

الجزء ٣
الخطورة الصحية

الفصل ١-٣

السمية الحادة

تعريف

١-١-٣

السمية الحادة تشير إلى التأثيرات السلبية في الصحة (مثل الإماتة) التي تحدث بعد التعرض مرة واحدة أو لفترة وجية ملade أو مخلوط عن طريق الفم أو الجلد أو الاستنشاق.

معايير تصنيف المواد

٢-١-٣

يمكن توزيع المواد في واحدة من خمس فئات للخطورة على أساس حدة السمية بطريق 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 ق.ه (بالاستنشاق) أو كتقديرات للسمية الحادة. وبينما تحدد بصورة مباشرة بعض الطرائق المطبقة على الكائن الحي قيم الجرعة القاتلة النصفية (ج ق.ه) والتركيز القاتل النصفي (ت ق.ه)، تُراعي طرائق أخرى أحدث تطبق على الكائنات الحية (تستخدم عدداً أقل من الحيوانات على سبيل المثال) مؤشرات السمية الحادة الأخرى مثل علامات السمية السريرية الظاهرة، التي تستخدم كمرجع لتعيين فئة الخطورة. وتزد 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
2000 ≤ ATE < 5000 انظر المعايير النضالية في الملاحظة (ز)	300 < ATE ≤ 2000	50 < ATE ≤ 300	5 < ATE ≤ 50	ATE ≤ 5	فموي (مع/كغ من وزن الجسم) انظر: الملاحظتين (أ) و(ب)
	1000 < ATE ≤ 2000	200 < ATE ≤ 1000	50 < ATE ≤ 200	ATE ≤ 50	جلدي (مع/كغ من وزن الجسم) انظر: الملاحظتين (أ) و(ب)
انظر المعايير النضالية في الملاحظة (ز)	2500 < ATE ≤ 20000	500 < ATE ≤ 2500	100 < ATE ≤ 500	ATE ≤ 100	غازات (جزء/مليون حجم) انظر: الملاحظات (أ) و(ب) و(ج)
	10.0 < ATE ≤ 20.0	2.0 < ATE ≤ 10.0	0.5 < ATE ≤ 2.0	ATE ≤ 0.5	أبخنة (مع/ل) انظر: الملاحظات (أ) و(ب) و(ج) و(د) و(ه)
	1.0 < ATE ≤ 5.0	0.5 < ATE ≤ 1.0	0.05 < ATE ≤ 0.5	ATE ≤ 0.05	أغبرة ورذاذ (مع/ل) انظر: الملاحظات (أ) و(ب) و(ج) و(و)

يعبر عن تركيز الغازات بأجزاء في المليون بالحجم (جزء/مليون حجم).

ملاحظة:

ملاحظات على الجدول ١-١-٣:

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

- (ب) يشتق تقدير السمية الحادة لمادة أو مخلوط باستخدام:
- ١' ج ق.ه/ات ق.ه كلماً أمكن، وبخلاف ذلك؛
 - ٢' قيمة التحويل الملائمة من الجدول ٣-١-٢ المتعلقة بنتائج اختبار نطاق؛
 - ٣' أو قيمة التحويل الملائمة من الجدول ٣-١-٢ المتعلقة بفئة تصنيف؛
- (ج) توضع القيم الحدية للاستنشاق المبينة في الجدول على أساس التعرض لاختبار لمدة ٤ ساعات. ولتحويل البيانات الموجودة للسمية بالاستنشاق التي استنجدت من التعرض لمدة ساعة واحدة، ينبغي قسمتها على معامل ٢ للغازات والأغذية وعلى ٤ للأغذية 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 الخطيرة)؛
- (ه) في حالة بعض المواد لا يكون جو الاختبار في حالة بخار فقط ولكنه يكون مكوناً من مخلوط 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 للفئة ١؛ ٥٠٠ جزء/مليون حجم للفئة ٢؛ ٢٥٠٠ جزء/مليون حجم للفئة ٣؛ ٢٠٠٠ جزء/مليون حجم للفئة ٤.
- وتعرف المصطلحات "غبار"، "رذاذ"، "بخار" كما يلي:
- ١' الغبار: جسيمات صلبة من مادة أو مخلوط عالقة في غاز (هواء عادة)؛
 - ٢' الرذاذ: قطرات سائلة من مادة أو مخلوط عالقة في غاز (هواء عادة)؛
 - ٣' البخار: الشكل الغازي لمادة أو مخلوط، المنطلق من حالة المادة أو المخلوط السائلة أو الصلبة.
- ويكون الغبار عادة بعمليات ميكانيكية. ويكون الرذاذ عادة بتكتشاف الأغذية فوق المشبعة أو بالقص الفيزيائي للسوائل. وتتراوح أحجام الأغذية والرذاذ عموماً بين أقل من ١ إلى نحو ١٠٠ ميكرومتر؛
- (و) ينبغي النظر في القيم المتعلقة بالأغذية والرذاذ لتعديلها في ضوء ما يستجد من التعديلات المحمولة في توجيهات منظمة التعاون والتنمية في الميدان الاقتصادي بشأن الاختبارات فيما يتعلق بالحدود التقنية لتوليد ومداومة وقياس تركيزات الغبار والرذاذ في شكل قابل للاستنشاق؛
- (ز) تستهدف معايير الفئة ٥ التمكّن 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.ه ٥ الفموية والجلدية لهذه المواد في نطاق ٥-٢٠٠٠ مغ/كغم من وزن الجسم، أو بالاستنشاق، في الجرعات المناظرة. وفيما يلي المعايير المحددة للفئة ٥:
- ١' تصنّف المادة في هذه الفئة إذا أشارت أدلة موثوق بها متاحة بالفعل إلى أن ج ق.ه (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.
 - ٢' تصنّف المادة في هذه الفئة من خلال استكمال 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
للإدراج في قيم الفئة ٤؛

• أو عندما يؤكد رأي خبير وجود علامات سريرية ملحوظة للسمية في اختبار بجزئي
للإدراج 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 بضوره
حماية الحيوانات. ولا تحرى هذه الاختبارات إلا عند وجود احتمال قوي لأن تعطي 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 لمائمة نظم تصنيف المنتجات الكيميائية (IOMC-CG/HCCS) أن "التنسيق هو وضع أساس مشترك ومتنسق لتصنيف
خطورة المواد الكيميائية وتبلغ المعلومات عن هذه الخطورة يمكن أن تخترق منه العناصر المناسبة التي تطبق على وسائل النقل وعلى حماية
المستهلكين، والعمالين، والبيئة". ولهذا الغرض يتضمن مخطط تصنيف السمية الحادة خمس فئات.

٣-٢-١-٣ والفأر هو النوع الحيوي المفضل للاختبار لتقدير السمية الحادة بطريق الفم أو بالاستنشاق، بينما يفضّل الفأر
أو الأرنب بالنسبة لتقدير السمية الحادة بطريق الجلد. وينبغي قبول بيانات الاختبار التي استنبطت بالفعل عموماً لتصنيف المواد الكيميائية
موجب النظم القائمة عند إعادة تصنيف هذه المواد بموجب النظام المنسق. وعند توفر بيانات تجريبية للسمية الحادة في أنواع حيوانية كثيرة،
ينبغي استخدام رأي خبير في اختيار أنسب قيمة لـ ج.ه. من بين نتائج اختبارات صحيحة أجريت بعنایة. وفي الحالات التي تتواجد فيها
أيضاً البيانات المستمدّة من التجربة الإنسانية (أي البيانات المهنية والبيانات المستخلصة من قواعد بيانات الحوادث، ودراسات الأوبئة
والتقارير السريرية)، ينبغي النظر فيها في إطار نهج يوازن بين الأدلة ويكون متسقاً مع المبادئ المبينة في الفقرة ٩-٤-٢-٣-١.

٤-٢-١-٣ 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.

٥-٢-١-٣ وتعيين الفئة ٥ للمواد ذات السمية الحادة المنخفضة نسبياً ولكنها قد تمثل، في ظروف معينة، خطورة على الفئات
السكانية الضعيفة. وتتوفر في إضافة إلى الجدول معايير لتعيين المواد في الفئة ٥. ويتوقع أن تكون لهذه المواد سمية فموية أو جلدية ج.ه.
في نطاق ٠٠٠-٢ ٠٠٠ مع/كغ من وزن الجسم والجرعات المراقبة 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 يُرجح أن تعطي
نتائج مهمة بالنسبة لحماية صحة الإنسان مباشرة.

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

١-٦-٢-١-٣ 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.

٢-٦-٢-١-٣ وتوضع وحدات السمية بالاستنشاق على أساس شكل المادة المستنشقة. ويعبر عن القيم للأغيرة والرذاذ بوحدات
مع/ل. ويعبر عن القيم للغازات بوحدات جزء/مليون حجم. ونظراً لصعوبات اختبار الأبخرة، التي يتكون بعضها من مخاليط من الأطوار

(١) توجيه بشأن قيم السمية بالاستنشاق، الفئة ٥: لم تدرج فرقه العمل التابعة لمنظمة التعاون والتنمية في الميدان الاقتصادي، المعنية بتنسيق التصنيف والوسم (HCL) قيمياً رقمية في الجدول ١-١-٣-١ أعلاه للسمية الحادة بالاستنشاق، الفئة ٥، ولكنها أدخلت بدلاً من ذلك مفهوم الجرعات الحادة "المناظرة" للنطاق ٠٠٠-٢ ٠٠٠ مع/كغ من وزن الجسم بطريق الفم أو الجلد (انظر الملاحظة (ز) تحت الجدول ١-١-٣). وفي بعض النظم، قد توصي السلطة المختصة بقيمة رقمية.

السائلة والبخارية، فإن الجدول بين القيم بوحدات مغ/ل. غير أنه في حالة الأئمة التي تكون قوية من الحالة الغازية، ينبغي أن يوضع التصنيف على وحدات جزء/ مليون بالحجم. ومع تحديد طائق اختبار الاستنشاق سيطلب الأمر وضع تحديد أوضح لمعنى المصطلح 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.

٣-٦-٢-١-٣ 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.

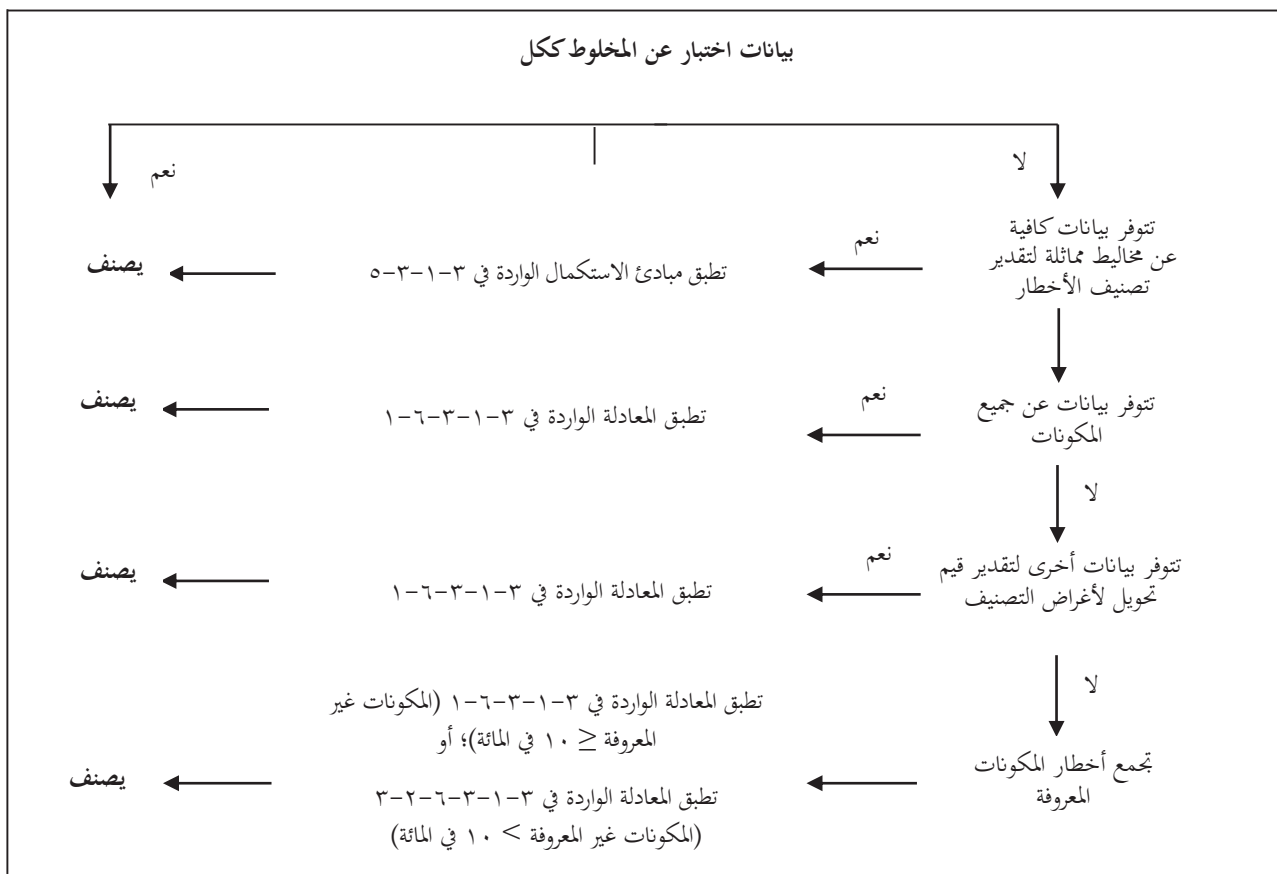
٤-٦-٢-١-٣ ومن المهم بشكل خاص استخدام قيم محددة جيداً في فئات الخطورة الشديدة للأغيرة والرذاذ. فالجسيمات المستنشقة بمتوسط قطر دينامي هوائي (MMAD) يتراوح بين ١ و٤ ميكرونات تتربّس في جميع مناطق الجهاز التنفسى للغيران. ويقابل نطاق حجم الجسيمات هذا جرعة قصوى تبلغ نحو ٢ مغ/لتر. ويلزم لتحقيق انتظام التجارب في الحيوان على التعرض البشري من الناحية المثلثى أن تختر الأغيرة والرذاذ في الفئران في حدود هذا النطاق. وتتيح القيم الحدية المبينة في الجدول للأغيرة والرذاذ التمييز الواضح للمواد التي تتسم نطاقاً واسعاً من السمية المقيدة في ظروف اختبار متباعدة. وينبغي استعراض القيم المتعلقة بالأغيرة والرذاذ في المستقبل لتعديلها بناءً على أي تغييرات 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 وسماها كمواد أكالة للجهاز التنفسى. ويعرف تأكُل الجهاز التنفسى بأنه تدمير لنسيج الجهاز التنفسى بعد تعُرض مفرد لمدة محددة يناظر تأكُل الجلد؛ ويتضمن ذلك تدمير النسيج المخاطي. ويمكن أن يحدد تقييم القدرة على إحداث التأكُل استناداً إلى رأي الخبراء باستخدام أدلة مثل الخبرة في البشر والحيوانات، والبيانات المعملية المتاحة، وقيم الأَس الهيدروجيني، والمعلومات المستفادة من مواد مشابهة أو أية بيانات أخرى ذات صلة.

٣-١-٣ معايير تصنيف المحاليل

١-٣-١-٣ توضع معايير تصنيف المواد وفقاً لسميتها الحادة باستخدام بيانات الجرعة القاتلة (المختبرة عملياً أو المشتقة). وبالنسبة للمحاليل، يلزم الحصول على معلومات أو اشتغال معلومات تتيح تطبيق المعايير على المخلوط لأغراض التصنيف. ويتبع نهج مرحلتي 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 المخاليط من حيث السمية الحادة



٢-٣-١-٣ يمكن إجراء تصنيف المخاليط لتعيين السمية الحادة لكل من سبل التعرض، لكنه لا يطلب إلا لسبييل 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، يجرى التصنيف لجميع سبل التعرض الملائمة. وينبغي مراعاة جميع المعلومات المتاحة. وينبغي أن يعكس الرسم التخطيطي وكلمة التنبية المستخدمة الفئة الأكثر سمية وينبغي استخدام جميع بيانات الخطورة ذات الصلة.

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

(أ) "المكونات ذات الصلة" في المخلوط هي المكونات الموجودة بتركيز ≤ 1 في المائة (نسبة وزنية للمواد الصلبة، والأغيرة، والرذاذ والأبخرة، 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 مخاليط لم تختر وتحتوي على مكونات مصنفة في الفئتين ١ و ٢؛

(ب) حيثما 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 ١-٦-٣-١-٣ و ٣-٢-٦-٣-١-٣؛

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

(د) في حالة عدم توافر سوى بيانات النطاق (أو معلومات فنات 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 ١-٣-٦-٣-١-٣ و ٣-٢-٦-٣-١-٣.

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

التحويل 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 ٥ ١٠٠ ٥٠٠ ٢٥٠٠	٥ ≥ > الفئة ١ ٥٠ ≥ > الفئة ٢ ٣٠٠ ≥ > الفئة ٣ ٢٠٠٠ ≥ > الفئة ٤ ٥٠٠٠ ≥ > الفئة ٥	فموي (مغ/كغ من وزن الجسم)
٥ ٥٠ ٣٠٠ ١١٠٠ ٢٥٠٠	٥٠ ≥ > الفئة ١ ٢٠٠ ≥ > الفئة ٢ ١٠٠٠ ≥ > الفئة ٣ ٢٠٠٠ ≥ > الفئة ٤ ٥٠٠٠ ≤ > الفئة ٥	جلدي (مغ/كغ من وزن الجسم)
١٠ ١٠٠ ٧٠٠ ٤٥٠٠	١٠٠ ≥ > الفئة ١ ٥٠٠ ≥ > الفئة ٢ ٢٥٠٠ ≥ > الفئة ٣ ٢٠٠٠٠ ≥ > الفئة ٤	غازات (جزء/مليون حجم)
٠,٠٥ ٠,٥ ٣ ١١	٠,٥ ≥ > الفئة ١ ٢,٠ ≥ > الفئة ٢ ١٠,٠ ≥ > الفئة ٣ ٢٠,٠ ≥ > الفئة ٤	أجنة (مغ/ل)
٠,٠٠٥ ٠,٠٥ ٠,٥ ١,٥	٠,٠٥ ≥ > الفئة ١ ٠,٥ ≥ > الفئة ٢ ١,٠ ≥ > الفئة ٣ ٥,٠ ≥ > الفئة ٤	أغبرة/ضباب (مغ/ل)

ملاحظة: يعبر عن تركيز الغازات بالأجزاء في المليون بالحجم.

الملاحظة ١: تعين الفئة ٥ للمخاليط ذات السمية المنخفضة نسبياً ولكنها قد تمثل خطورة تحت ظروف معينة على الفئات السكانية الضعيفة. ويتوقع أن تكون قيمة ج.ه. الفموية أو الجلدية لهذه المخاليط في النطاق ٥٠٠٠-٢٠٠٠ مغ/كغ من وزن الجسم أو الجرعات المعاشرة بالنسبة لسبل التعرض الأخرى. وبالنظر لاعتبارات صحة الحيوان، ينبغي عدم تشجيع الاختبار في نطاقات الفئة ٥، ولا يتوصى 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 مخلوط على أساس مكوناته ولا تمثل نتائج اختبار. وقد وضعت القيم على أساس متحفظ عند الطرف الأدنى لنطاق الفئتين ١ و ٢، وعند نقطة تبعد بمقدار العشر تقريباً من الطرف الأدنى من نطاق الفئات ٣-٥.

٤-٣-١-٣ **تصنيف المخاليط التي توفر بشأنها بيانات السمية الحادة للمخلوط بأكمله**

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

٥-٣-١-٣ **تصنيف المخاليط التي لا توفر بشأنها بيانات عن اختبار السمية الحادة للمخلوط بأكمله: مبادئ الاستكمال**

١-٥-٣-١-٣ عندما لا يكون المخلوط نفسه قد اختبر لتعيين سميته الحادة، لكن توفر بيانات كافية عن كل من مكوناته المفردة والمخاليط المشابهة التي تتيح تعين خطورة المخلوط، يمكن استخدام هذه البيانات بالاستعانة بمبادئ الاستكمال 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 ١-٦-٣-١-٣.

٣-٥-٣-١-٣ **دفعات الإنتاج**

يمكن افتراض أن سمية دفعه إنتاج مختبرة من مخلوط ما معادلة بصورة أساسية لدفعه إنتاج أخرى غير مختبرة من المنتج التجاري نفسه، عندما يكون قد أنتجها 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.

٤-١-٣-٥-٣-١-٣ **تركيز المخاليط 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.

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

في حالة وجود ثلاثة مخاليط (ألف وباء وجيم) ذات مكونات متطابقة، وخضع المخلوطان ألف وباء إلى الاختبار ويقعان في فئة الخطورة ذاتها، والمخلوط جيم غير المختبر يحتوي على 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 الخطورة ذاتها مثل ألف وباء.

٦-١-٣-٥-٣-١-٣ **المخاليط المشابهة بصورة أساسية**

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 $'_1$ يساوى تركيز المكون جيم في المخلوط $'_2$ ؛
- (د) توافر بيانات عن سمية المكونين ألف وجيم وتعادل السمية بصورة أساسية في المكونين، أي أحما في فئة الخطورة ذاتها ولا يتوقع أن يؤثرا في سمية المكون باء.
- إذا كان المخلوطان $'_1$ أو $'_2$ قد سبق تصنيفهما على أساس بيانات اختبار، فإنه يمكن تحديد فئة الخطورة ذاتها للمخلوط الآخر.

الأيروسولات ٧-٥-٣-١-٣

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

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

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

لتتأكد من دقة التصنيف، ونظراً لضرورة إجراء الحساب مرة واحدة فقط لكل النظم، والقطاعات، والفئات، 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 المن曦 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 لسبييل 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 ٣-٣-١-٣ 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:

$$\text{تركيز المكون } i; = C_i$$

$$\text{عدد المكونات، ون يقع بين ١ و } n; = n$$

$$\text{تقدير السمية الحادة للمكون } i. = ATE_i$$

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

حيثما لا تتوفر 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 حرکية العقاقير؛
- (ب) أو الأدلة المستقة من التعرض البشري التي تشير إلى تأثيرات سمية لكنها لا توفر بيانات عن الجرعة القاتلة؛
- (ج) أو أي أدلة متوافرة عن المادة من أي اختبارات/تحاليل أخرى للسمية تشير إلى تأثيرات سمية حادة لكنها لا توفر بالضرورة بيانات عن الجرعة القاتلة؛
- (د) أو بيانات من اختبار مواد قريبة الشبه باستخدام علاقات التركيب - النشاط.

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

٢-٢-٦-٣-١-٣ عندما يستخدم في مخلوط ما مكون لا تتوفر بشأنه أية معلومات مفيدة للتصنيف ويكون تركيز هذا المكون في المخلوط ≤ 1 في المائة، يستنتج أنه لا يمكن أن يعين لهذا المخلوط تقييم قاطع للسمية الحادة. وفي هذه الحالة، ينبغي تصنيف المخلوط على أساس المكونات المعروفة فقط، مع ذكر بيان إضافي أن نسبة x 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 صحفية بيانات السلامة أو على كليهما، أو ترك اختيار موضع البيان للصانع/المورّد.

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

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

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 والمخلوط التي تصنف في فئات الخطورة الحادة من ١ إلى ٥ على أساس المعايير المبينة في هذا الفصل.

الجدول ٣-١-٣: عناصر وسم السمية الحادة

الفئة ٥	الفئة ٤	الفئة ٣	الفئة ٢	الفئة ١	
بـدون رمز	علامة تعجب	جمجمة فوق عظمين متقطعين	جمجمة فوق عظمين متقطعين	جمجمة فوق عظمين متقطعين	الرمز
تحذير	تحذير	خطر	خطر	خطر	كلمة التنبيه
قد يضر إذا ابتلع	ضار إذا ابتلع	سمى إذا ابتلع	ميت إذا ابتلع	ميت إذا ابتلع	بيان الخطورة:

(٢) عندما تحتوي المخلوط على مكونات لا تتوفر عنها بيانات سمية حادة لكل سبيل من سبل التعرض، يمكن استكمال تقديرات السمية الحادة من البيانات المتاحة وتطبيقها على سبل التعرض الملازمة (انظر ٣-١-٣-٢-٣). بيد أن السلطات المختصة يمكن أن تشرط إجراء اختبار لسبيل محدد من سبل التعرض. وفي تلك الحالات، ينبغي إجراء التصنيف لسبيل التعرض هذا استناداً إلى اشتراطات السلطة المختصة.

الفئة ٥	الفئة ٤	الفئة ٣	الفئة ٢	الفئة ١	
					فموي
قد يضر إذا تلامس مع الجلد	ضار إذا تلامس مع الجلد	سيء إذا تلامس مع الجلد	ميت إذا تلامس مع الجلد	ميت إذا تلامس مع الجلد	جلدي
قد يضر إذا استنشق	ضار إذا استنشق	سيء إذا استنشق	ميت إذا استنشق	ميت إذا استنشق	الاستنشاق انظر الملاحظة

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

٢-٤-١-٣ وتميز بيانات خطر السمية الحادة بين الأخطار 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 صحيفه 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 ٢-٣-١-٣. فإذا تم الإبلاغ عن بيان نصه "تتألف نسبة x في المائة من المخلوط من مكونات ذات سمية (فموية/جلدية/استنشاق) حادة غير معروفة"، كما هو منصوص على ذلك في الفقرة ٢-٢-٦-٣-١-٣، فيمكن أيضاً تمييزها استناداً إلى سبيل التعرض. ومن الأمثلة على ذلك "تتألف نسبة x في المائة من المخلوط من مكونات ذات سمية فموية حادة غير معروفة" و"تتألف نسبة x في المائة من المخلوط من مكونات ذات سمية جلدية حادة غير معروفة".

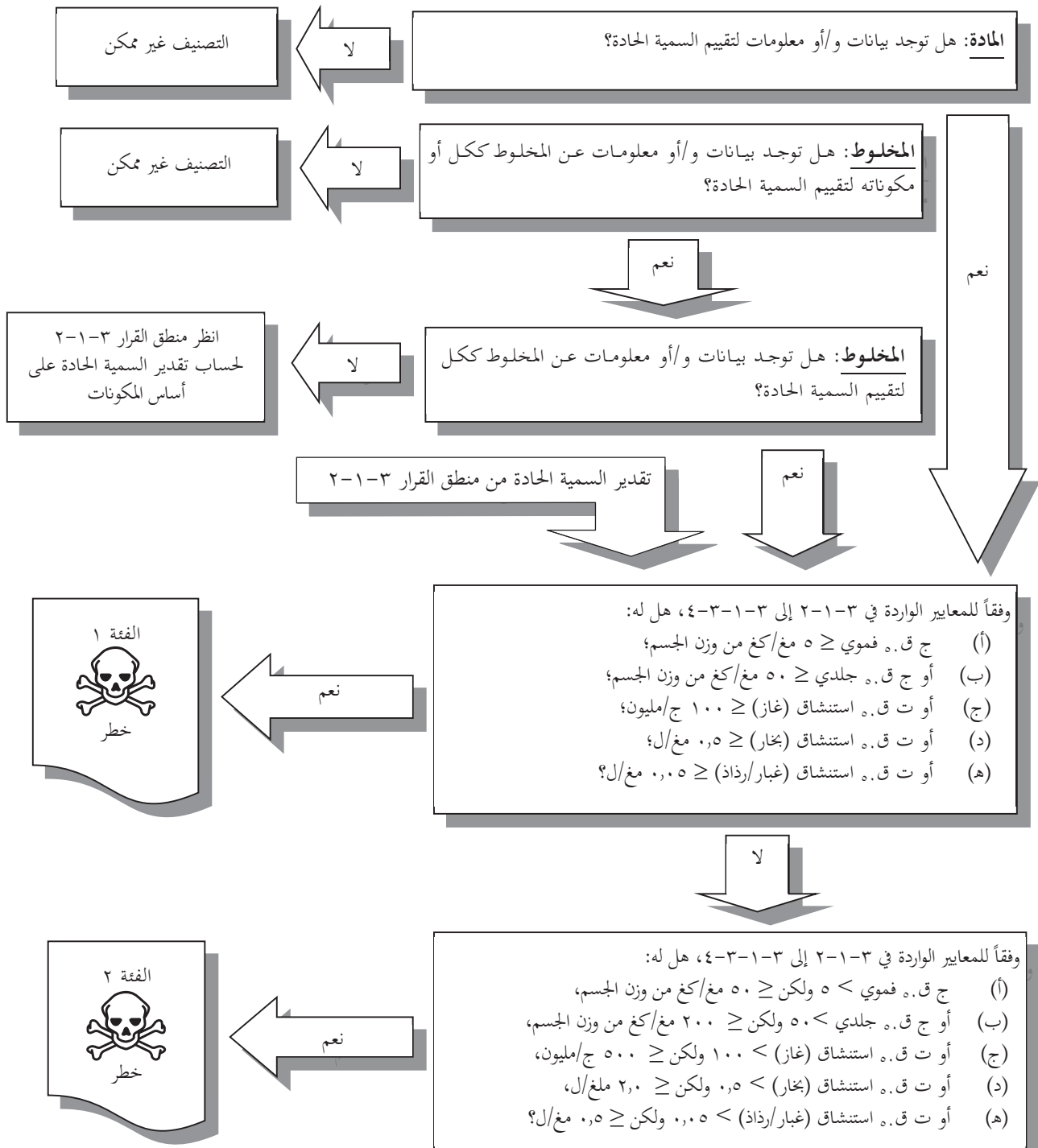
منطق القرار

٥-١-٣

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.

١-٥-١-٣

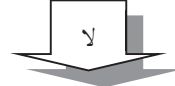
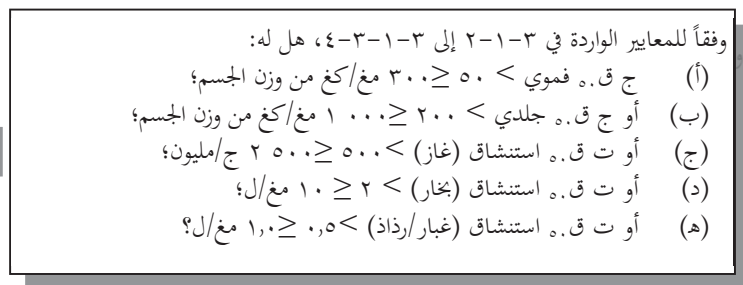
منطق القرار ١-١-٣ ببيان السمية الحادة



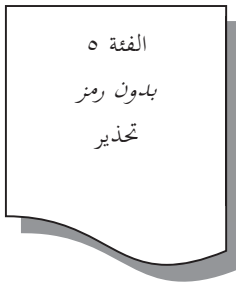
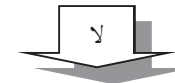
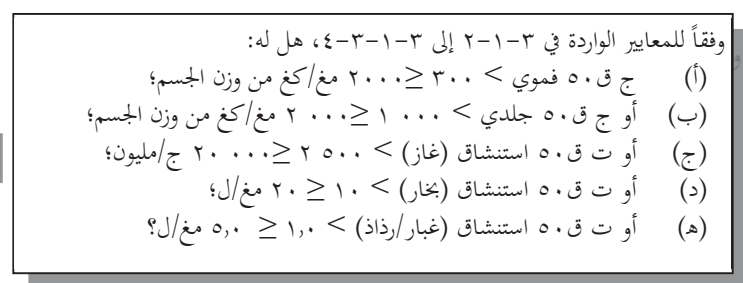
(تابع في الصفحة التالية)



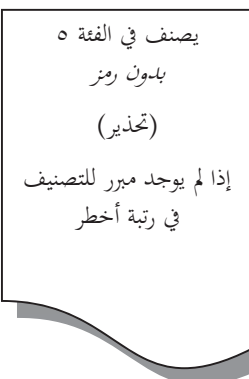
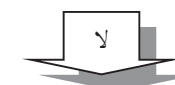
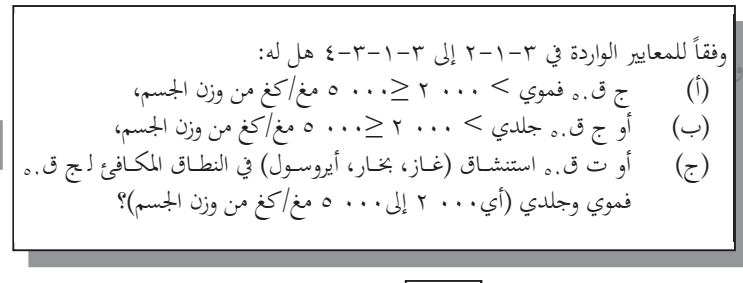
نعم



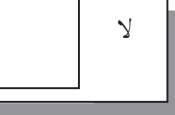
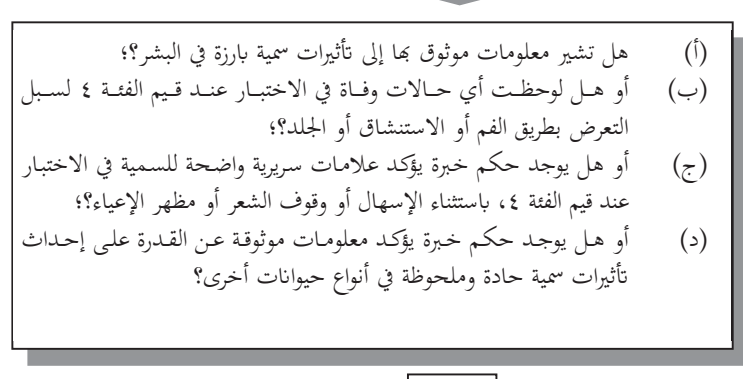
نعم



نعم



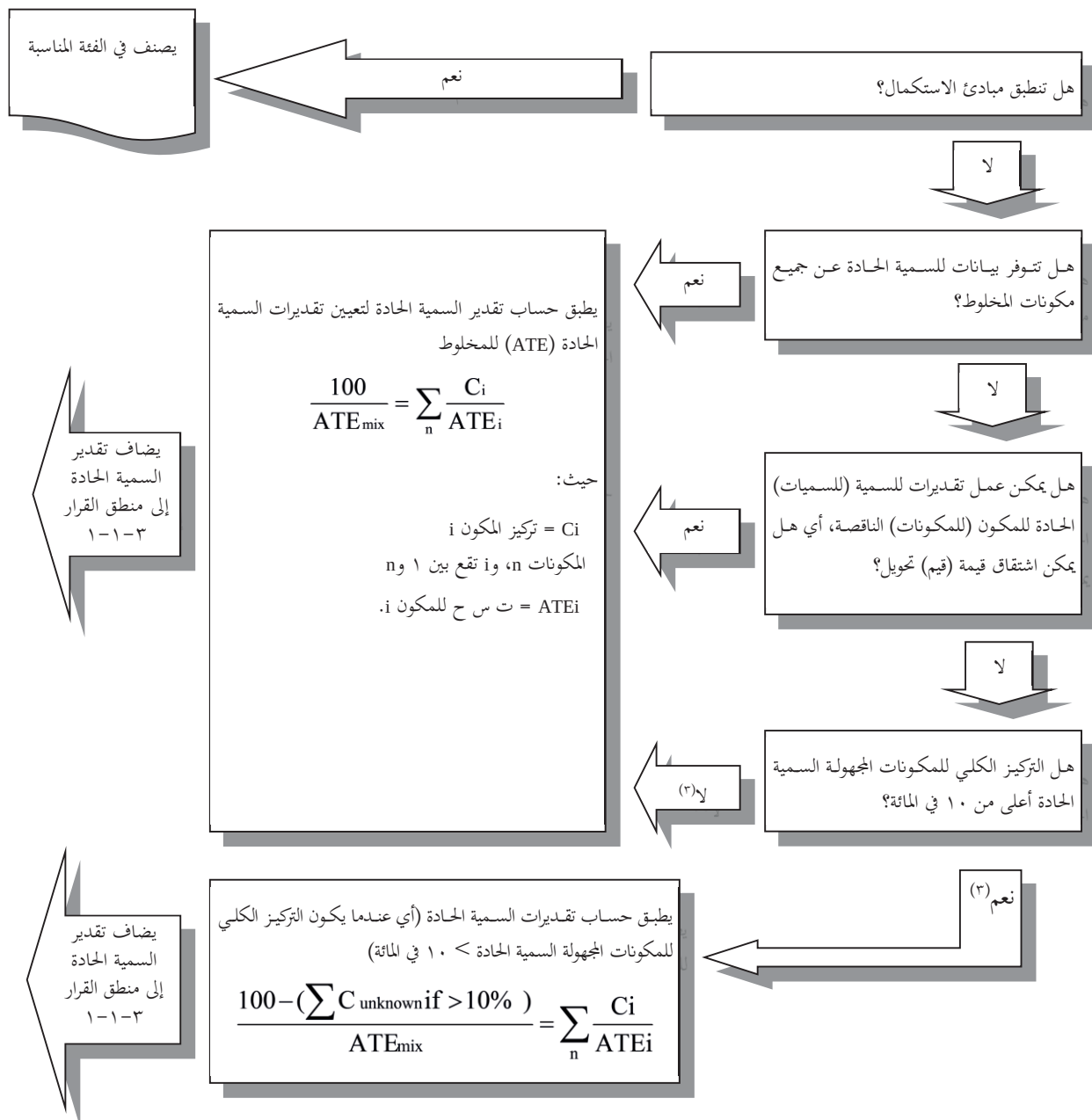
نعم



لا يصنف

٢-٥-١-٣

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



(٣) في حالة استخدام مكون لا تتوفر بشأنه أي معلومات مفيدة في مخلوط بنسبة تركيز كـ ١ في المائة، ينبغي إقامة التصنيف على المكونات ذات السمية الحادة المعروفة فقط، وينبغي أن تحدد بيانات إضافية حقيقة أن نسبة x في المائة من المخلوط تتكون من مكونات ذات سمية (فموية/جلدية/استنشاق) حادة غير معروفة. ويتمكن السلطة المختصة أن تقرر تحديد الإبلاغ عن البيانات الإضافية على بطاقة الوسم أو على صحفة بيانات السلامة أو على كليهما، أو ترك اختيار موضع البيان للتصانع/المورد.

