة للمخلوط بأكمله: مبادئ الاستنباط**

١-٣-٥-٣-١ عندما لا يكون المخلوط نفسه قد اختبر لتعيين سميته الحادة، لكن توفّر بيانات كافية عن كل من مكوناته المفردة والمحاليل المشابهة التي تتيح تعين خطورة المخلوط، يمكن استخدام هذه البيانات بالاستعانة بمبادئ الاستنباط المتفق عليها التالية.

ويضمن ذلك أن تستخدم عملية التصنيف البيانات المتاحة إلى أقصى مدى ممكن في تعين خطورة المخلوط دون الحاجة إلى إجراء اختبار إضافي على الحيوانات.

٢-٥-٣-١-٣ التخفيف

عند تخفيف مخلوط مختبر بمادة تخفيف ذات تصنيف سمية معادل أو أدنى من المكون الأصلي الأدنى سمية ولا يتوقع أن تؤثر في سمية المكونات الأخرى، عندئذ يمكن تصنيف المخلوط المخفف الجديد باعتباره معادلاً للمخلوط الأصلي المختبر. وكبديل لذلك، يمكن تطبيق المعادلة المنشورة في ١-٣-٦-٣-١-٣.

٣-٥-٣-١-٣ دفعات الإنتاج

يمكن افتراض أن سمية دفعه إنتاج مختلفة من مخلوط ما معادلة بصورة أساسية لدفعه إنتاج أخرى غير مختلفة من المنتج التجاري نفسه، عندما يكون قد أنتجه أو أشرف على إنتاجها الصانع نفسه، ما لم يكن هناك سبب للاعتقاد بوجود اختلاف كبير بحيث تكون سمية الدفعه غير المختبرة قد تغيرت. فإذا كان الحال كذلك، لزم إجراء تصنيف جديد.

٤-٥-٣-١-٣ تركيز المحاليل ذات السمية العالية

في حالة تصنيف مخلوط مختبر ما في الفئة ١، وعندما يزيد تركيز مكونات المخلوط المختبر المصنفة في الفئة ١، فإن المخلوط غير المختبر الناتج يصنف في الفئة ١ بدون إجراء اختبار إضافي.

٥-٥-٣-١-٣ الاستكمال داخل فئة خطورة واحدة

في حالة وجود ثلاثة محاليل (ألف وباء وجيم) ذات مكونات متطابقة، وخضع المخلوطان ألف وباء إلى الاختبار ويقعان في فئة الخطورة ذاتها، والمخلوط جيم غير المختبر يحتوي المكونات ذاتها الشطة من حيث السمية كالمخلوطين ألف وباء ولكن تركيزات متوسطة بين تلك المكونات في المخلوطين ألف وباء، يفترض أن يقع المخلوط جيم في فئة الخطورة ذاتها مثل ألف وباء.

٦-٥-٣-١-٣ المحاليل المتشابهة بصورة أساسية

في حالة ما يلي:

(أ) وجود مخلوطين: ١‘‘ ألف+باء؛ ٢‘‘

‘‘ جيم+باء؛

(ب) تركيز المكون باء هو نفسه بصورة أساسية في المخلوطين؛

(ج) تركيز المكون ألف في المخلوط ١‘‘ يساوى تركيز المكون جيم في المخلوط ٢‘‘؛

(د) توافر بيانات عن سمية المكونين ألف وجيم وتعادل السمية بصورة أساسية في المكونين، أي أنهما في فئة الخطورة ذاتها ولا يتوقع أن يؤثرا في سمية المكون باء.

إذا كان المخلوطان ١‘‘ أو ٢‘‘ قد سبق تصنيفهما على أساس بيانات اختبار، فإنه يمكن تحديد فئة الخطورة ذاتها للمخلوط الآخر.

٧-٥-٣-١-٣ الأيروسولات

يمكن تصنيف مخلوط ما يكون في شكل أيروسول في فئة الخطورة ذاتها التي صنف فيها شكل غير أيروسولي مختلف للملحوم فيما يتعلق بالسمية الفموية والجلدية، شريطة ألا تؤثر المادة الدافعة المضافة في سمية المخلوط لدى رشه. وينظر في تصنيف المخالفات الأيروسولية لتعيين السمية بالاستنشاق بشكل منفصل.

٦-٣-١-٣ تصنيف المخالفات على أساس مكونات المخلوط (المعادلة الجموعية)

١-٦-٣-١-٣ البيانات متاحة عن جميع المكونات

للتتأكد من دقة التصنيف، ونظراً لضرورة إجراء الحساب مرة واحدة فقط لكل النظم، والقطاعات، والفتات، ينبغي دراسة تقدير السمية الحادة للمكونات على النحو التالي:

(أ) إدراج المكونات ذات السمية الحادة المعروفة، التي تقع في أية فئة من فئات الخطورة الحادة في النظام المنسق عالمياً؛

(ب) تجاهل المكونات المعروفة أنها غير ذات سمية حادة (مثل الماء والسكر)؛

(ج) تجاهل المكونات إذا كانت البيانات المتاحة واردة من اختبار الجرعة الحدية (عند العتبة العليا للفئة ٤ لسبيل التعرض الملائم حسبما هو مبين في الجدول ١-١-٣) ولا تشير إلى سمية حادة.

وتعتبر المكونات التي تقع في نطاق هذه الفقرة مكونات ذات تقدير معروف للسمية الحادة. انظر الملاحظة (ب) الواردة تحت الجدول ١-١-٣ والفقرة ٣-١-٣ لاستخدام البيانات المتاحة بصورة ملائمة في المعادلة الواردة أدناه، والفقرة ٣-٢-٦-٣-١-٣.

ويعين تقدير السمية الحادة للمخلوط بحساب قيم تقدير السمية الحادة لجميع المكونات ذات الصلة وفقاً للمعادلة التالية بالنسبة للسمية الحادة الفموية أو الجلدية أو بالاستنشاق:

$$\frac{100}{ATE_{mix}} = \sum_n \frac{C_i}{ATE_i}$$

حيث:

تركيز المكون i ؛ $= C_i$

عدد المكونات، ون يقع بين ١ وn؛ $= n$

تقدير السمية الحادة للمكون i . $= ATE_i$

٢-٦-٣-١-٣ البيانات غير متاحة بشأن مكون واحد أو أكثر من مكونات المخلوط

١-٣-١-٢-٦-٣-١-٣ حيالاً لا تتتوفر قيم لتقدير السمية الحادة لمكون بعينه في المخلوط، لكن المعلومات المتاحة المبينة أدناه يمكن أن توفر قيمة تحويل مشتقة، يمكن تطبيق المعادلة المبينة في الفقرة ١-٦-٣-١-٣.

وقد يتضمن ذلك تقييماً لما يلي:

(أ) الاستكمال الخارجي بين تقديرات السمية الحادة الفموية والجلدية وبالاستنشاق^(٢). ويمكن أن يتطلب مثل هذا التقييم بيانات مناسبة في مجال فعل العقاقير و المجال حر كية العقاقير؟

(ب) الأدلة المستقة من التعرض البشري التي تشير إلى تأثيرات سمية لكنها لا توفر بيانات عن الجرعة القاتلة؛

(ج) أي أدلة متاحة عن المادة من أي اختبارات/تحاليل أخرى للسمية تشير إلى تأثيرات سمية حادة لكنها لا توفر بالضرورة بيانات عن الجرعة القاتلة؛ أو

(د) بيانات من اختبار مواد فريبية الشبه باستخدام علاقات التركيب - النشاط.

ويتطلب هذا النهج بصفة عامة معلومات تقنية أساسية إضافية، ووجود خبير رفيع التدريب والخبرة لوضع تقدير موثوق به للسمية الحادة. وفي حالة عدم توفر مثل هذه المعلومات، ينبغي الانتقال إلى أحكام الفقرة ٣-٢-٦-٣-١-٣.

٢-٢-٦-٣-٢-٣-١-٣ عندما يستخدم في مخلوط ما مكون لا توفر بشأنه أية معلومات مفيدة للتصنيف ويكون تركيز هذا المكون في المخلوط ≤ 1 في المائة، يستنتج أنه لا يمكن أن يعين لهذا المخلوط قاطع تقييم للسمية الحادة. وفي هذه الحالة، ينبغي تصنيف المخلوط على أساس المكونات المعروفة فقط، مع ذكر بيان إضافي أن نسبة س في المائة من المخلوط تتكون من مكون بسمية (فموية/جلدية/استنشاق) حادة غير معروفة. ويإمكان السلطة المختصة أن تقرر تحديد الإبلاغ عن البيانات الإضافية على بطاقة الوسم أو على صحيفة بيانات السلامة أو على كليهما، أو ترك اختيار موضع البيان للصانع/المورد

٣-٢-٦-٣-١-٣-١-٣ وإذا كان التركيز الكلي للمكونات ذات الصلة المجهولة السمية الحادة ≥ 10 في المائة، وجب استخدام المعادلة المبينة في ٣-١-٦-٣-١-١. أما إذا كان التركيز الكلي لهذه المكونات ذات الصلة < 10 في المائة، وجب تصحيح المعادلة المبينة في الفقرة ٣-١-٦-٣-١-١ لتلاءم مع النسبة المئوية للمكونات المجهولة على النحو التالي:

$$\frac{100 - (\sum C_{\text{unknown}} \text{ if } > 10\%)}{\text{ATE}_{\text{mix}}} = \sum_i \frac{C_i}{\text{ATE}_i}$$

٤-١-٣ تبليغ معلومات الخطورة

١-٤-١-٣ ترد الاعتبارات العامة والاعتبارات المحددة المتعلقة باشتراطات الوسم في تبليغ معلومات الخطورة: الوسم (الفصل ٤-١). ويتضمن المرفق ١ جداول موجزة عن التصنيف والوسم. ويتضمن المرفق ٣ أمثلة للبيانات التحذيرية والرسوم التخطيطية التي يمكن استخدامها حيثما تسمح بها السلطة المختصة. ويتضمن الجدول الوارد أدناه عناصر وسم محددة للمواد والمخاليط التي تصنف في فئات الخطورة الحادة من ١ إلى ٥ على أساس المعايير المبينة في هذا الفصل.

(٢) عندما تحتوي المخاليط على مكونات لا تتعرف عنها بيانات سمية حادة لكل سبيل من سبل التعرض، يمكن استكمال تقديرات السمية الحادة من البيانات المتاحة وتطبيقها على سبل التعرض الملائمة (انظر ٣-١-٣-٢-٣). ييد أن السلطات المختصة يمكن أن تشترط إجراء اختبار لسبيل محدد من سبل التعرض. وفي تلك الحالات، ينبغي إجراء التصنيف لسبيل التعرض هنا استناداً إلى اشتراطات السلطة المختصة.

الجدول ٣-١-٣: عناصر وسم السمية الحادة

الفئة ٥	الفئة ٤	الفئة ٣	الفئة ٢	الفئة ١	
بدون رمز	علامة تعجب	جمجمة فوق عظمين متقطعين	جمجمة فوق عظمين متقطعين	جمجمة فوق عظمين متقطعين	رمز
تحذير	تحذير	خطر	خطر	خطر	كلمة التبيه
قد يضر إذا ابتلع	ضار إذا ابتلع	سمي إذا ابتلع	ميت إذا ابتلع	ميت إذا ابتلع	بيان الخطورة: فموي
قد يضر إذا تلامس مع الجلد	ضار إذا تلامس مع الجلد	سمي إذا تلامس مع الجلد	ميت إذا تلامس مع الجلد	ميت إذا تلامس مع الجلد	جلدي
قد يضر إذا استنشق	ضار إذا استنشق	سمي إذا استنشق	ميت إذا استنشق	ميت إذا استنشق	الاستنشاق انظر الملاحظة

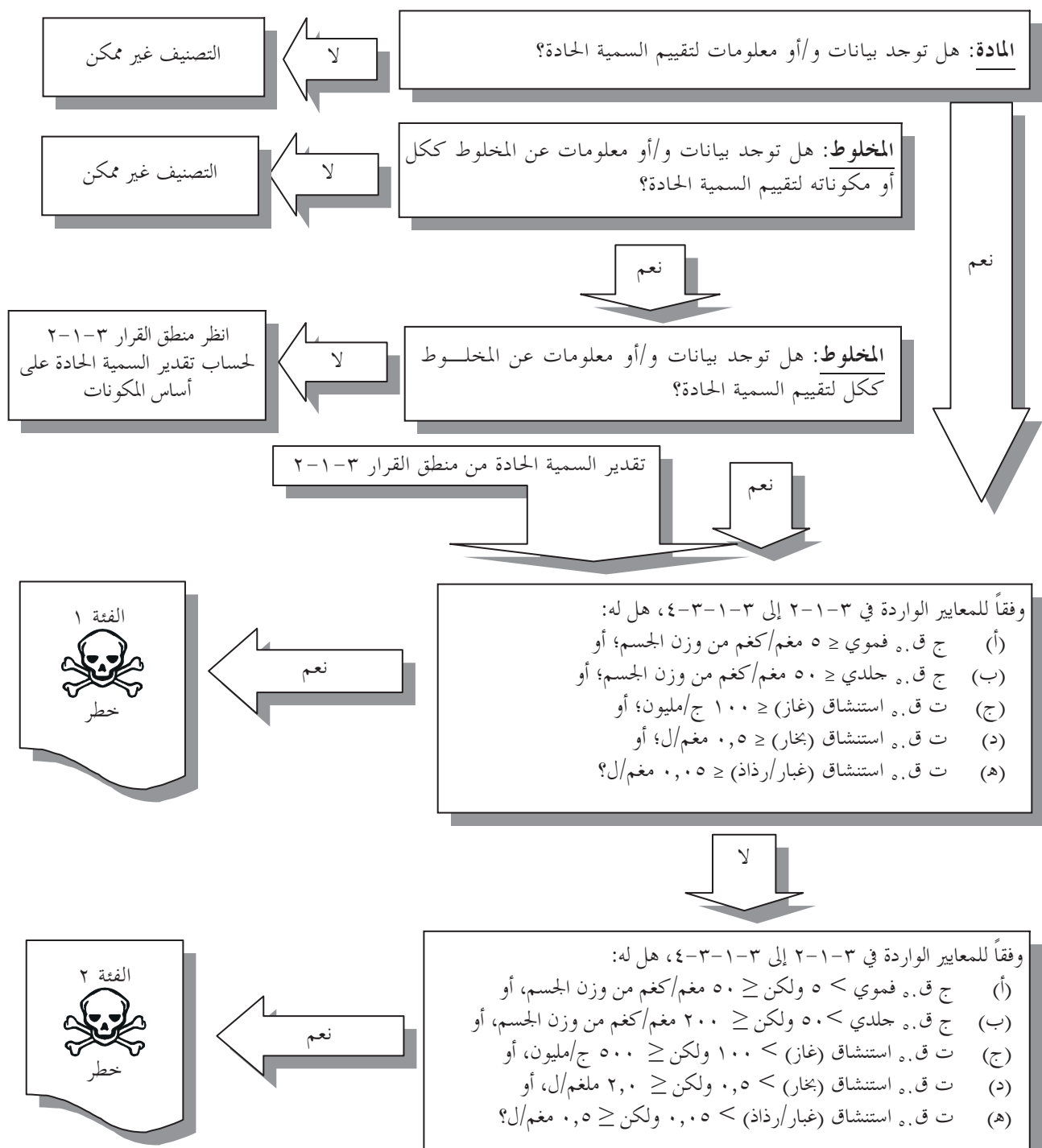
ملاحظة: في حالة التوصل إلى أن مادة/مخلوطاً ما له القدرة على إحداث تأكُل (على أساس بيانات عن العين أو الجلد)، فإن بعض السلطات قد تبلغ معلومات خطورة التأكُل أيضاً كرمز و/أو بيان تحذيري. يعنى أنه يمكن، بالإضافة إلى رمز مناسب للسمية الحادة، إضافة رمز التأكُل (المستخدم في تأكُل الجلد والعين) إلى جانب رمز بيان خطورة التأكُل، مثل "آكال" أو "آكال للجهاز التنفسي".

٣-٤-٢-٣ وتميز بيانات خطر السمية الحادة بين الأخطمار بالاستناد إلى سبيل التعرض لها. وينبغي أيضاً الإبلاغ عن تصنيف السمية الحادة للتعبير عن هذا التمييز. ومن ذلك مثلاً السمية الفموية الحادة من الفئة ١، والسمية الجلدية الحادة من الفئة ١، وسمية الاستنشاق الحادة من الفئة ١. فإذا صفت مادة أو مخلوط عن أكثر من سبيل تعرض، ينبغي الإبلاغ عن جميع التصنيفات ذات الصلة في صحيفة بيانات السلامة على النحو المبين في المرفق ٤ وإدراج عناصر الإبلاغ عن الخطورة ذات الصلة على بطاقة الوسم كما هو منصوص على ذلك في الفقرة ٣-١-٣-٢. فإذا تم الإبلاغ عن بيان نصه "تألف نسبة × في المائة من المخلوط من مكونات ذات سمية (فموية/جلدية/استنشاق) حادة غير معروفة"، كما هو منصوص على ذلك في الفقرة ٣-٣-٦-٢-٢، فيمكن أيضاً تمييزها استناداً إلى سبيل التعریض. ومن الأمثلة على ذلك "تألف نسبة × في المائة من المخلوط من مكونات ذات سمية فموية حادة غير معروفة" و "تألف نسبة × في المائة من مكونات ذات سمية جلدية حادة غير معروفة".

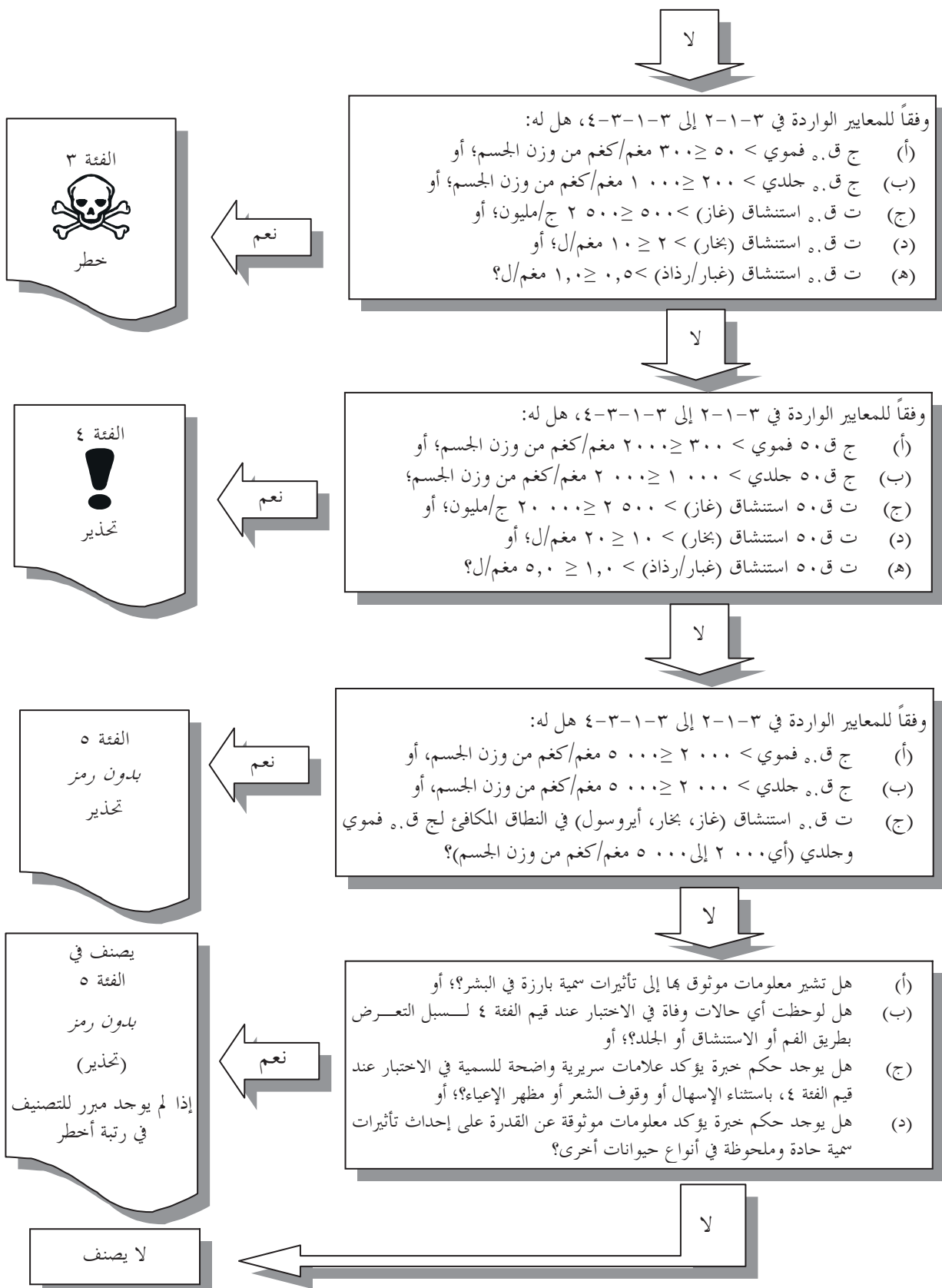
٣-١-٥ منطق القرار

لا يمثل منطق القرار التالي جزءاً من نظام التصنيف المنعقد، لكنه يرد هنا كتوجيه إضافي. ويوصى بشدة بأن يقوم الشخص المسؤول عن التصنيف بدراسة المعايير قبل وأثناء استخدام منطق القرار.

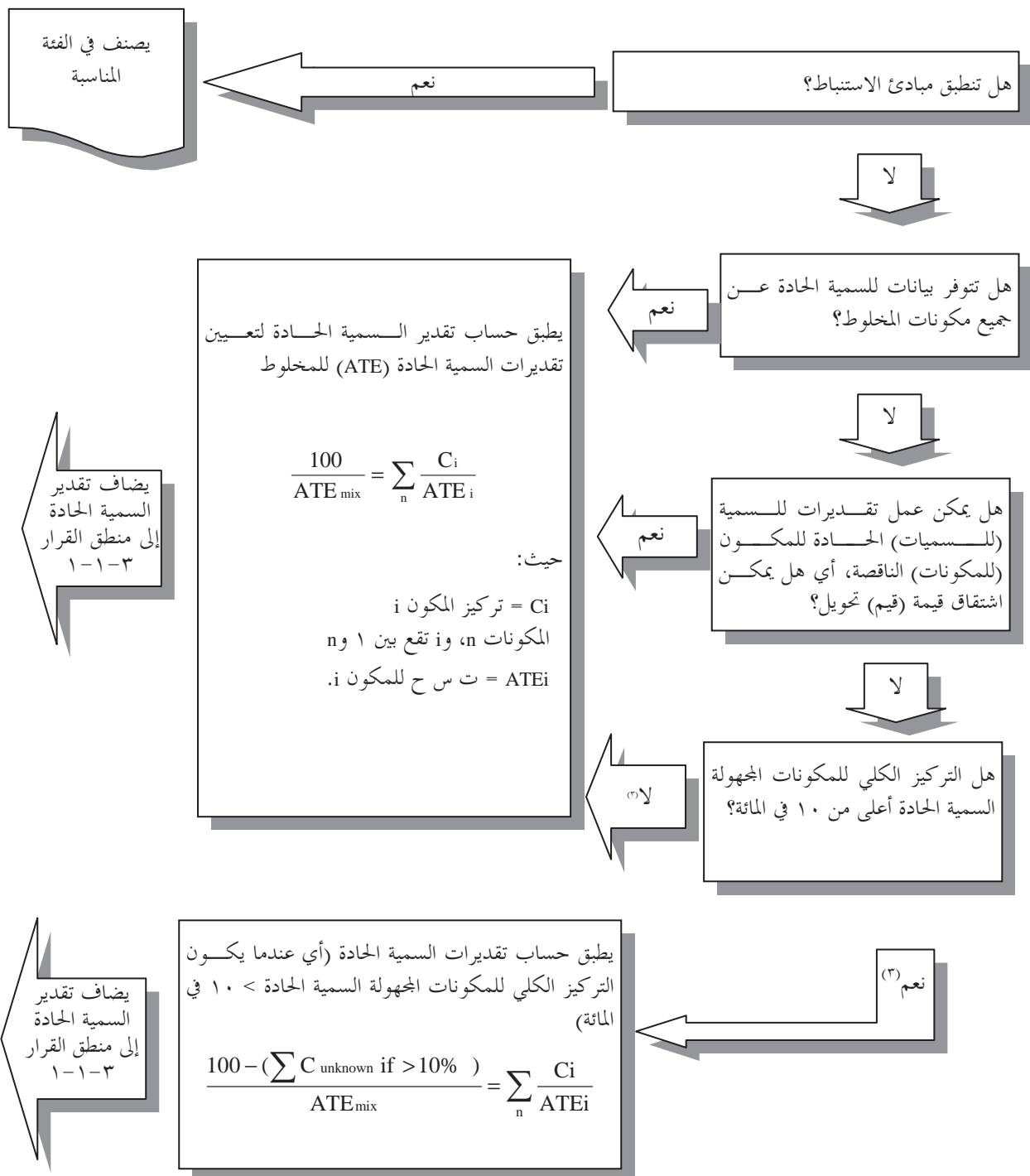
١-٥-١-٣ منطق القرار ١-٣ ب شأن السمية الحادة



(تابع في الصفحة التالية)



٢-٥-١-٣ منطق القرار ٣-١-٢ بشأن السمية الحادة (انظر المعايير في الفقرتين ٣-١-٣ و ٥-٣-٦)



(٣) في حالة استخدام مكون لا تتوفر بشأنه أي معلومات مفيدة في مخلوط بنسبة ترتكز كـ ١ في المائة، ينبغي إقامة التصنيف على المكونات ذات السمية الحادة المعروفة فقط، وينبغي أن تحدد بيانات إضافية لحقيقة أن نسبة x في المائة من الخليط تتألف من مكونات ذات سمية (فعوية/حلدية/استنشاق) حادة غير معروفة. ويامكان السلطة المختصة أن تقرر تحديد الإبلاغ عن البيانات الإضافية على بطاقة الوسم أو على صحيفية بيانات السلامة أو على كليهما، أو ترك اختيار موضع البيان للصانع/المورد.

الفصل ٢-٣

تأكل/ تهييج الجلد

تعريف واعتبارات عامة

١-٢-٣

تأكل الجلد هو حدوث تلف لا يزول للجلد؛ وعلى وجه التحديد، نخر واضح ينفذ من البشرة إلى الأدمة، بعد وضع مادة اختبار على الجلد طوال مدة تصل إلى ٤ ساعات^(١). وتمثل التفاعلات التأكيلية في التقرحات، والتزف، والقشور الدموية، ولدى انتهاء مدة الملاحظة بعد ١٤ يوماً يتغير لون البشرة بسبب ابيضاض الجلد، ومساحات كاملة من فقدان الشعر، والنذوب. وينبغي إجراء فحص باثولوجي للأنسجة لتقسيم الأضرار الجلدية المشكوك فيها.

تهييج الجلد هو حدوث تلف للجلد قابل للزوال بعد وضع مادة اختبار طوال مدة تصل إلى ٤ ساعات^(١).

في إطار النهج المرحلي، ينبغي التأكيد على البيانات البشرية المتاحة، تليها البيانات الحيوانية المتاحة، فالبيانات العملية، ثم مصادر المعلومات الأخرى. ويتبين التصنيف مباشرة عندما تستوفي البيانات المعايير المطلوبة. وفي بعض الحالات، يوضع تصنيف المادة أو المخلوط على أساس وزن الأدلة في إطار مرحلة واحدة. وفي إطار نجح يعتمد الوزن الكلي للأدلة، فإن كافة المعلومات المتاحة التي تؤثر في تعين تأكل/ تهييج الجلد تدرس مجتمعةً، بما فيها نتائج الاختبارات العملية المحققة والمناسبة، والبيانات الحيوانية ذات الصلة، والبيانات البشرية من قبيل الدراسات الوبائية والسريرية وتقارير الحالات والملاحظات المشتبه بشكل جيد (انظر الفصل ٣-١ الفقرة ١-٣-٤-٩).

معايير تصنيف المواد

٢-٢-٣

يمكن توزيع المواد في واحدة من الفئات الثلاث التالية داخل رتبة الخطورة هذه:

(أ) الفئة ١ (تأكل الجلد)

يمكن تقسيم هذه الفئة كذلك إلى ثلاثة فئات فرعية (ألف، وباء، وجيم)، تستطيع أن تستخدمها السلطات التي تشرط أكثر من تسمية واحدة لتأكل (انظر الجدول ١-٢-٣-١)؛

(ب) الفئة ٢ (تهييج الجلد) (انظر الجدول ٢-٢-٣)؛

(ج) الفئة ٣ (التهييج الجلدي الخفيف).

وهذه الفئة متاحة للسلطات (كما في حالة مبيدات الآفات) التي ترغب في استخدام أكثر من فئة من فئات تهييج الجلد (انظر الجدول ٢-٢-٣)؛

١-٢-٢-٣

التصنيف القائم على البيانات القياسية المستمدة من الاختبارات الحيوانية

١-١-٢-٢-٣

تأكل الجلد

١-١-٢-٢-٣ تكون المادة أكالة للجلد حين تحدث تدميراً في التسييج الجلدي، أي نخراً واضحاً من البشرة ينفذ إلى الأدمة، في حيوان مختبر واحد على الأقل بعد تعرض لمدة تصل إلى ٤ ساعات.

(١) هذا تعريف عملي لأغراض هذه الوثيقة.

٢-١-١-٢-٢-٣ تصنف المواد المسبيبة للتأكل في الفئة ١ إذا لم تشرط السلطة المختصة التصنيف في فئات فرعية أو إذا لم تكن البيانات كافية للتصنيف في فئات فرعية.

٣-١-١-٢-٢-٣ عندما تكون البيانات كافية، ومتى اشترطت سلطة مختصة ذلك، يجوز تصنيف المواد في واحدة من الفئات الفرعية ١ألف، أو ١باء، أو ١جيم، وفقاً للمعايير الواردة في الجدول ١-٢-٣.

٤-١-١-٢-٢-٣ وتستخدم السلطات التي ترغب في أكثر من تصنيف واحد لتأكل الجلد، حتى ثالث فئات فرعية في إطار كل فئة تأكل للجلد (الفئة ١ انظر الجدول ١-٢-٣): الفئة الفرعية ١ألف، حيث تلاحظ استجابات تأكيلية بعد التعرض لمدة تصل إلى ٣ دقائق خلال فترة ملاحظة تصل إلى ساعة واحدة؛ والفئة الفرعية ١باء، حيث تلاحظ استجابات تأكيلية بعد تعرض لمدة تزيد على ٣ دقائق وتصل إلى ساعة واحدة خلال فترة ملاحظة تصل إلى ٤ يوماً؛ والفئة الفرعية ١جيم، حيث تحدث الاستجابات التأكيلية بعد تعرض لمدة تزيد على ساعة واحدة وتصل إلى ٤ ساعات خلال فترة ملاحظة تصل إلى ٤ يوماً.

الجدول ١-٢-٣ : فئة التأكل الجلدي والفئات الفرعية^(١)

المعايير	
تممير في النسيج الجلدي، أي نخر واضح من البشرة ينحدر إلى الأدمة، في حيوان مختبر واحد بعد تعرض لمدة ≥ 4 ساعات	الفئة ١
استجابات تأكيلية في حيوان واحد على الأقل بعد تعرض لمدة ≥ 3 دقائق خلال فترة ملاحظة \geq ساعة واحدة	الفئة الفرعية ١ألف
استجابات تأكيلية في حيوان واحد على الأقل بعد تعرض لمدة > 3 دقائق و \leq ساعة واحدة وملحوظات ≥ 4 يوماً	الفئة الفرعية ١باء
استجابات تأكيلية في حيوان واحد على الأقل بعد تعرضات لمدة $>$ ساعة واحدة و ≤ 4 ساعات وملحوظات ≥ 4 يوماً	الفئة الفرعية ١جيم

(أ) يناقش استخدام البيانات البشرية في الفقرة ٢-٣-٢-٢-٢-٣ وفي الفصلين ١-١-٢-٢-٥(ج)، و١-٣-٢-٣-٤-٧.

تمحیج الجلد ٢-١-٢-٢-٣

تكون المادة مهيجة للجلد عندما تحدث تلفاً للجلد قابلاً للزوال بعد وضعها لمدة تصل إلى ٤ ساعات.

توفر فئة تمحیج (الفئة ٢) ٢-٢-١-٢-٢-٣

(أ) تقر بأن بعض مواد الاختبار تحدث أضراراً جلدية تستمر طوال مدة الاختبار؛

(ب) تسلم بأن استجابات الحيوانات في الاختبار قد تختلف.

وتتاح للسلطات التي ترغب في استخدام أكثر من فئة للتمحیج الجلدي فئة إضافية هي فئة التمهیج الجلدي الخفيف (الفئة ٣).

٣-٢-١-٢-٢-٣ وينبغي أن تؤخذ في الاعتبار قابلية الأضرار الجلدية للزوال عند تقييم استجابات التمهیج. وعندما يبقى الالتهاب حتى نهاية فترة الملاحظة في اثنين أو أكثر من حيوانات الاختبار، مع مراعاة فقدان الشعر (في مساحة محدودة)، وفرط تقرن الجلد، وفرط التنسّخ، والت نقشر، فإنه ينبغي اعتبار أن المادة مهيجة للجلد.

يمكن أن تتبادر استجابات الحيوان للتهيج في أثناء الاختبار، كما هو الحال في اختبارات التأكيل. ويستخدم معيار خاص يتبع معالجة الحالات التي توجد فيها استجابة تهيج ملحوظة وإن كانت أقل من متوسط معيار الاستجابة الإيجابية في الاختبار. وعلى سبيل المثال، يمكن تصنيف مادة ما كمادة مهيجة للجلد إذا أظهر حيوان واحد على الأقل من ٣ حيوانات متوسط تقدير مرتفع جداً طوال مدة الدراسة، بما في ذلك ظهور أضرار جلدية تبقى حتى نهاية فترة ملاحظة مدتها ١٤ يوماً في العتاد. ويمكن أن تستوفي استجابات أخرى هذا المعيار. غير أنه ينبغي التأكد من أن الاستجابات هي نتيجة للتعرض الكيميائي. وتزيد إضافة هذا المعيار من حساسية نظام التصنيف.

٤-٢-١-٢-٢-٣ يعرض الجدول ٣-٢-٢ فحة تهيج (الفئة ٢)، باستخدام نتائج اختبار في الحيوانات. كما أنه متاح للسلطات (كما في حالة مبيدات الآفات) فحة تهيج خفيف أقل شدة (الفئة ٣). وهناك عددة معايير تميز بين الفئتين (الجدول ٢-٢-٣). وهما تختلفان بصورة رئيسية في شدة التفاعل الجلدي. والمعيار الرئيسي لفحة التهيج هو أن حيوانين على الأقل من ٣ حيوانات مختبرة يُظهران استجابة متوسطة $\leq 2,3$ و $\geq 4,0$. وبالنسبة لفحة التهيج الجلدي الخفيف، تكون القيمة الحدية لمتوسطات الاستجابة $\leq 1,5$ و $> 2,3$ في ٢ على الأقل من ٣ حيوانات مختبرة. وتستبعد المواد المختبرة المصنفة في فحة التهيج، من التصنيف في فحة التهيج الجلدي الخفيف.

الجدول ٢-٢-٣: فئات المهييجات الجلدية^{(أ)(ب)(ج)}

المعايير	الفئات
(١) متوسط استجابة $\leq 2,3$ و $\geq 4,0$ لالتهاب/تقشر الجلد أو الارتشاح في ٢ على الأقل من ٣ حيوانات اختبار بعد ٢٤ و ٤٨ و ٧٢ ساعة من نزع لصوق المادة المختبرة أو، في حالة تأخر الاستجابات، أثناء الملاحظات التي تجري في الأيام الثلاثة المتالية بعد ظهور أول تأثيرات جلدية؛ أو	التهيج (الفئة ٢) (ينطبق على جميع السلطات)
(٢) التهاب يستمر حتى نهاية فترة ملاحظة ١٤ يوماً عادة في ٢ على الأقل من حيوانات الاختبار، على أن يؤخذ في الاعتبار بوجه خاص فقدان الشعر (مساحة محدودة)، وفرط التقرن، وفرط التنفس، والتقشر؛ أو	
(٣) ظهور تأثيرات أضعف مما ذكر أعلاه على حيوان واحد، عندما تتبادر استجابات بشدة من حيوان آخر، ولكنها تبين مع ذلك تأثيرات إيجابية بشكل حاسم ترتبط بposure كيميائي.	
(٤) متوسط استجابة $\leq 1,5$ و $> 2,3$ لالتهاب/تقشر الجلد أو الارتشاح في ٢ على الأقل من حيوانات الاختبار بعد ٢٤ و ٤٨ و ٧٢ ساعة أو، إذا تأخرت الاستجابات، أثناء الملاحظات التي تجري في الأيام الثلاثة المتالية بعد ظهور أول تأثيرات جلدية (ما دامت المادة لم تدرج في الفئة ٢ أعلاه).	التهيج الخفيف (الفئة ٣) (ينطبق على بعض السلطات فقط)

(أ) يُعالج استخدام البيانات البشرية في الفقرة ٢-٢-٣ وفي الفصلين ١-١ (الفقرة ١-١-٥-٢-٢-٣) و ١-٣ (الفقرة ١-٣-٤-٢-٢-٣).

(ب) تعميم معايير الترتيب على النحو المبين في توجيه الاختبار ٤٠٠ الذي وضعته منظمة التعاون والتنمية في الميدان الاقتصادي.

(ج) ينبغي أن يتبع تقييم الدراسة التي تجري على ٤ أو ٥ أو ٦ حيوانات المعايير المبينة في ٣-٥-٢-٣.

٢-٢-٢-٣ التصنيف باتباع نهج مرحلي

١-٢-٢-٢-٣ ينبغي اتباع نهج مرحلي لتقسيم المعلومات الأولية، عند الانطباق (الشكل ١-٢-٣)، مع إدراك أن عناصر المعلومات قد لا تكون جميعها ذات صلة.

٢-٢-٢-٢-٣ ويجب أن تتشكل المعلومات المتوفرة المتعلقة بالإنسان والحيوان، بما في ذلك البيانات المستمدّة من التعرّض المفرّد أو المتكرّر، الخط الأول للتقسيم، نظراً لأن هذه المصادر تعطي معلومات ذات صلة مباشرة بالتأثيرات على الجلد.

٣-٢-٢-٢-٣ ويمكن استخدام البيانات المتعلقة بالسمية الحادة بطريق الجلد لأغراض التصنيف. وعندما تكون مادة ما عالية السمية عن طريق الجلد، فقد لا يكون عملياً إجراء دراسة لتأكل/تُهيج الجلد نظراً لأن مقدار مادة الاختبار التي تُعطى تفوق الجرعة السمية وترتبط بها نفوذ حيوانات الاختبار. وعندما يلاحظ أن تأكل/تُهيج الجلد في دراسات السمية الحادة التي تجري حتى الجرعة الحدية، يمكن استخدام هذه البيانات لأغراض التصنيف ما دامت التخفيفات وأنواع الكائنات المستخدمة متكافئة. وقد تصبح المواد الصلبة (المساحيق) أكالة أو مهيجة عندما تكون رطبة أو تتلامس مع جلد مرطب أو أغشية مخاطية.

٤-٢-٢-٢-٣ وينبغي الاستعانة في اتخاذ قرارات التصنيف بطرق معملية بديلة، تكون محققة ومقبولة.

٥-٢-٢-٢-٣ وبالمثل، قد تشير الأساس المدروجينية القصوى مثل ≥ 2 و $\leq 11,5$ إلى وجود تأثيرات جلدية، عندما تترافق مع قدر كبير من احتياطي الحمض أو القلوبي (قدرة حجز). وبصفة عامة، يتوقع أن تحدث هذه المواد تأثيرات واضحة في الجلد. وفي حالة عدم وجود أي معلومات أخرى، تعتبر المادة أكالة (الفئة الجلدية ١) إذا كان أسها المدروجيني ≥ 2 أو $\leq 11,5$. غير أنه إذا كان تقدير احتياطي الحمض أو القلوبي يشير إلى أن المادة قد لا تكون أكالة بصرف النظر عن انخفاض قيمة الأس المدروجيني أو ارتفاعها، فيتعين تأكيد ذلك بواسطة بيانات أخرى، من الأفضل أن تكون بيانات مستمدّة من اختبار معملي محقق ومناسب.

٦-٢-٢-٢-٣ وقد تتوفر في بعض الحالات معلومات كافية من مواد قريبة من حيث التركيب الكيميائي، تتيح اتخاذ قرارات التصنيف.

٧-٢-٢-٢-٣ ويقدم النهج المرحلي توجيهات عن كيفية تنظيم المعلومات المتوفرة عن مادة ما واتخاذ قرار على أساس وزن الأدلة بشأن تقدير الخطورة وتصنيفها (مثاليًا، بدون إجراء اختبارات جديدة على الحيوانات). وبالرغم من أنه يمكن الحصول على المعلومات من تقسيم بارامترات أحادية في إطار نهج مرحلي (انظر ١-٢-٢-٣)، ينبغي إيلاء الاعتبار لجميع المعلومات المتوفرة وتعيين الوزن الكلي للأدلة. وينطبق هذا بصفة خاصة عندما يكون هناك تضارب في المعلومات المتاحة عن بعض البارامترات.

الشكل ٣-٢-١: تقييم الاختبار الم Relief لتأثير التأكُل والتَّهِيج في الجلد

<u>الاستنتاج</u>	<u>النتيجة</u>	<u>البارامتر</u>	<u>المخطوطة</u>
تصنيف كمادة أكالة للجلد ^(ب)	← أكالة للجلد	← وجود بيانات عن تأكُل/تهِيج الجلد، تتعلق بالإنسان أو الحيوان ^(أ)	١أ:
		↓ غير أكالة/لا توجد بيانات	
تصنيف كمادة مهيجة للجلد ^(ب)	← مهيجة للجلد	← وجود بيانات عن تأكُل/تهِيج الجلد، تتعلق بالإنسان أو الحيوان ^(أ)	١ب:
		↓ غير أكالة/لا توجد بيانات	
لا تصنف	← ليست أكالة للجلد أو مهيجة للجلد	← وجود بيانات عن تأكُل/تهِيج الجلد، تتعلق بالإنسان أو الحيوان ^(أ)	١ج:
		↓ لا توجد بيانات/البيانات غير كافية	
قد تعتبر مادة أكالة للجلد ^(ب) أو مادة مهيجة للجلد ^(ب)	نعم؛ وجود بيانات آخرٍ تظهر أن المادة قد يسبب تأكلاً للجلد أو تهيجاً للجلد	← بارامتر آخر، وجود بيانات عن الجلد في الحيوانات	٢:
		↓ لا توجد بيانات/البيانات غير كافية	
تصنيف كمادة أكالة للجلد ^(ب) تصنيف كمادة مهيجة للجلد ^(ب)	← إيجابية: أكالة للجلد ← إيجابية: مهيجة للجلد	← وجود بيانات من خارج الجسم/معمارية ↓ لا توجد بيانات /البيانات غير كافية/الاستجابة سلبية	٣:
يصنف كمادة أكالة للجلد	← أس هدروجيني ≥ 2 أو $\leq 11,5$ مع احتياطي مرتفع من الحمض/ القلوي أو لا توجد بيانات عن احتياطي الحمض/القلوي	← التقييم القائم على الأس الهيدروجيني (مع تقدير احتياطي الحمض/القلوي للمادة الكيميائية)	٤:
		↓ أس هيدروجيني ليس حداً أقصى، أو لا توجد بيانات عنه، أو أس هيدروجيني ذو حد أقصى مع بيانات تظهر احتياطي حمض/قلوي منخفض/غير موجود	

<u>الاستنتاج</u>	<u>النتيجة</u>	<u>البارامتر</u>	<u>الخطوة</u>
تعتبر مادة أكالة للجلد ^(ب) تعتبر ماد مهيجة للجلد ^(ب)	مادة أكالة للجلد مادة مهيجية للجلد	مادة أكالة للجلد مادة مهيجية للجلد	٥ : طرائق محققة للعلاقة بين التركيب والنشاط (SAR) ↓ لا توجد بيانات/بيانات غير كافية ↓
تعتبر مادة أكالة للجلد ^(ب) تعتبر ماد مهيجة للجلد ^(ب)		تقدير الوزن الكلي للأدلة ↓	٦ :
			غير مصنفة ٧ :

(أ) يمكن أن تستمد البيانات المتأحة عن الإنسان أو الحيوان من عملية تعرض واحدة أو حالات متكررة منها، وذلك مثلاً في سيناريوهات الاستجابة الوظيفية أو الاستهلاكية أو المتعلقة بالقليل أو حالات الطوارئ، أو من البيانات المتعمد استنتاجها من الدراسات التي تجري على الحيوانات وفقاً لطرائق اختبار محققة ومقبولة دولياً. وعلى الرغم من أن البيانات المتعلقة بالإنسان المستمدّة من قواعد البيانات المتعلقة بالحوادث أو الخاصة بعمر أكبر للسميات يمكنها أن توفر أدلة على التصنيف، فإن عدم وجود حالات ليس في حد ذاته دليلاً على عدم التصنيف، حيث إن حالات التعرض تكون عامةً غير معروفة أو غير آكيدة.

(ب) تصنف في الفئة/الفرعية المناسبة، حسب الأقتضاء؛

(ج) ينبغي إجراء استعراض دقيق لجميع البيانات المتوفرة فعلياً بشأن الحيوانات لتحديد ما إذا كانت توفر أدلة على تأكيل/تمييع الجلد. ومع ذلك، فعند تقييم هذه البيانات، ينبغي للقائم بالاستعراض أن يضع في اعتباره أن الإبلاغ عن الأضرار الجلدية قد لا يكون كاملاً، وأن الاختبار واللاحظة يمكن إجراؤهما في نوع حيواني غير الآرانب، وأن الأنواع قد تختلف في استجاباتها للحساسية؛

(د) ينبغي تقييم الأدلة المستمدّة من الدراسات بروتوکولات محققة تستخدم فيها أنسجة بشرية/حيوانية متغيرة، أو بروتوکولات لا تعتمد على الأنسجة وإن كانت محققة. ومن الأمثلة على طرائق اختبار تأكيل الجلد المحققة والمقبولة دولياً توجيهات الاختبار ٤٣٠ (Human Skin Model Test (Transcutaneous Electrical Resistance Test (TER))) (اختبار المقاومة الكهربائية عبر الجلد)، و ٤٣١ (الاختبار النسوي جلد الإنسان) و ٤٣٥ (Membrane Barrier Test Method) (طريقة اختبار الغشاء المحكم) لمنظمة التعاون والتنمية في الميدان الاقتصادي. ويوجد، مثلاً على طريقة اختبار معملى لتهيج الجلد، محققة ومقبولة دولياً، هو توجيه الاختبار ٤٣٩ (Reconstructed Human Epidermis Test Method) طريقة اختبار بشرة الإنسان المستنبطة) لمنظمة التعاون والتنمية في الميدان الاقتصادي؛

(هـ) قد يكفي قياس الأس المذروجين وحده، لكن يفضل تقدير احتياطي الحمض أو الكلوي (قدرة الحجز). ولا توجد حالياً طريقة محققة ومقبولة دولياً لتقييم هنا البارامتر؛

(و) ينبغي وضع جميع المعلومات المتأحة في الاعتبار، وإجراء تعيين شامل بشأن الوزن الكلي للأدلة. ويصدق ذلك بصفة خاصة عندما يكون هناك تضارب في المعلومات المتأحة عن بعض البارامترات. وينبغي الاستعانة برأي خبير قبل إجراء هذا التعيين. وتراعي النتائج السلبية المستمدّة من الاختبارات المعملية المحققة والمطبقة لتأكيل/تمييع الجلد في تقييم الوزن الكلي للأدلة.

معايير تصنيف المخاليط

٣-٢-٣

١-٣-٢-٣ ترتيب المخاليط عند توفر بيانات بشأن المخلوط بأكمله

١-١-٣-٢-٣ ينبغي ترتيب المخلوط باستخدام معايير ترتيب المواد، مع مراعاة النهج المرحلي لتقديم البيانات عن رتبة الخطورة هذه (كما هو مبين في الشكل ١-٢-٣).

٢-١-٣-٢-٣ وعند النظر في اختبار المخلوط، ينبغي تشجيع المسؤولين عن التصنيف على استخدام نهج مرحلي يقوم على وزن الأدلة على النحو الوارد في معايير تصنيف المواد بشأن تأكُل وهُبُيج الجلد، للمساعدة في التوصل إلى تصنيف دقيق، بحيث يُتجنب إجراء اختبارات غير ضرورية في الحيوانات. وفي حالة عدم وجود أي معلومات أخرى، يعتبر المخلوط أكالاً (الفئة الجلدية ١) إذا كان أسهه الهدروجيني ≥ 2 أو < 11.5 . ومع ذلك، فإذا كان تقدير احتياطي الحمض أو القلوي يشير إلى أن المادة أو المخلوط قد لا يكون أكالاً على الرغم من انخفاض قيمة الأس الهدروجيني أو ارتفاعها، يتعين تأكيد ذلك ببيانات أخرى، ويفضل أن تكون بيانات مستمدّة من اختبار معملي محقق ومناسب..

٢-٣-٢-٣ **تصنيف المحاليل التي لا توفر ب شأنها بيانات عن المخلوط بأكمله: مبادئ الاستنباط**

١-٢-٣-٢-٣ عندما لا يكون المخلوط نفسه قد سبق اختباره لتعيين قدرته كأكالاً/مهيج للجلد، لكن توجد بيانات كافية عن كل من مكوناته المفردة والمحاليل المشابهة المختبرة التي تتبع وصف خطورة المخلوط على نحو وافٍ، تستخدم هذه البيانات وفقاً لمبادئ الاستنباط المتفق عليها المبنية أدناه. ويُكفل ذلك أن تستخدم عملية التصنيف البيانات المتاحة إلى أقصى درجة ممكنة في وصف خطورة المخلوط دون الحاجة إلى إجراء اختبار إضافي في الحيوانات.

