

BILAGA

DEL II

Olika transportklasser

Klass 6.2.

Smittfarliga ämnen

1. Ämnesförteckning

650

(1) Av de ämnen¹ som täcks av rubriken till klass 6.2 omfattas de som räknas upp vid mnr 651 eller som täcks av en samlingsrubrik där, av bestämmelserna vid mnr 650 (2) . . . 675.

Anm. Bestämmelserna i denna klass gäller inte transport av gödselämnen inom jordbruk.

(2) Klass 6.2 omfattar ämnen innehållande levande mikroorganismer såsom bakterier, virus, rikettsior, parasiter, svampar, även som rekombinanta, hybrida eller muterade mikroorganismer, som på goda grunder kan antas vara sjukdomsalstrande hos människor eller djur. Dessa omfattas av bestämmelserna i denna klass om de vid exponering kan sprida sjukdom i människor eller djur.

Anm. 1. Genetiskt modifierade mikroorganismer och organismer, biologiska produkter, diagnostiska prover och infekterade levande djur skall beaktas vid klassificering av ämnen av denna klass.

Anm. 2. Gifter från växter, djur eller bakterier som inte innehåller något smittfarligt ämne eller infekterad organism eller inte ingår i dessa, är ämnen av klass 6.1 (se mnr 601, punkt 90, FN-nummer 3172).

(3) Klass 6.2 indelas enligt följande:

- A. Smittfarliga ämnen med en hög riskpotential
- B. Andra smittfarliga ämnen
- C. Tömnda emballage

Ämnen vid mnr 651, punkterna 3 och 4, är hänfödda till bokstaven b) på basis av deras aktuella farlighetsgrad:

b) farliga ämnen

(4) Ämnen ej nämnda vid namn vid punkterna 1, 2 och 3, mnr 651, skall hänföras dit på basis av vetenskapligt kunnande, enligt följande riskgruppsindelning²:

- i) Riskgrupp IV (hög individuell risk, hög allmän risk) omfattar mikroorganismer som kan orsaka svår sjukdom hos människor eller djur och med stor risk för smittspridning, och för vilken det vanligtvis inte finns effektiva förebyggande åtgärder eller behandling.
- ii) Riskgrupp III (hög individuell risk, låg allmän risk) omfattar mikroorganismer som kan orsaka svår sjukdom hos människor eller djur och med stor risk för smittspridning, och för vilken det vanligtvis finns effektiva förebyggande åtgärder eller behandling.
- iii) Riskgrupp II (måttlig individuell risk, låg allmän risk) omfattar mikroorganismer som kan orsaka sjukdom hos människor eller djur och med låg risk för smittspridning, och för vilken det vanligtvis finns effektiva förebyggande åtgärder eller behandling.
- iv) Riskgrupp I (låg individuell och allmän risk) omfattar mikroorganismer som sannolikt inte orsakar sjukdom hos människor eller djur.

Anm. 1. Mikroorganismer av riskgrupp I är inte att anse som smittfarliga ämnen enligt denna klass mening.

Anm. 2. Genetiskt modifierade mikroorganismer och organismer³ är mikroorganismer och organismer i vilka det genetiska materialet har blivit avsiktligt förändrat genom tekniska metoder eller på sätt som inte kan förekomma naturligt i naturen.

Anm. 3. Genetiskt modifierade mikroorganismer som är smittfarliga enligt denna klass, är ämnen av punkterna 1, 2 och 3. De skall inte höra till punkt 4. Genetiskt modifierade mikroorganismer som inte är att anse som smittfarliga ämnen enligt denna klass, kan vara ämnen av klass 9 (se mnr 901, punkt 13, FN-nummer 3245).

Anm. 4. Genetiskt modifierade organismer, som är kända för att eller misstänks vara farliga för människor, djur eller miljön, skall transporteras i enlighet med anvisningar från behörig myndighet.

Anm. 5. I fråga om internationella transporter, skall de ovannämnda organismer i Anm. 4 transporteras på villkor ställda av

¹ Virus, mikroorganismer och organismer liksom föremål kontaminerade med dessa, skall anses som ämnen av denna klass.

² Se Världshälsoorganisationens (WHO:s) "Laboratory Biosafety Manual, 1983 Edition, och "Directive 90/679/EEC" (Official Journal of the European Community, No. L 374 från 31 December 1990, sid 1; dessa är inte att jämföra med förpackningsgrupperna enligt bilag V.