الفصل ٢-٣ تأكل/تبيح الجلد

١-٢-٣ تعاريف واعتبارات عامة

"تأكل الجلد يشير إلى حدوث تلف لا يزول للجلد؛ أي حدوث نخر واضح ينفذ من البشرة إلى الأدمة، بعد التعرض لمادة أو مخلوط.

تبيح الجلد يشير إلى حدوث تلف للجلد قابل للزوال بسبب التعرض لمادة أو مخلوط.

في إطار النهج المرحلي، ينبغي التأكيد على البيانات البشرية المتاحة، تليها البيانات الحيوانية المتاحة، فالبيانات المعملية، ثم مصادر المعلومات الأخرى. وينتج 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 نخر يعتمد الوزن الكلي للأدلة، فإن كافة المعلومات المتاحة التي تؤثر في تعيين تأكل/تبيح الجلد 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 ٣-٤-٢-٣-١).

٢-٢-٣ معايير تصنيف المواد

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

(أ) الفئة ١ (تأكل الجلد)

يمكن تقسيم هذه الفئة كذلك إلى ثلاث فئات فرعية (١ ألف، و ١ باء، و ١ جيم)، تستطيع أن تستخدمها السلطات التي تشترط أكثر من تسمية واحدة للتأكل (انظر الجدول ١-٢-٣)؛

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

(ج) الفئة ٣ (التهيج الجلدي الخفيف).

وهذه الفئة متاحة للسلطات (كما في حالة مبيدات الآفات) التي ترغب في استخدام أكثر من فئات تبيح 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 النسيج الجلدي، أي نخراً واضحاً من البشرة ينفذ إلى الأدمة، في حيوان مختبر واحد على الأقل بعد تعرض مدة تصل إلى ٤ ساعات.

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

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

٤-١-٢-٢-٣ وتستخدم السلطات التي ترغب في أكثر من تصنيف واحد لتأكل الجلد، حتى ثلاث فئات فرعية في إطار كل فئة تأكل للجلد (الفئة ١ انظر الجدول ١-٢-٣)؛ الفئة الفرعية ١ ألف، حيث ثلّاحظ استجابات تأكّلية بعد التعرض لمدة تصل إلى ٣ دقائق خلال فترة ملاحظة تصل إلى ساعة واحدة؛ والفئة الفرعية ١ باء، حيث ثلّاحظ استجابات تأكّلية بعد تعرض لمدة تزيد على ٣ دقائق

وتصل إلى ساعة واحدة خلال فترة ملاحظة تصل إلى ٤ يوماً؛ وفترة الفرعية ١ جيم، حيث تحدث الاستجابات التأكيلية بعد تعرض ملدة تزيد على ساعة واحدة وتصل إلى ٤ ساعات خلال فترة ملاحظة تصل إلى ٤ يوماً.

المدول ١-٢-٣ : فئة التأكيل الجلدي والفتات الفرعية^(١)

المعايير	
تدمير في النسيج الجلدي، أي نخر واضح من البشرة ينحدر إلى الأدمة، في حيوان مختبر واحد بعد تعرض ملدة ≥ ٤ ساعات	الفترة ١
استجابات تأكيلية في حيوان واحد على الأقل بعد تعرض ملدة ≥ ٣ دقائق خلال فترة ملاحظة ≥ ساعة واحدة	الفترة الفرعية ١ ألف
استجابات تأكيلية في حيوان واحد على الأقل بعد تعرض ملدة > ٣ دقائق و≤ ساعة واحدة وملاحظات ≥ ٤ يوماً	الفترة الفرعية ١ باء
استجابات تأكيلية في حيوان واحد على الأقل بعد تعرضات ملدة > ساعة واحدة و≤ ٤ ساعات وملاحظات ≥ ٤ يوماً	الفترة الفرعية ١ جيم

(١) يناقش استخدام البيانات البشرية في الفقرة ٢-٢-٣-١-١ (الفقرة ١-١-٥-٢-٢-٣) وفي الفصلين ١-١ (الفقرة ١-١-٥-٢-٢-٣) و ٣-٣ (الفقرة ١-١-٧-٤-٢-٣).

٢-١-٢-٢-٣ تهيج الجلد

١-٢-١-٢-٢-٣ تكون المادة مهيجة للجلد عندما تحدث تلفاً للجلد قابلاً للزوال بعد وضعها ملدة تصل إلى ٤ ساعات.

٢-٢-١-٢-٢-٣ توفر فئة تهيج (الفترة ٢):

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

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

وتشاهد للسلطات التي ترغب في استخدام أكثر من فئة للتهيج الجلدي فئة إضافية هي فئة التهيج الجلدي

الخفيف (الفترة ٣).

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

٣-٢-١-٢-٢-٤ يمكن أن تتبادر استجابات الحيوان للتهيج في أثناء الاختبار، كما هو الحال في اختبارات التأكيل. ويستخدم معيار خاص للتهيج يتتيح 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 تقدّر مرتفع جداً طوال مدة الدراسة، بما في ذلك ظهور أضرار جلدية تبقى حتى نهاية فترة ملاحظة مدتها ٤ يوماً في المعتاد. ويمكن أن تستوفي استجابات أخرى لهذا المعيار. غير أنه ينبغي التأكد من أن الاستجابات هي نتيجة للتعرض الكيميائي. وتزيد إضافة هذا المعيار من حساسية نظام التصنيف.

٥-٢-١-٢-٢-٣ يعرض المدول ٢-٢-٣ فئة تهيج (الفترة ٢) باستخدام نتائج اختبار في الحيوانات. كما أنه متاح للسلطات (كما في حالة مبيدات الآفات) فئة تهيج خفيف أقل شدة (الفترة ٣). وهناك عدة معايير تميز بين الفترتين (المدول ٢-٢-٣). وما تختلفان بصورة رئيسية في شدة التفاعل الجلدي. والمعيار الرئيسي لفئة التهيج هو أن حيوانين على الأقل من ٣ حيوانات مختبرة يُظهراً استجابة متوسطة ≤ ٢,٣ و≥ ٤. وبالنسبة لفئة التهيج الجلدي الخفيف، تكون القيمة الحدية لمتوسطات الاستجابة ≤ ١,٥ و> ٢ في ٢ على الأقل من ٣ حيوانات مختبرة. وتستبعد المواد المختبرة المصنفة في فئة التهيج من التصنيف في فئة التهيج الجلدي الخفيف.

الجدول ٢-٢-٣: فئات المهيجهات الجلدية^{(١)(٢)(ج)}

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

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

(ب) تفهم معايير الترتيب على النحو المبين في توجيه الاختبار ٤٠ الذي وضعته منظمة التعاون والتنمية في الميدان الاقتصادي.

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

٢-٢-٢-٣ التصنيف باتباع نهج مرحلٍ

١-٢-٢-٢-٣ ينبغي اتباع نهج مرحلٍ لتقييم 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 تشكل المعلومات المتوفرة المتعلقة بالإنسان والحيوان، بما في ذلك البيانات المستمدّة من التعرض المفرد أو المتكرر، الخط الأول للتقييم، 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/تحيُّج الجلد نظراً لأن مقدار مادة الاختبار التي تُعطى تفوق الجرعة السمية ويتربّ عليها نفوق حيوانات الاختبار. وعندما يلاحظ أن تأكل/تحيُّج الجلد في دراسات السمية الحادة التي تجرى حتى الجرعة الحدية، يمكن استخدام هذه البيانات لأغراض التصنيف ما دامت التخفيقات وأنواع الكائنات المستخدمة متكافئة. وقد تصبح المواد الصلبة (المساحيق) أكالة أو مهيجنة 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 الهيدروجينية القصوى مثل ≥ 2 إلى وجود تأثيرات جلدية، عندما تتفافق مع قدر كبير من احتياطي الحمض أو القلوي (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 الهيدروجيني ≥ 2 أو $\leq 11,5$. غير أنه إذا كان تقدير احتياطي الحمض أو القلوي يشير إلى أن المادة قد لا تكون أكالة بصرف النظر عن انخفاض قيمة الأس الهيدروجيني أو ارتفاعها، فيتعين تأكيد ذلك بواسطة بيانات أخرى، من الأفضل أن تكون بيانات مستمدّة من اختبار معملي محقق ومناسب.

٦-٢-٢-٢-٣
التصنيف.

وقد تتوفر في بعض الحالات معلومات كافية من مواد قريبة من حيث التركيب الكيميائي، تتيح اتخاذ قرارات

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 تقييم 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 ١-٢-٣ : تقييم الاختبار المرحلي للتأكل والتهيج في الجلد

الخطوة	البارامتر	النتيجة	الاستنتاج
١أ:	وجود بيانات عن تأكّل/تهيج الجلد، تتعلق بالإنسان أو الحيوان (١) غير أكالة/لا توجد بيانات	أكالة للجلد	تصنيف كمادة أكالة للجلد (ب)
١ب:	وجود بيانات عن تأكّل/تهيج الجلد، تتعلق بالإنسان أو الحيوان (١) غير أكالة/لا توجد بيانات	مهيجه للجلد	تصنيف كمادة مهيجه للجلد (ب)
١ج:	وجود بيانات عن تأكّل/تهيج الجلد، تتعلق بالإنسان أو الحيوان (١) لا توجد بيانات/البيانات غير كافية	ليس أكالة للجلد أو مهيجه للجلد	لا تصنف
٢:	بارامتر آخر، وجود بيانات عن الجلد في الحيوانات لا توجد بيانات/البيانات غير كافية	نعم؛ وجود بيانات أخرى تظهر أن المادة قد تسبب تأكلاً للجلد أو تهيجاً للجلد	قد تعتبر مادة أكالة للجلد (ب) أو مادة مهيجه للجلد (ب)
٣:	وجود بيانات من خارج الجسم/معملية لا توجد بيانات/البيانات غير كافية/الاستجابة سلبية	إيجابية: أكالة للجلد إيجابية: مهيجه للجلد	تصنيف كمادة أكالة للجلد (ب) تصنيف كمادة مهيجه للجلد (ب)
٤:	التقييم القائم على الأس الهيدروجيني (مع تقدير احتاطي الحمض/القلوي للمادة الكيميائية)	أس هيدروجيني ≥ 2 أو $\leq 11,5$ مع احتاطي مرتفع من الحمض/القلوي أو لا توجد بيانات عن احتاطي الحمض/القلوي	يصنف كمادة أكالة للجلد

الاستنتاج	النتيجة	البارامتر	الخطوة
		أَسْ هِيدْرُوجِينِي لَيْسَ حَدًّا أَقْصِيًّا، أَوْ لَا تَوْجُد بِيَانَاتٍ عَنْهُ، أَوْ أَسْ هِيدْرُوجِينِي ذُو حَدٌّ أَقْصِيًّا مَعَ بِيَانَاتٍ تَظَهُرُ احْتِيَاطِي حَمْضٍ/أَقْلَوِي مَنْخَفْضٍ/غَيْر مَوْجُود	↓
تَعْتَبِر مَادَة أَكَالَة لِلْجَلْد (ب)	مَادَة أَكَالَة لِلْجَلْد مَادَة مَهِيجَة لِلْجَلْد	طَرَائِقُ مَحْقَقَة لِلْعَلَاقَة بَيْن التَّرْكِيب وَالنَّشَاط (SAR) لَا تَوْجُد بِيَانَاتٍ/بِيَانَاتٍ غَيْر كَافِيَّة	٥ :
تَعْتَبِر مَادَة مَهِيجَة لِلْجَلْد (ب)			↓
تَعْتَبِر مَادَة أَكَالَة لِلْجَلْد (ب)	مَادَة أَكَالَة لِلْجَلْد مَادَة مَهِيجَة لِلْجَلْد	تَقْدِيرُ الْوَزْن الْكَلِي لِلْأَدَلَة	٦ :
تَعْتَبِر مَادَة مَهِيجَة لِلْجَلْد (ب)			↓
			٧ : غير مصنفة

(أ) يمكن أن تستمد البيانات المتاحة 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 المعتمدة استناداً إليها من الدراسات التي تجري على الحيوانات وفقاً لطرائق اختبار محققة ومقبولة دولياً. وعلى الرغم من أن البيانات المتعلقة بالإنسان والمستمدّة من قواعد البيانات المتعلقة بالحوادث أو الحالات بمراكن السمسيات 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 آكيدة؛

(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 على تأكيل/تحمّيغ 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 الأرانب، وأن الأنواع قد تختلف في استجاباتها للحساسية؛

(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 على طرائق اختبار تأكيل الجلد المحققة والمقبولة دولياً توجيهات الاختبار ٤٣٠ (Transcutaneous Electrical Resistance Test (TER) (اختبار المقاومة الكهربائية عبر الجلد)، و ٤٣١ (Human Skin Model Test) (الاختبار النموذجي لجلد الإنسان) و ٤٣٥ (Membrane Barrier Test Method) (طريقة اختبار الغشاء المحكم) لمنظمة التعاون والتنمية في الميدان الاقتصادي. ويوجد مثالاً على طريقة اختبار معملي لتهيّج الجلد، محققة ومقبولة دولياً، هو توجيه الاختبار ٤٣٩ (Reconstructed Human Epidermis Test Method) (طريقة اختبار بشرة الإنسان المستنبطة) لمنظمة التعاون والتنمية في الميدان الاقتصادي؛

(ه) قد يكفي قياس الأَسْ هِيدْرُوجِينِي وحده، لكن يفضل تقييم احتياطي للحمض أو القلوبي (قدرة الحجر). ولا توجد حالياً طريقة محققة ومقبولة دولياً لتقييم هذا البارامتر؛

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

٣-٢-٣ معايير تصنيف المخالف

١-٣-٢-٣ تصنیف المخالف عند توفر بيانات بشأن المخلوط بأكمله

١-١-٣-٢-٣ ينبغي تصنیف المخلوط باستخدام معايير تصنیف المواد، مع مراعاة النهج المرحلي لتقییم 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 مرحلٍ يقوم على وزن الأدلة على النحو الوارد في معايير تصنیف المواد بشأن تأكيل وتحمّيغ الجلد، للمساعدة في التوصل إلى تصنیف دقيق، فضلاً عن تجنب إجراء اختبارات غير ضرورية في الحيوانات. وفي حالة عدم وجود أي معلومات أخرى، يعتبر المخلوط أكالاً (الفئة الجلدية ١) إذا كان أسه

الميدروجيني ≥ 2 أو $\leq 11,5$. 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 الميدروجيني 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 تتوفر بشأنها بيانات عن المخلوط بأكمله: مبادئ الاستكمال**

عندما لا يكون المخلوط نفسه قد سبق اختباره لتعيين قدرته كأكال/تمهيج للجلد، لكن توجد بيانات كافية عن كل من مكوناته المفردة والمحاليل المشابهة المختبرة التي تتبيّح وصف خطورة المخلوط على نحو وافٍ، تستخدم هذه البيانات وفقاً لمبادئ الاستكمال 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 غير لها تصنيف تأكّل/تمهيج للجلد معادل أو أدنى من المكون الأصلي الأدنى من حيث إحداث تأكّل أو تمهيج في الجلد، ولا يتوقع أن تؤثّر مادة التخفيف على التأكّل/التمهيج الجلدي الذي تتسم به المكونات الأخرى، يمكن تصنيف المخلوط المخفف الجديد باعتباره معادلاً للمخلوط الأصلي المختبر. وكبدائل لذلك، يمكن تطبيق الطريقة الواردة في .٣-٣-٢-٣

٣-٢-٣-٢-٣ **دفعات الإنتاج**

يمكن افتراض أن القدرة الأكالاً/المهيجية للجلد لدفعات إنتاج مختلفة في مخلوط ما تعادل بصورة رئيسية قدرة دفعات إنتاج آخر غير مختلفة من المنتج التجاري ذاته عندما يكون قد أنتجهما أو أشرف على إنتاجها الصانع نفسه، ما لم يوجد مبرر للاعتقاد بأن هناك اختلافاً واضحاً أدى إلى تغيير قدرة التأكّل/التمهيج الجلدي لدفعات إنتاج غير المختبرة. وفي الحال الأخيرة، يتلزم إجراء تصنيف جديد.

٤-٢-٣-٢-٣ **تركيز المحاليل التي تدرج في أعلى فئة التأكّل/التمهيج**

عندما يصنّف مخلوط مختبر سبق تصنيفه في أعلى فئة فرعية للتأكّل الجلدي، ينبغي تصنيف المخلوط غير المختبر الأعلى تركيزاً في أعلى فئة فرعية للتأكّل بدون إجراء اختبار إضافي. وعندما يكون مخلوط مختبر سبق تصنيفه كمهميج للجلد (الفئة ٢) مركزاً ولا يحتوي على مكونات أكالاً للجلد، فإن المخلوط غير المختبر الأعلى تركيزاً يصنّف كمهميج للجلد (الفئة ٢) بدون إجراء اختبار إضافي.

٥-٢-٣-٢-٣ **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 خطورة التأكّل/التمهيج الجلدي ذاتها، والمخلوط جيم غير المختبر يحتوي على المكونات ذاتها النشطة من حيث السمية كالمخلوطين ألف وباء ولكن بتراكيزات متوسطة بين تلك المكونات في المخلوطين ألف وباء، يُفترض أن يقع المخلوط جيم في فئة تأكّل/تمهيج الجلد ذاتها مثل ألف وباء.

٦-٢-٣-٢-٣ **المحاليل المشابهة بدرجة كبيرة**

في حالة ما يلي:

(أ) وجود مخلوطين: '١' ألف + باء؛ '٢'

'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) توافر بيانات عن التأكُل/التهيج الجلدي الذي يسببه المكون ألف والمكون حيم وتكون متعادلة بدرجة كبيرة، أي أنها في فئة خطورة واحدة ولا يتوقع أن يؤثرها في قدرة التأكُل/التهيج الجلدي للمكون باء. فإذا كان المخلوطان '١' أو '٢' قد سبق تصنيفهما على أساس بيانات مستقاة من اختبار، يمكن تصنيف المخلوط الآخر في فئة الخطورة نفسها.

الأبروسبولات ٧-٢-٣-٢-٣

يمكن تصنيف مخلوط ما يكون في شكل أبروسبول في فئة الخطورة ذاتها التي صنف فيها شكل غير أبروسبولي مختلف للمخلوط شريطة لا تؤثر المادة الدافعة في خواص التأكُل/التهيج الجلدي التي يتسم بها المخلوط لدى رشه.

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

١-٣-٣-٢-٣ من أجل الاستفادة من جميع البيانات المتاحة لأغراض تصنيف خطورة التأكُل/التهيج 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 والأغبرة والرذاذ والأخراء، 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 التأكُل/التهيج الجلدي.

٢-٣-٣-٢-٣ وبصفة عامة، فإن نجاح 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 التأكُل أو التهيج الكلية للمخلوط بقدر فعاليته وتركيزه. ويستخدم معامل ترجيح (وزن) مقداره ١٠ للمكونات الأكالة عند وجودها بتركيز أقل من التركيز الحدي 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.

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

٤-٣-٣-٢-٣ ويجب إيلاء اهتمام خاص لدى تصنيف أنواع معينة من المواد الكيميائية كالأحماض والقلويات، والأملاح غير العضوية، والألدヒيدات، والفينولات، والمركبات الخافضة للتتوتر السطحي. ولا يصلح النهج المشروح في الفقرتين ١-٣-٣-٢-٣ و ٢-٣-٣-٢-٣ لأن كثيراً من هذه المواد أكالة أو مهيجة عند تركيزات > 1 في المائة. وبالنسبة للمخاليط التي تحتوي على أحماض أو قلويات قوية ينبغي استخدام الأسس الهيدروجيني كمعيار للتصنيف (انظر ٢-١-٣-٢-٣). نظراً لأن الأسس الهيدروجيني يكون مؤشراً للتأكُل أفضل من حدود التركيزات المبينة في الجدول ٣-٢-٣. وينبغي في حالة المخلوط الذي يحتوي على مكونات أكالة أو مهيجة والذي لا يمكن تصنيفه على أساس النهج الجمعي المبين في الجدول ٣-٢-٣، بسبب خصائص كيميائية تحول دون تطبيق هذا النهج، أن يصنف المخلوط في الفئة ١ من تأكُل الجلد إذا كان يحتوي على مكون أكال بنسبة ≤ 1 في المائة، ويصنف في الفئة ٢ أو الفئة ٣ من تهيج الجلد إذا كان يحتوي على مكون مهيجه بنسبة ≤ 3 في المائة. ويرد في الجدول التالي (٤-٣-٢-٣) موجز لطريقة تصنيف المخاليط التي تحتوي على مكونات لا ينطبق عليها النهج المبين في الجدول ٤-٢-٣ أدنى.

٥-٣-٣-٢-٣ 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 و ٤-٢-٣ . وفي هذه الحالات، يمكن تصنيف المخاليط وفقاً لتلك البيانات (انظر أيضاً تصنيف المواد والمخاليط الخطرة - استخدام القيم الحدية/حدود التركيزات ١-٣-٣-٢-١)). وفي بعض الأحيان، عندما يتوضع إلا 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 و ٤-٢-٣ ، قد ينظر 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 .

٦-٣-٣-٢-٣ وفي حالة وجود بيانات توضح وجود مكون أو مهيجة للجلد بتركيز > 1 في المائة (أكال) أو > 3 في المائة (مهيج)، ينبغي أن يصنف المخلوط تبعاً لذلك (انظر أيضاً تصنيف المواد والمُخالِط الخطيرة - استخدام القيم الحدية/تركيزات (١-٣-٣-٢)).

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

تركيز المكونات التي تحدد تصنيف المخلوط بأنه:			مجموع المكونات المصنفة في:
مهيج للجلد	أكال للجلد	الفئة ١ (انظر الحاشية أدناه)	
الفئة ٣	الفئة ٢	≤ 5 في المائة	الفئة الجلدية ١
		≤ 10 في المائة	الفئة الجلدية ٢
		≤ 10 في المائة	الفئة الجلدية ٣
		≤ 10 في المائة	$(10 \times \text{الفئة الجلدية } 1) + \text{الفئة الجلدية } 2$
≤ 10 في المائة			$(10 \times \text{الفئة الجلدية } 1) + \text{الفئة الجلدية } 3$

ملاحظة: حيّثما تُستخدم الفئات الفرعية للفئة ١ الجلدية (الأكالات)، ينبغي أن يكون مجموع كل مكونات المخلوط المصنف في الفئات الفرعية ألف أو باء أو جيم، على التوالي، كـ ٥ في المائة لكي يصنف المخلوط في الفئة الفرعية ألف أو باء أو جيم. وحيّثما يكون مجموع المكونات المصنفة في الفئة الفرعية ألف الجلدية > 5 في المائة لكن مجموع مكونات الفئتين ألف + باء كـ ٥ في المائة، يصنف المخلوط في الفئة الفرعية باء. وبالمثل، عندما يكون مجموع مكونات الفئتين ألف + باء < 5 في المائة لكن مجموع الفئات الفرعية ألف + باء + جيم كـ ٥ في المائة أو أكثر، فإن المخلوط يصنف في الفئة الفرعية جيم. وعندما يكون مكون واحد على الأقل من المكونات ذات الصلة بالمخلوط مصنفاً في الفئة ١ دون تصنيف فرعي، فإن المخلوط يصنف في الفئة ١ دون تصنيف فرعي إذا كان مجموع المكونات الأكالات للجلد كـ ٥ في المائة.

الجدول ٤-٢-٣: تركيز مكونات المخلوط عندما لا ينطبق النهج الجماعي، والتي تحدد تصنيف المخلوط كخطر على الجلد

يصنف المخلوط في الفئة الجلدية:	التركيز:	المكونات:
الفئة ١	≤ 1 في المائة	حمض مع أكس هيدروجيني ≥ 2
الفئة ١	≤ 1 في المائة	قلوي مع أكس هيدروجيني $\leq 11,5$
الفئة ١	≤ 1 في المائة	مكونات أكالة أخرى (الفئة ١)
٣/٢	≤ 3 في المائة	مكونات مهيجة أخرى (الفئة ٢) بما فيها الأحماض والقلويات

٤-٢-٣ تبليغ معلومات الخطورة

تُرد 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 حيّثما تسمح بذلك السلطة المختصة. ويتضمن الجدول التالي عناصر محددة لوسم المواد والمُخالِط المصنفة في الفئات الأكالات أو المهيجة للجلد على أساس المعايير المبينة في هذا الفصل.

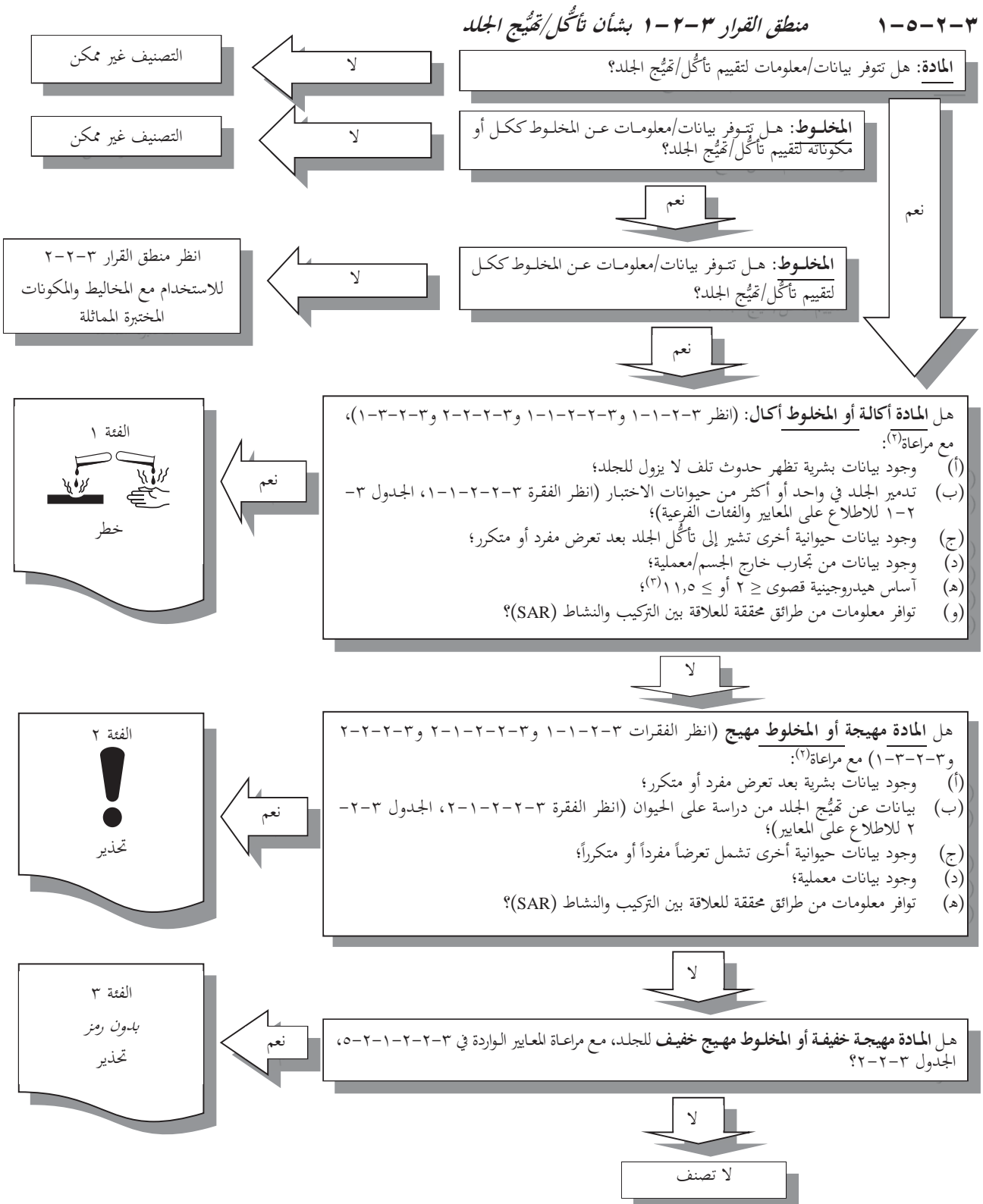
الجدول ٥-٢-٣: عناصر الوسم بشأن تأكُل/تَهْبِيج الجلد

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

منطق القرار والتوجيه

٥-٢-٣

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.

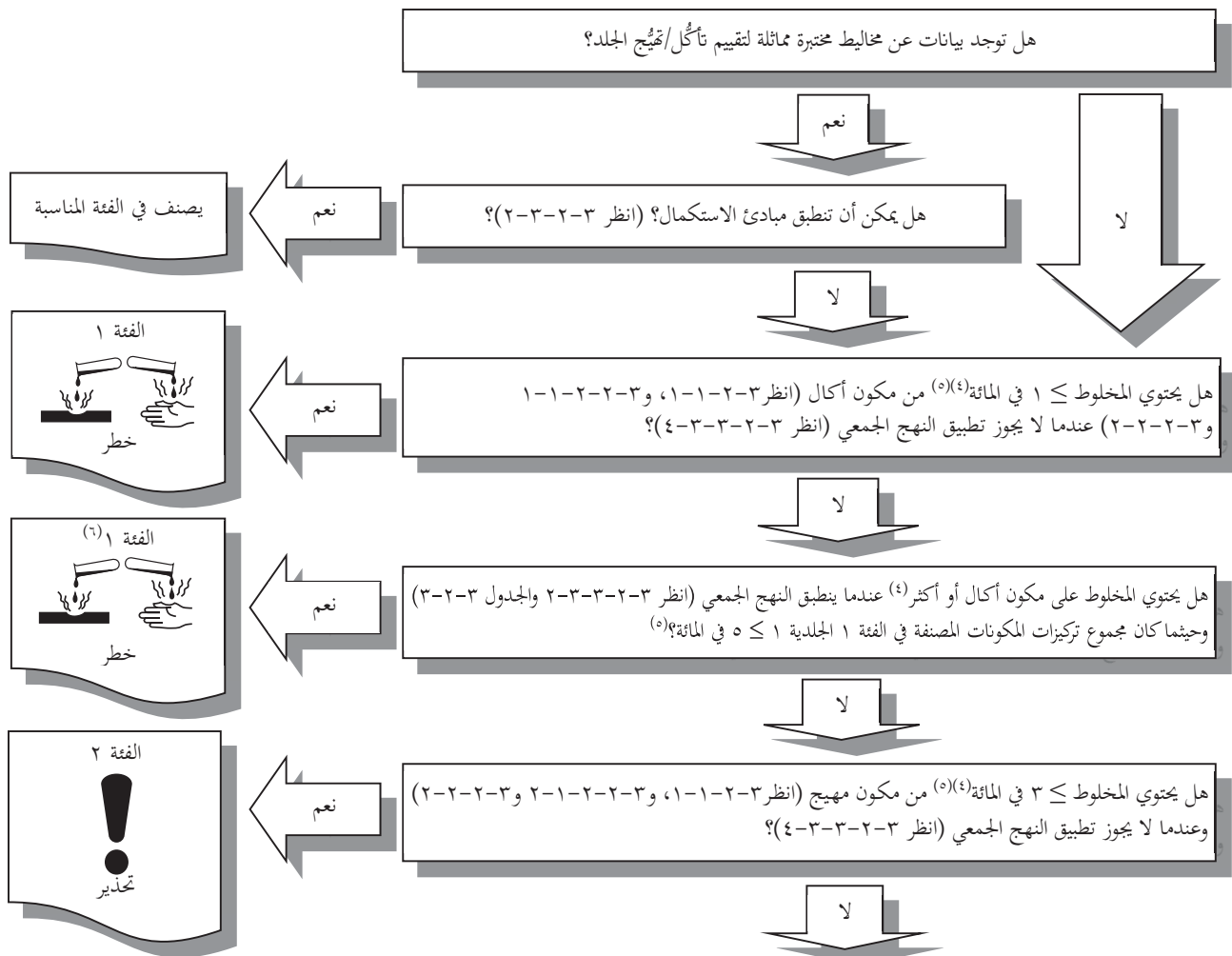


- (1) مع مراعاة وضع الوزن الكلي للأدلة في الاعتبار عند النزوم.
- (2) لا تطبق إذا كانت دراسة الأساس الهيدروجيني واحتياطي الحمض/القلوي تشير إلى أن المادة أو المخلوط قد لا يكون أكالاً، وأكادت ذلك بيانات أخرى، ويفضل أن توفره بيانات مستمدّة من اختبار عملي محقق ومناسب.