٢-٢-٣-٢-٣ **التخفيف**

عند تخفيف مخلوط مختبر بمادة تخفيف عُيّن لها تصنيف تأكُل/هُبُيج للجلد معادل أو أدنى من المكون الأصلي الأدنى من حيث إحداث تأكُل أو هُبُيج في الجلد، ولا يتوقع أن تؤثر مادة التخفيف على التأكُل/التُّهُبُيج الجلدي الذي تتسم به المكونات الأخرى، يمكن تصنيف المخلوط المخفف الجديد باعتباره معادلاً للمخلوط الأصلي المختبر. وكبديل لذلك، يمكن تطبيق الطريقة الواردة في **٣-٣-٢-٣**.

٣-٢-٣-٢-٣ **دفعات الإنتاج**

يمكن افتراض أن القدرة الأكالاً/المهيجة للجلد لدفعه إنتاج مختبرة في مخلوط ما تعادل بصورة رئيسية قدرة دفعه إنتاج أخرى غير مختبرة من المنتج التجاري ذاته عندما يكون قد أنتجها أو أشرف على إنتاجها الصانع نفسه، ما لم يوجد مبرر للاعتقاد بأن هناك اختلافاً واضحاً أدى إلى تغير قدرة التأكُل/التُّهُبُيج الجلدي لدفعه غير المختبرة. وفي الحالة الأخيرة، يلزم إجراء تصنيف جديد.

٤-٢-٣-٢-٣ **تركيز المحاليل التي تندرج في أعلى فئة للتأكُل/التُّهُبُيج**

عندما يصنف مخلوط مختبر سبق تصنيفه في أعلى فئة فرعية للتأكُل الجلدي، ينبغي تصنيف المخلوط غير المختبر الأعلى تركيزاً في أعلى فئة فرعية للتأكُل بدون إجراء اختبار إضافي. وعندما يكون مخلوط مختبر سبق تصنيفه هُبُيج/كمهيج للجلد (الفئة ٢) مرکراً ولا يحتوي مكونات أكالاً للجلد، فإن المخلوط غير المختبر الأعلى تركيزاً يصنف كمهيج للجلد (الفئة ٢) بدون إجراء اختبار إضافي.

٥-٢-٣-٢-٣ **الاستكمال داخل خطورة واحدة**

في حالة وجود ثلاثة محاليل (ألف وباء وجيم) ذات مكونات متطابقة، وخضع المخلوطان ألف وباء إلى الاختبار ويقعان في فئة خطورة التأكُل/التُّهُبُيج الجلدي ذاتها، والمخلوط جيم غير المختبر يحتوي المكونات ذاتها النشطة من حيث السمية كالمخلوطين ألف وباء ولكن بتركيزات متوسطة بين تلك المكونات في المخلوطين ألف وباء، يفترض أن يقع المخلوط جيم في فئة تأكُل/هُبُيج الجلد ذاتها مثل ألف وباء.

٦-٢-٣-٢-٣ المخاليط المتباينة بدرجة كبيرة

في حالة ما يلي:

(أ) وجود مخلوطين: ١' ألف + باء؛ ٢'

١' جيم + باء؛ ٢'

(ب) تركيز المكون باء هو نفسه بصورة أساسية في المخلوط؛

(ج) تركيز المكون ألف في المخلوط ١' يساوي تركيز المكون جيم في المخلوط ٢'؛

(د) توافر بيانات عن التأكّل/التهيُّج الجلدي الذي يسببه المكون ألف والمكون جيم وتكون متعادلة بدرجة كبيرة، أي أنهما في فئة خطورة واحدة ولا يتوقع أن يؤثرا في قدرة التأكّل/التهيُّج الجلدي للمكون باء.

إذا كان المخلوطان ١' أو ٢' قد سبق تصنيفهما على أساس بيانات مستقاة من اختبار، أمكن تصنيف المخلوط الآخر في فئة الخطورة نفسها.

٧-٢-٣-٢-٣ الأيروسولات

يمكن تصنيف مخلوط ما يكون في شكل أيروسول في فئة الخطورة ذاتها التي صنف فيها شكل غير أيروسولي مختبر للمخلوط شريطة ألا تؤثر المادة الدافعة في خواص التأكّل/التهيُّج الجلدي التي يتسم بها المخلوط لدى رشه.

٣-٣-٢-٣-٣ تصنيف المخاليط عند توفر بيانات عن جميع مكوناتها أو عن بعضها فقط

١-٣-٣-٢-٣ من أجل الاستفادة من جميع البيانات المتاحة لأغراض تصنيف خطورة التأكّل/التهيُّج الجلدي للمخاليط، وضع الافتراض التالي وهو يطبق عند الاقتضاء في النهج المرحلي:

المكونات "ذات الصلة" في المخلوط هي المكونات الموجودة بتركيزات ≤ 1 في المائة (نسبة وزنية للمواد الصلبة والأغيرة والرذاد والأجنة، ونسبة حجمية للغازات)، ما لم يفترض (على سبيل المثال في حالة المكونات الأكالة) أن أحد المكونات الموجودة بتركيز > 1 في المائة يمكن أن يظل ذا تأثير في تصنيف خطر المخلوط من حيث التأكّل/التهيُّج الجلدي.

٢-٣-٣-٢-٣ وبصفة عامة، فإن نهج تصنيف المخاليط كأكالة أو مهيجة للجلد عند توفر بيانات عن المكونات، وليس عن المخلوط ككل، يقوم على أساس المعادلة الجمعية، بحيث يسهم كل مكون أكال أو مهيجه للجلد في خواص التأكّل أو التهبيج الكلية للمخلوط بقدر فعاليته وتركيزه. ويستخدم معامل ترجيح (وزن) مقداره ١٠ للمكونات الأكالة عند وجودها بتركيز أقل من التركيز الجلدي للتصنيف في الفئة ١، لكنها تكون بتركيز يسهم في تصنيف المخلوط كمهيج للجلد. ويصنف المخلوط كأكال أو مهيجه للجلد عندما يتجاوز مجموع تركيزات هذه المكونات قيمة حدية/تركيزات حدية.

٣-٣-٢-٣-٣ ويبين الجدول ٣-٢-٣ أدناه القيم الحدية/حدود التركيزات التي تستخدم لتعيين ما إذا كان المخلوط يعتبر أكالاً أو مهيجاً للجلد.

٤-٣-٢-٣-٢ و يجب إيلاء اهتمام خاص لدى تصنيف أنواع معينة من المواد الكيميائية كالஅحماس والقلويات، والأملاح غير العضوية، والألدهيدات، والفينولات، والمركبات الخافضة للتواتر السطحي. ولا يصلح النهج المشرح في الفقرتين ١-٣-٣-٢-٣ و ٢-٣-٢-٣ لأن كثيراً من هذه المواد أكالة أو مهيجة عند تركيزات < 1 في المائة. وبالنسبة للمخاليط التي تحتوي أحمساً أو قلويات قوية ينبغي استخدام الأسس المدروجتين كمعيار للتصنيف (انظر ٣-٢-١-٣-٢-٢) نظراً لأن الأسس المدروجتين يكون مؤشراً

للتأكد أفضلاً من حدود التركيزات المبينة في الجدول ٣-٢-٣. وينبغي في حالة الخليط الذي يحتوي مكونات أكالة أو مهيجه والذي لا يمكن تضمينه على أساس النهج الجمعي المبين في الجدول ٣-٢-٣، بسبب خصائص كيميائية تحول دون تطبيق هذا النهج، أن يصنف الخليط في الفئة ١ من تأكُل الجلد إذا كان يحتوي مكوناً أكالاً بنسبة ≤ 1 في المائة، ويصنف في الفئة ٢ / أو الفئة ٣ من تأكُل الجلد إذا كان يحتوي مكوناً مهيجاً بنسبة ≤ 3 في المائة. ويرد في الجدول التالي (٤-٢-٣) موجز لطريقة تضمين المحالط التي تحتوي مكونات لا ينطبق عليها النهج المبين في الجدول ٣-٢-٣-٤ أدناه.

٥-٣-٢-٣ وفي بعض الأحيان، قد توضح بيانات موثوق بها أن تأكُل/تهيج الجلد بسبب مكون ما لا يظهر عندما يكون هذا المكون موجوداً عند مستوى أعلى من حدود التركيزات/القيم الحدية العامة المذكورة في الجداولين ٣-٢-٣ و٤-٢-٣. وفي هذه الحالات، يمكن تضمين المحالط وفقاً لتلك البيانات (انظر أيضاً تضمين المواد والمحالط الخطرة - استخدام القيم الحدية/حدود التركيزات (١-٢-٣-٢)). وفي بعض الأحيان، عندما يتوقع لا يظهر تأكُل/تهيج الجلد بسبب مكون ما عندما يكون هذا المكون موجوداً عند مستوى أعلى من قيم التركيز الحدي العام المذكور في الجداولين ٣-٢-٣ و٣-٢-٣، قد ينطر في إجراء اختبار للمخلوط. وينبغي في هذه الحالات اتباع النهج المرحلي لوزن الأدلة على النحو المبين في ٣-٢-٣ والموضح في الشكل ١-٢-٣.

٦-٣-٢-٣ وفي حالة وجود بيانات توضح وجود مكون أو مكونات أكالة أو مهيج للجلد بتركيز > 1 في المائة (أكال) أو > 3 في المائة (مهيج)، ينبغي أن يصنف الخليط تبعاً لذلك (انظر أيضاً تضمين المواد والمحالط الخطرة - استخدام القيم الحدية/حدود التركيزات (١-٢-٣-٢)).

الجدول ٣-٢-٣: تركيز مكونات الخليط المصنفة في الفئة ١ أو ٢ أو ٣ الجلدية، التي تحدد تضمين الخليط كخطر على الجلد (الفئة ١ أو ٢ أو ٣)

تركيز المكونات التي تحدد تضمين الخليط:			مجموع المكونات المصنفة في:
المكونات المهيجة		المكونات الأكالة	
الفئة ٣	الفئة ٢	الفئة ١ (انظر الحاشية أدناه)	
	≤ 1 في المائة ولكن > 5 في المائة	≤ 5 في المائة	الفئة الجلدية ١
≤ 1 في المائة ولكن > 10 في المائة	≤ 10 في المائة		الفئة الجلدية ٢
≤ 10 في المائة			الفئة الجلدية ٣
≤ 1 في المائة ولكن > 10 في المائة	≤ 10 في المائة		(١٠ × الفئة الجلدية ١) + الفئة الجلدية ٢
≤ 10 في المائة			(١٠ × الفئة الجلدية ١) + الفئة الجلدية ٣

ملاحظة: حيّثما تستخدم الفئات الفرعية للفئة ١ الجلدية (الأكالة)، ينبغي أن يكون مجموع كل مكونات الخليط المصنف في الفئات الفرعية ألف أو باء أو حيم، على التوالي، ≤ 5 في المائة لكي يصنف الخليط في الفئة الفرعية ألف أو باء أو حيم. وحيّثما يكون مجموع المكونات المصنفة في الفئة الفرعية ألف الجلدية > 5 في المائة لكن مجموع مكونات الفئتين ألف + باء ≤ 5 في المائة، يصنف الخليط في الفئة الفرعية باء. وبالمثل، عندما يكون مجموع مكونات الفئتين ألف + باء > 5 في المائة لكن مجموع الفئات الفرعية ألف + باء + حيم ≤ 5 في المائة أو أكثر، فإن الخليط يصنف في الفئة الفرعية باء حيم. وعندما يكون مكون واحد على الأقل من المكونات ذات الصلة بالخليل مصنفاً في الفئة ١ دون تضمين فرعي، فإن الخليط يصنف في الفئة ١ دون تضمين فرعي إذا كان مجموع المكونات الأكالة للجلد ≤ 5 في المائة.

الجدول ٣-٤: تركيز مكونات المخلوط عندما لا ينطبق النهج الجمعي، والتي تحدد
تصنيف المخلوط كخطر على الجلد

المكونات:	التركيز:	يصنف المخلوط في الفئة الجلدية:
٢ مع أنس هدروجيني ≥	≤ ١ في المائة	الفئة ١
١١,٥ مع أنس هدروجيني ≤	≤ ١ في المائة	الفئة ١
مكونات أكالة أخرى (الفئة ١)	≤ ١ في المائة	الفئة ١
مكونات مهيجية أخرى (الفئة ٣/٢) بما فيها الأحماض والقلويات	≤ ٣ في المائة	٣/٢ الفئة

٤-٣ تبليغ معلومات الخطورة

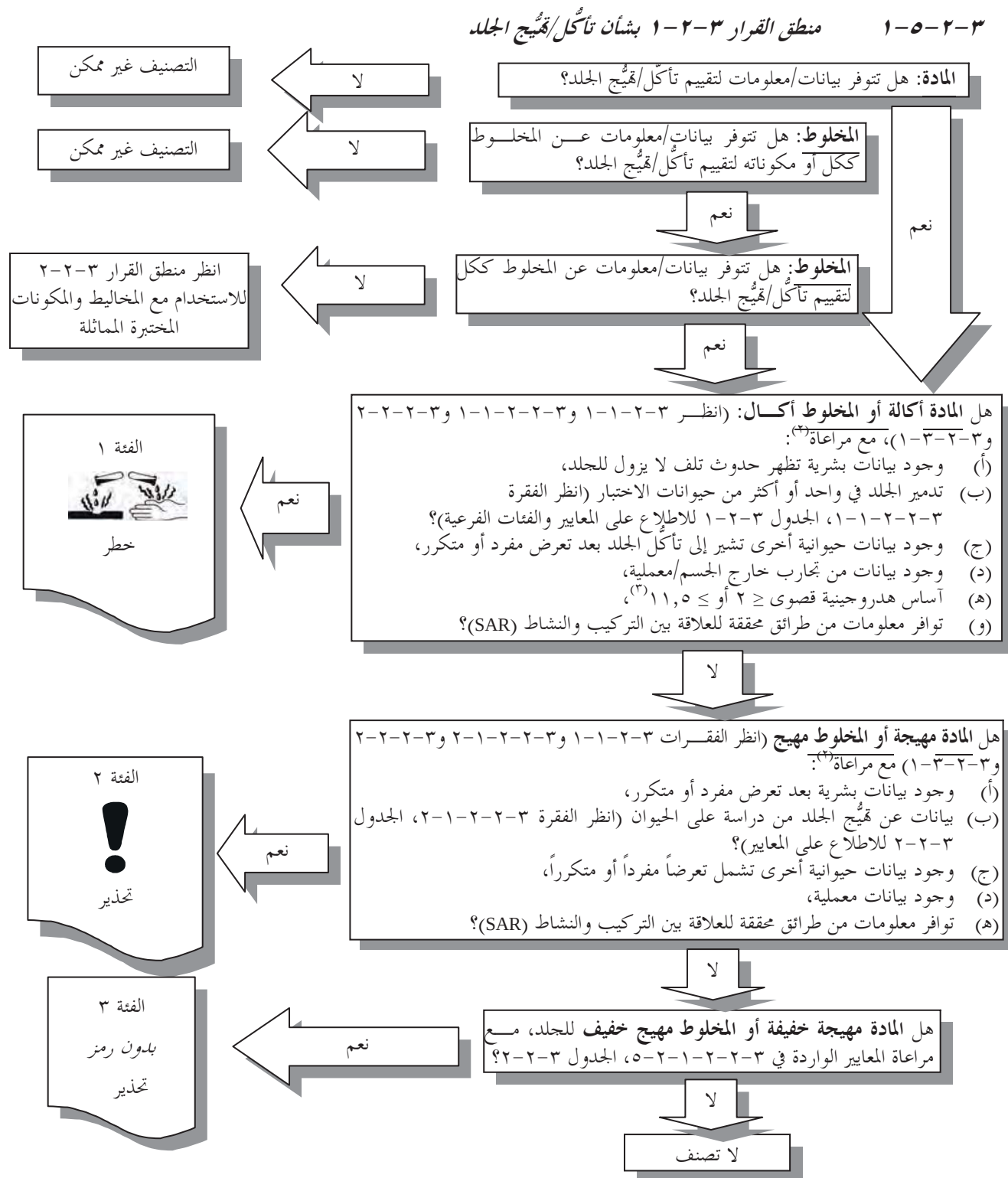
ترتدي الاعتبارات العامة والاعتبارات المحددة المتعلقة بمتطلبات الوسم في تبليغ معلومات الخطورة: الوسم (الفصل ٤-١). ويتضمن المرفق ١ جداول موجزة عن التصنيف والوسم. ويتضمن المرفق ٣ أمثلة للبيانات التحضيرية والرسوم التخطيطية التي يمكن استخدامها حيشما تسمح بذلك السلطة المختصة. ويتضمن الجدول التالي عناصر محددة لوسم المواد والمصاليل المصنفة في الفئات الأكالة أو المهيجة للجلد على أساس المعايير المبينة في هذا الفصل.

الجدول ٣-٥: عناصر الوسم بشأن تأكُل/تَهْيُج الجلد

الفئة ٣	الفئة ٢	الفئة ١			الرمز	كلمة النبيه
		١ جيم	١ باء	١ ألف		
بدون رمز	علامة تعجب	تأكُل	تأكُل	تأكُل		
تحذير	تحذير	خطر	خطر	خطر		
يسbib تهْيُجاً جلدياً خفيفاً	يسbib تهْيُجاً جلدياً	يسbib حروقاً جلدية شديدة وتلفاً للعين	يسbib حروقاً جلدية شديدة وتلفاً للعين	يسbib حروقاً جلدية شديدة وتلفاً للعين		بيان الخطورة

٥-٣ منطق القرار والتوجيه

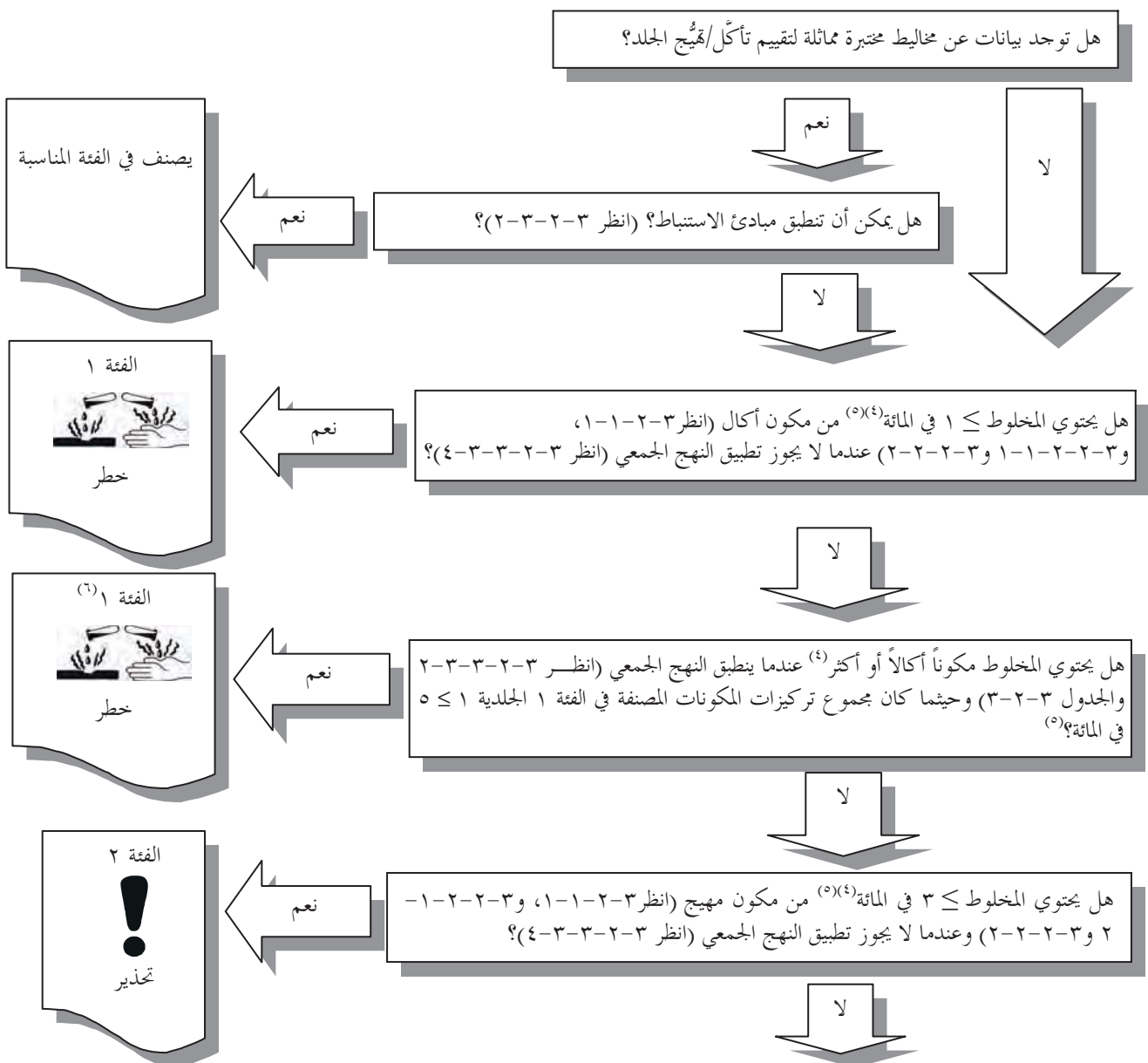
لا يشكل منطق القرار المبين أدناه جزءاً من نظام التصنيف المنسق لكنه يرد هنا كتوجيه إضافي. ويوصى بشدة بأن يقوم الشخص المسؤول عن التصنيف بدراسة المعايير قبل وأثناء استخدام منطق القرار.



- (٢) مع مراعاة وضع الوزن الكلي للأدلة في الاعتبار عند النزوم؛
- (٣) لا تطبق إذا كانت دراسة الأس المدرجوبي واحتياطي الحمض/القلوي تشير إلى أن المادة أو المخلوط قد لا يكون أكلّاً، وأكّدت ذلك بيانات أخرى، ويفضل أن تؤكّدها بيانات مستمدّة من اختبار معملي محقق ومناسب.

٢-٥-٢-٣ منطق القرار ٣-٢-٢ ب شأن تأكيل/ الجميع الجلد

تصنيف المخالفات على أساس المعلومات/البيانات المتعلقة بمخالفات و/أو مكونات مختلفة مماثلة

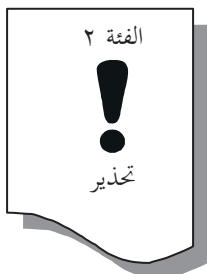


(تابع على الصفحة التالية)

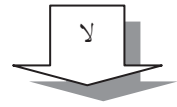
(٤) حيثما يكون المخلوط ذو الصلة < ١ في المائة، انظر ٣-٢-٣-٢-٣-٢-٣.

(٥) للإطلاق على حدود معينة للتركيزات، انظر ٣-٢-٣-٣-٦. انظر أيضاً الفصل ١-٣، الفقرة ١-٣-٣-٢-٣ للإطلاق على "استخدام القسم الجلدية/حدود التركيزات".

(٦) انظر حاشية الجدول ٣-٢-٣ للإطلاق على تفاصيل الفئات الفرعية للفئة ١.



نعم

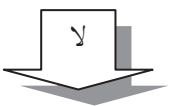


هل يحتوي المخلوط مكوناً أكالاً أو مهيجاً أو أكثر^(٤) عندما ينطبق النهج الجماعي (انظر ٢-٣-٢-٣ والجدول ٣-٢-٣)، وحيثما كان مجموع تركيزات المكونات المصنفة^(٥) في:

- (أ) الفتة الجلدية ١: ≤ 1 ولكن > 5 في المائة، أو
- (ب) الفتة الجلدية ٢: ≤ 10 في المائة، أو
- (ج) $10 \times \text{الفترة الجلدية } 1 + \text{الفترة الجلدية } 2 \leq 10$ في المائة؟



نعم



هل يحتوي المخلوط مكوناً أكالاً أو مهيجاً أو أكثر^(٤) عندما ينطبق النهج الجماعي (انظر ٢-٣-٢-٣ والجدول ٣-٢-٣)، وحيثما كان مجموع تركيزات المكونات المصنفة^(٥) في:

- (أ) الفتة الجلدية ٢: ≤ 1 ولكن > 10 في المائة، أو
- (ب) الفتة الجلدية ٣: ≤ 10 في المائة، أو
- (ج) $10 \times \text{الفترة الجلدية } 1 + \text{الفترة الجلدية } 2 \leq 10$ في المائة، أو
- (د) $10 \times \text{الفترة الجلدية } 1 + \text{الفترة الجلدية } 2 + \text{الفترة الجلدية } 3 \leq 10$ في المائة؟



(٤) حيثما يكون المخلوط ذو الصلة > 1 في المائة، انظر ١-٣-٢-٣.

(٥) للاطلاع على حدود معينة للتركيزات، انظر ٣-٢-٣-٦-٣-٢-٣، الفقرة ١-٣-٢-٣ لاطلاع على "استخدام القسم الجلدية/حدود التركيزات".

٣-٥-٢-٣ توجيهات أساسية

١-٣-٥-٢-٣ ترد تفاصيل معايير تصنيف رتب الخطورة على الجلد والعين في النظام المنسق عالمياً فيما يتعلق بالاختبار على ثلاثة حيوانات. وقد تبين أن بعض طائق الاختبار السابقة كانت تستخدم عدداً يصل إلى ٦ حيوانات. غير أن معايير النظام المنسق عالمياً لا تحدد كيفية إجراء التصنيف على أساس البيانات المتوفرة من هذه الاختبارات التي جرت على أكثر من ٣ حيوانات. وترد في الفقرات التالية توجيهات بشأن كيفية التصنيف على أساس البيانات المتوفرة من دراسات على ٤ حيوانات أو أكثر.

٢-٣-٥-٢-٣ وترد في الفقرة ١-٢-٢-٣ تفاصيل معايير التصنيف على أساس الاختبار على ٣ حيوانات. وينبغي أن يتبع تقييم أي دراسة على ٤ أو ٥ أو ٦ حيوانات المعايير الواردة في الفقرات التالية، ويتوقف ذلك على عدد الحيوانات المختبرة. وينبغي إجراء تقدير التهاب/تقشر الجلد والارتشاح بعد مرور ٢٤ و ٤٨ و ٧٢ ساعة على التعرض، أو إذا تأخرت الاستجابات، أثناء الملاحظات التي تجرى في الأيام الثلاثة المتتالية بعد ظهور أول تأثيرات جلدية.

٣-٣-٥-٢-٣ وفي حالة الدراسة التي تجرى على ٦ حيوانات، تنطبق المبادئ التالية:

(أ) تصنف المادة أو المخلوط في الفئة ١ لتأكل الجلد إذا كان يحدث تدميراً في النسيج الجلدي (أي نخر واضح من البشرة ينفذ إلى الأدمة) في حيوان واحد على الأقل بعد التعرض لمدة تصل إلى ٤ ساعات؛

(ب) تصنف المادة أو المخلوط في الفئة ٢ لتهيج الجلد إذا أظهر ٤ على الأقل من الحيوانات الـ ٦ متوسط تقدير للحيوان الواحد $\leq 2,3$ و $\geq 4,0$ لالتهاب/تقشر الجلد أو الارتشاح؛

(ج) تصنف المادة أو المخلوط في الفئة ٣ لتهيج الجلد إذا أظهر ٤ على الأقل من الحيوانات الـ ٦ متوسط تقدير للحيوان الواحد $\leq 1,5$ و $> 2,3$ لالتهاب/تقشر الجلد أو الارتشاح.

٤-٣-٥-٢-٣ وفي حالة الدراسة التي تجرى على ٥ حيوانات، تنطبق المبادئ التالية:

(أ) تصنف المادة أو المخلوط في الفئة ١ لتأكل الجلد إذا كان يحدث تدميراً في النسيج الجلدي (أي نخر واضح من البشرة ينفذ إلى الأدمة) في حيوان واحد على الأقل بعد التعرض لمدة تصل إلى ٤ ساعات؛

(ب) تصنف المادة أو المخلوط في الفئة ٢ لتهيج الجلد إذا أظهر ٣ على الأقل من الحيوانات الـ ٥ متوسط تقدير للحيوان الواحد $\leq 2,3$ و $\geq 4,0$ لالتهاب/تقشر الجلد أو الارتشاح؛

(ج) تصنف المادة أو المخلوط في الفئة ٣ لتهيج الجلد إذا أظهر ٣ على الأقل من الحيوانات الـ ٥ متوسط تقدير للحيوان الواحد $\leq 1,5$ و $> 2,3$ لالتهاب/تقشر الجلد أو الارتشاح.

٥-٣-٥-٢-٣ وفي حالة الدراسة التي تجرى على ٤ حيوانات، تنطبق المبادئ التالية:

(أ) تصنف المادة أو المخلوط في الفئة ١ لتأكل الجلد إذا كان يحدث تدميراً في النسيج الجلدي (أي نخر واضح من البشرة ينفذ إلى الأدمة) في حيوان واحد على الأقل بعد التعرض لمدة تصل إلى ٤ ساعات؛

(ب) تصنف المادة أو المخلوط في الفئة ٢ لتهيج الجلد إذا أظهر ٣ على الأقل من الحيوانات الـ ٤ متوسط تقدير للحيوان الواحد $\leq 2,3$ و $\geq 4,0$ لالتهاب/تقشر الجلد أو الارتشاح؛

(ج) تصنف المادة أو المخلوط في الفئة ٣ لتهيج الجلد إذا أظهر ٣ على الأقل من الحيوانات الـ ٤ متوسط تقدير للحيوان الواحد $\leq 1,5$ و $> 2,3$ لالتهاب/تقشر الجلد أو الارتشاح.

الفصل ٣-٣

تلف العين الشديد/هُبُّ العين

١-٣-٣ تعاريف واعتبارات عامة

١-١-٣-٣ تلف العين الشديد هو حدوث تلف في أنسجة العين، أو تدهور مادي شديد في الرؤية، بعد وضع مادة اختبار على سطح العين الداخلي، لا يزول تماماً خلال ٢١ يوماً بعد وضع المادة^(١).

وهيُج العين هو حدوث تغيرات في العين عقب وضع مادة اختبار على سطح العين الداخلي يزول تماماً خلال ٢١ يوماً بعد وضع المادة^(١).

٢-١-٣-٣ في إطار النهج المركزي، ينبغي التركيز على البيانات البشرية المتاحة، تليها البيانات الحيوانية المتاحة، فالبيانات العملية، ثم مصادر المعلومات الأخرى. ويتيح التصنيف مباشرةً عندما تستوفي البيانات المعايير المطلوبة. وفي الحالات الأخرى، يوضع تصنيف المادة أو المخلوط على أساس وزن الأدلة في إطار مرحلة واحدة. وفي إطار هج الوزن الكلي للأدلة، فإن كافة البيانات المتاحة التي تؤثر في تحديد تلف/هيُج العين الشديد تدرس مجتمعةً، بما فيها نتائج الاختبارات المعملية المحققة والمناسبة، والبيانات الحيوانية ذات الصلة والبيانات البشرية من قبيل الدراسات الوبائية والسريرية وتقارير الحالات واللاحظات المثبتة بشكل جيد (انظر الفصل ٣-١، الفقرة ٩-٤-٢-٣-١).

٢-٣-٣ معايير تصنيف المواد

توزيع المواد في واحدة من الفئات داخل رتبة الخطورة هذه، أي الفئة ١ (تلف العين الشديد) أو الفئة ٢ (هيُج العين)، كما يلي:

(أ) الفئة ١ (تلف العين الشديد/التأثيرات التي لا تزول في العين):

المادة التي لها القدرة على إحداث تلف شديد في العين (انظر الجدول ١-٣-٣).

(ب) الفئة ٢ (هيُج العين/التأثيرات القابلة للزوال في العين)

المادة التي لها القدرة على إحداث هيُج للعين قابل للزوال (انظر الجدول ٢-٣-٣).

للسلطات التي ترغب في وجود فئة تصنيف لحالة "هيُج العين" أن تستخدم الفئة ٢ العامة؛ وقد ترغب سلطات أخرى في التمييز بين الفئة ٢ ألف والفئة ٢ باء (انظر الجدول ٢-٣-٣).

١-٢-٣-٣ التصنيف على أساس بيانات الاختبارات القياسية على الحيوانات

١-١-٢-٣-٣ تلف العين الشديد (الفئة ١)/التأثيرات التي لا تزول في العين

تعتمد فئة واحدة (الفئة ١) للمواد التي لها قدرة على إحداث تلف شديد في العين. وتتضمن فئة الخطورة هذه، كمعايير، الملاحظات الواردة في الجدول ١-٣-٣. وتتضمن هذه الملاحظات الحيوانات التي تظهر فيها أضرار من الدرجة الرابعة في القرنية وغيرها من الاستجابات الشديدة (مثل تدمير القرنية) التي تلاحظ في أي وقت أثناء إجراء الاختبار، وكذلك العتامة المستمرة في

(١) هنا تعريف عملي لأغراض هذه الوثيقة.

القرنية، أو زوال لون القرنية بتأثير مادة صبغية، أو الالتصاق، أو تكون سبل التهابي (pannus)، أو خلل في وظيفة القرحية، أو أي تأثيرات أخرى تضعف البصر. وفي هذا السياق، تعتبر الأضرار المستمرة هي الأضرار التي لا تزول تماماً في فترة ملاحظة تكون ٢١ يوماً في المعتمد. ويضم تصنيف الخطورة في الفئة ١ أيضاً المواد التي تستوفي معايير عتمامة القرنية ≤ 3 أو القرحية $> 1,5$ التي تلاحظ في ٢ على الأقل من ٣ حيوانات مختبرة، لأن مثل هذه الأضرار الشديدة لا تزول عادة خلال فترة ملاحظة مدتها ٢١ يوماً.

الجدول ٣-٣-١: فئة تلف العين الشديد/التأثيرات التي لا تزول في العين^{(أ)(ب)(ج)}

المعايير	الفئة ١:
<p>مادة تسبب ما يلي:</p> <p>(أ) في حيوان واحد على الأقل تأثيرات في القرنية أو القرحية أو الملحمة لا يتوقع أن تزول أو لا تزول تماماً في فترة ملاحظة مدتها ٢١ يوماً في المعتمد؛ وأو</p> <p>(ب) في حيوانين على الأقل من ٣ حيوانات مختبرة، استجابة إيجابية:</p> <ul style="list-style-type: none"> ١' عتمامة القرنية مقدارها ≤ 3؛ و/or ٢' التهاب القرحية $> 1,5$ <p>محسوبة كمتوسط قيم تقدر بعد مرور ٤٨ و ٧٢ ساعة من وضع مادة الاختبار.</p>	<p>تلف العين الشديد/التأثيرات التي لا تزول في العين</p>

(أ) يبحث استخدام البيانات البشرية في الفقرة ٣-٣-٢-٢-٣، وفي الفصل ١-١ (الفقرة ١-١-٥-٥)، والفصل ٣-١ (الفقرة ١-٣-٤-٤).

(ب) تفهم معايير التقدير على النحو المبين في توجيه الاختبار ٥٠٥ لمنظمة التعاون والتنمية في الميدان الاقتصادي.

(ج) ينبغي أن يتبع تقسيم ٤ أو ٥ أو ٦ حيوانات المعايير الواردة في الفقرة ٣-٣-٥-٣.

٢-١-٢-٣-٣ تكيّح العين (الفئة ٢)/التأثيرات القابلة للزوال في العين

١-٢-١-٢-٣-٣-١ تصنف المواد التي لها القدرة على إحداث تكيّح للعين قابل للزوال في الفئة ٢ حينما لا تشترط سلطة مختصة التصنيف كذلك في الفئة ٢باء، أو حينما تكون البيانات غير كافية لهذا التصنيف الإضافي. وعندما تصنف مادة كيميائية في الفئة ٢، دون تصنيف إضافي، تكون معايير التصنيف هي نفس معايير التصنيف في الفئة ٢ألف.

٢-٢-١-٢-٣-٣ وتحت الفئتان ٢ألف و ٢باء للسلطات التي ترغب في أكثر من تصنيف واحد لتهيج العين القابل للزوال:

(أ) عندما تكون البيانات كافية، وحينما تشترط سلطة مختصة ذلك، يجوز تصنيف المواد في الفئة ٢ألف أو ٢باء وفقاً للمعايير الواردة في الجدول ٣-٣-٣

(ب) في حالة المواد التي تحدث تأثيرات مهيجة للعين تزول خلال فترة ملاحظة مدتها ٢١ يوماً في المعتمد، ينطبق التصنيف في الفئة ٢ألف. وفيما يتعلق بالمواد التي تحدث تأثيرات مهيجة للعين تزول خلال فترة ملاحظة مدتها ٧ أيام، ينطبق التصنيف في الفئة ٢باء.

٣-٢-١-٢-٣-٣ وينبغي أن توحد هذه المعلومات في الاعتبار لدى تعين التصنيف بالنسبة للمواد التي يحدث بشأنها تباين كبير بين الاستجابات في حيوانات التجارب.

الجدول ٣-٣-٢: فئات التأثيرات القابلة للزوال في العين^{(أ)(ب)(ج)}

المعايير	
المواد التي لها القدرة على إحداث تهيج للعين قابل للزوال	
المواد التي تسبب استجابة إيجابية في ٢ على الأقل من ٣ حيوانات مختبرة لـ: <ul style="list-style-type: none"> (أ) عتمة القرنية ≤ 1؛ و/أو (ب) التهاب القرحية ≤ 1؛ و/أو (ج) احمرار الملتحمة ≤ 2؛ و/أو (د) ارتشاح الملتحمة ≤ 2 محسوبة كمتوسط قيم تُقدر بعد مرور ٤٨ و ٧٢ ساعة من وضع مادة الاختبار، والتي تزول تماماً خلال فترة ملاحظة مدتها ٢١ يوماً في المعادن.	الفئة ٢/٢ ألف
في إطار الفئة الفرعية ٢ ألف تعتبر المادة المهيجة للعين مادة مهيجة خفيفة للعين (الفئة ٢ باء) عندما تزول التأثيرات المدرجة أعلاه تماماً خلال فترة ملاحظة مدتها ٧ أيام.	الفئة ٢ باء

- (أ) يبحث استخدام البيانات البشرية في الفقرة ٣-٣-٢-٢-٣-٢، وفي الفصل ١-١ (الفقرة ١-١-٥)، والفصل ٣-٣-٤-٢-٣-٧).
- (ب) تُفهم معايير التقدير على النحو المبين في توجيه الاختبار ٥٤ لمنظمة التعاون والتنمية في الميدان الاقتصادي.
- (ج) ينبغي أن يتبع تقييم ٤ أو ٥ أو ٦ حيوانات المعايير الواردة في الفقرة ٣-٣-٥-٣-٣-٣.

٣-٢-٣-٣ التصنيف باتباع نهج مرحلٍ

١-٢-٢-٣-٣ ينبغي النظر عند الانطباق في اتباع نهج مرحلٍ لتقييم المعلومات الأولية (الشكل ١-٣-٣)، مع إدراك أن العناصر قد لا تكون جميعها ذات صلة.

٢-٢-٢-٣-٣ ينبغي أن تكون البيانات البشرية والحيوانية المتوفرة هي خط التقييم الأول، نظراً لأنها تعطي معلومات ذات صلة مباشرة بالتأثيرات في العين. ولا بد من تقييم تأكيل الجلد المحتمل قبل دراسة أي اختبار لتلف العين الشديد/تهيج العين من أجل تحجب اختبار التأثيرات الموضعية في العين بالمواد الأكاللة للجلد.

٣-٢-٢-٣-٣ وتستخدم لاتخاذ قرار التصنيف بدائل الاختبارات المعملية التي تكون قد حققت وقبلت.

٤-٢-٢-٣-٣ وبالمثل، فإن الأساس المدروجينية القصوى مثل ≥ 2 و $\leq 11,5$ يمكن أن تشير إلى تلف شديد للعين، ولا سيما إذا كانت تترافق مع احتياطي حمض/قلوي كبير (قدرة حجز). ويتوقع عامةً أن تحدث هذه المواد تأثيرات كبيرة في العين. وفي حالة عدم وجود أي معلومات أخرى، يعتبر أن المادة تسبب تلفاً شديداً في العين (الفئة ١) إذا كان أسها المدروجيني ≥ 2 أو $\leq 11,5$. غير أنه إذا كان تقديري احتياطي الحمض أو القلوي يشير إلى أن المادة قد لا تسبب تلفاً شديداً في العين بصرف النظر عن انخفاض قيمة الأس المدروجيني أو ارتفاعها، فيتعين تأكيد ذلك بواسطة بيانات أخرى، من الأفضل أن تكون بيانات مستمدبة من اختبار معملي محقق ومناسب.

٥-٢-٢-٣-٣ وفي بعض الحالات، قد تتوفر معلومات كافية من مواد المشابهة من حيث التركيب من أجل اتخاذ قرارات بشأن التصنيف.

٦-٢-٢-٣-٣ يوفر نهج الاختبار المرحلٍ توجيهات جيدة عن كيفية تنظيم المعلومات المتوفرة واتخاذ قرار على أساس وزن الأدلة بشأن تقدير الخطورة وتصنيفها (مثلاً، بدون إجراء اختبارات جديدة على الحيوانات). وينبغي تحجب اختبار المواد الأكاللة في

الحيوانات حيثما أمكن ذلك. ورغم أن المعلومات قد تكون جاءت من تقييم بارامترات مفردة في مرحلة من مراحل التصنيف (انظر الفقرة ٣-٢-٢-١)، ينبغي دراسة، مجموع المعلومات المتوفرة وتقدير وزن كلٍي للأدلة. وبصدق هذا بوجه خاص عندما يكون هناك تضارب في المعلومات عن بعض البارامترات.

**الشكل ٣-٣-١: التقييم المرحلي لتلف العين الشديد/كثيُّج العين
(انظر أيضاً الشكل ٣-٢-١)**

الخطوة	البارامتر	النتيجة	الاستنتاج
١أ:	وجود بيانات بشرية أو حيوانية عن تلف العين الشديد/كثيُّج العين ^(١)	تلف العين الشديد	تصنيف كمادة مسببة لتلف العين الشديد تصنيف كمهيجة للعين ^(٢)
١ب:	وجود بيانات بشرية أو حيوانية عن تأكُّل الجلد	تأكُّل الجلد	تعتبر مسببة لتلف العين الشديد
١ج:	وجود بيانات بشرية أو حيوانية عن تلف العين الشديد/كثيُّج العين ^(١)	وجود بيانات تظهر أن المادة لا تسبب تلفاً شديداً في العين أو كثيُّجاً للعين	غير مصنفة
٢:	بارامتر آخر، وجود بيانات عن الجلد/العين في الحيوان	نعم؛ وجود بيانات أخرى تظهر أن المادة قد تسبب تلفاً شديداً في العين أو كثيُّجاً للعين	قد يعتبر أنها تسبب تلف العين الشديد أو أنها مهيجة للعين ^(٢)
٣:	وجود بيانات من خارج الجسم/معملية عن العين ^(٤)	إيجابية: تلف العين الشديد إيجابية: مهيجة للعين	تصنيف كمادة مسببة لتلف العين الشديد تصنيف كمادة مهيجة للعين ^(٢)
٤:	التقييم القائم على أساس الأُس المهدروجيني (مع تقدير احتياطي الحمض/القلوي للمادة الكيميائية) ^(٥)	أُس هدروجيني ≥ 2 أو $\leq 11,5$ مع احتياطي حمض/القلوي مرتفع أو لا توجد بيانات عن احتياطي الحمض/القلوي	تصنيف كمادة مسببة لتلف العين الشديد

الشكل ١-٣-٣ : التقييم المرحلي لتلف العين الشديد/كُثُج العين
(انظر أيضاً الشكل ١-٢-٣) (تابع)

الاستنتاج	النتيجة	البارامتر	الخطوة
تعتبر مادة مسببة لتلف العين الشديد	تلف العين الشديد		٥ :
تعتبر مادة مهيجنة للعين ^(١)	مهيجنة للعين	طائق محققة للعلاقة بين التركيب والنشاط (SAR)	
تعتبر مادة مسببة لتلف العين الشديد	أكالة للجلد		
		لا توجد بيانات/بيانات غير كافية	
تعتبر مادة مسببة لتلف العين الشديد	تلف العين الشديد	دراسة الوزن الكلي للأدلة ^(٢)	٦ :
تعتبر مادة مهيجنة للعين ^(١)	مهيجنة للعين		
		غير مصنفة	٧ :

(أ) يمكن أن تستند البيانات المتأحة عن الإنسان أو الحيوان من عملية تعرض واحدة أو حالات متكررة منها، وذلك مثلاً في سيناريوهات الاستجابة الوظيفية أو الاستهلاكية أو المتعلقة بالنقل أو حالات الطوارئ، أو من البيانات المتعمدة استنتاجها من الدراسات التي تجرى على الحيوانات وفقاً لطائق اختبار محققة ومقبولة دولياً. وعلى الرغم من أن البيانات المتعلقة بالإنسان المستمدّة من قواعد البيانات المتعلقة بالحوادث أو الخاصة بمحارك السيارات يمكنها أن توفر أدلة على التصنيف، فإن عدم وجود حالات ليس في حد ذاته دليلاً على عدم التصنيف، حيث إن حالات التعرض تكون عادةً غير معروفة أو غير أكيدة.

(ب) تصنف في الفئة/الفرعية المناسبة، حسب الاقتضاء؛

(ج) ينبغي إجراء استعراض دقيق لجميع البيانات المتوفرة فعلياً بشأن الحيوانات لتحديد ما إذا كانت توجد أدلة كافية على تلف العين الشديد/كُثُج العين عن طريق معلومات أخرى مماثلة. فمن المسلم به أن مهيجات الجلد ليست كلها مهيجات للعين. وينبغي الاستعانة برأي خبير قبل إجراء هذا التعيين؛

(د) ينبغي تقييم الأدلة المستمدّة من الدراسات بواسطة بروتوكولات محققة تستخدم فيها أنسجة بشرية/حيوانية منعزلة، أو بروتوكولات لا تعتمد على الأنسجة وإن كانت محققة. ومن الأمثلة المحققة والمقبولة دولياً على طائق تعين المواد الأكالة للعين والمسمية لتهيج العين الشديد (أي تلف العين الشديد) توجيهها الاختبار ٤٣٧ ((BCOP) Bovine Corneal Opacity and Permeability) (عتمادة ونفاذية القرنية في الماشية)، و ٤٣٨ ((ICE) Isolated Chicken Eye) (عين الدجاجة المعزلة) لمنظمة التعاون والتنمية في الميدان الاقتصادي. ولا توجد حالياً طائق اختبار معملي محققة ومقبولة دولياً لتعيين كُثُج العين. وتؤدي النتيجة الإيجابية المستمدّة من اختبار معملي محقق لتأكل الجلد إلى الانتهاء إلى التصنيف كمسبب لتلف العين الشديد؛

(هـ) قد يكتفى قياس الأنسدروجيني وحده، لكن يفضل تقدير احتياطي الحمض أو الكلوري (قدرة الحجز). ولا توجد حالياً طريقة محققة ومقبولة دولياً لتقييم هنا البارامتر؛

(و) ينبغي وضع جميع المعلومات المتأحة في الاعتبار، وإجراء تعين شامل بشأن الوزن الكلي للأدلة. ويصدق ذلك بصفة خاصة عندما يكون هناك تضارب في المعلومات المتأحة عن بعض البارامترات. ويمكن أن يؤدي وزن الأدلة، بما في ذلك المعلومات عن كُثُج الجلد، إلى التصنيف في فئة كُثُج العين. وتراعي النتائج السلبية المستمدّة من الاختبارات المعملية المحققة والمطبقة في تقييم الوزن الكلي للأدلة.

٣-٣-٣ معاير تصنيف المخالف

١-٣-٣-٣ تصنیف المخالف عند توفر بيانات عن المخلوط بأكمله

١-١-٣-٣-٣ يصنف المخلوط باستخدام المعاير التي تنطبق على الماء، مع مراعاة النهج المرحلي في تقييم البيانات المتعلقة برتبة الخطورة هذه (كما هو مبين في الشكل ١-٣-٣).

٢-١-٣-٣ وعند النظر في اختبار المخلوط، يُشجع المسؤولون عن التصنيف على استخدام نهج مرحلي لوزن الأدلة على النحو الوارد في معايير تصنيف المواد لتأكُل الجلد وتلف العين الشديد وكميُج العين للمساعدة في الحصول على تصنیف دقيق، فضلاً عن تجنب الاختبار غير الضروري في الحيوان. وفي حالة عدم وجود معلومات أخرى، يعتبر أن مخلوطاً ما يسبب تلفاً شديداً في العين (الفئة العينية ١) إذا كان أسه المدروجين ≥ 2 أو ≤ 11.5 . ومع ذلك، فإذا كان تقدير احتياطي الحمض/القلوي يشير إلى أن المخلوط قد لا تكون له قدرة على إحداث تلف شديد في العين بصرف النظر عن انخفاض قيمة الأس المدروجين أو ارتفاعها، فيتعين تأكيد ذلك بواسطة بيانات أخرى، من الأفضل أن تكون بيانات مستمدّة من اختبار معملي محقق ومناسب.

٢-٣-٣-٣ **تصنيف المحاليل عند عدم توفر بيانات عن المخلوط ككل: مبادئ الاستباط**

١-٢-٣-٣-٣ حينما لا يكون المخلوط قد سبق اختباره لتعيين قدرته على إحداث تأكُل جلدي أو تلف شديد في العين أو كميُج في العين، ولكن توفر بيانات كافية عن كل من مكوناته المفردة والمحاليل المشابهة المختبرة التي تتبع على نحو مرض وصف خطورة المخلوط، فإن هذه البيانات تستخدم وفقاً لمبادئ الاستكمال التالية المتفق عليها. ويُكفل ذلك أن تستخدم عملية التصنيف البيانات المتاحة إلى أقصى مدى ممكن في وصف خطورة المخلوط دون الحاجة إلى إجراء اختبارات إضافية في الحيوانات.

