

**Pranešimo apie kosmetikos gaminius portalas  
(CPNP)**

**Vartotojo vadovas: pranešimas apie  
kosmetikos gaminius, kuriuose yra  
nanomedžiagų**

## Turinys

16 straipsnis .....	3
1. SUKURTI PRANEŠIMĄ APIE GAMINĮ, KURIAME YRA NANOMEDŽIAGŲ .....	7
1.1 UŽBLOKAVIMO funkcija .....	8
1.2 IDENTIFIKAVIMAS.....	8
2. SAVYBĖS.....	11
2.1 Pradinis dalelės dydis.....	12
2.2 Antrinis dalelių dydis.....	13
2.3 Morfologija.....	13
2.4 Paviršiaus charakteristikos .....	14
2.5 Tirpumas .....	15
2.6 Paviršiaus plotas .....	16
2.7 Katalitinis aktyvumas .....	16
3. Kiekis.....	17
4. Toksikologiniai duomenys .....	17
5. Duomenys apie saugą.....	18
6. Poveikio sąlygos.....	19
7. Kita informacija .....	20
8. MANO PRANEŠIMAI .....	20
9. REDAGUOTI PRANEŠIMUS .....	22
10. KAIP DUBLIUOTI PRANEŠIMĄ.....	22
11. PRAŠYMAS PATEIKTI PAPILDOMĄ INFORMACIJĄ .....	22
12. INFORMACIJA E. PAŠTU.....	24

## **Pranešimas apie kosmetikos gaminius, kuriuose yra nanomedžiagų, pagal Reglamento (EB) Nr. 1223/2009 16 straipsnį**

Pagal Reglamento (EB) Nr. 1223 dėl kosmetikos gaminių 16 straipsnį reikalaujama, kad, be pranešimo pagal 13 straipsnio nuostatas, atsakingasis asmuo, likus šešiams mėnesiams iki kosmetikos gaminių, kuriuose yra nanomedžiagų, pateikimo rinkai, elektroniniu būdu praneštų apie juos Komisijai.



Tokių pranešimus galima pateikti naudojantis CPNP modulių „**Nanomedžiagos**“.

Reglamento (EB) Nr. 1223/2009 16 straipsnyje taip pat nustatyta, kad atsakingasis asmuo gali raštu suteikti kitam juridiniam arba fiziniam asmeniui įgaliojimus pranešti Komisijai apie nanomedžiagas ir turi apie tai informuoti Komisiją.

Todėl sistemoje numatyti du skirtingi subjektai: **įgaliotasis asmuo ir atsakingasis asmuo (toliau – AA)**.

Kai AA įgalioja kitą juridinį arba fizinį asmenį, Komisija per sistemą yra informuojama apie kiekvieną pateiktą atskirą pranešimą.

Įgaliotasis asmuo gali įrašyti pranešime tam tikrus duomenis, jeigu to paprašė AA. Tai reiškia, kad įgaliotasis asmuo pradės sistemoje pildyti pranešimą, ir kai tik jis įrašys visą norimą ir (arba) reikalingą informaciją, turės perduoti pranešimą AA. Tuomet AA užbaigs pildyti pranešimą ir pateiks jį Komisijai.

Svarbu atkreipti dėmesį į tai, kad įgaliotasis asmuo niekada negali visiškai užpildyti pranešimo ir pateikti jo Komisijai. Tam tikrus duomenis (pvz., apytikslį kosmetikos gaminiuose, kuriuos ketinama pateikti rinkai konkrečiais metais, esančių nanomedžiagų kiekį) visada turi įrašyti AA ir tik jis gali paspausti mygtuką „Pranešti“.

Todėl įgaliotasis asmuo turi ne visas AA suteikiamas prieigos teises. Visų pirma įgaliotasis asmuo turės prieigą tik prie CPNP modulio, susijusio su 16 straipsniu. Įgaliotasis asmuo ekrane nematys meniu punktų, kurie, naudojantis CPNP, reikalingi norint pranešti apie gaminius pagal 13 straipsnį.

Kaip jau minėta, įgaliotasis asmuo taip pat negali įrašyti apytikslio kosmetikos gaminiuose, kuriuos ketinama pateikti rinkai konkrečiais metais, esančių nanomedžiagų kiekio. Laukas, kuriame turi būti įrašoma ši informacija, yra matomas tik AA.

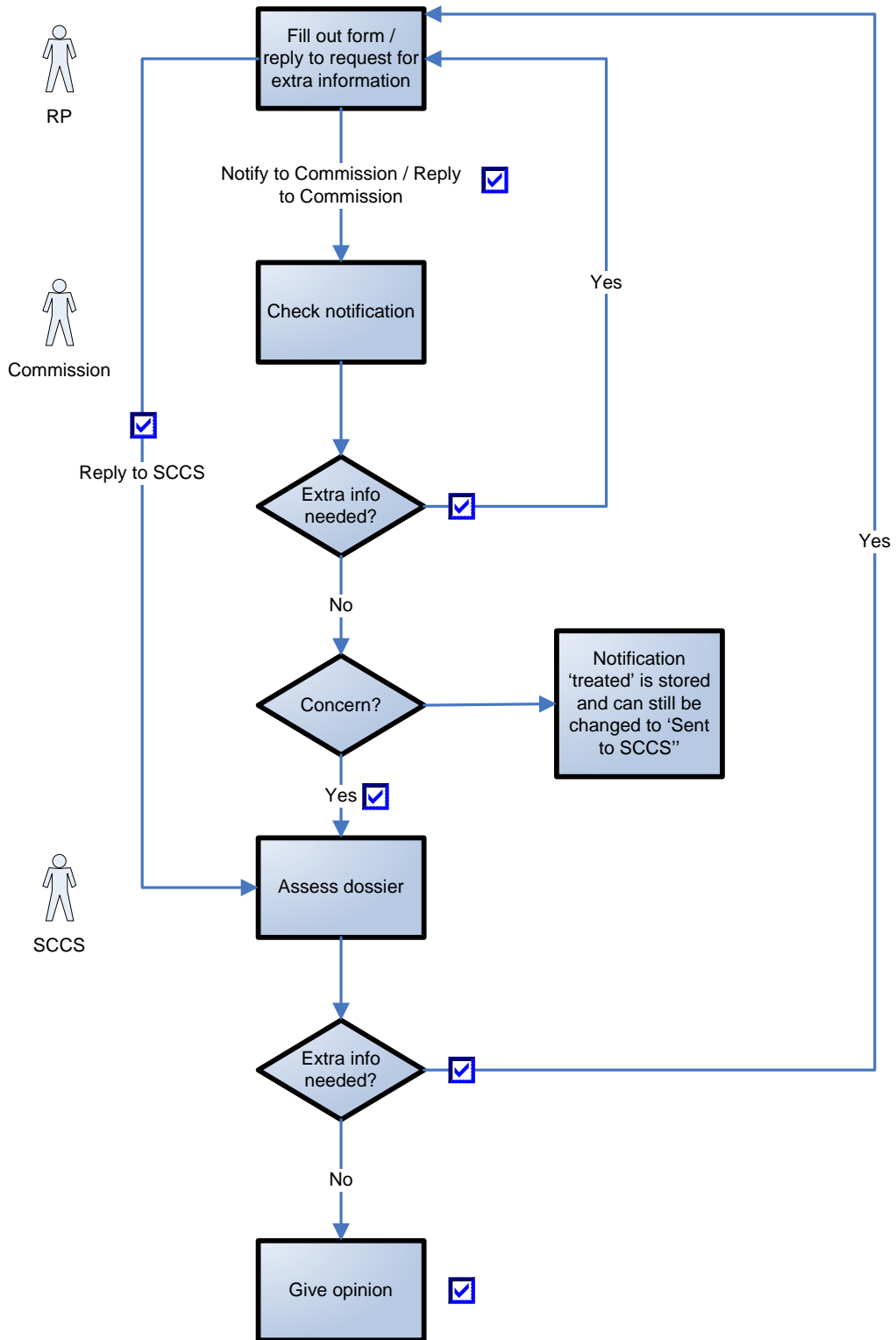
Pranešimą dėl kosmetikos gaminių, kuriuose yra nanomedžiagų, būtina teikti dėl tų nanomedžiagų turinčių gaminių, kurių išsamų rizikos vertinimą atliko Vartotojų saugos mokslinis komitetas (VSMK). Pranešus informaciją apie saugą Komisija, jeigu jai kyla abejonų dėl nanomedžiagų keliamo pavojaus žmonių sveikatai, gali prašyti atlikti išsamų rizikos vertinimą. Tai reiškia, kad jeigu gaminyje yra Reglamento (EB) Nr. 1223/2009 III, IV, V arba VI prieduose išvardytų medžiagų, apie jį nereikia pranešti pagal 16 straipsnį.