٢-٥-٢-٣

منطق القرار ٣-٢-٢-٢ ببيان تأكيل/تحمیج الجلد

تصنيف المخاليط على أساس المعلومات/البيانات المتعلقة بمخاليط و/أو مكونات مختبرة مماثلة

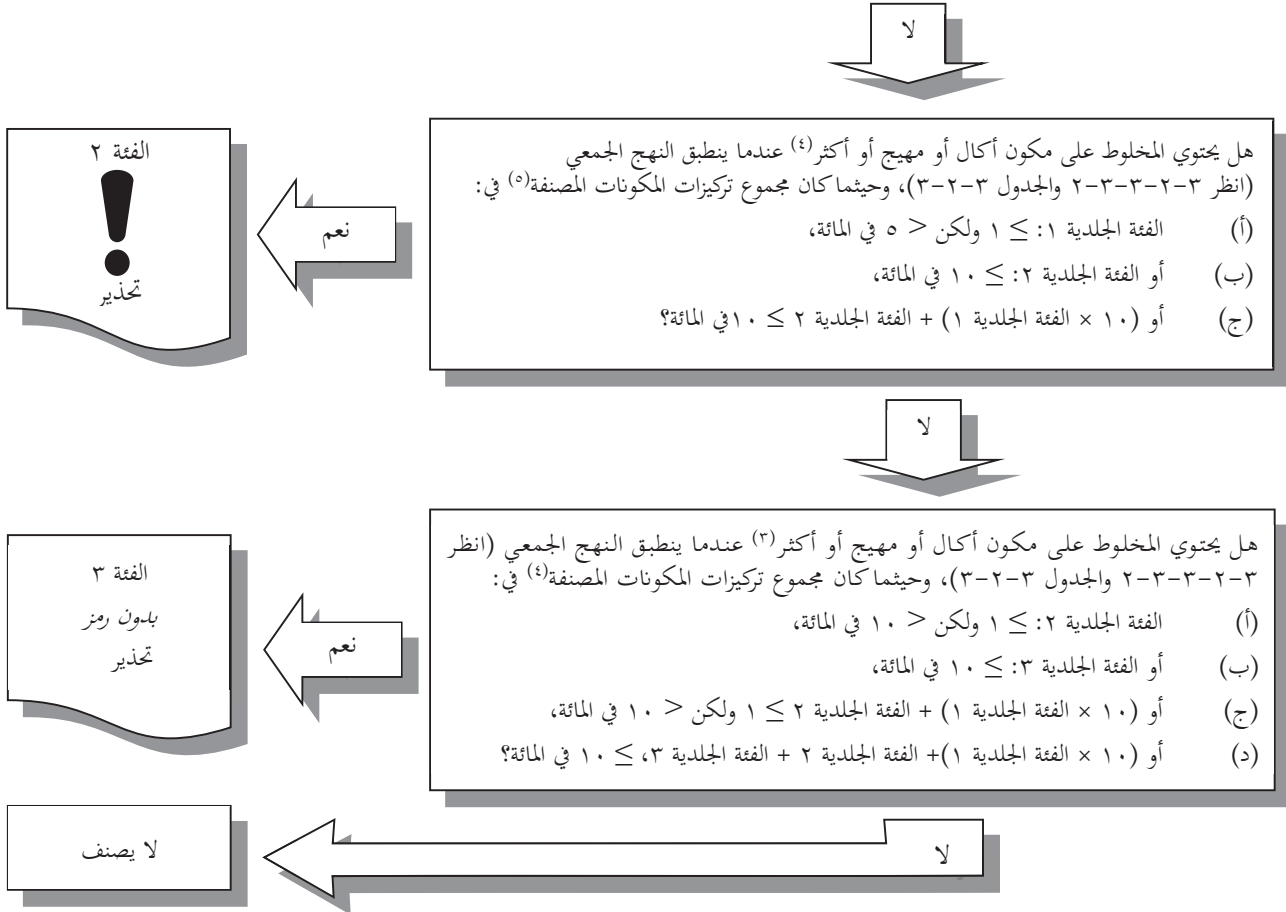


(تابع على الصفحة التالية)

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

(٤) للاطلاع على حدود معينة للتركيزات، انظر ٣-٣-٢-٣-٦-٦. انظر أيضًا الفصل ٣-١، الفقرة ٢-٣-٣-١ للاطلاع على "استخدام القيم الحدية/حدود التركيزات".

(٥) انظر حاشية المجدول ٣-٢-٣ للاطلاع على تفاصيل الفئات الفرعية للفئة ١.



توجيهات أساسية

٣-٥-٢-٣

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 طرائق 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. وترتدي في الفقرات التالية توجيهات بشأن كيفية التصنيف على أساس البيانات المتوفرة من دراسات على ٤ حيوانات أو أكثر.

٢-٣-٥-٢-٣ وترتدي في الفقرة ٣-٢-٢-٣ 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/تفصیر الجلد والارتباخ بعد مرور ٢٤ و ٤٨ و ٧٢ ساعة على التعرض، أو إذا تأخرت الاستجابات، أثناء الملاحظات التي تجري في الأيام الثلاثة المتتالية بعد ظهور أول تأثيرات جلدية.

٣-٣-٥-٢-٣ وفي حالة الدراسة التي تجرى على ٦ حيوانات، تتطبق 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؛

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

(٤) للاطلاع على حدود معينة للتراكبات، انظر ٣-٢-٣-٣-٣-١، الفقرة ٣-١ للاطلاع على "استخدام القيم الحدية/حدود التراكبات".

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

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

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 التسريح 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 أظهرت على الأقل من الحيوانات الـ ٥ متوسط تقدير للحيوان الواحد $\leq 2,3$ و $\geq 4,0$ لالتهاب/تفشر الجلد أو الارتشاح؛

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

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 التسريح 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 أظهرت على الأقل من الحيوانات الـ ٤ متوسط تقدير للحيوان الواحد $\leq 2,3$ و $\geq 4,0$ لالتهاب/تفشر الجلد أو الارتشاح؛

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

٤-٣-٥-٢-٣

٥-٣-٥-٢-٣

الفصل ٣-٣

تلف العين الشديد/ تهييج العين

تعريف واعتبارات عامة

١-٣-٣

١-١-٣-٣

تلف العين الشديد يشير إلى حدوث تلف في أنسجة العين، أو تدهور مادي شديد في الرؤية، لا يزول كلياً، بعد تعرض العين لمادة أو مخلوط.

تهييج العين يشير إلى حدوث تغيرات قابلة للزوال كلياً في العين، بعد تعرض العين لمادة أو مخلوط.

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

معايير تصنيف المواد

٢-٣-٣

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

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

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

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

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

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

التصنيف على أساس بيانات الاختبارات القياسية على الحيوانات

١-٢-٣-٣

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

١-١-٢-٣-٣

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 (مثلاً تدمير القرنية) التي تلاحظ في أي وقت أثناء إجراء الاختبار، وكذلك العتامة المستمرة في القرنية، أو زوال لون القرنية بتأثير مادة صبغية، أو الالتصاق، أو تكون سَلْل التهابي (pannus)، أو خلل في وظيفة القرنية، أو أي تأثيرات أخرى تُضعف البصر. وفي هذا السياق، تعتبر الأضرار المستمرة هي الأضرار التي لا تزول تماماً في فترة ملاحظة تكون ٢١ يوماً في المعتاد. ويضم تصنيف الخطورة في الفئة ١ أيضاً المواد التي تستوفي معايير عتامة القرنية ≤ 3 أو القرنية $> 1,5$ 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 ١-٣-٣ : فئة تلف العين الشديد/تأثيرات التي لا تزول في العين^{(١)(ب)(ج)}

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

- (أ) يبحث استخدام البيانات البشرية في الفقرة ٣-٣-٢-٢-٣ ، وفي الفصل ١-١ (الفقرة ١-١-٢-٥-٥)، والفصل ٣-١ (الفقرة ٣-١-٤-٢).
- (ب) تفهم معايير التقدير على النحو المبين في توجيهه رقم ٥٠٥ لمنظمة التعاون والتنمية في الميدان الاقتصادي.
- (ج) ينبغي أن يتبع تعليمي ٤ أو ٥ أو ٦ حيوانات المعايير الواردة في الفقرة ٣-٣-٥.

٢-١-٢-٣-٣ تهيج العين (الفئة ٢)//تأثيرات القابلة للزوال في العين

١-٢-١-٢-٣-٣ تصنف المواد التي لها القدرة على إحداث تهيج للعين قابل للزوال في الفئة ٢ حيثما لا تشترط سلطة مختصة التصنيف كذلك في الفئة ٢ ألف والفئة ٢ باء، أو حيثما 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 ٢ ألف.

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

(أ) عندما تكون البيانات كافية، وحيثما تشترط سلطة مختصة ذلك، يجوز تصنيف المواد في الفئة ٢ ألف أو ٢ باء 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 المعاد، ينطبق التصنيف في الفئة ٢ ألف. وفيما يتعلق بالمواد التي تحدث تأثيرات مهيجة للعين تزول خلال فترة ملاحظة مدتها ٧ أيام، ينطبق التصنيف في الفئة ٢ باء.

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

الجدول ٣-٢-٢: فئات التأثيرات القابلة للزوال في العين^{(١)(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:	الفئة ٢/٢ ألف
(أ) عتامة القرنية ≤ ٤ ؛	
(ب) و/أو التهاب القرحية ≤ ١ ؛	
(ج) و/أو أحمرار الملتحمة ≤ ٢ ؛	
(د) و/أو ارتشاح الملتحمة ≤ ٢ محسوبة كمتوسط قيم تقدر بعد مرور ٤٨ و ٧٢ ساعة من وضع مادة الاختبار، والتي تزول تماماً خلال فترة ملاحظة مدتها ٢١ يوماً في المعناد.	
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 ٣-٢-٣-١، وفي الفصل ١-١ (الفقرة ١-١-١)، والفصل ٣-١ (الفقرة ١-٣-٢-٣-٧).
- (ب) تفهم 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.

٢-٢-٣-٣ التصنيف باتباع نهج مرحلتي

١-٢-٢-٣-٣ ينبغي النظر عند الانطباق في اتباع نهج مرحلتي 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 تحديد اختبار التأثيرات الموضعية في العين بالمواد الأكالة 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 الهيدروجينية القصوى مثل ≥ ٢ و $\leq ١١,٥$ يمكن أن تشير إلى تلف شديد للعين، ولا سيما إذا كانت تتفاق 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 أنها الهيدروجيني ≥ ٢ أو $\leq ١١,٥$. غير أنه إذا كان تقدير احتياطي الحمض أو القلوي يشير إلى أن المادة قد لا تسبب تلفاً شديداً في العين بصرف النظر عن انخفاض قيمة الأساس الهيدروجيني أو ارتفاعها، فيتعين تأكيد ذلك بواسطة بيانات أخرى، من الأفضل أن تكون بيانات مستمددة 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 المرحلتي توجيهات جيدة عن كيفية تنظيم المعلومات المتوفرة واتخاذ قرار على أساس وزن الأدلة بشأن تقدير الخطورة وتصنيفها (مثاليًا، بدون إجراء اختبارات جديدة على الحيوانات). وينبغي تحديد اختبار المواد الأكالة في الحيوانات حيثما أمكن ذلك. ورغم أن المعلومات قد تكون جاءت من تقييم بaramترات مفردة في مرحلة من مراحل التصنيف (انظر الفقرة ٣-٢-٢-٣-١)، ينبغي دراسة مجموعة المعلومات المتوفرة وتقدير وزن كلية للأدلة. ويصدق هذا بوجه خاص عندما يكون هناك تضارب في المعلومات عن بعض البارامترات.

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

الخطوة	البارامتر	النتيجة	الاستنتاج
١أ:	وجود بيانات بشرية أو حيوانية عن تلف العين الشديد/تُحيي العين ^(١)	تلف العين الشديد	تصنيف كمادة مسببة لتلف العين الشديد
١ب:	بيانات سلبية/البيانات غير كافية/لا توجد بيانات	مهيجه للعين	تصنيف كمهيجه للعين ^(٢)
١ج:	بيانات سلبية/البيانات غير كافية/لا توجد بيانات	تأكل الجلد	تعتبر مسببة لتلف العين الشديد
٢:	بيانات غير كافية	وجود بيانات تظهر أن المادة لا تسبب تلفاً شديداً في العين أو تُحيي العين	غير مصنفة
٣:	بيانات غير كافية	نعم؛ وجود بيانات أخرى تظهر أن المادة قد تسبب تلفاً شديداً في العين أو تُحيي العين	قد يعتبر أنها تسبب تلف العين الشديد أو أنها مهيجه للعين ^(٣)
٤:	بيانات غير كافية/استجابة سلبية	إيجابية: تلف العين الشديد	تصنيف كمادة مسببة لتلف العين الشديد
		إيجابية: مهيجه للعين	تصنيف كمادة مهيجه للعين ^(٤)
	التقييم القائم على أساس الأُس الهيدروجيني (مع تقدير احتياطي الحمض/القلوي للمادة الكيميائية) ^(٥)	أُس هيدروجيني ≥ 2 أو $\leq 11,5$ مع احتياطي حمض/قلوي مرتفع أو لا توجد بيانات عن احتياطي الحمض/القلوي	تصنيف كمادة مسببة لتلف العين الشديد

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

الاستنتاج	النتيجة	البارامتر	الخطوة
		أَس هيدروجيني ليس حداً أقصى، أو لا توجد بيانات عنه، أو أَس هيدروجيني ذو حد أقصى مع بيانات تظهر احتياطي حمض/قلوي منخفض/غير موجود	
تعتبر مادة مسببة لتلف العين الشديد تعتبر مادة مهيجة للعين (ب) تعتبر مادة مسببة لتلف العين الشديد	تلف العين الشديد مهيجنة للعين أكالة للجلد	طائق محققة للعلاقة بين التركيب والنشاط (SAR)	: ٥ ↓ ↓ ↓ لا توجد بيانات/البيانات غير كافية ↓
تعتبر مادة مسببة لتلف العين الشديد تعتبر مادة مهيجة للعين (ب)	تلف العين الشديد مهيجنة للعين	دراسة الوزن الكلي للأدلة (و)	: ٦ ↓
			: ٧ غير مصنفة

(أ) يمكن أن تستمد البيانات المتأتية 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 المعتمدة استنتاجها من الدراسات التي تجرى على الحيوانات وفقاً لطائق اختبار محققة ومقبولة دولياً. وعلى الرغم من أن البيانات المتعلقة بالإنسان والمستمدّة من قواعد البيانات المتعلقة بالحوادث أو الخاصة بمراكز السعيات 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 الأقضاء؛
 (ج) ينبغي إجراء استعراض دقيق لمجموع البيانات المتوفرة فعلياً بشأن الحيوانات لتجاهيل ما إذا كانت توجد أدلة كافية على تلف العين الشديد/تحجُّع العين عن طريق معلومات أخرى مماثلة. فمن المسلم به أن مهييجات الجلد ليست كلها مهييجات العين. 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 الحقيقة والمقبولة دولياً على طائق تعين المواد الأكالة للعين والمسببة لتهيج العين الشديد (أي تلف العين الشديد) توجيهات الاختبار ٤٣٧ (Bovine Corneal Opacity and Permeability (BCOP)) (عتمادة ونفادية القرنية في الماشية)، و ٤٣٨ (Isolated Chicken Eye (ICE)) (عين الدجاجة المنعزلة)، و ٤٠٦ ((Fluorescein leakage (FL)) (تسرب الفلوروسين) لمنظمة التعاون والتنمية في الميدان الاقتصادي.. ولا توجد حالياً طائق اختبار معملي محققة ومقبولة دولياً لتعيين تحجُّع العين. وتؤودي النتيجة الإيجابية المستمدّة من اختبار معملي محقق لتأكل الجلد إلى الانتهاء إلى التصنيف كسبب لتلف العين الشديد؛

(ه) قد يكفي قياس الأَس الهيدروجيني وحده، لكن يفضل تقدير احتياطي الحمض أو القلوي (قدرة الحجز). ولا توجد حالياً طريقة محققة ومقبولة دولياً لتقييم هذا البارامتر؛
 (و) ينبغي وضع جميع المعلومات المتأتية في الاعتبار، وإجراء تعين شامل بشأن الوزن الكلي للأدلة. ويصدق ذلك بصفة خاصة عندما يكون هناك تضارب في المعلومات المتأتية عن بعض البارامترات. ويمكن أن يؤدي وزن الأدلة، بما في ذلك المعلومات عن تحجُّع الجلد، إلى التصنيف في فئة تحجُّع العين. وتراعي النتائج السلبية المستمدّة من الاختبارات المعملية المحققة والمطبقة في تقييم الوزن الكلي للأدلة.

٣-٣-٣

معايير تصنيف المخاليط

١-٣-٣-٣

تصنيف المخاليط عند توفر بيانات عن المخلوط بأكمله

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

٢-١-٣-٣-٣ وعند النظر في اختبار المخلوط، يُشجع المسؤولون عن التصنيف على استخدام نهج مرحلي لوزن الأدلة على النحو الوارد في معايير تصنيف المواد لتأكّل الجلد وتلف العين الشديد وتحيُّج العين للمساعدة في الحصول على تصنيف 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 الهيدروجيني ≥ 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 الأُس الهيدروجيني أو ارتفاعها، فيتعين تأكيد ذلك بواسطة بيانات أخرى، من الأفضل أن تكون بيانات مستمدّة من اختبار معملي محقق ومناسب.

٢-٣-٣-٣

تصنيف المخاليط عند عدم توفر بيانات عن المخلوط ككل: مبادئ الاستكمال

١-٢-٣-٣-٣ حيثما لا يكون المخلوط قد سبق اختباره لتعيين قدرته على إحداث تأكّل جلدي أو تلف شديد في العين أو تحيُّج في العين، ولكن تتوفر بيانات كافية عن كل من مكوناته المفردة والمخاليط المشابهة المختبرة التي تبيّح 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.

التخفيف

٢-٢-٣-٣-٣

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

دفعات الإنتاج

٣-٢-٣-٣-٣

يمكن افتراض أن قدرة دفعه إنتاج مختبرة على إحداث تلف العين الشديد/تحيُّج العين تعادل بصورة رئيسية قدرة دفعه إنتاج 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 الدفعه غير المختبرة على إحداث تلف العين الشديد/تحيُّج العين. وفي الحال الأخيرة، يلزم إجراء تصنيف جديد.

٤-٢-٣-٣-٣

تركيز المخاليط التي تنتهي إلى أعلى فئة لتلف العين الشديد/تحيُّج العين

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

الاستكمال داخل فئة خطورة واحدة

٥-٢-٣-٣-٣

في حالة وجود ثلاثة مخاليط (ألف وباء وجيم) ذات مكونات مشابهة، وخضع المخلوطان ألف وباء إلى الاختبار ويقعان في نفس فئة خطورة تلف العين الشديد/تحيُّج العين، والمخلوط جيم غير المختبر يحتوي على 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 نفس فحة تلف العين الشديد/تحيّج العين مثل ألف وباء.

٦-٢-٣-٣-٣ المخاليط المتشابهة بصورة رئيسية

في حالة ما يلي:

(أ) وجود مخلوطين: '١' ألف + باء؛

'٢' جيم + باء؛

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

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

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

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

٧-٢-٣-٣-٣ الأيروسولات

يمكن تصنيف الشكل الأيروسولي لمخلوط ما في فحة الخطورة ذاتها مثل الشكل غير الأيروسولي للمخلوط شريطة ألا تكون المادة الدافعة المضافة ذات تأثير في خواص المخلوط من حيث إحداث تلف العين الشديد/تحيّج العين عند رشه^(١).

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

بغية الاستفادة من جميع البيانات المتاحة لأغراض تصنيف خواص المخاليط من حيث إحداث تلف العين الشديد/تحيّج 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 والأغيرة 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/تحيّج العين.

وبصفة عامة، فإن نهج تصنيف المخاليط من حيث إحداث تلف العين الشديد أو تحيّج 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/تحيّج العين في إجمالي خواص المخلوط من حيث تلف العين الشديد/تحيّج العين، بقدر فعاليته وتركيزه. ويستخدم معامل ترجيح (وزن) مقداره ١٠ للمكونات الأكاللة والمسبيبة لتلف العين الشديد عند وجودها بتركيز أقل من التركيز الحدي للتصنيف في الفحة ١، لكنها تكون بتركيز يسهم في تصنيف المخلوط كمبسب لتلف العين الشديد/تحيّج للعين. ويصنف المخلوط باعتباره مسبباً لتلف شديد للعين أو تحيّج للعين عندما يتتجاوز مجموع تركيزات هذه المكونات عتبة من القيمة حدية/التركيزات الحدية.

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

(١) تطبق مبادئ الاستكمال على تصنيف الخطير المتأصل للأيروسولات، مع إدراك ضرورة تقييم القدرة على إحداث تلف "ميكانيكي" للعين بسبب قوة الرش الفيزيائية.

ويولى اهتمام خاص عند تصنيف أنواع معينة من المواد الكيميائية كالأحماض والقلويات، والأملاح غير العضوية، والألدヒيدات، والفينولات، والمواد المخاضة للتلوث السطحي. وقد لا يصلح النهج المبين في ١-٣-٣-٣-٢ بالنظر إلى أن الكثير من هذه المواد يسبب تلف العين الشديد/تُحَيِّج العين بتركيزات > 1 في المائة. وبالنسبة للمحاليل التي تحتوي على أحماض أو قلويات قوية، ينبغي استخدام قيم الأس الهيدروجيني كمعايير للتصنيف (انظر ١-٣-٣-٢-٢) نظراً لأن الأس الهيدروجيني يكون مؤشراً لتلف العين الشديد (رهناً بتقدير احتياطي الحمض/القلوي) أدق من حدود التركيزات المبينة في الجدول ٣-٣-٣. وينبغي أن يصنف المخلوط الذي يحتوي على مكونات أكالاً أو مسببة لتلف العين الشديد/تُحَيِّج 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 ٣-٣-٣. وللخيص الجدول ٤-٣-٣ طريقة تصنيف المحاليل التي تحتوي على مكونات لا ينطبق عليها النهج المبين في الجدول ٣-٣-٣.

وأحياناً، قد تظهر بيانات موضوع 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 و ٤-٣-٣. وفي هذه الحالات، يمكن تصنيف المخلوط تبعاً لتلك البيانات (انظر أيضاً ٢-٣-٣-١ "استخدام القيم الحدية/حدود التركيزات"). وأحياناً، عندما يتوقع ألا تظهر تأثيرات تأكّل/تُحَيِّج الجلد أو التأثيرات العينية غير التي لا تزول/التي تزول بسبب مكون ما عندما يكون موجوداً عند مستوى أعلى من القيم العامة للتركيز/القيم الحدية المذكورة في الجداولين ٣-٣-٣ و ٤-٣-٣، يمكن النظر في إجراء اختبار للمخلوط. وفي تلك الحالات، ينبغي تطبيق النهج المرحلي لوزن الأدلة على التحوّل المشار إليه في القسم ٣-٣-٣، الشكل ١-٣-٣ وكما هو موضح بالتفصيل في هذا الفصل.

وفي حالة وجود بيانات توضح أن مكوناً أو أكثر يمكن أن يكون أكالاً للجلد أو مسبباً لتلف العين الشديد/تُحَيِّج العين عند تركيز > 1 في المائة (أكال للجلد أو مسبب لتلف العين الشديد/تُحَيِّج العين) أو > 3 في المائة (مهيج للعين)، ينبغي تصنيف المخلوط تبعاً لذلك (انظر أيضاً ٢-٣-٣-١ "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 ١		مجموع المكونات المصنفة في
تُحَيِّج 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 ^(ا)
≤ 10 في المائة ^(ب)		فئة الخطورة ٢ على العين
≤ 10 في المائة		$10 \times$ (فئة الخطورة ١ على الجلد + فئة الخطورة ١ على العين) ^(ا) + فئة الخطورة ٢ على العين

(ا) 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 باء على العين إذا صنفت جميع مكوناته في فئة الخطورة ٢ باء على العين.

الجدول ٣-٣-٤: تركيز المكونات في مخلوط في حالة عدم انطباق 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 هيدروجيني ≥ ٢
الفئة ١	≤ ١ في المائة	قلوي ذو أُس هيدروجيني ١١,٥ أو أعلى
الفئة ١	≤ ١ في المائة	مكون أكل آخر (فئة الخطورة ١ على العين)
الفئة ٢	≤ ٣ في المائة	مكون مهيج آخر (فئة الخطورة ٢ على العين)

٤-٣-٣ تبليغ معلومات الخطورة

ترد الاعتبارات العامة والاعتبارات المحددة المتعلقة بمتطلبات 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 حيالاً تسمح بذلك السلطة المختصة.

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

الفئة ٢ باع	الفئة ٢ ألف	الفئة ١	
بدون رمز	علامة تعجب	تأكل	الرمز
تحذير	تحذير	خطر	كلمة التنبية
يسbib تكيّجاً شديداً للعين	يسbib تلفاً شديداً للعين	بيان الخطورة	

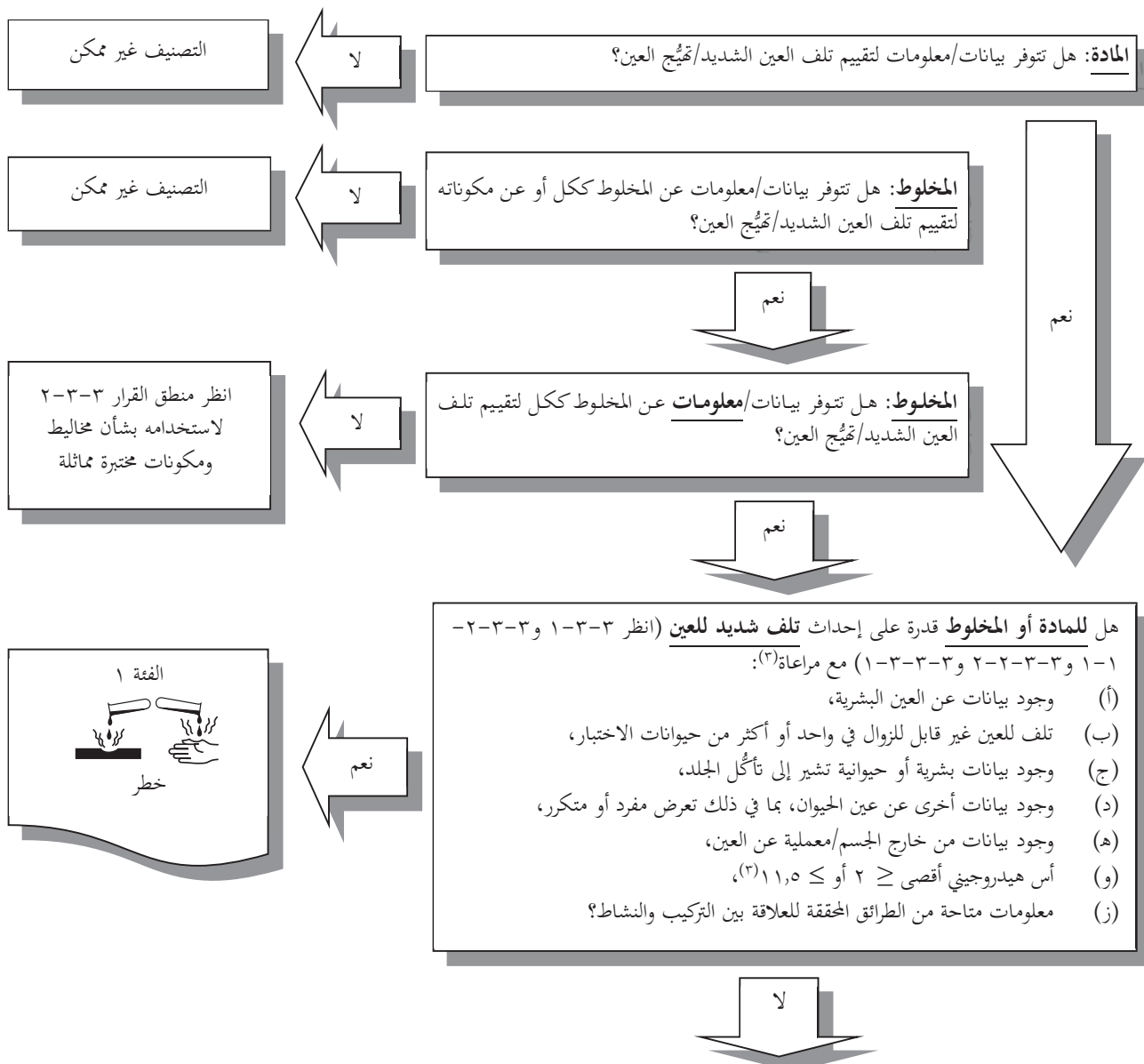
(١) في حالة تصنيف مادة كيميائية في فئة الخطورة ١ على الجلد، يمكن عدم وضع علامة تقييد عن التلف الشديد للعين/تكيّج العين، حيث إن هذه المعلومة موجودة أصلاً في بيان الخطورة المتعلق بفئة الخطورة ١ على الجلد. (تسbib حروقاً جلدية شديدة وتلفاً شديداً للعين) (انظر الفصل ١-٤، الفقرة ١-٤-٣-٥-١٠).

٥-٣-٣ منطق القرار والتوجيه

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.

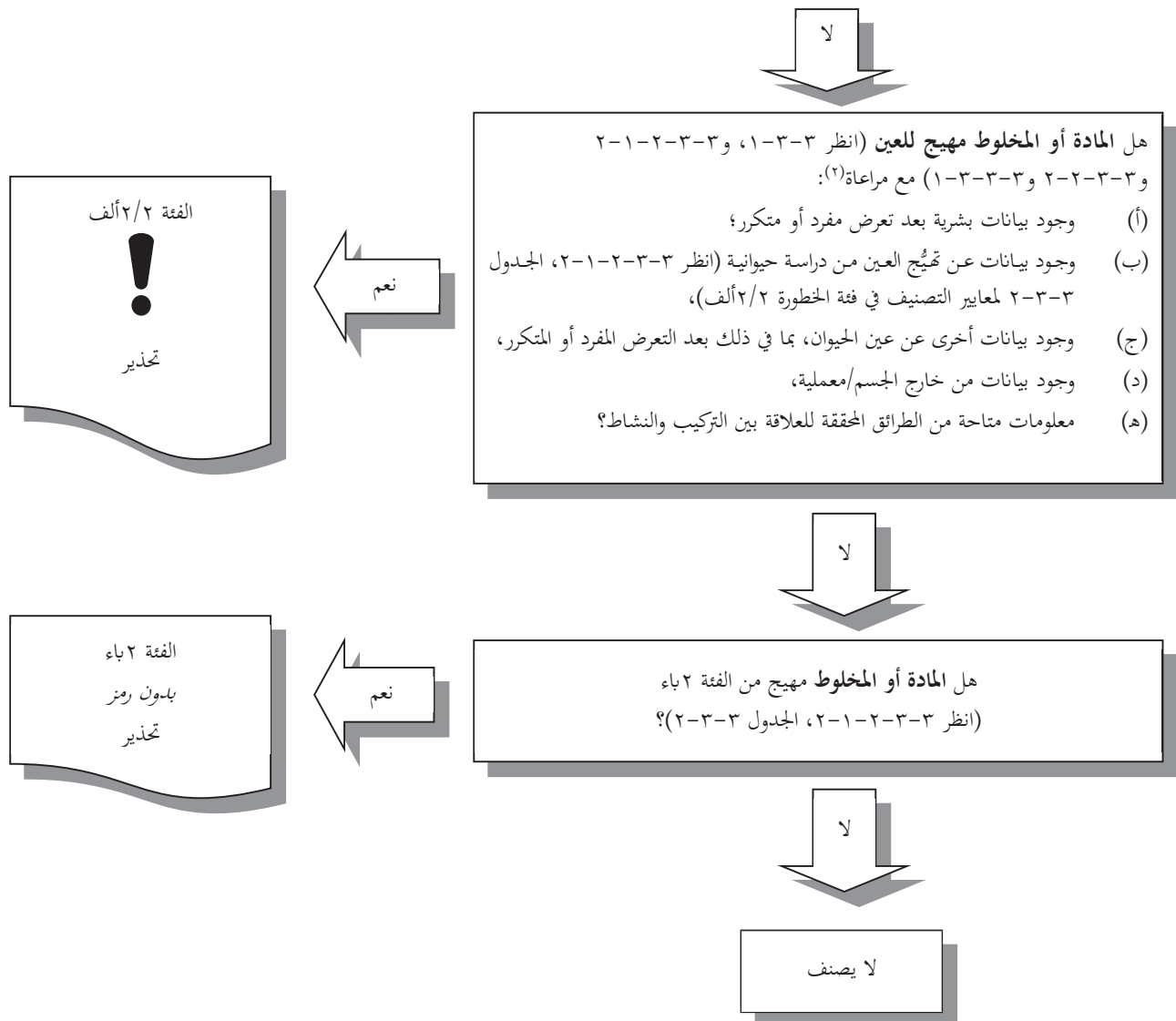
١-٥-٣-٣

منطق القرار ٣-٣-١ ب شأن تلف العين الشديد/تحيج العين



(تابع على الصفحة التالية)

- (٢) مع مراعاة تقدير الوزن الكلبي للأدلة عند اللزوم.
 (٣) لا ينطبق إذا كان تقدير الأَس الهيدروجيني واحتياطي الحمض/القلوي يشير إلى أنه لا يمكن أن تسبب المادة أو المخلوط تلفاً شديداً للعين وأكانت ذلك بيانات أخرى، ويفضل أن تكون بيانات مستمدّة من اختبار معملي محقق ومناسب.