٢-٢-٣-٣-٣ **التخفيف**

عند تخفيف مخلوط مختبر بمادة تخفيف مصنفة في فئة تلف العين الشديد/كميُج العين معادلة أو أقل من المكون الأصلي الأدنى من حيث إحداث التلف الشديد في العين/كميُج العين، ولا يتوقع أن تؤثر مادة التخفيف في تلف العين الشديد/كميُج العين الذي تسببه المكونات الأخرى، يمكن تصنیف المخلوط المخفف الجديد باعتباره معادلاً للمخلوط الأصلي المختبر. وبديل لذلك، يمكن تطبيق الطريقة المبينة في ٣-٣-٣-٣.

٣-٢-٣-٣-٣ **دفعات الإنتاج**

يمكن افتراض أن قدرة دفعات إنتاج مختبرة على إحداث تلف العين الشديد/كميُج العين تعادل بصورة رئيسية قدرة دفعات أخرى غير مختبرة من المنتج التجاري ذاته عندما يكون قد أنتجهما أو أشرف على إنتاجها الصانع نفسه، ما لم يوجد مبرر للاعتقاد بوجود اختلاف واضح أدى إلى تغيير قدرة الدفعات غير المختبرة على إحداث تلف العين الشديد/كميُج العين. وفي الحالة الأخيرة، يلزم إجراء تصنیف جديد.

٤-٢-٣-٣-٣ **تركيز المحاليل التي تنتهي إلى أعلى فئة لتلف العين الشديد/كميُج العين**

في حالة تركيز مخلوط مختبر ما مصنف في فئة تلف العين الشديد (الفئة ١)، ينبغي أن يصنیف المخلوط غير المختبر المركز بدرجة أكبر في فئة تلف العين الشديد (الفئة ١) بدون اختبار إضافي. وفي حالة تركيز مخلوط مختبر مصنف في فئة كميُج العين (الفئة ٢ أو ٢ ألف)، ولا يحتوي مكونات قادرة على إحداث تلف شديد في العين، ينبغي تصنیف المخلوط غير المختبر المركز بدرجة أكبر في الفئة نفسها (الفئة ٢ أو ٢ ألف) بدون اختبار إضافي.

٥-٢-٣-٣-٣ **الاستكمال داخل فئة خطورة واحدة**

في حالة وجود ثلاثة محاليل (ألف وباء وجيم) ذات مكونات مشابهة، وحضور المخلوطان ألف وباء إلى الاختبار ويقعان في نفس فئة خطورة تلف العين الشديد/كميُج العين، والمخلوط جيم غير المختبر يحتوي المكونات ذاتها النشطة من حيث السمية كالمخلوطين ألف وباء ولكن بتركيزات متوسطة بين تلك المكونات في المخلوطين ألف وباء، يُفترض أن يقع المخلوط جيم في نفس فئة تلف العين الشديد/كميُج العين مثل ألف وباء.

٦-٢-٣-٣-٣

المحاليط المتشابهة بصورة رئيسية

في حالة ما يلي:

(أ) وجود مخلوطين: '١' ألف + باء؛

'٢' حيم + باء؛

(ب) تركيز المكون باء هو نفسه بصورة رئيسية في المخلوطين؛

(ج) تركيز المكون ألف في المخلوط '١'، يساوي تركيز المكون حيم في المخلوط '٢'؛

(د) توافر بيانات عن تلف العين الشديد/هيُيج العين للمكونين ألف وحيم، وتكافؤهما بصورة أساسية، أي أنهما في نفس فئة الخطورة ومن غير المتوقع أن يؤثرا على قدرة باء على إحداث تلف العين الشديد/هيُيج العين.

فإذا كان المخلوطان '١' و '٢' قد سبق تصنيفهما عن طريق الاختبار، أمكن تصنيف المخلوط الآخر في نفس فئة الخطورة.

٧-٢-٣-٣-٣ **الأيروسولات**يمكن تصنيف الشكل الأيروسولي لمخلوط ما في فئة الخطورة ذاتها مثل الشكل غير الأيروسولي للمخلوط شريطة ألا تكون المادة الدافعة المضافة ذات تأثير في خواص المخلوط من حيث إحداث تلف العين الشديد/هيُيج العين عند رشه^(٣).٣-٣-٣-٣-٣ **تصنيف المحاليط عندما تتوفر بيانات عن جميع مكوناتها أو عن بعضها فقط**

١-٣-٣-٣-٣ بغية الاستفادة من جميع البيانات المتاحة لأغراض تصنيف خواص المحاليط من حيث إحداث تلف العين الشديد/هيُيج العين، وضع الافتراض التالي ويطبق عند الاقتضاء في النهج المرحلي:

المكونات "ذات الصلة" في مخلوط هي المكونات الموجودة بتركيز ≤ 1 في المائة (نسبة وزنية للمواد الصلبة والسوائل والأغبرة والرذاذ والأبخرة ونسبة حجمية للغازات)، ما لم يفترض (مثلاً في حالة المكونات الأكاللة) أن يكون هناك مكون موجود بتركيز > 1 في المائة لا يزال ذا أهمية لتصنيف المخلوط من حيث تلف العين الشديد/هيُيج العين.

٢-٣-٣-٣-٣ وبصفة عامة، فإن نهج تصنيف المحاليط من حيث إحداث تلف العين الشديد أو هيُيج العين عند توفر بيانات عن المكونات، وليس عن المخلوط ككل، يقوم على أساس النهج الجمعي، بحيث يسهم كل مكون أكال أو مسبب لتلف العين الشديد/هيُيج العين في إجمالي خواص المخلوط من حيث تلف العين الشديد/هيُيج العين، بقدر فعاليته وتركيزه. ويستخدم معامل ترجيح (وزن) مقداره ١٠ للمكونات الأكاللة والمسببة لتلف العين الشديد عند وجودها بتركيز أقل من التركيز الحدي للتصنيف في الفئة ١، لكنها تكون بتركيز يسهم في تصنيف المخلوط كمبسب لتلف العين الشديد/هيُيج للعين. ويصنف المخلوط باعتباره مسبباً لتلف شديد للعين أو هيُيج للعين عندما يتجاوز مجموع تركيزات هذه المكونات عتبة من القيمة حدية/التركيزات الحدية.

(٣) تطبيق مبادئ الاستكمال على تصنيف الخطير المتاح للأيروسولات، مع إدراك ضرورة تقسيم القدرة على إحداث تلف "ميكانيكى" للعين بسبب قوة الرش الغيرية.

٣-٣-٣-٣-٣-٣ ويتضمن الجدول ٣-٣-٣-٣-٣-٣ القيم الحدية/حدود التركيزات التي تستخدم لتعيين ما إذا كان المخلوط يصنف كمسبب لتلف العين الشديد أو كمهيج للعين.

٤-٣-٣-٣-٣-٣ ويولى اهتمام خاص عند تصنيف أنواع معينة من المواد الكيميائية كالأحماض والقلويات، والأملاح غير العضوية، والألدヒيدات، والفينولات، والمواد الخافضة للتوتر السطحي. وقد لا يصلح النهج المبين في ١-٣-٣-٣-٣-٣ بالنظر إلى أن الكثير من هذه المواد يسبب تلف العين الشديد/مهيج العين بتركيزات > 1 في المائة. وبالنسبة للمحاليل التي تحتوي أحاماضاً أو قلويات قوية، ينبغي استخدام قيم الأس المدروجين كمعايير للتصنيف (انظر ٢-١-٣-٣-٣-٣) نظراً لأن الأس المدروجي يكون مؤشراً لتلف العين الشديد (رهنا بقدرات احتياطي الحمض القلوي) أدق من حدود التركيزات المبينة في الجدول ٣-٣-٣. وينبغي أن يصنف المخلوط الذي يحتوي مكونات أكالاً أو مسببة لتلف العين الشديد/مهيج العين ولا يمكن تصنيفه على أساس النهج الجمعي المطبق في الجدول ٣-٣-٣ بسبب الخواص الكيميائية التي يجعل هذا النهج غير صالح للاستخدام، في الفئة العينية ١ إذا كان هذا المخلوط يحتوي ≤ 1 في المائة من مكون أكال أو مسبب لتلف العين الشديد وفي الفئة العينية ٢ إذا كان يحتوي ≤ 3 في المائة من مكون مهيج للعين. ويلخص الجدول ٤-٣-٣-٣ طريقة تصنيف المحاليل التي تحتوي مكونات لا ينطبق عليها النهج المبين في الجدول ٣-٣-٣.

٥-٣-٣-٣-٣-٣ وأحياناً، قد تظهر بيانات موثوق بها أن التأثيرات التي لا تزول في العين بسبب مكونات ما لا تكون واضحة عندما يكون هذا المكون موجوداً عند مستوى أعلى من القيم الحدية/حدود التركيزات العامة المبينة في الجداولين ٣-٣-٣-٣-٣-٣ و٤-٣-٣-٣-٣-٣. وفي هذه الحالات، يمكن تصنيف المخلوط تبعاً لتلك البيانات (انظر أيضاً ٢-٣-٣-١ "استخدام القيم الحدية/حدود التركيزات"). وأحياناً، عندما يتوقع إلا تظهر تأثيرات تأكل/مهيج الجلد أو التأثيرات العينية غير التي لا تزول في العين بسبب مكون ما عندما يكون موجوداً عند مستوى أعلى من القيم العامة للتركيز/القيم الحدية المذكورة في الجداولين ٣-٣-٣ و٤-٣-٣، يمكن النظر في إجراء اختبار للمخلوط. وفي تلك الحالات، ينبغي تطبيق النهج المرحلي لوزن الأدلة على النحو المشار إليه في القسم ٣-٣-٣-١ وكمما هو مشرح بالتفصيل في هذا الفصل.

٦-٣-٣-٣-٣-٣ وفي حالة وجود بيانات توضح أن مكوناً أو أكثر يمكن أن يكون أكالاً للجلد أو مسبباً لتلف العين الشديد/مهيج العين عند تركيز > 1 في المائة (أكال للجلد أو مسبب لتلف العين الشديد/مهيج العين) أو > 3 في المائة (مهيج للعين)، ينبغي تصنيف المخلوط تبعاً لذلك (انظر أيضاً ١-٣-٣-٣-٢ "استخدام القيم الحدية/حدود التركيزات").

الجدول ٣-٣-٣: تركيز المكونات في مخلوط المصنفة في فئة الخطورة ١ على الجلد و/أو فئة الخطورة ١ أو ٢ على العين والتي تحدد تصنيف المخلوط من حيث خطورته على العين (الفئة ١ أو ٢)

التركيز الذي يحدد تصنيف المخلوط في فئة المسبب لـ		مجموع المكونات المصنفة في	
مهيج العين	تلف العين الشديد		
الفئة ٢/٢ ألف		الفئة ١	
≤ 1 في المائة ولكن > 3 في المائة	≤ 3 في المائة		فئة الخطورة ١ على الجلد + فئة الخطورة ١ على العين ^(١)
≤ 10 في المائة ^(٢)			فئة الخطورة ٢ على العين
≤ 10 في المائة			$10 \times$ (فئة الخطورة ١ على الجلد + فئة الخطورة ١ على العين) ^(١) + فئة الخطورة ٢ على العين

(أ) إذا صنف مكون ما في فئة الخطورة ١ على الجلد وفئة الخطورة ١ على العين، فلا يراعى تركيزه في الحساب سوى مرة واحدة.

(ب) يمكن تصنيف مخلوط في فئة الخطورة ٢ باع على العين إذا صنفت جميع مكوناته في فئة الخطورة ٢ باع على العين.

الجدول ٣-٣-٤: تركيز المكونات في مخلوط في حالة عدم انتظام النهج الجمعي، والتي تحدد تصنيف المخلوط بوصفه خطراً على العين

تصنيف المخلوط في الفئة العينية	التركيز	المكون
الفئة ١	≤ ١ في المائة	حمض ذو أُس هدروجيني ≥ ٢
الفئة ١	≤ ١ في المائة	قلوي ذو أُس هدروجيني ١١,٥ أو أعلى
الفئة ١	≤ ١ في المائة	مكون أكل آخر (فئة الخطورة ١ على العين)
الفئة ٢	≤ ٣ في المائة	مكون مهييج آخر (فئة الخطورة ٢ على العين)

٣-٣-٤ تبليغ معلومات الخطورة

تردد الاعتبارات العامة والاعتبارات المحددة المتعلقة بمتطلبات الوسم في تبليغ معلومات الخطورة - الوسم (الفصل ٤-١). ويتضمن المرفق ١ جداول موجزة عن التصنيف والوسم. ويتضمن المرفق ٣ أمثلة للبيانات التحذيرية والرسوم التخطيطية التي يمكن استخدامها حيثما تسمح بذلك السلطة المختصة.

الجدول ٣-٣-٥: عناصر الوسم لتلف العين الشديد/هُمْيُج العين^(١)

الفئة ٢ باء	الفئة ٢ ألف	الفئة ١	
بدون رمز	علامة تعجب	تأكل	الرمز
تحذير	تحذير	خطر	كلمة التنبية
يسbib هُمْيُج العين	يسbib هُمْيُجاً شديداً للعين	يسbib تلفاً شديداً للعين	بيان الخطورة

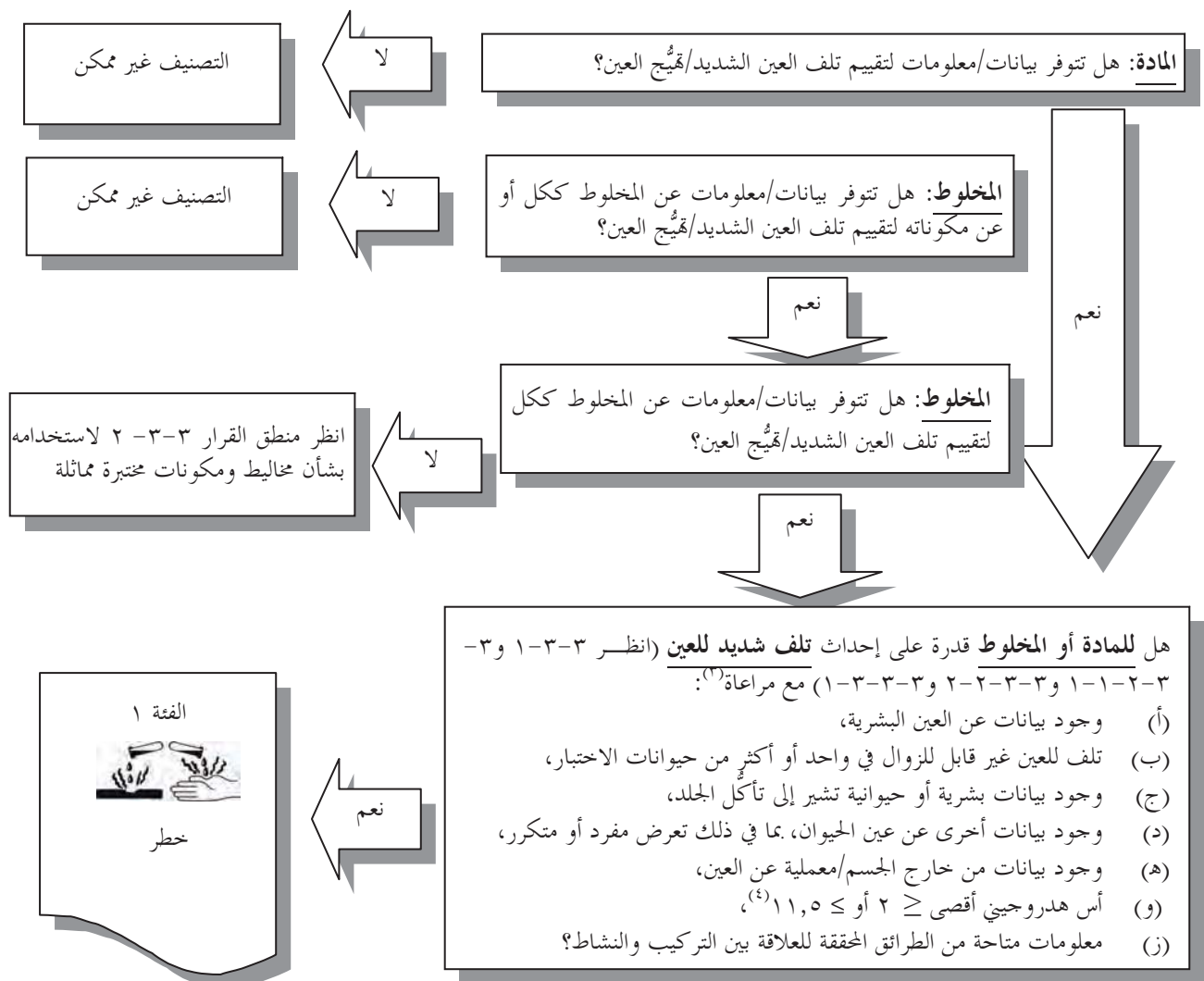
(١) في حالة تصنيف مادة كيميائية في فئة الخطورة ١ على الجلد، يمكن عدم وضع علامة تغيد عن التلف الشديد للعين/هُمْيُج العين، حيث إن هذه المعلومة موجودة أصلاً في بيان الخطورة المتعلق بفئة الخطورة ١ على الجلد. (تسbib حروقاً جلدية شديدة وتلفاً شديداً للعين) (انظر الفصل ٤-٤، الفقرة ٤-٤-١٠-٥-٣-٣).

٥-٣-٣

منطق القرار والتوجيه

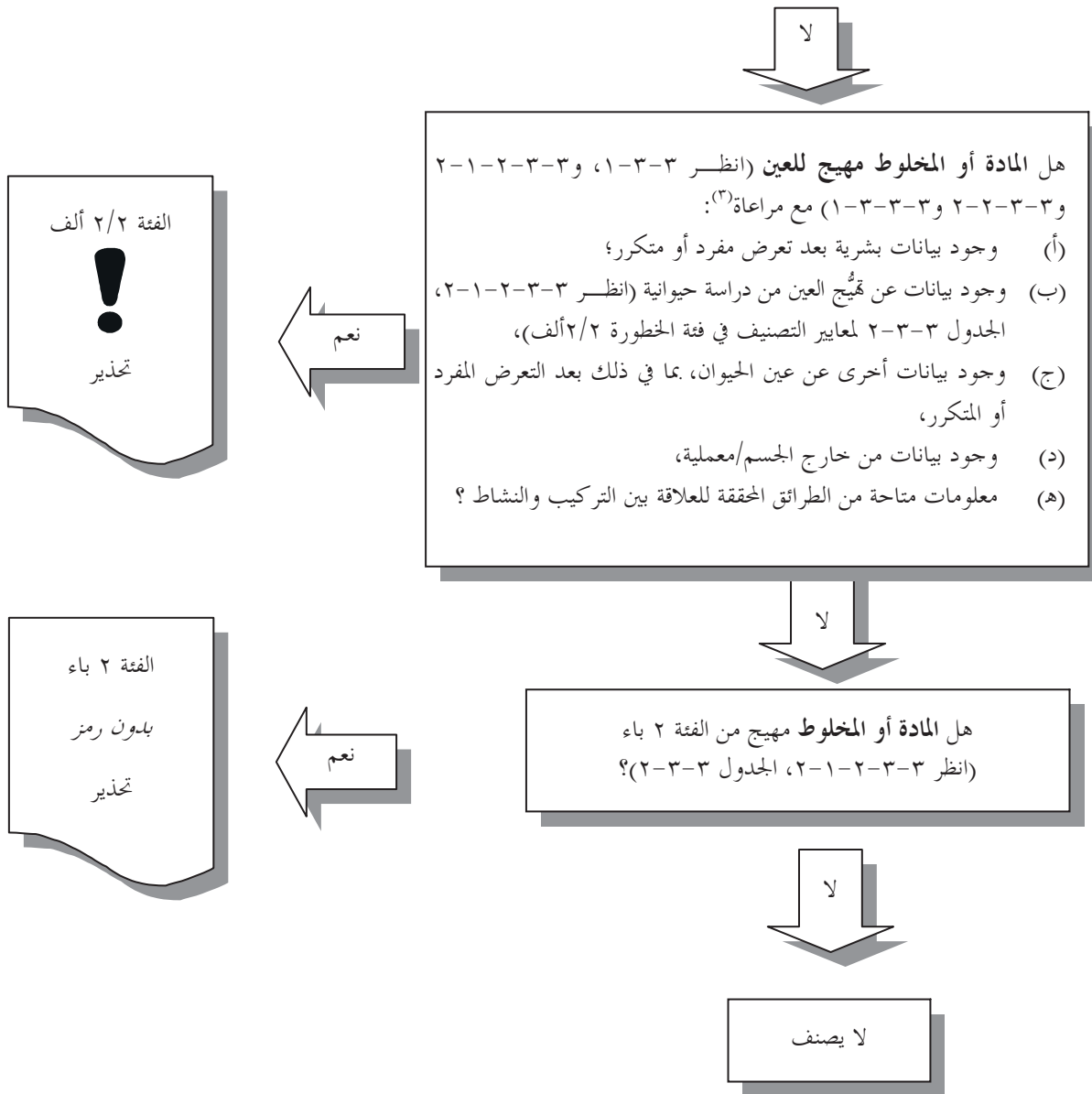
لا يمثل منطق القرار التالي جزءاً من نظام التصنيف المنسق وإنما يرد هنا كتوجيه إضافي. ويُوصى بشدة بأن يقوم الشخص المسؤول عن التصنيف بدراسة المعايير قبل وأثناء استخدام منطق القرار.

١-٥-٣-٣-١ يشأن تلف العين الشديد/تمجيح العين منطق القرار



(٣) مع مراعاة تقدير الوزن الكلكي للأدلة عند النزول.

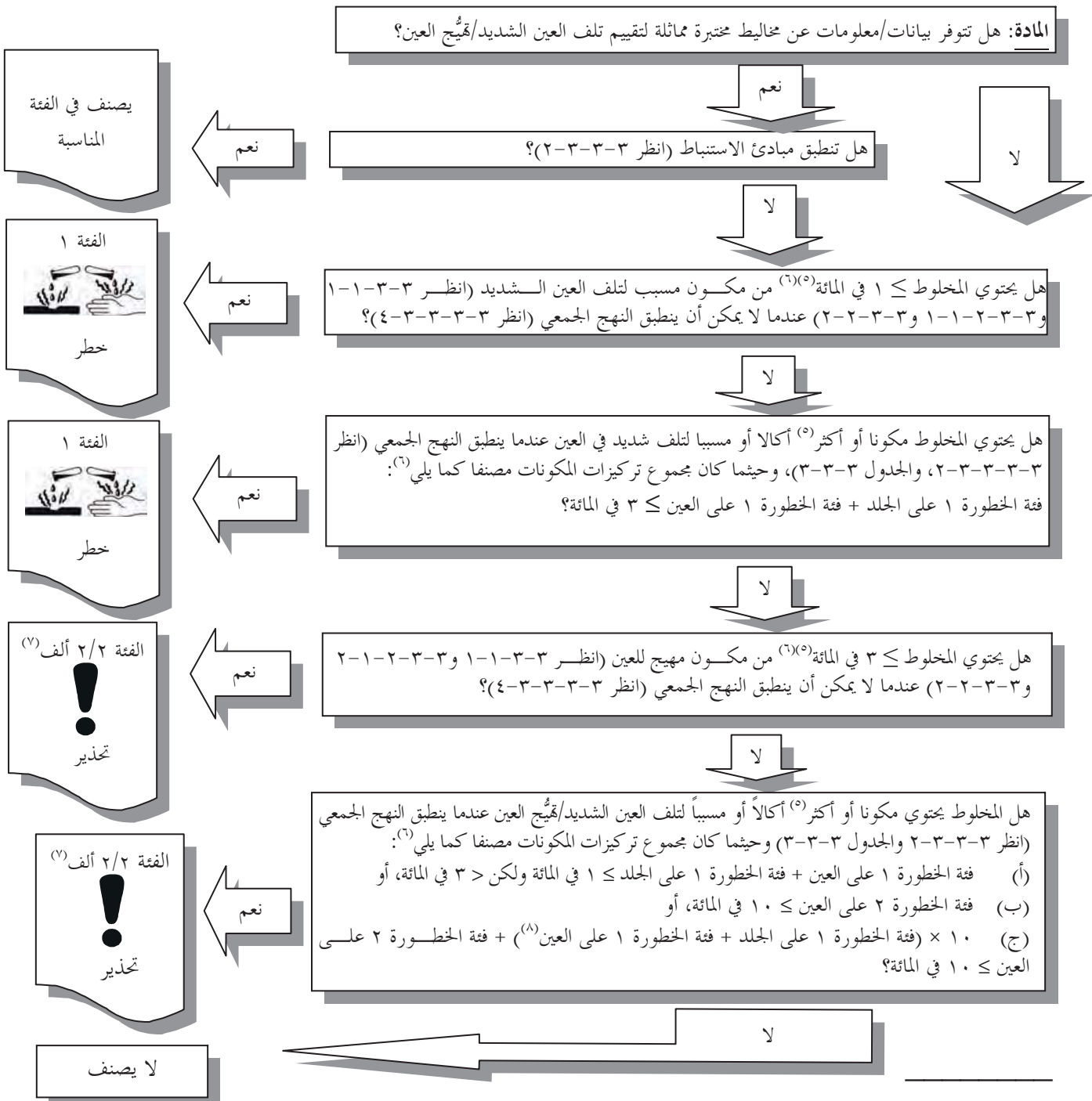
(٤) لا ينطبق إذا كان تقدير الأنس الهdroجيني واحتياطي الحمض/القلوي يشير إلى أنه لا يمكن أن تسبب المادة أو المخلوط تلفاً شديداً للعين وأكمل ذلك بيانات أخرى، ويفضل أن تكون بيانات مستمدبة من اختبار معملي محقق ومناسب.



(٣) مع مراعاة تقدير الوزن الكلكي للأدلة عند التزوم.

٢-٥-٣-٣ منطق القرار ٣-٣-٢ بشأن تلف العين الشديد/هُبُّ العين

تصنيف المحاليل على أساس المعلومات/البيانات المتعلقة بالمحاليل والمكونات المختبرة المماثلة



(٥) عند الاقتضاء، > ١ في المائة، انظر ٣-٣-٣-١-٣.

(٦) للاطلاع على تركيزات حدية معينة، انظر ٣-٣-٣-٥ و ٣-٣-٦. انظر أيضاً الفصل ١-٣، الفقرة ١-٣-٣ للاطلاع على "استخدام القيم الحدية/التركيزات الحدية".

(٧) يصنف المخلوط في فترة الخطورة ٢ باء على العين في حالة تصنيف جميع المكونات ذات الصلة في فترة الخطورة ٢ باء على العين."

(٨) إذا صنف مكون في فترة الخطورة ١ على الجلد وفترة الخطورة ١ على العين معًا، فلا يراعى تركيزه في الحساب سوى مرة واحدة.

٣-٥-٣-٣ توجيهات أساسية

١-٣-٥-٣-٣ ترد تفاصيل معايير تصنيف رتب الخطورة على الجلد والعين في النظام المنسق عالميا فيما يتعلق بالاختبار على ٣ حيوانات. وقد تبين أن بعض طرائق الاختبار السابقة كانت تستخدم عددا يصل إلى ٦ حيوانات. غير أن معايير النظام المنسق عالميا لا تحدد كيفية إجراء التصنيف على أساس البيانات المتوفرة من هذه الاختبارات التي جرت على أكثر من ٣ حيوانات. وترد في الفقرات التالية توجيهات بشأن كيفية التصنيف على أساس البيانات المتوفرة من الدراسات على ٤ حيوانات أو أكثر.

٢-٣-٥-٣-٣ وترد في الفقرة ١-٢-٢-٣ تفاصيل معايير التصنيف على أساس اختبار على ٣ حيوانات. وينبغي أن يتبع تقييم أي دراسة على ٤ أو ٥ أو ٦ حيوانات المعايير الواردة في الفقرات التالية، ويتوقف ذلك على عدد الحيوانات المختبرة. وينبغي إجراء التقدير بعد مرور ٤٨ و ٧٢ ساعة على وضع مواد الاختبار.

٣-٣-٥-٣-٣ في حالة الدراسة التي تجرى على ٦ حيوانات، تطبق المبادئ التالية:

(أ) تصنف المادة أو الخليط كمسبب لتلف العين الشديد من فئة الخطورة ١ في الحالتين التاليتين:

'١' إذا لم يكن من المتوقع في حيوان واحد على الأقل أن تزول، أو إذا لم تزل تماما، التأثيرات في القرنية أو القرحية أو الملتحمة في خلال فترة ملاحظة مدتها ٢١ يوماً في المعتاد؛ و/أو

'٢' إذا ظهر على ٤ على الأقل من الحيوانات الستة متوسط لقيم التقدير عن كل حيوان ≤ 3 من عتمة القرنية و/أو $> 1,5$ من التهاب القرحية.

(ب) تصنف المادة أو الخليط كمهيج للعين من الفئة ٢/٢ ألف إذا ظهر في ٤ على الأقل من الحيوانات الستة متوسط لقيم التقدير عن كل حيوان يبلغ:

'١' ≤ 1 من عتمة القرنية، و/أو

'٢' ≤ 1 من التهاب القرحية، و/أو

'٣' ≤ 2 من احمرار الملتحمة، و/أو

'٤' ≤ 2 من ارتشاح الملتحمة

وتزول تماماً خلال فترة ملاحظة مدتها ٢١ يوماً في المعتاد.

(ج) تصنف المادة أو الخليط كمهيج للعين (الفئة ٢ باء) إذا كانت التأثيرات المبينة في الفقرة الفرعية (ب) أعلى تزول تماماً في خلال فترة ملاحظة ملاحظة مدتها ٧ أيام.

٤-٣-٥-٣-٣ في حالة الدراسة التي تجرى على ٥ حيوانات، تطبق المبادئ التالية:

(أ) تصنف المادة أو الخليط كمسبب لتلف العين الشديد من فئة ١ في الحالتين التاليتين:

'١' إذا لم يكن من المتوقع في حيوان واحد على الأقل أن تزول، أو إذا لم تزل تماما، التأثيرات في القرنية أو القرحية أو الملتحمة في خلال فترة ملاحظة ملاحظة مدتها ٢١ يوماً في المعتاد؛ و/أو

'٢' إذا ظهر على ٣ على الأقل من الحيوانات الخمسة متوسط لقيم التقدير عن كل حيوان ≤ 3 من عتمة القرنية و/أو $> 1,5$ من التهاب القرحية.

(ب) تصنف المادة أو المخلوط كمكثف للعين من الفئة ٢/٢ ألف إذا ظهر في ٣ على الأقل من الحيوانات الخامسة متوسط لقيم التقدير عن كل حيوان يبلغ:

'١' ≤ ١ من عتمة القرنية، و/أو

'٢' ≤ ١ من القرحية، و/أو

'٣' ≤ ٢ من أحمرار الملتحمة، و/أو

'٤' ≤ ٢ من ارتشاح الملتحمة

وتزول تماماً في خلال فترة ملاحظة مدتها ٢١ يوماً في المعناد.

(ج) تصنف المادة أو المخلوط كمكثف للعين (الفئة ٢ باء) إذا كانت التأثيرات المبينة في الفقرة الفرعية (ب) أعلى تزول تماماً في خلال فترة ملاحظة مدة ٧ أيام.

في حالة الدراسة التي تجري على ٤ حيوانات، تطبق المبادئ التالية:

(أ) تصنف المادة أو المخلوط كمسبب لتلف العين الشديد من الفئة ١ في الحالتين التاليتين:

'١' إذا لم يكن من المتوقع في حيوان واحد على الأقل أن تزول، أو إذا لم تزول تماماً، التأثيرات في القرنية أو القرحية أو الملتحمة في خلال فترة ملاحظة مدة ٢١ يوماً في المعناد؛ و/أو

'٢' إذا ظهر على ٣ على الأقل من الحيوانات الأربع متوسط لقيم التقدير عن كل حيوان ≤ ٣ من عتمة القرنية و/أو > ١,٥ من التهاب القرحية.

(ب) تصنف المادة أو المخلوط كمكثف للعين من الفئة ٢/٢ ألف إذا ظهر في ٣ على الأقل من الحيوانات الأربع متوسط لقيم التقدير عن كل حيوان يبلغ:

'١' ≤ ١ من عتمة القرنية، و/أو

'٢' ≤ ١ من القرحية، و/أو

'٣' ≤ ٢ من أحمرار الملتحمة، و/أو

'٤' ≤ ٢ من ارتشاح الملتحمة

وتزول تماماً خلال فترة ملاحظة مدة ٢١ يوماً في المعناد.

(ج) تصنف المادة أو المخلوط كمكثف للعين (الفئة ٢ باء) إذا كانت التأثيرات المبينة في الفقرة الفرعية (ب) أعلى تزول تماماً في خلال فترة ملاحظة مدة ٧ أيام.

الفصل ٣-٤

التحسس التنفسـي أو الجلدي

تعاريف واعتبارات عامة

١-٤-٣

١-٤-٣

التحسس التنفسـي هو مادة تحدث فرط حساسية للمسالك الهوائية بعد استنشاق المادة^(١).

والتحسس الجلدي هو مادة تحدث حساسية بعد تلامسها مع الجلد^(١).

٢-١-٤-٣

لأغراض هذا الفصل، يشتمل التحسـس على مرحلتين: المرحلة الأولى هي حد ذاكرة مناعية متخصصة في فرد ما بالتعرض لمادة تثير الحساسـية. والمرحلة الثانية هي الاستـشارة، أي إحداث حساسـية عن طريق الخلايا أو الأجسام المضادة بـتـعرض فرد حـساسـاً لمادة تـثير حـساســية.

وفيما يتعلق بالتحسس التنفسـي، يحدث نموذج الحـث نفسه الذي تـليـه مرحلة الاستـشـارة في التحسـس الجـلـدي. وفيما يتعلق بالتحسس الجـلـدي، لا بد من مرحلة حد يـتعلـم فيها الجهاز المناعـي كيفية الاستـجـابة؛ ويمكن أن تـنشأ الأعراض السـرـيرـية عندما يكون التـعرض الـلاحـق كافـياً لـحد الاستـجـابة تـظـهر على الجـلد (مرحلة الاستـشـارة). وـكتـيـجة لـذلك، عـادـة ما تـعـقب هذا النـموـذـج، الذي يـكون فيه مرحلة حدـثـ، اختـبارـاتـ وـقـائـيـةـ تقـاسـ الاستـجـابةـ لهاـ. مرحلةـ استـشـارةـ مـعيـاريـةـ، تـشـمـلـ عـادـةـ باختـبارـ حـسـاســيةـ تشـخيـصـيـ. واختـبارـ المـوضـعـيـ للـغـدـدـ الـلـفـاوـيـةـ هوـ اـخـتـبـارـ اـسـتـنـائـيـ، ذـلـكـ أـنـهـ يـقـيـسـ الاستـجـابةـ للـحـثـ مـباـشـرةـ. وـعـادـةـ ماـ يـقـيـمـ الدـلـلـ عـلـىـ وجـودـ تـحـسـسـ جـلـديـ فـيـ الـبـشـرـ باختـبارـ حـسـاســيةـ تشـخيـصـيـ.

فيما يتعلق بالتحسس الجـلـديـ وـالـتـنـفـسـيـ، عـادـةـ ماـ تـكـونـ المـسـتـوـيـاتـ الـلـازـمـةـ لـلاـسـتـشـارـةـ أـقـلـ مـاـ يـلـومـ لـمرـحلةـ الحـثـ. وـتـرـدـ أحـکـامـ تـبـيـهـ الـأـفـرـادـ حـسـاســيـنـ لـوـجـودـ مـادـةـ مـعـيـنـةـ فـيـ مـخـلـوطـ فـيـ الفـرعـ ٢-٤-٣ـ.

٥-١-٤-٣

تنقسم رتبـةـ الخطـوـرـةـ "ـتحـسـسـ تـنـفـسـيـ أوـ جـلـديـ"ـ إـلـىـ:

(أ) تـحـسـسـ تـنـفـسـيـ؛ وـ

(ب) تـحـسـسـ جـلـديـ.

معايير تصنيف المواد

٢-٤-٣

التحسسـاتـ التنفسـيةـ

١-١-٢-٤-٣

فتحـاتـ الخطـوـرـةـ

١-١-٢-٤-١-١-١-١-١-١ تـصنـفـ التـحـسـسـاتـ التنـفـسـيـةـ فـيـ فـتـةـ ١ـ إـذـاـ لمـ تـشـرـطـ السـلـطـةـ المـخـتـصـةـ التـصـنـيفـ فـيـ فـتـاتـ فـرعـيـةـ أـوـ إـذـاـ لمـ تـكـنـ الـبـيـانـاتـ كـافـيـةـ لـلـتـصـنـيفـ فـيـ فـتـاتـ فـرعـيـةـ.

٢-١-٢-٤-٣-١-٢-٤-٣-١-٢-٤-٣-١-٢-٤-٣ وفيـ حـالـةـ توـفـرـ بـيـانـاتـ كـافـيـةـ، وـاشـتـرـطـتـ السـلـطـةـ المـخـتـصـةـ ذـلـكـ، يـسـمـحـ إـجـراءـ تـقيـيمـ مـحـسـنـ وـفقـاًـ لـأـحـکـامـ الفـقرـةـ ٣-١-٢-٤-٣ـ بـتصـنـيفـ التـحـسـسـاتـ التنـفـسـيـةـ فـيـ فـتـةـ فـرعـيـةـ ١ـ أـلـفـ لـلـمـحـسـسـاتـ القـوـيـةـ، أـوـ فـتـةـ فـرعـيـةـ ١ـ بـاءـ لـلـمـحـسـسـاتـ التنـفـسـيـةـ الـأـخـرـىـ.

(١) هنا تعريف عملي لأعراض هذه الوثيقة.

٣-١-٢-٤-٣ وجود تأثيرات في البشر أو الحيوان يبرر التصنيف عادة في نهج وزن الأدلة بالنسبة للمحسسات التنفسية. ويمكن تصنيف المواد في إحدى الفئتين الفرعيتين ١ ألف أو ١ باء باستخدام نهج وزن الأدلة وفقاً للمعايير الواردة في الجدول ١-٤-٣ وعلى أساس أدلة موثوقة وعالية الجودة من حالات في البشر أو دراسات جلدية و/أو ملاحظات من دراسات مناسبة على حيوانات التجارب.

الجدول ١-٤-٣ : فئات الخطورة والفتات الفرعية للمحسسات التنفسية

الفئة ١: التحسس التنفسى	
<p>تصنف المادة كمحسس تنفسى:</p> <p>(أ) إذا وجد دليل في البشر على أن المادة يمكن أن تؤدي إلى فرط حساسية تنفسية محدد و/أو</p> <p>(ب) إذا كانت هناك نتائج إيجابية من اختبار مناسب على الحيوان^(٢).</p>	
<p>المادة التي تظهر تواتراً مرتفعاً للخدوش في البشر؛ أو احتمال حدوث معدل تحسس مرتفع في البشر على أساس اختبارات على الحيوان أو اختبارات أخرى^(٣). ويجوز أيضاً مراعاة شدة التفاعل.</p>	الفئة الفرعية ١ ألف:
<p>المادة التي تظهر تواتراً منخفض إلى متوسط الخدوش في البشر؛ أو احتمال حدوث معدل تحسس منخفض إلى متوسط في البشر على أساس اختبارات على الحيوان أو اختبارات أخرى^(٣). ويجوز أيضاً مراعاة شدة التفاعل.</p>	الفئة الفرعية ١ باء:

٢-١-٢-٤-٣ الأدلة في البشر

١-٢-١-٢-٤-٣ يقوم الدليل على أن مادة ما تؤدي إلى فرط حساسية تنفسية محدد على الخبرة البشرية عادة. وفي هذا السياق، يتجلّى فرط الحساسية عادة في الربو، إلا أنه تؤخذ في الاعتبار تفاعلات أخرى لفرط الحساسية مثل التهاب الأنف، والتهاب الملتجمة، والتهاب الحويصلات الهوائية. وتأخذ الحالة الطابع السريري لتفاعل الحساسية. غير أن الأمر لا يتطلب بيان الآليات المناعية.

٢-٢-١-٢-٤-٣ ولدى دراسة الأدلة في البشر، يلزم أن يؤخذ ما يلي في الاعتبار عند البت في التصنيف بالإضافة إلى الأدلة المستقاة من الحالات:

(أ) حجم المجموعة السكانية التي تعرضت للمادة؛

(ب) مدى التعرض.

٣-٢-١-٢-٤-٣ ويمكن أن تتمثل الأدلة المشار إليها أعلاه فيما يلي:

(أ) التاريخ السريري والبيانات السريرية المستقاة من اختبارات مناسبة لوظائف الرئتين، المتصلة بالعرض للمادة، تؤكدها أدلة داعمة أخرى قد تشمل على:

١' اختبار مناعي في كائن حي (مثلاً اختبار وحز الجلد)؛

٢' اختبار مناعي معملي (مثلاً التحليل المصلي)؛

(٢) لا تتوفر حالياً نماذج على الحيوان معترف بها ومحققة لاختبار فرط الحساسية التنفسية. وتحت ظروف معينة، يمكن أن توفر البيانات الواردة من الدراسات على الحيوان معلومات مفيدة في حالة إجراء تقييم وزن الأدلة.

^{٣١} دراسات قد تبين تفاعلات فرط حساسية أخرى لم ثبت فيها آليات مناعية، مثل التهيج الحفيظ المتكرر، والتأثيرات التي تشيرها العقاقير؟

^{٤١} تركيب كيميائي قريب من مواد معروفة أنها تسبب فرط حساسية نفسية؟

(ب) بيانات مستقاة من اختبارات التهاب شعبي إيجابية للمادة المختبرة تحرى وفقاً للتوجيهات المقبولة لتعيين حدوث تفاعل فرط حساسية محدد.

^{٤٢-٤-٣} وينبغي أن يتضمن التاريخ السريري كلاً من التاريخ الطبي والمهني لتعيين علاقة بين التعرض لمادة معينة وظهور فرط حساسية نفسية. وتشمل المعلومات ذات الصلة العوامل التي تفاقم الحالة سواء في المترد أو في مكان العمل، وبده وتطور المرض، والتاريخ الأسري والتاريخ الطبي للمرض المعنى. كما ينبغي أن يتضمن التاريخ الطبي مذكرة عن أي اضطرابات حساسية أو نفسية أخرى منذ الطفولة، وتاريخ التدخين.

^{٤٣-٢-٤-٥} وتدرس نتائج اختبارات الالتهاب الشعبي الإيجابية للحصول على أدلة كافية في حد ذاتها للتصنيف. غير أن من المعترف به أنه في الواقع العملي، سيكون الكثير من الفحوص المذكورة أعلاه قد أُجري بالفعل.

^{٤٣-٢-٤-٣} الدراسات على الحيوانات

يمكن أن تتضمن الدراسات المناسبة على الحيوانات^(٢) التي قد تكون كاشفة لقدرة مادة ما على إحداث تحسس بالاستنشاق في البشر^(٣) ما يلي:

(أ) قياسات الغلوبولين المناعي (IgE) وبارامترات المناعة المحددة الأخرى، في الفئران مثلاً؛

(ب) استجابات رئوية نوعية في خنازير الماء.

^{٤٣-٢-٤-٢} محسسات الجلد

^{٤٣-٢-٤-١} فئات الخطورة

^{٤٣-٢-٤-١} تصنف المحسسات الجلدية في الفئة ١ إذا لم تشرط السلطة المختصة التصنيف في فئات فرعية أو إذا لم تكن البيانات كافية للتصنيف في فئات فرعية.

^{٤٣-٢-٤-٢} وفي حالة توفر بيانات كافية، واشترطت السلطة المختصة ذلك، يسمح إجراء تقييم محسن وفقاً لأحكام الفقرة ^{٤٣-١-٢-٤-٣} بتصنيف المحسسات الجلدية في الفئة الفرعية ١ألف للمحسسات القوية، أو الفئة الفرعية ١باء للمحسسات الجلدية الأخرى.

^{٤٣-٢-٤-٣} وجود تأثيرات في البشر أو الحيوان يبرر التصنيف عادة في نهج وزن الأدلة بالنسبة للمحسسات الجلدية حسبما هو مبين في ^{٤٣-٢-٤-٣}. ويمكن تصنيف المواد في إحدى الفئتين الفرعيتين ١ألف أو ١باء باستخدام نهج وزن الأدلة وفقاً

(٢) لا توفر حالياً نماذج على الحيوان معترف بها ومحققة لاختبار فرط الحساسية النفسية. وتحت ظروف معينة، يمكن أن توفر البيانات الواردة من الدراسات على الحيوان معلومات مفيدة في حالة إجراء تقييم وزن الأدلة.

(٣) ليست الآليات التي تحدث بها المواد أعراض الربو معروفة بالكامل حتى الآن. والأعراض الوقاية، تعتبر هذه المواد محسسات نفسية. إلا أنه إذا أمكن، على أساس أدلة، إثبات أن هذه المواد تسبب أعراض الربو عن طريق التهيج فقط في الأشخاص الذين يتسمون بفرط حساسية في الحويصلات المخاطية، فإنه ينبغي اعتبارها محسسات نفسية.

للمعايير الواردة في الجدول ٣-٤-٢ وعلى أساس أدلة موثوقة وعالية الجودة من حالات في البشر أو دراسات جلدية و/أو ملاحظات من دراسات مناسبة على حيوانات التجارب وفقاً للقيم الإرشادية الواردة في ٣-٤-٢-٢-٢-٤-١-٣-٢-٤-٣ بالنسبة للفعلة الفرعية ١ألف وفي ٣-٤-٣-٢-٢-٤-٣ بالنسبة للفعلة الفرعية ١باء.

الجدول ٣-٤-٢: فئة الخطورة والفتات الفرعية للمحسسات الجلدية

الفئة ١:	المحسس الجلدي
تصنيف المادة كمحسس جلدي:	<p>(أ) إذا وجد دليل في البشر على أن المادة يمكن أن تؤدي إلى تحسس بالتلامس مع الجلد في عدد كبير من الأشخاص، أو</p> <p>(ب) إذا كانت هناك نتائج إيجابية من اختبار مناسب على الحيوان.</p>
الفئة الفرعية ١ألف:	يمكن افتراض أن المواد التي تظهر تواتراً مرتفعاً للخدوش في البشر و/أو حدوث تأثير كبير في الحيوان قد تؤدي إلى تحسس كبير في البشر. ويمكن أيضاً مراعاة شدة التفاعل.
الفئة الفرعية ١باء:	يمكن افتراض أن المواد التي تظهر تواتراً منخفضاً إلى متوسط الخدوش لوجود حالات في البشر و/أو حدوث تأثير منخفض إلى متوسط في الحيوان قد تؤدي إلى تحسس كبير في البشر. ويمكن أيضاً مراعاة شدة التفاعل.

٢-٢-٤-٣ الأدلة في البشر

- يمكن أن تشتمل الأدلة في البشر للفعلة الفرعية ١ألف على:
- (أ) استجابات إيجابية عند $\geq 500 \text{ غم/سم}^2$ HRIPT و HMT - عتبة الحث؛
 - (ب) بيانات اختبار تشخيص حساسية عند وجود حالات تفاعل مرتفعة نسبياً وكبيرة في مجموعة محددة مقارنة بتعرض منخفض نسبياً؛
 - (ج) أدلة وبائية أخرى عند وجود التهاب جلدي بالتلامس مرتفع وكبير نسبياً مقارنة بتعرض منخفض نسبياً.

- يمكن أن تشتمل الأدلة في البشر للفعلة الفرعية ١باء على:
- (أ) استجابات إيجابية عند $< 500 \text{ غم/سم}^2$ HRIPT و HMT - عتبة الحث؛
 - (ب) بيانات اختبار تشخيص حساسية عند وجود حالات تفاعل منخفضة نسبياً ولكن كبيرة في مجموعة محددة مقارنة بتعرض منخفض نسبياً؛
 - (ج) أدلة وبائية أخرى عند وجود التهاب جلدي بالتلامس منخفض وكبير نسبياً مقارنة بتعرض منخفض نسبياً.

٣-٢-٤-٣ الدراسات على الحيوانات

١-٣-٢-٤-٣ في حالة الفئة ١، عند استخدام طريقة اختبار مع مادة مساعدة لتحسين الجلد، يعتبر حدوث استجابة في الحيوانات نسبتها ٣٠ في المائة على الأقل إيجابية. وفي حالة طريقة الاختبار على عنازيير الماء بدون مادة مساعدة تعتبر استجابة

نسبة ١٥ في المائة على الأقل إيجابية. وفي حالة الفئة ١، يعتبر مؤشر حفز يساوي ثلاثة فأكثر استجابة إيجابية في الاختبار الموضعي للغدد اللمفاوية. ويرد وصف طرائق اختبار تحسس الجلد في توجيه الاختبار ٤٠٦ لمنظمة التعاون والتنمية في الميدان الاقتصادي لاختبار تعظيم التأثير في خنازير الماء واختبار بيلر (Buehler) في خنازير الماء، والتوجيه ٤٢٩ (الاختبار الموضعي للغدد اللمفاوية). ويمكن استخدام طرائق أخرى شريطة أن تكون محققة حيداً وأن يقدم مبرر علمي لها. ويبدو أن اختبار تورم الأذن في الفأر (MEST) اختباراً تمهيدياً موثقاً لكشف الحساسات المتوسطة إلى القوية، ويمكن استخدامه كمرحلة أولى في تقييم القدرة على تحسس الجلد.