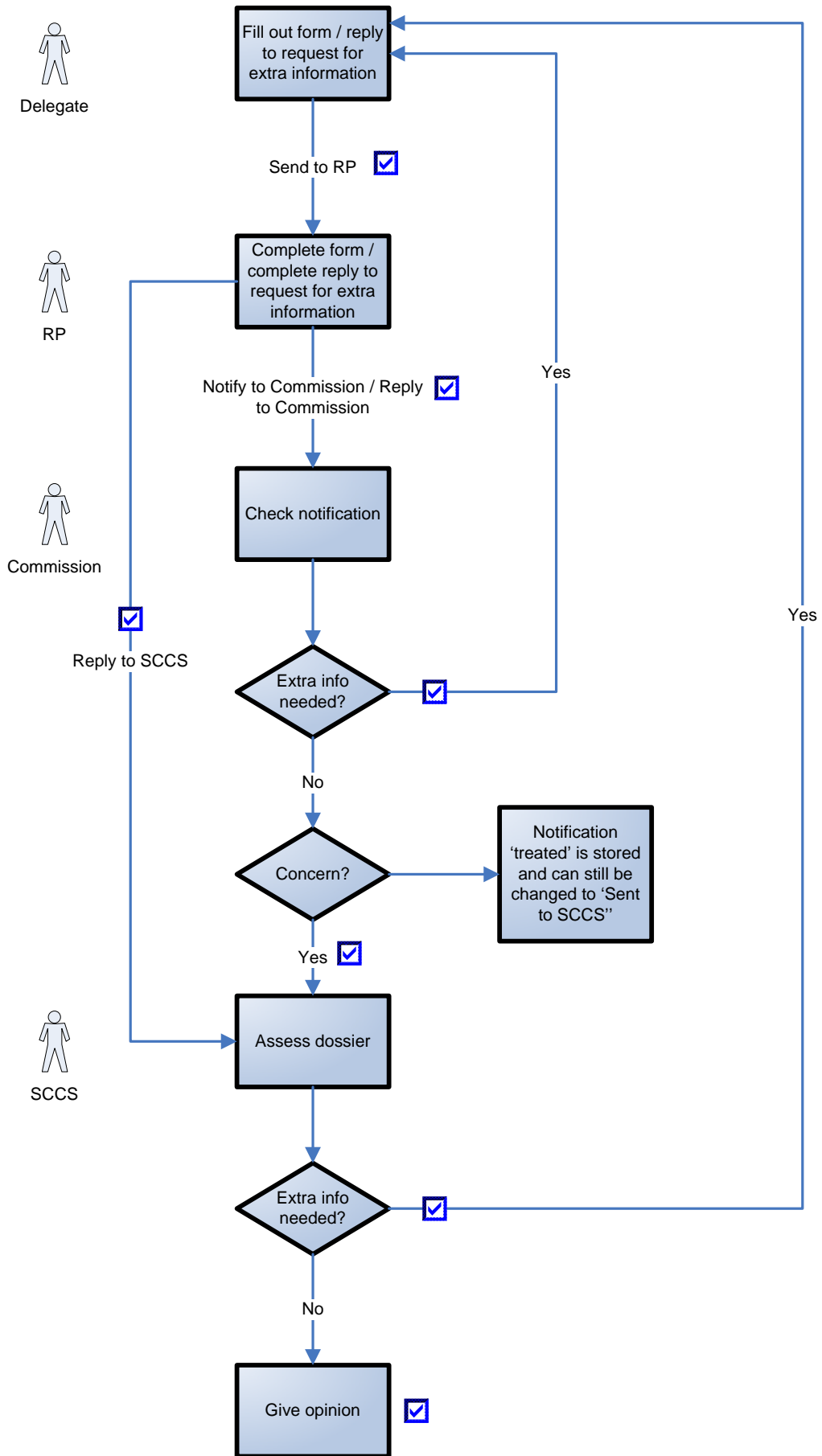
Jeigu gaminyje turi keletą atspalvių, apie kiekvieną atspalvį, kuriam išgauti naudojama skirtinga nanomedžiaga, turi būti pranešta pagal 16 straipsnį. Jeigu gaminyje yra daugiau nei viena nanomedžiaga, dėl kiekvienos nanomedžiagos pagal 16 straipsnį turi būti teikiamas atskiras pranešimas.

Vertinimas atliekamas **skirtingais etapais**. Būtent todėl sistemoje pranešimo forma pildoma laikantis tam tikrų iš anksto nustatytų etapų.

Šie etapai vaizduojami toliau pateiktose schemose. Pirmojoje schemoje paaiškinama, kaip apie gaminių praneša AA. Antrojoje schemoje pavaizduota, kaip apie gaminių praneša įgaliotasis asmuo ir AA.

parodo, kurioje vietoje yra pranešimai e. paštu.





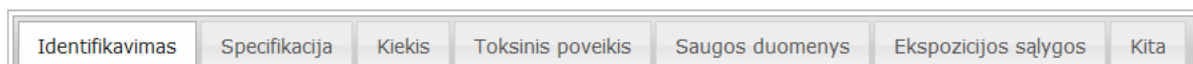
EN	LT
RP	AA
Commission	Komisija
SCCS	VSMK
Fill out form / reply to request for extra information	Užpildyti formą / atsakyti į prašymą pateikti papildomos informacijos
Notify to Commission / Reply to Commission	Pranešti Komisijai / Atsakyti Komisijai
Check notification	Patikrinti pranešimą
Reply to SCCS	Atsakyti VSMK
Extra info needed?	Reikia papildomos informacijos?
Concern?	Kilo klausimų?
Notification "treated" is stored and can still be changed to "Sent to SCCS"	Pranešimas „apdorotas“ saugomas ir jį vis dar galima pakeisti į „Siųsti VSMK“
Assess dossier	Prieiga prie dokumentų
Give opinion	Pateikti nuomonę
Yes / No	Taip / ne
Delegate	Įgaliotasis asmuo
Send to RP	Siųsti AA
Complete form / complete reply to request for extra information	Užbaigti formą / užbaigti atsakymą į prašymą pateikti papildomos informacijos

## 1. SUKURTI PRANEŠIMĄ APIE GAMINĮ, KURIAME YRA NANOMEDŽIAGŲ



Norėdamas sukurti pranešimą apie gaminį, kuriame yra nanomedžiaga, atsakingasis asmuo (arba jo vardu veikiantis įgaliotasis asmuo) turi paspausti meniu punktą „Nanomedžiagos“ ir tuomet pasirinkti „Pranešti apie nanomedžiagą“.