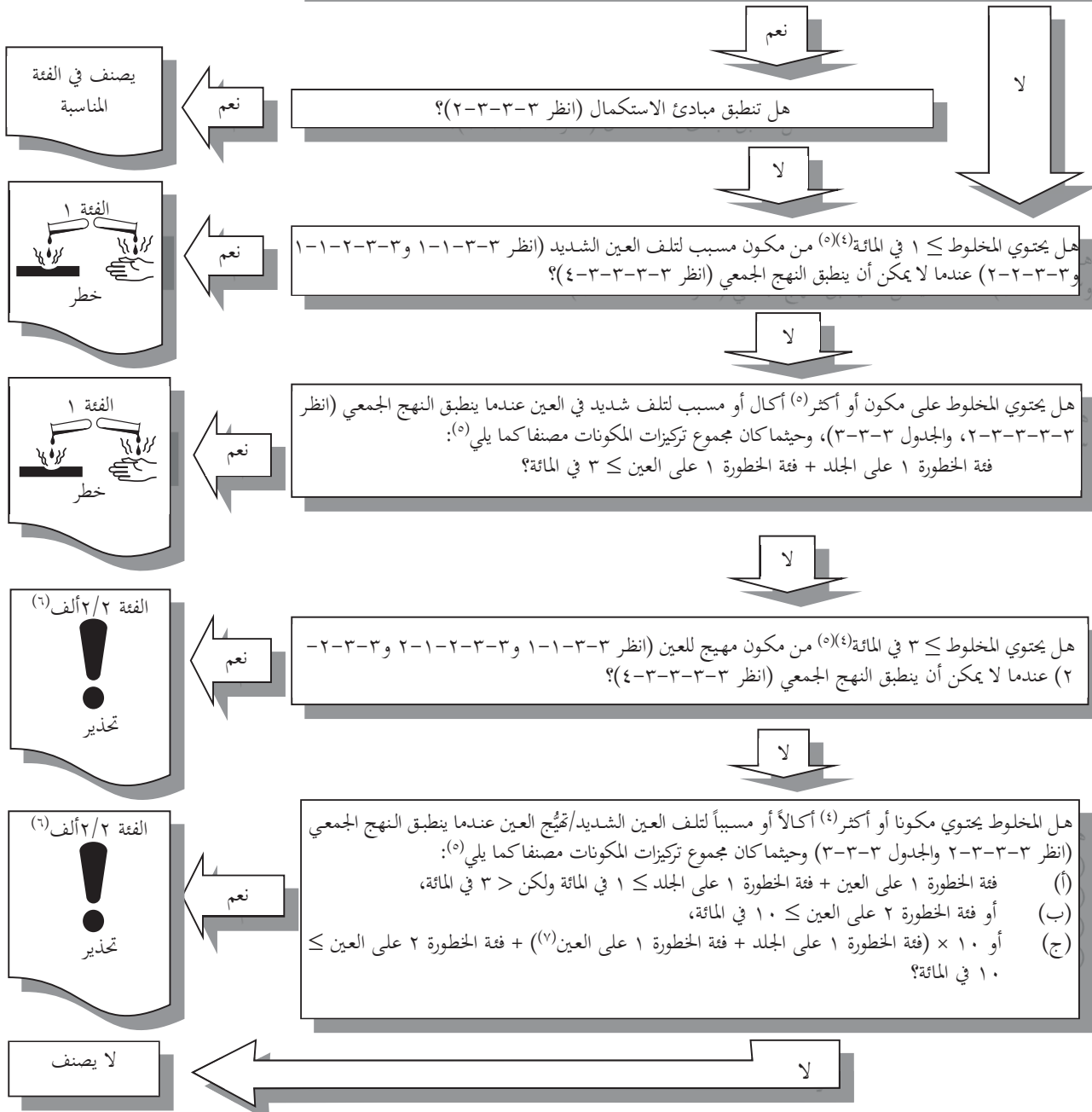
(٢) مع مراعاة تقدیر الوزن الكلائي للأدلة عند اللزوم.

٢-٥-٣-٣

منطق القرار ٣-٣-٢-٣ بشأن تلف العين الشديد/تثبيج العين

تصنيف المخاليط على أساس المعلومات/البيانات المتعلقة بالمخاليط والمكونات المختبرة المماثلة

المادة: هل توفر بيانات/معلومات عن مخاليط مختبرة مماثلة لتقدير تلف العين الشديد/تثبيج العين؟



- (٤) عند الاقتضاء، > ١ في المائة، انظر ٣-٣-٣-١.
- (٥) للاطلاع على تركيزات حدية معينة، انظر ٣-٣-٣-٣-٣-٣-٣-٦. انظر أيضًا الفصل ١-٣-٢-٣-١، الفقرة ١-٣-٣-٢-٣-٣-٦ "استخدام القيم الحدية/التركيزات الحدية".
- (٦) يصنف المخلوط في فحة الخطورة ٢ باء على العين في حالة تصنيف جميع المكونات ذات الصلة في فحة الخطورة ٢ باء على العين.
- (٧) إذا صنف مكون في فحة الخطورة ١ على الجلد وفحة الخطورة ١ على العين معًا، فلا يراعي تركيزه في الحساب سوى مرة واحدة.

توجيهات أساسية

٣-٥-٣-٣

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 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 الدراسات على ٤ حيوانات أو أكثر.

٢-٣-٥-٣-٣ وترد في الفقرة ٢-٢-٣-١ 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 المخلوط 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 تماماً، التأثيرات في القرنية أو القرحية أو الملتحمة في خلال فترة ملاحظة مدتها ٢١ يوماً في المعاد؛

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

(ب) تصنف المادة أو المخلوط 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؛

'٢' وأو ≤ 1 من التهاب القرحية؛

'٣' وأو ≤ 2 من احمرار الملتحمة؛

'٤' وأو ≤ 2 من ارتشاح الملتحمة،

وتزول تماماً خلال فترة ملاحظة مدتها ٢١ يوماً في المعاد.

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

في حالة الدراسة التي تجرى على ٥ 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 تزل تماماً، التأثيرات في القرنية أو القرحية أو الملتحمة في خلال فترة ملاحظة مدتها ٢١ يوماً في المعاد؛

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

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

'١' ≤ 1 من عتمة القرنية؛

'٢' و/أو ≤ ١ من القرحية؛

'٣' و/أو ≤ ٢ من احمرار الملتحمة؛

'٤' ≤ و/أو ٢ من ارتشاح الملتحمة،

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

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

في حالة الدراسة التي تحرى 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 تزل تماماً، التأثيرات في القرنية أو القرحية أو الملتحمة في خلال فترة ملاحظة مدتة ٢١ يوماً في المعناد؛

'٢' و/أو 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 كمهيج 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؛

'٢' و/أو ≤ ١ من القرحية؛

'٣' و/أو ≤ ٢ من احمرار الملتحمة؛

'٤' و/أو ≤ ٢ من ارتشاح الملتحمة،

وتزول تماماً خلال فترة ملاحظة مدتة ٢١ يوماً في المعناد.

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

الفصل ٣-٤

التحسُّس التنفِسي أو الجلدي

١-٤-٣ تعاريف واعتبارات عامة

"التحسُّس التنفِسي" يشير إلى فرط حساسية الشعب المخاطية الذي يحدث بعد استنشاق مادة أو مخلوط.
والتحسُّس الجلدي يشير إلى حساسية تنشأ بعد ملامسة مادة أو مخلوط للجلد..

لأغراض هذا الفصل، يشتمل التحسُّس على مرحلتين: المرحلة الأولى هي حد ذاكرة مناعية متخصصة في فرد ما بالتعرض لمادة تثير الحساسية. والمرحلة الثانية هي الاستشارة، أي إحداث حساسية عن طريق الخلايا أو الأجسام المضادة بتعرض فرد حساس لمادة تثير حساسية.

فيما يتعلق بالتحسُّس التنفِسي، يحدث نموذج الحث نفسه الذي تليه مرحلة الاستشارة في التحسُّس الجلدي.
وفيما يتعلق بالتحسُّس الجلدي، لا بد من مرحلة حد يتعلم فيها الجهاز المناعي كيفية الاستجابة؛ ويمكن أن تنشأ الأعراض السريرية عندما يكون التعرض اللاحق كافياً لحد استجابة تظهر على الجلد (مرحلة الاستشارة). وكنتيجة لذلك، عادة ما تعقب هذا النموذج، الذي يكون فيه مرحلة حد، اختبارات وقائية تقيس الاستجابة لها بمرحلة استشارة معيارية، تشمل عادة اختبار حساسية تشخيصي.
والاختبار الموضعي للغدد اللمفاوية هو اختبار استثنائي، ذلك أنه يقيس الاستجابة للحث مباشرة. وعادة ما يقيّم الدليل على وجود تحسُّس جلدي في البشر باختبار الحساسية التشخيصي.

فيما يتعلق بالتحسُّس الجلدي والتنفِسي، عادة ما تكون المستويات اللازمة للاستشارة أقل مما يلزم لمرحلة الحث.
وتزدَّد أحکام تنبیه الأفراد الحساسين لوجود مادة معينة في مخلوط في الفرع ٢-٤-٣.

تنقسم رتبة الخطورة "تحسُّس تنفِسي أو جلدي" إلى:

- (أ) تحسُّس تنفِسي؛
- (ب) وتحسُّس جلدي.

٢-٤-٣ معايير تصنيف المواد

١-٢-٤-٣ المحسَّسات التنفسية

١-١-٢-٤-٣ فئات الخطورة

١-١-٢-٤-٣ تصنف المحسَّسات التنفسية في الفئة ١ إذا لم تشرط السلطة المختصة التصنيف في فئات فرعية أو إذا لم تكن البيانات كافية للتصنيف في فئات فرعية.

٢-١-٢-٤-٣ وفي حالة توفر بيانات كافية، وشرطت السلطة المختصة ذلك، يسمح إجراء تقييم محسن وفقاً لأحكام الفقرة ٣-١-٢-٤-٣ بتصنيف المحسَّسات التنفسية في الفئة الفرعية ١ألف للمحسَّسات القوية، أو الفئة الفرعية ١باء للمحسَّسات التنفسية الأخرى.

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

الجدول ٤-٣ : فئات الخطورة والفنات الفرعية للمحسسات التنفسية

الفئة ١:	المحسس التنفسى
الفئة الفرعية ١ ألف:	<p>تصنف المادة كمحسس تنفسى:</p> <p>(أ) إذا وجد دليل في البشر على أن المادة يمكن أن تؤدي إلى فرط حساسية تنفسية محدد،</p> <p>(ب) و/أو إذا كانت هناك نتائج إيجابية من اختبار مناسب على الحيوان^(١).</p>
الفئة الفرعية ١ باء:	<p>المواد التي تظهر توافرًا مرتفع المحدث في البشر؛ أو احتمال حدوث معدل تحسس مرتفع في البشر على أساس اختبارات على الحيوان أو اختبارات أخرى^(١). ويجوز أيضًا مراعاة شدة التفاعل.</p> <p>المواد التي تظهر توافرًا منخفض إلى متوسط المحدث في البشر؛ أو احتمال حدوث معدل تحسس منخفض إلى متوسط في البشر على أساس اختبارات على الحيوان أو اختبارات أخرى^(١). ويجوز أيضًا مراعاة شدة التفاعل.</p>
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 تُؤخذ في الاعتبار تفاعلات أخرى لفرط الحساسية مثل التهاب الأنف، والتهاب الملحمة، والتهاب الحويصلات الهوائية. وتأخذ الحالة الطابع السريري لتفاعل الحساسية. غير أن الأمر لا يتطلب بيان الآليات المناعية.

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

(أ) حجم المجموعة السكانية التي تعرضت للمادة؛

(ب) مدى التعرض.

ويمكن أن تمثل الأدلة المشار إليها أعلاه فيما يلي:

(أ) التاريخ السريري والبيانات السريرية المستقة من اختبارات مناسبة لوظائف الرئتين، المتصلة بالposure للمادة، تؤكد لها أدلة داعمة أخرى قد تشتمل على:

١' اختبار مناعي في كائن حي (مثل اختبار وخر الجلد)؛

٢' اختبار مناعي معملي (مثل التحليل المصلي)؛

٣' دراسات قد تبين تفاعلات فرط حساسية أخرى لم تثبت فيها آليات مناعية، مثل التهيج الخفيف المتكرر، والتأثيرات التي تثيرها العاقاقير؛

٤' تركيب كيميائي قريب من مواد معروفة أنها تسبب فرط حساسية تنفسية؛

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

٤-٢-١-٢-٤ وينبغي أن يتضمن التاريخ السريري كلاً من التاريخ الطبي والمهني لتعيين علاقة بين التعرض لمادة معينة وظهور فرط حساسية تنفسية. وتشمل المعلومات ذات الصلة العوامل التي تفاقم الحالة سواء في المنزل أو في مكان العمل، وبده وتطور المرض، والتاريخ

(١) 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.

الأسرى والتاريخ الطبي للمريض المعنى. كما ينبغي أن يتضمن التاريخ الطبي مذكرة عن أي اضطرابات حساسية أو تنفسية أخرىمنذ الطفولة، وتاريخ التدخين.

٣-٤-٢-١-٥ 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 أجري بالفعل.

٣-٤-٢-٤-٣ الدراسات على الحيوانات

يمكن أن تتضمن الدراسات المناسبة على الحيوانات^(١) التي قد تكون كاشفة لقدرة مادة ما على إحداث تحسّس بالاستنشاق في البشر^(٢) ما يلي:

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

(ب) استجابات رئوية نوعية في خنازير الماء.

٢-٤-٣-١ محسّسات الجلد

١-٢-٤-٣ فئات الخطورة

١-١-٢-٤-٣ تصنف المحسّسات الجلدية في الفئة ١ إذا لم تشرط السلطة المختصة التصنيف في فئات فرعية أو إذا لم تكن البيانات كافية للتصنيف في فئات فرعية.

٢-٤-٢-٢-٣ وفي حالة توفر بيانات كافية، وشرطت السلطة المختصة ذلك، يسمح إجراء تقييم محسن وفقاً لأحكام الفقرة ٣-١-١-٢-٤-٣ بتصنيف المحسّسات الجلدية في الفئة الفرعية ١ ألف للمحسّسات القوية، أو الفئة الفرعية ١ باء للمحسّسات الجلدية الأخرى.

٣-١-٢-٤-٣ وجود تأثيرات في البشر أو الحيوان يبرر التصنيف عادة في نجح وزن الأدلة بالنسبة للمحسّسات الجلدية حسبما هو مبين في ٢-٢-٤-٣. ويمكن تصنيف المواد في إحدى الفئتين الفرعيتين ١ ألف أو ١ باء باستخدام نجح وزن الأدلة وفقاً للمعايير الواردة في الجدول ٢-٤-٣ 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 ١-٢-٢-٤-٣ و ٢-٣-٢-٢-٤-٣ بالنسبة للفئة الفرعية ١ ألف وفي ٣-٣-٢-٢-٤-٣ و ٢-٢-٢-٤-٣ بالنسبة للفئة الفرعية ١ باء.

الجدول ٤-٣: فئات الخطورة والفئات الفرعية للمحسّسات الجلدية

الفئة ١:	المحسّس الجلدي
الفئة الفرعية ١ ألف:	تصنف المادة كمحسس جلدي: (أ) إذا وجد دليل في البشر على أن المادة يمكن أن تؤدي إلى تحسّس بالتلامس مع الجلد في عدد كبير من الأشخاص، (ب) أو إذا كانت هناك نتائج إيجابية من اختبار مناسب على الحيوان.
الدراسات على الحيوان معرفة بما ومحققة لاختبار فرط الحساسية التنفسية. وتحت ظروف معينة، يمكن أن توفر البيانات الواردة من	يمكن افتراض أن المواد التي تظهر تواتراً مرتفعاً الحدوث في البشر و/أو حدوث تأثير كبير في الحيوان قد تؤدي إلى تحسّس كبير في البشر. ويمكن أيضاً مراعاة شدة التفاعل.

(١) لا توفر 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.

(٢) ليست الآليات التي تحدث بها المواد أعراض الربو معروفة بالكامل حتى الآن. ولأعراض الربو، تعتبر هذه المواد محسّسات تنفسية. إلا أنه إذاً ممكن، على أساس أدلة، إثبات أن هذه المواد تسبب أعراض الربو عن طريق التهيج فقط في الأشخاص الذين يتسمون بفرط حساسية في المويصلات المخاطية، فإنه ينبغي اعتبارها محسّسات تنفسية.

الخسنس الجلدي	الفئة ١
يمكن افتراض أن المواد التي تظهر توافرًا منخفض إلى متوسط الحدوث لوجود حالات في البشر وأو حدوث تأثير منخفض إلى متوسط في الحيوان قد تؤدي إلى تحسس كبير في البشر. ويمكن أيضًا مراعاة شدة التفاعل.	الفئة الفرعية ١ باء:

الأدلة في البشر ٢-٢-٤-٣

يمكن أن تشتمل الأدلة في البشر للفئة الفرعية ١ ألف على:

(أ) استجابات إيجابية عند ≥ 500 مكغ/سم^٢ (HRIPT و HMT - عتبة الحث);

(ب) بيانات اختبار تشخيص حساسية عند وجود حالات تفاعل مرتفعة نسبيًا وكبيرة في مجموعة محددة مقارنة بعرض منخفض نسبيًا؟

(ج) أدلة وبائية أخرى عند وجود التهاب جلدي بالتلامس مرتفع وكبير نسبيًا مقارنة بعرض منخفض نسبيًا.

يمكن أن تشتمل الأدلة في البشر للفئة الفرعية ١ باء على:

(أ) استجابات إيجابية عند < 500 مكغ/سم^٢ (HRIPT و HMT - عتبة الحث);

(ب) بيانات اختبار تشخيص حساسية عند وجود حالات تفاعل منخفضة نسبيًا ولكن كبيرة في مجموعة محددة مقارنة بعرض منخفض نسبيًا؟

(ج) أدلة وبائية أخرى عند وجود التهاب جلدي بالتلامس منخفض وكبير نسبيًا مقارنة بعرض منخفض نسبيًا.

الدراسات على الحيوانات ٣-٢-٤-٣

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 خنازير الماء بدون مادة مساعدة تعتبر استجابة 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 طائق اختبار تحسس الجلد في توجيه الاختبار ٤٠٦ لمنظمة التعاون والتنمية في الميدان الاقتصادي (اختبار تعظيم التأثير في خنازير الماء واختبار بehler (Buehler) في خنازير الماء)، والتوجيه ٤٢٩ (الاختبار الموضعي للغدد اللمفاوية). ويمكن استخدام طائق آخر شريطة أن تكون محققة جيداً وأن يقدم مبرر علمي لها. ويبدو أن اختبار تورم الأذن في الفأر (MEST) اختباراً تمهيدياً موثقاً لكشف الحساسيات المتوسطة إلى القوية، ويمكن استخدامه كمرحلة أولى في تقييم القدرة على تحسس الجلد.

٢-٣-٢-٤-٣ 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

الاختبار	المعايير
اختبار بehler (Buehler)	≤ 15 في المائة استجابة عند جرعة حد موضعي $\geq 0,2$ في المائة أو ≤ 60 في المائة استجابة عند جرعة حد موضعي $> 0,2$ في المائة إلى ≥ 20 في المائة

يمكن أن تشمل نتائج الاختبارات على الحيوان للفئة الفرعية ١ باء على بيانات بالقيم الواردة في الجدول ٣-٤-٢-٢-٣

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

الاختبار	المعايير
الاختبار الموضعي للعدد اللمفاوي	قيمة T < 2 في المائة
اختبار زيادة التأثير في خنازير الماء إلى أقصى حد	≤ 30 في المائة إلى > 60 في المائة استجابة عند جرعة حد في الجلد > 1 في المائة إلى ≥ 1 في المائة أو ≤ 30 في المائة استجابة عند جرعة حد في الجلد > 1 في المائة
اختبار بehler (Buehler)	≤ 15 في المائة إلى > 60 في المائة استجابة عند جرعة حد موضعي $< 0,2$ في المائة إلى ≥ 20 في المائة أو ≤ 15 في المائة استجابة عند جرعة حد موضعي > 20 في المائة

اعتبارات محددة ٤-٢-٢-٤-٣

ينبغي لتصنيف مادة ما الحصول على أدلة تتضمن أي من البيانات التالية أو جميعها باستخدام نهج وزن الأدلة:

- (أ) بيانات إيجابية من اختبار تشخيص حساسية، مستقاة عادة من أكثر 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 تحريرية في البشر (انظر الفصل ٣-١، الفقرة ١-٣-٤-٢-٤)؛
- (ه) حالات موثقة جيداً للحساسية الجلدية بالتلامس، مستقاة عادة من أكثر من عيادة للأمراض الجلدية؛
- (و) كما يمكن مراعاة شدة التفاعل.

وتكون الأدلة المستقاة من الدراسات على الحيوانات موثوق بها بدرجة أكبر من الأدلة المستقاة من تعريض البشر عادة. غير أنه في حالة توفر أدلة من كلا المصادر، ووجود 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 بمجموعة 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 تشتق عادة من مراقبة حالات أو من دراسات أقل تحديدًا. من هنا ينبغي إجراء تقييم البيانات البشرية بحذر نظراً لأن توافر الحالات يظهر، بالإضافة إلى الخواص المت关联ة 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 تصنیف المادة كمحسنس 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 التحيز 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 قريبة بدرجة كافية من الحد الذي يعتبر مفيداً؛

(د) بيانات إيجابية من طرائق غير قياسية؛

(ه) نتائج إيجابية من مواد مناظرة في التركيب بدرجة كبيرة.

٤-٣-٢-٤-٤ الشّرّى اللمسي المناعي

قد تسبب المواد التي تستوفي معايير التصنیف كمحسنسات تنفسية، بالإضافة إلى ذلك، شرّى لمسيّاً مناعياً. وينبغي النظر في تصنیف هذه المواد أيضاً كمحسنسات جلدية. كما ينبغي النظر في تصنیف المواد في فئة المحسنسات الجلدية إذا كانت تسبب شرّى لمسيّاً مناعياً دون أن تستوفي معايير المحسنسات التنفسية.

ولا يتوفّر نموذج معترف به من الاختبارات على الحيوانات لتعيين المواد التي تسبّب شرّى لمسيّاً مناعياً. لذلك، يكون التصنیف مبنياً عادة على الأدلة البشرية التي تشبه أدلة التحسس الجلدي.

٣-٤-٣ معايير تصنیف المخاليل

١-٣-٤-٣ تصنیف المخاليل عند توفّر بيانات عن المخلوط بأكماله

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

٢-٣-٤-٣ تصنیف المخاليل عند عدم توفّر بيانات عن المخلوط بأكماله: مبادئ الاستكمال

١-٢-٣-٤-٣ حيثما لا يكون المخلوط نفسه قد اختبر لتعيين خواص التحسس، لكن توجد بيانات كافية عن كل من مكوناته المفردة والمخاليل المشابهة المختبرة التي تتبع على نحو مُرض وصف خطورة المخلوط، فإنه يمكن استخدام تلك البيانات وفقاً لمبادئ الاستكمال المتفق عليها التالية. وذلك يضمن أن تستخدم في عملية التصنیف البيانات المتاحة إلى أقصى مدى ممكن في وصف خطورة المخلوط دون الحاجة إلى إجراء اختبار إضافي في الحيوانات.

٢-٢-٣-٤-٣ التخفيف

عند تخفيف مخلوط مختبر بمادة تخفيف ليست مادة محسنة ولا يتوقع أن تؤثر في قدرة المكونات الأخرى على التحسس فإنه يمكن تصنیف المخلوط المخفف الجديد في فئة معادلة لفئة تصنیف المخلوط الأصلي المختبر.

دفعات الإنتاج

٣-٢-٣-٤-٣

يمكن افتراض أن خواص التحسس التي تتسم بها دفعه إنتاج مختبرة من مخلوط ما معادلة بصورة رئيسية لخواص دفعه إنتاج أخرى غير مختبرة من المنتج التجاري نفسه عندما يكون قد أنتجهما أو أشرف على إنتاجها الصانع نفسه؛ ما لم يوجد ما يدعو إلى الاعتقاد بوجود اختلاف كبير غير من قدرة التحسس للدفعه غير المختبرة. ويلزم في هذه الحالة إجراء تصنيف جديد.

٤-٣-٢-٣-٤ تركيز مخاليط أعلى فئة تحسس/فئة فرعية للتحسس

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

٥-٢-٣-٤-٣ الاستكمال الداخلي ضمن فئة/فئة فرعية واحدة

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

٦-٢-٣-٤-٣ المخاليط المتتشابهة بصورة رئيسية

في حالة ما يلي:

(أ) وجود مخلوطين: '١' 'ألف + باء؛'

'٢' 'جيم + باء؛'

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

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

(د) المكون باء مادة محسّسة والمكونان ألف وجيم ليسا محسّسين؛

(ه) لا يُتوقع أن يؤثر ألف وجيم على خواص تحسس باء.

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

٧-٢-٣-٤-٣ الأبيوسولات

يمكن تصنيف الشكل الأبيوسولي لمخلوط ما في فئة الخطورة ذاتها مثل الشكل غير الأبيوسولي المختبر للمخلوط شريطة ألا تؤثر المادة الدافعة المضافة في خواص المخلوط من حيث التحسس عند رش أبيروسول المخلوط.

٣-٣-٤-٣ ترتيب المخاليط عند توفر بيانات عن جميع أو عن بعض مكونات المخلوط فقط

ينبغي تصنيف المخلوط كمحسّن تنفسي أو جلدي عندما يكون مكون واحد على الأقل قد صنف كمحسّن تنفسي أو جلدي موجود بتراكب يساوي أو يتتجاوز القيمة الحدية المناسبة/حدود التراكبات المناسبة لنقطة انتهاء الملاحظة المحددة، كما هو مبين 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

القيم الحدية/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	
-	≤ ١,٠ في المائة (انظر الملاحظة)	≤ ١,٠ في المائة (انظر الملاحظة)	المحسّسات التنفسية الفئة ١
-	≤ ٠,٢ في المائة	≤ ١,٠ في المائة	المحسّسات التنفسية الفئة الفرعية ١ ألف
-	≤ ٠,٠ 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	-	-	المحسّسات الجلدية الفئة الفرعية ١ ألف
≤ ٠,١ في المائة	-	-	المحسّسات الجلدية الفئة الفرعية ١ باء
≤ ١,٠ في المائة	-	-	المحسّسات الجلدية الفئة الفرعية ١ باء

ملاحظة: قد تشترط بعض السلطات المختصة صحفية بيانات السلامة و/أو بطاقة وسم تكميلية فقط، حسبما هو موصوف في ٣-٤-٤-٢ للمخاليط التي تحتوي على مكون تحسسي يتركز بين ١,٠ في المائة و١,٠٢ في المائة (أو بين ١,١ و١,٢ في المائة لمحسّس تنفسى غازى). وبينما تظهر القيم الحدية الحالية نظم التصنيف القائمة، يدرك الجميع أن بعض الحالات الخاصة تتطلب تبليغ المعلومات بشأن التركيزات الأدنى من هذه القيم.

٤-٤-٣ تبليغ معلومات الخطورة

١-٤-٤-٣ 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 حينما تسمع السلطة المختصة بذلك. ويتضمن الجدول ٤-٤-٣-٦ الوارد أدناه عناصر وسم محددة للمواد والمخاليط المصنفة في فئات المحسّسات التنفسية والجلدية على أساس المعايير المبينة في هذا الفصل.

المدول ٣-٤-٦: عناصر وسم التحسس التنفسي أو الجلدي

التحسس الجلدي	التحسس التنفسي	
الفئة ١ والفتان الفرعينات ١ ألف و١ باء	الفئة ١ والفتان الفرعينات ١ ألف و١ باء	
علامة تعجب	خطر صحي	الرمز
تحذير	خطر	كلمة التنبيه
قد يسبب أعراض حساسية أو ربو أو صعوبات تنفسية إذا استنشق	قد يسبب أعراض حساسية أو ربو أو صعوبات تنفسية إذا استنشق	بيان الخطورة

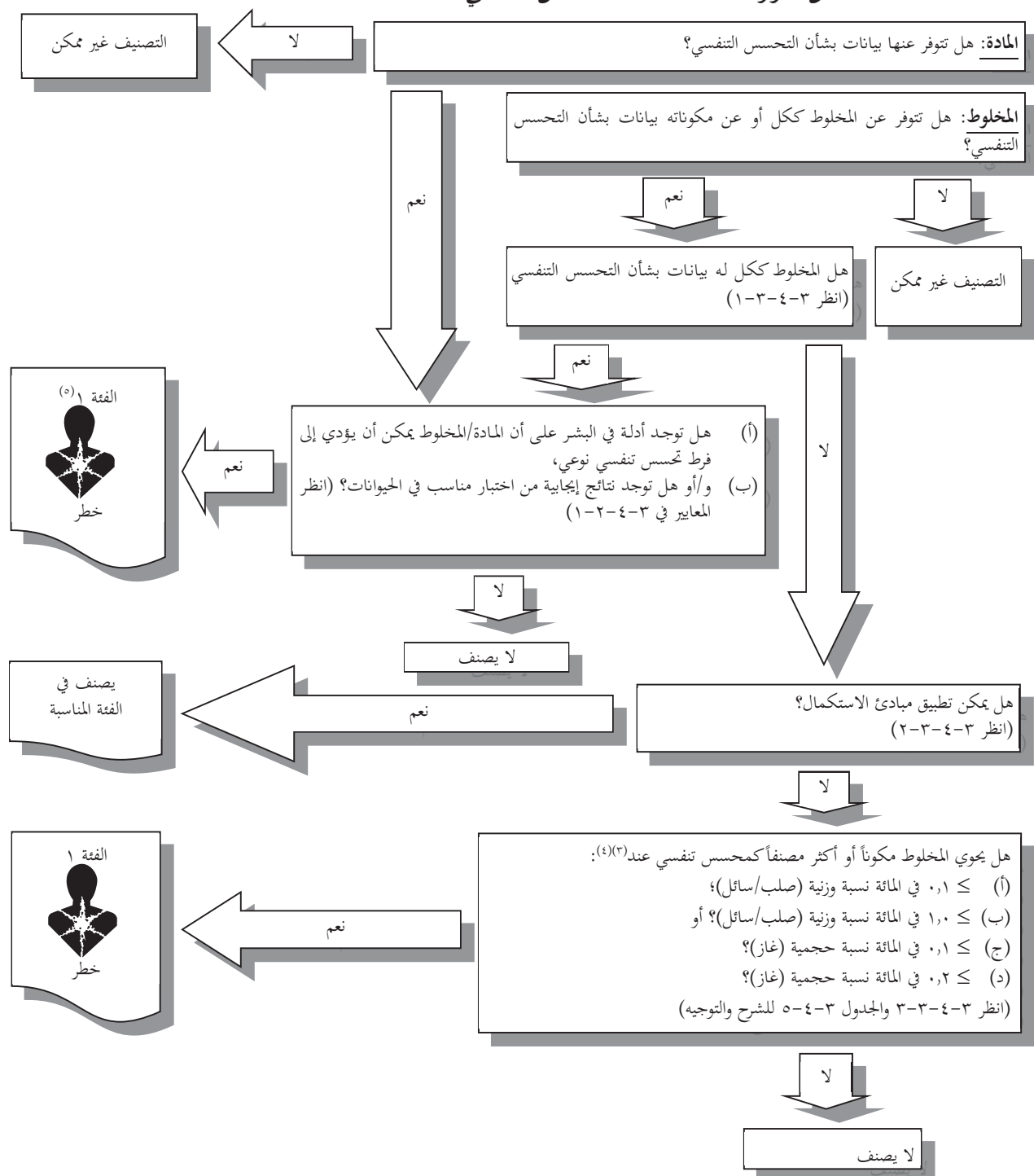
يمكن أن تحدث بعض المواد الكيميائية المصنفة كمحسّسات استجابة عندما تكون موجودة في مخلوط بكميات أدنى من الكميات الحدية الواردة في الجدول ٤-٣ في الأشخاص الحساسين بالفعل لهذه المواد الكيميائية. ولحماية هؤلاء الأشخاص، يجوز لبعض السلطات أن تختار طلب اسم المكونات كعنصر تكميلي في بطاقة الوسم سواء كان المخلوط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

٥-٤-٣ منطق القرار

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

منطق القرار ٣-٤-١ بشأن التحسس التنفسى

١-٥-٤-٣



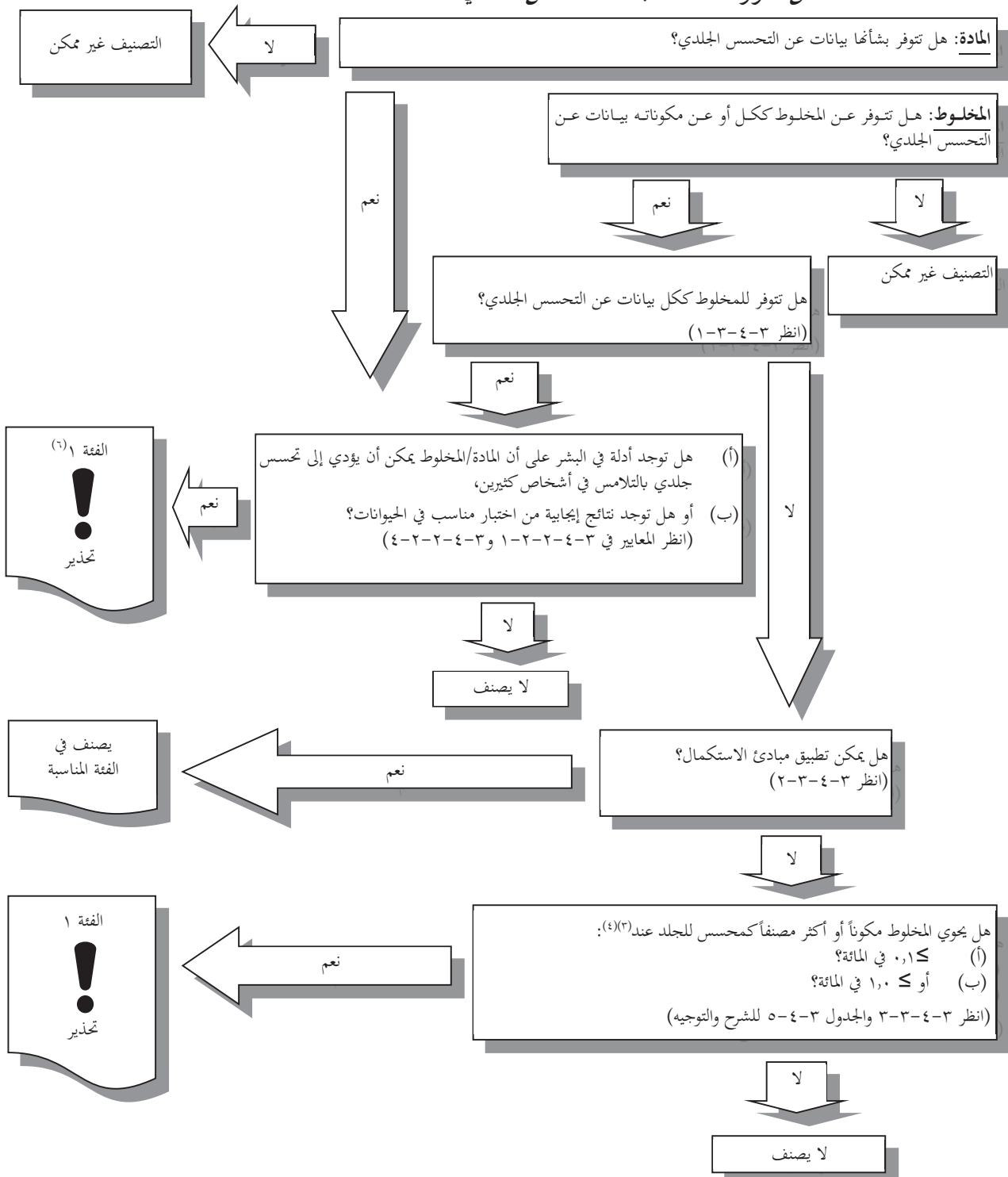
(٣) للاطلاع على حدود التركيزات المحددة، انظر "استخدام القيم الحدية/حدود التركيزات" في الفصل ١-٣-٣-١، الفقرة ٢-٣-٣-١.