يمكن أن تشتمل نتائج الاختبارات على الحيوان للفئة الفرعية ١ ألف على بيانات بالقيم الواردة في الجدول ٣-٤-٣ أدناه:

الجدول ٣-٤-٣: نتائج الاختبارات على الحيوان للفئة الفرعية ١ ألف

المعايير	الاختبار
قيمة ت ف ≥ 3 في المائة	الاختبار الموضعي للغدد اللمفاوية
≤ 30 في المائة استجابة عند جرعة حد في الجلد $\geq 1,0$ في المائة أو ≤ 60 في المائة استجابة عند جرعة حد في الجلد $> 1,0$ في المائة إلى ≥ 1 في المائة	اختبار زيادة التأثير في خنازير الماء إلى أقصى حد
≤ 15 في المائة استجابة عند جرعة حد موضعي $\geq 2,0$ في المائة أو ≤ 60 في المائة استجابة عند جرعة حد موضعي $> 2,0$ في المائة إلى ≥ 20 في المائة	اختبار بيلر (Buehler)

يمكن أن تشتمل نتائج الاختبارات على الحيوان للفئة الفرعية ١باء على بيانات بالقيم الواردة في الجدول ٣-٤-٣-٤ أدناه:

الجدول ٣-٤-٤: نتائج الاختبارات على الحيوانات للفئة الفرعية ١باء

المعايير	الاختبار
قيمة ت ف < 3 في المائة	الاختبار الموضعي للغدد اللمفاوية
≤ 30 في المائة إلى > 60 في المائة استجابة عند جرعة حد في الجلد $> 1,0$ في المائة إلى ≥ 1 في المائة أو ≤ 30 في المائة استجابة عند جرعة حد في الجلد < 1 في المائة	اختبار زيادة التأثير في خنازير الماء إلى أقصى حد
≤ 15 في المائة إلى > 60 في المائة استجابة عند جرعة حد موضعي $< 2,0$ في المائة إلى ≥ 20 في المائة أو ≤ 15 في المائة استجابة عند جرعة حد موضعي < 20 في المائة	اختبار بيلر (Buehler)

٤-٣-٢-٢-٤-٣ اعتبارات محددة

١-٤-٢-٤-٢-٤-٣ ينبغي لتصنيف مادة ما الحصول على أدلة تتضمن أي من البيانات التالية أو جميعها باستخدام هرج وزن الأدلة:

- (أ) بيانات إيجابية من اختبار تشخيص حساسية، مستقاة عادة من عيادة للأمراض الجلدية؛
- (ب) دراسات وبائية تبين حدوث حساسية جلدية بالتلامس تسببها المادة؛ وينبغي دراسة الأوضاع التي تظهر فيها نسبة كبيرة من الأشخاص الذين تعرضوا للمادة أعراضًا مميزة باهتمام خاص، حتى إذا كان عدد الحالات صغيراً؛
- (ج) بيانات إيجابية من دراسات مناسبة في الحيوانات؛
- (د) بيانات إيجابية من دراسات تجريبية في الإنسان (انظر الفصل ٣-١، الفقرة ٣-٤-٢-٧)؛
- (ه) حالات موثقة جيداً للحساسية الجلدية بالتلامس، مستقاة عادة من عيادة للأمراض الجلدية؛
- (و) كما يمكن مراعاة شدة التفاعل.

٢-٤-٢-٤-٣ وتكون الأدلة المستقاة من الدراسات موثوق بها بدرجة أكبر من الأدلة المستقاة من تعرض البشر عادة. غير أنه في حالة توفر أدلة من كلا المصادرين، وجود تعارض بين النتائج، ينبغي تقييم نوعية وموثوقية الأدلة من المصادرين من أجل حل مسألة التصنيف على أساس كل حالة على حدة. ولا تنتج البيانات البشرية عادة من تجارب مجموعة ضابطة على متطوعين لأغراض تصنيف الخطورة، وإنما كجزء من تقدير المخاطر لتأكيد عدم وجود تأثيرات ظاهرة في الاختبارات على الحيوانات. وبالتالي، فإن النتائج الإيجابية في البشر بشأن التحسس الجلدي تشقق عادة من مراقبة حالات أو من دراسات أقل تحديداً. من هنا ينبغي إجراء تقييم البيانات البشرية بحذر نظراً لأن توافر الحالات يظهر، بالإضافة إلى الخواص المتصلة في المادة، عوامل أخرى مثل حالة التعرض، والتوازن الأحيائي، والاستعداد الشخصي، والتدابير الوقائية المتخذة. ولا ينبغي استخدام البيانات البشرية السلبية عادة لنفي نتائج إيجابية مستقاة من دراسات على الحيوانات. وينبغي مراعاة تأثير المركبات في حالة بيانات كل من الإنسان والحيوان.

٣-٤-٢-٤-٣ وفي حالة عدم استيفاء أي من الشروط المذكورة أعلاه، لا تكون هناك حاجة إلى تصنيف المادة كمحسس جلدي. إلا أن اجتماع اثنين أو أكثر من مؤشرات التحسس الجلدي حسبما هو مدرج أدناه قد يغير مسار اتخاذ القرار. وينظر في هذا الأمر على أساس كل حالة على حدة.

- (أ) حالات معزولة للحساسية الجلدية بالتلامس؛
- (ب) دراسات وبائية محدودة القدرة، على سبيل المثال، حيث لا يمكن استبعاد عوامل الصدفة أو التحييز أو الالتباس تماماً بدرجة ثقة معقولة؛
- (ج) بيانات من اختبارات على الحيوانات، أجريت وفقاً للمبادئ التوجيهية القائمة، ولا تستوفي معايير النتيجة الإيجابية الموصوفة في الفقرة ٣-٢-٤-٣ من هذا الفصل، ولكنها فريبة بدرجة كافية من الحد الذي يعتبر مفيداً؛
- (د) بيانات إيجابية من طرائق غير قياسية؛
- (ه) نتائج إيجابية من مواد مناظرة في التركيب بدرجة كبيرة.

٤-٢-٤-٣-٤ الطفح الجلدي اللمسي المناعي

قد تسبب المواد التي تستوفي معايير التصنيف كمحسسات تنفسية، بالإضافة إلى ذلك، طفحاً جلدياً لمسياً مناعياً. وينبغي النظر في تصنيف هذه المواد أيضاً كمحسسات جلدية. كما ينبغي النظر في تصنيف المواد في فئة المحسسات الجلدية إذا كانت تسبب طفحاً جلدياً لمسياً مناعياً دون أن تستوفي معايير المحسسات التنفسية.

ولا يتوفّر نموذج معترف به من الاختبارات على الحيوانات لتعيين المواد التي تسبّب طفحاً جلدياً مسياً مناعياً. لذلك، يكون التصنيف مبنياً عادة على الأدلة البشرية التي تشبه أدلة التحسّس الجلدي.

معايير تصنيف المخاليط

٣-٤-٣

تصنيف المخاليط عند توفر بيانات عن المخلوط بأكمله

١-٣-٤-٣

عند توفّر أدلة موثوقة بها وذات نوعية جيدة من الخبرة البشرية أو من دراسات مناسبة في حيوانات التجارب، على النحو الموصوف في معايير تصنيف المواد، تتعلق بالمخلوط، يمكن تصنيف المخلوط بتقييم هذه البيانات من حيث وزن الأدلة. وينبغي توخي الحذر في تقييم بيانات المخاليط بحيث لا تؤدي المجزعة المستخدمة إلى استنتاجات غير حاسمة. (للاطلاع على الوسم الخاص الذي تشرّطه بعض السلطات المختصّة، انظر الملاحظة الواردة تحت الجدول ٥-٤-٣ من هذا الفصل و ٢-٤-٣).

تصنيف المخاليط عند عدم توفّر بيانات عن المخلوط بأكمله: مبادئ الاستكمال

٢-٣-٤-٣

حيثما لا يكون المخلوط نفسه قد اختبر لتعيين خواص التحسّس، لكن توجّد بيانات كافية عن كل من مكوناته المفردة والمخاليط المشابهة التي تتيح على نحو مُرض وصف خطورة المخلوط، فإنه يمكن استخدام تلك البيانات وفقاً لمبادئ الاستكمال المتفق عليها التالية. وذلك يضمن أن تستخدم في عملية التصنيف البيانات المتاحة إلى أقصى مدى ممكن في وصف خطورة المخلوط دون الحاجة إلى إجراء اختبار إضافي في الحيوانات.

التخفيف

٢-٢-٣-٤-٣

عند تخفيف مخلوط مختبر بمادة تخفيف ليست مادة محسّسة ولا يتوقّع أن تؤثر في قدرة المكونات الأخرى على التحسّس فإنه يمكن تصنّيف المخلوط المخفف الجديد في فئة معادلة لفئة تصنّيف المخلوط الأصلي المختبر.

دفعات الإنتاج

٣-٢-٣-٤-٣

يمكن افتراض أن خواص التحسّس التي تتسم بما دُفعه إنتاج مختبرة من مخلوط ما معادلة بصورة رئيسية لخواص دفعه إنتاج آخر غير مختبرة من المنتج التجاري نفسه عندما يكون قد أتّجها أو أشرف على إنتاجها الصانع نفسه؛ ما لم يوجد ما يدعو إلى الاعتقاد بوجود اختلاف كبير غير من قدرة تحسّس للدفعه غير المختبرة. ويلزم في هذه الحالة إجراء تصنّيف جديد.

تركيز مخاليط أعلى فئة تحسّس/فئة فرعية للتحسّس

٤-٢-٣-٤-٣

في حالة تصنّيف مخلوط مختبر في الفئة ١ أو الفئة الفرعية ١ ألف وازداد تركيز مكونات المخلوط المختبر من الفئة ١ والفئة الفرعية ١ ألف، ينبغي تصنّيف المخلوط غير المختبر الناتج في الفئة ١ أو الفئة الفرعية ١ ألف بدون اختبار إضافي.

الاستكمال في فئة/فئة فرعية واحدة

٥-٢-٣-٤-٣

في حالة وجود ثلاثة مخاليط (ألف وباء وجيم) ذات مكونات مشابهة، وخضع المخلوطان ألف وباء إلى الاختبار ويقعان في نفس الفئة/الفئة الفرعية، والمخلوط جيم غير المختبر يحتوي المكونات ذات النشاط السمي نفسها كالمخلوطين ألف وباء ولكن تركيزات تلك المكونات في المخلوطين ألف وباء، عندئذ يفترض أن تكون الفئة/الفئة الفرعية لسمية المخلوط جيم هي الفئة/الفئة الفرعية نفسها التي يتسمى إليها المخلوطان ألف وباء.

٦-٢-٣-٤-٣

الحالات المتشابهة بصورة رئيسية

في حالة ما يلي:

(أ) وجود مخلوطين: '١' ألف + باء؛

'٢' حيم + باء؛

(ب) تركيز المكون باء هو نفسه بصورة رئيسية في المخلوطين؛

(ج) تركيز المكون ألف في المخلوط '١' يساوي تركيز المكون حيم في المخلوط '٢'؛

(د) المكون باء مادة محسنة والمكونان ألف وحيم ليسا محسنين؛

(ه) لا يتوقع أن يؤثر ألف وحيم على خواص تحسس باء.

إذا كان المخلوط '١' أو '٢' مصنفاً بالفعل عن طريق الاختبار، عندئذ يمكن تصنيف المخلوط الآخر في

نفس فئة الخطورة.

الأيروسولات

٧-٢-٣-٤-٣

يمكن تصنيف الشكل الأيروسولي لمخلوط ما في فئة الخطورة ذاتها مثل الشكل غير الأيروسولي المختبر

للمخلوط شريطة ألا تؤثر المادة الدافعة المضافة في خواص المخلوط من حيث التحسس عند رش أيروسوول المخلوط.

تصنيف الحالات عند توفر بيانات عن كل أو بعض مكونات المخلوط فقط

٣-٣-٤-٣

ينبغي تصنيف المخلوط كمحسس تنفسى أو جلدي عندما يكون مكون واحد على الأقل قد صنف كمحسس تنفسى أو جلدي وموجود عند أو أعلى من القدر المناسب من قيمة حدية/حد تركيزات حدي لنقطة انتهاء الملاحظة المحددة في الجدول ٣-٤-٥ للمواد الصلبة/السائلة والغازات على التوالي.

الجدول ٣-٤-٥: القيم الحدية/حدود التركيزات لمكونات المخلوط المصنفة كمحسّسات تنفسية أو محسّسات جلدية من شأنها أن تحدد تصنيف المخلوط

القييم/حدود التركيزات التي تحدد تصنيف المخلوط في فئة:			المكون مصنف في فئة:
المحسّسات الجلدية الفئة ١	المحسّسات التنفسية الفئة ١		
جميع الحالات الفيزيائية	غاز	مادة صلبة/سائل	
-	≤ ٠,١ في المائة (انظر الملاحظة)	≤ ٠,١ في المائة (انظر الملاحظة)	المحسّسات التنفسية الفئة ١
-	≤ ٠,٢ في المائة	≤ ١,٠ في المائة	
-	≤ ٠,١ في المائة	≤ ٠,١ في المائة	المحسّسات التنفسية الفئة الفرعية ١ ألف
-	≤ ٠,٢ في المائة	≤ ١,٠ في المائة	المحسّسات التنفسية الفئة الفرعية ١ باء
≤ ١,٠ في المائة (انظر الملاحظة)	-	-	المحسّسات الجلدية الفئة ١
≤ ١,٠ في المائة	-	-	
≤ ١,٠ في المائة	-	-	المحسّسات الجلدية الفئة الفرعية ١ ألف
≤ ١,٠ في المائة	-	-	المحسّسات الجلدية الفئة الفرعية ١ باء

ملاحظة: قد تشتهر بعض السلطات المختصة صحيفية بيانات السلامة و/أو بطاقة وسم تكميلية فقط، حسبما هو موصوف في ٣-٤-٤ للمخاليط التي تحتوي مكون تحسّس يتركز بين ١,٠ في المائة و٠,١ في المائة (أو بين ١,٠ و٠,٢ في المائة لمحسّن تنفسى غازى). وبينما تظهر القيم الحدية الحالية نظم التصنيف القائمة، يدرك الجميع أن بعض الحالات الخاصة تتقتضى تبليغ المعلومات بشأن التركيزات الأدنى من هذه القيم.

٤-٤-٣ تبليغ معلومات الخطورة

١-٤-٤ ترد الاعتبارات العامة والاعتبارات المحددة المتعلقة باشتراطات الوسم في تبليغ معلومات الخطورة: الوسم (الفصل ٤-١). ويتضمن المرفق ١ جداول موجزة عن التصنيف والوسم. ويتضمن المرفق ٣ أمثلة للبيانات التحذيرية والرسوم التخطيطية التي يمكن استخدامها حيشما تسمح السلطة المختصة بذلك. ويتضمن الجدول ٣-٤-٦ الوارد أدناه عناصر وسم محددة للمواد والمخاليط المصنفة في فئات المحسّسات التنفسية والجلدية على أساس المعايير المبينة في هذا الفصل.

الجدول ٣-٤-٦: عناصر وسم التحسس النفسي أو الجلدي

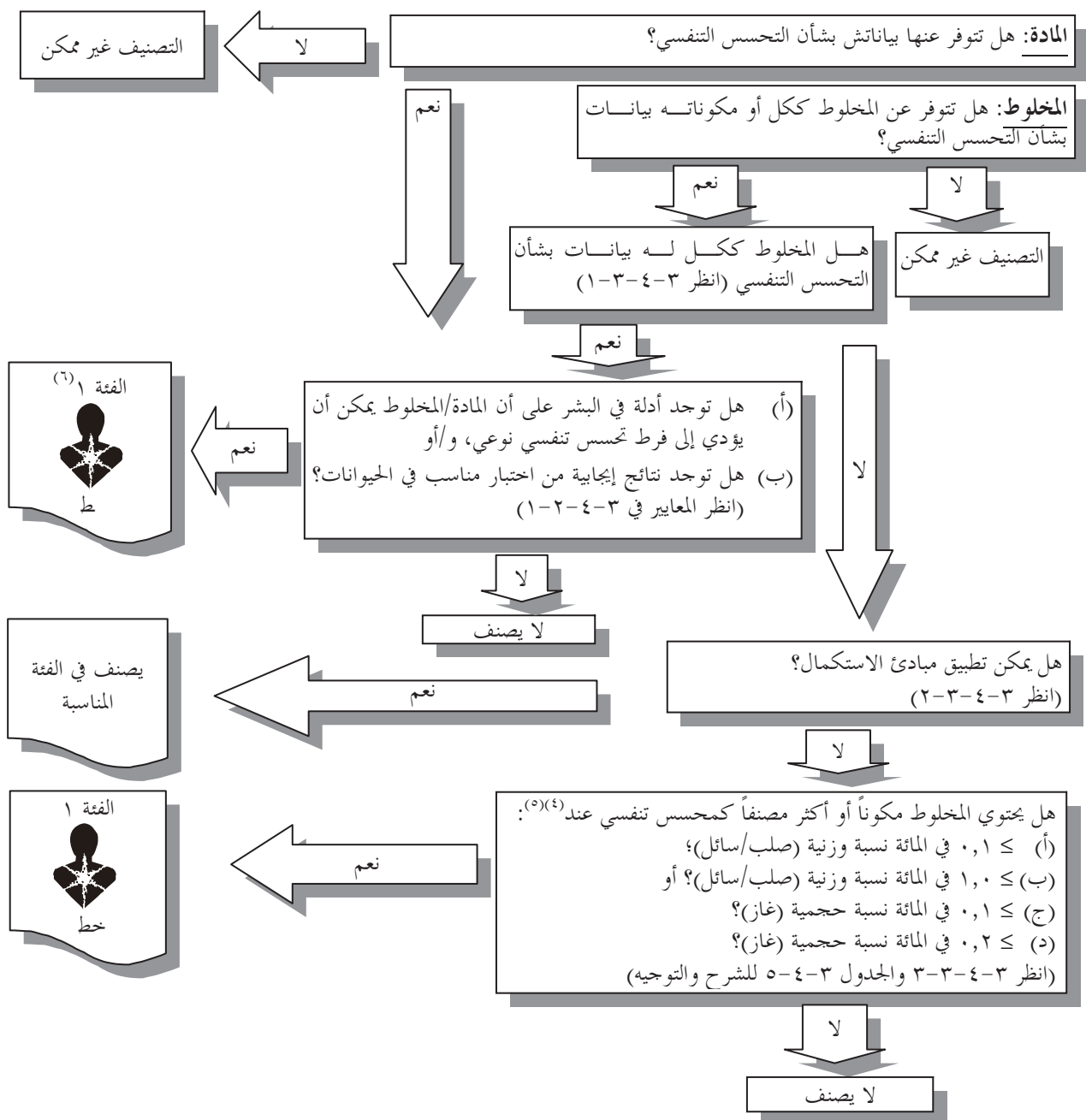
التحسس الجلدي	التحسس النفسي	
الفئة ١ والفتان الفرعیتان ١ ألف و ١ باء	الفئة ١ والفتان الفرعیتان ١ ألف و ١ باء	
علامة تعجب	خطر صحي	الرمز
تحذير	خطر	كلمة النبيه
قد يسبب أعراض حساسية أو ربو أو صعوبات تنفسية إذا استنشق	قد يسبب تفاعل حساسية للجلد	بيان الخطورة

٢-٤-٣ يمكن أن تحدث بعض المواد الكيميائية المصنفة كمحسّسات استجابةً عندما تكون موجودة في مخلوط بكميات أدنى من الكميات الحدية الواردة في الجدول ٣-٤-٥ في الأشخاص الحساسين بالفعل لهذه المواد الكيميائية. ولحماية هؤلاء الأشخاص، يجوز لبعض السلطات أن تختار طلب اسم المكونات كعنصر تكميلي في بطاقة الاسم سواء كان المخلوط أو لم يكن ككل مصنفاً كمحسّس.

٥-٤-٣ منطق القرار

لا يمثل منطقاً القرارين التاليين جزءاً من نظام التصنيف المنسق، ولكنهما يرداً هنا كتوجيه إضافي. ويوصى بشدة بأن يقوم المسؤول عن التصنيف بدراسة المعاير قبل وأثناء استخدام منطق القرار.

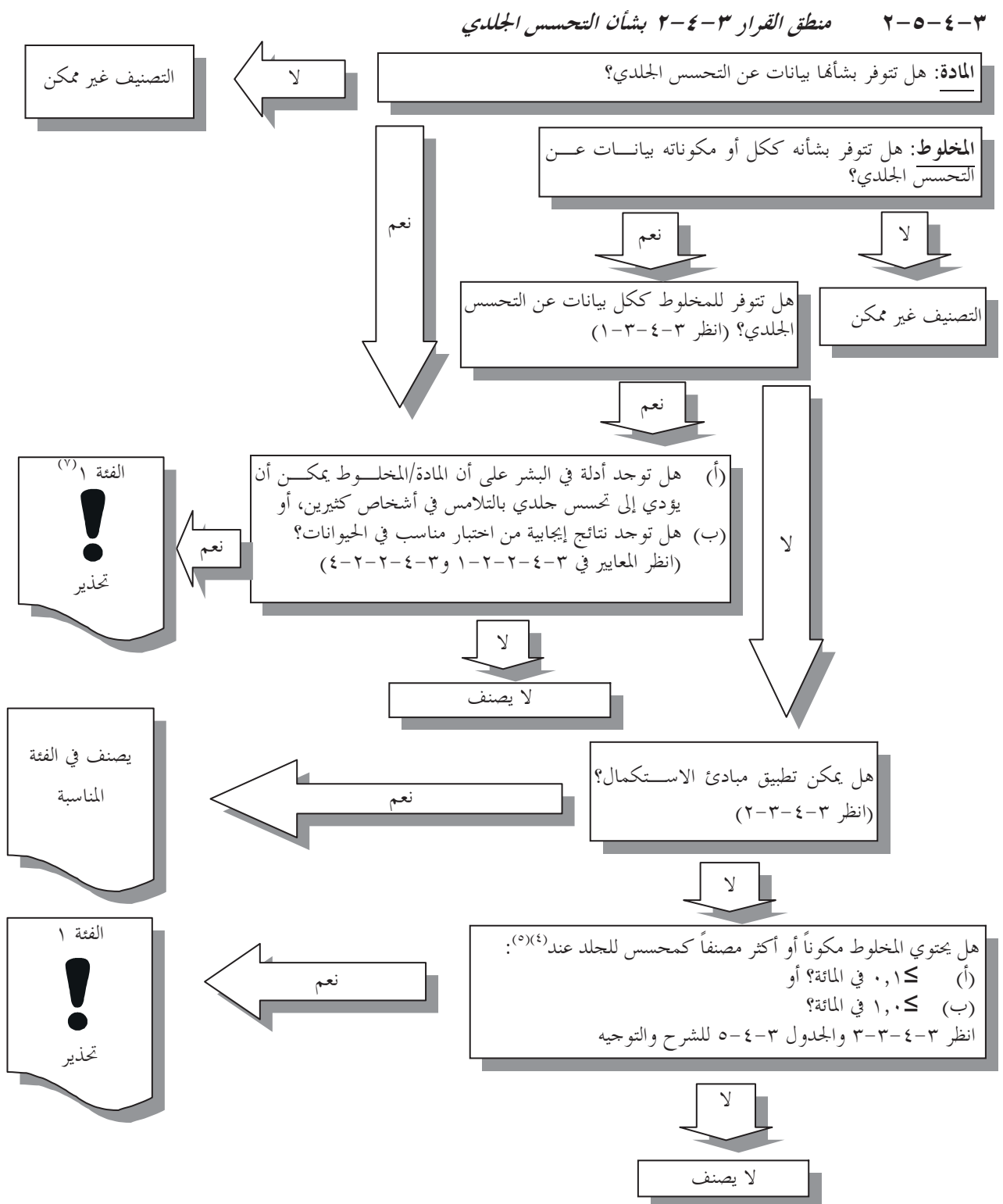
٣-٤-٤-١ منطق القرار ٣-٤-١ بشأن التحسس التنفسـي



(٤) للاطـلـاع على حدود التركـيزـات المحدـدة، انـظر "استـخدـام القيـم الحـلـدية/حدـود التركـيزـات" في الفـصل ١-٣، الفـقرـة ١-٣-٣-٣.

(٥) انـظر ٣-٤-٤-٣.

(٦) انـظر ٣-٤-٤-١-١ للاطـلـاع على تفاصـيل بشأن استـخدـام الفـعـلـتين الفـرعـعيـنـين للفـعـة ١.



(٤) للاطلاع على حدود التركيزات الحدية، انظر "استخدام القيم الحدية/حدود التركيزات" في الفصل ١-٣-٣، الفقرة ١-٣-٣-٢-١.

(٥) انظر ٤-٣-٢-٤-٤.

(٦) انظر ٣-٤-٣-٣-١ للاطلاع على تفاصيل بشأن استخدام الفتتين الفرعيتين للفترة ١.

الفصل ٣-٥

إطفار الخلايا الجنسية

١-٥-٣ تعاريف واعتبارات عامة

١-١-٥-٣ تتعلق فئة الخطورة هذه بالدرجة الأولى بالمواد الكيميائية التي قد تسبب طفرات في الخلايا الجنسية للبشر يمكن أن تنتقل إلى الذرية. غير أن الاختبارات المعملية للقدرة على الإطفار/السمية الجينية وفي الخلايا الجنسية للثدييات في الكائنات الحية تراعي أيضاً لدى تصنيف المواد والمخاليط داخل رتبة الخطورة هذه.

٢-١-٥-٣ وفي سياق هذه الوثيقة، تستخدم التعاريف المعادة للمصطلحات "مطفر"، و"عامل إطفار"، و"طفرات"، و"سمى للجينات". والطفرة هي تغير دائم في كمية أو تركيب المادة الوراثية في الخلية.

٣-١-٥-٣ وينطبق مصطلح الطفرة على التغيرات الجينية القابلة للتوريث التي قد تظهر على مستوى النمط الظاهري وعلى التعديلات الأساسية في الحمض النووي دن ١ (DNA) إذا عرفت هذه التعديلات (ما فيها على سبيل المثال، التغيرات في الأزواج الأساسية، وانتقال الجينات في الكروموسومات). ويستخدم مصطلح مطفر وعامل إطفار لوصف العوامل التي تؤدي إلى زيادة حدوث الطفرات في طائف الخلايا وأو الكائنات العضوية.

٤-١-٥-٣ وينطبق المصطلحان العامان سمى للجينات والسمية الجينية على العوامل أو العمليات التي تغير التركيب، أو محتوى المعلومات الوراثية، أو تقسيم الحمض دن ١، بما في ذلك الانقسام الذي يسبب تلف الحمض دن ١ باحتلال عمليات التضاعف العادمة أو التي تغير بطريقة غير فسيولوجية (مؤقتاً) التضاعف. وتستخدم نتائج اختبار السمية للجينات عادة كمؤشرات للتأثيرات المطفرة.

٢-٥-٣ معايير تصنيف المواد

١-٢-٥-٣ يتضمن نظام التصنيف فترين مختلفتين من مطفرات الخلايا الجنسية استناداً إلى وزن الأدلة المتاحة. ويرد فيما يلي وصف لنظام التصنيف في الفترين.

٢-٢-٥-٣ في سبيل التوصل إلى تصنيف، تراعي نتائج الاختبار من التجارب التي تحدد التأثيرات المطفرة وأو السمية للجينات في الخلايا الجنسية وأو الجسدية للحيوانات المعرضة. وكذلك يمكن مراعاة التأثيرات المطفرة وأو السمية للجينات التي تحدد في الاختبارات المعملية.

٣-٢-٥-٣ ويقوم النظام على معيار الخطورة، فيصنف المواد على أساس قدرها المتأصلة على إحداث طفرات في الخلايا الجنسية. لذلك، فإن المخطط لا يقصد به تقييم حظر المواد (كمياً).

٤-٢-٥-٣ ويجري التصنيف من حيث التأثيرات القابلة للتوريث في الخلايا الجنسية البشرية على أساس اختبارات تجرى بدقة ومحققة بدرجة كافية، ويفضل إجراؤها كما هو مبين في توجيهات الاختبارات التي وضعتها منظمة التعاون والتنمية في الميدان الاقتصادي (OECD). وينبغي تقييم نتائج الاختبار بالاستعانة برأي خبير وينبغي وزن جميع الأدلة المتاحة لأغراض التصنيف.

٥-٢-٥-٣ ومن أمثلة اختبارات الإطفار القابل للتوريث في الخلايا الجنسية في الكائن الحي ما يلي:

اختبار الطفرة المميتة السائدة في القوارض (OECD 478)

اختبار الانتقال الكروموسومي الوراثي في الفأر (OECD 485)

اختبار الموقع الجيني النوعي في الفأر

٦-٢-٥-٣

ومن أمثلة اختبارات إطفار الخلايا الجنسية في الكائن الحي ما يلي:

اختبار الانقلاب الكروموزومي في نخاع العظم في الثدييات (OECD 475)

^(١) اختبار البقعة في الفأر (OECD 484)

اختبار النواة الصغيرة في الكريات الحمراء في الثدييات (OECD 474)

الشكل ٣-١: فئات خطورة مطفرات الخلايا الجنسية

الفئة ١: المادة المعروفة أنها تحدث طفرات قابلة للتوريث أو التي يعتبر أنها تحدث طفرات قابلة للتوريث في الخلايا الجنسية للبشر
الفئة ١ ألف: المادة المعروفة أنها تحدث طفرات قابلة للتوريث في الخلايا الجنسية البشرية أدلة مؤكدة من دراسات وبائية بشرية.
الفئة ١ باء: المادة التي ينبغي اعتبارها وكأنها تحدث طفرات قابلة للتوريث في الخلايا الجنسية البشرية (أ) نتيجة (نتائج) إيجابية من اختبارات في الكائن الحي للقدرة على إحداث طفرات قابلة للتوريث في الخلايا الجنسية للثدييات؛ أو
(ب) نتيجة (نتائج) إيجابية من اختبارات "في الكائن الحي" للقدرة على إحداث طفرات قابلة للتوريث في الخلايا الجنسية في الثدييات، بالترافق مع بعض الأدلة على أن المادة قادرة على إحداث طفرات في الخلايا الجنسية. وقد يشتق هذا الدليل المساند، مثلاً، من اختبارات الإطفار/السممية الجينية في الخلايا الجنسية في الكائن الحي، أو بإظهار قدرة المادة أو عامل (عوامل) أيضاً على التفاعل مع المادة الوراثية للخلايا الجنسية؛ أو
(ج) نتائج إيجابية من اختبارات تظهر تأثيرات طفرية في الخلايا الجنسية للبشر، بدون إثبات انتقالها إلى الذرية؛ وعلى سبيل المثال، حدوث زيادة في توافر احتلال الصبغة الصبغية في الخلايا النطفية للأشخاص المعرضين.
الفئة ٢: المادة التي تسبب قلقاً للبشر بسبب احتمال قدرتها على إحداث طفرات قابلة للتوريث في الخلايا الجنسية البشرية
أدلة مؤكدة من تجارب في الثدييات و/أو، في بعض الحالات، من التجارب "المعملية"، مستقاة من: (أ) اختبارات "في الكائن الحي" للإطفار في الخلايا الجنسية في الثدييات؛ أو (ب) اختبارات أخرى "في الكائن الحي" للسممية الجينية في الخلايا الجنسية تدعمها نتائج مؤكدة من الاختبارات المعملية لقدرة الإطفار.
ملاحظة: ينبغي النظر في تصنيف المواد ضمن مطفرات الفئة ٢ إذا أعطت نتائج إيجابية في الاختبارات المعملية لقدرة الإطفار في الثدييات، وتتسم بعلاقات تركيب - نشاط مشابهة لمطفرات معروفة.

٧-٢-٥-٣

ومن أمثلة اختبارات الإطفار/السممية الجينية في الخلايا الجنسية في الكائن الحي ما يلي:

^(أ) اختبارات الإطفار:

(١) ^ألغي توجيه الاختبار هذا، ولكن يمكن الاستمرار في استخدامه حتى ٢ نيسان/أبريل ٢٠١٤.

اختبار الانقلاب الكروموسومي في الخلايا النطفية في الثدييات (OECD 483).

اختبار التواه الصغيرة في الخلايا النطفية

(ب) اختبارات السمية الجينية:

تحليل تبادل الكروماتيدات الشقيقة في سلائف الخلايا النطفية

تحليل تخلق حمض دن ا غير المبرمج في الخلايا الخصوية

ومن أمثلة اختبارات السمية الجينية في الخلايا الجسدية ما يلي:

اختبار تخلق دن ا غير المبرمج في الكائن الحي في الكبد (UDS) (OECD 486)

اختبار تبادلات الكروماتيدات الشقيقة في نخاع العظم في الثدييات (SCE)

ومن أمثلة الاختبارات المعملية للإطفار ما يلي:

الاختبار المعملي للانقلاب الكروموسومي في الثدييات (OECD 473)

الاختبار المعملي للإطفار في الجينات الخلوية في الثدييات (OECD 476)

اختبارات الإطفار الانتكاسي في البكتيريا (OECD 471)

١٠-٢-٥-٣ وينبغي أن يوضع تصنيف المواد المفردة على أساس الوزن الكلي للأدلة المتاحة بالاستعانة برأي خبير. وفي الحالات التي يستخدم فيها اختبار واحد منفذ جيداً لأغراض التصنيف، ينبغي أن يوفر الاختبار نتائج واضحة وغير غامضة. وفي حالة ظهور اختبارات جديدة محققة بشكل جيد، فإنها تستخدم أيضاً في تقييم الوزن الكلي للأدلة التي ينظر فيها. وينبغي أيضاً مراعاة ملاءمة سبل التعرض المستخدم في دراسة المادة مقارناً مع سبيل التعرض البشري.

٣-٥-٣ معايير تصنيف المحاليل

١-٣-٥-٣ **تصنيف المحاليل عند توفر بيانات عن المخلوط بأكمله**

يوضع تصنيف المخلوط على أساس بيانات الاختبار المتاحة للمكونات المفردة للمخلوط باستخدام القيم الحدية/حدود الترکيزات للمكونات المصنفة كمطرادات للخلايا الجنسية. ويمكن تعديل التصنيف على أساس كل حالة على حدة تبعاً لبيانات الاختبار المتاحة للمخلوط ككل. وفي هذه الحالات، يجب إثبات أن نتائج اختبار المخلوط ككل ملائمة للتوصيل إلى استنتاج قاطع مع مراعاة الجرعة والعوامل الأخرى، مثل مدة الاختبار واللاحظات والتحليل (مثل التحليل الإحصائي، وحساسية الاختبار) في نظم اختبار الإطفار في الخلايا الجنسية. وينبغي الاحتفاظ بوثائق وافية وإتاحتها للاستعراض حسب الطلب.

٢-٣-٥-٣ **تصنيف المحاليل عند عدم توفر بيانات عن المخلوط بأكمله: مبادئ الاستكمال**

١-٢-٣-٥-٣ حيثما لا يكون المخلوط ككل قد اختبر لتعيين خطورته من حيث إطفار الخلايا الجنسية، لكن توفر بيانات كافية عن كل من مكوناته المفردة والمحاليل المختبرة المشابهة التي تتيح وصف خطورة المخلوط بصورة ملائمة، تستخدم تلك البيانات وفقاً لمبادئ الاستكمال المتفق عليها التالية. ويكفل ذلك أن تستخدم عملية التصنيف جميع البيانات المتاحة إلى أقصى مدى ممكن في وصف خطورة المخلوط بدون الحاجة إلى إجراء اختبار إضافي في الحيوانات.

٢-٢-٣-٥-٣ التخفيف

عند تخفيف مخلوط مختبر بمادة تخفيف لا يتوقع أن تؤثر في قدرة المكونات الأخرى على إطفار الخلايا الجنسية، يمكن تصنيف المخلوط المخفف الجديد بوصفه معادلاً للمخلوط الأصلي المختبر.

٣-٢-٣-٥-٣ دفعات الإنتاج

يمكن افتراض أن القدرة على إطفار الخلايا الجنسية لدفعه إنتاج مختبرة من مخلوط ما معادلة بصورة رئيسية لقدرة دفعه إنتاج أخرى غير مختبرة من المنتج التجاري نفسه، عندما يكون قد أنتجها أو أشرف على إنتاجها الصانع نفسه، ما لم يكن هناك ما يدعو إلى الاعتقاد بأنه يوجد تغيير واضح في التركيب أدى إلى تغيير في قدرة دفعه الإنتاج غير المختبرة على إطفار الخلايا الجنسية. ويلزم في هذه الحالة إجراء تصنيف جديد.

٤-٢-٣-٥-٣ المخاليط المتشابهة بصورة رئيسية

في حالة ما يلي:

(أ) وجود مخلوطين: ١‘ ألف + باء؛

٢‘ جيم + باء؛

(ب) تركيز المكون المطفر باء هو نفسه في المخلوطين؛

(ج) تركيز المطفر ألف في المخلوط ١‘ يساوي تركيز جيم في المخلوط ٢‘؛

(د) توافر بيانات عن نسبة ألف وجيم وهي معادلة في المكونين بصورة رئيسية، أي أنها في فئة الخطورة نفسها ولا يتوقع أن يؤثرا في قدرة باء على إطفار الخلايا الجنسية.

فإذا كان المخلوط ١‘ أو ٢‘ مصنفاً بالفعل من خلال اختبار، يمكن حينئذ تصنيف المخلوط الآخر في نفس فئة الخطورة.

٣-٣-٥-٣ تصنیف المخاليط عند توفر بيانات عن جميع أو عن بعض مكونات المخلوط

يصنف المخلوط كمطفر عندما يكون مكون واحداً على الأقل مصنفاً في الفئة ١ أو الفئة ٢ للمطفرات وأن يكون موجوداً عند أو فوق القيمة الحدية/حدود التركيزات المبينة في الجدول ١-٥-٣ أدناه للفئة ١ والفئة ٢ على التوالي.

الجدول ١-٥-٣: القيم الحدية/حدود التركيزات لمكونات المخلوط المصنفة كمطفرات للخلايا الجنسية التي تؤدي إلى تصنیف المخلوط

المكون مصنف في الفئة:			الفئة ١ ألف	الفئة ١ باء	مطفر من الفئة ١	المكون مصنف في الفئة:
مطفر من الفئة ٢	القيم الحدية/حدود التركيزات التي تؤدي إلى تصنیف المخلوط في الفئة:					
--	-		≤ ٠,١ في المائة	-	مطفر من الفئة ١ ألف	
	≤ ٠,١ في المائة		-	-	مطفر من الفئة ١ باء	
≤ ١,٠ في المائة	-		-	-	مطفر من الفئة ٢	

ملاحظة: تنطبق القيم الحدية/حدود التركيزات الواردة في الجدول أعلاه على المواد الصلبة والسوائل (وحدات وزن/وزن) وكذلك على الغازات (وحدات حجم/حجم).

٤-٥-٣ تبليغ معلومات الخطورة

ترد اعتبارات عامة واعتبارات محددة تتعلق باشتراطات الوسم في تبليغ معلومات الخطورة؛ الوسم (الفصل ٤-١). ويتضمن المرفق ١ جداول موجزة عن التصنيف والوسم. ويتضمن المرفق ٣ أمثلة للبيانات التحذيرية والرسوم التخطيطية التي يمكن استخدامها حيالاً تسمح بذلك السلطة المختصة. ويتضمن الجدول التالي عناصر محددة لوسم المواد والمخاطر المصنفة كمطفرات للخلايا الجنسية على أساس المعايير الواردة في هذا الفصل.

الجدول ٢-٥-٣: عناصر وسم القدرة على الإطفار في الخلايا الجنسية

الفئة ٢	الفئة ١ (الفئة ١ ألف و١باء)	
الرمز	كلمة التنبية	بيان الخطورة
خطر على الصحة	خطر على الصحة	
تحذير	خطر	
يشتبه في أنه قد يسبب عيوباً جينية (يبين سبل التعرض إذا ثبتت العرض إذا ثبت بصورة قاطعة أنه توحد سبل تعرّض آخرى تسبّب الخطر)	قد يسبب عيوباً جينية (يبين سبل التعرض إذا ثبتت بصورة قاطعة أنه لا توجد سبل آخرى تسبّب الخطر)	

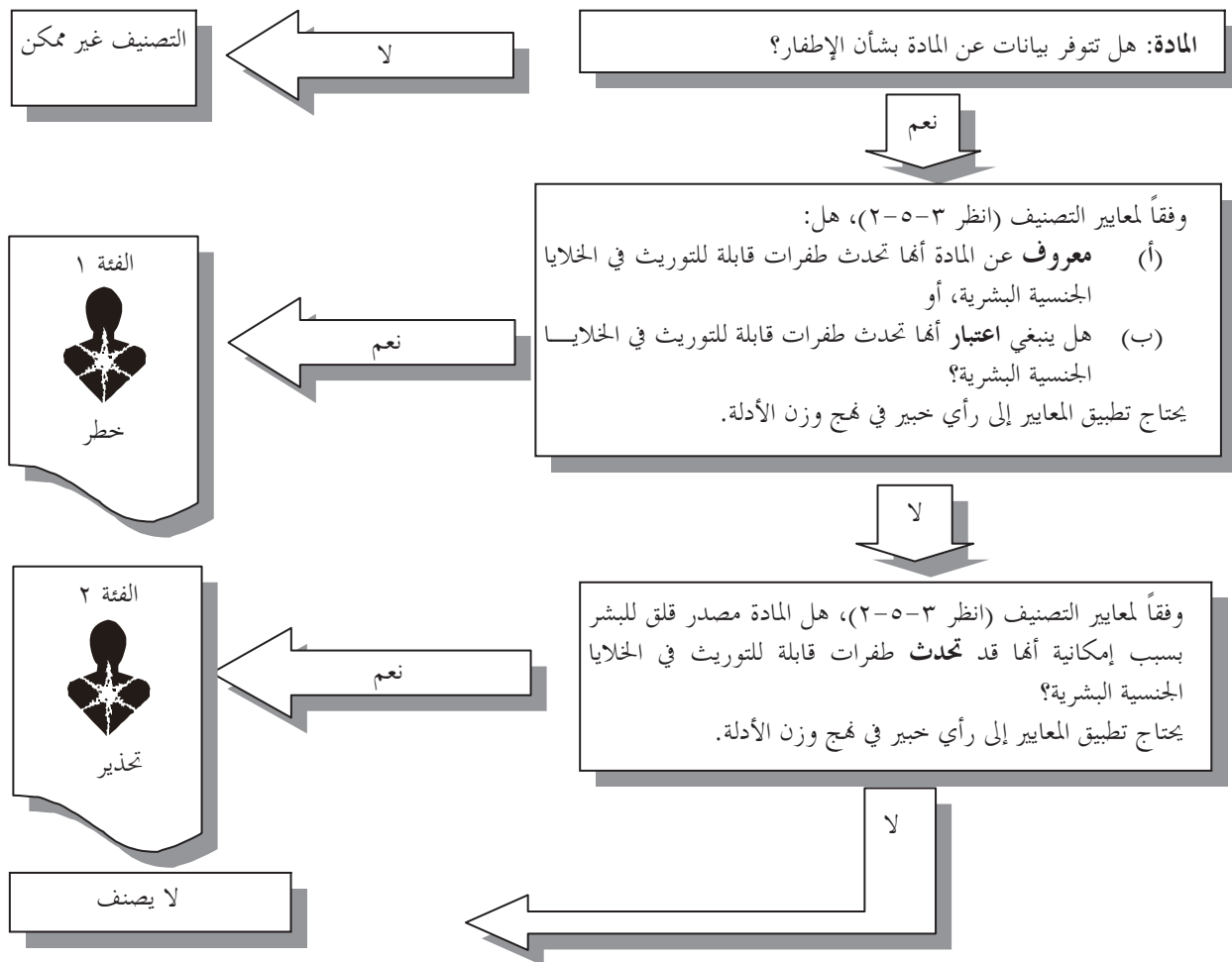
٥-٥-٣

منطق القرار والتوجيه

١-٥-٥-٣ منطق القرار بشأن إطفار الخلايا الجنسية

لا يمثل منطق القرار التالي جزءاً من نظام التصنيف المنسق لكنه يرد هنا كتوجيه إضافي. ويوصى بشدة أن يقوم الشخص المسؤول عن التصنيف بدراسة المعايير قبل وأثناء استخدام منطق القرار.

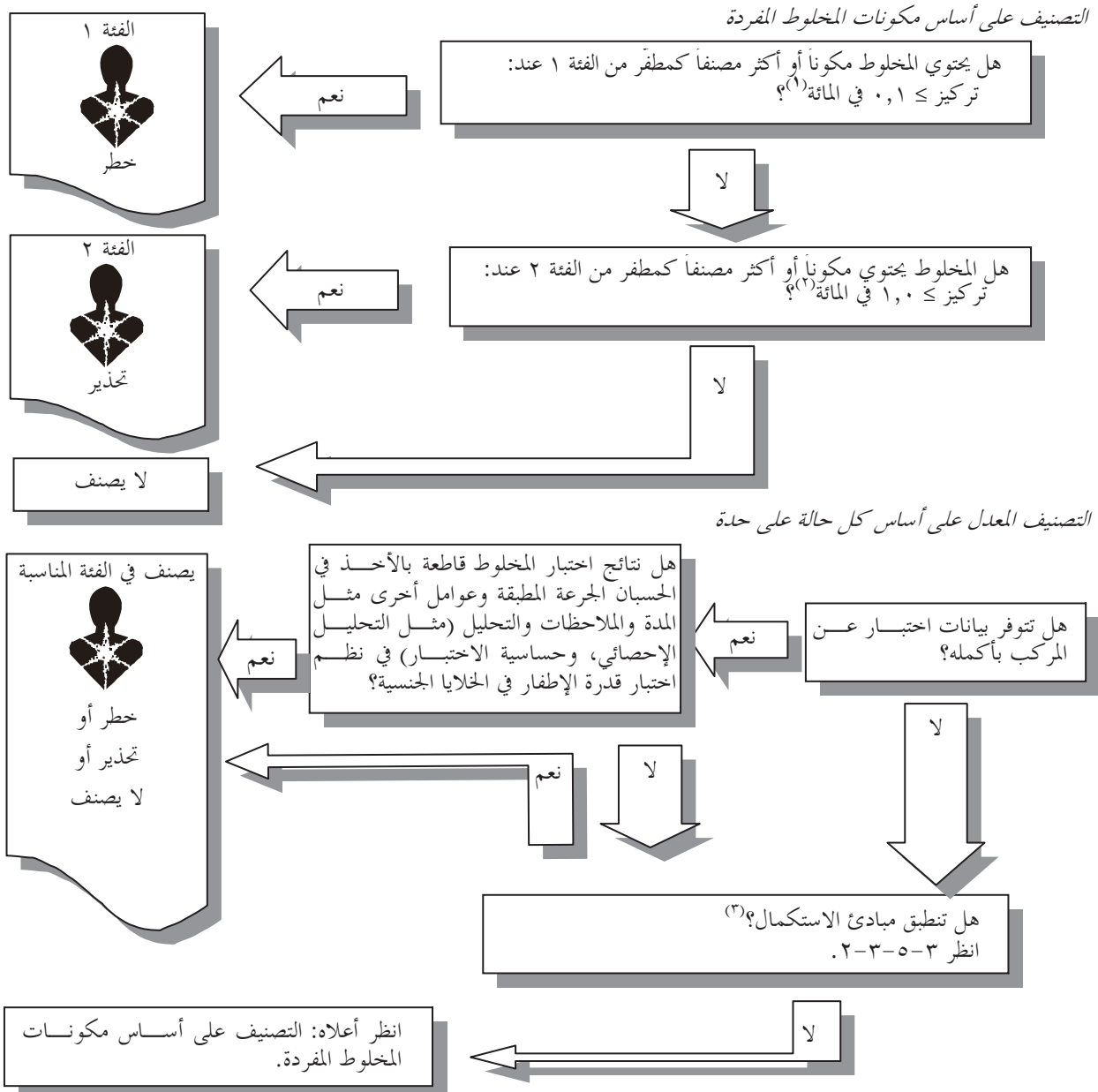
١-٥-٥-٣ مواد منطق القرار ١



٢-١-٥-٥-٣ منطق القرار ٣-٥-٥-٣ بشأن المخالط

المخلوط:

يوضع تصنيف المخالط على أساس بيانات الاختبار المتاحة عن المكونات المفردة للمخلوط، باستخدام القيم الحدية/حدود التركيزات لتلك المكونات. وعken تعديل التصنيف على أساس كل حالة على حدة انطلاقاً من بيانات الاختبار المتاحة عن المخلوط نفسه أو على أساس مبادئ الاستكمال. انظر التصنيف المعدل على أساس كل حالة على حدة أدناه. لاطلاع على مزيد من التفاصيل، انظر المعايير في ٣-٥-٣.



(٢) لاطلاع على حدود التركيزات المحددة، انظر "استخدام القيم الحدية/حدود التركيزات" في الفصل ٣-١، الفقرة ٢-٣-٣-١، والجداول ٣-٥-٣-١-١-٥-٣ بهذا الفصل.

(٣) في حال استخدام بيانات عن مخلوط آخر في تطبيق مبادئ الاستكمال، يجب أن تكون بيانات المخلوط الآخر قاطعة وفقاً للفقرة ٢-٣-٥-٣.

٢-٥-٥-٣ الترجيحية

من المقبول بصورة متزايدة أن عملية تكون الأورام بسبب المواد الكيميائية في الإنسان والحيوان تتطوّي على تغييرات جينية في طلائع الجينات الورمية و/أو الجينات الكابة للأورام في الخلايا الجنسيّة. لذلك، فإنّ تعين خواص المواد الكيميائية المطفرة في الخلايا الجنسيّة و/أو الخلايا الجنسيّة في الثدييات في الكائن الحي قد يكون له آثار بالنسبة للتصنيف المختلط لهذه المواد كمواد مسرطنة (انظر أيضًا "السرطانة"، الفصل ٦-٣، الفقرة ٦-٣-٢-٦-٣-٥-٣).