³ Se "Directive 90/219/EEC, Official Journal of the European community No. L 117", den 8 maj 1990, sidan 1.

originallandets behöriga myndighet. Dessa villkor kan tillämpas också på transporter enligt dessa bestämmelser.

(5) Ämnen och blandningar av ämnen av denna klass skall anses vara fasta ämnen med avseende på förpackningskraven vid mnr 654 och 655, förutsatt att de inte innehåller fri vätska vid en temperatur under 45 °C.

(6) "Biologiska produkter" är:

- färdiga biologiska preparat för humant eller veterinärt bruk, tillverkade i överensstämmelse med de hälsovårdsmyndigheternas krav och lyder, om så krävs, under särskilda godkännanden och licenser från denna myndighet, eller
- biologiska produkter som transporteras, innan licensgivning är aktuell, i forsknings- eller utvecklingssyfte, eller
- färdiga preparat som används vid experimentell behandling av människor eller djur och som är tillverkade i enlighet med de hälsovårdsmyndigheternas anvisningar.

De omfattar även de biologiska produkter, tillverkade i enlighet med hälsovårdsmyndigheternas anvisningar, som inte är bruksfärdiga.

Diagnostiska prover är varje humant och animaliskt material såsom sekret, exkret, blod och blodprodukter, vävnad och vävnadsvätska som transporteras för diagnostik- eller forskningsändamål. Levande infekterade djur omfattas inte.

Anm. "Biologiska produkter" och "diagnostiska prover", som inte innehåller smittfarliga mikroorganismer tillhör inte denna klass.

(7) Levande djur skall inte användas som bärare av smittfarliga mikroorganismer, om dessa mikroorganismer kan förflyttas på annat sätt. Djur som används som bärare av smittfarliga mikroorganismer skall förpackas, etiketteras, märkas och transporteras i enlighet med de bestämmelser som gäller för transport av djur⁴.

(8) Transport av ämnen av denna klass kan behöva ske under specificerade temperaturförhållanden.

651

A. Smittfarliga ämnen med hög riskpotential

1. *2814 Smittfarliga ämnen, som påverkar människor, 2900 Smittfarliga ämnen, som enbart påverkar djur.*

Anm. 1. Ämnen vilka, enligt mnr 650 (4), hör till riskgrupp IV, skall hänföras till denna punkt.

Anm. 2. Särskilda förpackningskrav gäller för dessa ämnen (se mnr 653 och 654).

⁴ Sådana bestämmelser återfinns t ex i "Directive 91/628/EEC" (Official Journal of the European Community No. L 340 från 11 december 1992, sid 17) och i "Recommendations of the Council of Europe (Ministerial Committee) on the carriage of certain animal species".

2. *2814 Smittfarliga ämnen, som påverkar människor, 2900 Smittfarliga ämnen, som enbart påverkar djur.*

Anm. 1. Ämnen vilka, enligt mnr 650 (4), hör till riskgrupp III, skall hänföras till denna punkt.

Anm. 2. Särskilda förpackningskrav gäller för dessa ämnen (se mnr 653 och 654).

B. Övriga smittfarliga ämnen

3. b) *2814 Smittfarliga ämnen, som påverkar människor, 2900 Smittfarliga ämnen, som enbart påverkar djur.*

Anm. Ämnen vilka, enligt mnr 650 (4), hör till riskgrupp II, skall hänföras till denna punkt.

4. b) *3291 Kliniska restprodukter, ospecificerat, n.o.s.*

Anm. 1. Ospecificerade restprodukter från human- eller veterinärmedicinsk behandling av människor/djur eller från biologisk forskning, skall hänföras till denna punkt.

Anm. 2. Specificerade restprodukter skall hänföras till punkterna 1, 2 eller 3.

Anm. 3. Sanerade kliniska restprodukter eller restprodukter som härstammar från biologisk forskning, och tidigare innehållit smittfarliga ämnen, omfattas inte av bestämmelserna i denna klass.

C. Tömnda emballage

11. *Tömnda ej rengjorda emballage, inklusive tömda småbulkbehållare (IBC), cisternvagnar, tankcontainrar och vagnar för bulkgoods som har innehållit ämnen av klass 6.2, se mnr 672.*

2. Transportbestämmelser

A. Kollin

1. Allmänna förpackningsbestämmelser

652

(1) Emballage skall uppfylla villkoren i bihang V. Om inte annat nämns för emballage för ett ämne i bestämmelserna vid mnr 653 och 656 särskilda krav för vissa ämnen gäller dock dessa.