Ekrane pasirodys keletas skirsnių. Kiekvieną iš jų būtina užpildyti.



Užpildęs kiekvieną skirsnį atsakingasis asmuo, paspausdamas atitinkamą mygtuką, gali pasirinkti vieną iš šių funkcijų:

- „Išsaugoti juodraščių“ (jeigu norima išsaugoti duomenis, bet jų nepateikti),
- „Pranešti“ (jeigu pranešimas yra užbaigtas ir atsakingasis asmuo nori pateikti pranešimą Komisijai) arba
- „Atšaukti“ (jeigu atsakingasis asmuo nori atšaukti vykdomą veiksmą).



Svarbu atkreipti dėmesį į tai, kad įgaliotasis asmuo negali teikti pranešimo Komisijai. Todėl užpildęs kiekvieną skirsnį įgaliotasis asmuo, paspausdamas atitinkamą mygtuką, gali pasirinkti vieną iš šių funkcijų:

- „Išsaugoti juodraščių“ (jeigu norima išsaugoti duomenis, bet jų nepateikti),
- „Siųsti AA“ (jeigu įgaliotasis asmuo mano, kad pateikė visą informaciją) arba
- „Atšaukti“ (jeigu įgaliotasis asmuo nori atšaukti vykdomą veiksmą).



### **Pastaba.**

VSMK darbas vyksta anglų kalba. Todėl ypač rekomenduojama informaciją CPNP teikti anglų kalba. CPNP sąsaja, naudojama pranešimams pagal 16 straipsnį teikti, pateikiama anglų kalba. Tačiau siekiant palengvinti naudojimąsi sistema meniu punkte „Naudingos nuorodos“ pateikiami sąsajoje naudojamų pavadinimų vertimai.

## 1.1 UŽBLOKAVIMO funkcija

Įgaliotasis asmuo gali užblokuoti pranešime įrašytą informaciją (arba dalį jos).

Identification	Specification	Tox. Profile	Safety Data	Exp. Cond.	Other
----------------	---------------	--------------	-------------	------------	-------

**Notification information**

Lock/Unlock

Įgaliotasis asmuo gali bet kuriuo metu prieš išsiųsdamas pranešimą AA užblokuoti (arba atblokuoti) tam tikrą informaciją.

Paspausdamas žymimąjį langelį įgaliotasis asmuo užblokuoja šiuos meniu punktus: **Savybės, Toksikologiniai duomenys ir Duomenys apie saugą**.

Visi šiuose meniu punktuose esantys duomenys nebus matomi AA. Svarbu atkreipti dėmesį į tai, kad įgaliotasis asmuo gali užblokuoti šiuos meniu punktus tik tuo atveju, kai juose pateikia VISĄ informaciją. Jeigu šiuose meniu punktuose trūksta tam tikros informacijos, sistema neleis įgaliotajam asmeniui užblokuoti šių meniu punktų ir siųsti pranešimo AA.

Užblokavimo funkciją visada galima naudoti tik šiems trims meniu punktams (**Savybės, Toksikologiniai duomenys ir Duomenys apie saugą**). Todėl įgaliotasis asmuo negali užblokuoti kitų meniu punktų, išskyrus šiuos tris.

Tai reiškia, kad meniu punktai „**Identifikavimas**“, „**Poveikio sąlygos**“ ir „**Kita**“ niekada negali būti užblokuojami ir jie visada bus matomi AA.

Užblokavimo funkcija gali naudotis **tik** įgaliotieji asmenys. AA šios funkcijos ekrane nematys.

## 1.2 IDENTIFIKAVIMAS

Šį meniu punktą sudaro kelios dalys: gaminio identifikavimas, nanomedžiagos identifikavimas ir įgaliotojo asmens ir (arba) AA arba jų atstovo ryšiams kontaktiniai duomenys.



## 1.2.1 Gaminio identifikavimas

### Gaminio kategorija

**\*\* Gaminio kategorija**

**1 lygis**

**2 lygis**

**3 lygis**

**\* Numatomas kosmetikos gaminio pavadinimas**

Atsakingasis asmuo (arba jo vardu veikiantis įgaliotasis asmuo) visų pirma turi pateikti informaciją apie **kosmetikos gaminio**, kuriame bus naudojama nanomedžiaga, **kategoriją**. Tai atliekama pasirenkant tris kategorijų lygmenis. Pirmasis – **1 lygmuo**, toliau – **2 ir 3 lygmenys**. Kokios 2 lygmens kategorijos yra galimos, priklauso nuo to, koks buvo pasirinktas 1 lygmuo; kokios 3 lygmens kategorijos yra galimos, priklauso nuo to, koks buvo pasirinktas 2 lygmuo. Su visomis kategorijomis galima susipažinti šio vartotojo vadovo priede.

Atsakingasis asmuo (arba jo vardu veikiantis įgaliotasis asmuo) turi nurodyti **kosmetikos gaminio**, kuriame bus naudojama nanomedžiaga, apie kurią turi būti pranešama, **numatytąjį pavadinimą**. Svarbu atkreipti dėmesį į tai, kad jeigu kosmetikos gaminyje jau pateiktas rinkai, atsakingasis asmuo (arba jo vardu veikiantis įgaliotasis asmuo) turi nurodyti faktinį gaminio pavadinimą, visiškai sutampantį su pranešime (kuris teikiamas pagal Reglamento (EB) Nr. 1223/2009 13 straipsnį) nurodytu pavadinimu.

Svarbu pabrėžti, kad „\*\*“ pažymėtus laukus užpildyti būtina norint išsaugoti pranešimo juodrašį, o „\*\*“ pažymėtus laukus užpildyti būtina norint pateikti pranešimą.

## 1.2.2 Nanomedžiagos identifikavimas

### Nanomedžiagų deskriptoriai

**\*\* IUPAC**

**INCI**

**CAS** **EC numeris**

**INN** **XAN**

**Junginio klasė**

Atsakingasis asmuo (arba jo vardu veikiantis įgaliotasis asmuo) turi pateikti informaciją, susijusią su **nanomedžiagos identifikavimu**.

**IUPAC pavadinimas** ir kiti deskriptoriai (t. y. INCI, CAS numeris, EINECS ir (arba) ELINCS (EK) numeris, INN numeris, XAN numeris, kurie žymi konkrečios šalies (X) patvirtintą pavadinimą, pvz., USAN, kuris yra susijęs su Jungtinių Valstijų patvirtintu pavadinimu) nurodomi tuo atveju, kai jie yra. Atsakingasis asmuo (arba jo vardu veikiantis įgaliotasis asmuo) langelį „Nėra“ turėtų pažymėti tik tuo atveju, kai šių deskriptorių nėra.

Atsakingasis asmuo (arba jo vardu veikiantis įgaliotasis asmuo) gali šią informaciją įrašyti rankiniu būdu arba gauti ją iš Cosing duomenų bazės.

Vartotojui paspaudus mygtuką „**Gauti iš Cosing**“, ekrane atsiras išskylantysis langas ir atsakingasis asmuo (arba jo vardu veikiantis įgaliotasis asmuo), įrašydamas ne mažiau kaip 5 simbolius, galės atlikti nanomedžiagos paiešką. Tuomet atsiras naujas langas, kuriame bus parodoma iš Cosing gauta informacija. Tačiau atsakingasis asmuo ir toliau atsako už pateiktos informacijos užbaigtumą, tikslumą ir, jeigu reikia, jos ištaisymą.

Atsakingasis asmuo arba įgaliotasis asmuo, pasirinkdamas vieną iš išskleidžiamojo meniu punkty, prideda informaciją, susijusią su **junginio klase**, kuriai priklauso nanomedžiaga, pvz., silikonas, fulerenas ir pan.