الفصل ٦-٣

السرطانة

١-٦-٣

تعاريف

يُقصد بمصطلح مسرطن مادة أو مخلوط يستحدث حدوث السرطان أو يزيد احتمالات حدوثه. ويمكن أيضًا افتراض أن المواد والمخاليط التي استحدثت تكون أوراماً حميدة أو خبيثة في دراسات تجريبية أجريت بأسلوب جيد في الحيوانات كمواد ومخاليط يفترض أو يشتبه في أنها مسرطنة للإنسان، ما لم يوجد دليل قوي على أن آلية تكون الأورام ليست ذات صلة بالإنسان.

ويحدد تصنيف المادة أو المخلوط باعتباره يمثل خطير سرطنة على أساس خواصه المتأصلة ولا يوفر معلومات عن مستوى خطير التسرب في البشر الذي يمكن أن يمثله استخدام المادة أو المخلوط.

معايير تصنيف المواد

٢-٦-٣

لأغراض تصنيف السرطنة، تصنف المواد في إحدى فئتين على أساس قوة الأدلة واعتبارات إضافية (وزن الأدلة). وفي حالات معينة، يكون هناك مبرر لعمل تصنيف محدد تبعًا لسبيل التعرض.

الشكل ١-٦-٣ : فئات خطير المسرطנים

الفئة ١ :

المسرطيات البشرية المعروفة أو المفترضة

تصنف المادة في الفئة ١ على أساس بيانات وبائية أو بيانات اختبار في الحيوانات. وقد يميز تصنيف المادة في فئة فرعية على النحو التالي:

الفئة ١ ألف:

المادة معروفة بقدرة على السرطنة في البشر: تصنف المادة بدرجة كبيرة على أساس أدلة بيانات في البشر.

الفئة ١ باء: يفترض أن للمادة قدرة على السرطنة في البشر؛ تصنف المادة إلى حد كبير على أساس أدلة بيانات في الحيوانات.

وبالاستناد إلى قوة الأدلة إلى جانب اعتبارات إضافية، يمكن استقاء هذه الأدلة من دراسات بشرية تبين علاقة سببية بين التعرض البشري لمادة وتكون سرطان (مادة مسرطنة معروفة في الإنسان). وكبدليل، يمكن استقاء الأدلة من اختبارات في الحيوانات تدل بدرجة كافية على قدرة للسرطانة في الحيوانات (مادة مسرطنة مفترضة في الإنسان). وبالإضافة إلى ذلك، وعلى أساس كل حالة على حدة، قد يبرر رأي علمي اتخاذ قرار بأن مادة ما مسرطنة مفترضة للإنسان، بناء على دراسات توضح دليلاً محدوداً على السرطنة في الإنسان إلى جانب أدلة محدودة للسرطانة في حيوانات الاختبار.

التصنيف: مسرطن من الفئة ١ (ألف وباء)

الفئة ٢ :

المسرطيات المشتبهة في الإنسان

تصنف المادة في الفئة ٢ على أساس أدلة تستقى من دراسات بشرية و/أو على الحيوانات، ولكنها غير مقنعة بدرجة كافية لوضع المادة في الفئة ١. وبالاستناد إلى قوة الأدلة إلى جانب اعتبارات إضافية، يمكن استقاء هذه الأدلة من أدلة محدودة للسرطانة في دراسات بشرية و/أو من أدلة محدودة للسرطانة في دراسات على الحيوانات.

التصنيف: مسرطن من الفئة ٢

٢-٢-٦-٣ ويوضع تصنيف المسرطنات على أساس أدلة مستقاة من طائق موثوق بها ومقبولة، ويتوخى استخدامها للمواد التي تتسم بخاصية متصلة لإحداث مثل هذه التأثيرات السمية. وينبغي أن يستند التقييم على جميع البيانات المتاحة، ودراسات منشورة كانت موضوع استعراض مقارن من جانب نظاء وبيانات إضافية مقبولة من الوكالات التنظيمية.

٣-٢-٦-٣ ويكون تصنيف المسرطنات من خطوة واحدة، وهو عملية تقوم على أساس معيار ينطوي على تقديرتين متابطتين: تقييم قوة الأدلة ودراسة جميع المعلومات المتاحة الأخرى لوضع المواد التي تتصف بقدرة سرطنة في الإنسان في فئات خطورة.

٤-٢-٦-٣ وتنطوي قوة الأدلة على إحصاء الأورام في الدراسات في البشر والحيوانات وتقدير مستوى دلالتها الإحصائية. وبين الخبرة البشرية الكافية العلاقة السلبية بين التعرض البشري وتكون السرطان، بينما تبين البيانات الكافية في الحيوانات العلاقة السلبية بين المادة وزيادة حدوث الأورام. وتظهر الأدلة المحددة في البشر في صورة ارتباط إيجابي بين التعرض وحدوث السرطان، غير أنه لا يمكن إثبات علاقة سلبية. وتكون هناك أدلة محددة في الحيوانات عندما توحى البيانات بحدوث تأثير مسرطن، لكن الأدلة تكون أقل من كافية. وتستخدم هنا مصطلحات "كافية" و"محدودة" على النحو المعروف من قبل الوكالة الدولية لبحوث السرطان وهي مبنية في الفقرة ١-٣-٥-٦-٣.

٥-٢-٦-٣ الاعتبارات الإضافية (وزن الأدلة): ينبغي إلى جانب تقدير قوة الأدلة على السرطنة دراسة عدد من العوامل الأخرى التي تؤثر في الاحتمال الكلي لخطر مادة ما لإحداث سرطان في البشر. والقائمة الكاملة للعوامل المؤثرة في هذا التقدير طويلة جدًا، لكن تستعرض هنا بعض العوامل المهمة.

١-٥-٢-٦-٣ ويعكن النظر إلى العوامل من حيث إنها تزيد أو تقلل مستوى القلق إزاء السرطنة في البشر. ويتوقف التشديد النسبي الذي يعطى لكل عامل على كمية واتساق الأدلة المرتبطة به. وعموماً يوجد اشتراط للحصول على معلومات أكثر اكتاماً عن عوامل تقليل القلق أكثر من عوامل زيادة القلق. وينبغي استخدام اعتبارات إضافية في تقييم نتائج الأورام والعوامل الأخرى على أساس كل حالة على حدة.

٢-٥-٢-٦-٣ وفيما يلي بعض العوامل المهمة التي قد تؤخذ في الاعتبار عند تقدير المستوى العام للقلق:

- (أ) نوع الورم وتاريخ حدوث الأورام؛
- (ب) الاستجابات في موقع متعدد؛
- (ج) تطور الأضرار إلى مرحلة الورم الخبيث؛
- (د) انخفاض فترة كمون الورم؛

وتتضمن العوامل الإضافية التي قد تزيد أو تقلل مستوى القلق ما يلي:

- (ه) ما إذا كانت الاستجابات تحدث في جنس واحد أو في الجنسين؛
- (و) ما إذا كانت الاستجابات تحدث في نوع أحقيقي واحد أو عدة أنواع؛
- (ز) التشابه التركيبي مع مادة (مواد) توجد أو لا توجد بشأنها أدلة على السرطنة؛
- (ح) سبل التعرض؛
- (ط) مقارنة الامتصاص، والتوزيع، والأيض، والإفراز بين حيوانات التجارب والبشر؛

(ي) إمكانية حدوث تأثير مختلط للسمية المفرطة عند الجرعات المستخدمة في الاختبار؛

(ك) كيفية التأثير وانطباقها بشرياً، من قبيل الإطفار، والسمية الخلوية مع حفز النمو، وتكون الانقسام الفتيلي والكبت المناعي.

ويرد توجيهه بشأن كيفية النظر في العوامل الحامة في تصنيف السرطنة في الفقرة ٣-٥-٦-٣.

٣-٥-٢-٦-٣ الإطفار: من المسلم به أن الأحداث الحitive محورية في العملية الكلية لنشوء السرطان. لذلك قد تشير الأدلة على النشاط المطفر في الكائن الحي إلى أن المادة قادرة على إحداث تأثيرات مسرطنة.

٤-٥-٢-٦-٣ وتنطبق الاعتبارات الإضافية التالية على تصنيف المواد، إما في الفئة ١ أو الفئة ٢. وإذا لم تكن مادة ما قد اخترطت لتعيين قدرتها على السرطنة، فإنها قد تصنف في بعض الحالات في الفئة ١ أو الفئة ٢ على أساس بيانات إحداث أورام من مركب مشابه تركيبياً تدعمها أيضاً دراسة عوامل مهمة أخرى مثل تكوين (نوائح الأيض)، كما في حالة الأصباب المراقبة للبزيدينات.

٥-٥-٢-٦-٣ ويجب أن يراعى في التصنيف أيضاً ما إذا كانت المادة تتصل عن طريق سهل تعرض معين أو سهل تعرض معينة أم لا؛ أو ما إذا كانت تتكون أورام موضعية فقط في موقع أحد المادة في سهل التعرض المختبر أو سهل التعرض المختبرة، بينما تظهر سهل التعرض الرئيسية الأخرى انعدام السرطنة.

٦-٥-٢-٦-٣ ومن المهم عند إجراء التصنيف أن تؤخذ في الاعتبار أية معلومات تعرف عن الخواص الفيزيائية الكيميائية والحركية السمية والдинامية السمية للمواد، وكذلك أية معلومات متاحة ذات صلة عن المواد الكيميائية المراقبة، أي علاقة التركيب - النشاط.

٦-٢-٦-٣ ومن المعلوم أن بعض السلطات التنظيمية قد تحتاج إلى قدر من المرونة أكبر مما ينطوي عليه مخطط تصنيف الخطورة. ويمكن النظر في إدراج النتائج الإيجابية والمعنوية من الناحية الإحصائية لأية دراسة عن السرطنة تجرى وفقاً لمبادئ علمية حيدة ذات دلالة إحصائية في صحائف بيانات السلامة.

٧-٢-٦-٣ ويتوقف الخطر النسبي لأية مادة كيميائية على فعاليتها المتآصلة. وهناك تباين كبير في الفعالية بين المواد الكيميائية، وقد يكون من المهم مراعاة هذه الاختلافات. ويتمثل العمل الذي يبقى بعد ذلك في فحص طائق تقدير الفعالية. ودراسة فعالية السرطنة كما هي مستخدمة هنا لا تقصي تقدير الخطورة. وتشير أعمال الحلقة الدراسية المشتركة بين منظمة الصحة العالمية والبرنامج الدولي للسلامة الكيميائية: WHO/IPCS workshop on the Harmonization of Risk Assessment for Carcinogenicity and Mutagenicity (Germ cells)-A Scoping Meeting (1995, Carshalton, UK) إلى عدد من الأسئلة العلمية التي تنشأ بالنسبة لتصنيف المواد الكيميائية، على سبيل المثال أورام كبد الفأر الحبيبة، وانتشار البروكسيت (peroxisomes)، والتفاعلات التي تحدث بواسطة المستقبلات، والممواد الكيميائية المسرطنة فقط عند تركيزات سمية ولا تظهر قدرة مطفرة. وعليه، فإن هناك حاجة إلى ربط المبادئ الالزامية لحل هذه المسائل العلمية التي أدت إلى تصنفيات متباعدة في الماضي. ومن حلت هذه المسائل، أصبح هناك أساس متين لتصنيف عدد من المسرطنتان الكيميائية.

٣-٦-٣ معايير تصنيف المخاليط

١-٣-٦-٣ تصنفي المخاليط عند توفر بيانات عن المخلوط بأكمله

يوضع تصنفي المخاليط على أساس بيانات الاختبار المتاحة عن مكونات المخلوط المفردة باستخدام القيم الحدية/حدود التركيزات لتلك المكونات. ويمكن تعديل التصنفي على أساس كل حالة على حدة تبعاً لبيانات الاختبار المتاحة عن

المخلوط بأكمله. وفي هذه الحالات، يجب إثبات أن بيانات اختبار المخلوط الكامل بيانات قاطعة مع مراعاة الجرعة وعوامل أخرى مثل المدة واللاحظات والتحليل (مثل التحليل الإحصائي وحساسية الاختبار) في نظم اختبار السرطنة. وينبغي الاحتفاظ بوثائق وافية تدعم التصنيف وتتاح للاستعراض حسب الطلب.

٢-٣-٦-٣ تصنيف المخالف عن عدم توفر بيانات عن المخلوط الكامل: مبادئ الاستكمال

١-٢-٣-٦-٣ حيثما لا يكون المخلوط نفسه قد اختبر لتعيين خطره من حيث السرطنة، لكن توجد بيانات كافية عن كل من مكوناته المفردة والمخالفات المشابهة المختبرة التي تتيح وصف خطورة المخلوط، تستخدم هذه البيانات وفقاً لمبادئ الاستكمال التالية المنقى عليها. ويضمن هذا أن تستخدم عملية التصنيف البيانات المتاحة إلى أقصى مدى ممكن في وصف خطورة المخلوط دون الحاجة إلى إجراء اختبار إضافي في الحيوانات.

٢-٢-٣-٦-٣ التخفيف

عند تخفيف مخلوط مختبر بمادة تخفيف لا يتوقع أن تؤثر في قدرة سرطنة المكونات الأخرى، يمكن تصنification المخلوط المخفف الجديد كمعادل للمخلوط الأصلي المختبر.

٣-٢-٣-٦-٣ دفعات الإنتاج

يمكن افتراض أن تكون قدرة سرطنة دفعة إنتاج مختبرة من مخلوط ما معادلة بصورة رئيسية لقدرة دفعه إنتاج أخرى غير مختبرة من المنتج التجاري نفسه، عندما يكون قد أنتجها أو أشرف على إنتاجها الصانع نفسه، ما لم يوجد مبرر للاعتقاد بأن اختلافاً بارزاً في التركيب أدى إلى تغير قدرة السرطنة. ويلزم في هذه الحالة إجراء تصنيف جديد.

٤-٢-٣-٦-٣ المخالفات المشابهة بصورة رئيسية

في حالة ما يلي:

(أ) وجود مخلوطين: ١‘، ألف + باء؛

٢‘، جيم + باء؛

(ب) تركيز المكون المسرطن باء هو نفسه في المخلوطين؛

(ج) تركيز المكون ألف في المخلوط ١‘ يساوي تركيز المكون جيم في المخلوط ٢‘؛

(د) توافر بيانات السمية للمكونين ألف وجيم وهي متعدلة بصورة رئيسية، أي أنهما في فئة الخطورة ذاتها ولا يتوقع أن يؤثرا في سرطنة المكون باء.

إذا كان المخلوط ١‘ أو ٢‘ مصنفاً بالفعل عن طريق الاختبار، أمكن تصنification المخلوط الآخر في نفس فئة الخطورة.

٣-٣-٦-٣ تصنيف المخالف عن عدم توفر بيانات عن جميع أو بعض مكونات المخلوط

يصنف المخلوط كمسرطن عندما يكون مكون واحد على الأقل مصنفاً في الفئة ١ أو الفئة ٢ للمسرطنات موجوداً عند أو مقدار أعلى من قيمة حدية/حدود تركيزات مناسبة كما هو مبين في الجدول ١-٦-٣ للفئة ١ والفئة ٢ على التوالي.

الجدول ٦-٣-١: القيم الحدية/حدود التركيزات المكونات مخلوط مصنفة التي تؤدي إلى تصنيف المخلوط^(٤)

القيم الحدية/التركيزات الحدية التي تؤدي إلى تصنيف المخلوط في الفئة:				المكون مصنف في:
الفئة ٢ مسرطن	الفئة ١ مسرطن	الفئة ١ باء	الفئة ١ ألف	
--	--	≤ ١,٠ في المائة	≤ ١,٠ في المائة	الفئة ١ ألف مسرطن
≤ ١,٠ في المائة (الملاحظة ١)	--	--	--	الفئة ١ باء مسرطن
≤ ١,٠ في المائة (الملاحظة ٢)	--	--	--	الفئة ٢ مسرطن

(أ) ينطوي هذا النظام التواقي للتصنيف على مراعاة الاختلافات في ممارسات تبليغ الخطورة في النظم القائمة. ويتوقع أن يكون عدد المخالفات التي مستأثر به صغيراً، وستتحصر الاختلافات في وضع تحذيرات على بطاقات الوسم. وسيطرور الوضع مع مرور الوقت لتحقيق نجاح أكثر تنسيقاً.

الملاحظة ١: في حالة وجود مكون مسرطن من الفئة ٢ في المخلوط بتراكيز يتراوح بين ١,٠ في المائة و ٠,١ في المائة، فإن أي سلطة تنظيمية تقضي بإدراج معلومات في صحيفة بيانات السلامة المتعلقة بالمنتج. غير أن وضع بطاقة وسم للتحذير أمر اختياري. وقد تختار بعض السلطات وضع بطاقة وسم في حالة وجود المكون في المخلوط بتراكيز يتراوح بين ١,٠ في المائة و ٠,١ في المائة بينما لا تقضي سلطات أخرى عادةً بوضع بطاقة وسم في هذه الحالة.

الملاحظة ٢: في حالة وجود مكون مسرطن من الفئة ٢ في المخلوط بتراكيز كـ ١,٠ في المائة، فإنه يتوقع عموماً طلب صحيفة بيانات السلامة وبطاقة الوسم على حد سواء.

٤-٦-٣ تبليغ معلومات الخطورة

ترتدي الاعتبارات العامة والاعتبارات المحددة بشأن اشتراطات الوسم في تبليغ معلومات الخطورة: الوسم (الفصل ٤-٤). ويتضمن المرفق ١ جداول موجزة عن التصنيف والوسم. ويتضمن المرفق ٣ أمثلة للبيانات التحذيرية والرسوم التخطيطية التي يمكن استخدامها حيثما تسمح بذلك السلطة المختصة. ويتضمن الجدول التالي عناصر محددة لوسم المواد والمخالفات التي تصنف كمسرطنات على أساس المعايير المبينة في هذا الفصل.

الجدول ٤-٦-٣: عناصر الوسم بشأن السرطنة

الفئة	الفئة ١ (مسرطن ١ ألف و ١ باء)	
الرمز	الكلمة التنبية	بيان الخطورة
خطر على الصحة	خطر على الصحة	
تحذير	خطر	
يشتبه في أنه يسبب السرطان (يدرك سبيلاً التعرض إذا إذا ثبت بصورة قاطعة أنه لا توجد سبل أخرى تسبب الخطير)	قد يسبب السرطان (يدرك سبيلاً التعرض إذا ثبت بصورة قاطعة أنه لا توجد سبل أخرى تسبب الخطير)	

٥-٦-٣

منطق القرار والتوجيه

لا يمثل منطق القرار التالي جزءاً من نظام التصنيف المنسق، لكنه يرد هنا كتوجيه إضافي. ويوصى بشدة بأن يقوم الشخص المسؤول عن التصنيف بدراسة المعايير قبل وأثناء استخدام منطق القرار.

١-٥-٦-٣ منطق القرار ٣-٦-١ بشأن المواد

التصنيف غير ممكن

لا

المادة: هل تتوفر بيانات عن قدرة المادة على إحداث السرطنة؟

نعم

الفئة ١

خطر

نعم

وفقاً لمعايير التصنيف (انظر ٢-٦-٣)، هل المادة:

- (أ) معروف أنها ذات قدرة سرطنة في الإنسان، أو
- (ب) هل يفترض أنها ذات قدرة سرطنة في الإنسان؟

يحتاج تطبيق المعايير إلى رأي خبير في نجح قوة ووزن الأدلة.

لا

الفئة ٢

تحذير

نعم

وفقاً لمعايير التصنيف (انظر ٢-٦-٣)، هل يشتبه في أن المادة مسرطنة للإنسان؟

يحتاج تطبيق المعايير إلى رأي خبير في نجح قوة ووزن الأدلة.

لا

لا يصنف

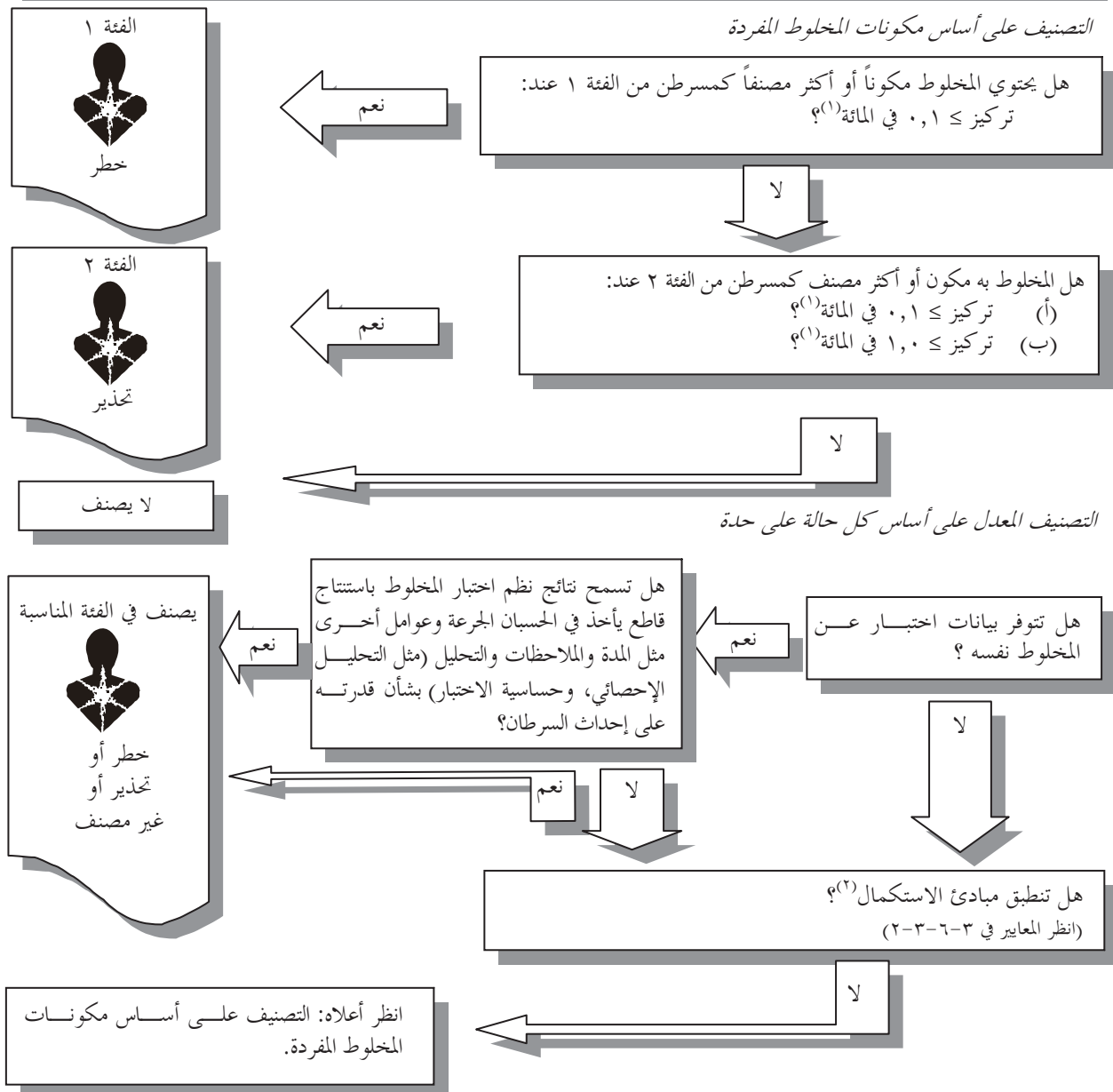
لا

منطق القرار ٢-٦-٣ بشأن المخاليط

٤-٥-٦-٣

المخلوط:

يوضع تصنیف المخاليط على أساس بيانات الاختبار المتاحة عن مكونات المخلوط المفردة، باستخدام القيم الحدية/حدود التركيزات لتلك المكونات. ويمكن تعديل التصنیف على أساس كل حالة على حدة استنادا إلى بيانات الاختبار المتاحة عن المخلوط ككل أو استنادا إلى مبادئ الاستكمال. انظر التصنیف العدل على أساس كل حالة على حدة أدناه. للاطلاع على حدة أدناه، للاطلاع على مزيد من التفاصيل، انظر المعايير في ٣-٦-٢-٧ و ٣-٦-١-٣-٧.



(١) للاطلاع على حدود التركيزات المحددة، انظر "استخدام القيم الحدية/حدود التركيزات"، في الفصل ١-٣، الفقرة ٢-٣-١، والجدول ٦-٣-١ بهذا الفصل.

(٢) في حالة استخدام بيانات مخلوط آخر في تطبيق مبادئ الاستكمال، فإنه يجب أن تكون بيانات ذلك المخلوط قاطعة وفقاً للفقرة ٣-٦-٣.

توجيهات أساسية

٣-٥-٦-٣

١-٣-٥-٦-٣ ترد أدناه مقتطفات^(٣) من دراسات أجرتها الوكالة الدولية لبحوث السرطان، برنامج دراسات عن تقييم قوة الأدلة عن أخطار السرطنة في الإنسان، وذلك في الفقرتين ٣-٥-٦-٣ و ١-٣-٥-٦-٣^(٤).

١-١-٣-٥-٦-٣ السرطنة في الإنسان

١-١-١-٣-٥-٦-٣ تصنف الأدلة ذات الصلة بالسرطنة المستقاة من الدراسات على الإنسان في إحدى الفئتين التاليتين:

(أ) الأدلة الكافية على السرطنة: يعتبر الفريق العامل أن ثمة علاقة سببية قد أثبتت بين التعرض للعامل الفعال أو المخلوط أو ظروف هذا التعرض والسرطان في الإنسان، أي أنه لوحظت علاقة إيجابية بين التعرض والسرطان في دراسات أمكن فيها استبعاد الاحتمالات والتحيز والخلط بقدر معقول من الثقة؛

(ب) الأدلة المحدودة على السرطنة: لوحظت علاقة إيجابية بين التعرض للعامل الفعال، أو المخلوط، أو ظروف هذا التعرض والسرطان يعتبر الفريق العامل التفسير السببي لها موثوقاً به، لكن لم يمكن استبعاد الاحتمالات أو التحيز أو الخلط بقدر معقول من الثقة.

٢-١-١-٣-٥-٦-٣ وفي بعض الحالات يمكن استخدام الفئتين المذكورتين أعلاه لتصنيف درجة الأدلة المتصلة بالسرطنة في أعضاء أو أنسجة محددة.

٢-١-٣-٥-٦-٣ السرطنة في حيوانات التجارب

٢-١-٣-٥-٦-٣ تصنف الأدلة ذات الصلة بالسرطنة في حيوانات التجارب في إحدى الفئات التالية:

(أ) الأدلة الكافية على السرطنة: يعتبر الفريق العامل أن ثمة علاقة سببية قد أثبتت بين العامل الفعال أو المخلوط وزيادة حدوث الأورام الخبيثة أو ترافق مناسب بين الأورام الحميدة والخبيثة؛^١ في اثنين أو أكثر من أنواع الحيوانات أو^٢ في اثنين أو أكثر من الدراسات المستقلة في نوع حيواني واحد تجرى في أوقات مختلفة وفي مختبرات مختلفة أو موجب بروتوكولات مختلفة؛

(ب) بصورة استثنائية، قد تعتبر دراسة واحدة في نوع حيواني واحد مناسبة لتوفير أدلة كافية على السرطنة عندما تحدث الأورام الخبيثة بدرجة غير عادية فيما يتعلق بتواتر حدوثها أو موقعها أو نوع الورم أو العمر عند الحدوث؛

(ج) الأدلة المحدودة على السرطنة: البيانات تشير إلى تأثير مسرطن لكنها محدودة لوضع تقييم قاطع بسبب ما يلي، على سبيل المثال:^٣ ١، تقتصر أدلة السرطنة على تجربة واحدة؛ أو^٤ ٢، توجد مسائل بدون حلول بشأن كفاية تصميم الدراسة أو إجرائها أو تفسيرها؛ أو^٥ ٣، يؤدي العامل الفعال أو المخلوط إلى زيادة حدوث الأورام الحميدة فقط أو زيادة أضرار مشكوك في قدرها على إحداث أورام، أو حدوث أورام معينة قد تحدث تلقائياً بتواتر عال في بعض السلالات.

(٣) أخذت مقتطفات دراسات الوكالة الدولية لبحوث السرطان من الوثيقة المتكاملة لنظمة التعاون والتنمية في الميدان الاقتصادي عن تنسيق التصنيف والوسم. وهي ليست جزءاً من النص المتفق عليه لنظام التصنيف المنسق الذي وضعته فرقه العمل المعنية بتنسيق التصنيف والوسم، التابعة لهذه المنظمة، وإنما قدمت هنا كمعلومات إضافية.

(٤) انظر الفقرة ٦-٣-٤.

٢-٣-٥-٦-٣

ترجمة بشأن كيفية النظر في العوامل المأمة في تصنيف السرطنة*

يوفِر التوجيه نهجاً للتحليل وليس قواعد قاطعة وسريعة. ويوفِر هذا الفرع بعض الاعتبارات. ويمثل تحليل وزن الدليل المطلوب في النظام المنسق عالمياً نهجاً تكاملاً ينظر في العوامل المأمة في تحديد القدرة على السرطنة، جنباً إلى جنب مع تحليل قوة الدليل. وتتوفر وثائق البرنامج الدولي لفريق تنسيق سلامة المواد الكيميائية IPCS "Conceptual Framework for Evaluating a Mode of action for Chemical Carcinogenesis" (ISLI) "Framework for Human Relevance Analysis of action for Chemical Carcinogenesis" (2001) (Meek et al.,2003; Cohen et al.2003, 2004 IARC "Information on Carcinogenic Modes of Action" (Cohen et al.,2003; Meek et al.,2003, 2004) (قسم الدبياجة ١٢ (ب)) أساساً لتقديرات تطبيقية يمكن الاستطلاع بها بشكل منسق دولياً، وشكل البرنامج الدولي لسلامة المواد الكيميائية مجموعة عمل في عام ٢٠٠٤ لمواصلة تطوير وتوضيح إطار الصلة البشرية. غير أن الوثائق المتاحة دولياً لا تقصد فرض إجابات، ولا توفر قوائم معايير يتعين الرجوع إليها.

١-٢-٣-٥-٦-٣ طريقة العمل

تبين شتى الوثائق الدولية المعنية بتقييم المسرطنات أن طريقة العمل بحد ذاتها، أو دراسة الأيض المقارن، ينبغي أن تقييم على أساس كل حالة على حدة وأنها جزء من فحص تقييمي تحليلي. ويجب النظر بانتباه إلى أي طريقة عمل في التجارب على الحيوانات مع الأخذ في الاعتبار حرارية/ديناميات السموم المقارنة بين أنواع حيوانات التجارب والإنسان لتحديد مدى صلة النتائج بالإنسان. ويمكن أن يؤدي هذا إلى إمكانية التحفظ بصدق تأثيرات محددة جداً تحدثها بعض المواد الكيميائية. ويمكن أن تؤدي التأثيرات المرتبطة بالمرحلة العمرية على التمايز الخلوي إلى اختلافات كمية بين الحيوانات والإنسان. وإذا لم يثبت بصورة قاطعة أن طريقة عمل تطور الورم غير فعالة في الإنسان، فإنه يمكن التحفظ بصدق دليل السرطنة فيما يتعلق بذلك الورم. غير أن تقييم وزن الأدلة لمادة ما يتطلب أن يجري أيضاً تقييم أي نشاط ورمي آخر.

٢-٢-٣-٥-٦-٣ الاستجابات في التجارب على حيوانات متعددة

تعزز الاستجابات الإيجابية في عدة أنواع إلى جانب وزن الأدلة استنتاج أن المادة الكيميائية مسرطنة. وإذا أخذ في الحسبان جميع العوامل المدرجة في ٢-٦-٣-٥-٢-٢-٣ وغيرها، فإنه يمكن بصورة مؤقتة اعتبار أن المواد الكيميائية ذات النتائج الإيجابية في نوعين أو أكثر مصنفة في الفئة ١ باه من النظام المنسق عالمياً إلى أن تقييم صلة الإنسان بنتائج التجارب على الحيوانات بكاملها. غير أنه ينبغي ملاحظة أن النتائج الإيجابية للتتجارب على نوع واحد على الأقل في دراستين مستقلتين أو دراسة واحدة ذات نتائج إيجابية تظهر دليلاً قوياً بصورة استثنائية على وجود ورم خبيث يمكن أن تؤدي أيضاً إلى التصنيف في الفئة ١ باه.

٣-٢-٣-٥-٦-٣ الاستجابات في أحد الجنسين أو كليهما

ينبغي أن تقييم أي حالة أورام في أحد الجنسين بصورة محددة في ضوء مجموعة الاستجابات الورمية للمادة التي لوحظت في موقع آخر (الاستجابات المتعددة الواقع أو تواترها) في تحديد الإمكانيات المسرطنة لهذه المادة.

وإذا لم تلاحظ الأورام إلا في أحد جنسي نوع من الحيوانات، فإنه ينبغي تقييم طريقة العمل بحرص لعرفة ما إذا كانت الاستجابة متسقة مع طريقة العمل المفترضة. وقد تكون التأثيرات في أحد الجنسين فقط من حيوان التجارب أقل إقناعاً من التأثيرات في كلا الجنسين، إذا لم يكن هناك احتلال مرضي - فيسيولوجي يتسم مع طريقة العمل يفسر الاستجابات في أحد الجنسين.

٤-٢-٣-٥-٦-٣ التأثيرات المختلطة للسمية المفرطة أو التأثيرات الموضعية

يوجد بصفة عامة شك في أن الأورام التي تحدث فقط عند تناول جرعات مفرطة ذات سمية شديدة يمكن أن تؤدي إلى سرطنة في الإنسان. وبالإضافة إلى ذلك، فإنه يجب أن تقييم بحرص الأورام التي تحدث فقط في موقع التلامس وأو فقط عند

تناول جرعات مفرطة لبيان صلة بخطر السرطنة بالإنسان. وعلى سبيل المثال، فإن أورام الجزء الأمامي من المعدة، التي تحدث عقب إدخال مادة كيميائية مهيجة أو أكالة وغير مطفرة، قد تكون ذات صلة مشكوك فيها. غير أنه يجب أن تقييم هذه المحددات بحرص في تبرير إمكان إصابة الإنسان بالسرطان؛ ويجب أن ينظر أيضاً في حدوث أورام في موقع بعيدة.

٥-٣-٥-٦-٣ نوع الورم، الكمون المخصوص للورم

يمكن أن يعزز وجود أنواع استثنائية من الأورام أو الأورام التي تحدث بصورة مخصوصة الكمون وزن الأدلة على قدرة مادة ما على إحداث السرطنة، حتى إذا لم تكن الأورام ذات دلالة إحصائية.

وعادة ما يفترض أن سلوك الحركية السمية متماثل في الحيوانات والإنسان، على الأقل من منظور كمي. ومن الناحية الأخرى، فإن بعض أنواع الأورام في الحيوانات ترتبط بالحركية أو الديناميات السمية التي يختص بها نوع الحيوان الذي أجريت عليه التجربة وقد لا ينبع بالسرطانة في الإنسان. ولا يوجد سوى عدد ضئيل من الأمثلة المتافق عليها دولياً. غير أن أحد الأمثلة هو عدم ثبوت الصلة البشرية بأورام الفئران المرتبطة بمضاعفات تسبب مرض الكلية $\alpha2u$ -Globulin nephropathy (IARC Scientific Publication No 147) وحتى عندما يشك في نوع خاص من الورم، فإنه يجب استخدام رأي خبير في تقييم كامل صورة الورم في أي تجربة على الحيوانات.

* المراجع

Cohen, S.M., J. Klaunig, M.T. Meek, R.N. Hill, T. Pastoor, L. Lehman-McKeeman, J. Bucher, D.G. Longfellow, J. Seed, V. Dellarco, P. Fenner-Crisp, and D. Patton. 2004. Evaluating the human relevance of chemically induced animal tumors. *Toxicol. Sci.*, 78(2): 181-186.

Cohen, S.M., M.E. Mkke, J.E. Klaunig, D.E. Patton, P.A. Fenner-Crisp. 2003. The human relevance of information on carcinogenic modes of action: overview. *Crit. Rev. Toxicol.* 33(6), 581-9.

Meek, M.E., J.R. Bucher, S.M. Cohen, V. Dellarco, R.N. Hill, L. Lehman-McKeeman, D.G. Longfellow, T. Pastoor, J. Seed, D.E. Patton. 2003. A framework for human relevance analysis of information on carcinogenic modes of action. *Crit. Rev. Toxicol.*, 33(6), 591-653.

Sonich-Mullin, C., R. Fielder, J. Wiltse, K. Baetcke, J. Dempsey, P. Fenner-Crisp, D. Grant, M. Hartley, A. Knapp, D. Kroese, I. Mangelsdorf, E. Meek, J.M. Rice, and M. Younes. 2001. The Conceptual Framework for Evaluating a Mode of Action for Chemical Carcinogenesis. *Reg. Tox. Pharm.* 34, 146-152.

International programme on Chemical Safety Harmonization Group. 2004 Report of the First Meeting of the Cancer Working Group. World Health Organization. Report IPCS/HSC-CWG-1/104. Geneva

International Agency for Research on Cancer. IARC Monographs on the Evaluation of Carcinogenic Risks to Human. Preambles to Volumes. World Health Organization. Lyon, France.

S.M. Cohen, P.A. Fenner-Crisp, and D.E. Patton. 2003. Special Issue: Cancer Modes of Action and Human Relevance. *Critical Reviews in Toxicology*, R.O. McClellan, ed., Volume 33/Issue 6. CRC Press.

C.C. Capen, E. Dybing and J.D. Wilbourn. 1999. Species differences in Thyroid, Kidney and Urinary Bladder Carcinogenesis. International Agency for Research on Cancer, Scientific Publication N° 147.

الفصل ٧-٣

السمية التناسلية

١-٧-٣ تعاريف واعتبارات عامة

١-١-٧-٣ السمية التناسلية

تشمل السمية التناسلية التأثيرات الضارة في الوظيفة الجنسية والخصوصية في الذكور والإناث البالغين، وكذلك السمية النسائية في الذرية. وقد كيفت التعريف الواردة أدناه من التعريف المتفق عليها كتعريف عملي في الوثيقة ٢٢٥ من مجموعة معايير صحة البيئة التي يصدرها البرنامج الدولي للسلامة الكيميائية/منظمة التعاون والتنمية في الميدان الاقتصادي IPCS/EHC بعنوان "مبادئ لتقدير الأخطار الصحية للتناسل المرتبطة بالعرض للمواد الكيميائية". ولأغراض التصنيف، تناقش الظاهرة المعروفة بإحداث تأثيرات وراثية ذات أساس جيني في الذرية تحت عنوان إطفار الخلايا الجنسية (الفصل ٣-٥)، نظراً لأن مناقشة مثل هذه التأثيرات يعتبر، في نظام التصنيف الحالي، أنساب في التناول تحت رتبة خطورة مستقلة هي إطفار الخلايا الجنسية.

وفي نظام التصنيف هذا، تنقسم السمية التناسلية تحت عنوانين رئيسين:

(أ) التأثيرات الضارة في الوظيفة التناسلية والخصوصية؛

(ب) التأثيرات الضارة في نماء الذرية.

ولا يمكن عزو بعض التأثيرات السمية التناسلية بشكل واضح إلى ضعف الوظيفة التناسلية والخصوصية أو إلى السمية النسائية. إلا أن المواد الكيميائية التي لها هذه التأثيرات تصنف باعتبارها سمات تناسلية مع وضع بيان خطورة عام.

٢-١-٧-٣ التأثيرات الضارة على الوظيفة التناسلية والخصوصية

أي تأثير لمادة كيميائية من شأنه أن يتدخل في الوظيفة التناسلية والخصوصية. وهذا يمكن أن يستحمل، دون أن يقتصر، على تغييرات في الجهاز التناسلي الأنثوي أو الذكري، أو التأثيرات الضارة عند بدء مرحلة البلوغ، أو إنتاج الأمصال ونقلها، أو سلامة الدورة التناسلية، أو السلوك الجنسي، أو الخصوبة، أو الولادة، أو نتائج الحمل، أو الشيخوخة التناسلية المبكرة، أو حدوث تغييرات في الوظائف الأخرى التي تعتمد على سلامа الأجهزة التناسلية.

كما تدرج الآثار الضارة في الإرضاخ أو من خلاله في السمية التناسلية، ولكن لأغراض التصنيف، تُعامل هذه التأثيرات بصورة مستقلة (انظر ١-٢-٧-٣). وذلك لأنه من المرغوب التمكّن من تصنيف المواد الكيميائية بصورة محددة لتعيين التأثير الضار في الإرضاخ بحيث يمكن توفير تحذير بخطر محدد عن هذا التأثير للأمهات المرضعات.

٣-١-٧-٣ التأثيرات الضارة على نماء الذرية

تتضمن السمية النسائية معناها الأوسع أي تأثير يتدخل في النماء الطبيعي لنتائج الحمل، سواء قبل الولادة أو بعدها، وينشأ نتيجة لعرض أي من الوالدين للسمية النسائية قبل حدوث الحمل، أو تعرض نماء الذرية قبل الولادة أو بعد الولادة حتى وقت البلوغ الجنسي. غير أنه يعتبر أن القصد من التصنيف تحت عنوان السمية النسائية هو بالدرجة الأولى توفير تحذير بالخطر للحوامل ولقدرة الرجال والنساء التناسلية. لذلك فإنه، للأغراض العملية للتصنيف، تعني السمية النسائية بصورة أساسية التأثيرات الضارة الناشئة أثناء الحمل، أو كنتيجة لعرض الوالدين. ويمكن أن تظهر هذه التأثيرات في أية فترة من عمر الكائن الحي. وتشمل أهم مظاهر السمية النسائية موت الكائن أثناء تطوره والتشوه الهيكلبي أو التركيببي وتغير النمو والقصور الوظيفي.

معايير تصنيف المواد

٢-٧-٣

فatas المخطورة

١-٢-٧-٣

لأغراض التصنيف للسمية التناسلية، تدرج المواد في إحدى فئتين. وينظر في التأثيرات في الوظيفة التناسلية والخصوصية والتأثيرات في نماء الكائن الحي. وبالإضافة إلى ذلك، تدرج التأثيرات في الإرضاخ في فئة خطورة مستقلة.

الشكل ١-٧-٣ (أ): فatas خطورة المواد ذات السمية التناسلية**الفئة ١:****مادة سمية تناسلية بشرية معروفة أو مفترضة**

تضم هذه الفئة المواد المعروفة بقدرها على إحداث تأثير ضار في الوظيفة التناسلية والخصوصية أو في النماء في البشر أو التي يوجد بشأنها أدلة من دراسات على الحيوانات يمكن أن تكملها معلومات أخرى ل توفير افتراض قوي أن للمادة قدرة على التدخل في التناسل في الإنسان. وللأغراض التنظيمية، يمكن تمييز المادة أيضاً على أساس ما إذا كانت أدلة التصنيف مستقاة بصورة أساسية من بيانات بشرية (الفئة ١ ألف)، أو من بيانات على الحيوانات (الفئة ١ باء).

الفئة ١ ألف:**مادة معروفة بسميتها التناسلية في البشر**

يستند وضع المادة في هذه الفئة بدرجة كبيرة على أدلة مستقاة من البشر.

الفئة ١ باء:**يفترض أن المادة تتسم بالسمية التناسلية في البشر**

ويقوم وضع المادة في هذه الفئة بدرجة كبيرة على أساس أدلة مستقاة من حيوانات التجارب. وينبغي أن توفر البيانات الناتجة من دراسات على الحيوانات أدلة واضحة على تأثير ضار في الوظيفة التناسلية والخصوصية أو في النماء مع عدم وجود تأثيرات سمية أخرى، أما في حالة حدوث السمية التناسلية مع تأثيرات سمية أخرى، فإنه ينبغي لا يعتبر التأثير في التناسل نتيجة ثانوية غير نوعية للتأثيرات السمية الأخرى. بيد أنه حيثما توفر معلومات دارجة تشير الشك في علاقة المادة بالتأثير في الإنسان، فإنه يكون من الأنسب التصنيف في الفئة ٢.

الفئة ٢:**مادة يشتبه في تأثيرها السمي التناسلي في البشر**

تضم هذه الفئة المواد التي يوجد بشأنها بعض أدلة من البشر أو في حيوانات التجارب، ربما تكملها معلومات أخرى، على تأثير ضار في الوظيفة التناسلية والخصوصية أو في النماء، مع عدم وجود تأثيرات ضارة أخرى، أما في حالة حدوث السمية التناسلية مع تأثيرات سمية أخرى، فإنه ينبغي لا يعتبر التأثير في التناسل نتيجة ثانوية غير نوعية للتأثيرات السمية الأخرى، وحيثما تكون الأدلة غير مقنعة بقدر كاف لتصنيف المادة في الفئة ١. وعلى سبيل المثال، قد يجعل نواحي القصور في الدراسة نوعية الأدلة غير مقنعة تماماً، مما يجعل التصنيف في الفئة ٢ أكثر ملاءمة.

الشكل ٣-٧-١(ب): فئة خطورة التأثيرات في الإرضااع أو من خالله

التأثيرات في الإرضااع أو من خالله

خصصت فئة مستقلة واحدة للتأثيرات في الإرضااع أو من خالله. ويقدر أنه لا تتوفر معلومات عن مواد كثيرة بشأن القدرة على إحداث تأثيرات ضارة في الذرية من خلال الإرضااع. غير أن المواد التي تمتصها النساء والتي ظهر أنها تتدخل في الإرضااع، أو التي قد توجد في لبن الأم (بما في ذلك نواتج الأيض) بكثيات تكفي لإثارة القلق على صحة الرضيع، ينبغي أن تصنف بحيث تبين هذه الخاصية الخطيرة على الرضيع الذين يتغذون بلبن الأم. ويمكن أن يوضع هذا التصنيف على أساس ما يلي:

- (أ) دراسات الامتصاص، الأيض، والتوزيع، والإفراز، التي تبين احتمال وجود المادة في لبن الأم. مستويات محتملة السمية؛ و/or
- (ب) نتائج دراسة حيل أو جيلين من الحيوانات توفر أدلة واضحة على حدوث تأثير ضار في الذرية نتيجة للتتحول في لبن الأم أو تأثير ضار في نوعية اللبن؛ و/or
- (ج) أدلة بشرية تشير إلى خطير على الرضيع أثناء فترة الرضاعة الطبيعية.

٢-٢-٧-٣ أساس التصنيف

١-٢-٢-٧-٣ يجري التصنيف على أساس المعايير المناسبة المبينة أعلاه، وعلى تقدير الوزن الكلي للأدلة. ويقصد من التصنيف كمادة سمية تناولية استخدامه لتصنيف المواد الكيميائية التي تتسم بخاصية نوعية متصلة لإحداث تأثير ضار في التناول، وينبغي عدم تصنیف المواد الكيميائية إذا كان هذا التأثير ينتج فقط كنتيجة ثانوية غير نوعية لتأثيرات سمية أخرى.

٢-٢-٢-٧-٣ ومن المهم في تقدير التأثيرات السمية في نماء الذرية دراسة التأثير المحتمل للسمية في الأم.

٣-٢-٢-٧-٣ ويجب أن تكون هناك، في حالة الأدلة البشرية التي توفر الأساس الأولى للتصنيف في الفئة ١ألف، أدلة موثوق بها على وجود تأثير ضار على التناول في البشر. وستتم الأدلة المستخدمة للتصنيف من الناحية المتألية من دراسات وبائية جيدة تتضمن استخدام مجموعات ضابطة مناسبة، وتقييمها متوازناً، وإيلاء الاعتبار الواجب لعوامل التحييز أو البالين. وينبغي استكمال البيانات الأقل دقة المأخوذة من الدراسات البشرية ببيانات وافية من دراسات على حيوانات التجارب، وينبغي النظر في التصنيف في الفئة ١باء.

٣-٢-٧-٣ وزن الأدلة

١-٣-٢-٧-٣ يجري التصنيف في فئة السمية التناولية على أساس تقدير للوزن الكلي للأدلة. وهذا يعني أنه يجب دراسة كل المعلومات المتاحة التي تؤثر في تعين السمية التناولية معاً. وتتدخل في ذلك المعلومات المستقاة من الدراسات الوبائية وتقارير الحالة في البشر والدراسات التناولية النوعية إلى جانب نتائج دراسات السمية شبه المزمنة والمزمنة والخاصة في الحيوانات، التي توفر معلومات ذات صلة بشأن السمية في الأعضاء التناولية والغدد الصماء المتصلة بها. كذلك يمكن إدراج تقدير المواد الكيميائية المماثلة المتصلة بالمادة موضع الدراسة، ولا سيما عندما تكون المعلومات عن المادة موضوع الدراسة شحيحة. وينتظر الوزن الذي يعطى للأدلة المتألحة بعوامل منها نوعية الدراسات واتساق النتائج، وطبيعة وشدة التأثيرات، ومستوى الدلالة الإحصائية للاحتجادات بين المجموعات، وعدد التأثيرات المقيسة، وملاعمة سبيل التطبيق على البشر وعدم وجود تحيز. وتحمع النتائج إيجابية والسلبية معاً في تعين وزن للأدلة. غير أن إجراء دراسة واحدة إيجابية تتفق وفقاً لمبادئ علمية جيدة وتحقق نتائج إيجابية ذات دلالة إحصائية أو أحیائية قد يبرر التصنيف (انظر أيضاً ٣-٢-٧-٣).