(2) Småbulkbehållare skall uppfylla kraven i bihang VI.

(3) I enlighet med kraven i mnr 650 (3) och 1511 (2) eller 1611 (2) skall följande emballage användas:

Emballage av förpackningsgrupp II eller I, märkta med bokstaven "Y" eller "X", eller småbulkbe-

hållare (IBC) av förpackningsgrupp II, märkta med bokstaven "Y", för ämnen av grupp b) i varje punkt av ämnesförteckningen.

Anm. Beträffande transport av ämnen ur klass 6.2 i cisternvagnar, se bihang XI, och tankcontainrar, se bihang X. Beträffande bulktransport, se mnr 666.

2. Särskilda förpackningsbestämmelser

653

(1) Emballage för ämnen av punkterna 1 och 2 skall bestå av följande delar:

a) Ett inneremballage inkluderande:

en tät primärbehållare;

ett tätt sekundäremballage;

absorptionsmedel, placerat mellan primärbehållaren och sekundäremballaget. Om flera primärbehållare är placerade i ett sekundäremballage, skall de säkras, så att de inte kan komma i kontakt med varandra. Det absorberande materialet, såsom bomullsvadd, skall kunna absorbera primärbehållarnas totala innehåll.

Oberoende av transporttemperaturen skall primärbehållaren eller sekundäremballaget förbli tätt vid förändringar av det inre trycket, motsvarande 95 kPa (0,95 bar) i temperaturintervallet $-40 \dots +55 \text{ }^{\circ}\text{C}$.

Anm. Inneremballage innehållande smittfarliga ämnen får inte placeras i ett ytteremballage tillsammans med annat gods.

b) Ett ytteremballage som är tillräckligt hållfast. Längden på varje sida av ytteremballaget får inte understiga 100 mm.

(2) Emballage enligt (1) skall provas i enlighet med bestämmelserna vid mnr 654; emballagets konstruktionstyp skall vara godkänd av tekniska kontrollcentralen. Varje emballage tillverkat enligt godkänd konstruktionstyp skall märkas i enlighet med mnr 1512.

Provning av emballage i enlighet med mnr 653

654

(1) Provföremål av emballaget, dock ej emballage för levande djur och organismer, skall förberedas för provning såsom beskrivet i mnr 654 (2), och sedan genomgå de provningar som nämns i mnr 654 (3) ... (5). Andra förberedelser eller provningsmetoder får användas då emballagets konstruktion så kräver, under förutsättning att de motsvarar uppställda krav.

(2) Provföremål av varje emballage skall prepareras som vid transport, förutom att den smittfarliga vätskan eller det smittfarliga fasta ämnet ersätts med vatten, eller, när en temperatur av $-18 \text{ }^{\circ}\text{C}$ föreskrivs, av en blandning av vatten och frostskyddsmedel. Primärbehållare skall fyllas till 98 %.

(3) Emballage preparerade för transport skall genomgå provning enligt nedanstående tabell. Tabellen visar provningskrav för emballage av olika material.

För ytteremballage relaterar tabellens rubrik:

- till papp eller liknande material vars tillstånd snabbt kan påverkas av fuktighet;
- till plast som kan bli spröd vid låga temperaturer; samt
- andra material som t.ex. metall, vars tillstånd inte påverkas av fukt eller temperatur.

Om primärbehållare och sekundäremballage, som bildar ett inneremballage, (se mnr 653 (1) a)) är tillverkade i olika material, skall tillämplig provning bestämmas på grundval av materialet i primärbehållaren. I de fall primärbehållaren är tillverkad av två material, skall det material som är känsligast för skada styra valet av provning.

Tabell

Material					Provning				
Ytteremballage			Inneremballage		enligt punkt (3), bokstav				Enligt punkt (4)
Papp	Plast	Annat	Plast	Annat	a)	b)	c)	d)	
x			x			x	x	När kol-	x
x				x		x		syre-is	x
	x		x				x	används	x
	x			x			x		x
		x	x		x				x
		x		x					x

- a) Provföremål skall genomgå fallprov mot en fast, icke fjädrande, plan horisontell yta från 9 meters höjd. Om emballaget är en låda skall fem provningar utföras, genom att lådorna släpps så att de träffar ytan med:

botten,
toppen,
långsidan,
kortsidan,
ett hörn.