### 1.2.3 Kontaktiniai duomenys



Šioje ekrano dalyje **įgaliotasis asmuo pirmiausia turi pasirinkti AA**, kuriam jis teiks užpildytą pranešimą. Tai atliekama paspaudžiant mygtuką „**leškoti atsakingojo asmens**“. Paspaudus šį mygtuką pasirodys išskylantysis langas, kuriame įgaliotasis asmuo galės ieškoti AA. Įgaliotasis asmuo turi įrašyti ne mažiau kaip tris simbolius ir tuomet paspausti mygtuką „leškoti“. Pateiktų rezultatų sąrašė jis turi pasirinkti tinkamą AA. Tuomet kontaktiniai AA duomenys bus automatiškai rodomi pranešime.

Tuomet atsakingasis asmuo (arba jo vardu veikiantis įgaliotasis asmuo) pateikia **fizinio asmens ryšiams** kontaktinius duomenis, kuriais su juo prirėikus galima susisiekti. Atsakingasis asmuo (arba jo vardu veikiantis įgaliotasis asmuo) gali paspausti išsiskleidžiantį sąrašą ir iš jo pasirinkti jau esantį asmenį ryšiams arba paspausti „+“ mygtuką ir tuomet įvesti naujo fizinio asmens ryšiams kontaktinius duomenis.

## 2. SAVYBĖS

Šis vartotojo vadovo skyrius turėtų būti skaitomas kartu su VSMK parengtomis Kosmetikos gaminiuose esančių nanomedžiagų saugumo vertinimo gairėmis VSMK/1484/12, kurias galima rasti adresu [http://ec.europa.eu/health/scientific\\_committees/consumer\\_safety/docs/sccs\\_s\\_005.pdf](http://ec.europa.eu/health/scientific_committees/consumer_safety/docs/sccs_s_005.pdf).

Būtina nurodyti nanomedžiagos **savybes**, įskaitant dalelių dydį, fizines ir chemines savybes.

Atsižvelgiant į VSMK rekomendacijas (VSMK/1484/12 4.1 skirsnį) ir visus minėtų gairių 1 lentelėje nurodytus parametrus, reikėtų nuodugniai iširti nanomedžiagos savybes skirtingais jos gamybos etapais. Šią informaciją atsakingasis asmuo (arba jo vardu veikiantis įgaliotasis asmuo) turėtų pateikti meniu punkte „Savybės“. Ši informacija turėtų būti pateikiama pdf formatu arba naudojant failų suglaudavimo programą.

### Specifikacija



The requirements provided in the SCCS Guidance on the safety assessment of nanomaterials in cosmetics **SCCS/1484/12** should be followed.  
All measurements need to be done on the raw material except for the Catalytic activity.

Atsakingasis asmuo arba įgaliotasis asmuo gali rinktis vieną iš dviejų galimybių.

Norite įkelti naują rinkmeną ar pateikti nuorodą į jau esamą?

\*



Įkelti



Nuoroda

Pasirinkti rinkmeną

Upload

Pirmoji galimybė – pažymėti „**Įkelti**“ langelį ir įkelti naują failą, kuriame nurodomos nanomedžiagos savybės.

Norite įkelti naują rinkmeną ar pateikti nuorodą į jau esamą?

\*  Įkelti  Nuoroda

\* Rinkmenos nuorodos numeris

Kita galimybė – atsakingasis asmuo (arba jo vardu veikiantis įgaliotasis asmuo) gali pateikti nuorodą į anksčiau įkeltą failą. Tai daroma pažymint langelį „**Nuoroda**“. Iškylančiajame lange bus rodomi visi to paties atsakingojo asmens (arba jo vardu veikiančio įgaliotojo asmens) įkelti savybių failai. Tuomet atsakingasis asmuo (arba jo vardu veikiantis įgaliotasis asmuo) gali pasirinkti susijusį failą.

Be failo, kuriame pateikiama išsami nanomedžiagos savybių analizė, atsakingasis asmuo (arba jo vardu veikiantis įgaliotasis asmuo) turėtų rankiniu būdu CPNP užpildyti tam tikrus identifikavimo ir savybių parametrus, nurodytus VSMK gairėse (VSMK/1484/12). Šie duomenys yra susiję su žaliavinės medžiagos apdirbimo etapu, išskyrus 2.7 punktą dėl galutinės gaminio sudėties fotokatalitinio aktyvumo.

## 2.1 Pradinis dalelės dydis

**Pirminių dalelių dydžiai**

\* **Mažiausias ribinis lygis**  nm

\* **Svertinis tūrio vidurkis** Min  nm Max  nm

\* **Svertinis kiekio vidurkis** Min  nm Max  nm

Būtina pateikti informaciją apie **pradinį dalelės dydį**.

Atsakingasis asmuo (arba jo vardu veikiantis įgaliotasis asmuo) turi nurodyti mažiausią dydžio ribinę vertę, vidurkį pagal tūrį ir vidurkį pagal svorį. Visos šios vertės turi būti išreikštos nanometrais (nm). Vidurkio pagal tūrį ir vidurkio pagal svorį reikšmės gali būti nurodomos intervalais, susijusiais su mažiausia ir didžiausia skirtingų matavimų taikant tą patį metodą verte. VSMK parengtose Kosmetikos gaminiuose esančių nanomedžiagų saugumo vertinimo gairėse VSMK/1484/12 nurodyta, kad dalelės dydis turi būti išmatuojamas taikant daugiau nei vieną metodą. CPNP turi būti registruojamos tos dalelės dydžio vertės, kurios buvo gautos taikant metodą, leidžiantį nustatyti mažiausią dalelės dydį atsižvelgiant į vidurkį pagal tūrį arba vidurkį pagal svorį.

Rezultatai, gauti taikant kitus matavimo metodus, turėtų būti pateikiami pridedamame faile. Pageidautina, kad šie rezultatai būtų pateikiami lentelės forma, kurioje būtų palyginami naudojant skirtingus dalelės dydžio nustatymo metodus gauti rezultatai.

**CPNP naudojami anglams būdingi skaičių grupių skirtukai.**  
**Pavyzdys: 0.3, o ne 0,3**

## 2.2 Antrinis dalelių dydis

**Antrinių dalelių dydis**

Svertinis tūrio vidurkis

Min  nm Max  nm

Kai tinkama, turėtų būti pateikiama informacija apie **antrinius dalelių dydžius**. Parametrai, kuriuos prašoma nurodyti, yra susiję su mažiausiu ir didžiausiu vidurkiu pagal tūrį, išreikštu nanometrais (nm). Kaip ir nurodant pradinį dalelių dydį, galima pateikti intervalus.

**CPNP naudojami anglams būdingi skaičių grupių skirtukai.**  
**Pavyzdys: 0.3, o ne 0,3**

## 2.3 Morfologija

**Morfologija**

\* Fizinė forma

\* Kristalinė forma

Pasirinkite vieną

- Pasirinkite vieną
- Kieta
- Milteliai
- Tirpalas
- Suspensija
- Dispersija
- Kitos

Turi būti pateikta informacija apie nanomedžiagos **fizinę formą**. Galima pasirinkti vieną iš kelių fizinių formų, kaip parodyta išskleidžiamajame meniu.