٢-٣-٢-٧-٣ ويمكن الحصول على معلومات مناسبة من دراسات الحركة السمية في الحيوانات والإنسان، ونتائج دراسة موقع التأثير وألية أو طريقة التأثير، التي يمكن أن تقلل أو تزيد القلق إزاء الخطير على صحة الإنسان. وعندما يثبت بشكل قاطع أن الآلية المحددة بوضوح أو طريقة العمل ليست ذات صلة بالنسبة للإنسان أو عندما تكون الاختلافات في الحركة السمية واضحة بشدة بحيث يصبح من المؤكد أن الخاصية الخطيرة لا تظهر في الإنسان، حيث لا ينبغي أن تصنف المادة التي تحدث تأثيراً ضاراً في التناول في حيوانات التجارب.

٣-٢-٧-٣ وفي بعض دراسات السمية التنايسية في حيوانات التجارب، قد تعتبر التأثيرات المسجلة الوحيدة ذات دلالة سمية منخفضة أو دنيا. وفي هذه الحالات قد لا يترتب عليها بالضرورة تصنيف للمادة. وهذه تشمل التغيرات البسيطة في بارامترات الطفة أو في حدوث عيوب تلقائية في الجنين، والتغيرات البسيطة في نسب متغيرات الجنين الشائعة كما يلاحظ في فحوص الميكل العظمي، أو في أوزان الجنين، أو الاختلافات البسيطة في التقييمات النسائية بعد الولادة.

٤-٢-٧-٣ ويتوقع أن تعطى البيانات المستقاة من الدراسات عادة أدلة واضحة على سمية تنايسية نوعية في حالة عدم وجود التأثيرات السمية النظمية الأخرى. غير أنه إذا ترافق حدوث السمية النسائية مع تأثيرات سمية أخرى في الأأم، فإن التأثير المتحمل للتأثيرات الشاملة الضارة ينبغي أن يتم تقييمه بقدر الإمكان. والنهج المفضل هو دراسة التأثيرات الضارة في النطفة/الجنين أولاً، ثم تقييم السمية الأمومية، إلى جانب أي تأثيرات أخرى يتحمل أن تكون قد تدخلت في تلك التأثيرات، وذلك كجزء من وزن الأدلة. وبصفة عامة، ينبغي ألا تستبعد تلقائيّة التأثيرات النسائية التي تلاحظ عند الجرعات السمية في الأأم. ويمكن استبعاد مثل هذه التأثيرات فقط على أساس كل حالة على حدة عندما ثبتت علاقة سببية أو عندما تدحض هذه العلاقة.

٥-٣-٢-٧-٣ وفي حالة توفر بيانات مناسبة، يمكن من المهم محاولة تعين ما إذا كانت السمية النسائية ترجع إلى آلية نوعية بواسطة الأأم أو إلى آلية ثانوية غير نوعية، من قبيل الإجهاد أو اضطراب الاتزان البدني homeostasis في الأأم. وعموماً، ينبغي ألا يستخدم وجود سمية أمومية في إنكار نتائج التأثيرات في النطفة/الجنين، ما لم يكن بوضوح إثبات أن هذه التأثيرات هي تأثيرات ثانوية غير نوعية. وهذا هو الحال بوجه خاص عندما تكون التأثيرات في الذرية ذات دلالة، مثل التأثيرات التي لا تزول كالتشوهات الميكلية. ويمكن من المعقول في بعض الحالات افتراض أن السمية التنايسية ترجع إلى تأثير ثانوي ناتج من السمية الأمومية، وتستبعد التأثيرات على سبيل المثال إذا كانت المادة الكيميائية شديدة السمية بحيث لا تستطيع الأمهات أن يعشن حياة طبيعية ويكون هناك هزال شديد؛ ولا تكون الأمهات قادرات على إرضاع الصغار؛ أو يكن منهكات أو يختضرن.

٤-٢-٧-٣ السمية الأمومية

١-٤-٢-٧-٣ يمكن أن يتأثر غاء الذرية طوال مدة الحمل وأثناء المراحل المبكرة بعد الولادة نتيجة للتأثيرات السمية في الأأم، سواء من خلال آليات غير نوعية تتصل بإجهاد الأأم واضطراب اتزانها البدني أو آليات تأثير محددة متصلة بالأمومة. ولذلك من المهم عند تفسير الحصيلة النسائية للبنت في التصنيف من حيث التأثيرات النسائية دراسة التأثير المتحمل للسمية الأمومية. وهي مسألة معقدة بسبب الشكوك التي تحيط بالعلاقة بين السمية الأمومية والمحصلة النسائية. وينبغي استخدام رأي خبير ونحوه لوزن الأدلة بالاستعانة بجميع الدراسات المتاحة لتعيين درجة التأثير الذي يمكن إرجاعه إلى السمية الأمومية عند تفسير معايير تصنيف التأثيرات النسائية. وينبغي أولاً دراسة التأثيرات الضارة في النطفة/الجنين، ومن ثم دراسة السمية الأمومية إلى جانب أي عوامل أخرى يتحمل أن تكون قد تدخلت في هذه التأثيرات، مثل وزن الأدلة، للمساعدة في التوصل إلى استنتاج بشأن التصنيف.

٢-٤-٢-٧-٣ ويعتقد، على أساس الملاحظة العملية، أن السمية الأمومية قد تؤثر في النساء، تبعاً لشدة، عن طريق آليات ثانوية غير نوعية تنتج تأثيرات مثل انخفاض وزن الجنين وتأخر تكوين العظام، وربما عودة امتصاص أنسجة العظام أو حدوث تشوهات في سلالات بعض أنواع الحيوانات. ييد أن العدد المحدود للدراسات التي بحثت العلاقة بين التأثيرات النسائية والسمية الأمومية العامة فشلت في إثبات علاقة متسقة قابلة للتكرارية عبر الأنواع البيولوجية. وتعتبر التأثيرات النسائية التي تحدث حتى في وجود سمية أمومية دليلاً على السمية النسائية، ما لم يمكن الإثبات دون لبس، على أساس حالة بحالة، أن التأثيرات النسائية نتيجة ثانوية للسمية الأمومية. وفضلاً عن ذلك، ينبغي النظر في إجراء تصنيف حيثما يوجد تأثير سمي ذو دلالة في الذرية، من قبيل التأثيرات التي لا تزول كالتشوهات في التكوين، وموت النطفة/الجنين، وحالات القصور الوظيفي الشديدة بعد الولادة.

٣-٤-٢-٧-٣ ولا ينبغي استبعاد التصنيف تلقائياً للمواد الكيميائية التي لا تنتج سمية خائنة إلا بالترافق مع السمية الأمومية، حتى إذا ثبتت وجود آليات تأثير محددة متصلة بالأمومة. وفي مثل هذه الحالة، قد يعتبر التصنيف في الفئة ٢ أقرب من الفئة ١. غير أنه عندما تكون مادة كيميائية شديدة السمية بحيث يترتب عليها موت الأأم أو هزال شديد، أو أن تكون الأمهات منهكات أو عاجزات

عن إرتفاع الصغار، قد يكون من المقبول افتراض أن السمية النمائية ناشئة فقط كنتيجة ثانوية للسمية الأمومية واستبعاد التأثيرات النمائية. وقد لا يكون التصنيف هو بالضرورة المخلصة في حالة حدوث تغيرات نمائية طفيفة من قبل نقص بسيط في وزن الجنين/المولود، وتأخر تكوين العظام عند ملاحظته بالترافق مع السمية الأمومية.

٣-٢-٤-٤ وترتدد أدناه بعض الملاحظات المستخدمة في تقدير السمية الأمومية. ويلزم تقييم بيانات هذه الملاحظات، في حالة توفرها، في ضوء دلالتها الإحصائية أو الأحيائية وعلاقة الجرعة بالاستجابة.

(أ) وفيات الأمومة: ينبغي اعتبار زيادة حدوث حالات الموت بين الأمهات المتناولات بالبحث بالمقارنة بالجموعات الضابطة دليلاً على السمية الأمومية إذا كانت الزيادة تحدث مرتبطة بالجرعة ويمكن إرجاعها إلى السمية النظمية للمادة المختبرة. ومعدل الموت الأمومي الذي يزيد على ١٠ في المائة يعتبر مفرطاً ولا ينبغي عادة النظر في إخضاع بيانات ذلك المستوى من الجرعات لمزيد من التقييم؛

(ب) مؤشر التزاوج: (عدد الحيوانات التي تظهر انسدادات منوية أو عدد الحيوانات المنوية/عدد حالات التزاوج × ١٠٠)^(١)؛

(ج) مؤشر الخصوبة: (عدد الإناث التي بها غرس نسيج حي/عدد حالات التزاوج × ١٠٠)^(١)؛

(د) مدة الحمل: (إذا تمكنت الإناث من إتمام الولادة)؛

(ه) وزن الجسم وتغير وزن الجسم: ينبغي أن يتضمن تقييم السمية الأمومية دراسة التغير في وزن جسم الأمهات و/أو وزن جسم الأمهات المعدل (المصحح) حيالاً تتوفر هذه البيانات. وحساب متوسط معدل (مصحح) للتغير في وزن جسم الأم، أي الفرق بين وزن الجسم الأولي والنهائي مطروحاً منه وزن رحم الحامل (أو كبديل لذلك، بمجموع أوزان الأجنحة) قد يدل على ما إذا كان التأثير أمومياً أو حدث داخل الرحم. وفي الأرانب، قد لا تكون الزيادة في وزن الجسم مؤشراً للسمية الأمومية بسبب التقلبات الطبيعية في وزن الجسم أثناء الحمل؛

(و) استهلاك الغذاء والماء (إذا كان ذا صلة): إن ملاحظة نقص واضح في متوسط استهلاك الغذاء أو الماء في الأمهات المتناولات بالبحث بالمقارنة مع المجموعة الضابطة قد تكون مفيدة في تقييم السمية الأمومية، ولا سيما عندما تعطى مادة الاختبار في الغذاء أو في ماء الشرب. وينبغي تقييم التغيرات في استهلاك الغذاء أو الماء بالترافق مع أوزان الجسم في الأمهات عند تحديد ما إذا كانت التأثيرات الملحوظة تظهر سمية أمومية، أو ببساطة أكثر، عدم استساغة مادة الاختبار في الغذاء أو الماء؛

(ز) التقييمات السريرية (بما في ذلك العلامات السريرية، والمؤشرات الصحية، وعلم الدم، ودراسات الكيمياء السريرية): إن ملاحظة زيادة معدل حدوث علامات سريرية ذات دلالة على السمية في الأمهات المتناولات بالبحث بالمقارنة مع المجموعة الضابطة قد تكون مفيدة في تقييم السمية الأمومية. فإذا استخدم هذا كأساس لتقدير السمية الأمومية، وينبغي تسجيل أنواع العلامات السريرية، ومعدل حدوثها، ودرجتها، ومدتها، في الدراسة. وتشمل العلامات السريرية الواضحة للتسمم الأمومي: الغيبوبة والهزال الشديد أو فرط النشاط أو فقدان استجابة التصحيح الارتجاعية أو الترنح، أو صعوبة التنفس؛

(ح) بيانات ما بعد الوفاة: قد تكون زيادة تكرار و/أو شدة نتائج التشريح بعد الوفاة كاشفة السمية الأمومية. ويمكن أن يشمل ذلك نتائج الفحوص المرضية العينانية أو المخبرية، أو البيانات المتعلقة بوزن

(١) من المعترف به أن هذا المؤشر يتأثر أيضاً بالذكر.

الأعضاء، من قبيل وزن الأعضاء المطلق، أو نسبة وزن العضو إلى الجسم، أو نسبة وزن العضو إلى المخ. وملاحظة وجود تغير واضح في متوسط وزن العضو المستهدف المشتبه فيه (الأعضاء المستهدفة المشتبه فيها) في الأمهات المتزاولات بالبحث، مقارناً مع المجموعة الضابطة، يمكن أن يعتبر دليلاً على السمية الأوممية إذا دعمته ملاحظة تغير واضح في العضو المتأثر (الأعضاء المتأثرة).

٥-٢-٧-٣ البيانات عن الحيوانات والبيانات التجريبية

١-٥-٢-٧-٣ يتوفر عدد من طرائق الاختبار المقبولة على المستوى الدولي؛ وتشمل هذه طرائق لاختبار السمية النسائية (مثل توجيه الاختبار 414 OECD، والتوجيه 1993 ICH S5A)، وطرائق لاختبار السمية ما حول الولادة وما بعد الولادة (ICH S5B، 1995) وطرائق لاختبار السمية في جيل واحد أو جيلين (توجيه الاختبار ٤١٥ و٤١٦ لمنظمة التعاون والتنمية OECD).

٢-٥-٢-٧-٣ ولتبرير التصنيف يمكن كذلك استخدام النتائج المستقاة من اختبارات الفحص (التوجيه ٤٢١ للاختبار التمهيدي للسمية النسائية - النسائية لمنظمة التعاون والتنمية في الميدان الاقتصادي)، والتوجيه ٤٢٢ لاختبار فحص السمية النسائية - النسائية دراسة سمية الجرعات المتكررة مع اختبار فحص السمية النسائية/النسائية)، رغم أنه من المعروف أن جودة هذا الدليل أقل موثوقية من النتائج المستقاة من الدراسات الكاملة.

٣-٥-٢-٧-٣ ويمكن أن تستخدم كأساس للتصنيف التأثيرات الضارة أو التغيرات الملاحظة في دراسات سمية الجرعات المتكررة القصيرة والطويلة الأمد، التي يعتقد أنها تضعف الوظيفة النسائية والتي تظهر في حالة عدم وجود سمية شاملة واضحة، من قبيل التغيرات النسيجية المرضية في المناسل.

٤-٥-٢-٧-٣ وقد تسهم في إجراءات التصنيف الأدلة المستقاة من الاختبارات المعملية، أو الاختبارات في غير الشديمات، واختبار المواد المشابهة باستخدام علاقات التركيب - النشاط. ويتعين في جميع الحالات التي من هذا النوع الاستعانة برأي خبير لتقدير كفاية البيانات. وينبغي عدم استخدام بيانات غير كافية كدعم أساسية للتصنيف.

٥-٥-٢-٧-٣ ويفضل إجراء الدراسات على الحيوانات باستخدام سبل تعريض ذات صلة بالسبيل المحتمل للتعرض البشري. غير أن دراسات السمية النسائية تجرى عادة في الممارسة العملية باستخدام السبيل العمومي. ومثل هذه الدراسات تكون مفيدة عادة لتقدير الخواص الخطيرة للمادة فيما يتعلق بالسمية النسائية. ييد أنه إذا أمكن بصورة قاطعة إثبات أن الآلة المحددة بوضوح أو أسلوب التأثير ليس ذا صلة بالبشر أو عندما تكون الاختلافات في الحركة السامة شديدة بحيث يكون من المؤكد أن هذه الخاصية الخطيرة لن تظهر في البشر، فإنه ينبغي عدم تصنيف المادة التي لا تحدث تأثيراً ضاراً في تناول حيوانات التجارب.

٦-٥-٢-٧-٣ ولا بد من توخي بالغ الحذر في تفسير الدراسات التي تستخدم فيها سبل تعريض مثل الحقن الوريدي أو الحقن داخل الصفاق، التي قد تسفر عن تعرّض الأعضاء النسائية لمستويات عالية غير واقعية من المادة المختبرة، أو تحدث تلفاً موضعياً للأعضاء النسائية، بالتهيج على سبيل المثال، وينبغي ألا تستخدم هذه البيانات في حد ذاتها عادة كأساس للتصنيف.

٧-٥-٢-٧-٣ وهناك اتفاق عام على مفهوم الجرعة الحدية، التي قد يعتبر أن حدوث تأثير ضار في الجرعات التي تعلوها لا يدخل في نطاق المعايير التي تؤدي إلى إجراء تصنification. إلا أنه لا يوجد اتفاق داخل فرق العمل التابعة لمنظمة التعاون والتنمية في الميدان الاقتصادي بشأن إدراج جرعة حدية كجرعة محددة كجريعة حدية في المعايير. وتحدد بعض توجيهات الاختبار جرعة حدية، والبعض الآخر يعين الجرعة الحدية مع بيان أنه قد يتلزم استخدام جرعات أكبر إذا كان التعرض البشري المتوقع عالياً بدرجة كافية بحيث لا يمكن بلوغ هامش التعرض الكافي في حالة الجرعة الحدية. كما أن تعيين جرعة حدية قد لا يكون مناسباً للأوضاع التي يكون فيها البشر أكثر حساسية من النموذج الحياني بسبب الاختلافات في الحركة السامة بين الأنواع البيولوجية.

٨-٥-٢-٧-٣ ومن حيث المبدأ، فإن التأثيرات الضارة في التناول عند مستويات جرعة عالية جداً في الدراسات على الحيوانات فقط (على سبيل المثال الجرعات التي تسبب المزاج الشديد، فقدان الشهية الشديد، وفرط معدل الوفيات) لا تؤدي عادة إلى تصنification،

ما لم تتوفر معلومات أخرى، مثل معلومات عن الحركية السمية تدل على أن البشر يمكن أن يكونوا أكثر حساسية من الحيوانات، بحيث تشير إلى أن التصنيف مناسب. ويرجى أيضاً الرجوع إلى القسم المتعلق بالسمية الأمومية للاطلاع على مزيد من التوجيهات في هذا المجال.

٩-٥-٢-٧-٣ غير أن تحديد "الجرعة الحدية" الفعلية يتوقف على طريقة الاختبار التي استخدمت للحصول على نتائج الاختبار، فمثلاً، في توجيه منظمة التعاون والتنمية في الميدان الاقتصادي بشأن دراسات سمية الاجرارات المتكررة بطريق الفم، يوصى باستخدام جرعة حدية أعلى مقدارها ١٠٠٠ مغم/كغم، ما لم تبين الاستجابة البشرية المتوقعة بالحاجة إلى مستوى جرعة أعلى.

١٠-٥-٢-٧-٣ ويطلب الأمر مزيداً من المناقشات بشأن إدراج جرعة محددة كجرعة حدية في المعايير.

٣-٧-٣ معايير تصنification المخاليط

١-٣-٧-٣ تصنification المخاليط عند توفر بيانات عن المخلوط بأكمله

يوضع تصنification المخاليط على أساس بيانات الاختبار المتاحة لمكونات المخلوط المفردة باستخدام القيم الحدية/حدود التركيزات لمكونات المخلوط. وقد يعدل التصنification على أساس كل حالة على حدة تبعاً لبيانات الاختبار المتاحة للمخلوط بأكمله. وفي هذه الحالات، لا بد من إثبات أن نتائج اختبار المخلوط الكامل قاطعة مع مراعاة الجرعة وعوامل أخرى مثل المدة واللاحظات والتحليل (مثل التحليل الإحصائي، وحساسية الاختبار) في نظم اختبار السمية التناسلية. وينبغي الاحتفاظ بوثائق كافية تدعم التصنification للاستعراض حسب الطلب.

٤-٣-٧-٣ تصنification المخاليط في حالة عدم توفر بيانات عن المخلوط بأكمله: مبادئ الاستكمال

١-٢-٣-٧-٣ حينما لا يكون المخلوط نفسه قد اختُبر لتعيين سميته التناسلية، لكن توجد بيانات كافية عن كل من مكوناته المفردة والمخاليط المشابهة التي تتيح بشكل مرض وصف خطورة المخلوط، تستخدم هذه البيانات وفقاً لقواعد الاستكمال التالية المتفق عليها. وهذا يضمن أن تستخدم في عملية التصنification البيانات المتاحة إلى أقصى حد ممكن في وصف خطورة المخلوط بدون الحاجة إلى إجراء اختبار إضافي في الحيوانات.

٢-٢-٣-٧-٣ التخفيف

عند تخفيف مخلوط مختبر بمادة تخفيف لا يتوقع أن تؤثر في السمية التناسلية للمكونات الأخرى، يمكن تصنification المخلوط المخفف الجديد باعتباره معادلاً للمخلوط الأصلي المختبر.

٣-٢-٣-٧-٣ دفعات الإنتاج

يمكن افتراض أن تكون قدرة السمية التناسلية لدفعه إنتاج مختبرة من مخلوط ما معادلة بصورة رئيسية لقدرة دفعه أخرى غير مختبرة من المنتج التجاري نفسه، عندما يكون قد أنتجهما أو أشرف على إنتاجها الصانع نفسه، ما لم يكن هناك ما يبرر الاعتقاد بوجود اختلاف واضح في التركيب أدى إلى تغيير قدرة السمية التناسلية لهذه الدفعه. ويلزم في هذه الحالة إجراء تصنification جديد.

٤-٢-٣-٧-٣ المخاليط المشابهة بصورة رئيسية

في حالة ما يلي:

- (أ) وجود مخلوطين: ١° ألف + باء؛ ٢° حيم + باء؛

- (ب) تركيز المكون باء، من حيث السمية التناسلية، هو نفسه في المخلوطين؛
 (ج) تركيز المكون ألف في المخلوط ^١ يساوي تركيز المكون حيم في المخلوط ^٢؛
 (د) تتوفر بيانات للمكونين ألف و حيم وهما متعادلان بصورة رئيسية، أي أنهما في فئة الخطورة نفسها ولا يتوقع أن يؤثرا في السمية التناسلية للمكون باء.

وإذا كان المخلوط ^١ أو ^٢ مصنفاً فعلاً عن طريق الاختبار، أمكن تعين فئة السمية نفسها للمخلوط الآخر في نفس فئة الخطورة.

٣-٣-٧-٣ تصنيف المحاليل عند توفر بيانات عن جميع أو عن بعض مكونات المخلوط فقط

١-٣-٣-٧-٣ يصنف المخلوط في فئة سمية تناسلية عندما يكون مكون واحد على الأقل مصنفاً في الفئة ١ أو الفئة ٢ للسمية التناسلية موجوداً بتركيز يساوي أو أعلى من القيمة الحدية المناسبة/حد التركيز المناسب كما هو مبين في الجدول ١-٧-٣ أدناه للفئة ١ والفئة ٢ على التوالي.

٢-٣-٣-٧-٣ يصنف المخلوط باعتباره يحتوي مواد تؤثر في الإرضاع أو من خلاله إذا كان يحتوي مكوناً واحداً على الأقل مصنفاً في هذه الفئة بتركيز يساوي أو أعلى من القيمة الحدية المناسبة/حد التركيز المناسب، كما هو مبين في الجدول ١-٧-٣ بشأن الفئة الإضافية للمواد التي تؤثر في الإرضااع أو من خلاله.

الجدول ١-٧-٣: القيم الحدية/حدود التركيزات لمكونات المخلوط المصنفة في فئات السمية التناسلية أو بسبب تأثيرهما في الإرضااع أو من خلاله، التي تؤدي إلى تصنيف المخلوط^(٥)

القيم الحدية/التركيزات الحدية التي تؤدي إلى تصنيف المخلوط في الفئة:				المكون مصنف في:
فئة إضافية للتأثيرات في الإرضااع أو من خلاله	الفئة ٢ سمية تناسلية	الفئة ١ سمية تناسلية	الفئة ١ ألف	
		الفئة ١ باء	الفئة ١ ألف	
--	--	--	≤٠,٠ في المائة (الملاحظة ١)	الفئة ١ ألف سمية تناسلية
			≤٣,٠ في المائة (الملاحظة ٢)	
--	--	≤١,٠ في المائة (الملاحظة ١)	--	الفئة ١ باء سمية تناسلية
			≤٣,٠ في المائة (الملاحظة ٢)	
--	≤١,٠ في المائة (الملاحظة ٣)	--	--	الفئة ٢ سمية تناسلية
			≤٣,٠ في المائة (الملاحظة ٤)	
≤٠,١ في المائة (الملاحظة ١)	--	--	--	فئة إضافية للتأثيرات في الإرضااع أو من خلاله
			--	

(أ) ينطوي هذا المخطط التوافقى للتصنيف على مراعاة الاختلافات في ممارسات تبليغ معلومات الخطورة في النظم القائمة. ويتوقع أن يكون عدد المحاليل التي ستتأثر به صغيراً، وستنحصر الاختلافات في وضع بيان للتحذير على بطاقة الوسم، وسيتطور الوضع مع مرور الوقت لتحقيق نهج أكثر تنسيقاً.

الملاحظة ١: في حالة احتواء المخلوط أو المادة مكوناً ذاتيّة تناصليّة من الفئة ١ أو مادة مصنفة في الفئة الإضافية للتأثيرات في الإرضاع أو من حالاته بتركيز من ١,٠ إلى ٣,٠ في المائة، فإن جميع السلطات التنظيمية تقتضي إدراج معلومات في صحيفة بيانات السلامة عن المنتج. غير أن وضع بيان للتحذير على بطاقة الوسم للتحذير اختياري. وقد تختار بعض السلطات وضع بطاقة وسم عند وجود المكون في المخلوط بتركيز من ١,٠ إلى ٣,٠ في المائة، بينما قد لا تقتضي سلطات أخرى وضع وسم في هذه الحالة.

الملاحظة ٢: في حالة احتواء المخلوط أو المادة مكوناً ذاتيّة تناصليّة من الفئة ١ أو مادة مصنفة في الفئة الإضافية للتأثيرات في الإرضاع أو من حالاته بتركيز كـ ٣,٠ في المائة، فإنه يتوقع عموماً وضع صحيفة بيانات السلامة وبيان للتحذير في بطاقة الوسم على حد سواء.

الملاحظة ٣: في حالة وجود مكون ذاتيّة تناصليّة من الفئة ٢ في المخلوط بتركيز من ١,٠ إلى ٣,٠ في المائة، فإن جميع السلطات التنظيمية تقتضي إدراج معلومات في صحيفة بيانات السلامة عن المنتج. غير أن وضع بيان التحذير في بطاقة الوسم اختياري. وقد تختار بعض السلطات وضع بيان التحذير في بطاقة الوسم عند وجود المكون في المخلوط بتركيز من ١,٠ إلى ٣,٠ في المائة، بينما قد لا تقتضي سلطات أخرى وضع وسم في هذه الحالة.

الملاحظة ٤: في حالة وجود مكون ذاتيّة تناصليّة من الفئة ٢ في المخلوط بتركيز كـ ٣,٠ في المائة فإنه يتوقع عموماً طلب صحيفة بيانات السلامة وضع وسم على حد سواء.

٤-٧-٣ تبليغ معلومات الخطورة

ترتدي الاعتبارات العامة والاعتبارات المحددة المتعلقة باشتراطات الوسم في تبليغ معلومات الخطورة: الوسم (الفصل ٤-١). ويتضمن المرفق ١ حداول موجزة عن التصنيف والوسم. ويتضمن المرفق ٣ أمثلة للبيانات التحذيرية والرسوم التخطيطية التي يمكن استخدامها حيثما تسمح السلطة المختصة بذلك.

الجدول ٢-٧-٣: عناصر الوسم للسمية التناصليّة

فترة إضافية للتأثيرات في الإرضاع أو من حالاته	الفترة ٢	الفترة ١ (الفترة ١ ألف و ١ باء)	
بدون رمز	خطر صحي	خطر صحي	الرمز
بدون الكلمة التنبية	تحذير	خطر	كلمة التنبية
قد يؤذني أطفال الرضاعة الطبيعية.	يشتبه بأنه يضر الخصوبة أو الجنين (يدرك التأثير المحدد إذا كان معروفاً) (يدرك سبيل التعرض إذا ثبت بصورة قاطعة أنه لا توجد سبل تعرض أخرى تسبب الخطير نفسه)	قد يضر الخصوبة أو الجنين (يدرك التأثير المحدد إذا كان معروفاً) (يدرك سبيل التعرض إذا ثبت بصورة قاطعة أنه لا توجد سبل تعرض أخرى تسبب الخطير نفسه)	بيان الخطورة

٥-٧-٣

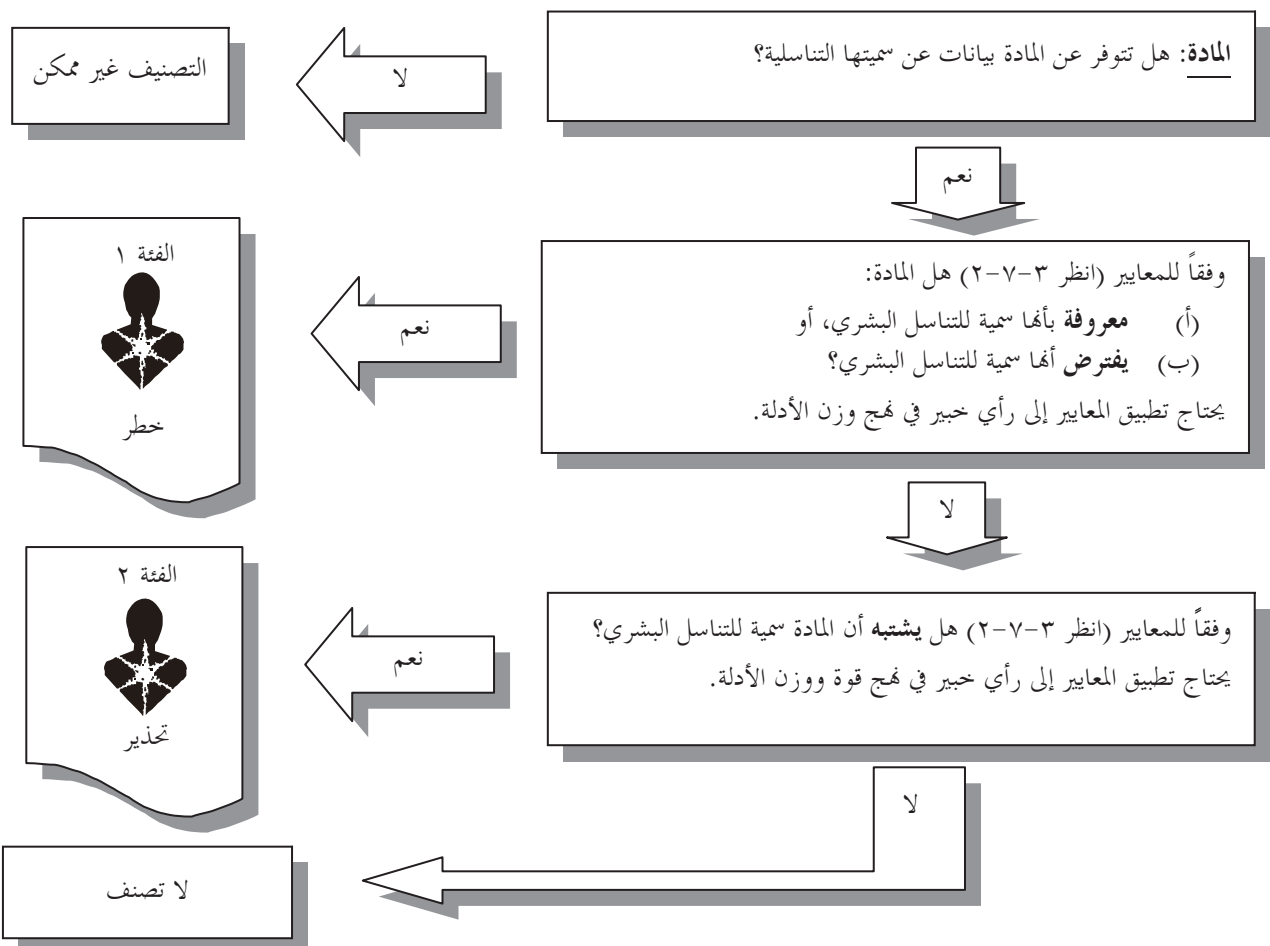
منطق القرار بشأن التصنيف

١-٥-٧-٣

منطق القرار بشأن السمية التناسلية

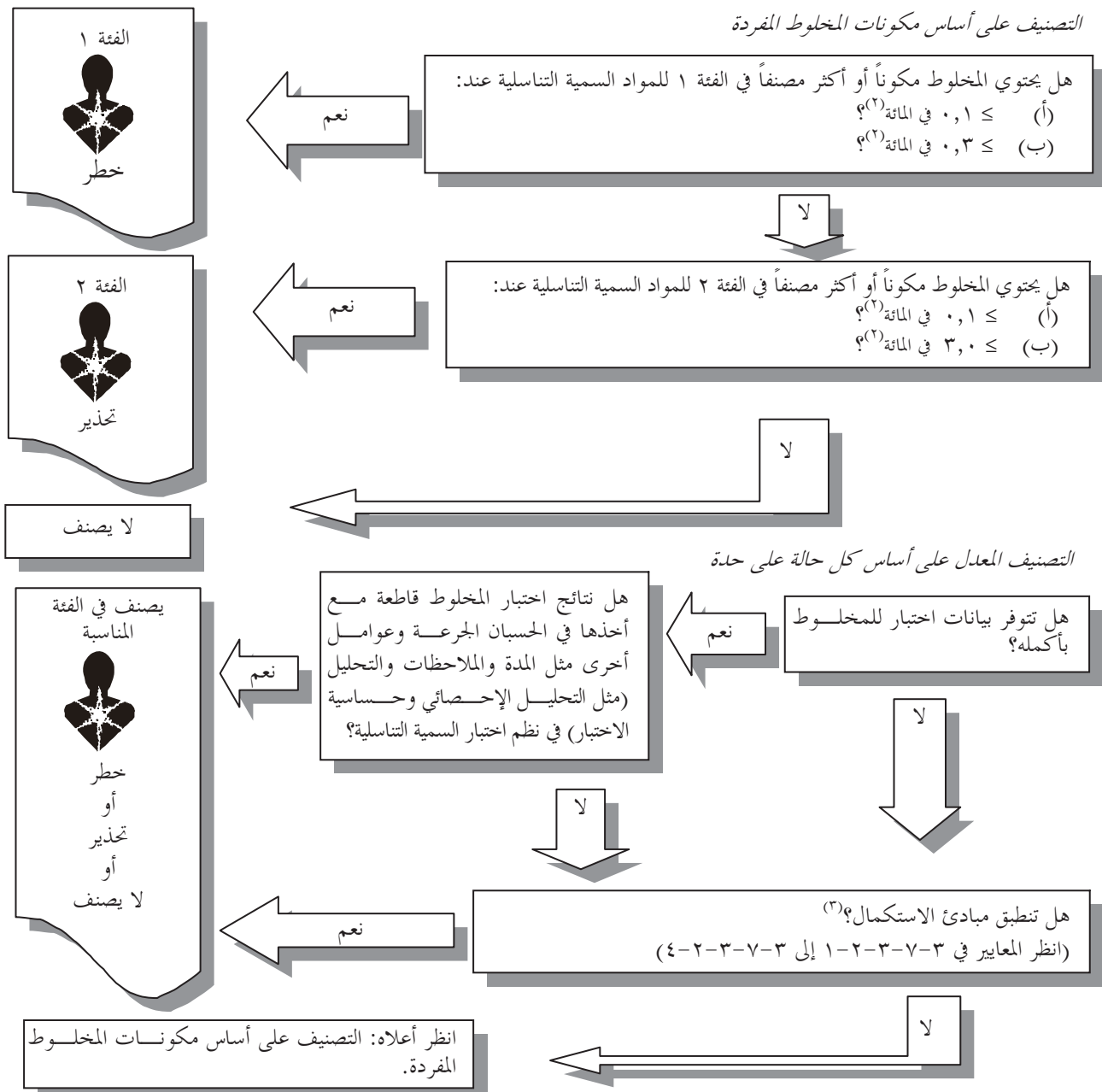
لا يمثل منطق القرار التالي جزءاً من نظام التصنيف المنسق ولكنه يرد هنا كتوجيه إضافي. ويوصى بشدة أن يقوم الشخص المسؤول عن التصنيف بدراسة المعايير قبل وأثناء استخدام منطق القرار.

١-١-٥-٧-٣ منطق القرار ٣-٧-١ بشأن تصنیف المواد



٢-١-٥-٧-٣ منطق القرار ٣-٧-٢-٦-٢-١-٥-٧-٣

المخلوط: يوضع تصنيف المخلوط على أساس بيانات الاختبار المتاحة عن **مكونات المخلوط المفردة** باستخدام القيم الحدية/حدود التركيزات لهذه المكونات. وقد يعدل التصنيف على أساس كل حالة على حدة بناء على بيانات الاختبار المتاحة للمخلوط ككل أو على أساس مبادئ الاستكمال. انظر أدناه تعديل التصنيف على أساس كل حالة على حدة. للاطلاع على مزيد من التفاصيل، انظر المعايير في ٣-٣-٧-٣ و ١-٣-٧-٣ و ٣-٣-٧-٣.

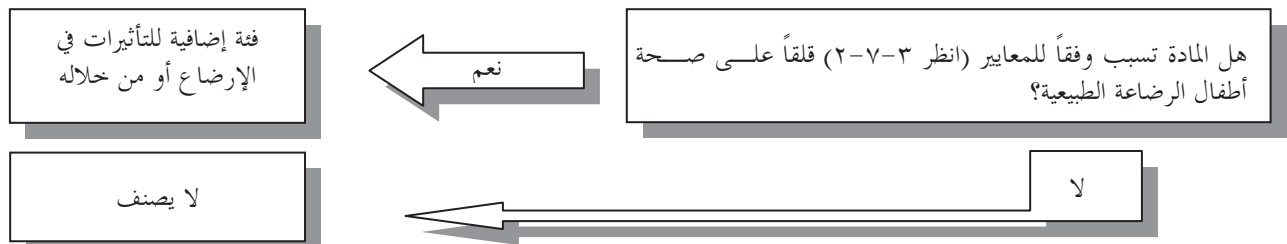


(٢) للاطلاع على تركيزات حدية محددة، انظر "استخدام القيم الحدية/حدود التركيزات" في الفصل ١-٣، الفقرة ١-٣-٣-٢-٣-٧-٣ وفي الجدول ١-٧-٣ بهذا الفصل.

(٣) في حالة استخدام بيانات مخلوط آخر في تطبيق مبادئ الاستكمال، يجب أن تكون بيانات ذلك المخلوط قاطعة وفقاً للفقرة ٢-٣-٧-٣.

٢-٥-٧-٣

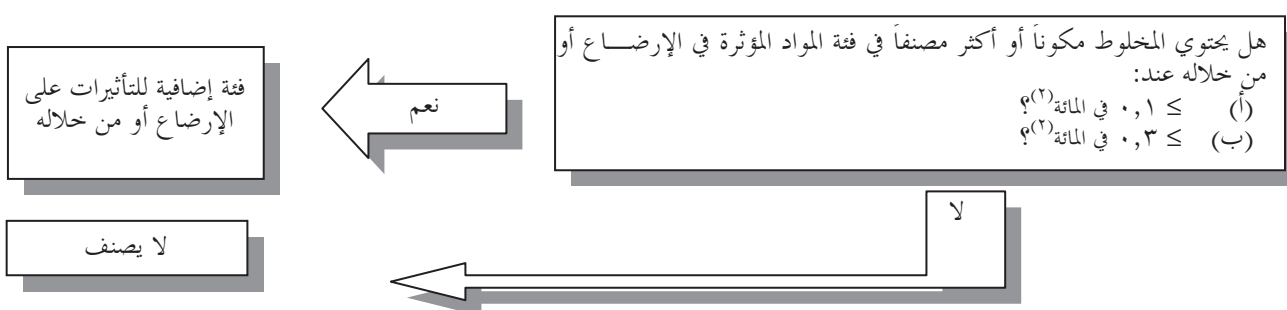
١-٢-٥-٧-٣ منطق القرار ٣-٧-٣ بشأن المواد



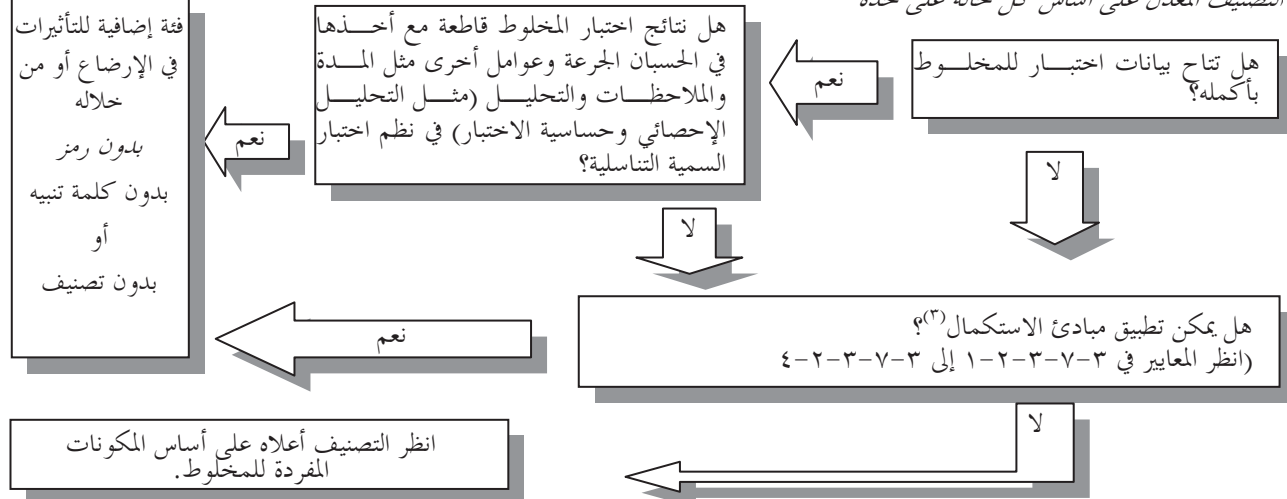
٢-٢-٥-٧-٣ منطق القرار ٣-٧-٤ بشأن المخالفات

المخلوط: يوضع تصنيف المخالفات على أساس بيانات الاختبار المتاحة عن مكونات المخلوط المفردة باستخدام القيم الحدية/حدود التركيزات لهذه المكونات. وقد يعدل التصنيف على أساس كل حالة على حدة بناء على بيانات الاختبار المتاحة للمخلوط ككل أو على أساس مبادئ الاستكمال. انظر أدناه تعديل التصنيف على أساس كل حالة على حدة. للاطلاع على حدة، للاطلاع على مزيد من التفاصيل، انظر المعايير في ١-٣-٧-٣ و ٢-٣-٧-٣ و ٣-٣-٧-٣.

التصنيف على أساس المكونات المفردة في المخلوط



التصنيف المعدل على أساس كل حالة على حدة



(٢) للاطلاع على حدود التركيزات المحددة، انظر "استخدام القيم الحدية/حدود التركيزات" في الفصل ١، الفقرة ٢-٣-٣-١، الفقرة ٢-٣-٣-١ وفي الجدول ١-٧-٣ بمنها الفصل.

(٣) في حالة استخدام بيانات مخلوط آخر في تطبيق مبادئ الاستكمال، يجب أن تكون بيانات ذلك المخلوط قاطعة وفقاً للفقرة ٢-٣-٧-٣.

الفصل ٣-٨

السمية الشاملة لأعضاء مستهدفة محددة التعرض المفرد

١-٨-٣ تعريف واعتبارات عامة

الغرض من هذا الفصل هو توفير وسيلة لتصنيف المواد والمخالط التي تسبب سمية غير قاتلة مستهدفة لأعضاء محددة تتبع من تعرض مفرد. وتدرج تحتها جميع التأثيرات الصحية الواضحة التي يمكن أن تحدث اختلالاً وظيفياً، سواء كانت تزول أو لا تزول، فورية وأو بطئية، ولم تعالج بصورة محددة في الفصول ١-٣ إلى ٧-٣ والفصل ١٠-٣ (انظر أيضاً الفقرة ٦-١-٨-٣).

ويعد التصنيف المواد أو المخالط التي تعتبر ذات سمية مستهدفة لأعضاء محددة، وهي تمثل بهذه الصفة إمكانية حدوث تأثيرات صحية ضارة في الأشخاص الذين يتعرضون لها.

ويعتمد التصنيف على توفر أدلة موثقة بما على أن التعرض مرة واحدة للمادة أو المخلوط قد أحدث تأثيراً سلبياً متسبباً يمكن تمييزه في البشر أو في حيوانات التجارب، أو تغيرات سمية واضحة أثرت في وظيفة أو شكل نسيج/عضو، أو أحدث تغيرات شديدة في الكيمياء الحيوية للكائن العضوي أو دمه وأن هذه التغيرات ذات صلة بصحة البشر. ومن المسلم به أن تكون البيانات البشرية المصدر الرئيسي للأدلة فيما يتعلق بهذه الرتبة من الخطورة.

وبنطغي عدم الاقتصار في التقييم على دراسة التغيرات الواضحة في عضو واحد أو جهاز حيوي واحد، ولكن أيضاً التغيرات الشاملة التي تكون ذات شدة أقل وتشمل عدة أعضاء في الجسم.

ويعكن أن تحدث السمية الشاملة لأعضاء مستهدفة محددة عن طريق أي سبيل تعرض له صلة بالبشر، أي فموي أو جلدي أو بالاستنشاق بصورة رئيسية.

وتصنف السمية الشاملة لأعضاء مستهدفة محددة بعد تعرض متكرر في النظام المنمق عالمياً على النحو الوارد تحت عنوان السمية الشاملة المستهدفة لأعضاء محددة - التعرض المتكرر (الفصل ٩-٣)، ولذلك فإنها تستبعد من هذا الفصل. ويجرى تقييم منفصل في النظام المنمق عالمياً لتأثيرات سمية نوعية أخرى مبنية أدناه، وبالتالي فهي غير مدرجة هنا.

- (أ) السمية الحادة (الفصل ١-٣)؛
- (ب) تآكل/تمزق الجلد (الفصل ٢-٣)؛
- (ج) تلف العين الشديد/تمزق العين (الفصل ٣-٣)؛
- (د) التحسس التنفسى أو الجلدى (الفصل ٤-٣)؛
- (هـ) إطفار الخلايا الجنسية (الفصل ٥-٣)؛
- (و) السرطنة (الفصل ٦-٣)؛
- (ز) السمية التناسلية (الفصل ٧-٣)؛ و
- (ح) السمية بالاستنشاق (الفصل ١٠-٣) .

٧-١-٨-٣ ونظمت معايير التصنيف في هذا الفصل كمعايير للمواد من الفئتين ١ و ٢ (انظر ١-٢-٨-٣)، ومعايير للمواد من الفئة ٣ (انظر ٣-٨-٣-٢-٢-٨-٣) ومعايير للمحاليل (انظر ٣-٨-٣). انظر أيضاً الشكل ١-٨-٣.

٢-٨-٣ معايير تصنيف المواد

١-٢-٨-٣ مواد الفئتين ١ و ٢

١-١-٢-٨-٣ تصنف المواد لتعيين التأثيرات الفورية أو البطيئة بصورة منفصلة، باستخدام رأي خبير على أساس وزن جمیع الأدلة المتاحة، بما في ذلك استخدام القيم التوجيهية الموصى بها (انظر ٩-١-٢-٨-٣). ومن ثم، تدرج الماد في الفئة ١ أو ٢ تبعاً طبيعة وشدة التأثير الملحوظ (التأثيرات الملحوظة) (الشكل ١-٨-٣).

الشكل ١-٨-٣: فات خطورة السمية التي تصيب أعضاء مستهدفة محددة عقب التعرض المفرد لها

الفئة ١: المواد التي أحدثت سمية واضحة في البشر، أو التي يمكن أن يفترض، على أساس أدلة من دراسات على حيوانات التجارب، أن لها إمكانية إحداث سمية واضحة في البشر بعد تعرض مفرد

توضع المادة في الفئة ١ على أساس ما يلي:

- (أ) أدلة موثوق بها وجيدة النوعية من حالات بشرية أو دراسات وبائية؛ أو
- (ب) ملاحظات من دراسات مناسبة على حيوانات التجارب حدثت فيها تأثيرات سمية واضحة و/أو شديدة ذات صلة بصحة البشر عند تركيزات تعرض منخفضة عموماً. وترد أدناه قيم الجرعات/التركيزات التوجيهية (انظر ٩-١-٢-٨-٣) التي تستخدم كجزء من تقييم وزن الأدلة.

الفئة ٢: المواد التي يمكن أن يفترض، على أساس أدلة من دراسات على حيوانات التجارب، أن لها قدرة إضرار بصحة البشر بعد تعرض مفرد

يوضع تصنيف المادة في الفئة ٢ على أساس ملاحظات من دراسات مناسبة على حيوانات التجارب تحت فيها تأثيرات سمية واضحة، ذات صلة بصحة البشر، عند تركيزات تعرض متوسطة عموماً. وترد أدناه قيم الجرعات/التركيزات التوجيهية (انظر ٩-١-٢-٨-٣) للمساعدة في التصنيف.

وفي حالات استثنائية، يمكن أيضاً استخدام أدلة من البشر لوضع مادة ما في الفئة ٢ (انظر ٩-١-٢-٨-٣).

٣-٢-٨-٣ تأثيرات مؤقتة في أعضاء مستهدفة

هناك تأثيرات في أعضاء مستهدفة قد لا تستوفي المواد/المحاليل بشأنها المعايير الالازمة لتصنيفها في الفئة ١ أو ٢ المبينة أعلاه. وهي تأثيرات تحدث تغيرات ضارة في وظيفة ما في الإنسان لمدة قصيرة بعد التعرض، ويشفى الإنسان منها خلال فترة معقولة دون أن تترك تغيرات كبيرة في التركيب أو الوظيفة. ولا تتضمن هذه الفئة سوى التأثيرات المخدّرة وكحّيج الجهاز التنفسـي. ويمكن تصنيف المواد/المحاليل لهذه التأثيرات على وجه التحديد على النحو الذي يناقـش في ٣-٢-٨-٣.

ملاحظة: يمكن بالنسبة لتلك الفئات تحديد العضو/الجهاز المستهدـف الذي تأثر أساساً بالمادة المصنـفة، أو يمكن أن تحدد المادة كمادة سمية عامة. وينبغي بذلك محاولات لتعيين السمية الأولى لعضوـنظام مستهدـف وتصنيـف المادة لذلـك الغرض، من قبيل المواد السمية لـلـلـكـبـبـ، والمـادـةـ السـمـيـةـ لـلـأـعـصـابـ. وينبـغي توـضـيـخـ الدـلـقـةـ فيـ تقـيـيـمـ الـبـيـانـاتـ، وـحـيـسـماـ أـمـكـنـ عـدـمـ إـدـرـاجـ التـأـثـيرـاتـ الشـانـوـيـةـ، عـلـىـ سـيـلـ المـثالـ يـمـكـنـ أنـ تـحـدـثـ مـادـةـ سـمـيـةـ لـلـكـبـبـ تـأـثـيرـاتـ ثـانـوـيـةـ فيـ الـجـهـازـيـنـ الـعـصـبـيـيـنـ أوـ الـمـعـدـيـيـنـ المعـوـيـ.