(٤) انظر ٣-٤-٤-٢.

(٥) انظر ٣-٤-٢-١ للاطلاع على تفاصيل بشأن استخدام الفئتين الفرعتين للفئة ١.

٢-٥-٤-٣

منطق القرار ٣-٤-٢ بشأن التحسس الجلدي



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

(٤) انظر ٣-٤-٤-٢.

(٥) انظر ٣-٤-٣-٢-٤-١ للاطلاع على تفاصيل بشأن استخدام المعنين الفرعيين للفئة ١.

الفصل ٣-٥ إطفار الخلايا الجنسية

١-٥-٣ تعاريف واعتبارات عامة

١-١-٥-٣ إطفار الخلايا الجنسية يشير إلى تحولات جينية وراثية، تشمل انحرافات صبغية هيكلية وعددية وراثية في الخلايا الجنسية، تقع بعد التعرض لمادة أو مخلوط.

٢-١-٥-٣ 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 تصنیف المواد والمخالط داخل رتبة الخطورة هذه.

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

٤-١-٥-٣ وينطبق مصطلح الطفرة على التغييرات الجينية القابلة للتوريث التي قد تظهر على مستوى النمط الظاهري وعلى التعديلات الأساسية في الحمض النووي دن ا (DNA) إذا عرفت هذه التعديلات (بما فيها على سبيل المثال، التغييرات في الأزواج الأساسية، وانتقال الجينات في الكروموسومات). ويستخدم مصطلح مطفر وعامل إطفار لوصف العوامل التي تؤدي إلى زيادة حدوث الطفرات في طوائف الخلايا وأ/أو الكائنات العضوية.

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

٤-٥-٣ معايير تصنیف المواد

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

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

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

٤-٢-٥-٣ ويجرى التصنیف من حيث التأثيرات القابلة للتوريث في الخلايا الجنسية البشرية على أساس اختبارات تجري 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 التصنیف.

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

اختبار الطفرة المميّة 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 الكروموسومي في نخاع العظم في الثدييات (OECD 475)

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

الشكل ٣-١: فات خطورة مطفرات الخلايا الجنسية

<p>الفئة ١ :</p> <p>المواد المعروفة أنها تحدث طفرات قابلة للتوريث أو التي يعتبر أنها تحدث طفرات قابلة للتوريث في الخلايا الجنسية للبشر</p> <p>الفئة ١ ألف:</p> <p>المواد المعروفة أنها تحدث طفرات قابلة للتوريث في الخلايا الجنسية البشرية</p> <p>أدلة مؤكدة من دراسات وبائية بشرية.</p> <p>الفئة ١ باء:</p> <p>(أ) نتيجة (نتائج) إيجابية من اختبارات في الكائن الحي للقدرة على إحداث طفرات قابلة للتوريث في الخلايا الجنسية للثدييات؟</p> <p>(ب) أو 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؟</p> <p>(ج) أو 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.</p> <p>الفئة ٢ :</p> <p>المواد التي تسبب قلقاً للبشر بسبب احتمال قدرتها على إحداث طفرات قابلة للتوريث في الخلايا الجنسية البشرية</p> <p>أدلة مؤكدة من تجارب في الثدييات وأو، في بعض الحالات، من التجارب "المعملية"، مستقاة من:</p> <p>(أ) اختبارات "في الكائن الحي" للإطفار في الخلايا الجنسية في الثدييات؛</p> <p>(ب) اختبارات أخرى "في الكائن الحي" للسممية الجينية في الخلايا الجنسية تدعمها نتائج مؤكدة من الاختبارات المعملية لقدرة الإطفار.</p>	<p>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.</p>
--	---

٧-٢-٥-٣

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

(أ) اختبارات الإطفار:

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

اختبار النواة الصغيرة في الخلايا النطفية

(ب) اختبارات السمية الجينية:

تحليل تبادل الكروماتيدات الشقيقة في سلائف الخلايا النطفية

تحليل تخليق حمض دن غير المبرمج في الخلايا الخصوية

٨-٢-٥-٣

ومن أمثلة اختبارات السمية الجينية في الخلايا الجسدية ما يلي:

اختبار تخليق حمض دن أ 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 للزئيغ الكروموموسومي في الثدييات (OECD 473)

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

اختبارات الإطفار الانتكاسي في البكتيريا (OECD 471)

٩-٢-٥-٣

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 سبيل التعرض المستخدم في دراسة المادة مقارناً مع سبيل التعرض البشري.

٣-٥-٣

معايير تصنيف المخالف

١-٣-٥-٣

تصنيف المخالف عند توفر بيانات عن المخلوط بأكمله

يوضع تصنيف المخلوط على أساس بيانات الاختبار المتاحة للمكونات المفردة للمخلوط باستخدام القيم الحدية/حدود التركيزات للمكونات المصنفة كمطفرات 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 المخالف عند عدم توفر بيانات عن المخلوط بأكمله: مبادئ الاستكمال

حيثما لا يكون المخلوط ككل قد اختبر لتعيين خطورته من حيث إطفار الخلايا الجنسية، لكن توفر بيانات كافية عن كل من مكوناته المفردة والمخالفات المختبرة المشابهة التي تتبع وصف خطورة المخلوط بصورة ملائمة، تستخدم تلك البيانات وفقاً لمبادئ الاستكمال المنافق 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

التحجيف

عند تحجيف مخلوط مختبر بمادة تحجيف 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 لدفععة إنتاج مختبرة من مخلوط ما معادلة بصورة رئيسية لقدرة دفععة 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 تغير واضح في التركيب أدى إلى تغيير في قدرة دفععة الإنتاج غير المختبرة على إطفار الخلايا الجنسية. ويلزم في هذه الحالة إجراء تصنيف جديد.

٤-٢-٣-٥-٣

المحاليل 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 المكون ألف في المخلوط '١' يساوي تركيز المكون جيم في المخلوط '٢'؛

(د) توافر بيانات عن سمية ألف وجيم وهي متعدلة في المكونين بصورة رئيسية، أي أحهما 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، أمكن حينئذ تصنيف المخلوط الآخر في نفس فئة الخطورة.

٣-٣-٥-٣

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

يصنف المخلوط كمطفر عندما يكون مكون واحد على الأقل مصنفاً في الفئة ١ أو الفئة ٢ للمطفرات وأن يكون موجوداً عند أو بمقدار أعلى من قيمة حدية/حدود تركيزات مناسبة كما هو مبين 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 تصنيف المخلوط

القيم الحدية/حدود التركيزات التي تؤدي إلى تصنيف المخلوط في الفئة:			المكون مصنف في الفئة:	
مطفر من الفئة ٢	مطفر من الفئة ١			
	الفئة ١ باء	الفئة ١ ألف		
--	-	≤ 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 حينما تسمح بذلك السلطة المختصة. ويتضمن الجدول التالي عناصر محددة لوسم المواد والمحاليل 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 وباء)	
خطر على الصحة	خطر على الصحة	الرمز
تحذير	خطر	كلمة التنبية
يشتبه في أنه قد يسبب عيوباً جينية (يبين سبيل التعرض إذا ثبتت بصورة قاطعة أنه لا توجد سبل أخرى تسبب الحظر) أخرى تسبب الحظر	قد يسبب عيوباً جينية (يبين سبيل التعرض إذا ثبتت بصورة قاطعة أنه توجد سبل تعرّض أخرى تسبب الحظر)	بيان الخطورة

منطق القرار والتوجيه

٥-٥-٣

منطق القرار بشأن إطفار الخلايا الجنسية

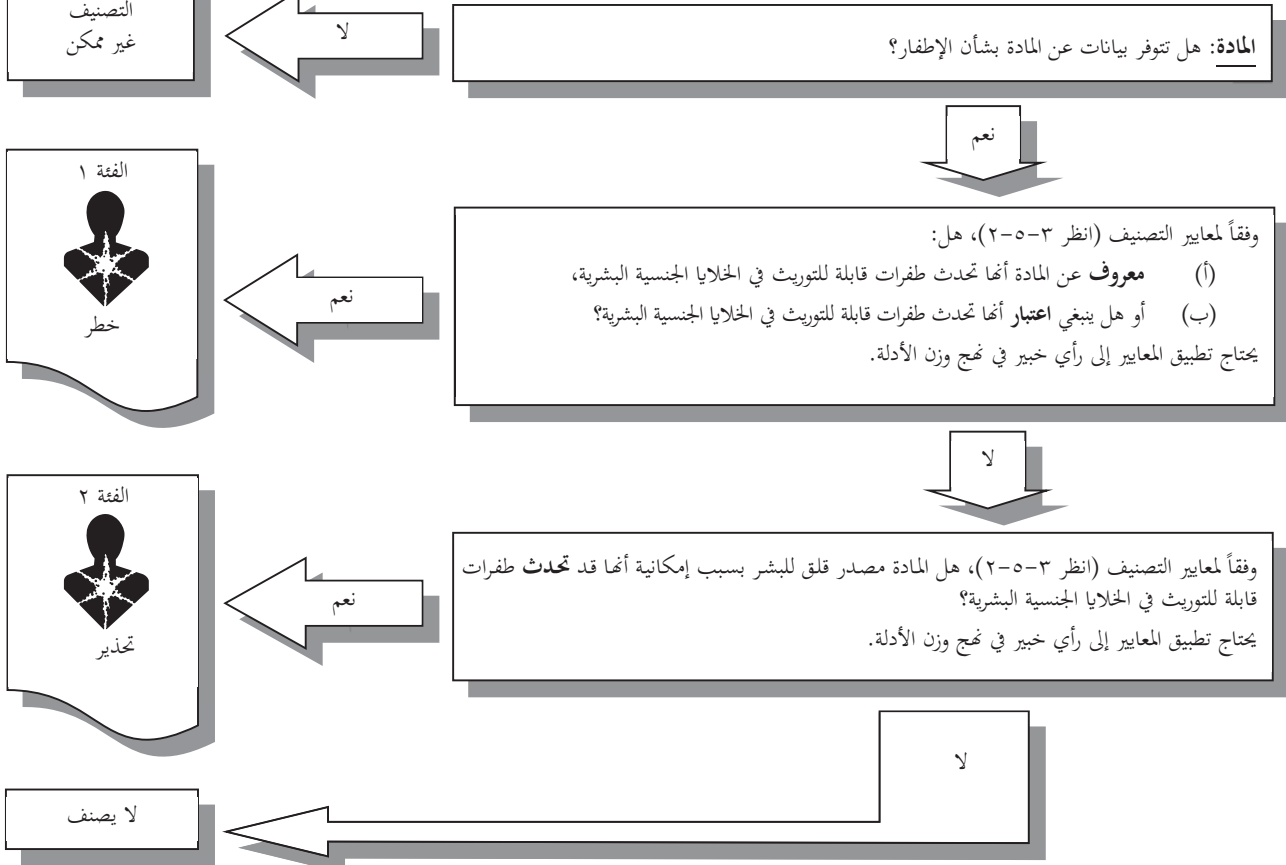
١-٥-٥-٣

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.

منطق القرار ٣-٥-١ بشأن المواد

١-١-٥-٥-٣

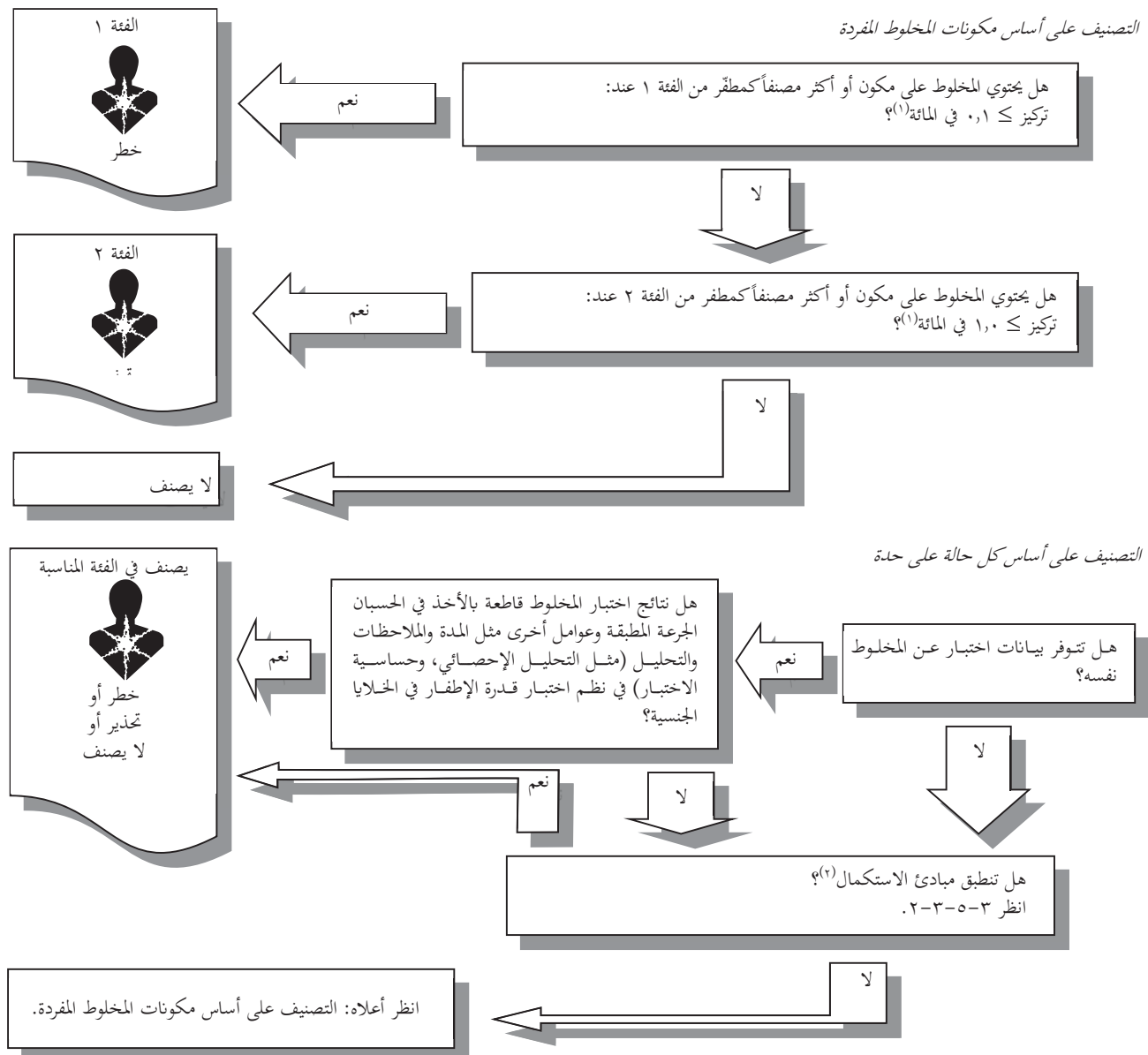
المادة: هل تتوفر بيانات عن المادة بشأن الإطفار؟



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

المخلوط:

يوضع تصنيف المخالفات على أساس بيانات الاختبار المتاحة عن المكونات المفردة للمخلوط، باستخدام القيم الخدية/حدود التركيزات لتلك المكونات. ويمكن 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. للاطلاع على مزيد من التفاصيل، انظر المعايير في ٣-٥-٣.



(١) للاطلاع على حدود التركيزات المحددة، انظر "استخدام القيم الخدية/حدود التركيزات" في الفصل ١-٣، الفقرة ١-٣-٣-١، والجداول ١-٥-٣-٢، ٢-٣-٣-١ بجزء الفصل.

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

التجييه

٢-٥-٥-٣

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

الفصل ٦-٣

السرطانة

١-٦-٣

تعريف

السرطانة تشير إلى التسبب في السرطان أو زيادة حالات السرطان التي تحدث بعد التعرض لمادة أو مخلوط. ويمكن أيضاً افتراض أن المواد والمخاليط التي استحدث 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 خطر سرطنة على أساس خواصه المتصلة ولا يوفر معلومات عن مستوى خطر التسرب في البشر الذي يمكن أن يمثله استخدام المادة أو المخلوط.

٢-٦-٣ معايير تصنيف المواد

١-٢-٦-٣

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 بـأدنى درجة من التعرض.

الشكل ١-٦-٣ : فئات خطر المسرطفات

الفئة ١ :

المسرطنات 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 للسرطان 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 :

المسرطنات 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 المسرطفات 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 إلى جميع البيانات المتاحة، ودراسات منشورة كانت موضوع استعراض مقارن من جانب نظراء وبيانات إضافية مقبولة من الوكالات التنظيمية.

ويكون تصنيف المرضيات من خطوة واحدة، وهو عملية تقوم على أساس معيار ينطوي على تقديرين متابعين: ٣-٢-٦-٣ تقييم قوة الأدلة ودراسة جميع المعلومات المتاحة الأخرى لوضع المواد التي تتصرف 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 السببية بين التعرض البشري وتكوين السرطان، بينما تبين البيانات الكافية في الحيوانات العلاقة السببية بين المادة وزيادة حدوث الأورام. وتظهر الأدلة المحدودة في البشر في صورة ارتباط إيجابي بين التعرض وحدوث السرطان، غير أنه لا يمكن إثبات علاقة سببية. وتكون هناك أدلة محدودة في الحيوانات عندما توحى البيانات بحدوث تأثير مسرطني، 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 ويمكن النظر إلى العوامل من حيث إنها تزيد أو تقلل مستوى القلق إزاء السرطنة في البشر. ويتوقف التشديد النسيجي 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 مواقع متعددة؛
- (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 أو عدم التشابه لتركيبي مع مادة (مواد) توجد بشأنها أدلة على السرطنة؛
- (ح) سبل التعرض؛
- (ط) مقارنة الامتصاص، والتوزيع، والاستقلاب (الأيض)، والإفراز بين حيوانات التجارب والبشر؛
- (ي) إمكانية حدوث تأثير مختلط للسمية المفرطة عند الجرعات المستخدمة في الاختبار؛
- (ك) كيفية التأثير وانطباقها بشرياً، من قبل الإطفار، والسمية الخلوية مع حفز النمو، وتكون الانقسام الفتيلي والكبت المناعي.

ويرد توجيه بشأن كيفية النظر في العوامل الهامة في تصنيف السرطنة في الفقرة ٣-٥-٦-٣.

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

4-٢-٦-٣ وتنطبق الاعتبارات الإضافية التالية على تصنیف المواد، إما في الفئه ١ أو الفئه ٢ . وإذا لم تكون مادة ما قد اختبرت لتعيين قدرتها على السرطنة، فإنها قد تصنف في بعض الحالات في الفئه ١ أو الفئه ٢ على أساس بيانات إحداث أورام من مركب مشابه تركيبياً تدعيمها أيضاً دراسة عوامل مهمة أخرى مثل تكوين نواح الاستقلاب (الأيض)، كما في حالة الأصباغ المناظرة للبنيزيدينات.

٥-٢-٦-٣ ويجب أن يراعى في التصنیف أيضاً ما إذا كانت المادة تمتلك عن طريق سبیل تعرض معین أو سبیل تعرض معینة أم لا؟ أو ما إذا كانت تتكون أورام موضعیة فقط في موقع أخذ المادة في سبیل التعرض المختبر أو سبیل التعرض المختبرة، بينما تظهر سبیل التعرض الرئیسیة الأخرى انعدام السرطنة.

٦-٢-٦-٣ ومن المهم عند إجراء التصنیف أن تؤخذ في الاعتبار أیة معلومات تعرف عن الخواص الفیزیائیة الكیمیائیة والحرکیة السمية والدینامیة السمية للمواد، وكذلك أیة معلومات متاحة ذات صلة عن المواد الكیمیائیة المناظرة، أي علاقة التركیب - النشاط.

٦-٢-٦-٣ ومن المعلوم أن بعض السلطات التنظیمیة قد تحتاج إلى قدر من المرونة أكبر مما ينطوي عليه مخطط تصنیف الخطورة. ويمكن النظر في إدراج النتائج الإیجابیة والمعنیویة من الناحیة الإحصائیة لأیة دراسة عن السرطنة تحری وفقاً لمبادئ علمیة جيدة ذات دلالة إحصائیة في صحائف بيانات السلامة.

٧-٢-٦-٣ ويتوقف الخطر النسیي لأیة مادة کیمیائیة على فعالیتها المتأصلة. وهناك تباين كبير في الفعالیة بين المواد الكیمیائیة، وقد يكون من المهم مراعاة هذه الاختلافات. ويتمثل العمل الذي يبقى بعد ذلك في فحص طرائق تقدير الفعالیة. ودراسة فعالیة السرطنة كما هي مستخدمة هنا لا تقصی تقدير الخطر. وتشیر أعمال الحلقه الدراسیة المشترکة بين منظمة الصحة العالمية والبرنامیج الدولی للسلامة الكیمیائیة: 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 العلمیة التي تنشأ بالنسبة لتصنیف المواد الكیمیائیة، على سبیل المثال أورام كبد الفأر الخبیثة، وانتشار البيروکسیمات (peroxisomes)، والتفاعلات التي تحدث بواسطة المستقبلات، والمواد الكیمیائیة المسرطنة فقط عند ترکیزات سمية ولا تظهر قدرة مطفرة. وعليه، فإن هناك حاجة إلى ربط المبادئ الالازمة لحل هذه المسائل العلمیة التي أدت إلى تصنیفات مبنیة في الماضي. ومتى حللت هذه المسائل، أصبح هناك أساس متین لتصنیف عدد من المسرطنتان الكیمیائیة.

٣-٦-٣ معايير تصنیف المخالیط

١-٣-٦-٣ تصنیف المخالیط عند توفر بيانات عن المخلوط بأكمله

يوضع تصنیف المخالیط على أساس بيانات الاختبار المتاحة عن مكونات المخلوط المفردة باستخدام القيم الحدیة/حدود الترکیزات لتلك المكونات. ويمكن تعديل التصنیف 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 والملاحظات والتحليل (مثل التحلیل الإحصائی وحساسیة الاختبار) في نظم اختبار السرطنة. وينبغي الاحتفاظ بوثائق وافية تدعم التصنیف وتتاح للاستعراض حسب الطلب.

٢-٣-٦-٣ تصنیف المخالیط عند عدم توفر بيانات عن المخلوط بأكمله: مبادئ الاستكمال

١-٢-٣-٦-٣ حیثما لا يكون المخلوط نفسه قد اختبر لتعيين خطره من حيث السرطنة، لكن توجد بيانات کافية عن كل من مكوناته المفردة والمخالیط المشابهة المختبرة التي تتيح وصف خطورة المخلوط، تستخدم هذه البيانات وفقاً لمبادئ الاستكمال التالیة المتفق عليها. ويسمن هذا أن تستخدم عملية التصنیف البيانات المتاحة إلى أقصى مدى ممکن في وصف خطورة المخلوط دون الحاجة إلى إجراء اختبار إضافی في الحیوانات.

٢-٢-٣-٦-٣ التخفیف

عند تخفیف مخلوط مختبر بمادة تخفیف لا يتوقع أن تؤثر في قدرة سرطنة المكونات الأخرى، يمكن تصنیف المخلوط المخفف الجدید كمعادل للمخلوط الأصلی المختبر.

٣-٢-٣-٦-٣ دفعات الإنتاج

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

٤-٢-٣-٦-٣ المخاليط المتشابهة 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 متعادلة بصورة رئيسية، أي أنهما في فئة الخطورة ذاتها ولا يتوقع أن يؤثرا في سرطنة المكون باء.

فإذا كان المخلوط ١' أو ٢' مصنفاً بالفعل عن طريق الاختبار، يمكن تصنيف المخلوط الآخر في نفس فئة الخطورة.

٣-٣-٦-٣ ترتيب المخاليط عند توفر بيانات عن جميع أو عن بعض مكونات المخلوط فقط

يصنف المخلوط كمسرطن عندما يكون مكون واحد على الأقل مصنفاً في الفئة ١ أو الفئة ٢ للمسرطنان موجوداً بتركيز يساوي أو يتجاوز القيمة الحدية/حدود التركيزات المناسبة، كما هو مبين في الجدول ١-٦-٣ للفئة ١ والفئة ٢ على التوالي.

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

المكون مصنف في:		
الفئة ١ مسرطن		
الفئة ٢ مسرطن	الفئة ١ باء	الفئة ١ ألف
--	-	≤ ٠,١ في المائة
	≤ ٠,١ في المائة	--
≤ ٠,٠ في المائة (الملاحظة ١)	--	--
≤ ٠,١ في المائة (الملاحظة ٢)		

(أ) ينطوي هذا النظام التوافقى للتصنيف على مراعاة الاختلافات في ممارسات تبليغ الخطورة في النظم القائمة. ويتوقع أن يكون عدد المخاليط التي ستتأثر به صغيراً، وستنحصر الاختلافات في وضع تحذيرات على بطاقات الوسم. وسيتطور الوضع مع مرور الوقت لتحقيق نجاح أكثر تنسيناً.

الملاحظة ١: في حالة وجود مكون مسرطن من الفئة ٢ في المخلوط بتركيز يتراوح بين ١,٠ في المائة و ٠,٠ في المائة، فإن أي سلطة تنظيمية تقتضي إدراج 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 بتركيز يتراوح بين ١,٠ في المائة و ٠,٠ في المائة بينما لا تقتضي سلطات أخرى عادة وضع بطاقة وسم في هذه الحالة.

الملاحظة ٢: في حالة وجود مكون مسرطن من الفئة ٢ في المخلوط بتركيز 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 ٤-١). ويتضمن المرقق ١ جداول موجزة عن التصنيف والوسم. ويتضمن المرقق ٣ أمثلة للبيانات التحذيرية والرسوم التخطيطية التي يمكن استخدامها حيالها تسمح بذلك السلطة المختصة. ويتضمن الجدول التالي عناصر محددة لرسم المواد والمomaliet التي تصنف كمسرطات على أساس المعايير المبينة في هذا الفصل.

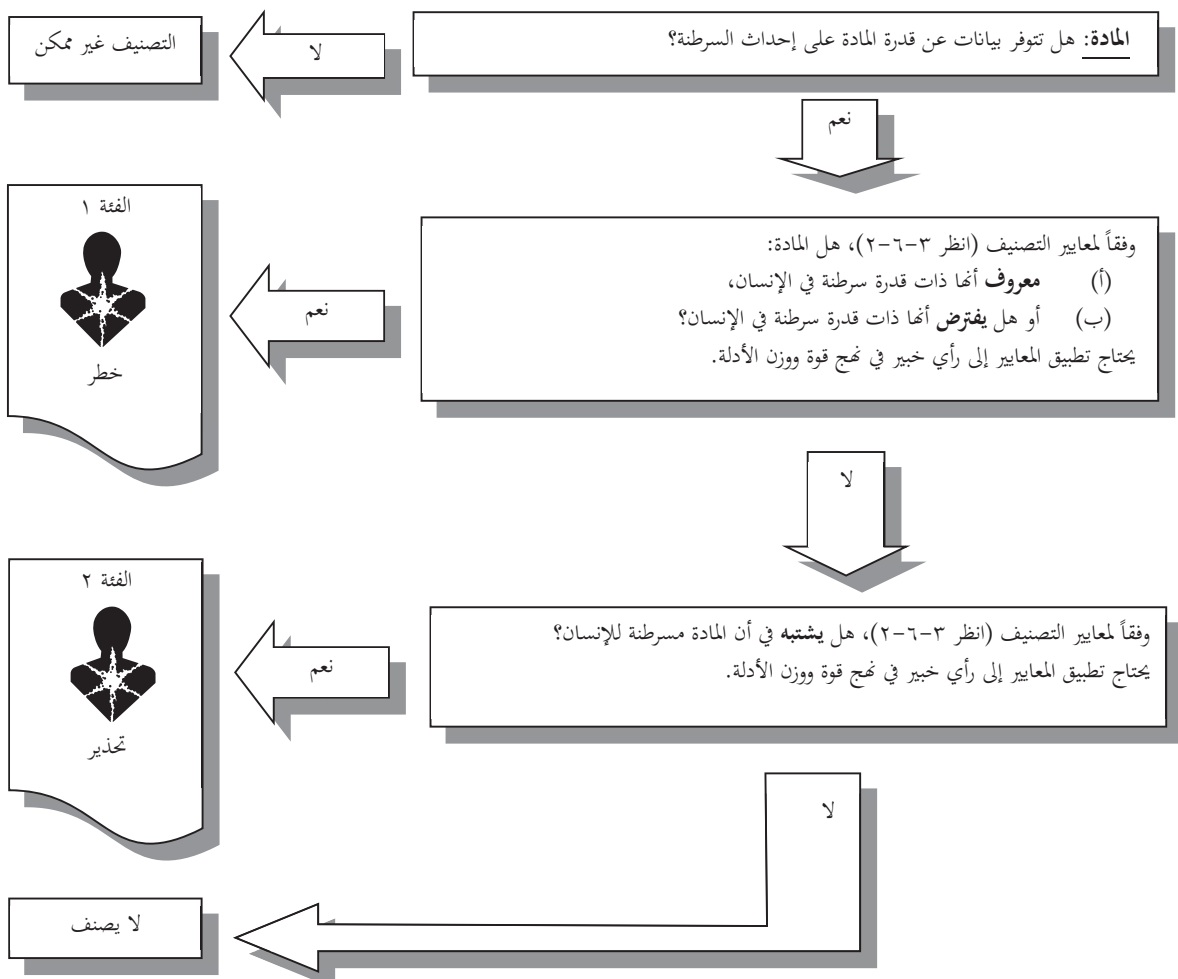
الجدول ٢-٦-٣ : عناصر الوسم بشأن السرطنة

الفئة ٢	الفئة ١ (مسروطن ١ ألف و ١باء)	
خطر على الصحة	خطر على الصحة	الرمز
تحذير	خطر	كلمة التحذير
يشتبه في أنه يسبب السرطان (يدرك سبيل التعرض إذا ثبت بصورة قاطعة أنه لا توجد سبل أخرى تسبب الخطير) بصورة قاطعة أنه لا توجد سبل أخرى تسبب الخطير)	قد يسبب السرطان (يدرك سبيل التعرض إذا ثبت بصورة قاطعة أنه لا توجد سبل أخرى تسبب الخطير)	بيان الخطورة

٥-٦-٣ منطق القرار والتوجيه

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

١-٥-٦-٣ منطق القرار ١-٦-٣ بشأن المواد

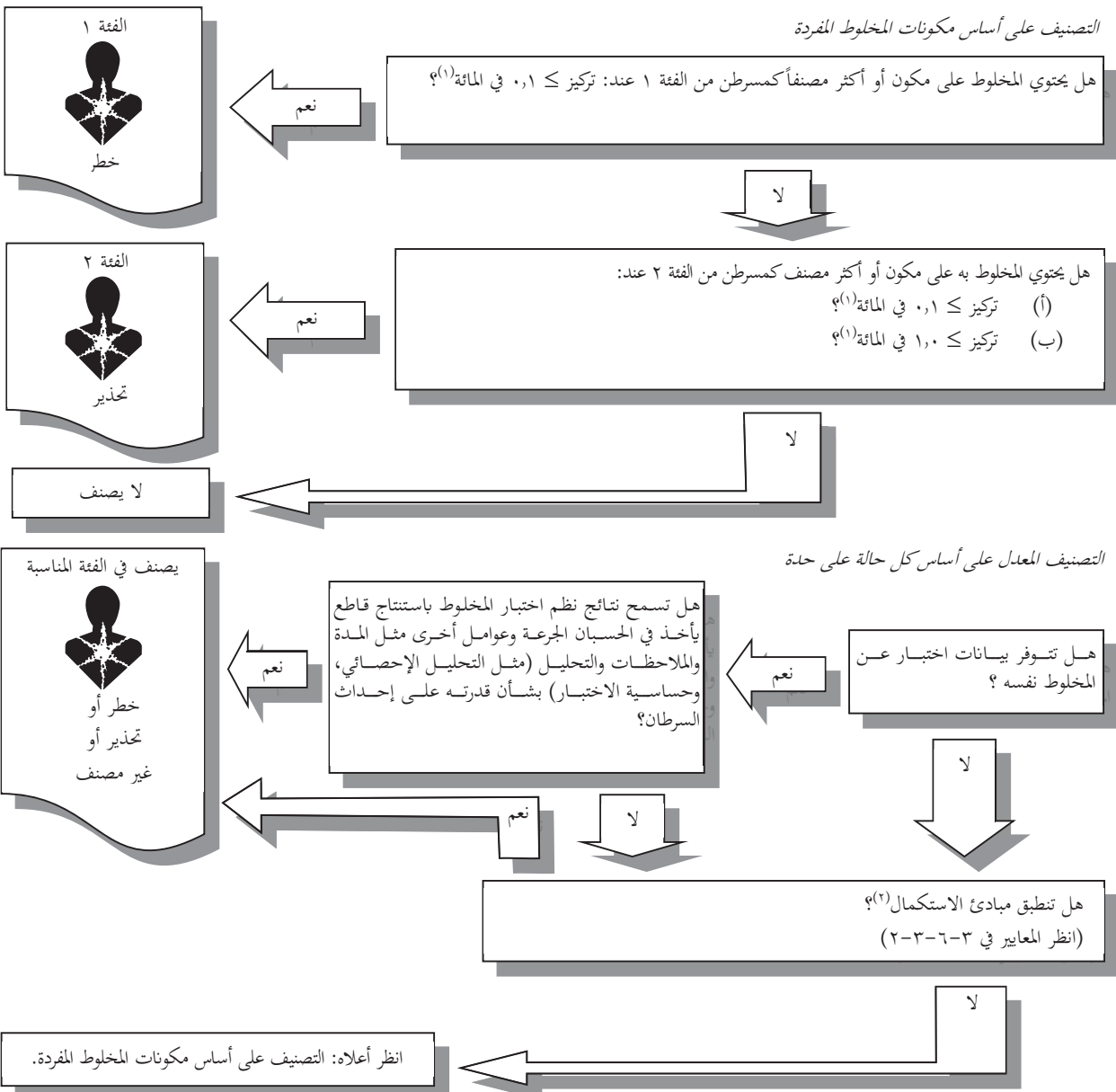


٢-٥-٦-٣

منطق القرار ٢-٦-٣ بشأن المحالب

المخلوط:

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



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

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

٣-٥-٦-٣ توجيهات أساسية

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 ١-١-٣-٥-٦-٣ و ٢-١-٣-٥-٦-٣^(٤).