* <b>Kristalinė forma</b>	<input type="checkbox"/> Sferinė <input type="checkbox"/> Heksagoninė <input type="checkbox"/> Piramidinė <input type="checkbox"/> Strypinė <input type="checkbox"/> Plokštelinė <input type="checkbox"/> Vielinė <input type="checkbox"/> Siūlinė <input type="checkbox"/> Žvaigždinė <input type="checkbox"/> Adatinė <input type="checkbox"/> Pluoštinė <input type="checkbox"/> Vamzdinė <input type="checkbox"/> Izometrinė <input type="checkbox"/> Kristalinė <input type="checkbox"/> Netaisyklinga <input type="checkbox"/> Amorfinė <input type="checkbox"/> Kita
* <b>Aglomeracijos / agregacijos būvis</b>	<input type="checkbox"/> Disperguotos laisvosios dalelės <input type="checkbox"/> Aglomeratas <input type="checkbox"/> Agregatas <input type="checkbox"/> Kita
<b>Proporcija (pailgų dalelių)</b>	<input type="text"/>

Be to, turi būti pateikiama informacija apie **kristalinę formą**. Pažymėjus atitinkamus langelius, galima pasirinkti keletą kristalinės formos rūšių.

#### **PASTABA.**

Siūliniai kristalai yra viena iš nanopluošto rūšių. Nanopluoštas apibūdinamas kaip „nanoskalei priskiriama dviejų matmenų nanodalelė, turinti didesnę kaip 3:1 matmenų santykį. Nanopluošto rūšims priklauso: siūliniai nanokristalai, nanovamzdeliai ir nanovielos“ (viešai prieinamos ISO specifikacijos: PAS 71:2005).

Izometrinis reiškia kristalo formą, kurioje grupę sudarančios ląstelės matmenys yra vienodi.

Jeigu laukuose „Fizinė forma“ ir „Kristalo forma“ pažymėsite langelį „Kita“, tuomet ekrane atsiras tekstui skirtas laukas, kuriame įrašysite savo tekstą. Ypač rekomenduojama informaciją pateikti anglų kalba.

Atsakingasis asmuo (arba jo vardu veikiantis įgaliotasis asmuo) taip pat turi nurodyti dalelių **aglomeratą ir (arba) agregatą**. Galima pažymėti daugiau nei vieną langelį.

Turėtų būti pateikiamas apskaičiuotas pailgėjusių dalelių **matmenų santykis**.

## **2.4 Paviršiaus charakteristikos**

Paviršiaus charakteristikos

\* Paviršinis krūvis (zeta potencialas)  mV Vertės pamatuoti   
negalima

\* Paviršiaus modifikacijos arba funkcionalizavimas  Taip  Ne

\* Padengimas

Atsakingasis asmuo (arba jo vardu veikiantis įgaliotasis asmuo) turi pateikti išsamią informaciją apie nanomedžiagos **paviršiaus charakteristikas**.

Tai apima informaciją apie **zeta potencialą** (išmatuotą vandenyje arba kiuvetėje), kuris parodo paviršiaus elektros krūvio, išreikšto milivoltais (mV), stiprumą (kai jį galima išmatuoti), ir informaciją apie tai, ar nanomedžiaga turi **padengimą**. Jeigu zeta potencialo negalima išmatuoti, turėtų būti pažymimas atitinkamas langelis. Bet kokie cheminiai ir (arba) biocheminiai **paviršiaus pakeitimai**, dėl kurių galėtų pasikeisti paviršiaus cheminio reaktyvumo savybės arba atsirasti nauja veikimo savybė, nurodomi paspaudžiant mygtuką „**Taip**“ arba „**Ne**“.

## 2.5 Tirpumas

Tirpumas

**Tirpumas / tirpinimas (atitinkamuose tirpikliuose):**

\* Vandeninė terpė  mg/l Mažiau nei 0,01

\* N-oktanolis  mg/l Netaikytina

\* Oktanolio / vandens pasiskirstymo koeficientas  Netaikoma

Atsakingasis asmuo (arba jo vardu veikiantis įgaliotasis asmuo) turi pateikti informaciją apie **nanomedžiagos tirpumą** atitinkamuose tirpikliuose, pvz., vandeninėje aplinkoje ir n-oktanolioje. Tirpumas išreiškiamas miligramais litre (mg/l). Jeigu nanomedžiagos tirpumas vandeninėje aplinkoje yra mažesnis nei 0,01 mg/l, tai turi būti nurodoma pažymint atitinkamą langelį.

Jeigu tirpumo n-oktanolioje rodiklis nėra taikytinas (kai tai yra neorganinės (ir organinio padengimo neturinčios) nanomedžiagos), tai turėtų būti nurodoma pažymint atitinkamą langelį. Dėl organinių nanomedžiagų ir organinėmis medžiagomis padengtų neorganinių medžiagų, kurių tirpumas nebuvo išmatuotas n-oktanolioje, galima pažymėti tą patį langelį, o meniu punkte „Kita“ esančiame teksto lauke „Kita informacija“ galima pateikti susijusią informaciją.

Turėtų būti nurodomas oktanolio–vandens pasiskirstymo koeficientas. Jeigu tokio koeficiento nėra (pvz., neorganinis ir (arba) nepadengtas organine medžiaga), reikėtų pažymėti atitinkamą langelį.

## 2.6 Paviršiaus plotas

Paviršiaus plotas		
BET metodu nustatytas savitasis paviršiaus plotas	<input type="text"/>	m <sup>2</sup> /g
Savitasis paviršiaus plotas tūrio atžvilgiu	<input type="text"/>	m <sup>2</sup> /cm <sup>3</sup>

Turėtų būti pateikiama informacija apie **paviršiaus plotą**. Jeigu tai yra milteliai, būtina užpildyti specifinio paviršiaus ploto (SPP) ir specifinio paviršiaus tūrio ploto (VSSA) laukus. Jeigu tai nėra miltelinės medžiagos, abu parametrai nėra privalomi.

BET metodu išmatuojamas dalelės paviršiaus plotas. Visą paviršiaus plotą padalijus į bandinio masę gaunamas vadinamasis masės specifinis paviršiaus plotas, kuris paprastai išreiškiamas vienetu kvadratinio metru viename grame (m<sup>2</sup>/g). Specifinio paviršiaus tūrio ploto (VSSA) vertę galima nurodyti kvadratiniais metrais kubiniam centimetrai (m<sup>2</sup>/cm<sup>3</sup>). Todėl, norint apskaičiuoti VSSA remiantis BET matavimo bendrais rezultatais, reikia žinoti medžiagos tankį.

## 2.7 Katalitinis aktyvumas

Katalitinis aktyvumas (galutinėje formoje)	
* Chemiškai reaguojantis paviršius	<input type="radio"/> Taip <input type="radio"/> Ne
* Ar esama fotokatalizinio aktyvumo?	<input checked="" type="radio"/> Taip <input type="radio"/> Ne
Jūsų medžiagai būdingas fotokatalizinis aktyvumas. Nuodugnai apsvarstykite, ar informacijoje apie toksiškumo poveikį turėtų būti nurodyta atlikti fototoksiškumo testą, atsižvelgiant į jūsų produkto ekspoziciją ir naudojimo sąlygas.	
* pamatinė vertė proc.	<input type="text"/>
* Ar pagrindinė medžiaga legiruota?	<input type="radio"/> Taip <input type="radio"/> Ne

**Nanomedžiagos paviršiaus cheminio reaktyvumo savybės** turėtų būti nurodomos pasirinktinai pažymint langelį „**Taip**“ arba „**Ne**“.

Atsakingasis asmuo (arba jo vardu veikiantis įgaliotasis asmuo), pasirinkdamas langelį „**Taip**“ arba „**Ne**“, turi nurodyti, ar nanomedžiaga pasižymi fotokatalitiniu aktyvumu. Pažymėjus langelį „**Taip**“ reikės nurodyti fotokatalitinio aktyvumo lygį procentais. Šis lygis yra susijęs su ta pačia padengimo neturinčios nanomedžiagos forma. Turėtų būti pranešama apie visas didesnes nei 0 vertes.