- ٢-١-٢-٨-٣
- وينبغي تعين سبيل التعرض ذي الصلة الذي تحدث المادة المصنفة التلف من خالله.
- ٣-١-٢-٨-٣
- ويحدد التصنيف من خلال رأي خبير على أساس وزن جميع الأدلة المتاحة، بما في ذلك التوجيهات الواردة أدناه.
- ٤-١-٢-٨-٣
- ومن أجل إقامة الدليل على وجود التأثيرات السمية الشاملة المستهدفة لأعضاء محددة التي تستحق التصنيف، يستخدم وزن أدلة جميع البيانات، بما فيها الأحداث البشرية، والوبائيات، والدراسات التي أجريت في حيوانات التجارب.
- ٥-١-٢-٨-٣
- وُستُنقى المعلومات المطلوبة لتقدير السمية الشاملة لأعضاء مستهدفة محددة إما من تعرض مفرد في البشر، مثل التعرض في المتر، أو في مكان العمل أو في البيئة، أو من دراسات أجريت على حيوانات التجارب. وتمثل دراسات الحيوانات القياسية في الفئران والجرذان التي توفر هذه المعلومات في دراسات السمية الحادة التي يمكن أن تتضمن ملاحظات سريرية وفحوصاً عيائية ومجهرية للتمكن من تعين التأثيرات السمية في الأنسجة/الأعضاء المستهدفة. وقد توفر نتائج دراسات السمية الحادة التي تجرى في كائنات أخرى أيضاً معلومات ذات صلة.
- ٦-١-٢-٨-٣
- وفي حالات استثنائية، وعلى أساس رأي الخبراء، قد يكون من المناسب وضع مواد معينة توفر عنها أدلة بشرية على السمية المستهدفة لأعضاء محددة في الفئة ٢: (أ) عندما لا يكون وزن الأدلة البشرية مقنعاً بما يكفي للتصنيف في الفئة ١، و/أو (ب) على أساس طبيعة وشدة التأثيرات. وينبغي ألا تراعي مستويات الجرعة/التركيز في البشر في التصنيف، وينبغي أن تكون أي أدلة متاحة من الدراسات على الحيوانات متقة مع التصنيف في الفئة ٢. وبعبارة أخرى، إذا توفرت أيضاً بيانات متاحة متعلقة بالحيوانات عن المادة الكيميائية تبرر التصنيف في الفئة ١، ينبغي تعين المادة في الفئة ١.
- ٧-١-٢-٨-٣
- التأثيرات التي تعتبر داعمة للتصنيف في الفئتين ١ و ٢**
- ١-٧-١-٢-٨-٣
- يعطي الأدلة التي تربط التعرض المفرد للمادة بتأثير سمي متسق وقابل للتحديد داعمة للتصنيف.
- ٢-٧-١-٢-٨-٣
- ومن المسلم به أن الأدلة المستقة من الخبرة/الأحداث البشرية تقتصر عادة على التقارير التي تتناول العواقب الصحية الضارة، التي تتسم غالباً بقدر من عدم اليقين من ظروف التعرض، وقد لا تتضمن التفاصيل العلمية التي يمكن الحصول عليها من دراسات أجريت بصورة جيدة على حيوانات التجارب.
- ٣-٧-١-٢-٨-٣
- ويمكن أن توفر الأدلة المستقة من الدراسات المناسبة التي تجرى على حيوانات التجارب تفاصيل أكثر بكثير، في شكل ملاحظات سريرية، وفحوص مرضية عيائية ومجهرية، ويمكن أن يكشف ذلك في كثير من الأحيان خطورة قد لا تكون مهددة للحياة ولكنها قد تشير إلى حدوث احتلال وظيفي. وعليه، يتعينأخذ جميع الأدلة المتاحة في الحسبان، إلى جانب صلتها بصحة الإنسان، في عملية التصنيف.
- وترد أدناه أمثلة للتأثيرات السمية ذات الصلة في البشر و/أو في الحيوانات:
- (أ) الاعتلال الناجع من تعرض مفرد؛
- (ب) حدوث تغيرات وظيفية واضحة، غير مؤقتة في طابعها، في الجهاز التنفسي والجهاز العصبي المركزي أو الطرف أو الأجهزة العضوية الأخرى، بما في ذلك علامات كبت الجهاز العصبي المركزي والتأثيرات في الحواس الخاصة (مثل السمع، والنظر، والشم)؛
- (ج) حدوث أي تغير، متسق وضار بصورة واضحة، في بارامترات الكيمياء الحيوية السريرية، أو الدم، أو تحليل البول؛

- (د) حدوث تلف واضح في الأعضاء قد يلاحظ عند دراسة الصفة التشريحية و/أو يرى لاحقاً أو يبتهه الفحص المجهري؟
- (ه) حدوث نخر متعدد البؤر أو نخر منتشر، أو تليف أو تكون أورام حبيبية في أعضاء حيوية مع قدرة على تحديد الأورام؟
- (و) حدوث تغيرات مورفولوجية يمكن أن تزول لكنها توفر أدلة واضحة على احتلال وظيفي ملحوظ في الأعضاء؛
- (ز) أدلة على موت ملحوظ في الخلايا (بما في ذلك تحلل الخلايا وانخفاض عددها) في أعضاء حيوية غير قابلة للتحديد.
- ٨-١-٢-٨-٣
- التأثيرات التي لا يمكن اعتبارها داعمة للتصنيف في الفئتين ١ و ٢ من المسلم به أنه يمكن اعتبار تأثيرات معينة لا تبرر التصنيف.
- ومن أمثلة هذه التأثيرات في البشر و/أو الحيوانات ما يلي:
- (أ) الملاحظات السريرية أو التغيرات الطفيفة في زيادة وزن الجسم، أو استهلاك الغذاء أو الماء، التي قد يكون لها قدر من الأهمية السمية ولكنها لا تدل في حد ذاتها على سمية " واضحة"؟
- (ب) التغيرات البسيطة في بارامترات الكيمياء الحيوية السريرية أو الدم أو تحليل البول و/أو التأثيرات المؤقتة، عندما تكون هذه التغيرات أو التأثيرات ذات أهمية سمية مشكوك فيها أو طفيفة؛
- (ج) التغيرات في أوزان الأعضاء دون وجود أدلة على احتلال وظيفة العضو؛
- (د) استجابات التكيف التي لا تعتبر مهمة من الناحية السمية؛
- (ه) لا تبرر التصنيف آليات السمية التي تشيرها المادة والتي تكون متوقفة على نوع الكائن الحي، أي التي يثبت بدرجة معقولة من الثقة أنها غير ذات صلة بصحة الإنسان.
- ٩-١-٢-٨-٣
- قيم توجيهية للمساعدة في التصنيف في الفئتين ١ و ٢ على أساس النتائج المستفادة من الدراسات التي تجرى على حيوانات التجارب
- ١-٢-٨-٣ في سبيل المساعدة للتوصيل إلى قرار بشأن ما إذا كان ينبغي تصنيف مادة ما أو لا، ودرجة التصنيف (الفئة ١ مقابل الفئة ٢)، تبين هنا "قيم توجيهية" للجرعة/التركيز الذي أثبت أنه يعطي تأثيرات صحية واضحة. والحججة الرئيسية لاقتراح مثل هذه القيم التوجيهية هي أن جميع المواد الكيميائية محتملة السمية، ولا بد أن تكون هناك جرعة أو تركيز معقول تظهر بعده درجة من التأثير السمي.
- ٢-٩-١-٢-٨-٣ وهكذا، عندما تلاحظ تأثيرات سمية واضحة في الدراسات على الحيوانات، فإن ذلك يشير إلى تصنيف ما، وأن دراسة الجرعة/التركيز الذي تُرى عنده هذه التأثيرات، وعلاقة النتائج بالقيم التوجيهية المقترحة، يمكن أن تقدم معلومات مفيدة تساعد في تقدير الحاجة إلى التصنيف (نظراً لأن التأثيرات السمية هي نتيجة للخاصية (الخواص) الخطيرة وأيضاً نتيجة للجرعة/التركيز).
- ٣-٩-١-٢-٨-٣ ونطاقات القيم التوجيهية المقترحة للتعرض لجرعة مفردة التي أعطت تأثيراً سمية واضحاً غير قاتل هي النطاقات التي تتطبق على اختبارات السمية الحادة كما هي مبينة في الجدول ٣-٨-١.

الجدول ١-٨-٣: نطاقات القيم التوجيهية لحالات التعرض لجرعة مفردة^(١)

نطاقات القيم التوجيهية بشأن:				
الفئة ٣	الفئة ٢	الفئة ١	الوحدات	سبيل التعرض
لا تتطابق القيم التوجيهية ^(ب)	$300 \leq T < 2000$	$T \geq 300$	مغم/كغم من وزن الجسم	فموي (الفأر)
	$1000 \leq T < 2000$	$T \geq 1000$	مغم/كغم من وزن الجسم	جلدي (الفأر أو الأرنب)
	$2000 \leq T < 2500$	$T \geq 2500$	جزء/مليون/٤ ساعات	الاستنشاق غاز (الفأر)
	$20 \leq T < 10$	$T \geq 10$	مغم/ل/٤ ساعات	الاستنشاق بخار (الفأر)
	$5,0 \leq T < 1,0$	$T \geq 1,0$	مغم/ل/٤ ساعات	الاستنشاق غبار/ارداد/دخان (الفأر)

(أ) تذكر القيم والنطاقات التوجيهية المبينة في الجدول ١-٨-٣ أعلاه لأغراض التوجيه فحسب، أي لاستخدامها كجزء من نهج وزن الأدلة والمساعدة في البت في التصنيف. ولا يقصد بما أن تكون قيمًا فاصلة حازمة.

(ب) لا تعطى قيم توجيهية نظرًا لأن هذا التصنيف يقوم بصورة أساسية على بيانات بشرية. ويمكن إدراج البيانات المتعلقة بالحيوانات في تقييم وزن الأدلة.

٤-١-٢-٨-٣ وهكذا يمكن أن تشاهد صورة سمية محددة عند جرعة/تركيز أقل من القيمة التوجيهية، على سبيل المثال > 2000 مغم/كغم من وزن الجسم عن طريق الفم، غير أن طبيعة التأثير قد تؤدي إلى اتخاذ قرار بعدم التصنيف. وعلى خلاف ذلك، قد تشاهد صورة سمية محددة في دراسات على الحيوانات عند قيم أعلى من قيمة توجيهية، على سبيل المثال ≤ 2000 مغم/كغم من وزن الجسم بطريق الفم، وبالإضافة إلى ذلك، توفر معلومات إضافية من مصادر أخرى، مثل دراسات أخرى على جرعات مفردة، أو دراسات حالة بشرية، تدعم استنتاج أن التصنيف هو الإجراء الحصيف الذي ينبغي اتخاذة في ضوء وزن الأدلة المتوفرة.

٤-١-٢-٨-٣ اعتبارات أخرى

٤-١-٢-٨-٣ عندما لا توصف مادة إلا باستخدام بيانات متعلقة بالحيوانات (وهو المعتمد بالنسبة للمواد الجديدة، ولكنه يصدق أيضًا على كثير من المواد الموجودة)، ينبغي أن تتضمن عملية التصنيف الإشارة إلى قيم توجيهية للجرعة/التركيز باعتبارها أحد العناصر التي تسهم في نهج وزن الأدلة.

٤-١-٢-٨-٣ ويمكن تصنيف المادة عند توفر بيانات بشرية مدعاة بشكل جيد تبين تأثير السمية الشاملة لأعضاء مستهدفة محددة يمكن بشكل موثوق به إرجاعه إلى تعرض مفرد لمادة. وفضل البيانات البشرية الإيجابية، بصرف النظر عن الجرعة المحتملة، على البيانات المتعلقة بالحيوانات. وهكذا، عندما لا تصنف مادة ما لأن السمية الملحوظة المستهدفة لأعضاء محددة لا تعتبر مهمة أو ليست ذات صلة بالبشر، ينبغي تصنيف المادة إذا توفرت في وقت لاحق بيانات عن أحداث بشرية توضح وجود تأثير سمي مستهدف لعضو محدد بعينه.

٤-١-٢-٨-٣ ويمكن أن تصنف المادة التي لم تختبر لتعيين سميتها المستهدفة لأعضاء محددة في حالات معينة، عند الاقتضاء، على أساس بيانات مستقاة من علاقة مؤكدة للتركيز - النشاط واستكمال مستند إلى رأي خبير قائم على الاستنباط من مادة مناظرة لها في التركيب سبق تصنيفها، جنباً إلى جنب مع ما يدعم ذلك إلى حد كبير من دراسة مع وجود أدلة داعمة من مراعاة عوامل مهمة أخرى من قبيل تكوين نواتج أيض مشتركة مهمة.

٤-١٠-٢-٨-٣ ومن المعترف به أنه يمكن استخدام تركيز البخار المشبع من قبل بعض الأجهزة التنظيمية كعنصر إضافي لتوفير متطلبات حماية خاصة للصحة والسلامة.

٢-٢-٨-٣ مواد الفئة ٣

١-٢-٢-٨-٣ معايير تكيّج الجهاز التنفسي

فيما يلي معايير تكيّج الجهاز التنفسي للتصنيف في الفئة ٣:

(أ) تدرج هنا تأثيرات التهيج التنفسي (تتميز باحمرار موضعي، وارتشاح، وحكّة وألم) التي تضعف الوظيفة التنفسية مع أعراض مثل السعال، والألم، والشّرق، وصعوبات التنفس. ومن المعترف به أن هذا التقييم يستند أساساً على البيانات البشرية؟

(ب) يمكن تدعيم الملاحظات البشرية الشخصية بالقياسات الموضوعية لتهيج الجهاز التنفسي الواضح (مثل الاستجابات الكهربولوجية، والدلائل البيولوجية للالتهاب في سوائل ترطيب الأنف أو الشعب الهوائية)؛

(ج) ينبغي أن تكون الأعراض الملاحظة في البشر مطابقة للأعراض التي تظهر في المجموعات المعرضة ولنحو استجابة معزولة ذاتية التحسّس أو استجابة لم تنتج إلا في أفراد يتسمون بحساسية مفرطة في المسالك الهوائية. وينبغي استبعاد التقارير الغامضة عن مجرد "التهيج"، نظراً لأن هذا المصطلح يستخدم عموماً لوصف نطاق واسع من الإحساسات تشمل حواس مثل الشم، والمذاق غير الحب، والإحساس بالدغدة، والجفاف، وكلها لا تدخل في نطاق التصنيف المقصود؛

(د) لا توجد حالياً اختبارات مؤكدة على الحيوانات تتناول تكيّج الجهاز التنفسي على وجه التحديد. غير أنه قد يمكن الحصول على معلومات مفيدة من اختبارات السمية بالاستنشاق المفرد والمتكرر. وعلى سبيل المثال، قد توفر الدراسات على الحيوانات معلومات مفيدة من حيث العلامات السريرية للسمية (ضيق النفس، والتهاب الأنف، وما إلى ذلك) وعلم الأمراض النسيجي (مثل الاحتقان، والارتشاح، والالتهاب البسيط، وتغليظ الطبقة المخاطية) وهي تأثيرات قابلة للزوال، وقد تكون انعكاساً للأعراض السريرية المميزة الموصوفة أعلاه. ويمكن استخدام مثل هذه الدراسات على الحيوانات كجزء من تقييم وزن الأدلة؛

(هـ) لا يجري هذا التصنيف الخاص عندما لا تلاحظ تأثيرات عضوية أشد تتضمن تأثيرات كهذه في الجهاز التنفسي.

٢-٢-٢-٨-٣ معايير للتآثيرات المخدّرة

فيما يلي معايير التأثيرات المخدّرة للتصنيف في الفئة ٣:

(أ) يندرج هنا تخميد الجهاز العصبي المركزي ويشمل التأثيرات المخدّرة في الإنسان من قبل النعاس، والتخدّير، والانخفاض مستوى اليقظة، وفقدان رد الفعل التلقائي، وانعدام التنسيق، والترنج. ويمكن أن تظهر هذه التأثيرات في شكل صداع شديد، أو غثيان، ويمكن أن تؤدي إلى ضعف القدرة على الحكم على الأمور، أو الدوار، أو التهيج، أو الوهن، أو ضعف الذاكرة، أو قصور في الإدراك والتنسيق، أو زمن رد الفعل، أو النعاس؛

(ب) قد تتضمن التأثيرات المخدرة الملاحظة في الدراسات على الحيوانات النوم، وانعدام تنسيق رد الفعل التلقائي، والتحدير، والترنج. وهذه التأثيرات ليست ذات طابع مؤقت، ومن ثم ينبغي النظر في تصنيفها في الفئة ١ أو ٢.

معايير تصنيف المحاليل

٣-٨-٣

١-٣-٨-٣ تصنف المحاليل باستخدام المعايير ذاتها التي تستخدم في حالة المواد، أو كبديل لذلك، حسبما هو مبين أدناه. وعلى غرار المواد، قد تصنف المحاليل للسمية الشاملة لأعضاء مستهدفة محددة في حالة التعرض المفرد أو المتكرر أو كليهما.

تصنيف المحاليل عند توفر بيانات عن المخلوط بأكمله

٢-٣-٨-٣

عندما تتوفر عن المخلوط أدلة موثوقة بما وذات نوعية جيدة من الخبرة البشرية أو دراسات مناسبة على حيوانات التجارب، على النحو المشروع في المعايير المتعلقة بالمواد، يمكن تصنيف المخلوط على أساس تقييم هذه البيانات تبعاً لوزن الأدلة. ويجب توخي الحرص في تقييم البيانات المتعلقة بالمحاليل، بحيث لا تسبب الجرعة أو المدة أو الملاحظة أو التحليل جعل التسائج غير قاطعة.

تصنيف المحاليل عند عدم توفر بيانات عن المخلوط بأكمله: مبادئ الاستكمال

٣-٣-٨-٣

١-٣-٣-٨-٣ عندما لا يكون المخلوط نفسه قد اختبر لتعيين سميته المستهدفة لأعضاء محددة، لكن توجد بيانات كافية عن كل من مكوناته المفردة والمحاليل المختبرة المشابهة التي تتيح وصف خصوصية المخلوط بصورة وافية، فإن هذه البيانات يمكن أن تستخدم وفقاً لمبادئ الاستكمال التالية. وهذا يضمن أن تستخدم عملية التصنيف البيانات المتاحة إلى أقصى حد ممكن في وصف خصوصية المخلوط بدون الحاجة إلى إجراء اختبارات إضافية في الحيوانات.

التحفييف

٢-٣-٣-٨-٣

عند تحفييف مخلوط مختبر بمادة تحفييف مصنفة في فئة سمية متساوية لسمية أقل المكونات الأصلية سمية أو أدنى منها ولا يتوقع أن تؤثر في سمية المكونات الأخرى، عندئذ يمكن تصنيف المخلوط المحفف الجديد في فئة معادلة لفئة المخلوط الأصلي المختبر.

دفعات الإنتاج

٣-٣-٣-٨-٣

يمكن افتراض أن سمية دفعه إنتاج مختبر لمخلوط ما معادلة بصورة رئيسية لسمية دفعه إنتاج أخرى غير مختبرة من المنتج التجاري نفسه، عندما يكون قد أنتجها أو أشرف على إنتاجها الصانع نفسه، ما لم يكن هناك ما يدعو إلى الاعتقاد بأن تغيراً هاماً قد حدث أدى إلى تغير سمية الدفعه غير المختبرة. وفي هذه الحالة يلزم إجراء تصنيف جديد.

تركيز المحاليل العالية السمية

٤-٣-٣-٨-٣

إذا ازداد تركيز مكون سمسي في مخلوط مختبر من الفئة ١، وينبغي تصنيف المخلوط الناتج المركز في الفئة ١ بدون إجراء اختبار إضافي.

الاستكمال داخل فئة خصوصة واحدة

٥-٣-٣-٨-٣

في حالة وجود ثلاثة محاليل (ألف وباء وجيم) ذات مكونات متطابقة، وخضع المخلوطان ألف وباء إلى الاختبار ويقعان في فئة الخصوصة ذاتها، والمخلوط جيم غير المختبر يحتوي المكونات ذاتها الشطة من حيث السمية كالمخلوطين ألف وباء،

ولكن بتركيزات متوسطة بين تلك المكونات في المخلوطين ألف وباء، يفترض أن يقع المخلوط حيم في فئة الخطورة ذاتها مثل ألف وباء.

٦-٣-٣-٨-٣ المحاليط المتشابهة بصورة رئيسية

في حالة ما يلي:

(أ) وجود مخلوطين: ١‘ ألف + باء؛

 ٢‘ حيم + باء؛

(ب) تركيز المكون باء هو نفسه بصورة أساسية في المخلوطين؛

(ج) تركيز المكون ألف في المخلوط ١‘ يساوي تركيز المكون حيم في المخلوط ٢‘؛

(د) تتوفر بيانات عن سمية المكونين ألف وheim وما متكافئان بصورة أساسية، أي أنهما في فئة الخطورة ذاتها ولا يتوقع أن يؤثرا في سمية المكون باء.

وإذا كان المخلوط ١‘ أو ٢‘ قد سبق تصنيفه بالفعل عن طريق الاختبار، أمكن تعين المخلوط الآخر في نفس فئة الخطورة.

٧-٣-٣-٨-٣ الأيروسولات

قد يصنف الشكل الأيروسولي لمخلوط في فئة الخطورة ذاتها مثل الشكل غير الأيروسولي المختبر للمخلوط فيما يتعلق بالسمية الفموية والجلدية شريطة ألا تؤثر المادة الدافعة المضافة في سمية المخلوط لدى رشه. وينبغي النظر في تصنيف المحالط الأيروسولية فيما يتعلق بالسمية بالاستنشاق بشكل منفصل.

٤-٣-٨-٣ تصنيف المحالط عند توفر بيانات عن جميع أو عن بعض مكونات المخلوط

١-٤-٣-٨-٣ حيثما لا تتوفر أدلة موثوق بها أو بيانات اختبار للمخلوط المحدد نفسه، وحيثما لا يمكن استخدام مبادئ الاستكمال لإجراء تصنيف، عندئذ يوضع تصنيف المحالط على أساس تصنيف المواد المكونة للمخلوط. وفي هذه الحالة، يصنف المخلوط كمادة ذات سمية مستهدفة لأعضاء محددة (يحدد العضو المعنى)، بعد تعرض مفرد أو متكرر أو كليهما عندما يكون مكون واحد على الأقل مصنفاً في الفئة ١ أو الفئة ٢ للسموم المستهدفة لأعضاء محددة وموجوداً بتركيز يساوي أو يتتجاوز القيم الحدية/حدود التركيزات المناسبة حسبما هو مبين في الجدول ٢-٨-٣ أدناه للفئة ١ والفئة ٢ على التوالي.

الجدول ٣-٨-٢: القيم الحدية/حدود التركيزات لمكونات المخلوط المصنفة في فئات السمية الشاملة لأعضاء مستهدفة محددة، والتي تؤدي إلى تصنیف المخلوط في الفئة ١ أو ٢^٦

القيم الحدية/حدود التركيزات التي تؤدي إلى تصنیف المخلوط في:		المكون مصنف في:
الفئة ٢	الفئة ١	
$1,0 \geq \text{المكون} > 10$ في المائة (الملاحظة ٣)	$\leq 1,0$ في المائة (الملاحظة ١)	الفئة ١
	≤ 10 في المائة (الملاحظة ٢)	سوم شاملة لأعضاء مستهدفة محددة
$\leq 1,0$ في المائة (الملاحظة ٤)		الفئة ٢
	≤ 10 في المائة (الملاحظة ٥)	سوم شاملة لأعضاء مستهدفة محددة

(أ) ينطوي مخطط التصنيف التواقي هذا على مراعاة الاختلافات في ممارسات تبليغ معلومات الخطورة في النظم القائمة. ويتوقع أن يكون عادةً المخالفات المتاثرة به صغيرةً، وستكون الاختلافات مقتصرة على وضع بيان التحذير في بطاقة الوسم. وسيتطور الوضع مع الوقت للتوصل إلى نهج أكثر تنسيناً.

الملاحظة ١: في حالة وجود مكون سمي مستهدف لأعضاء محددة من الفئة ١ في المخلوط بتراكيز من ١,٠ إلى ١٠ في المائة، فإن جميع السلطات التنظيمية تقضي بإدراج معلومات في صحيفة بيانات السلامة عن المنتج. غير أن وضع بيان التحذير في بطاقة الوسم اختياري. وقد تختار بعض السلطات وضع الوسم عند وجود المكون في المخلوط بتراكيز من ١,٠ إلى ١٠ في المائة، بينما قد لا تقضي سلطات أخرى وضع وسم في هذه الحالة.

الملاحظة ٢: في حالة وجود مكون سمي مستهدف لأعضاء محددة من الفئة ١ في المخلوط بتراكيز ≤ 10 في المائة، فإنه يتوقع عموماً طلب تقليل صحيفة بيانات السلامة ووضع وسم عموماً.

الملاحظة ٣: في حالة وجود مكون سمي مستهدف لأعضاء محددة من الفئة ١ في المخلوط بتراكيز من ١,٠ إلى ١٠ في المائة، قد تختار بعض السلطات تصنیف هذا المخلوط في الفئة ٢ للسمية الشاملة لأعضاء مستهدفة محددة، بينما لا تفعل سلطات أخرى ذلك.

الملاحظة ٤: في حالة وجود مكون سمي مستهدف لأعضاء محددة من الفئة ٢ في المخلوط بتراكيز من ١,٠ إلى ١٠ في المائة، فإن جميع السلطات التنظيمية تقضي بإدراج معلومات في صحيفة بيانات السلامة عن المنتج. غير أن وضع بيان التحذير في بطاقة الوسم اختياري. وقد تختار بعض السلطات الوسم عند وجود المكون في المخلوط بتراكيز من ١,٠ إلى ١٠ في المائة، بينما قد لا تقضي سلطات أخرى وضع وسم في هذه الحالة.

الملاحظة ٥: في حالة وجود مكون سمي مستهدف لأعضاء محددة من الفئة ٢ في المخلوط بتراكيز ≤ 10 في المائة، يتوقع عموماً اقتضاء تقليل صحيفة بيانات السلامة ووضع وسم على حد سواء.

٢-٤-٣-٨-٣ وينبغي أن تطبق القيم الحدية هذه وما يترتب عليها من تصنیفات على قدم المساواة وبطريقة ملائمة على المكونات السمية لأعضاء مستهدفة نتيجة لكل من التعرض المفرد والتعرض المتكرر.

٣-٤-٣-٨-٣ كما ينبغي تصنیف المخالفات بصورة منفصلة فيما يتعلق بالسمية بجرعة مفردة والسمية بجرعات متكررة.

٤-٣-٨-٣ وينبغي توخي الحرص عند الجمع بين مكونات سمية تؤثر في أكثر من جهاز عضوي واحد بحيث تدرس مسائل تعزيز الفعالية والتفاعلات التآزرية، لأن بعض المواد يمكن أن تسبب سمية للعضو المستهدف عند تركيز > 1 في المائة إذا كانت بعض المكونات الأخرى في المخلوط معروفة تعزز ذلك التأثير السمي.

٤-٣-٨-٤ وكذلك ينبغي توخي الحذر عند استنباط بيانات السمية لمخلوط يحتوي مكوناً (مكونات) من الفئة ٣. وقد اقترحت قيمة حدية/حد تركيز بنسبة ٢٠ في المائة؛ غير أنه ينبغي إدراك أن هذه القيمة الحدية/حد التركيز قد يكون أعلى أو أقل تبعاً للمكون (لمكونات) المصنفة في الفئة ٣، وأن بعض التأثيرات مثل تهيج الجهاز التنفسي قد لا تحدث عند تركيز أقل بينما قد تحدث تأثيرات أخرى مثل التأثيرات المخدرة عند أقل من قيمة ٢٠ في المائة هذه. وينبغي الاستعانة برأي خبير. ويجب أن يقيّم تهيج الجهاز التنفسي والتأثيرات المخدرة بصورة منفصلة وفقاً للمعايير الواردة في ٢-٨-٣. وعند إجراء عمليات لتصنيف هذه الخطورة، ينبغي إضافة إسهام كل مكون، ما لم يكن هناك أدلة على أن الآثار غير مضافة.

٤-٨-٣ تبليغ معلومات الخطورة

١-٤-٨-٣ ترد الاعتبارات العامة والاعتبارات المحددة المتعلقة باشتراطات الوسم في تبليغ معلومات الخطورة: الوسم (الفصل ٤-١). ويتضمن المرفق ١ جداول موجزة عن التصنيف والوسم. ويتضمن المرفق ٣ أمثلة للبيانات التحذيرية والرسوم التخطيطية التي يمكن استخدامها حি�ثما تسمح السلطة المختصة بذلك.

الجدول ٣-٨-٣: عناصر الوسم للسمية الشاملة لأعضاء مستهدفة محددة بعد تعرض مفرد

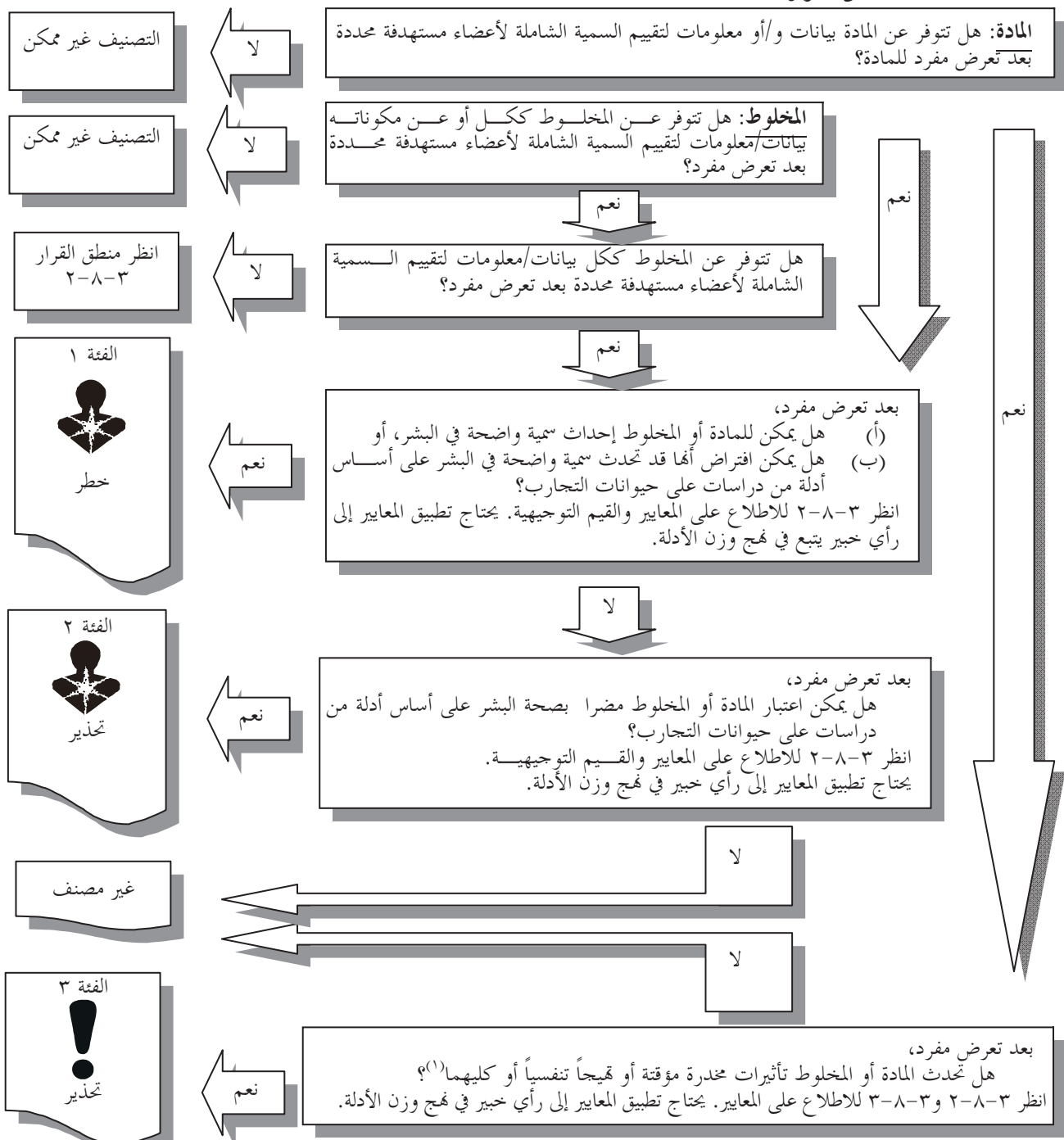
الفئة ٣	الفئة ٢	الفئة ١	
علامة تعجب	خطر صحي	خطر صحي	رمز
تحذير	تحذير	خطر	كلمة التنبية
قد يسبب تهيجاً تنفسياً أو قد يسبب النعاس أو التردد	يسبب تلفاً للأعضاء (أو تذكر جميع الأعضاء المتأثرة إذ كانت معروفة) (يدرك سبيل التعرض إذا ثبتت بصورة قاطعة أنه لا توجد سبل تعرض أخرى تسبب الخطر)	يسبب تلفاً للأعضاء (أو تذكر جميع الأعضاء المتأثرة إذا كانت معروفة) (يدرك سبيل التعرض إذا ثبتت بصورة قاطعة أنه لا توجد سبل تعرض أخرى تسبب الخطر)	بيان الخطورة

٥-٨-٣

منطق القرار بشأن السمية الشاملة لأعضاء مستهدفة محددة عقب التعرض المفرد

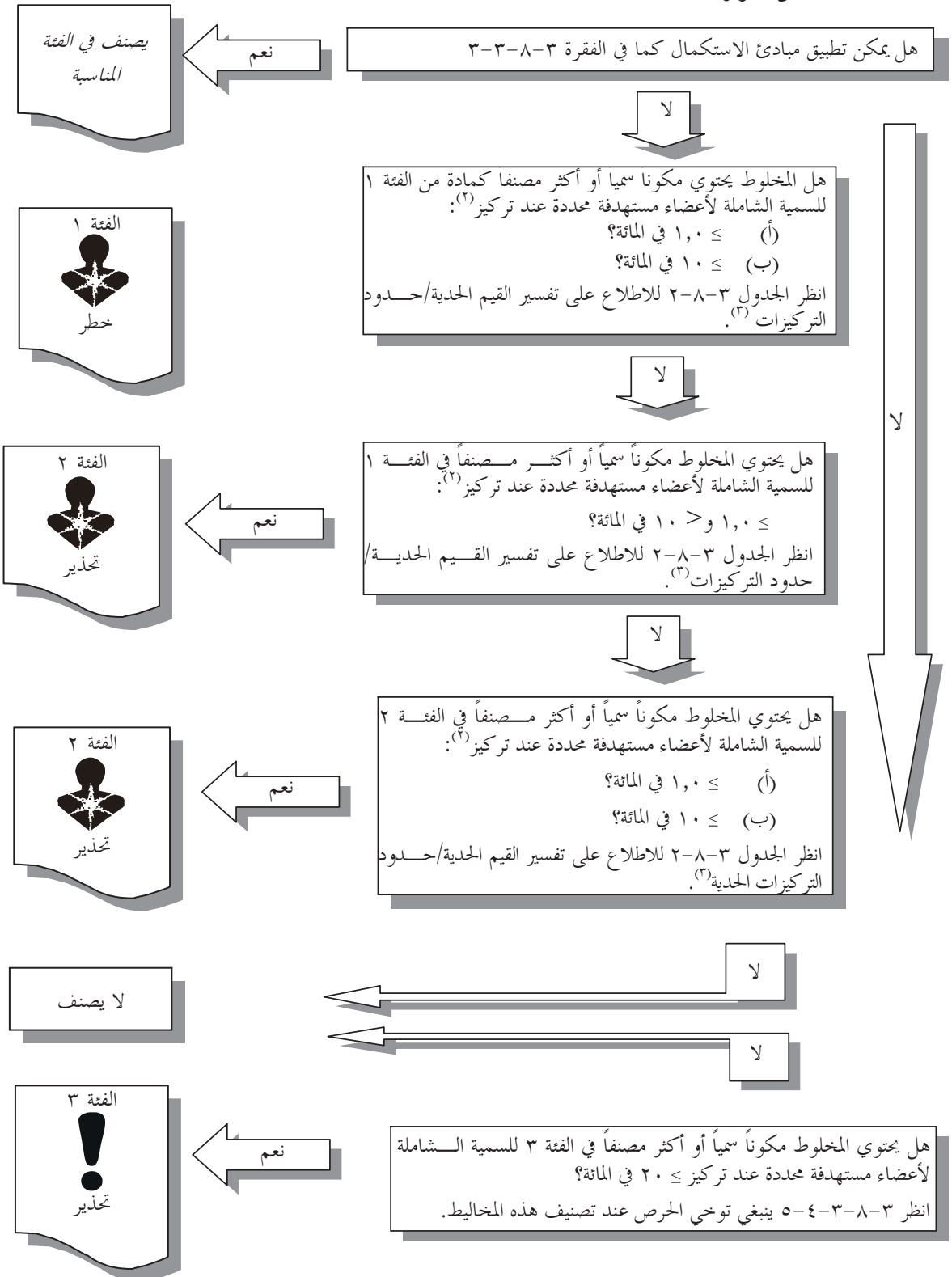
لا يمثل منطق القرار التالي جزءاً من نظام التصنيف المنسق ولكنه يرد هنا كتوجيه إضافي. ويوصى بشدة أن يقوم الشخص المسؤول عن التصنيف بدراسة المعايير قبل وأثناء استخدام منطق القرار.

١-٥-٨-٣ منطق القرار



(١) يجري التصنيف في الفنطة ٣ فقط عندما لا يكون هناك مبرر للتصنيف في الفنطة ١ أو الفنطة ٢ (على أساس تأثيرات تنفسية أشد أو تأثيرات مخدرة غير مؤقتة). انظر ٣-٨-٣-١ (هـ) (التأثيرات التنفسية) و ٣-٨-٣-٢ (بـ) (التأثيرات المخدرة).

٢-٥-٨-٣ منطق القرار



(٢) انظر ٢-٨-٣-٢ من هذا الفصل و "استخدام القيم الحدية/حدود التركيزات" في الفصل ١-٣، الفقرة ١-٣-٣-١.

(٣) انظر ٣-٨-٣-٤ والجدول ٢-٨-٣ للاطلاع على التفسير والإرشادات.

الفصل ٩-٣

السمية الشاملة لأعضاء مستهدفة محددة التعرض المتكرر

١-٩-٣ تعاريف واعتبارات عامة

الغرض من هذا الفصل هو توفير وسيلة لتصنيف المواد والمخالط التي تحدث السمية الشاملة المستهدفة لأعضاء محددة نتيجة تعرض متكرر. وتندرج في ذلك جميع التأثيرات الصحية الواضحة التي يمكن أن تحدث احتلالاً وظيفياً، سواء كانت تزول أو لا تزول، فورية وأو بطيئة.

ويعد التصنيف المادة أو المخلوط الذي يعتبر ذات سمية مستهدفة لأعضاء محددة، وهي تمثل بهذه الصفة قدرة حدوث تأثيرات صحية ضارة في الأشخاص الذين يتعرضون لها.

ويعتمد التصنيف على توافر أدلة موثوق بها على أن التعرض المتكرر للمادة أو المخلوط قد أحدث تأثيراً سميّاً متسبقاً يمكن تعبيه في البشر أو في حيوانات التجارب، أو تغيرات سمية واضحة أثّرت في وظيفة أو شكل نسيج/عضو، أو أحدثت تغيرات كبيرة في الكيمياء الحيوية أو الدم في الكائن الحي وأن هذه التغيرات ذات صلة بصحة البشر. ومن المسلم به أن تكون البيانات البشرية المصدر الرئيسي للأدلة فيما يتعلق بهذه الرتبة من الخطورة.

وينبغي عدم الاقتصار في البحث على دراسة التغيرات الواضحة في عضو واحد أو جهاز حيوي واحد، ولكن أيضاً التغيرات الشاملة التي تكون ذات شدة أقل وتشمل عدة أعضاء في الجسم.

ويمكن أن تحدث السمية المستهدفة لأعضاء محددة عن طريق أي سيل تعرض له صلة بالبشر، أي فموي أو جلدي أو بالاستنشاق بصورة رئيسية.

والتأثيرات السمية غير القاتلة الملحوظة عقب حدث تعرض مفرد مصنفة في النظام المنسق عالمياً على النحو المبين في السمية الشاملة لأعضاء مستهدفة محددة - التعرض المفرد (الفصل ٨-٣)، ولذلك فقد استبعدت من هذا الفصل. كما أن التأثيرات السمية المحددة الأخرى، مثل السمية الحادة، التلف الشديد للعين/تمييع العين، وتأكل/تمييع الجلد، والتحسس التنفسى أو الجلدي، والسرطنة، وإطفار الخلايا الجنسية، والسمية التناسلية، والسمية بالاستنشاق متناولة بالتقدير بصورة منفصلة في النظام المنسق عالمياً، وبالتالي لا ترد هنا.

٢-٩-٣ معايير تصنيف المواد

١-٢-٩-٣ تصنّف المواد باعتبارها مواد سمية شاملة لأعضاء مستهدفة محددة من خلال رأي خبير على أساس وزن جميع الأدلة المتاحة، بما في ذلك استخدام القيم التوجيهية الموصى بها التي تأخذ في الاعتبار مدة التعرض والجرعة/التركيز، التي أحدثت التأثير (التأثيرات)، (انظر ٣-٢-٩-٩)، وتوضع في إحدى فئتين، تبعاً لطبيعة وشدة التأثير (التأثيرات) الملحوظة.

الشكل ١-٩-٣ : فئات خطورة السمية التي تصيب أعضاء مستهدفة محددة عقب التعرض المتكرر لها

<p>الفئة ١ : المواد التي أحدثت سمية واضحة في البشر، أو التي يمكن أن يفترض، على أساسأدلة من دراسات على حيوانات التجارب، أن لها قدرة إحداث سمية واضحة في البشر بعد تعرض متكرر</p> <p>وتصنف المادة في الفئة ١ على أساس ما يلي:</p> <p>(أ) أدلة موثوق بها وجيدة النوعية من حالات بشرية أو دراسات وبائية؛ أو</p> <p>(ب) ملاحظات من دراسات مناسبة على حيوانات التجارب حدثت فيها تأثيرات سمية واضحة وأو شديدة، ذات صلة بصحة البشر، عند تركيزات تعرض منخفضة عموماً. وترد أدناه قيم الجرعات/التركيزات التوجيهية (انظر ٩-٢-٩-٣) التي تستخدم كجزء من تقييم وزن الأدلة.</p>	<p>الفئة ٢ : المواد التي يمكن أن يفترض، على أساسأدلة من دراسات على حيوانات التجارب، أن لها قدرة الإضرار بصحة البشر بعد تعرض متكرر</p> <p>ويُوضع تصنيف المادة في الفئة ٢ على أساس ملاحظات من دراسات مناسبة على حيوانات التجارب نتجت فيها تأثيرات سمية واضحة، ذات صلة بصحة البشر، عند تركيزات تعرض متوسطة عموماً. وترد أدناه قيم الجرعات/التركيزات التوجيهية (انظر ٩-٢-٩-٣) للمساعدة في التصنيف.</p> <p>وفي حالات استثنائية، يمكن أيضاً استخدام أدلة بشرية لوضع مادة ما في الفئة ٢ (انظر ٦-٢-٩-٣).</p> <p>ملاحظة: يمكن بالنسبة لكتلتا الفعدين تحديد العضو/الجهاز المستهدف الذي تأثر بالمادة المصنفة أولاً، أو يمكن تعينها كمادة سمية عامة. وينبغي بذلك محاولات لتحديد السمية الأولية للعضو/الجهاز المستهدف أولاً وتصنيف المادة لنفس ذلك الغرض، من قبيل المواد السمية للكبد، والمواد السمية للأعصاب. وينبغي توضيhi الدقة في تقييم البيانات، وحيثما أمكن عدم إدراج التأثيرات الثانوية، على سبيل المثال يمكن أن تحدث مادة سمية للكبد تأثيرات ثانوية في الجهازين العصبي والمعدني المعور.</p>
--	--

٢-٢-٩-٣ وينبغي تعين سبيل التعرض ذي الصلة الذي يحدث من خلاله تلف المادة المصنفة.

٣-٢-٩-٣ ويحدد التصنيف من خلال رأي خبير على أساس وزن جميع الأدلة المتاحة، بما في ذلك التوجيه الوارد أدناه.

٤-٢-٩-٣ ومن أجل إقامة الدليل على التأثيرات السمية الشاملة لأعضاء مستهدفة محددة التي تستحق التصنيف، يستخدم وزن الأدلة لجميع البيانات، بما في ذلك الأحداث البشرية، والوبائيات، والدراسات التي أجريت على حيوانات التجارب. ويسعى في ذلك بالكتلة الكبيرة من بيانات السمية الصناعية التي جُمعت على مر السنين. وينبغي أن يوضع التقييم على أساس جميع البيانات المتوفرة، بما في ذلك الدراسات المنشورة التي سبق استعراضها من قبل النظرة وأي بيانات إضافية يمكن أن تقبلها السلطات التنظيمية.

٥-٢-٩-٣ وتنقى المعلومات المطلوبة لتقييم السمية الشاملة لأعضاء مستهدفة محددة إما من تعرض متكرر في البشر، مثل التعرض في المثل، أو في مكان العمل أو البيئة، أو من دراسات أجريت على حيوانات التجارب. وتتضمن الدراسات القياسية على الحيوانات على الفئران أو الجرذان التي توفر هذه المعلومات دراسات التعرض لمدة ٢٨ يوماً، أو ٩٠ يوماً أو طوال العمر (حتى ستين)، التي تتضمن فحوصاً دموية، وكيميائية سريرية وفحوصاً عيائية ومجهرية تفصيلية من أجل تعين التأثيرات السمية في الأنسجة/الأعضاء المستهدفة. ويمكن كذلك استخدام البيانات المستندة من دراسات التعرض المتكرر التي أجريت في كائنات حية أخرى. كما أن دراسات التعرض الطويل الأمد، على سبيل المثال لتحديد السرطنة والسمية العصبية والسمية التناسلية، يمكن أن توفر أدلة على السمية الشاملة لأعضاء مستهدفة محددة يمكن استخدامها في تقييم التصنيف.

٦-٢-٩-٣ وفي حالات استثنائية، وبناء على رأي خبير، قد يكون من المناسب وضع مواد معينة توفر عنها أدلة بشرية للسمية الشاملة لأعضاء مستهدفة محددة في الفئة ٢: (أ) عندما يكون وزن الأدلة البشرية غير مقنع بشكل كاف للتصنيف في الفئة ١، و/أو (ب) على أساس طبيعية وشدة التأثيرات. وينبغي عدم مراعاة مستويات المجرعة/التركيز في البشر في التصنيف، وينبغي أن تكون أي أدلة متاحة من الدراسات على الحيوانات متسبة مع التصنيف في الفئة ٢. وبعبارة أخرى، إذا توفرت أيضًا بيانات متعلقة بالحيوانات عن المادة تبرر التصنيف في الفئة ١، ينبغي تصنيف المادة في الفئة ١.

٧-٢-٩-٣ التأثيرات التي تعتبر داعمة للتصنيف

١-٧-٢-٩-٣ يدعم التصنيف بالأدلة الموثوق بها التي تجمع بين التعرض المتكرر لمادة مع ظهور تأثير سمي متسق يمكن تعبينه. ٢-٧-٢-٩-٣ ومن المسلم به أن الأدلة المستقاة من الخبرة/الأحداث البشرية تقتصر عادةً على التقارير عن العواقب الصحية الضارة، التي تتسم في كثير من الأحيان بعدم التيقن من ظروف التعرض، وقد لا توفر التفاصيل العلمية التي يمكن الحصول عليها من الدراسات التي تجرى بشكل جيد على حيوانات التجارب.

٣-٧-٢-٩-٣ ويمكن أن توفر الأدلة من الدراسات المناسبة التي تجرى على حيوانات التجارب تفاصيل أكثر بكثير، في شكل ملاحظات سريرية، وفحوص الدم، والكيماء السريرية، وفحوص مرضية عينانية ومجهرية، ويمكن أن يكشف ذلك في كثير من الحالات خطورة قد لا تكون مهددة للحياة وإنما قد تشير إلى احتلال وظيفي. ولذلك، يجبأخذ جميع الأدلة المتاحة، وصلتها بصحة البشر، في الاعتبار في عملية التصنيف. وفيما يلي أمثلة للتأثيرات السمية ذات الصلة في البشر و/أو في الحيوانات:

- (أ) الاعتلال أو الموت الناتج من التعرض المتكرر أو الطويل الأمد. وقد ينشأ الاعتلال أو الموت من التعرض المتكرر، حتى لجرعات أو تركيزات منخفضة نسبياً، بسبب التراكم البيولوجي للمادة أو نواتج أيضها، أو بسبب فشل عملية إزالة السمية نتيجة للتعرض المتكرر؛
- (ب) حدوث تغيرات وظيفية واضحة في الجهاز العصبي المركزي أو الطرفي أو الأجهزة العضوية الأخرى، بما في ذلك علامات كبت الجهاز العصبي المركزي والتأثيرات في الحواس الخاصة (مثل النظر والسمع والشم)؛
- (ج) حدوث أي تغير ضار، متسق وواضح في بارامترات الكيمياء الحيوية السريرية، أو فحوص الدم، أو تحليل البول؛
- (د) حدوث تلف واضح في الأعضاء، يمكن ملاحظته عند دراسة الصفة التشريحية و/أو يرى لاحقاً أو يثبته الفحص المجهرى؛
- (ه) حدوث نخر متعدد البؤر أو منتشر، أو تليف أو تكون أورام حبيبية في أعضاء حيوية مع قدرة على تجدد الأورام؛
- (و) حدوث تغيرات مورفولوجية يمكن أن ترول ولكنها تعطي دليلاً واضحاً على احتلال وظيفي ملحوظ في الأعضاء (من قبيل تغير شحمي شديد في الكبد)؛
- (ز) أدلة على موت الخلايا بمعدل مرتفع (بما في ذلك تحلل الخلايا وانخفاض عددها) في أعضاء حيوية غير قادرة على التجدد.