١-١-٣-٥-٦-٣ السرطنة في الإنسان

١-١-١-٣-٥-٦-٣ تصنف الأدلة ذات الصلة بالسرطنة المستقلة 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 موثقاً 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

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 بموجب 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 بتوافر حدوثها أو موقعها أو نوع الورم أو العمر عند حدوثها؛

(ج) الأدلة المحدودة على السرطنة: البيانات تشير إلى تأثير مسرطن لكنها محدودة لوضع تقييم قاطع بسبب ما يلي، على سبيل المثال：^{‘١’} تقتصر أدلة السرطنة على تجربة واحدة؛ أو^{‘٢’} توجد مسائل بدون حلول بشأن كفاية تصميم الدراسة أو إجرائها أو تفسيرها؛ أو^{‘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 بتوافر عال في بعض السلالات.

٢-٣-٥-٦-٣ توجيه بشأن كيفية النظر في العوامل الحامة في تصنيف السرطنة

يوفر التوجيه نجاحاً للتحليل وليس قواعد قاطعة وسريعة. ويتوفر هذا القسم بعض الاعتبارات. ويمثل تحليل وزن الدليل المطلوب في النظام المنسق عالمياً نجاحاً تكاملاً ينظر في العوامل الحامة 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

^(٣) أخذت مقتطفات دراسات الوكالة الدولية لبحوث السرطان من الوثيقة المتكاملة لمنظمة 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 ٤-٢-٦-٣.

(ISLI) "Framework for Human Relevance Analysis of action for Chemical Carcinogenesis" (2001) والمعهد الدولي لعلوم الحياة (IARC) "Information on Carcinogenic Modes of Action" (Meek et al., 2003; Cohen et al., 2003, 2004) (القسم الدولي للبياجة ١٢(ب)) أساساً لتقديرات تنظيمية يمكن الاضطلاع 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 المسرطّنات أن طريقة العمل بحد ذاتها، أو دراسة الاستقلاب (الأيض) المقارن، ينبغي أن تقيّم على أساس كل حالة على حدة وأنها جزء من نهج تقييمي تحليلي. ويجب النّظر بانتباه إلى أي طريقة عمل في التجارب على الحيوانات مع الأخذ في الاعتبار حركية/ديناميّات السموم المقارنة بين أنواع حيوانات التجارب والإنسان لتحديد مدى صلة النّتائج 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 مادة 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 وغيرها، فإنه يمكن بصورة مؤقتة اعتبار أن المواد الكيميائية ذات النّتائج الإيجابية في نوعين أو أكثر مصنفة في الفئة ١ باه من النظام المنسق عالمياً إلى أن تقيّم صلة الإنسان بنتائج التجارب على الحيوانات بكاملها. غير أنه ينبغي ملاحظة أن النّتائج الإيجابية للتجارب 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 تقيّم أي حالة أورام في أحد الجنسين بصورة محددة في ضوء مجموعة الاستجابات الورمية للمادة التي لوحظت في موقع آخر (الاستجابات المتعددة المواقع أو توترها) في تحديد الإمكانيات المسرطنة لهذه المادة.

إذا لم تلاحظ الأورام إلا في أحد جنسي نوع من الحيوانات، فإنه ينبغي تقييم طريقة العمل بحرص لمعرفة 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 اختلاف مرضي - فيزيولوجي يتسم مع طريقة العمل بفسر 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 تقيّم 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 أكلة وغير مطفرة، قد تكون ذات صلة مشكوك فيها. غير أنه يجب أن تقيّم هذه المحددات بحرص في تبرير إمكان إصابة الإنسان بالسرطان؛ و يجب أن ينظر أيضاً في حدوث أورام في موقع بعيدة.

٥-٢-٣-٥-٦-٣ نوع الورم، الكمون المحصر للورم

يمكن أن يعزز وجود أنواع استثنائية من الأورام أو الأورام التي تحدث بصورة محصورة 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 الدينامييات السمية التي يختص بها نوع الحيوان الذي أجريت عليه التجربة وقد لا ينبع بالسرطانة في الإنسان. ولا يوجد سوى عدد ضئيل من الأمثلة المتفق عليها دولياً. غير أن أحد الأمثلة هو عدم ثبوت الصلة البشرية بأورام الكلي في ذكور الفئران المرتبطة بمضاعفات تسبب مرض الكلية α2u-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 ٣-٧

السمية التناسلية

١-٧-٣
تعريف واعتبارات عامة

١-١-٧-٣
السمية التناسلية

تشير السمية التناسلية إلى التأثيرات الضارة في الوظيفة الجنسية والخصوصية في الذكور والإإناث البالغين، وكذلك السمية النمائية في الذرية، التي تحدث بعد التعرض لمادة أو مخلوط. وقد كيفت التعريفات الواردة أدناه من التعريفات المتفق عليها كتعريفات عملية 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 للتواصل المرتبط بالposure للمواد الكيميائية". ولأغراض التصنيف، تناقش الظاهرة المعروفة بإحداث تأثيرات وراثية ذات أساس جيني في الذرية تحت عنوان إطفار الخلايا الجنسية (الفصل ٥-٣)، 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 رئيسيين:

(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 النمائية. إلا أن المواد والمجالط التي لها هذه التأثيرات تصنف باعتبارها سميات 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 يشتمل، دون أن يقتصر، على تغييرات في الجهاز التناسلي الأنثوي أو الذكري، أو التأثيرات الضارة عند بدء مرحلة البلوغ، أو إنتاج الأعراض ونقلها، أو سلامة الدورة التناسلية، أو السلوك الجنسي، أو الخصوبة، أو الولادة، أو نتائج الحمل، أو الشيخوخة التناسلية المبكرة، أو حدوث تغيرات في الوظائف الأخرى التي تعتمد على سلامية الأجهزة التناسلية.

كما تدرج الآثار الضارة في الإرضااع 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 الإرضااع بحيث يمكن توفير تحذير بخطر محدد عن هذا التأثير للأمهات المرضعات.

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

تضمن السمية النمائية معناها الأوسع أي تأثير يتدخل في النماء الطبيعي لنتائج الحمل، سواء قبل الولادة أو بعدها، وينشأ نتيجة لposure أي من الوالدين للسمية النمائية 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 النمائية هو بالدرجة الأولى توفير تحذير بالخطر للحوامل وقدرة الرجال والنساء التناسلية. لذلك فإنه، للأغراض العملية للتصنيف، تعني السمية النمائية بصورة أساسية التأثيرات الضارة الناشئة أثناء الحمل، أو كنتيجة لposure الوالدين. ويمكن أن تظهر هذه التأثيرات في أية فترة من عمر الكائن الحي. وتشمل أهم مظاهر السمية النمائية موت الكائن أثناء تطوره والتشوّه الهيكلّي أو التركبي وتغيير النمو والقصور الوظيفي.

٢-٧-٣

معايير تصنيف المواد

١-٢-٧-٣

فئات الخطورة

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

الشكل ١-٧-٣ (أ) : فئات خطورة المواد ذات السمية التناسلية**الفئة ١:****مادة سمية تناسلية بشريّة 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 لتوفير 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 بشريّة (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 إلى 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 ألا يعتبر التأثير في التناسل نتيجة ثانوية غير نوعية للتأثيرات السمية الأخرى. بيد أنه حينما تتتوفر معلومات دارجة تثير 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، بما 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 ألا 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 تجعل 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 الإر ضاع أو من خالله

التأثيرات في الإر ضاع أو من خالله

خصصت فئة مستقلة واحدة للتأثيرات في الإر ضاع أو من خالله. ويقدر أنه لا تتوفر معلومات عن مواد كثيرة بشأن القدرة على إحداث تأثيرات ضارة في الذريه من خلال الإر ضاع. غير أن المواد التي تتصها النساء والتي ظهر أنها تدخل في الإر ضاع، أو التي قد توجد في لبن الأم (بما في ذلك نوائح الاستقلاب) بكميات 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، والاستقلاب (الأيض)، والتوزيع، والإفراز، التي تبين احتمال وجود المادة في لبن الأم بمستويات محتملة السمية؟

(ب) و/أو نتائج دراسة جيل أو جيلين من الحيوانات توفر أدلة واضحة على حدوث تأثير ضار في الذريه نتيجة للتحول في لبن الأم أو تأثير ضار في نوعية اللبن؟

(ج) و/أو أدلة بشرية تشير إلى خطر على الرضيع أثناء فترة الرضاعة الطبيعية.

أساس التصنيف

٢-٢-٧-٣

يجرى التصنيف على أساس المعايير المناسبة المبينة أعلاه، وعلى تقييم 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 تصنيف المواد الكيميائية إذا كان هذا التأثير ينتج فقط كنتيجة ثانوية غير نوعية لتأثيرات سمية أخرى.

ومن المهم في تقييم التأثيرات السمية في غاء الذريه دراسة التأثير المحتمل للسمية في الأم.

٢-٢-٢-٧-٣

ويجب أن تكون هناك، في حالة الأدلة البشرية، التي توفر الأساس الأول للتصنيف في الفئة ١ألف، أدلة موثوق بها على وجود تأثير ضار على التناول في البشر. وتُستمد الأدلة المستخدمة للتصنيف من الناحية المثالية من دراسات وبائية جيدة تتضمن استخدام مجموعات ضابطة مناسبة، وتقييمًا متوازنًا، وإيالء الاعتبار الواجب لعامل التحيز أو التباين. وينبغي استكمال البيانات الأقل دقة المأخوذة من الدراسات البشرية ببيانات وافية من دراسات على حيوانات التجارب، وينبغي النظر في التصنيف في الفئة ١باء.

وزن الأدلة

٣-٢-٧-٣

يجرى 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. وتدخل في ذلك المعلومات المستقلة من الدراسات الوバイائية وتقارير الحالات 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 تقييم المواد الكيميائية المماثلة المتصلة بالمادة موضع الدراسة، ولا سيما عندما تكون المعلومات عن المادة موضوع الدراسة شحيحة. ويتأثر الوزن الذي يعطى للأدلة المتاحة بعوامل منها نوعية الدراسات واتساق النتائج، وطبيعة وشدة التأثيرات، ومستوى الدلاللة الإحصائية لاختلافات بين المجموعات، وعدد التأثيرات المقيسة، وملازمة سبيل التطبيق على البشر وعدم وجود تحيز. وتحجم النتائج الإيجابية والسلبية معاً في تعين وزن للأدلة. غير أن إجراء دراسة واحدة إيجابية تنفذ وفقاً لمبادئ علمية جيدة وتحقق نتائج إيجابية ذات دلالة إحصائية أو أحیائية قد يبرر التصنيف (انظر أيضاً ٣-٢-٧-٣).

ويمكن الحصول على معلومات مناسبة من دراسات الحركة السمية في الحيوانات والإنسان، ونتائج دراسة موقع التأثير وآلية أو طريقة التأثير، التي يمكن أن تقلل أو تزيد القلق إزاء الخطر على صحة الإنسان. وعندما يثبت بشكل قاطع أن الآلة 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، حينئذ لا ينبغي أن تصنف المادة التي تحدث تأثيراً ضاراً في التناول في حيوانات التجارب.

وفي بعض دراسات السمية التناولية في حيوانات التجارب، قد تعتبر التأثيرات المسجلة الوحيدة ذات دلالة سمية منخفضة أو دنيا. وفي هذه الحالات قد لا يتربّع عليها بالضرورة تصنيف للمادة. وهذه تشمل التغيرات البسيطة في بارامترات المي 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 النمائية بعد الولادة.

٤-٣-٢-٧-٣ ويتوقع أن تعطي البيانات المستقاة من الدراسات على الحيوانات عادة أدلة واضحة على سمية تناسلية نوعية في حالة عدم وجود التأثيرات السمية النظمية الأخرى. غير أنه إذا ترافق حدوث السمية النمائية مع تأثيرات سمية أخرى في الأُم، فإن التأثير المحتمل للتأثيرات الشاملة الضارة ينبغي أن يتم تقييمه بقدر الإمكان. والنهج المفضل هو دراسة التأثيرات الضارة في النطفة/الجنين أولًا، ثم تقييم السمية الأمومية، إلى جانب أي تأثيرات أخرى يحتمل أن تكون قد تدخلت في تلك التأثيرات، وذلك كجزء من وزن الأدلة. وبصفة عامة، ينبغي لا تستبعد تلقائيًا التأثيرات النمائية التي تلاحظ عند الجرعات السمية في الأُم. 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، يكون من المهم محاولة تعين ما إذا كانت السمية النمائية ترجع إلى آلية نوعية بواسطة الأُم أو إلى آلية ثانوية غير نوعية، من قبيل الإجهاد أو اضطراب الاستباب homeostasis في الأُم. وعموماً، ينبغي لا يستخدم وجود سمية أمومية في إنكار نتائج التأثيرات في النطفة/الجنين، ما لم يمكن بوضوح إثبات أن هذه التأثيرات هي تأثيرات ثانوية غير نوعية. وهذا هو الحال بوجه خاص عندما تكون التأثيرات في الذرينة ذات دلالة، مثل التأثيرات التي لا تزول كالتشوهات الميكلية. ويكون من المعقول في بعض الحالات افتراض أن السمية التناسلية ترجع إلى تأثير ثانوي ناتج من السمية الأمومية، وتستبعد التأثيرات على سبيل المثال إذا كانت المادة الكيميائية شديدة السمية بحيث لا تستطيع الأمهات أن يعيشن 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 نماء الذرينة طوال مدة الحمل وأثناء المراحل المبكرة بعد الولادة نتيجة للتأثيرات السمية في الأُم، سواء من خلال آليات غير نوعية تتصل بإجهاد الأُم واضطراب الاستباب لديها أو آليات تأثير محددة متصلة بالأُمومة. ولذلك من المهم عند تفسير الحصيلة النمائية للبنت في التصنيف من حيث التأثيرات النمائية دراسة التأثير المحتمل للسمية الأمومية. وهي مسألة معقدة بسبب الشكوك التي تحيط بالعلاقة بين السمية الأمومية والمحصلة النمائية. وبينغى استخدام رأي خبير ونحوه لوزن الأدلة بالاستعانة بجميع الدراسات المتاحة لتعين درجة التأثير الذي يمكن إرجاعه إلى السمية الأمومية عند تفسير معايير تصنيف التأثيرات النمائية. وبينغى أولاً دراسة التأثيرات الضارة في النطفة/الجنين، ومن ثم دراسة السمية الأمومية إلى جانب أي عوامل أخرى يحتمل 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 النماء، تبعاً لشدة التأثير، عن طريق آليات ثانوية غير نوعية تنتج تأثيرات مثل انخفاض وزن الجنين وتأخير تكوين العظام، وربما ارتشاف أنسجة العظم أو حدوث تشوهات في سلالات بعض أنواع الحيوانات. بيد أن العدد المحدود للدراسات التي بحثت العلاقة بين التأثيرات النمائية والسمية الأمومية العامة فشلت في إثبات علاقة متسقة قابلة للتكرارية عبر الأنواع البيولوجية. وتعتبر التأثيرات النمائية التي تحدث حتى في وجود سمية أمومية دليلاً على السمية النمائية، ما لم يمكن الإثبات دون لبس، على أساس حالة بحالة، أن التأثيرات النمائية نتيجة ثانوية للسمية الأمومية. وفضلاً عن ذلك، ينبغي النظر في إجراء تصنيف حينما يوجد تأثير سمي ذو دلالة في الذرينة، 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 نمائية إلا بالترافق مع السمية الأمومية، حتى إذا أثبتت وجود آليات تأثير محددة متصلة بالأُمومة. وفي مثل هذه الحالة، قد يعتبر التصنيف في الفئة ٢ أنساب من الفئة ١. غير أنه عندما تكون مادة كيميائية شديدة السمية بحيث يتربّب عليها موت الأُم أو هزال شديد، أو أن تكون الأمهات منهكات أو عاجزات عن إرضاع الصغار، قد يكون من المعقول افتراض أن السمية النمائية ناشئة فقط كنتيجة ثانوية للسمية الأمومية واستبعاد التأثيرات النمائية. وقد لا يكون التصنيف هو بالضرورة المحصلة في حالة حدوث تغيرات نمائية طفيفة من قبيل نقص بسيط في وزن الجنين/المولود، وتأخير تكوين العظام عند ملاحظته بالترافق مع السمية الأمومية.

٤-٢-٧-٣ وترد 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) معدل وفيات الأمهات: ينبغي اعتبار زيادة حدوث الوفيات بين الأمهات المتناولات بالبحث بالمقارنة مع المجموعات الضابطة دليلاً على السمية الأومومية إذا كانت الزيادة تحدث مرتبطة بالجرعة ويمكن إرجاعها إلى السمية النظمية للمادة المختبرة. ويعتبر معدل وفيات الأمهات الذي يزيد على ١٠ في المائة 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 تمكن الإناث من إتمام الولادة)؛
- (ه) وزن الجسم وتغير وزن الجسم: ينبغي أن يتضمن تقييم السمية الأومومية دراسة التغير في وزن جسم الأمهات و/أو وزن جسم الأمهات المعدل (المصحح) حيثما تتتوفر 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، مجموع أوزان الأجنحة) قد يدل على ما إذا كان التأثير أومومياً أو حدث داخل الرحم. وفي الأرانب، قد لا تكون الزيادة في وزن الجسم مؤشراً للسمية الأومومية 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 الأومومية، ولا سيما عندما تعطي 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 أومومية، 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 الأومومية. فإذا استخدم هذا كأساس لتقدير السمية الأومومية، وينبغي تسجيل أنواع العلامات السريرية، ومعدل حدوثها، ودرجتها، ومدتها، في الدراسة. وتشمل العلامات السريرية الواضحة للتسمم الأومومي: الغيبوبة والهزال الشديد وفرط النشاط وفقدان المنعكس التقويمي والتزنج وصعوبة التنفس؛
- (ح) بيانات ما بعد الوفاة: قد تكون زيادة تكرار و/أو شدة نتائج التشريح بعد الوفاة كافية للسمية الأومومية. ويمكن أن يشمل ذلك نتائج الفحوص المرضية العيانية أو المجهرية، أو البيانات المتعلقة بوزن الأعضاء، من قبيل وزن الأعضاء المطلق، أو نسبة وزن العضو إلى الجسم، أو نسبة وزن العضو إلى المخ. ولاحظ وجود تغير واضح في متوسط وزن العضو المستهدف المشتبه فيه (الأعضاء المستهدفة المشتبه فيها) في الأمهات المتناولات بالبحث، مقارناً مع المجموعة الضابطة، يمكن أن يعتبر دليلاً على السمية الأومومية إذا دعمته ملاحظة تغير واضح في العضو المتأثر (الأعضاء المتأثرة).

البيانات عن الحيوانات والبيانات التجريبية

٥-٢-٧-٣

يتوفر عدد من طائق الاختبار المقبولة على المستوى الدولي؛ وتشمل هذه طائق لاختبار السمية النمائית (مثل توجيه الاختبار 414 OECD، والتوجيه 1993 ICH S5A)، وطائق لاختبار السمية ما حول الولادة وما بعد الولادة (ICH S5B، 1995) وطائق لاختبار السمية في جيل واحد أو جيلين (توجيهات الاختبار ٤١٥ و ٤١٦ و ٤٢٣ لمنظمة التعاون والتنمية في الميدان الاقتصادي OECD).

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

ولتبرير التصنيف يمكن كذلك استخدام النتائج المستقاة من اختبارات الفحص (التوجيه ٤٢١ للاختبار التمهيدي للسمية التناسلية - النمائية لمنظمة التعاون والتنمية في الميدان الاقتصادي، والتوجيه ٤٢٢ لاختبار فحص السمية التناسلية - النمائية دراسة سمية الجرعات المتكررة مع اختبار فحص السمية التناسلية/النمائية)، 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 الملحوظة في دراسات سمية الجرعات المتكررة القصيرة والطويلة الأمد، التي يعتقد أنها تضعف الوظيفة التناسلية 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 الشدييات، واختبار المواد المشابهة باستخدام علاقات التركيب - النشاط. ويتبع 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 سمية التناسلية تجري عادة في الممارسة العملية باستخدام السبيل الفموي. ومثل هذه الدراسات تكون مفيدة عادة لتقدير الخواص الخطيرة للمادة فيما يتعلق بالسمية التناسلية. ييد أنه إذا أمكن بصورة قاطعة إثبات أن الآلية 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 تناسل 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 تعريض الأعضاء التناسلية لمستويات عالية غير واقعية من المادة المختبرة، أو تحدث تلفاً موضعياً للأعضاء التناسلية، بالتجهيز 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 تصنفي. إلا أنه لا يوجد اتفاق داخل فرق العمل التابعة لمنظمة التعاون والتنمية في الميدان الاقتصادي بشأن إدراج جرعة محددة كجرعة حدية في المعايير. وتحدد بعض توجيهات الاختبار جرعة حدية، وبعض الآخر يعين الجرعة الحدية مع بيان أنه قد يلزم 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 الحيوي بسبب الاختلافات في الحركة السامة بين الأنواع البيولوجية.

٨-٥-٢-٧-٣ ومن حيث المبدأ، فإن التأثيرات الضارة في التناسل عند مستويات جرعة عالية جداً في الدراسات على الحيوانات فقط (على سبيل المثال الجرعات التي تسبب المزال الشديد، وفقدان الشهية الشديد، وفرط معدل الوفيات) لا تؤدي عادة إلى تصنفي، ما لم تتوفر معلومات أخرى، مثل معلومات عن الحركة السامة تدل على أن البشر يمكن أن يكونوا أكثر حساسية من الحيوانات، بحيث تشير إلى أن التصنفي مناسب. ويرجى أيضاً الرجوع إلى القسم المتعلق بالسمية الأومومية 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 الجرعات المتكررة بطريق الفم، يوصى باستخدام جرعة حدية أعلى مقدارها ١٠٠٠ مغ/كغ، ما لم تبين الاستجابة البشرية المتوقعة الحاجة 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 تصنيف المخاليط

١-٣-٧-٣

تصنيف المخاليط عند توفر بيانات عن المخلوط بأكمله

يوضع تصنيف المخاليط على أساس بيانات الاختبار المتاحة لمكونات المخلوط المفردة باستخدام القيم الحدية/حدود التركيزات لمكونات المخلوط. وقد يعدل التصنيف 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 التنايسية. وينبغي الاحتفاظ بوثائق كافية تدعم التصنيف للاستعراض حسب الطلب.

٢-٣-٧-٣

تصنيف المخاليط في حالة عدم توفر بيانات عن المخلوط بأكمله: مبادئ الاستكمال

حيثما لا يكون المخلوط نفسه قد اختبر لتعيين سميته التنايسية، 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 التصنيف 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 التنايسية لمكونات الأخرى، يمكن تصنification المخلوط المخفف الجديد باعتباره معادلاً للمخلوط الأصلي المختبر.

٣-٢-٣-٧-٣

دفعات الإنتاج

يمكن افتراض أن تكون قدرة السمية التنايسية 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 التنايسية لهذه الدفعه. ويلزم في هذه الحالة إجراء تصنيف جديد.

٤-٢-٣-٧-٣

المخاليط المشابهة بصورة رئيسية

في حالة ما يلي:

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

'٢' جيم + باء؛

(ب) تركيز المكون باء، من حيث السمية التنايسية، هو نفسه في المخلوطين؛

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

(د) توفر بيانات للمكونين ألف وجيم وهما متوازدان بصورة رئيسية، أي أحهما في فئة الخطورة نفسها ولا يتوقع أن يؤثرا في السمية التنايسية 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 المخاليط عند توفر بيانات عن جميع أو عن بعض مكونات المخلوط فقط

يصنف المخلوط في فئة سمية تنايسية عندما يكون مكون واحد على الأقل مصنفاً في الفئة ١ أو الفئة ٢ للسمية التنايسية موجوداً بتركيز يساوي أو يتجاوز القيمة الحدية/حدود التركيزات المناسبة، كما هو مبين في الجدول ١-٧-٣ أدناه للفئة ١ والفئة ٢ على التوالي.

يصنف المخلوط باعتباره يحتوي على مواد تؤثر في الإرضاع أو من خالله إذا كان يحتوي على مكون واحد على الأقل مصنفاً في هذه الفئة بتركيز يساوي أو يتجاوز القيمة الحدية/حدود التركيزات المناسبة، كما هو مبين في الجدول ١-٧-٣ بشأن الفئة الإضافية للمواد التي تؤثر في الإرضاع أو من خالله.

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

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

(أ) ينطوي هذا المخطط التواقي للتصنيف على مراعاة الاختلافات في ممارسات تبليغ معلومات الخطورة في النظم القائمة. ويتوقع أن يكون عدد المخالفين التي ستتأثر به صغيراً، وستتحصر الاختلافات في وضع بيان للتحذير على بطاقة الوسم. وسيتطور الوضع مع مرور الوقت لتحقيق نجاح أكثر تنسيناً.

الملاحظة ١ : في حالة احتواء المخلوط أو المادة على مكون ذي سمية تناسلية من الفئة ١ أو مادة مصنفة في الفئة الإضافية للتأثيرات في الإرضاع أو من خالله بتركيز من ١,٠ إلى ٣,٠ في المائة، فإن جميع السلطات التنظيمية تقتنصي إدراج معلومات في صحيفة بيانات السلامة عن المجتمع. غير أن وضع بيان للتحذير على بطاقة الوسم للتحذير اختياري. وقد تختار بعض السلطات وضع بطاقة وسم عند وجود المكون في المخلوط بتراكيز 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 على مكون ذي سمية تناسلية من الفئة ١ أو مادة مصنفة في الفئة الإضافية للتأثيرات في الإرضاع أو من خالله بتراكيز ≤ 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 ذي سمية تناسلية من الفئة ٢ في المخلوط بتراكيز من ١,٠ إلى ٣,٠ في المائة، فإن جميع السلطات التنظيمية تقتنصي 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 بتراكيز 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 ذي سمية تناسلية من الفئة ٢ في المخلوط بتراكيز ≤ ٣,٠ في المائة فإنه يتوقع عموماً طلب صحيفة بيانات السلامة وضع وسم على حد سواء.

تبليغ معلومات الخطورة

٤-٧-٣

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

الجدول ٢-٧-٣ : عناصر الوسم للسمية التناسلية

الفئة إضافية للتأثيرات في الإرضاع أو من خلاله	الفئة ٢	الفئة ١ (الفئة ١ ألف و١ باء)	
بـدون رمز	خطر صحي	خطر صحي	الرمز
بـدون كلمة تنبـية	تحذير	خطر	كلمة التنبـية
قد يؤذـي أطفال الرضاعة الطبيعـية	يشتبـهـ بأنـه يضرـ الخصـوبةـ أوـ الجنـينـ (يـذكرـ التـأثـيرـ المـحدـدـ إـذـاـ كانـ مـعـرـوفـاـ)ـ (يـذكرـ سـبـيلـ التـعرـضـ إـذـاـ ثـبـتـ بـصـورـةـ قـاطـعـةـ أـنـهـ لـاـ تـوـجـدـ سـبـيلـ تـعرـضـ أـخـرىـ تـسـبـبـ الـخـطـرـ نـفـسـهـ)	قد يـضرـ الخـصـوبةـ أوـ الجنـينـ (يـذكرـ التـأثـيرـ المـحدـدـ إـذـاـ كانـ مـعـرـوفـاـ)ـ (يـذكرـ سـبـيلـ التـعرـضـ إـذـاـ ثـبـتـ بـصـورـةـ قـاطـعـةـ أـنـهـ لـاـ تـوـجـدـ سـبـيلـ تـعرـضـ أـخـرىـ تـسـبـبـ الـخـطـرـ نـفـسـهـ)	بيانـ الخطـورةـ

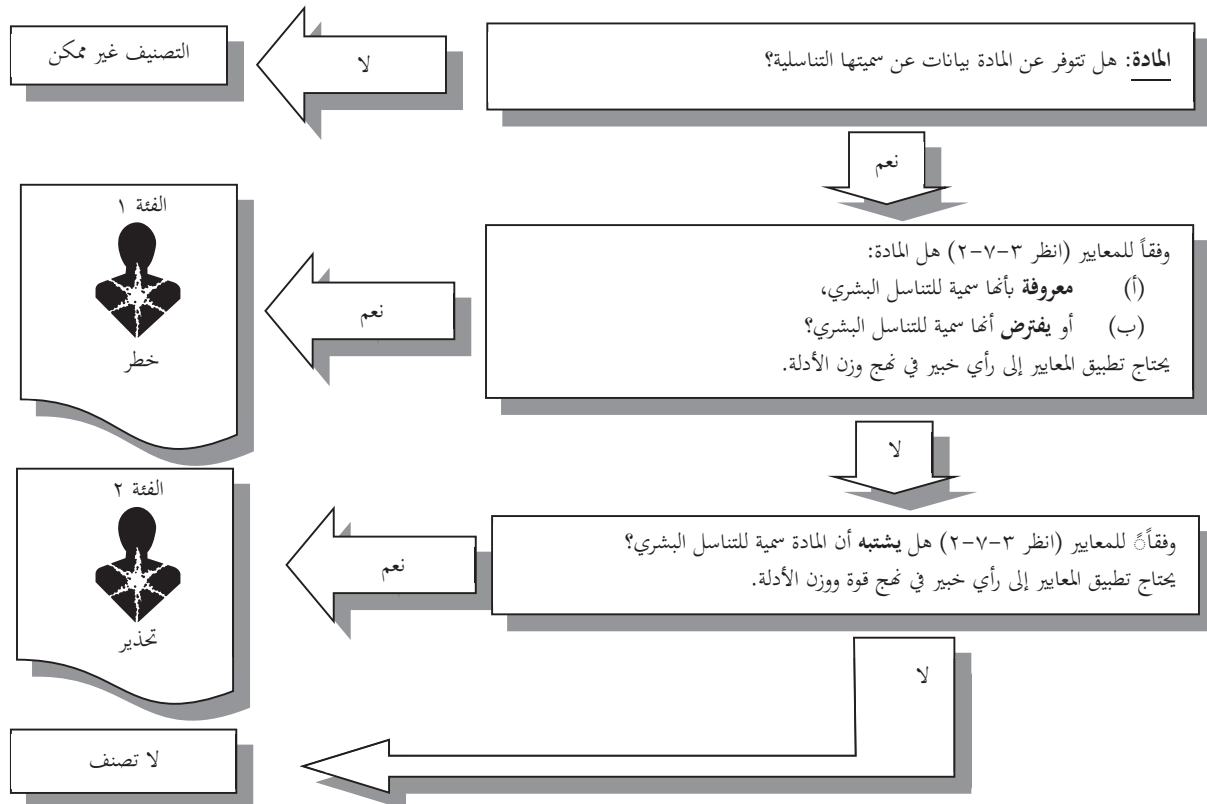
منطق القرار بشأن التصنيف

١-٥-٧-٣

منطق القرار بشأن السمية التناسلية

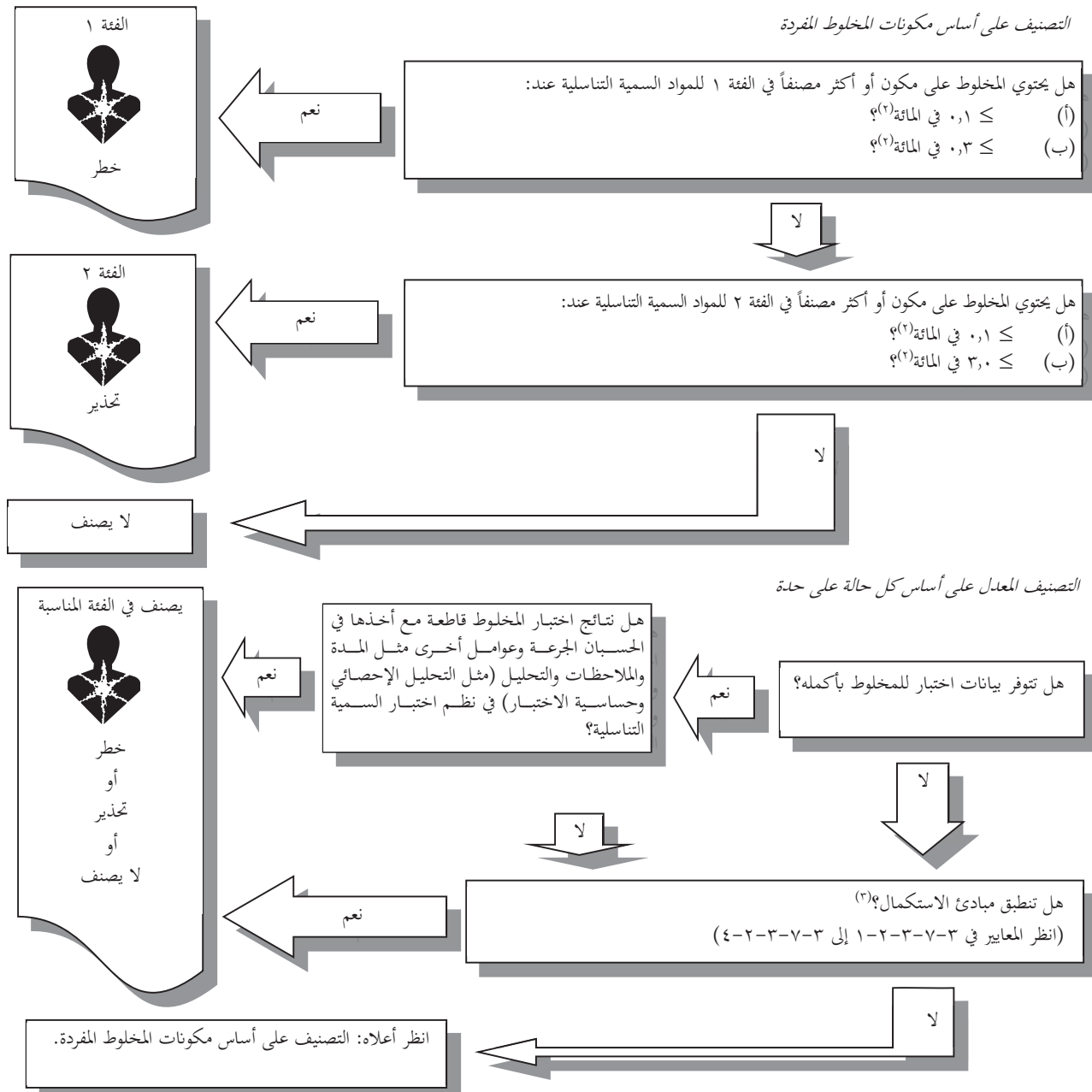
لا يمثل منطق القرار التالي جزءاً من نظام التصنيف المنسق ولكنه يرد هنا كتوجيه إضافي. ويوصى بشدة أن يقوم الشخص المسؤول عن التصنيف بدراسة المعايير قبل وأثناء استخدام منطق القرار.