Taip pat reikėtų nurodyti, ar **pagrindinė sudedamoji medžiaga turi priedų**. Tai atliekama pažymint langelį „**Taip**“ arba „**Ne**“.

### PASTABA.



Priedų turinčiose nanomedžiagose sąmoningai naudojamos kitos medžiagos, kuriomis paprastai siekiama pakeisti tam tikras chemines, biochemines arba katalitines reaktyvumo savybes.

### 3. Kiekis

**Kosmetikos gaminiuose esantis nanomedžiagos kiekis**

\* Kiekis (per metus)  kg

\* Ar gaminy yra rinkoje?  Taip  Ne

AA turi nurodyti **apytikslį kosmetikos gaminyje, kurį ketinama pateikti rinkai konkrečiais metais, esančios nanomedžiagos kiekį**. Šis kiekis nurodomas kilogramais (kg).

Iki 2013 m. liepos 10 d. atsakingasis asmuo, pažymėdamas langelį „**Taip**“ arba „**Ne**“, turėtų nurodyti, ar gaminy jau pateiktas rinkai.

### 4. Toksikologiniai duomenys

Šis vartotojo vadovo skyrius turėtų būti skaitomas kartu su VSMK parengtomis Kosmetikos gaminiuose esančių nanomedžiagų saugumo vertinimo gairėmis VSMK/1484/12, kurias galima rasti adresu [http://ec.europa.eu/health/scientific\\_committees/consumer\\_safety/docs/sccs\\_s\\_005.pdf](http://ec.europa.eu/health/scientific_committees/consumer_safety/docs/sccs_s_005.pdf).

**Nanomedžiagos toksinis poveikis**

The file to be uploaded in this section should follow the SCCS Guidance on the safety assessment of nanomaterials in cosmetics [SCCS/1484/12](#).

The content should be compliant with the requirements listed in table 2 "Main toxicological endpoints assessed for safety evaluation of cosmetic ingredients, which also need to be determined for nanomaterials in cosmetic products" of the Guidance and contain the following data:



1. The the summary of the toxicological studies.
2. The relevant toxicological studies (1-percutaneous absorption; 2- toxicokinetics; 3- acute toxicity; 4-irritation and corrosivity; 5-skin sensitisation; 6-mutagenicity/genotoxicity; 7-repeated dose toxicity; 8-carcinogenicity; 9-reproductive toxicity; 10-photo-induced toxicity; 11-Human data).
3. Relevant scientific literature.

Norite įkelti naują rinkmeną ar pateikti nuorodą į jau esamą?

\*  Įkelti  Nuoroda

Būtina nurodyti **nanomedžiagos toksikologinius duomenis**.

Atsakingasis asmuo (arba jo vardu veikiantis įgaliotasis asmuo) turi dvi galimybes.

Pirmoji galimybė – **įkelti naują failą**, kuriame nurodomi nanomedžiagos toksikologiniai duomenys. Tai atliekama paspaudžiant mygtuką „**Įkelti**“.

Kita galimybė: atsakingasis asmuo (arba jo vardu veikiantis įgaliotasis asmuo), pažymėdamas langelį „**Nuoroda**“, gali **pateikti nuorodą į anksčiau įkeltą failą**. Išskylančiame lange bus rodomi visi su toksikologiniais duomenimis susiję failai, kuriuos įkėlė tas pats atsakingasis asmuo (arba jo vardu veikiantis įgaliotasis asmuo). Atsakingasis asmuo (arba įgaliotasis asmuo) tuomet gali pasirinkti susijusį failą.

Kai atsakingasis asmuo (arba jo vardu veikiantis įgaliotasis asmuo) pateikia nuorodą į anksčiau įkeltą failą, jis turi nurodyti, ar nepasikeitė nanomedžiagos savybės. Jeigu savybės pasikeitė, atsakingasis asmuo (arba jo vardu veikiantis įgaliotasis asmuo) turi paaiškinti, dėl kokių priežasčių skirtingoms savybėms taikomi tokie patys toksikologiniai duomenys. Šiuo tikslu pateikiamas tuščias teksto laukas. Ypač rekomenduojama informaciją pateikti anglų kalba.

Būtina pabrėžti, kad atsakingojo asmens arba įgaliotojo asmens nurodyti nanomedžiagos toksikologiniai duomenys turi visiškai atitikti Vartotojų saugos mokslinio komiteto parengtose Kosmetikos gaminiuose esančių nanomedžiagų saugumo vertinimo gairėse (VSMK/1484/12) nustatytus reikalavimus. Įkeliamame suglaudintajame faile turėtų būti pateikiama:

- toksikologinių tyrimų santrauka;
- susiję toksikologiniai tyrimai, nurodyti VSMK gairėse (VSMK/1484/12);
- susijusi mokslinė literatūra.

## 5. Duomenys apie saugą

**Saugos duomenys**

---

Norite **įkelti naują rinkmeną ar pateikti nuorodą į jau esamą?**

\*  **Įkelti**  **Nuoroda**

Būtina pateikti **duomenis apie nanomedžiagos saugą**, susijusius su kosmetikos gaminiu kategorija, kurioje jis panaudojamas. Duomenys apie saugą reiškia, kad atsakingasis asmuo arba įgaliotasis asmuo atliko rizikos vertinimą, pagrįstą toksikologinių savybių keliamu pavojumi ir poveikio sąlygomis.

Šiuo atveju atsakingasis asmuo (arba jo vardu veikiantis įgaliotasis asmuo) taip pat turi dvi galimybes.

Pirmoji galimybė – **įkelti naują failą**, kuriame nurodomi duomenys apie nanomedžiagos saugą. Tai atliekama paspaudžiant mygtuką „**Įkelti**“.

Kita galimybė: atsakingasis asmuo (arba jo vardu veikiantis įgaliotasis asmuo), pažymėdamas langelį „**Nuoroda**“, gali **pateikti nuorodą į anksčiau įkeltą failą**. Įkelto failo nuorodos galima ieškoti tarp meniu punkte „Duomenys apie saugą“ esančių failų, kuriuos anksčiau įkėlė tas pats atsakingasis asmuo (arba jo vardu veikiantis įgaliotasis asmuo). Tai atliekama paspaudžiant mygtuką „**Ieškoti failo**“.

Kai atsakingasis asmuo (arba jo vardu veikiantis įgaliotasis asmuo) pateikia nuorodą į anksčiau įkeltą failą, jis turi nurodyti, kad savybės nepasikeitė. Jeigu savybės pasikeitė, atsakingasis asmuo (arba jo vardu veikiantis įgaliotasis asmuo) turi paaiškinti, dėl kokių priežasčių skirtingoms savybėms taikomi tokie pat duomenys apie saugą. Ypač rekomenduojama informaciją pateikti anglų kalba.

Reikėtų atkreipti dėmesį į tai, kad atsakingojo asmens pateiktas duomenų apie saugą failas turi atitikti Vartotojų saugos mokslinio komiteto vėliausiose rekomendacinėse pastabose dėl kosmetikos ingredientų bandymų ir jų saugos vertinimo (VSMK/1416/12) ir Kosmetikos gaminiuose esančių nanomedžiagų saugumo vertinimo gairėse (VSMK/1484/12) nustatytus kriterijus.