Om emballaget är ett fat skall tre provningar utföras genom att fatet släpps så att det träffar ytan på följande sätt:

diagonalt mot fatets övre kant, med centrum av gravitationskraften direkt över islagpunkten,
diagonalt mot fatets nedre kant,
rakt mot fatets sida.

Efter att den angivna fallsekvensen utförts, får primärbehållaren, vilken skall förbli skyddad av det absorberande materialet i sekundäremballaget, inte läcka.

- b) Provföremål skall nedsänkas helt i vatten under minst 5 minuter och sedan tillåtas torka i högst 30 minuter vid 23 °C och 50% ± 2 % relativ luftfuktighet. Därefter skall emballaget provas enligt a).
- c) Provföremål skall vistas i en temperatur av —18 °C eller lägre under minst 24 timmar, och inom 15 minuter genomgå den vid a) föreskrivna provningen. Om provföremålet innehåller kolsyre-is, får tiden i den kalla miljön kortas med 4 timmar.
- d) Om ett emballage är avsedd att innehålla kolsyre-is skall provning enligt a), b) eller c) utföras. Ett provföremål skall lagras så att all kolsyre-is försvunnit, och därefter genomgå provning enligt a).

(4) Emballage med en bruttovikt av 7 kg eller mindre skall genomgå provning enligt a) nedan, och emballage med en bruttovikt överstigande 7 kg, provning enligt b) nedan.

- a) Provföremålet skall placeras på en hård yta. En cylindrisk stålstav med en vikt av minst 7 kg, en diameter av högst 38 mm och en anslagsyta med en radie av högst 6 mm, skall släppas vertikalt i ett fritt fall från en höjd av 1 meter, räknat från anslagsytan på staven till träffytan på provföremålet. Ett provföremål skall placeras, med bottenytan nedåt. Ett andra provföremål skall placeras vinkelrätt i förhållande till det första. Vid varje försök skall stålstaven vara riktad mot primärbehållaren i emballaget. Penetration av sekundäremballaget är tillåten, förutsatt att det inte sker något läckage från primärbehållaren.
- b) Provföremålet skall släppas mot ändan på en cylindrisk stålstav. Staven skall fästas vertikalt på en hård yta. Staven skall ha en diameter på 38 mm och anslagsytan en radie av högst 6 mm.

Staven skall skjuta ut från ytan med minst lika mycket som avståndet mellan primärbehållaren och den yttre ytan på ytteremballaget, dock minst 200 mm. Ett provföremål skall släppas vertikalt i fritt fall från en höjd av 1 meter, räknat från stålstavens anslagsyta. Ett andra provföremål skall släppas från samma höjd vinkelrätt i förhållande till det första exemplaret. Vid varje försök skall stålstaven vara riktad mot primärbehållaren. Penetration av sekundäremballaget är tillåten, förutsatt att det inte sker något läckage från primärbehållaren.

(5) Så länge en likvärdig nivå bibehålls avseende emballagets prestanda, får följande varianter av primärbehållare placeras i ett sekundäremballage, utan att ytterligare provning behöver utföras av det kompletta emballaget:

Primärbehållare av motsvarande, eller mindre storlek, än de provade primärbehållarna får användas förutsatt att:

- primärbehållarna är av liknande design som den provade (t.ex. rund eller rektangulär);
- konstruktionsmaterialet i primärbehållaren (t.ex. glas, plast, metall) har likvärdig eller bättre förmåga att motstå stötar och stapeltryck än de ursprungligen provade primärbehållarna;
- primärbehållare har öppningar av samma eller mindre storlek och att förslutningen är av likvärdig typ (t.ex. skruvgängad lock, propp);
- tillräckligt ökad mängd stötdämpningsmaterial används för att fylla upp tomrum och förhindra att primärbehållarna rör sig;
- primärbehållarna är ordnade i sekundäremballaget på samma sätt som i det provade emballaget.

655

(1) Ämnen vid 3 b) och 4 b) skall förpackas i:

- stålfat enligt mnr 1520;
- aluminiumfat enligt mnr 1521;
- ståldunkar enligt mnr 1522;
- fat eller dunkar av plast enligt mnr 1526;
- kompositemballage (plast) enligt mnr 1537;
- kombinationsemballage enligt mnr 1538;
- kompositemballage (glas, porslin, stengods) enligt mnr 1539;
- småbultbehållare av metall enligt mnr 1622;
- småbultbehållare av styv plast enligt mnr 1624;
- småbultbehållare av komposit, med innerbehållare av plast, enligt mnr 1625, med undantag av småbultbehållare av typ 11HZ2 och 31HZ2.