١-١-٥-٧-٣-١ بشأن تصنـيفـ المـوـادـ



٢-١-٥-٧-٣ منطق القرار ٣-٧-٢-٢ بشأن تصنیف المخالب

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



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

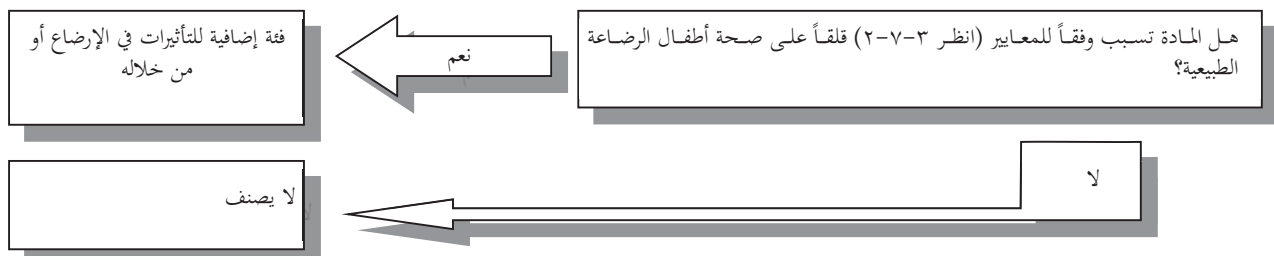
(٣) في حالة استخدام بيانات مخلوط آخر في تطبيق مبادئ الاستكمال، يجب أن تكون بيانات ذلك المخلوط قاطعة وفقاً للفقرة ٣-٧-٣.

٢-٥-٧-٣

منطق القرار بشأن تصنیف التأثيرات في الإرضاع أو من خالله

منطق القرار ٣-٧-٣ بشأن المواد

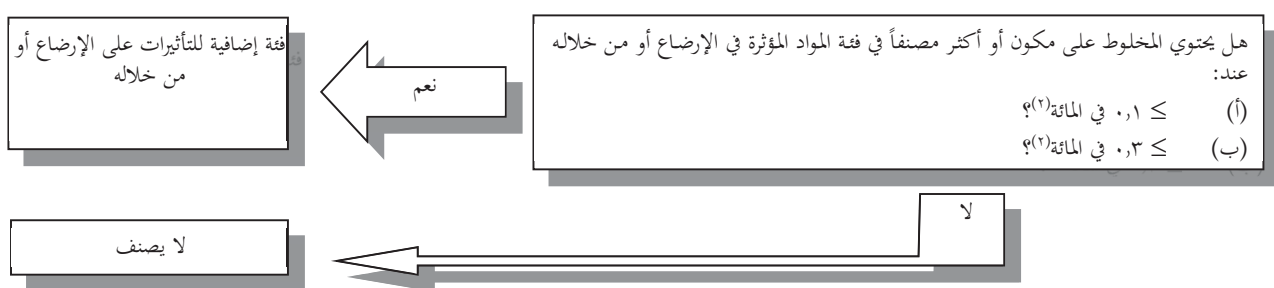
١-٢-٥-٧-٣



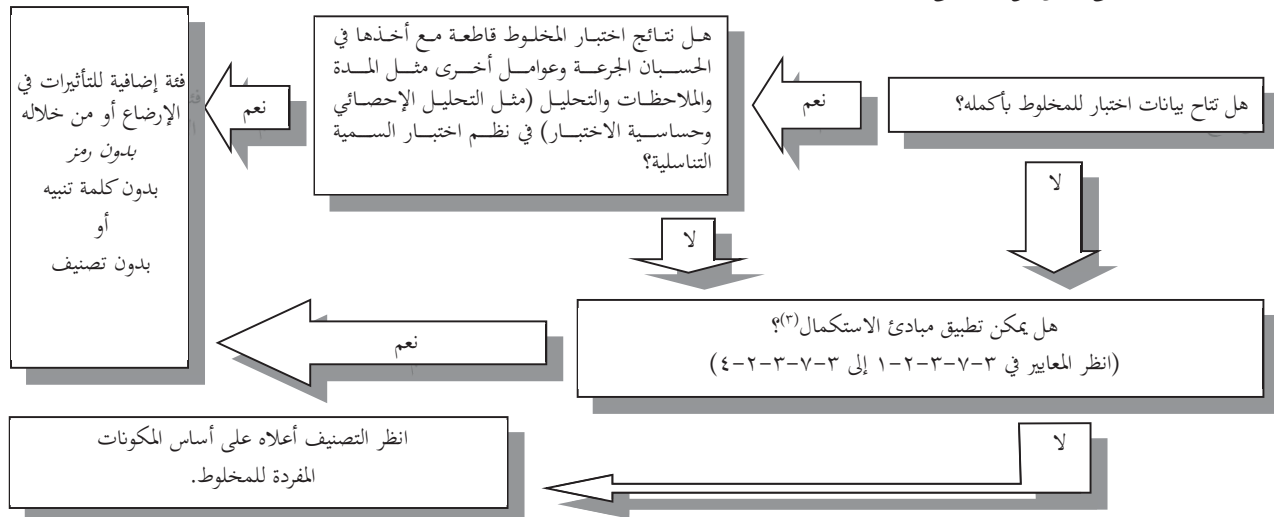
٢-٢-٥-٧-٣ منطق القرار ٣-٧-٤ بشأن المخاليط

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

التصنیف على أساس المكونات المفردة في المخلوط



التصنیف المعدل على أساس كل حالة على حدة



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

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

الفصل ٨-٣

السمية الشاملة لأعضاء مستهدفة محددة - التعرض المفرد

١-٨-٣ تعريف واعتبارات عامة

١-١-٨-٣ السمية المستهدفة لأعضاء محددة - وتنتج من تعرض مفرد، تشير إلى الآثار السمية المحددة غير القاتلة على أعضاء مستهدفة بعد التعرض لمدة أو مخلوط. وتدرج تحتها جميع التأثيرات الصحية الواضحة التي يمكن أن تحدث اختلالاً وظيفياً، سواء كانت تزول أو لا تزول، فورية و/أو بطيئة، ولم تعالج بصورة محددة في الفصول ١-٣ إلى ٧-٣ والفصل ١٠-٣ (انظر أيضاً الفقرة ٦-١-٨-٣).

٢-١-٨-٣ ويعين التصنيف المواد أو المخالفط التي تعتبر ذات سمية مستهدفة لأعضاء محددة، وهي تمثل بهذه الصفة إمكانية حدوث تأثيرات صحية ضارة في الأشخاص الذين يتعرضون لها.

٣-١-٨-٣ يعتمد التصنيف على توفر أدلة موثوق بها على أن التعرض مرة واحدة للمادة أو المخلوط قد أحدث تأثيراً سرياً 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.

٤-١-٨-٣ وينبغي 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.

٥-١-٨-٣ ويمكن أن تحدث السمية الشاملة لأعضاء مستهدفة محددة عن طريق أي سبيل تعرض له صلة بالبشر، أي فموي أو جلدي أو بالاستنشاق بصورة رئيسية.

٦-١-٨-٣ وتصنف السمية الشاملة لأعضاء مستهدفة محددة بعد تعرض متكرر في النظام المنسق عالمياً على النحو الوارد تحت عنوان السمية الشاملة المستهدفة لأعضاء محددة - التعرض المتكرر (الفصل ٩-٣)، ولذلك فإنها تستبعد من هذا الفصل. ويجري تقييم منفصل في النظام المنسق عالمياً لتأثيرات سمية نوعية أخرى مبينة أدناه، وبالتالي فهي غير مدرجة هنا.

- (أ) السمية الحادة (الفصل ١-٣)؛
- (ب) وثأكل/تمييج الجلد (الفصل ٢-٣)؛
- (ج) وتلف العين الشديد/تمييج العين (الفصل ٣-٣)؛
- (د) والتحسس التنفسى أو الجلدي (الفصل ٤-٣)؛
- (ه) وإطفار الخلايا الجنسية (الفصل ٥-٣)؛
- (و) والسرطانة (الفصل ٦-٣)؛
- (ز) والسمية التناسلية (الفصل ٧-٣)؛
- (ح) والسمية 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 ٢-٢-٨-٣) ومعايير للمخالفط (انظر ٣-٨-٣). انظر أيضاً الشكل ١-٨-٣ .

معايير تصنيف المواد

٢-٨-٣

مواد الفئتين ١ و ٢

١-٢-٨-٣

١-٢-٨-٣ تصنف المواد لتعيين التأثيرات الفورية أو البطيئة بصورة منفصلة، باستخدام رأي خبير على أساس وزن جميع الأدلة المتاحة، بما في ذلك استخدام القيم التوجيهية الموصى بها (انظر ٩-١-٢-٨-٣). ومن ثم، تدرج المواد في الفئة ١ أو ٢ تبعاً لطبيعة 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؛
 (ب) أو 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 نتجت 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).

الفئة ٣ : تأثيرات مؤقتة في أعضاء مستهدفة
 هناك تأثيرات في أعضاء مستهدفة قد لا تستوفي المواد/المخاليط بشأنها المعايير اللازمة 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 وتحيّج الجهاز التنفسـي. وعـنـنـ تـصـنـيفـ المـوـادـ/ـالمـخـالـيطـ لـهـذـهـ التـأـثـيرـاتـ عـلـىـ وـجـهـ التـحـدـيدـ عـلـىـ النـحـوـ الذـيـ يـنـاقـشـ فـيـ ٢-٢-٨-٣ـ.

ملاحظة: يمكن بالنسبة لتلك الفئات تحديد العضو/الجهاز المستهدف الذي تأثر أساساً بالمادة المصنفة، أو يمكن أن تحدد المادة كمادة سمية عامة. وينبغي بذلك محاولات لتعيين السمية الأولى لعضو/نظام مستهدف وتصنيف المادة لذلك الغرض، من قبيل المواد السمية للكبد، والمادة السمية للأعصاب. وينبغي توخي الدقة في تقييم البيانات، وحيثما أمكن عدم إدراج التأثيرات الثانوية، على سبيل المثال يمكن أن تحدث مادة سمية للكبد تأثيرات ثانوية في الجهاز العصبي أو المعدني المعوي.

٢-١-٢-٨-٣ وينبغي تعين سبيل التعرض ذي الصلة الذي تحدث المادة المصنفة التلف من خلاله.

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 وُتُسْتَقِي المعلومات المطلوبة لتقدير السمية الشاملة لأعضاء مستهدفة محددة إما من تعرض مفرد في البشر، مثل التعرض في المنزل، أو في مكان العمل أو في البيئة، أو من دراسات أجريت على حيوانات التجارب. وتتمثل دراسات الحيوانات القياسية في الفئران والجرذان التي توفر هذه المعلومات في دراسات السمية الحادة التي يمكن أن تتضمن ملاحظات سريرية وفحوصاً عيانية ومجهرية للتمكن من تعيين 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 تتوفّر عنها أدلة بشرية على السمية المستهدفة لأعضاء محددة في الفئران ٢: (أ) عندما لا يكون وزن الأدلة البشرية متناسبًا بما يكفي للتصنيف في الفئة ١، وأو (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 متسبة مع التصنيف في الفئة ٢. وبعبارة أخرى، إذا توفّرت أيضاً بيانات متصلة بالحيوانات عن المادة الكيميائية تبرر التصنيف في الفئة ١، ينبغي تصنيف 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 تعتبر الأدلة التي تربط التعرض المفرد للمادة بتأثير سمي متسقة وقابلة للتحديد داعمة للتصنيف.

٢-٧-١-٢-٨-٣ ومن المسلم به أن الأدلة المستقاة من الخبرة/الأحداث البشرية تقتصر عادة على التقارير التي تتناول العواقب الصحية الضارة، التي تتسم غالباً بقدر من عدم التيقن 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 المستقاة من الدراسات المناسبة التي تجرى على حيوانات التجارب تفاصيل أكثر بكثير، في شكل ملاحظات سريرية، وفحوص مرضية عيانية ومجهرية، ويمكن أن يكشف ذلك في كثير من الأحيان خطورة قد لا تكون مهددة للحياة ولكنها قد تشير إلى حدوث اختلال وظيفي. وعليه، يتعينأخذ جميع الأدلة المتاحة في الحسبان، إلى جانب صلتها بصحة الإنسان، في عملية التصنيف.

وتعد أدناه أمثلة للتأثيرات السمية ذات الصلة في البشر و/أو في الحيوانات:

- (أ) الاعتلال (المراضة) الناتج (الناتجة) من تعرض مفرد؛
- (ب) حدوث تغيرات وظيفية واضحة، غير مؤقتة في طابعها، في الجهاز التنفسى والجهاز العصبى المركزى أو الطرفي أو الأجهزة العضوية الأخرى، بما في ذلك علامات كبت الجهاز العصبى المركزى والتأثيرات في الحواس الخاصة (مثل السمع، والنظر، والشم)؛
- (ج) حدوث أي تغير، متسرّب 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 يثبته الفحص المجهرى؛
- (ه) حدوث نخر متعدد البؤر أو نخر منتشر، أو تليف أو تكون أورام حبيبية في أعضاء حيوية مع قدرة على تجدد الأورام؛
- (و) حدوث تغيرات مورفولوجية يمكن أن تزول لكنها توفر أدلة واضحة على اختلال وظيفي ملحوظ في الأعضاء؛
- (ز) أدلة على موت ملحوظ في الخلايا (بما في ذلك تخلل الخلايا وانخفاض عددها) في أعضاء حيوية غير قابلة للتجدد.

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 اختلال وظيفة العضو؛

(د) استجابات التكيف التي لا تعتبر مهمة من الناحية السمية؛

(ه) لا تبرر التصنيف آليات السمية التي تثيرها المادة والتي تكون متوقفة على نوع الكائن الحي، أي التي يثبت بدرجة معقولة من الثقة أنها غير ذات صلة بصحة الإنسان.

قييم توجيهية للمساعدة في التصنيف في الفئتين ١ و ٢ على أساس النتائج المستفادة من الدراسات التي تجري على

٩-١-٢-٨-٣

حيوانات التجارب

١-٩-١-٢-٨-٣ 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 "قييم 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 للعرض مفردة التي أعطت تأثيراً سرياً واضحاً غير قاتل هي النطاقات التي تنطبق على اختبارات السمية الحادة كما هي مبينة في الجدول ١-٨-٣ .

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

نطاقات القيم التوجيهية بشأن:				
الفئة ٣	الفئة ٢	الفئة ١	الوحدات	سبل التعرض
لا تنطبق القيم التوجيهية ^(ب)	$300 \leq t < 2000$	$t \geq 300$	مغ/كغ من وزن الجسم	فموي (الفأر)
	$1000 \leq t < 2000$	$t \geq 1000$	مغ/كغ من وزن الجسم	جلدي (الفأر أو الأرنب)
	$2000 \leq t < 2500$	$t \geq 2500$	جزء/مليون/٤ ساعات	الاستنشاق غاز (الفأر)
	$20 \leq t < 10$	$t \geq 10$	مغ/ل/٤ ساعات	الاستنشاق بخار (الفأر)
	$0.05 \leq t < 0.1$	$t \geq 0.1$	مغ/ل/٤ ساعات	الاستنشاق غبار/رذاذ/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 قيماً فاصلة جازمة.

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

٤-٩-١-٢-٨-٣ وهكذا يمكن أن تشاهد صورة سمية محددة عند جرعة/تركيز أقل من القيمة التوجيهية، على سبيل المثال > ٢٠٠٠ مغ/كغ 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 ≤ ٢٠٠٠ مغ/كغ من وزن الجسم بطريق الفم، وبالإضافة إلى ذلك، تتوفّر معلومات إضافية من مصادر أخرى، مثل دراسات أخرى على جرعات مفردة، أو دراسات حالة بشرية، تدعّم استنتاج أن التصنيف هو الإجراء الحصيف الذي ينبغي اتخاذه في ضوء وزن الأدلة المتوفّرة.

١٠-١-٢-٨-٣ اعتبارات أخرى

١-١٠-١-٢-٨-٣ عندما لا توصف مادة ما إلا باستخدام بيانات متعلقة بالحيوانات (وهو المعتمد بالنسبة للمواد الجديدة، ولكنه يصدق أيضاً على كثير من المواد الموجودة)، ينبغي أن تتضمّن عملية التصنيف الإشارة إلى قيم توجيهية للجرعة/التركيز باعتبارها أحد العناصر التي تسهم في نجاح وزن الأدلة.

٢-١٠-١-٢-٨-٣ 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 مادة. وتفضّل البيانات البشرية الإيجابية، بصرف النظر عن الجرعة المحتملة، على البيانات المتعلقة بالحيوانات. وهكذا، عندما لا تصنّف مادة ما لأن السمية الملحوظة المستهدفة لأعضاء محددة لا تعتبر مهمة أو ليست ذات صلة بالبشر، ينبغي تصنيف المادة إذا توفّرت في وقت لاحق بيانات عن أحداث بشرية توضح وجود تأثير سمي مستهدف لعضو محدد بعينه.

٣-١٠-١-٢-٨-٣ ويمكن أن تصنّف المادة التي لم تختر لتعيين سميتها المستهدفة لأعضاء محددة في حالات معينة، عند الاقتضاء، على أساس بيانات مستقاة من علاقة مؤكدة للتراكيب - 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 قبل تكوين نواتج استقلاب (أيضاً) مشتركة مهمة.

٤-١٠-١-٢-٨-٣ 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 تحيُّج الجهاز التنفسي

فيما يلي معايير تحيُّج الجهاز التنفسي للتصنيف في الفئة ٣:

(أ) تدرج هنا تأثيرات التهيج التنفسي (تتميز باحمرار موضعي وأو ارتشاح وأو حكة وأو ألم) التي تضعف الوظيفة التنفسية مع أعراض مثل السعال، والألم، والشّرق، وصعوبات التنفس. ومن المعترف به أن هذا التقييم يستند أساساً إلى البيانات البشرية؛

(ب) يمكن تدريم 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 وليس استجابة معزولة ذاتية التحسّس أو استجابة لم تنتِ 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 الشّم، والمذاق غير الحب، والإحساس بالدغدغة، والجفاف، وكلها لا تدخل في نطاق التصنيف المقصود؛

(د) لا توجد حالياً اختبارات مؤكدة على الحيوانات تتناول تحيُّج الجهاز التنفسي على وجه التحديد. غير أنه 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، وتغافل 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؛

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

معايير للتأثيرات المختبرة

٢-٢-٢-٨-٣

فيما يلي معايير التأثيرات المحددة للتصنification في الفئة ٣:

(أ) يندرج هنا تخميد الجهاز العصبي المركزي ويشمل التأثيرات المحددة في الإنسان من قبل النعاس، والتخدیر، والانخفاض مستوى اليقظة، وفقدان المتعكسات، وانعدام التنسيق، والترنح. 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 المحددة الملاحظة في الدراسات على الحيوانات النوم، وانعدام تنسيق المتعكس التقويمي التلقائي، والتخدیر، والترنح. وهذه التأثيرات ليست ذات طابع مؤقت، ومن ثم ينبغي النظر في تصنificationها في الفئة ١ أو ٢.

معايير تصنيف المخالفات

٣-٨-٣

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

تصنيف المخالفات عند توفر بيانات عن المخلوط بأكماله

٢-٣-٨-٣

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

تصنيف المخالفات عند عدم توفر بيانات عن المخلوط بأكماله: مبادئ الاستكمال

٣-٣-٨-٣

١-٣-٣-٨-٣ 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 وافية، فإن هذه البيانات يمكن أن تستخدم وفقاً لمبادئ الاستكمال التالية. وهذا يضمن أن تستخدم عملية التصنification البيانات المتاحة إلى أقصى حد ممكن في وصف خطورة المخلوط بدون الحاجة إلى إجراء اختبارات إضافية في الحيوانات.

التخفيف

٢-٣-٣-٨-٣

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 تصنيف المخلوط المخفف الجديد في فئة معادلة لفئة المخلوط الأصلي المختبر.

دفعات الإنتاج

٣-٣-٣-٨-٣

يمكن افتراض أن سمية دفعه إنتاج مختبرة لمخلوط ما معادلة بصورة رئيسية لسمية أقل المكونات الأصلية سمية أو أدنى منها المنتج التجاري نفسه، عندما يكون قد أنتجهما 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.

٤-٣-٣-٨-٣ ترکیز المخالیط العالیة السمية

إذا ازداد ترکیز مكون سمی في مخلوط مختبر من الفئة ١، ينبغي تصنیف المخلوط الناتج المركب في الفئة ١ بدون إجراء اختبار إضافي.

٥-٣-٣-٨-٣ الاستكمال داخل فئة خطورة واحدة

في حالة وجود ثلاثة مخالیط (ألف وباء وجيم) ذات مكونات متطابقة، وحضور المخلوطان ألف وباء إلى الاختبار ويعان في فئة الخطورة ذاتها، والمخلوط جيم غير المختبر يحتوي على المكونات ذاتها النشطة من حيث السمية كالمخلوطين كالمخلوطين ألف وباء، ولكن بتركيزات متوسطة بين تلك المكونات في المخلوطين ألف وباء، يفترض أن يقع المخلوط جيم في فئة الخطورة ذاتها مثل ألف وباء.

٦-٣-٣-٨-٣ المخالیط المتشابهة بصورة رئيسية

في حالة ما يلي:

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

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

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

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

وإذا كان المخلوط '١' أو '٢' قد سبق تصنیفه بالفعل عن طريق الاختبار، أمكن تعین المخلوط الآخر في نفس فئة الخطورة.

٧-٣-٣-٨-٣ الأیروسولات

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

٤-٣-٨-٣ تصنیف المخالیط عند تتوفر بيانات عن جميع أو عن بعض مكونات المخلوط فقط

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

المجدول 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)

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

(أ) ينطوي مخطط التصنيف التوافقى هنا على مراعاة الاختلافات في ممارسات تبليغ معلومات الخطورة في النظم القائمة. ويتوقع أن يكون عدد المخالفات المتأثرة به صغيراً، وستكون الاختلافات مقتصرة على وضع بيان التحذير في بطاقة الوسم. وسيتطور الوضع مع الوقت للتوصيل إلى نجح أكثر تنسيقاً.

الملاحظة ١: في حالة وجود مكون سمي مستهدف لأعضاء محددة من الفئة ١ في المخلوط بتركيز من ١,٠ إلى ١٠ في المائة، فإن جميع السلطات التنظيمية تتضمن إدراج 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 بتركيز من ١,٠ إلى ١٠ في المائة، بينما قد لا تتضمن سلطات أخرى وضع وسم في هذه الحالة.

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

الملاحظة ٣: في حالة وجود مكون سمي مستهدف لأعضاء محددة من الفئة ١ في المخلوط بتركيز 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 بتركيز من ١,٠ إلى ١٠ في المائة، فإن جميع السلطات التنظيمية تتضمن إدراج 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 بتركيز من ١,٠ إلى ١٠ في المائة، بينما قد لا تتضمن سلطات أخرى وضع وسم في هذه الحالة.

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

٢-٤-٣-٨-٣ وينبغي أن تطبق القيم الحدية هذه وما يتطلب 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 المخالفط بصورة منفصلة فيما يتعلق بالسمية بجرعة مفردة والسمية بجرعات متكررة.

٤-٤-٣-٨-٣ 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 بأنها تعزز ذلك التأثير السمي.

٥-٤-٣-٨-٣ وكذلك ينبغي توخي الحذر عند استكمال بيانات السمية للمخلوط يحتوي على مكون (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 التنفسى 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

التنفسية والتأثيرات المخدرة بصورة منفصلة وفقاً للمعايير الواردة في ٢-٢-٨-٣. وعند إجراء عمليات لتصنيف هذه الخطورة، ينبغي إضافة إسهام كل مكون، ما لم يكن هناك أدلة على أن الآثار غير مضافة.

٦-٤-٣-٨-٣ في الحالات التي يستخدم فيها النهج الجمعي لمكونات الفئة ٣، "المكونات ذات الصلة" هي المكونات الموجودة بتركيز ≤ 1 في المائة (نسبة وزنية للمواد الصلبة والسوائل والأغبرة والرذاذ والأبخرة ونسبة حجمية للغازات)، ما لم يوجد سبب للشك في أن يكون مكون موجود بتركيز > 1 في المائة ذا صلة بتصنيف المخلوط في فئة تبيح المجرى التنفسي أو تأثيرات المخدر.

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 حيالاً تسمح السلطة المختصة بذلك.

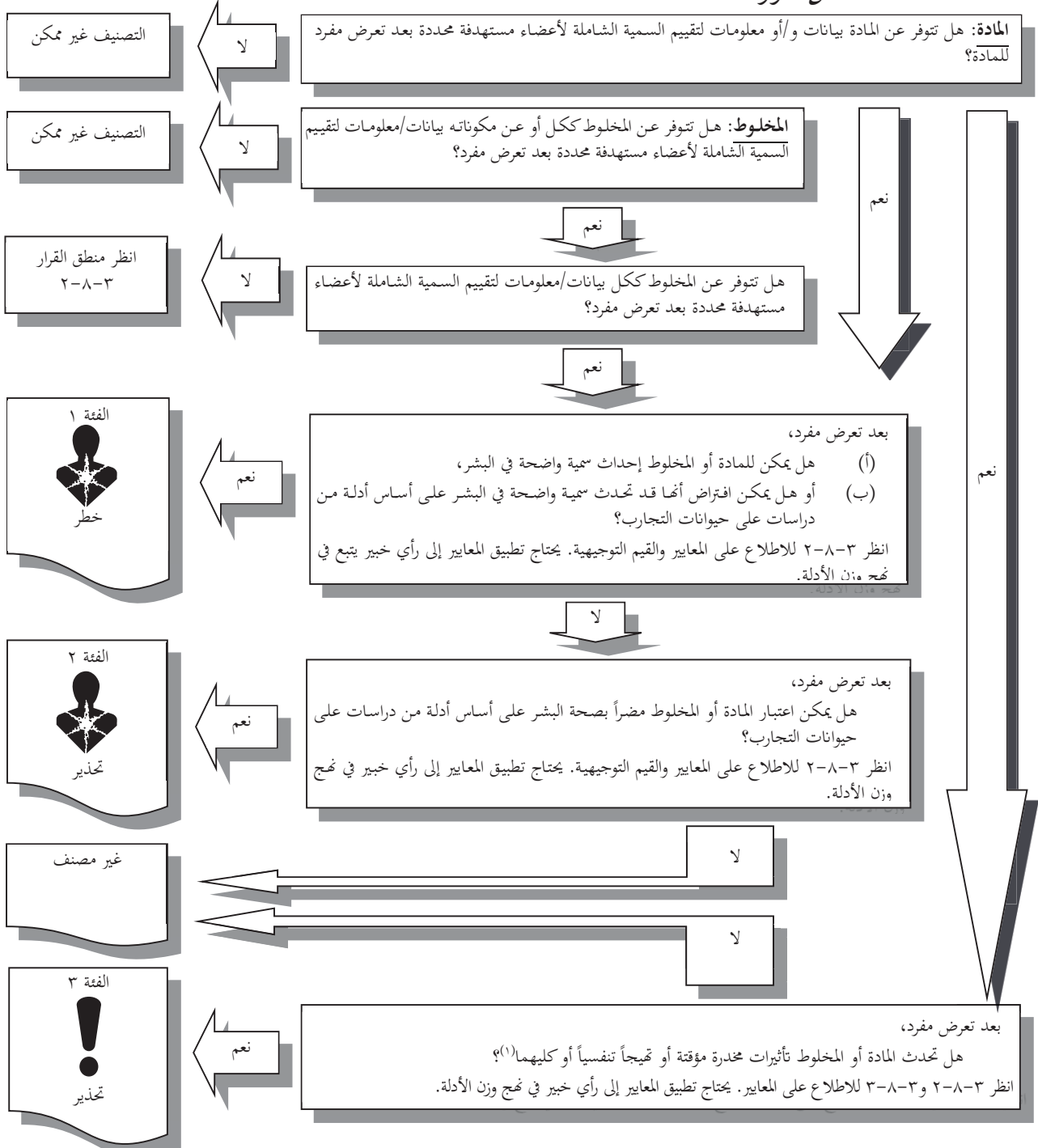
الجدول ٣-٨-٣: عناصر الوسم للسمية الشاملة لأعضاء مستهدفة محددة بعد تعرض مفرد

الفئة ٣	الفئة ٢	الفئة ١	
علامة تعجب	خطر صحي	خطر صحي	الرمز
تحذير	تحذير	خطر	كلمة التبيه
قد يسبب تهييجاً تنفسياً أو قد يسبب العطس أو التزنج	يسبب تلفاً للأعضاء (أو تذكر جميع الأعضاء المتأثرة إذ كانت معروفة) (يدرك سبيل التعرض سيل التعرض إذا ثبت بصورة قاطعة أنه لا توجد سبل تعرُّض أخرى تسبِّب الخطر)	يسبب تلفاً للأعضاء (أو تذكر جميع الأعضاء المتأثرة إذا كانت معروفة) (يدرك سبيل التعرض إذا ثبت بصورة قاطعة أنه لا توجد سبل تعرُّض أخرى تسبِّب الخطر)	بيان الخطورة

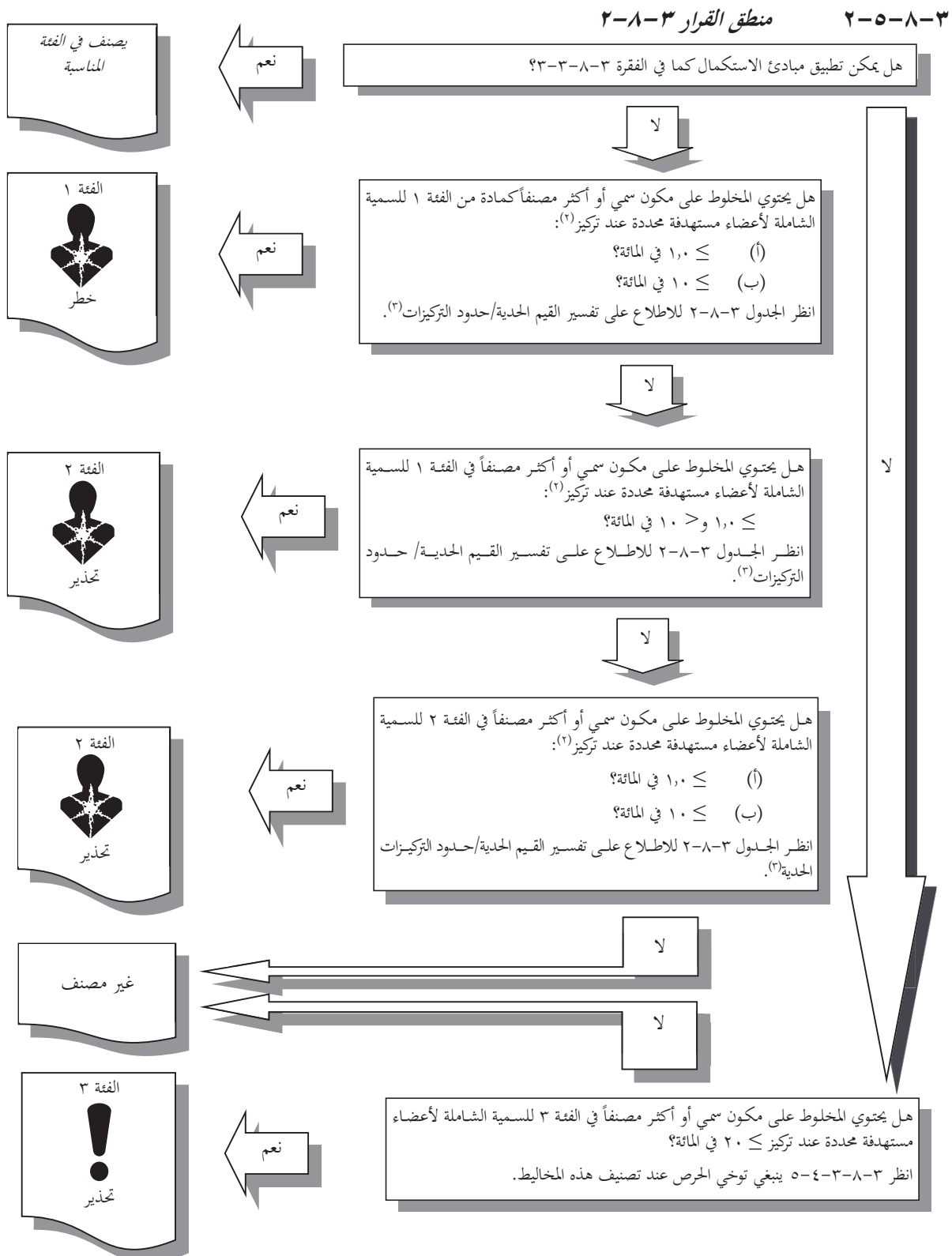
٥-٨-٣ منطق القرار بشأن السمية الشاملة لأعضاء مستهدفة محددة عقب التعرض المفرد

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 ١-٨-٣



(١) يجري التصنيف في الفترة ٣ فقط عندما لا يكون هناك مبرر للتصنيف في الفترة ١ أو الفترة ٢ (على أساس تأثيرات تنفسية أشد أو تأثيرات مخدرة غير مؤقتة). انظر ٣-٨-٣-١-(ه) (تأثيرات التنفسية) و٣-٨-٣-(ب) (تأثيرات المخدرة).