## 6. Poveikio sąlygos

**Pagrįstai numanomos nanomedžiagos ekspozicijos sąlygos**

\* Nuplaunamas / Nenuplaunamas  Nuplaunamas  Nenuplaunamas

\* Exposure routes  Odos priežiūros  Burnos priežiūros  Inhaliacijai

\* koncentracija  % w/w

Norite įkelti naują rinkmeną ar pateikti nuorodą į jau esamą?  Įkelti  Nuoroda

Šiame skirsnyje atsakingasis asmuo (arba jo vardu veikiantis įgaliotasis asmuo) turi pateikti informaciją apie **poveikio sąlygas** ir nurodyti:

- tai yra **nuplaunamas** ar **nenuplaunamas** kosmetikos gaminys;
- poveikio būdą: poveikis **odai, burnos ertmei ir (arba) kvėpavimo takams** (kai tai yra purškiami kosmetikos gaminiai);
- **nanomedžiagos koncentraciją** gaminyje, išreikštą procentine masės/masės dalimi.

Atsakingasis asmuo turi pateikti visą informaciją, susijusią su pagrįstai numatomomis poveikio sąlygomis, kurias galima priskirti prie duomenų apie saugą.

Be to, atsakingasis asmuo (arba jo vardu veikiantis įgaliotasis asmuo) gali pateikti papildomą informaciją toliau nurodytais dviem būdais.

Pirmoji galimybė – **įkelti naują failą**, kuriame nurodoma informacija, susijusi su pagrįstai numatomomis poveikio sąlygomis. Tai atliekama paspaudžiant mygtuką „**Įkelti**“. Kai tai yra dezodorantai, rekomenduojama įkelti failą, kuriame nurodoma gaminio rūšis atsižvelgiant į VSMK rekomendacinių pastabų dėl kosmetikos ingredientų bandymų ir jų saugos vertinimo (VSMK/1416/12) 3 lentelėje pateiktų gaminių sąrašą (nepurškiamas dezodorantas; purškiamas aerozolis (etanolio pagrindu) arba purškalas (be etanolio)). Tais atvejais, kai failas nėra įkeltas, VSMK gali taikyti konservatyviausias poveikio vertes.

Kita galimybė: atsakingasis asmuo (arba jo vardu veikiantis įgaliotasis asmuo), pažymėdamas langelį „**Nuoroda**“, gali **pateikti nuorodą į anksčiau įkeltą failą**. Iškylančiąjame lange bus rodomi visi poveikio sąlygų failai, kuriuos įkėlė tas pats atsakingasis asmuo (arba jo vardu veikiantis įgaliotasis asmuo). Tuomet atsakingasis asmuo (arba įgaliotasis asmuo) gali pasirinkti susijusį failą.

## 7. Kita informacija

**Kita informacija**

Nurodykite kitą informaciją, kuri gali būti svarbi atliekant nanomedžiagos saugos vertinimą

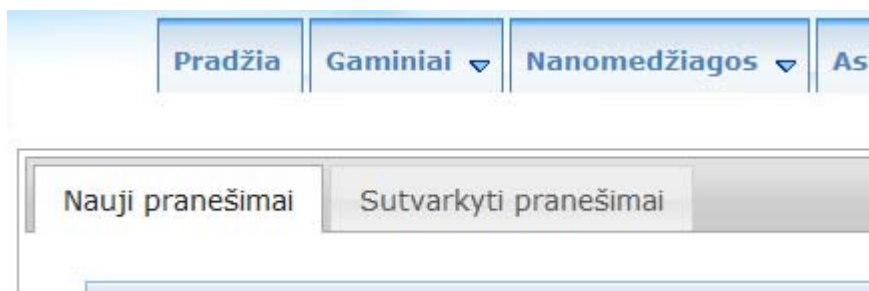
Pasirinkti rinkmeną

Atsakingasis asmuo (arba jo vardu veikiantis įgaliotasis asmuo) gali nurodyti bet kurią kitą nanomedžiagos saugumo vertinimui svarbią informaciją. Tai galima padaryti įrašant informaciją į tam skirtą tuščią teksto lauką arba įkeliant failą paspaudžiant mygtuką „Įkelti“. Ypač rekomenduojama informaciją pateikti anglų kalba.

## 8. MANO PRANEŠIMAI



Įgaliotasis asmuo ir AA, pasirinkę meniu punktą „**Mano pranešimai**“, ras du sąrašus: „**Nauji pranešimai**“ ir „**Išnagrinėti pranešimai**“. Įgaliotasis asmuo ir AA matys tik savo sukurtus pranešimus. Įgaliotasis asmuo negalės matyti AA sukurtų pranešimų. AA ir įgaliotasis asmuo taip pat nematys pranešimų, kuriuos rengiant jie nedalyvavo. Tai, prie kokių pranešimų prieigą turės vartotojas, priklauso nuo prisijungimo prie sistemos duomenų.



Sąrašė „**Nauji pranešimai**“ rodoma ši informacija:

**1. Įgaliotajam asmeniui:**

- visi juodraščio statusą turintys pranešimai, kurie dar neišsiųsti AA;
- visi pranešimai, dėl kurių Komisija arba VSMK paprašė pateikti papildomą informaciją ir įgaliotasis asmuo dar nepateikė savo atsakymo.

**2. AA:**

- visi juodraščio statusą turintys pranešimai, kurie dar nepateikti Komisijai;
- visi pranešimai, dėl kurių Komisija arba VSMK paprašė pateikti papildomą informaciją ir kuriuose įgaliotasis asmuo jau pateikė atsakymą, bet AA dar neatsakė.

Sąrašė „**Išnagrinėti pranešimai**“ rodomi visi pateikti pranešimai, dėl kurių neprašoma pateikti papildomos informacijos arba į tokį prašymą jau atsakyta.

Naudodamasis šiais dviem sąrašais vartotojas taip pat turi galimybę stebėti kiekvieno pranešimo, prie kurio jis turi prieigą, statusą. Šiuose sąrašuose kiekvieno pranešimo statusas atnaujinamas automatiškai.

Pranešimo **statusas** žymimas pavadinimu ir spalva:

1. Įgaliotojo asmens juodraštis	Draft by Delegate
2. AA juodraštis	Draft by RP
3. Pranešta	Notified
4. Papildoma informacija, kurios EK paprašė iš įgaliotojo asmens	Additional info requested by EC to Delegate
5. Papildoma informacija, kurios EK paprašė iš AA	Additional info requested by EC to RP
6. Galutinis atsakymas į EK prašymą	Final reply to EC request
7. Pranešimas apdorotas	Notification treated
8. Išsiųsta VSMK	Sent to SCCS
9. Papildoma informacija, kurios VSMK paprašė iš įgaliotojo asmens	Additional info requested by SCCS to Delegate
10. Papildoma informacija, kurios VSMK paprašė iš AA	Additional info requested by SCCS to RP
11. Galutinis atsakymas į VSMK prašymą	Final reply to SCCS request


12. VSMK pateikta nuomonė	Opinion given by SCCS
13. Terminas pasibaigė	Deadline Expired

**Atkreipkite dėmesį į tai,** kad statusas „Pranešimas išnagrinėtas“ nereiškia, jog negali kilti jokių abejonių dėl nanomedžiagos saugumo, ir jis bet kuriuo metu gali būti pakeistas į statusą „Išsiųsta VSMK“. Be to, statusas „Pranešimas išnagrinėtas“ nereiškia, kad gaminys gali būti pateikiamas rinkai prieš pasibaigiant šešių mėnesių terminui.

## 9. REDAGUOTI PRANEŠIMUS

Visi pranešimai, kuriems suteiktas „**Juodraščių**“ statusas, gali būti redaguojami. Būtina pabrėžti, kad Komisijai pateikto pranešimo nebegalima redaguoti.