٨-٢-٩-٣

التأثيرات التي لا تعتبر داعمة للتصنيف

من المسلم به أنه يمكن ملاحظة تأثيرات معينة لا تبرر التصنيف. ومن أمثلة هذه التأثيرات في البشر وأو الحيوانات ما يلي:

- (أ) الملاحظات السريرية أو التغيرات الطفيفة في زيادة في وزن الجسم، أو استهلاك الغذاء أو الماء، التي قد تكون لها بعض الأهمية السمية ولكنها لا تدل في حد ذاتها على سمية "واضحة"؛
- (ب) التغيرات الطفيفة في بارامترات الكيمياء الحيوية السريرية أو فحوص الدم أو تحليل البول و/أو التأثيرات المؤقتة، عندما تكون هذه التغيرات أو التأثيرات ذات أهمية سمية مشكوك فيها أو طفيفة؛
- (ج) التغيرات في أوزان الأعضاء بدون وجود دليل على اختلال وظائفها؛
- (د) استجابات التكيف التي لا تعتبر ذات صلة من الناحية السمية؛
- (هـ) لا ينبغي أن تبرر التصنيف آليات السمية الناجمة عن المادة والتي ترتبط بنوع الكائن الحي، أي التي يثبت بقدر معقول من الثقة أنها ليست ذات صلة بصحة الإنسان.

٩-٢-٩-٣
حيوانات التجارب

في الدراسات التي تجرى على حيوانات التجارب، يغفل الاعتماد على ملاحظة التأثيرات فقط، بدون الإشارة إلى مدة التعرض في التجربة والجرعة/التركيز، مفهوماً أساسياً لعلم السموم هو أن جميع المواد محتملة السمية، وأن السمية تتوقف على الجرعة/التركيز ومدة التعرض. وفي معظم الدراسات التي تجرى على حيوانات التجارب تستخدم توجيهات الاختبار قيمة حدية أعلى للجرعة.

وللمساعدة في التوصل إلى قرار بشأن ما إذا كان ينبغي تصنيف مادة ما أم لا، ودرجة التصنيف (الفئة ١ مقابل الفئة ٢)، تبين في الجدول ١-٩-٣ "قيم توجيهية للجرعة/التركيز لتحديد الجرعة/التركيز الذي أظهر أنه يحدث تأثيرات صحية واضحة. والحججة الرئيسية لاقتراح مثل هذه القيم التوجيهية هي أن المواد الكيميائية جميعها محتملة السمية، ولا بد أن تكون هناك قيمة لجرعة/تركيز معقول تلاحظ فوقها درجة من التأثير السمي. كما أن دراسات الجرعات المتكررة التي تجرى على حيوانات التجارب تصصم لإحداث سمية عند أعلى جرعة مستخدمة وذلك لتعزيز هدف الاختبار، وهكذا تظهر معظم الدراسات بعض التأثير السمي على الأقل عند هذه الجرعة العليا. وعليه، فإن المطلوب البت فيه ليس فقط ما هي التأثيرات التي تتحت، وإنما أيضاً عند أي جرعات/تركيزات حدثت وما إذا كانت ذات صلة بالبشر.

وهكذا، عندما تلاحظ تأثيرات سمية واضحة في الدراسات على الحيوانات، فإن ذلك يشير إلى تصنيف ما، وإن دراسة مدة التعرض في الاختبار والجرعة/التركيز الذي تلاحظ عنده هذه التأثيرات وعلاقة ذلك بالقيم التوجيهية المقترنة، يمكن أن توفر معلومات مفيدة للمساعدة في تقدير الحاجة إلى التصنيف (نظراً لأن التأثيرات السمية هي نتيجة للخاصية (الخواص) الخطيرة وكذلك لمدة التعرض والجرعة/التركيز).

وتخاذل قرار بالتصنيف أو عدم التصنيف يمكن أن يتأثر بالقيم التوجيهية للجرعة/التركيز التي لوحظ تأثير سمي واضح عندها أو عند قيم أقل منها.

٥-٩-٢-٩-٣ وتشير القيم التوجيهية المقترحة أساساً إلى التأثيرات التي لوحظت في دراسة قياسية للسمية في الفئران بعد تعرض مدته ٩٠ يوماً. ويمكن استخدام هذه القيم كأساس لاستنباط قيم توجيهية معادلة للدراسات السمية لمدة تعرض أقل أو أكبر، باستخدام الاستنباط لعلاقة الجرعة/زمن التعرض على غرار قاعدة هابر (Haber) بشأن الاستنشاق، التي تنص بصورة أساسية على أن الجرعة الفعالة تتناسب تناصباً طردياً مباشراً مع تركيز التعرض وزمن التعرض. وينبغي إجراء التقىيم على أساس كل حالة على حدة، وعلى سبيل المثال فإن القيم التوجيهية الأقل الناتجة عن دراسة لمدة ٢٨ يوماً سوف تزداد بعامل ثلاثة.

٦-٩-٢-٩-٣ وهكذا، بالنسبة للتصنيف في الفئة ١، يبرر التصنيف في هذه الفئة إذا لوحظ حدوث تأثيرات سمية واضحة في دراسة لجرعة متكررة لمدة ٩٠ يوماً على حيوانات التجارب وتبين أنها تحدث عند أو أقل من القيم التوجيهية (المقترحة) المبينة في الجدول ١-٩-٣:

الجدول ١-٩-٣: قيم توجيهية للمساعدة في التصنيف في الفئة ١

القيم التوجيهية (الجرعة/التركيز)	الوحدات	سبيل التعرض
$10 \geq$	مغم/كغم من وزن الجسم/يوم	فموي (الفأر)
$20 \geq$	مغم/كغم من وزن الجسم/يوم	جلدي (الفأر أو الأرنب)
$50 \geq$	جزء/المليون/٦ ساعات/يوم	استنشاق غاز (الفأر)
$0,2 \geq$	مغم/ل/٦ ساعات/يوم	استنشاق بخار (الفأر)
$0,02 \geq$	مغم/ل/٦ ساعات/يوم	استنشاق غبار/رذاذ/دخان (الفأر)

٧-٩-٢-٩-٣ وبالنسبة للتصنيف في الفئة ٢، يبرر التصنيف في هذه الفئة إذا لوحظ حدوث تأثيرات سمية واضحة في دراسة لجرعة متكررة، لمدة ٩٠ يوماً على حيوانات التجارب ويرى أنها تحدث في نطاقات الجرعات التوجيهية (المقترحة) المبينة في الجدول ٢-٩-٣:

الجدول ٢-٩-٣: قيم توجيهية للمساعدة في التصنيف في الفئة ٢

نطاق القيم التوجيهية (الجرعة/التركيز)	الوحدات	سبيل التعرض
$100 > t \geq 10$	مغم/كغم من وزن الجسم/يوم	فموي (الفأر)
$200 > t \geq 20$	مغم/كغم من وزن الجسم/يوم	جلدي (الفأر أو الأرنب)
$250 > t \geq 50$	جزء/المليون/٦ ساعات/يوم	استنشاق غاز (الفأر)
$1,0 > t \geq 0,2$	مغم/ل/٦ ساعات/يوم	استنشاق بخار (الفأر)
$0,02 > t \geq 0,002$	مغم/ل/٦ ساعات/يوم	استنشاق غبار/رذاذ/دخان (الفأر)

٨-٩-٢-٩-٣ والقيم والنطاقات التوجيهية المذكورة في الفقرتين ٦-٩-٢-٩-٣ و ٧-٩-٢-٩-٣ هي لأغراض توجيهية فقط، أي لاستخدامها في نهج وزن الأدلة، ولمساعدة في البت في التصنيف. ولا يقصد منها أن تكون قيماً صارمة للتحديد.

٩-٩-٢-٩-٣ وهكذا قد يحدث أن تشاهد صورة معينة للسمية في دراسات على الحيوانات لسمية جرعات متكررة عند جرعة/تركيز أقل من القيمة التوجيهية، مثل < 100 مغم/كم من وزن الجسم/يومياً بطريق الفم، غير أن طبيعة التأثير، مثل السمية الكلوية التي لا تشاهد إلا في ذكور الفئران من سلالات معينة معروفة بقابليتها لهذا التأثير، قد تدفع إلى عدم التصنيف. وبالمقابل، فإن صورة معينة للسمية تلاحظ في دراسات على الحيوانات عند قيمة أعلى من القيمة التوجيهية، مثل ≥ 100 مغم/كم من وزن الجسم/يومياً بطريق الفم، علاوة على وجود معلومات تكميلية من مصادر أخرى، مثل دراسات تعرض طويل الأمد، أو خبرة بحالاتبشرية، قد تدعم استنتاجاً مبنياً على أساس وزن الأدلة بأن التصنيف هو الإجراء الحصيف الذي ينبغي اتخاذه.

١٠-٢-٩-٣ اعتبارات أخرى

١-١٠-٢-٩-٣ عندما لا توصف مادة إلا باستخدام بيانات متعلقة بالحيوانات (وهو المعتمد بالنسبة للمواد الجديدة، ولكن) صحيح أيضاً بالنسبة لكثير من المواد الموجودة)، فإن عملية التصنيف تتضمن إشارة إلى القيم التوجيهية للجرعة/التركيز كعنصر من العناصر التي تسهم في فحص وزن الأدلة.

٢-١٠-٢-٩-٣ وعند توفر بيانات بشرية تقوم على أساس جيدة تبين وجود تأثير سمية مستهدفة لأعضاء محددة يمكن إرجاعه بدرجة موثوق بها إلى تعرض متكرر أو طويل الأجل لمادة، فإنه يمكن تصنيف المادة. وتفضل البيانات البشرية الإيجابية، بصرف النظر عن الجرعة المحتملة، على البيانات المتعلقة بالحيوانات. وهكذا، في حالة عدم تصنيف مادة ما بسبب عدم مشاهدة تأثير سمي مستهدف لأعضاء محددة عند أو أدنى من القيمة التوجيهية للجرعة/التركيز المقترنة في الاختبار على الحيوان، فإنه ينبغي أن تصنف المادة إذا ظهرت في وقت لاحق بيانات عن أحداث بشرية تبين حدوث تأثير سمي مستهدف لأعضاء محددة.

٣-١٠-٢-٩-٣ ويمكن في بعض الحالات، حسب الاقتضاء، تصنيف مادة لم تختر لتعيين السمية لأعضاء مستهدفة محددة، على أساس بيانات مستمدبة من علاقة محققة بين التركيب والنشاط ورأي خبير مستنبط من تركيب مشابه سبق تصنيفه حنباً إلى جنب مع دعم قوي من بحث عوامل هامة أخرى مثل تكوين نواتج أيض مهمة مشتركة.

٤-١٠-٢-٩-٣ ومن المسلم به أنه يمكن استخدام تركيز البخار المشبع في لوائح تنظيمية معينة كعنصر إضافي لتوفير حماية خاصة للصحة والسلامة.

٣-٩-٣ معايير تصنيف المخالف

١-٣-٩-٣ تصنف المخالفات باستخدام المعايير ذاتها التي تستخدم في حالة المواد، أو كبدائل لذلك، الطريقة المبينة أدناه. وعلى غرار المواد، قد تصنف المخالفات للسمية الشاملة لأعضاء مستهدفة محددة في حالة التعرض المفرد أو المتكرر أو كليهما.

٢-٣-٩-٣ تصنیف المخالف عند توفر بيانات عن المخلوط بأكمله

عندما تتوفر عن المخلوط أدلة موثوق بها وذات نوعية جيدة من الخبرة البشرية أو دراسات مناسبة على حيوانات التجارب، على النحو المشروح في المعايير المتعلقة بالمواد، يمكن تصنيف المخلوط على أساس تقييم هذه البيانات تبعاً لوزن الأدلة. ويجب توخي الحرص في تقييم البيانات المتعلقة بالمخاليف، بحيث لا تسبب الجرعة أو المدة أو الملاحظة أو التحليل جعل النتائج غير قاطعة.

٣-٣-٩-٣ تصنیف المخالف عند عدم توفر بيانات عن المخلوط بأكمله: مبادئ الاستكمال

١-٣-٣-٩-٣ عندما لا يكون المخلوط نفسه قد اختير لتعيين سميته المستهدفة لأعضاء محددة، لكن توجد بيانات كافية عن كل من مكوناته المفردة والمخالفات المشابهة التي تتيح وصف خطورة المخلوط بصورة كافية، فإن هذه البيانات يمكن أن

تستخدم وفقاً لمبادئ الاستكمال التالية. وهذا يكفل أن تستخدم عملية التصنيف البيانات المتاحة إلى أقصى حد ممكن في وصف خ特ورة المخلوط دون الحاجة إلى إجراء اختبارات إضافية في الحيوانات.

٢-٣-٣-٩-٣ التخفيف

عند تخفيف مخلوط مختبر بمادة تخفيف مصنفة في فئة سمية مساوية لسمية أقل المكونات الأصلية سمية أو أدنى منها ولا يتوقع أن تؤثر في سمية المكونات الأخرى، عندئذ يمكن تصنification المخلوط المخفف الجديد في فئة معادلة لفتة المخلوط الأصلي المختبر.

٣-٣-٣-٩-٣ دفعات الإنتاج

يمكن افتراض أن سمية دفعه إنتاج مختبرة لمخلوط ما معادلة بصورة رئيسية لسمية دفعه إنتاج أخرى غير مختبرة من المنتج التجاري نفسه، عندما يكون قد أنتجه أو أشرف على إنتاجها الصانع نفسه، ما لم يكن هناك ما يدعو إلى الاعتقاد بأن تغيراً هاماً قد حدث أدى إلى تغير سمية الدفعه غير المختبرة. وفي هذه الحالة يلزم إجراء تصنification جديد.

٤-٣-٣-٩-٣ تركيز المحاليل العالية السمية

إذا ازداد تركيز مكون سمّي في مخلوط مختبر من الفئة ١، ينبغي تصنification المخلوط الناتج المركّز في الفئة ١ بدون إجراء اختبار إضافي.

٥-٣-٣-٩-٣ الاستكمال داخل فئة خطرة واحدة

في حالة وجود ثلاثة محاليل (ألف وباء وجيم) ذات مكونات متطابقة، وخضع المخلوطان ألف وباء للاختبار ويقعان في فئة الخطرة ذاتها، والمخلوط جيم غير المختبر يحتوي المكونات ذاتها النشطة من حيث السمية كالمخلوطين ألف وباء، ولكن بتركيزات متواضعة للمكونات النشطة في المخلوطين ألف وباء، يفترض أن يقع المخلوط جيم في فئة الخطرة ذاتها مثل ألف وباء.

٦-٣-٣-٩-٣ المحاليل المتشابهة بصورة رئيسية

في حالة ما يلي:

(أ) وجود مخلوطين: '١' + '٢' ، ألف + باء؛

'٢' ، جيم + باء؛

(ب) تركيز المكون باء هو نفسه بصورة أساسية في المخلوطين؟

(ج) تركيز المكون ألف في المخلوط '١' يساوي تركيز المكون جيم في المخلوط '٢'؟

(د) توفر بيانات عن سمية المكونين ألف وجيم وهما متكافئان بصورة أساسية، أي أنهما في فئة الخطرة ذاتها ولا يتوقع أن يؤثرا في سمية المكون باء.

وإذا كان المخلوط '١' أو '٢' قد سبق تصنification بالفعل عن طريق الاختبار، يمكن تعين فئة الخطرة ذاتها

للمخلوط الآخر.

قد يصنف الشكل الأيروسوبي المخلوط في فئة الخطورة ذاتها مثل الشكل غير الأيروسوبي المختبر للمخلوط فيما يتعلق بالسمية الفموية والجلدية شريطة ألا تؤثر المادة الدافعة المضافة في سمية المخلوط لدى رشه. وينبغي النظر في تصنيف المحاليل الأيروسولية فيما يتعلق بالسمية بالاستنشاق بشكل منفصل.

٤-٣-٩-٣ **تصنيف المحاليل عند توفر بيانات عن جميع أو عن بعض مكونات المخلوط**

١-٤-٣-٩-٣ حيثما لا تتوفر أدلة موثوقة بما أو بيانات اختبار للمخلوط المحدد نفسه، وحيثما لا يمكن استخدام مبادئ الاستكمال لإجراء تصنيف، عندئذ يوضع تصنيف المحاليل على أساس تصنيف المواد المكونة للمخلوط. وفي هذه الحالة، يصنف المخلوط كمادة سمية مستهدفة لأعضاء محددة (يحدد العضو المعنى)، بعد تعرض مفرد أو تعرّض متكرر أو كليهما عندما يكون مكون واحد على الأقل مصنفاً في الفئة ١ أو الفئة ٢ للسمية الشاملة المستهدفة لأعضاء محددة موجوداً بتركيز مساو أو يتجاوز القيم الحدية/حدود التركيزات المناسبة كما هو مبين في الجدول ٣-٩-٣ أدناه للفئة ١ والفئة ٢ على التوالي.

الجدول ٣-٩-٣: القيم الحدية/حدود التركيزات الحدية لمكونات المخلوط المصنفة في فئة السمية الشاملة لأعضاء مستهدفة محددة التي تؤدي إلى تصنيف المخلوط^(١)

القيم الحدية/حدود التركيزات التي تؤدي إلى تصنيف المخلوط في:		المكون مصنف في:
الفئة ٢	الفئة ١	
$\geq 1,0$ المكون $> 1,0$ في المائة (الللاحظة ٣)	$\leq 1,0$ في المائة (الللاحظة ١)	الفئة ١ سمية شاملة لأعضاء مستهدفة محددة
$\geq 1,0$ المكون $> 1,0$ في المائة (الللاحظة ٣)	$\leq 1,0$ في المائة (الللاحظة ٢)	
$\leq 1,0$ في المائة (الللاحظة ٤)		الفئة ٢
$\leq 1,0$ في المائة (الللاحظة ٥)		سمية شاملة لأعضاء مستهدفة محددة

(١) يطوي مخطط التصنيف التواقي هذا على مراعاة الاختلافات في ممارسات تبليغ المعلومات عن الخطورة في النظم القائمة. ويتوقع أن يكون عائد المحاليل التي ستثير به قليلاً، وستتحسر الاختلافات في وضع بيان التحذير في بطاقة الوسم، وسيتطور الوضع مع الوقت للتوصيل إلى نهج أكثر تنسيناً.

الللاحظة ١: في حالة وجود مكون سمّي مستهدف لأعضاء محددة من الفئة ١ في المخلوط بتركيز من ١,٠ إلى ١٠ في المائة، فإن جميع السلطات التنظيمية تقضي بتقليم معلومات في صحيفة بيانات السلامة عن المنتج. غير أن وضع بيان التحذير في بطاقة الوسم اختياري. وقد تختار بعض السلطات وضع وسم عند وجود المكون في المخلوط بتركيز من ١,٠ إلى ١٠ في المائة، بينما قد لا تقضي سلطات أخرى وضع وسم في هذه الحالة.

الللاحظة ٢: في حالة وجود مكون سمّي مستهدف لأعضاء محددة من الفئة ١ في المخلوط بتركيز ١٠ في المائة أو أكثر، فإنه يتوقع عموماً اقتضاء تقديم صحيفة بيانات السلامة ووضع وسم على حد سواء.

الللاحظة ٣: في حالة وجود مكون سمّي مستهدف لأعضاء محددة من الفئة ١ في المخلوط بتركيز من ١,٠ إلى ١٠ في المائة، قد تختار بعض السلطات أن تصنف المخلوط في الفئة ٢ للسمية الشاملة لأعضاء مستهدفة محددة، بينما لا تفعل سلطات أخرى ذلك.

الملاحظة ٤: في حالة وجود مكون سمي مستهدف لأعضاء محددة من الفئة ٢ في المخلوط بتركيز من ٠,٠ إلى ١٠ في المائة، فإن جميع السلطات التنظيمية تقتضي تقديم معلومات في صحيفة بيانات السلامة عن المنتج. غير أن بيان التحذير في بطاقة الوسم اختياري. وقد تختار بعض السلطات وضع وسم عند وجود المكون في المخلوط بتركيز من ٠,٠ إلى ١٠ في المائة، بينما لا تقتضي سلطات أخرى عادة وضع وسم في هذه الحالة.

الملاحظة ٥: في حالة وجود مكون سمي مستهدف لأعضاء محددة من الفئة ٢ في المخلوط بتركيز ١٠ في المائة أو أكثر، فإنه عموماً يتوقع اقتضاء تقديم صحيفة بيانات السلامة ووضع وسم على حد سواء.

٢-٤-٣-٩-٣ وينبغي أن تطبق القيم الحدية هذه وما يترتب عليها من تصنيفات على قدم المساواة وبطريقة ملائمة على المكونات السمية لأعضاء مستهدفة نتيجة لكل من التعرض المفرد والتعرض المتكرر للجرعات.

٣-٤-٣-٩-٣ كما ينبغي تصنيف المخالط بصورة منفصلة فيما يتعلق بالسمية بجرعة مفردة والسمية بجرعات متكررة.

٤-٤-٣-٩-٣ ويجب توخي الحرص عند الجمع بين مكونات سمية تؤثر في أكثر من جهاز عضوي واحد بحيث تدرس مسائل تعزيز الفعالية والتفاعلات التآزرية، لأن مواد معينة يمكن أن تسبب سمية للعضو المستهدف عند تركيز < 1 في المائة إذا كانت بعض المكونات الأخرى في المخلوط معروفة بأنها تعزز ذلك التأثير السمي.

٤-٩-٣ تبليغ معلومات الخطورة

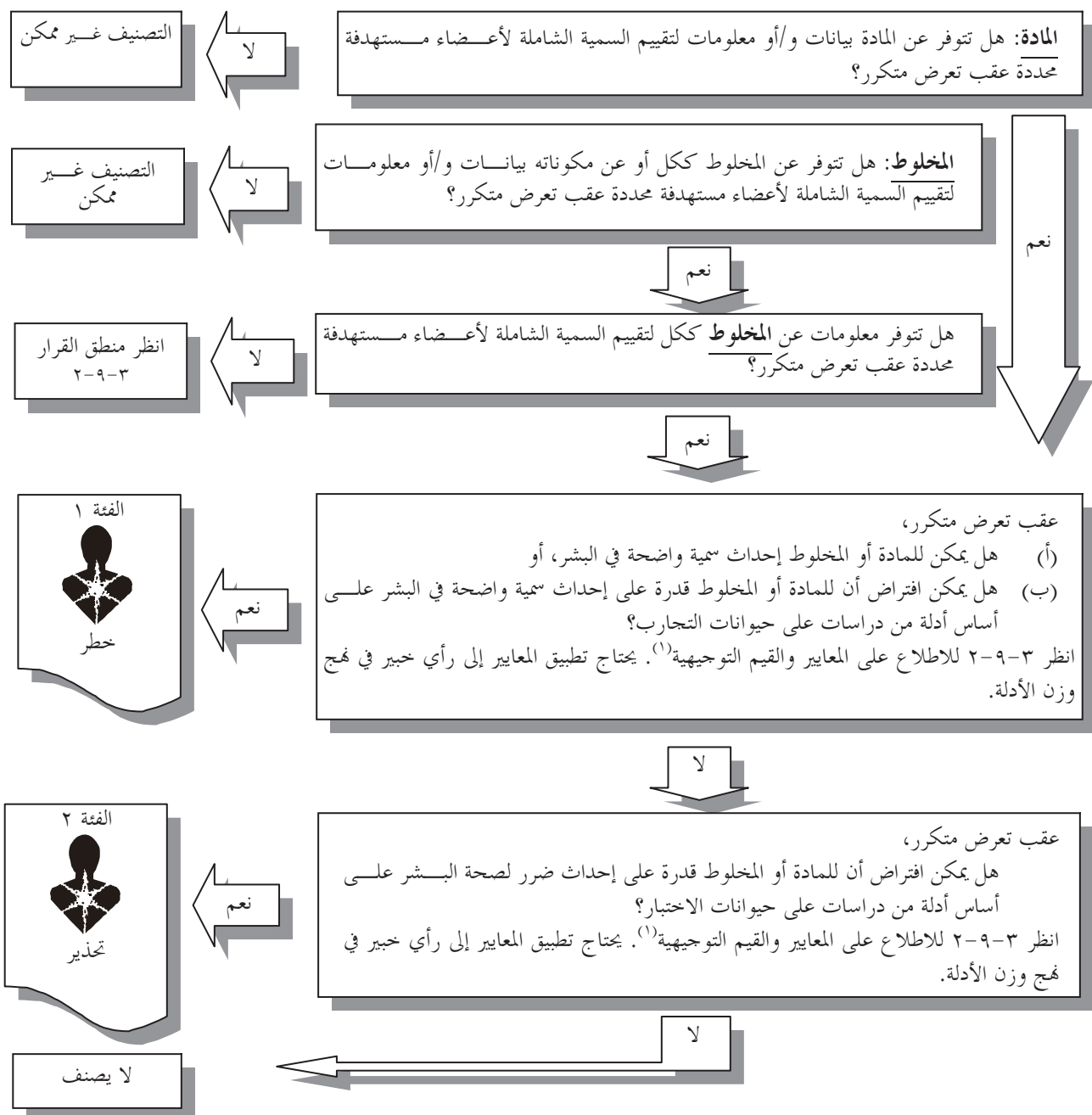
تعد اعتبارات عامة واعتبارات محددة تتعلق باشتراطات الوسم في تبليغ معلومات الخطورة: الوسم (الفصل ٤-١). ويتضمن المرفق ١ حداول موجزة عن التصنيف والوسم. ويتضمن المرفق ٣ أمثلة لبيانات التحذيرية والرسوم التخطيطية التي يمكن استخدامها حيثما تسمح السلطة المختصة بذلك.

المدول ٣-٩-٤: عناصر الوسم للسمية الشاملة لأعضاء مستهدفة محددة عقب تعرض متكرر

الفئة ٢	الفئة ١	
خطير صحي	خطير صحي	الرمز
تحذير	خطير	كلمة التبيه
قد يسبب تلفاً للأعضاء (تدذر جميع الأعضاء المتأثرة إذا عرفت) من خلال التعرض الطويل أو المتكرر (يذكر سبيل التعرض إذا ثبت بصورة قاطعة أنه لا توجد سبل أخرى تسبب الخطير)	يسبب تلفاً للأعضاء (تدذر جميع الأعضاء المتأثرة إذا عرفت) من خلال التعرض الطويل أو المتكرر (يذكر سبيل التعرض إذا ثبت بصورة قاطعة أنه لا توجد سبل أخرى تسبب الخطير)	بيان الخطورة

٥-٩-٣ منطق القرار بشأن السمية الشاملة لأعضاء مستهدفة محددة عقب التعرض المتكرر

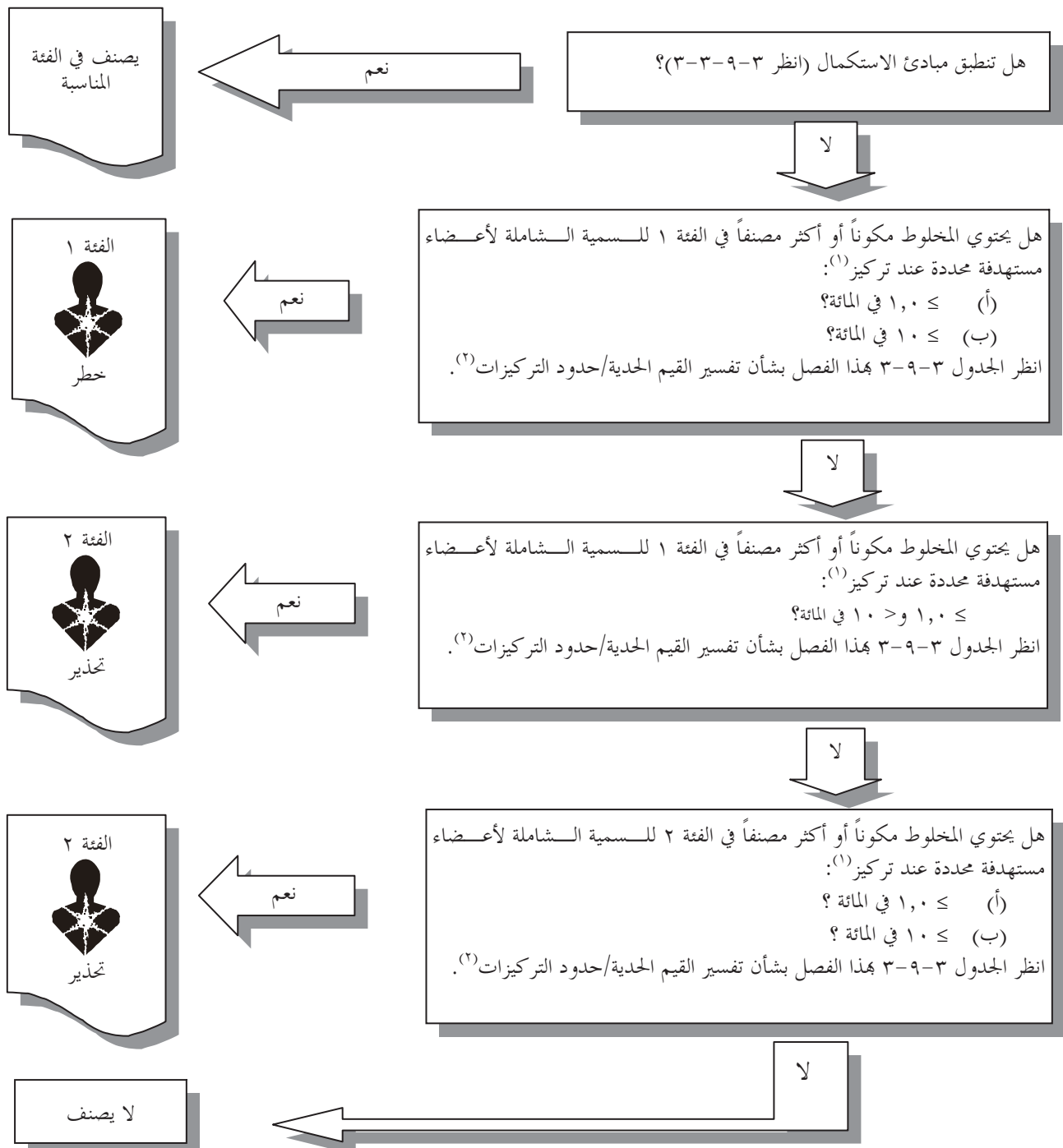
لا يمثل منطق القرار التالي جزءاً من نظام التصنيف المنسق ولكنه يرد هنا كتوجيه إضافي. ويوصى بشدة أن يقوم الشخص المسؤول عن التصنيف بدراسة المعايير قبل وأثناء استخدام منطق القرار.

١-٥-٩-٣ منطق القرار

(تابع في الصفحة التالية)

(١) انظر ٢-٩-٣ ، والجداولين ٣-٩-١ و ٢-٩-٣ ، وانظر "استخدام القيم الحدية/حدود التركيزات" في الفصل ١-٣-١ ، الفقرة ٢-٣-٣ .

٢-٥-٩-٣ منطق القرار



(١) انظر ٣-٩-٢، والجدولين ١-٩-٣ و ٢-٩-٣، وانظر "استخدام القيم الحدية/حدود التركيزات" في الفصل ٣-٣، الفقرة ١-٣-٣-٣.

(٢) انظر ٣-٩-٣-٤ و ٣-٩-٤ والجدول ٣-٩-٣ للاطلاع على التفسير والتوجيهات.

الفصل ١٠-٣

خطر السمية بالشفط

١-١٠-٣ تعاريف واعتبارات عامة واعتبارات محددة

- ١-١-١٠-٣ يستهدف هذا الفصل توفير وسيلة لتصنيف المواد أو المخاليط التي قد تسبب خطر تسمم بالشفط للبشر.
- ٢-١-١٠-٣ الشفط هو دخول مادة كيميائية سائلة أو صلبة من خلال التجويف الفموي أو الأنفي مباشرة، أو بصورة غير مباشرة من القيء في المسالك التنفسية والجهاز التنفسى السفلي.
- ٣-١-١٠-٣ تشمل السمية بالشفط تأثيرات حادة شديدة مثل الالتهاب الرئوي الكيميائي، ودرجات مختلفة من التلف الرئوي أو الموت الذي يعقب الشفط.
- ٤-١-١٠-٣ يبدأ الشفط في لحظة الشهيق، في الوقت الذي يستغرقه أخذ نفس واحد، عندما تصل المادة المسببة إلى التقاطع بين الجهاز التنفسى العلوي والقناة الهضمية في المنطقة الحنجرية - البلعومية.
- ٥-١-١٠-٣ يمكن أن يحدث شفط مادة أو مخلوط أثناء التقيؤ بعد بلع المادة أو المخلوط. وقد تترتب على ذلك احتياطات تتعلق ببطاقات الوسم، وبخاصة عندما ينظر في توصية بالحث على التقيؤ بعد ابتلاع المادة بسبب خطر السمية الحادة. غير أنه إذا كان المخلوط أو المادة يشكل أيضاً خطر سمية بالشفط، فإن الأمر قد يتطلب تعديل توصية الحث على التقيؤ.
- ٦-١-١٠-٣ اعتبارات محددة
- ٦-١-١٠-١ كشف استعراض للدراسات الطبية عن شفط المواد الكيميائية أن بعض المدروكربونات (نواتج تقطير النفط) وبعض المدروكربونات المكلورة أظهرت أنها تمثل خطراً إذا شفطها الإنسان. واتضح أن الكحولات الأولية والكيتونات تمثل خطراً شفط في الدراسات المتعلقة بالحيوانات فقط.
- ٦-١-٢-١ و بينما استخدمت منهجهة لتحديد خطير الشفط في الحيوانات، فإن هذه المنهجهة لم توحد قياسياً. ولا توفر الأدلة التجريبية الإيجابية في الحيوانات سوى مؤشر لإمكانية وجود خطير سمية بالشفط في البشر. ويتعين توخي الحرص الشديد في تقديم البيانات المتعلقة بالحيوانات عند البت في خطير الشفط.
- ٦-١-٣-١ وتشير معايير التصنيف إلى اللزوجة الحركية (kinematic viscosity). وفيما يلي معادلة التحويل بين اللزوجة الدينامية واللزوجة الحركية:

$$\text{اللزوجة الدينامية (ملي باسكال.ث)} = \frac{\text{اللزوجة الحركية (مم}^2/\text{ث)}}{\text{الكتافة (غم/سم}^3)}$$

- ٦-١-٤ على الرغم من أن تعريف الشفط الوارد في ٢-١-١٠-٣ يشتمل على دخول مواد صلبة في الجهاز التنفسى، إلا أن التصنيف وفقاً لأحكام (ب) من الجدول ١-١٠-٣ للفئة ١ أو للفئة ٢ المقصود منه أن ينطبق على المواد والمخاليط السائلة فقط.

٥-٦-١-١٠-٣ تصنیف منتجات الأیروسول/الرذاذ

توزع منتجات الأیروسول والرذاذ عادة في أوعية من قبیل الأوعية المنضغطة، والرشاشات ذات الزناد أو المضخة. والأساس في تصنیف هذه المنتجات هو ما إذا كان يمكن شفط تجمع المنتج بعد أن يتكون في الفم. فإذا كان الرذاذ أو الأیروسول الذي ينطلق من الوعاء المنضغط دقيق الجزيئات، قد لا يتكون تجمع. ومن الناحية الأخرى، إذا كان الوعاء المنضغط يُخرج المنتج في شكل تيار متدقق، قد يتكون تجمع يمكن عندئذ أن يشفط. وعادة ما يكون الرذاذ الذي ينطلق من الرشاشات ذات الزناد أو المضخة كبير الجزيئات، ولذلك قد يتكون تجمع ر بما يشفط عندئذ. وفي الحالة التي قد تترع فيها آلية الضغط وتتصبح المحتويات متاحة للبلع، عندئذ ينبغي النظر في كيفية تصنیف المنتج.

٢-١٠-٣ معايير تصنیف المواد

الجدول ١-١٠-٣: فئات خطر السمية بالشفط

المعايير	الفئات
<p>تصنف مادة ما في الفئة ١:</p> <p>(أ) على أساس أدلة بشرية موثوق بها وجيدة النوعية (انظر الملاحظة ١)؛ أو</p> <p>(ب) إذا كانت هيدروكربونات لزوجتها الحركية $\geq 20.5 \text{ mm}^2/\text{s}$، مقيسة عند ٤٠°C.</p>	<p>الفئة ١: المواد الكيميائية المعروفة أنها تسبب خطورة السمية بالشفط عند البشر أو تعتبر أنها تسبب خطورة السمية بالشفط عند البشر</p>
<p>بالاستناد إلى دراسات موجودة على الحيوانات ورأي خبير مع الأخذ في الاعتبار قيم التوتر السطحي، والنذوبان في الماء، ودرجة الغليان، والتطاير، والمواد، بخلاف ما يصنف في الفئة ١، وتبلغ لزوجتها الحركية $\geq 14 \text{ mm}^2/\text{s}$، مقيسة عند ٤٠°C (انظر الملاحظة ٢).</p>	<p>الفئة ٢: المواد الكيميائية التي تسبب قلقاً بسباب افتراض أنها تسبب خطورة السمية بالشفط عند البشر</p>

الملاحظة ١: من أمثلة المواد المدرجة في الفئة ١ بعض الهيدروكربونات، وزيت الترتين وزيت الصنوبر.

الملاحظة ٢: مع أخذ ذلك في الحسبان قد تنظر بعض السلطات المختصة في إدراج المواد التالية في هذه الفئة: كحولات أولية - ع التي تتكون من ٣ ذرات كربون على الأقل ولكن بما لا يتجاوز ١٣ ذرة؛ الكحول الأيسوبوري؛ والكيتونات التي تتكون مما لا يتجاوز ١٣ ذرة كربون.

٣-١٠-٣ معايير تصنیف المخالطي

١-٣-١٠-٣ التصنیف عندما تكون البيانات متاحة عن المخلوط بأكمله

يصنف المخلوط في الفئة ١ على أساس أدلة بشرية موثوق بها وجيدة النوعية.

٢-٣-١٠-٣ التصنیف عندما لا تكون البيانات متاحة عن المخلوط بأكمله: مبادئ الاستكمال

١-٢-٣-١٠-٣ إذا لم يكن المخلوط نفسه قد اختبر لتحديد سميته بالشفط، ولكن توجد بيانات كافية عن كل من مكوناته المفردة والمخالطي المشاهدة التي تتيح تحديد خطر المخلوط على نحو مناسب، تستخدم تلك البيانات وفقاً لمبادئ الاستكمال التالية. وذلك يكفل أن تستخدم عملية التصنیف البيانات المتاحة إلى أقصى حد ممكن في تعیین خطورة المخلوط بدون الحاجة إلى إجراء اختبارات إضافية على الحيوانات.

التحفيف

٢-٢-٣-١٠-٣

عند تخفيف مخلوط مختبر، يخفف لا يمثل خطر سمية بالشفط ولا يتوقع أن يؤثر في سمية المكونات الأخرى أو المخلوط بالشفط، يمكن تصنيف المخلوط المخفف الجديد ككافئ للمخلوط الأصلي المختبر. غير أنه لا ينبغي أن ينخفض تركيز المادة (المادة) السمية بالشفط عن ١٠٪ في المائة.

دفعات الإنتاج

٣-٢-٣-١٠-٣

يمكن افتراض أن السمية بالشفط لدفعة إنتاج مختبرة من مخلوط ما معادلة بشكل أساسى لسمية دفعه إنتاج آخر غير مختبرة من المنتج التجارى نفسه، عندما يكون قد أنتجه أو أشرف على إنتاجه الصانع نفسه، ما لم يكون هناك ما يدعو إلى الاعتقاد بأنه يوجد اختلاف واضح أدى إلى تغيير السمية بالشفط لدفعة الإنتاج غير المختبرة كما تظهرها الترددات أو التركيز. وفي هذه الحالة، يلزم إجراء تصنيف جديد.

٤-٢-٣-١٠-٣ تركيز المحاليل من الفئة ١

إذا كان مخلوط مختبر مصنفاً في الفئة ١، وازداد تركيز مكوناته المصنفة في الفئة ١، فإن المخلوط غير المختبر الناتج يصنف في الفئة ١ دون إجراء مزيد من الاختبارات.

٥-٢-٣-١٠-٣ الاستكمال داخل فئة خطورة واحدة

في حالة وجود ثلاثة محاليل (ألف وباء وجيم) ذات مكونات متتشابهة، وخضع المخلوطان ألف وباء إلى الاختبار ويقعان في فئة الخطورة ذاتها، والمخلوط جيم غير المختبر يحتوى المكونات ذاتها النشطة من حيث السمية كالمخلوطين ألف وباء، ولكن بتركيزات متوسطة بين تلك المكونات النشطة من حيث السمية في المخلوطين ألف وباء، يفترض أن يقع المخلوط جيم في فئة الخطورة ذاتها مثل ألف وباء.

٦-٢-٣-١٠-٣ المحاليل المتتشابهة بصورة أساسية

في حالة ما يلى:

(أ) وجود مخلوطين: '١'، '٢'، ألف + باء؛

'٢'، جيم + باء؛

(ب) تركيز المكون باء هو نفسه بصورة أساسية في المخلوطين؛

(ج) تركيز المكون ألف في المخلوط '١' يساوى تركيز المكون جيم في المخلوط '٢'؛

(د) السمية بالشفط للمكونين ألف وجيم متكافئة بصورة أساسية، أي في فئة الخطورة نفسها ولا يتوقع أن يؤثرا في السمية بالشفط للمكون باء.

وإذا كان المخلوط '١' أو '٢' قد سبق تصنيفه بالفعل على أساس المعايير المبينة في الجدول ١-١٠-٣،

فإنه يمكن تصنيف المخلوط الآخر في فئة الخطورة ذاتها.

تصنيف المحاليط عند توفر بيانات عن جميع أو عن بعض مكونات المخلوط

٣-٣-١٠-٣

الفئة ١

١-٣-٣-١٠-٣

١-١-٣-٣-١٠-٣ يصنف في الفئة ١ المخلوط الذي يحتوي ≤ 10 في المائة من مكون أو مكونات مصنفة في الفئة ١، ولزوجته الحركية $\geq 20,5 \text{ مم}^2/\text{s}$ ، مقيسة عند 40°S .

٢-١-٣-٣-١٠-٣ في حالة المخلوط الذي ينفصل إلى طبقتين متمايزتين أو أكثر، تحتوي إحداهما ≤ 10 في المائة من مكون أو مكونات مصنفة في الفئة ١ ولزوجتها الحركية $\geq 20,5 \text{ مم}^2/\text{s}$ ، مقيسة عند 40°S ، يصنف المخلوط بأكمله في الفئة ١.

الفئة ٢

٢-٣-٣-١٠-٣

١-٢-٣-٣-١٠-٣ يصنف في الفئة ٢ المخلوط الذي يحتوي ≤ 10 في المائة من مكون أو مكونات مصنفة في الفئة ٢، ولزوجته الحركية $\geq 14 \text{ مم}^2/\text{s}$ ، مقيسة عند 40°S .

٢-٢-٣-٣-١٠-٣ لدى تصنيف المحاليط في هذه الفئة، تكون الاستعانة برأي خبير ينظر في التوتر السطحي، والذوبان في الماء، ودرجة الغليان، والتطاير، أمراً حاسماً وبخاصة عندما تكون مواد الفئة ٢ مخلوطة بالماء.

٣-٢-٣-٣-١٠-٣ في حالة تصنيف المخلوط الذي ينفصل إلى طبقتين متمايزتين أو أكثر، تحتوي إحداهما ≤ 10 في المائة من مكون أو مكونات مصنفة في الفئة ٢ ولزوجتها الحركية $\geq 14 \text{ مم}^2/\text{s}$ ، مقيسة عند 40°S ، يصنف المخلوط بأكمله في الفئة ٢.

تبليغ معلومات الخطورة

٤-١٠-٣

١-٤-١٠-٣ ترد الاعتبارات العامة والاعتبارات المحددة المتعلقة بمتطلبات الوسم في تبليغ معلومات الخطورة: الوسم (الفصل ٤). ويتضمن المرفق ١ حداول موجزة عن التصنيف والوسم. ويتضمن المرفق ٣ أمثلة للبيانات والرسوم التخطيطية التحذيرية التي يمكن استخدامها حيالاً تسمح السلطات المختصة بذلك. ويعرض الجدول التالي عناصر وسم محددة للمواد والمحاليط التي تصنف باعتبارها تمثل خطراً سمية بالشفط بالفئتين ١ و ٢ على أساس المعايير المبينة في هذا الفصل.

الجدول ٢-١٠-٣ : عناصر الوسم للسمية بالشفط

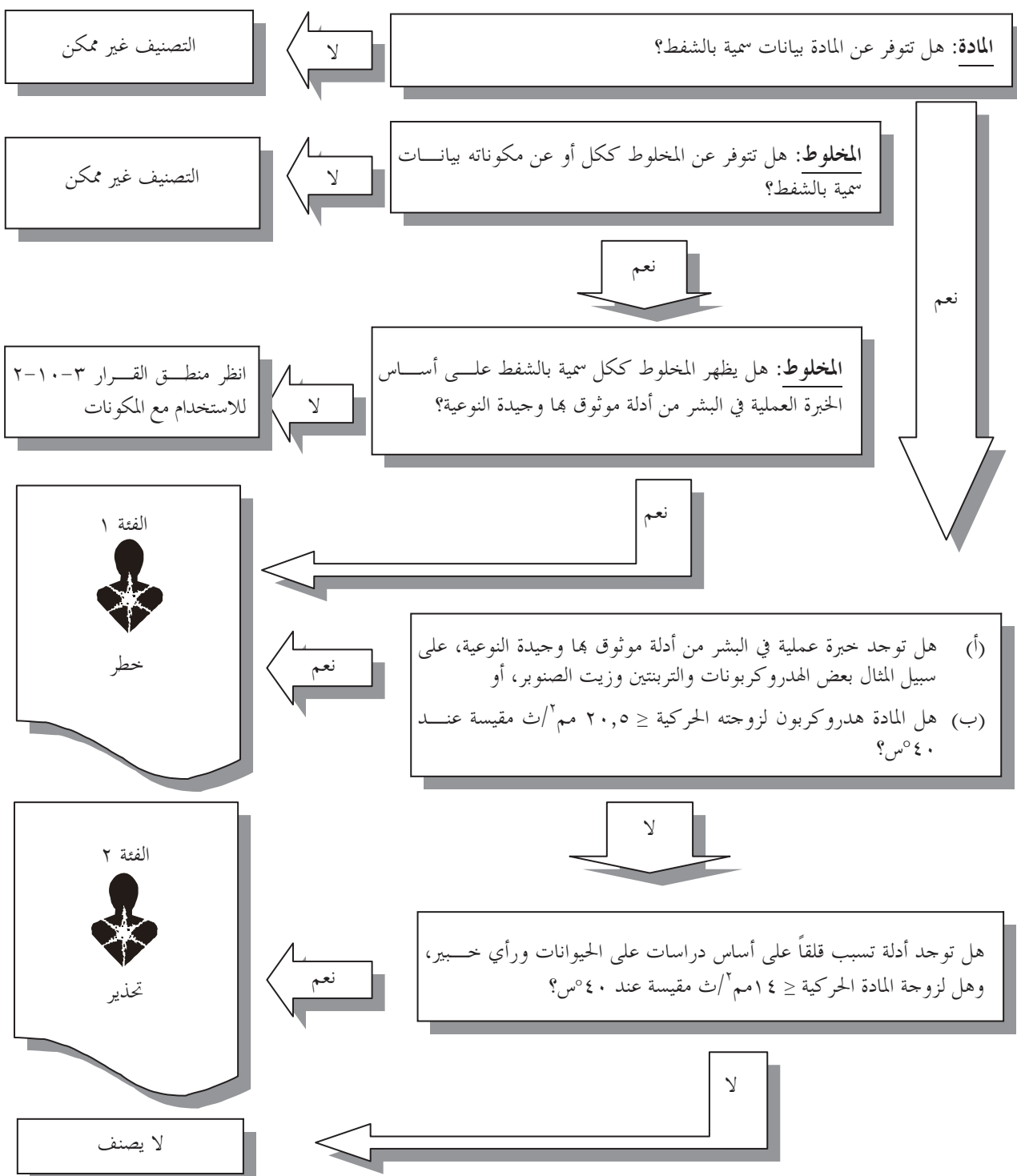
الفئة ٢	الفئة ١	
خطير صحي	خطير صحي	المزم
تحذير	خطير	كلمة التنبية
قد يكون ضاراً إذا ابتلع ودخل المسالك الهوائية	قد يكون ميتاً إذا ابتلع ودخل المسالك الهوائية	بيان الخطورة

منطق القرار بشأن السمية بالشفط

٥-١٠-٣

لا يمثل منطق القرار التالي جزءاً من نظام التصنيف المنسق وإنما يرد هنا كتوجيه إضافي. ويوصى بشدة بأن يقوم الشخص المسؤول عن التصنيف بدراسة المعايير قبل وأثناء استخدام منطق القرار.

١-٥-١٠-٣ منطق القرار



٢-٥-١٠-٣ منطق القرار