(2) Fasta ämnen enligt mnr 650 (5) får även förpackas i plywoodfat enligt mnr 1523 eller i fiberfat enligt mnr 1525, med om nödvändigt en eller flera vattentäta innersäckar.

656

Biologiska produkter och diagnostiska prover av

punkterna 1...3 som med relativt låg sannolikhet innehåller smittfarliga ämnen, t.ex. rutinkontroller eller initialdiagnoser, måste följa alla förpackningsbestämmelser i denna klass utom när följande villkor är uppfyllda:

(1) Primärbehållarna innehåller högst 50 ml av biologiska produkter respektive 100 ml diagnostiska prover;

(2) Ytteremballaget innehåller högst:

50 ml biologiska produkter om bräckliga primärbehållare används;

100 ml biologiska produkter om annat än bräckliga primärbehållare används;

500 ml diagnostiska prover.

(3) Primärbehållarna är täta; och

(4) Emballaget uppfyller bestämmelserna i denna klass, förutom att den inte behöver genomgå provning.

657

När ämnen i denna klass transporteras i djupkyld flytande kväve, skall inneremballaget uppfylla bestämmelserna i denna klass och behållarna för kvävet skall uppfylla bestämmelserna i klass 2.

658

(1) Öppningar i primärbehållare avsedda för vätskor av punkterna 1 och 2 skall tillslutas av två anordningar placerade i serie, av vilka en skall vara skruvgängad eller säkrad på annat lämpligt sätt.

(2) Ämnen av punkterna 3 och 4 som utvecklar gas och som transporteras i behållare vid en omgivningstemperatur överstigande 15 °C, skall vara försedda med en speciell patogentät avluftsanordning i locket, som skall vara skyddad mot mekanisk åverkan. Vid återanvändning av behållare skall avluftsanordningens filter bytas ut före återfyllning.

(3) Emballage av plast eller papp avsedda för restprodukter av punkt 4 skall vara resistent mot innehållet och om restprodukten innehåller skarpa eller vassa föremål skall dessa inte kunna punktera emballaget.

(4) Tillslutningar av emballage avsedda för ämnen av punkt 4 skall vara så konstruerade att de är hermetiskt tillslutna efter fyllning, och att ett eventuellt öppnande av tillslutningen därefter, tydligt framgår.

659...660

3. Samemballering

661

(1) Ämnen av samma punkt i ämnesförteck-

ningen får samemballeras i en kombinationsemballage enligt mnr 1538.

(2) Ämnen av punkterna 1, 2 och 3 får samemballeras i kombinationsemballage enligt mnr 1538, om emballaget är provat och godkänt enligt de villkor som gäller för ämnen av 1 och 2.

(3) Ämnen i klass 6.2 får ej samemballeras med farligt gods tillhörande någon annan klass, eller annat gods. Detta gäller ej biologiska produkter och diagnostiska prover som är förpackade i enlighet med mnr 656, eller ämnen som används som kylmedel, t.ex. is, kolsyre-is eller djupkyld flytande kväve.

(4) Bestämmelserna vid mnr 4 (8), 8 och 652 skall iakttas.

(5) Om trä- eller papplådor används, får ett kolli väga högst 100 kg.

4. Märkning och varningsetiketter på kolli (se bihang IX).

Märkning

662

(1) Varje kolli skall märkas med FN-nummer enligt ämnets märkning i godsdeklaration och med bokstäver "UN". Märkningarna skall vara tydliga och hållbara.

Varningsetiketter

(2) Kollin med ämnen av denna klass skall förses med en etikett nr 6.2.

(3) Kollin med ämnen av denna klass som förvaras i djupkyld flytande kväve skall dessutom förses med en etikett nr 2.

(4) Kollin med ämnen av punkterna 3 och 4 med utifrån ej synliga bräckliga kärl, skall på två motstående sidor förses med en etikett nr 12.

(5) Kollin med flytande ämnen av punkt 3 i kärl vars förslutningsanordningar ej är synliga utifrån eller ämnen av punkt 3 och 4 i kärl med luftningsanordning, skall på två motstående sidor förses med en etikett nr 11.