(٢) انظر ٣-٤-٣-٨-٥ من هذا الفصل و "استخدام القيم الحدية/حدود التركيزات" في الفصل ١-٣، الفقرة ١-٣-٣-٢-٣-٣-٨-٣ .

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

الفصل ٩-٣

السمية الشاملة لأعضاء مستهدفة محددة - التعرض المتكرر

١-٩-٣ تعريف واعتبارات عامة

السمية المستهدفة لأعضاء محددة - وتنتج من تعرض متكرر، تشير إلى الآثار السمية المحددة على أعضاء مستهدفة بعد التعرض المتكرر لمدة أو مخلوط. وتدرج في ذلك جميع التأثيرات الصحية المعتبرة التي يمكن أن تحدث اختلالاً وظيفياً، سواء كانت تزول أو لا تزول، فورية وأو بطيئة.

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

يعتمد التصنيف على توافر أدلة موثوق بها على أن التعرض المتكرر للمادة أو المخلوط قد أحدث تأثيراً سميّاً متسقاً يمكن تعينه في البشر أو في حيوانات التجارب، أو تغيرات سمية واضحة أثرت 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 سبيل 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، والتلف الشديد للعين/تميج العين، وتأكل/تميج الجلد، والتحسس التنفسى أو الجلدي، والسرطانة، وإطفار الخلايا الجنسية، والسمية التناسلية، والسمية بالاستنشاق، متناولة بالتفصيم بصورة منفصلة في النظام المنسق عالمياً، وبالتالي لا ترد هنا.

٢-٩-٣ معايير تصنيف المواد

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 ٩-٢-٩-٣)، 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

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 متكرر

وتصنف المادة في الفئة ١ على أساس ما يلي:

(أ) أدلة موثوق بها وجيدة النوعية من حالات بشرية أو دراسات وبائية؛

(ب) أو ملاحظات من دراسات مناسبة على حيوانات التجارب حدثت فيها تأثيرات سمية واضحة و/أو شديدة، ذات صلة بصحة البشر، عند تركيزات تعرض منخفضة عموماً. وترتُّد أدناه قيم الجرعات/التركيزات التوجيهية (انظر ٩-٢-٩-٣) التي تستخدم كجزء من تقييم وزن الأدلة.

الفئة ٢: المواد التي يمكن أن يفترض، على أساس أدلة من دراسات على حيوانات التجارب، أن لها إمكانية الإصرار بصحبة البشر بعد تعرض متكرر

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. وترتُّد أدناه قيم الجرعات/التركيزات التوجيهية (انظر ٩-٢-٩-٣) للمساعدة في التصنيف.

وفي حالات استثنائية، يمكن أيضاً استخدام أدلة بشرية لوضع مادة ما في الفئة ٢ (انظر ٦-٢-٩-٣).

ملاحظة: يمكن بالنسبة لكتل المحتلين 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 لنذلك الغرض، من قبيل المواد السمية للكبد، والمواد السمية للأعصاب. وينبغي توخي الدقة في تقييم البيانات، وحيثما أمكن عدم إدراج التأثيرات الشانوية، على سبيل المثال يمكن أن تحدث مادة سمية للكبد تأثيرات ثانوية في الجهازين العصبي والمعدني المعروفي.

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. ويُستعان 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 النظارء وأي بيانات إضافية يمكن أن تقبلها السلطات التنظيمية.

٥-٢-٩-٣ وتستقى المعلومات المطلوبة لتقدير السمية الشاملة لأعضاء مستهدفة محددة إما من تعرض متكرر في البشر، مثل التعرض في المنزل، أو في مكان العمل أو البيئة، أو من دراسات أجريت على حيوانات التجارب. وتتضمن الدراسات القياسية على الحيوانات الفئران أو الجرذان التي توفر هذه المعلومات دراسات التعرض لمدة ٢٨ يوماً، أو ٩٠ يوماً أو طوال العمر (حتى سنين)، التي تتضمن فحوصاً دموية، وكيميائية سريرية وفحوصاً عيائية ومجهرية تفصيلية من أجل تعين التأثيرات السمية في الأنسجة/الأعضاء المستهدفة. ويمكن كذلك استخدام البيانات المستقاة من دراسات التعرض المتكرر التي أجريت في كائنات حية أخرى. كما أن دراسات التعرض الطويل الأجل، 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 تتوفّر 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 الجرعة/التركيز في البشر في التصنيف، وينبغي أن تكون أي

أدلة متاحة من الدراسات على الحيوانات متسقة مع التصنيف في الفئة ٢ . وبعبارة أخرى، إذا توفرت أيضاً 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

يدعم التصنيف بالأدلة الموثوقة بما التي تجمع بين التعرض المتكرر لمادة مع ظهور تأثير سمي متسق يمكن تعبيئه.

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.

ويمكن أن توفر الأدلة من الدراسات المناسبة التي تجرى على حيوانات التجارب تفاصيل أكثر بكثير، في شكل ملاحظات سريرية، وفحوص الدم، والكيمياء السريرية، وفحوص مرضية عيانية ومجهرية، ويمكن أن يكشف ذلك في كثير من الحالات خطورة قد لا تكون مهددة للحياة وإنما قد تشير إلى اختلال وظيفي. ولذلك، يجبأخذ جميع الأدلة المتاحة، وصلتها بصحة البشر، في الاعتبار في عملية التصنيف. وفيما يلي أمثلة للتأثيرات السمية ذات الصلة في البشر وأو 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 استقلابها، 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 الموس الخاصة (مثل النظر والسمع والشم)؛
- (ج) حدوث أي تغير ضار، متسرق واضح في بارامترات الكيمياء الحيوية السريرية، أو فحوص الدم، أو تحليل البول؛
- (د) حدوث تلف واضح في الأعضاء، يمكن ملاحظته عند دراسة الصفة التشريحية وأو يرى لاحقاً أو يثبته الفحص المجهرى؛
- (ه) حدوث نخر متعدد للبؤر أو منتشر، أو تليف أو تكون أورام حبيبية في أعضاء حيوية مع قدرة على تجدد الأورام؛
- (و) حدوث تغيرات مورفولوجية يمكن أن تزول ولكنها تعطي دليلاً واضحاً على اختلال وظيفي ملحوظ في الأعضاء (من قبيل تغير شحمي شديد في الكبد)؛
- (ز) أدلة على موت الخلايا بمعدل مرتفع (بما في ذلك تحلل الخلايا والانخفاض 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 وأو 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؛
 (ه) لا ينبغي أن تبرر التصنيف آليات السمية الناتجة عن المادة والتي ترتبط بنوع الكائن الحي، أي التي يثبت بقدر معقول من الثقة أنها ليست ذات صلة بصحة الإنسان.

قييم توجيهية للمساعدة في التصنيف على أساس النتائج المستقاة من دراسات أجريت على حيوانات التجارب

٩-٢-٩-٣

١-٩-٢-٩-٣ 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.

٢-٩-٢-٩-٣ 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. والمحجة الرئيسية لاقتراح مثل هذه القيم التوجيهية هي أن المواد الكيميائية جميعها محتملة السمية، ولا بد أن تكون هناك قيمة جرعة/تركيز معقولة تلاحظ فوقها درجة من التأثير السمي. كما أن دراسات الجرعات المتكررة التي تجرى على حيوانات التجارب تصمم 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 البث فيه ليس فقط ما هي التأثيرات التي تنتج، وإنما أيضاً عند أي جرعات/تركيزات حدثت وما إذا كانت ذات صلة بالبشر.

٣-٩-٢-٩-٣ 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 المقترحة، يمكن أن توفر معلومات مفيدة للمساعدة في تقدير الحاجة إلى التصنيف (نظراً لأن التأثيرات السمية هي نتيجة للخاصية (الخواص) الخطرة وكذلك مدة التعرض والجرعة/التركيز).

٤-٩-٢-٩-٣ واتخاذ 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 لدراسات السمية مدة 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 تناسب تناوباً طردياً مباشراً مع تركيز التعرض وزمن التعرض. وينبغي إجراء التقسيم على أساس كل حالة على حدة، وعلى سبيل المثال فإن القيم التوجيهية الأقل الناتجة عن دراسة مدة ٢٨ يوماً سوف تزداد بمعامل 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 مدة ٩٠ يوماً على حيوانات التجارب وتبين أنها تحدث عند قيمة تساوي أو أدنى 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
$10 \geq$	مغ/كغ من وزن الجسم/يوم	فموي (الفأر)
$20 \geq$	مغ/كغ من وزن الجسم/يوم	جلدي (الفأر أو الأرنب)
$50 \geq$	جزء/المليون/٦ ساعات/يوم	استنشاق غاز (الفأر)
$200 \geq$	مغ/ل/٦ ساعات/يوم	استنشاق بخار (الفأر)
$200 \geq$	مغ/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 (المفترحة) 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
$10 > t \geq 100$	مغ/كغ من وزن الجسم/يوم	فموي (الفأر)
$20 > t \geq 200$	مغ/كغ من وزن الجسم/يوم	جلدي (الفأر أو الأرنب)
$50 > t \geq 250$	جزء/المليون/٦ ساعات/يوم	استنشاق غاز (الفأر)
$0,2 > t \geq 0,10$	مغ/ل/٦ ساعات/يوم	استنشاق بخار (الفأر)
$0,02 > t \geq 0,002$	مغ/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 نجح وزن الأدلة، وللمساعدة في البت في التصنيف. ولا يقصد منها أن تكون قيمة 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 مغ/كغ من وزن الجسم/يومياً بطريق الفم، غير أن طبيعة التأثير، مثل السمية الكلوية التي لا تشاهد إلا في ذكور الفئران من سلالة 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 مغ/كغ من وزن الجسم/يومياً بطريق الفم، علاوة على وجود معلومات تكميلية من مصادر أخرى، مثل دراسات تعرض طويل الأمد، أو خبرة الحالات البشرية، 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، ولكنه صحيح أيضاً بالنسبة لكثير من المواد الموجودة)، فإن عملية التصنيف تتضمن إشارة إلى القيم التوجيهية للجرعة/التركيز كعنصر من العناصر التي تسهم في نجح وزن الأدلة.

٢-١٠-٢-٩-٣ وعند توفر بياناتبشرية تقوم على أسس جيدة تبين وجود تأثير سمية مستهدفة لأعضاء محددة يمكن إرجاعه بدرجة موثوق بها إلى تعرُّض 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 المفترحة 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 جنباً 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 المخاليط

١-٣-٩-٣

تصنف المخاليط باستخدام المعايير ذاتها التي تستخدم في حالة المواد، أو كبديل لذلك، الطريقة المبينة أدناه. وعلى غرار المواد، قد تصنف المخاليط للسمية الشاملة لأعضاء مستهدفة محددة في حالة التعرض المفرد أو المتكرر أو كليهما.

٢-٣-٩-٣

تصنيف المخاليط عند توفر بيانات عن المخلوط بأكمله

٣-٣-٩-٣

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 بالمخلوط، بحيث لا تسبب الجرعة أو المدة أو الملاحظة أو التحليل جعل النتائج غير قاطعة.

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

١-٣-٣-٩-٣

عندما لا يكون المخلوط نفسه قد اختبر لتعيين سميته المستهدفة لأعضاء محددة، لكن توجد بيانات كافية عن كل من مكوناته المفردة والمخاليط المشابهة التي تتيح وصف خصوصية 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 خصوصية المخلوط دون الحاجة إلى إجراء اختبارات إضافية في الحيوانات.

٢-٣-٣-٩-٣

التحفيض

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

٣-٣-٣-٩-٣

دفعات الإنتاج

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

٤-٣-٣-٩-٣

تركيز المخاليط العالية السمية

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

٥-٣-٣-٩-٣

الاستكمال داخل فئة خصوصية واحدة

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

٦-٣-٣-٩-٣

المخاليط المشابهة بصورة رئيسية

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' يساوي تركيز المكون جيم في المخلوط '٢'؛

(د) تتوفر بيانات عن سمية المكونين ألف وحيم وهما متكافئان بصورة أساسية، أي أحنتا 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 فئة الخطورة ذاتها للمخلوط الآخر.

٧-٣-٣-٩-٣ 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 المخالفات الأيروسولية فيما يتعلق بالسمية بالاستنشاق بشكل منفصل.

٤-٣-٩-٣-٤ تصنيف المخالفات عند توفر بيانات عن جميع أو عن بعض مكونات المخلوط فقط

١-٤-٣-٩-٣ حيالاً لا تتتوفر أدلة موثوق بها أو بيانات اختبار للمخلوط المحدد نفسه، وحيالاً لا يمكن استخدام مبادئ الاستكمال لإجراء تصنيف، عندئذ يوضع تصنيف المخالفات على أساس تصنيف المواد المكونة للمخلوط. وفي هذه الحالة، يصنف المخلوط كمادة سمية مستهدفة لأعضاء محددة (يحدد العضو المعنى)، بعد تعرض مفرد أو تعرُّض متكرر أو كليهما عندما يكون مكون واحد على الأقل مصنفاً في الفئة ١ أو الفئة ٢ للسمية الشاملة المستهدفة لأعضاء محددة موجوداً بتراكيز يساوي 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)

المكون مصنف في:		الفئة ١	الفئة ٢	القيم الحدية/حدود التركيزات التي تؤدي إلى تصنيف المخلوط في:
الفئة ١	١,٠ في المائة (الللاحظة ١)	$\leq 1,0$ في المائة (الللاحظة ٣)	$\geq 1,0$ في المائة (الللاحظة ١)	١,٠ \geq المكون $> 1,0$ في المائة (الللاحظة ٣)
	١,٠ في المائة (الللاحظة ٢)	$\leq 1,0$ في المائة (الللاحظة ٣)	$\geq 1,0$ في المائة (الللاحظة ١)	$\geq 1,0$ في المائة (الللاحظة ٢)
الفئة ٢	١,٠ في المائة (الللاحظة ٤)			$\leq 1,0$ في المائة (الللاحظة ٥)
	١,٠ في المائة (الللاحظة ٥)			$\leq 1,0$ في المائة (الللاحظة ٤)

(أ) ينطوي مخطط التصنيف التوافقى هنا على مراعاة الاختلافات في ممارسات تبليغ المعلومات عن الخطورة في النظم القائمة. ويتوقع أن يكون عدد المخالفات التي ستتأثر به قليلاً، وستتحصر الاختلافات في وضع بيان التحذير في بطاقة الوسم؛ وسيتطور الوضع مع الوقت للتوصل إلى نجح أكثر تنسيقاً.

الللاحظة 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 تقتضي تقديم 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 بتراكيز من ١,٠ إلى ١٠ في المائة، بينما قد لا تقتضي سلطات أخرى وضع وسم في هذه الحالة.

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

الللاحظة 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 أن تصنف المخلوط في الفئة ٢ للسمية الشاملة لأعضاء مستهدفة محددة، بينما لا تفعل سلطات أخرى ذلك.

الللاحظة 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 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 ١٠ إلى ١٠٠ في المائة، بينما لا تقتضي سلطات أخرى عادة وضع وسم في هذه الحالة.

الملاحظة ٥: في حالة وجود مكون سمسي 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 يتتبّع عليها من تصنیفات 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 تصنیف المخالفط 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

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

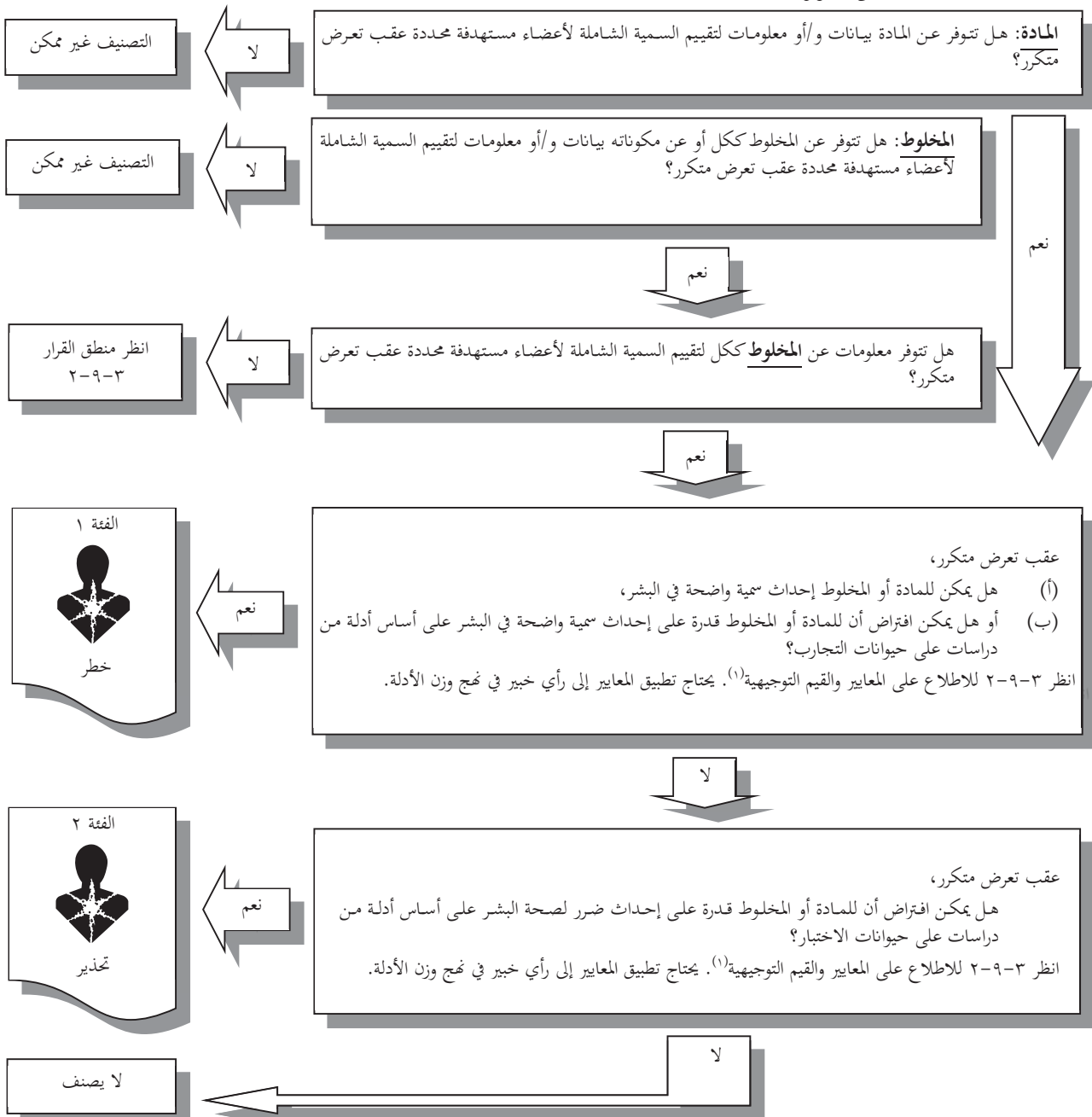
الجدول ٣-٩-٤: عناصر الوسم للسمية الشاملة لأعضاء مستهدفة محددة عقب تعرّض متكرر

الفئة ٢	الفئة ١	
الرمز	كلمة التنبية	بيان الخطورة
خطر صحي تحذير	خطر صحي خطر	
قد يسبب تلفاً للأعضاء (تذكرة جميع الأعضاء المتأثرة إذا عرفت) من خلال التعرض الطويل أو المتكرر (يدرك سبيل التعرض إذا ثبت بصورة قاطعة أنه لا توجد سبل أخرى تسبب الخطأ)	يسبب تلفاً للأعضاء (تذكرة جميع الأعضاء المتأثرة إذا عرفت) من خلال التعرض الطويل أو المتكرر (يدرك سبيل التعرض إذا ثبت بصورة قاطعة أنه لا توجد سبل أخرى تسبب الخطأ)	

٥-٩-٣

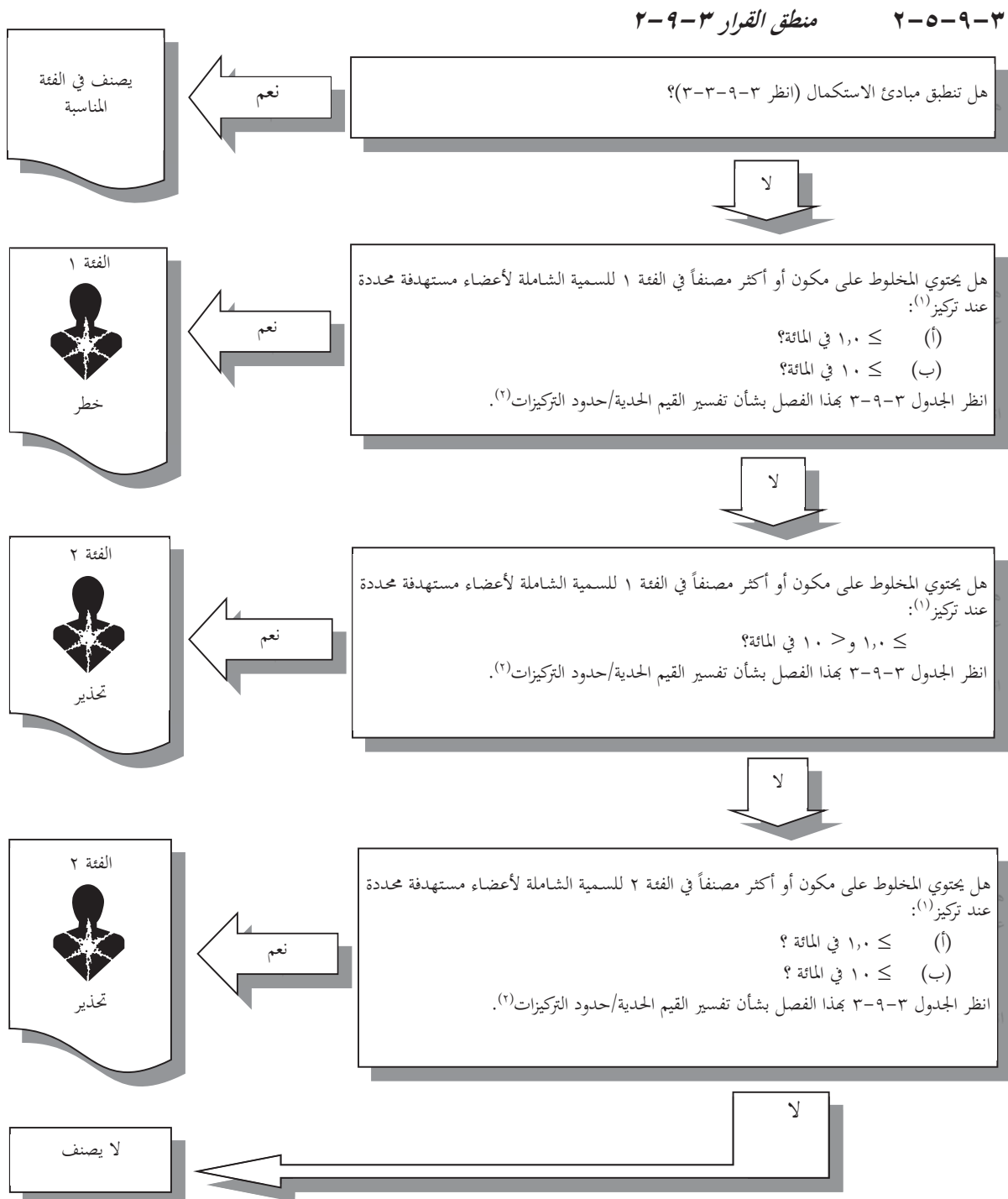
منطق القرار بشأن السمية الشاملة لأعضاء مستهدفة محددة عقب التعرض المتكرر

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 ، والمجلولين ١-٩-٣ و ٢-٩-٣ ، وانظر "استخدام القيم الحادية/حادي التركيزات" في الفصل ١-٣-٣-٢ .



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

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

الفصل ٣ -١٠

خطر السمية بالشفط

تعريف واعتبارات عامة

١-١٠-٣

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.

٢-١٠-٣ خطر الشفط يشير إلى الآثار الحادة الشديدة مثل الالتهاب الرئوي الكيميائي، والتلف الرئوي، أو الوفاة بعد شفط مادة أو مخلوط.

٣-١٠-٣ يبدأ الشفط في لحظة الشهيق، في الوقت الذي يستغرقه أخذ نفس واحد، عندما تصل المادة المسيبة إلى التقاطع بين الجهاز التنفسى العلوي والقناة الهضمية في المنطقة الحنجرية - البلعومية.

٤-١٠-٣ 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.

اعتبارات محددة

١٥-١٠-٣

١-٥-١٠-٣ كشف استعراض للدراسات الطبية عن شفط المواد الكيميائية أن بعض الهيدروكربونات (نواتج تقطير النفط) وبعض الهيدروكربونات المكلورة أظهرت أنها تمثل خطراً إذا شفطها الإنسان. واتضح أن الكحولات الأولية والكيتونات تمثل خطر شفط في الدراسات المتعلقة بالحيوانات فقط.

٢-٥-١٠-٣ وبينما استخدمت منهجية لتحديد خطر الشفط في الحيوانات، فإن هذه المنهجية لم توحد قياسياً. ولا توفر الأدلة التجريبية الإيجابية في الحيوانات سوى مؤشر لإمكانية وجود خطر سمية بالشفط في البشر. ويتعين توخي الحرص الشديد في تقييم البيانات المتعلقة بالحيوانات عند البت في خطر الشفط.

٣-٥-١٠-٣ وتشير معايير التصنيف إلى الزوجة الحركية (kinematic viscosity). وفيما يلي معادلة التحويل بين الزوجة الدينامية والزوجة الحركية:

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

٤-٥-١٠-٣ على الرغم من أن تعريف الشفط الوارد في **٢-١٠-٣** 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.

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

توزيع منتجات الأیروسول والرذاذ عادة في أوعية من قبل 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 يخرج المنتج في شكل تيار متندق، 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 تتنزع فيها آلية الضخ وتصبح المحتويات متاحة للبلع، عندئذ ينبغي النظر في كيفية تصنیف المنتج.

٤-١٠-٣

معايير تصنيف المواد

الجدول ٣-١-١: فئات خطر السمية بالشفط

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

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

الملاحظة ٢: معأخذ 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 الأيسوبوتيلي؛ والكيتونات التي تتكون مما لا يتجاوز ١٣ ذرة كربون.

معايير تصنيف المخاليط ٣-١٠-٣

١-٣-١٠-٣ التصنيف عندما تكون البيانات متاحة عن المخلوط بأكماله

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

٢-٣-١٠-٣ التصنيف عندما لا تكون البيانات متاحة عن المخلوط بأكماله: مبادئ الاستكمال

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

٢-٢-٣-١٠-٣ التخفيف

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

٣-٢-٣-١٠-٣ دفعات الإنتاج

يمكن افتراض أن السمية بالشفط لدفعه إنتاج مختبرة من مخلوط ما معادلة بشكل أساسي لسمية دفعه إنتاج أخرى غير مختبرة من المنتج التجاري 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 لدفعه إنتاج غير المختبرة كما تظهرها الزوجة أو التركيز. وفي هذه الحالة، يلزم إجراء تصنيف جديد.

٤-٢-٣-١٠-٣ تركيز المخاليط 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 مخاليط (ألف وباء وجيم) ذات مكونات متتشابهة، وخضع المخلوطان ألف وباء إلى الاختبار ويقعان في فئة الخطورة ذاتها، والمخلوط جيم غير المختبر يحتوي على 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 المخاليط المتتشابهة بصورة أساسية
في حالة ما يلي:

(أ) وجود مخلوطين: '١' + '٢'
'٢' + '٣'

- (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) 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.

٣-٣-١٠-٣ تصنيف المخاليط عند توفر بيانات عن جميع أو عن بعض مكونات المخلوط فقط
١-٣-٣-١٠-٣ "المكونات ذات الصلة" مخلوط هي المكونات الموجودة بتركيز ≤ 1 في المائة.

١-٢-٣-١٠-٣ يصنف في الفئة ١ المخلوط الذي يكون مجموع تراكيز مكوناته المصنفة في الفئة ١ ≤ 10 في المائة، ولزوجته الحركية $\geq 20,5 \text{ مم}^2/\text{s}$ ، مقيسة عند ٤٠ س.

٢-٢-٣-١٠-٣ في حالة تصنيف المخلوط الذي ينفصل إلى طبقتين متمايزتين أو أكثر، يصنف المخلوط بأكمله في الفئة ١ إذا كان مجموع تراكيز المكونات المصنفة في الفئة ١ في أي طبقة متمايز ≤ 10 في المائة، ولزوجتها الحركية $\geq 20,5 \text{ مم}^2/\text{s}$ ، مقيسة عند ٤٠ س.

٣-٣-٣-١٠-٣ الفئة ٢
١-٣-٣-١٠-٣ يصنف في الفئة ٢ المخلوط الذي يكون مجموع تراكيز مكوناته المصنفة في الفئة ٢ ≤ 10 في المائة، ولزوجته الحركية $\geq 14 \text{ مم}^2/\text{s}$ ، مقيسة عند ٤٠ س.

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

٣-٣-٣-١٠-٣ في حالة تصنيف المخلوط الذي ينفصل إلى طبقتين متمايزتين أو أكثر، يصنف المخلوط بأكمله في الفئة ٢ إذا كان مجموع تراكيز المكونات المصنفة في الفئة ١ في أي طبقة متمايزية ≤ 10 في المائة، ولزوجتها الحركية $\geq 14 \text{ mm/s}$ ، مقيسة عند 40°C .

٤-١٠-٣ تبليغ معلومات الخطورة

١-٤-١٠-٣ ترد 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 والرسوم التخطيطية التحذيرية التي يمكن استخدامها حيثما تسمح السلطات المختصة بذلك. ويعرض الجدول التالي عناصر وسم محددة للمواد والمخاليل التي تصنف باعتبارها تمثل خطر سمية بالشفط بالفتتین ١ و ٢ على أساس المعايير المبينة في هذا الفصل.

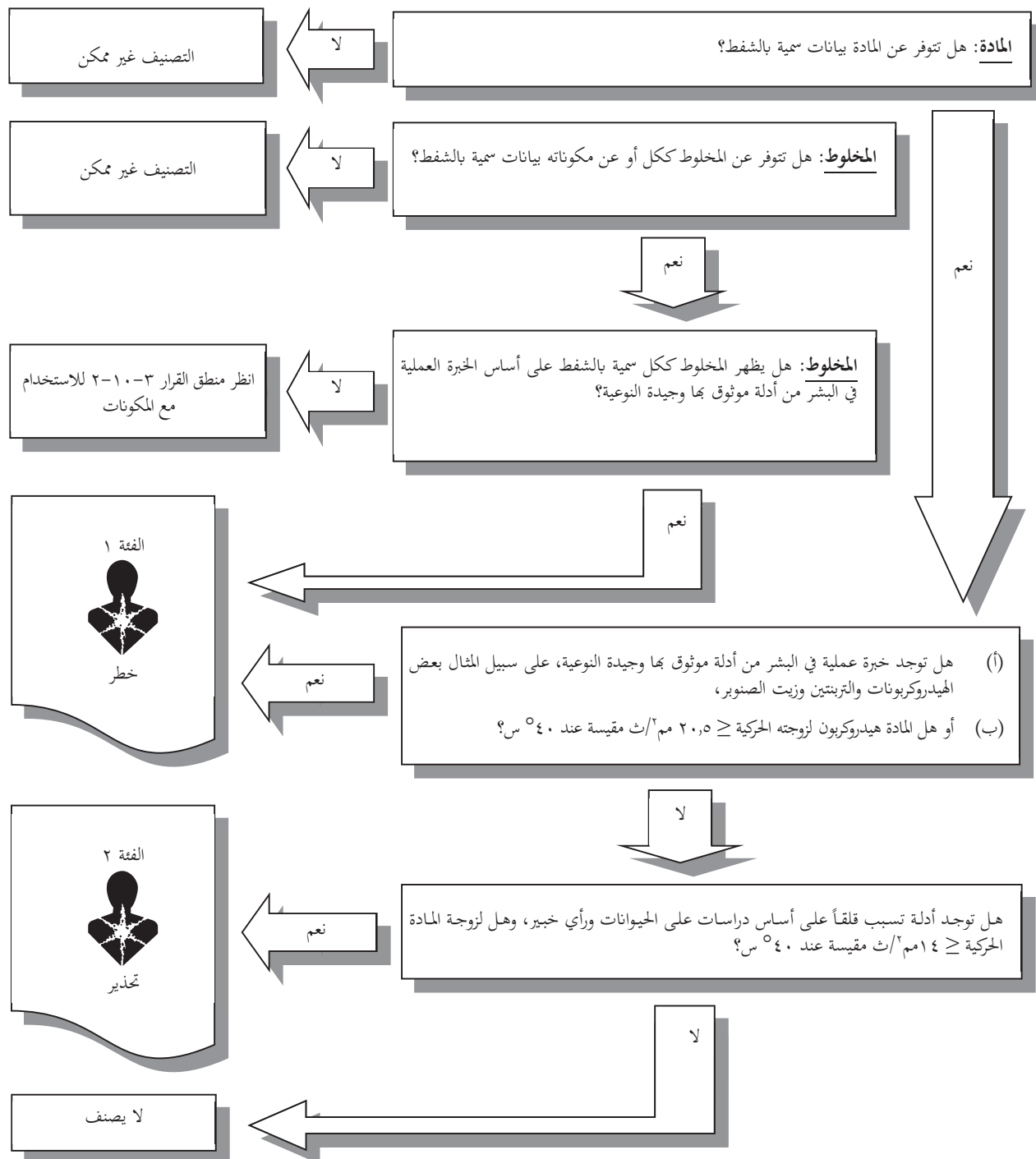
الجدول ٢-١٠-٣: عناصر الوسم للسمية بالشفط

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

٥-١٠-٣ منطق القرار بشأن السمية بالشفط

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 ١-٢



٤-٥-١٠-٣ منطق القرار