Norėdami redaguoti pranešimą, turite atlikti šiuos veiksmus:

1. nueikite į meniu punktą „Mano nanomedžiagos“;
2. sąraše „Nauji pranešimai“ susiraskite pranešimą, kurį reikia redaguoti;
3. paspauskite mygtuką „Redaguoti“  ir tuomet atsidarys pranešimas;
4. redaguokite visą informaciją, kurią reikia pakeisti arba papildyti;
5. išsaugokite juodraštį arba paspauskite mygtuką „**Siųsti AA**“ (spaudžia įgaliojasis asmuo) arba „**Pranešti**“ (spaudžia AA).

**Atkreipkite dėmesį į tai,** kad AA visada gali redaguoti įgaliojotojo asmens įrašytus duomenis, jeigu įgaliojasis asmuo neuzblokavo šios informacijos. AA nematys ir negalės redaguoti visos įgaliojotojo asmens užblokuotos informacijos.

## 10. KAIP DUBLIUOTI PRANEŠIMĄ

Naudodamasis „**Dubliavimo**“ funkcija vartotojas gali **kopijuoti** visą pateikto pranešimo informaciją (išskyrus numatytąjį kosmetikos gaminio pavadinimą) ir perkelti ją į naują pranešimą. Į naują pranešimą perkeltą nukopijuotą informaciją galima redaguoti.

Būtina pabrėžti, kad ši dubliavimo funkcija yra susijusi su pirmiau aprašyta užblokavimo funkcija. Galimi keli skirtingi scenarijai.

1. Įgaliojasis asmuo užpildo pranešimą ir nenaudoja užblokavimo funkcijos. AA galės dubliuoti šį pranešimą (jį pateikus). Visa informacija, įskaitant įgaliojotojo asmens kontaktinius duomenis, nukopijuojama į šį naują pranešimą. AA paspaudus mygtuką „**Pranešti**“ apie šį naują pranešimą, įgaliojasis asmuo bus informuotas e. paštu. Įgaliojasis asmuo nedalyvavo rengiant šį naują pranešimą, tačiau, atsižvelgiant į tai, kad jo informacija naudojama pakartotinai, būtina jį apie tai informuoti. Tai taip pat reiškia, kad jeigu Komisija arba VSMK prašo pateikti papildomą informaciją, susijusią su šiuo antru pranešimu, šis prašymas pirmiausia bus siunčiamas įgaliojotajam asmeniui.

2. Įgaliojasis asmuo užpildo pranešimą ir naudoja užblokavimo funkciją. Informaciją pateikus Komisijai, AA negalės dubliuoti šio pranešimo. Tai, kad AA negali matyti tam tikros dalies informacijos, neleidžia jam dubliuoti pranešimo. Šiuo atveju pranešimą dubliuoti gali tik įgaliojasis asmuo ir jis, kai tik baigs pildyti savo dalį, turės perduoti pranešimo juodraštį AA.

## 11. PRAŠYMAS PATEIKTI PAPILDOMĄ INFORMACIJĄ

Komisija ir VSMK turi galimybę **prašyti pateikti papildomą informaciją**. Šia galimybe abi šios institucijos gali pasinaudoti tik po vieną kartą.

Galimi du scenarijai:

1. Įgaliotasis asmuo paskirtas. Pirmiausia prašymas bus siunčiamas įgaliotajam asmeniui. Jis turi pateikti informaciją ir tuomet nusiųsti pranešimą AA, kad šis taip pat galėtų įrašyti informaciją dėl prašymo pateikti papildomą informaciją. Svarbu pabrėžti, kad jeigu prašymas pateikti papildomą informaciją yra susijęs tik su „Kiekio“ meniu punktu, prašymas bus siunčiamas tik AA (įgaliotasis asmuo neturi prieigos prie šio meniu punkto).

2. Įgaliotasis asmuo nepaskirtas. Prašymas siunčiamas tik AA. AA turi pateikti savo atsakymą ir jį nusiųsti Komisijai arba VSMK.

Komisija ir VSMK turi aiškiai suformuluoti savo prašymą. Jie taip pat turi nurodyti meniu punktą (-us), kuriame (-iuose) reikia pateikti papildomą informaciją. Tai atliekama pažymint atitinkamą langelį (-ius). Būtina pabrėžti, kad įgaliotasis asmuo ir AA turės prieigą tik prie pažymėtųjų meniu punktų.

Įgaliotasis asmuo ir AA, gavę prašymą pateikti papildomą informaciją, meniu punkte „**Reikalinga informacija**“ matys šią informaciją:

- kas pateikė prašymą,
- kurie meniu punktai buvo pažymėti, ir
- patį prašymą.

**Kaip atsakyti į prašymą pateikti papildomą informaciją?** Įgaliotasis asmuo ir (arba) AA turės prieigą prie tų meniu punktų, kuriuos pažymėjo Komisija arba VSMK. Įgaliotasis asmuo ir (arba) AA šiuose meniu punktuose gali redaguoti visą informaciją. Be to, kiekvieno aktyvaus meniu punkto apačioje įgaliotasis asmuo ir (arba) AA gali įkelti dokumentą. Čia taip pat yra tuščias laukas, kuriame galima suformuluoti atsakymą į prašymą. Ypač rekomenduojama rašyti anglų kalba.

Information provided by the responsible person / delegate during safety assessment for Commission's evaluation

Upload

Jeigu įgaliotasis asmuo ir (arba) AA įkelia dokumentą, jis nepakeis ankstesnių įkeltų dokumentų. Šis dokumentas bus saugomas pranešime kartu su visais kitais į pranešimą įkeltais dokumentais.

## 12. INFORMAVIMAS E. PAŠTU

Tam tikrais laiko tarpais sistema **informuoja** įgaliotąjį asmenį ir AA **e. paštu**. Taip įgaliotasis asmuo ir (arba) AA sužino apie pakeistą pranešimo statusą.

Informacija e. paštu siunčiama:

<b>Kada informuojama e. paštu?</b>	<b>Kas informuojamas e. paštu?</b>
1. Įgaliotasis asmuo siunčia užpildytą pranešimo formą AA	Įgaliotasis asmuo ir AA
2. AA praneša Komisijai	Įgaliotasis asmuo, AA ir Komisija
3. AA ištrina įgaliotojo asmens sukurtą pranešimo juodrašį	Įgaliotasis asmuo ir AA
4. Komisija prašo pateikti papildomą informaciją	Įgaliotasis asmuo, AA ir Komisija
5. Įgaliotasis asmuo siunčia AA savo parengtą atsakymą į EK pateiktą užklausą	Įgaliotasis asmuo ir AA
6. AA siunčia savo galutinį atsakymą į EK pateiktą užklausą	Įgaliotasis asmuo, AA ir Komisija
7. Komisija priima sprendimą ir siunčia pranešimą VSMK	Įgaliotasis asmuo, AA, Komisija ir VSMK
8. VSMK prašo pateikti papildomą informaciją	Įgaliotasis asmuo, AA, Komisija ir VSMK
9. Įgaliotasis asmuo siunčia AA savo atsakymą į VSMK pateiktą užklausą	Įgaliotasis asmuo ir AA
10. AA siunčia savo galutinį atsakymą į VSMK pateiktą užklausą	Įgaliotasis asmuo, AA, Komisija ir VSMK
11. VSMK parengė nuomonę	Įgaliotasis asmuo, AA, Komisija ir VSMK
12. Terminas pasibaigė	Įgaliotasis asmuo, AA, Komisija ir VSMK

**Atkreipkite dėmesį** į tai, kad e. paštu informuojamas ne tik įgaliotasis asmuo ir AA, bet ir **asmens ryšiams** (tiek įgaliotojo asmens, tiek AA), kurių kontaktiniai duomenys buvo nurodyti pranešime.