B. Försändningssätt, försändningsrestrukturer

663

(1) Ämnen av denna klass som måste transporteras under särskilda temperaturbetingelser får endast transporteras som vagnslast. Avsändaren och järnvägarna skall komma överens om transportvillkoren.

(2) Kollin med ämnen av denna klass, med undantag av ämnen nämnda vid (1) ovan, får transporteras som expressgods om:

- ämnet inte nämns vid mnr 656:
i kvantiteter om 50 ml i kollin för flytande ämnen och i kvantiteter om 50 g i kollin för fasta ämnen;
- ämnen som nämns vid mnr 656:
i kvantiteter som anges vid mnr 656;
- kroppsdelar eller organ:
i kollin som inte väger mer än 50 kg.

(3) Transport av ämnen av klass 6.2 på passagerartåg, se bihang XXV.

C. Uppgifter i fraktsedeln

664

Godsbeskrivningen i fraktsedeln skall stämma överens med något av de kursiverade FN-nummer och benämningar vid mnr 651, och följas av ämnets biologiska namn för ämnen⁵ av punkterna 1...3.

Vid transport av biologiska produkter och diagnostiska prover enligt mnr 656, skall ämnesbeskrivningen i fraktsedeln vara: "*Biologisk produkt/diagnostiskt prov, innehållande...*" samt namnet på det smittfarliga ämnet, klassificerat enligt punkterna 1, 2 eller 3.

Ett smittfarligt ämne som är genetiskt modifierat skall ha följande tillägg i fraktsedeln "*genetiskt modifierad mikroorganism*".

Godsbeskrivningen skall följas av uppgifter om *klass, punkt, bokstav och initialerna VAK*. T ex "6.2 klass, 3 b), VAK".

Transporteras restprodukter (se mnr 3 (4)) får ämnesbeskrivningen i fraktsedeln vara: "*Restprodukt som innehåller...*". Kemiska eller biologiska benämning(ar) skall anges efter bestämning enligt mnr 3 (3). T ex "*Restprodukt, som innehåller 2814 smittfarligt ämne, som påverkar människor, Marburg virus, 6.2 klass, 2, VAK*".

För restprodukter av punkt 4 är den kursiverade benämningen tillräcklig, t ex "*3291 Klinisk restprodukt, specificerad, n.o.s. 6.2 klass, 4 b), VAK*".

Transporteras lösningar och blandningar (såsom beredningar och restprodukter) innehållande flera beståndsdelar som faller under dessa bestämmelser, är det i allmänhet inte nödvändigt att hänföra till mer än de två mest dominerande beståndsdelar som i huvudsak kan förorsaka faran eller farorna med lösningarna och blandningarna.

Vid transport i cisternvagn och i tankcontainer skall om märkning enligt bihang VIII är föreskriven,

framför godsteckningen dessutom anges *identifieringsnumren för faran*. Exempel "606, 2900 smittfarliga ämnen, som påverkar djur, 6.2 klass, 3 b), VAK".

D. Transportmateriel och transportredskap

1. Vagnar och lastning

a. Kollin

665

(1) Kollin innehållande ämnen av denna klass skall stuvras så att de är lätt åtkomliga.

(2) Kollin som innehåller ämnen av denna klass skall transporteras i slutna vagnar eller vagnar med öppningsbart tak.

(3) Kollin med ämnen av klass 6.2 skall i vagnar lastas skilda från livs-, njutnings- och fodermedel.

b. Transport i oförpackad form

666

(1) Ämnen av punkt 4 får transporteras i oförpackad form i specialinrättade vagnar.

(2) Kärlen på de specialinrättade vagnarna skall vara så konstruerade att de för lastning och lossning avsedda öppningarna kan tillslutas lufttätt.

(3) Ämnen av punkt 4 skall fyllas i kärl på ett sätt så att risker för människor, djur och miljö undviks.

c. Transport i småcontainrar

667

(1) Kollin som innehåller ämnen av denna klass får transporteras i småcontainrar.

(2) Förbudet mot samlastning vid mnr 670 gäller även för småcontainrar.

(3) Bestämmelserna i mnr 674 gäller i tillämpliga delar även vid transport i småcontainrar.

2. Påskrifter och varningsetiketter på vagnar, cisternvagnar, tankcontainrar och småcontainrar (se bihang IX)

668

(1) Vid transport av ämnen av denna klass skall på båda sidorna av vagnar, cisternvagnar och tankcontainrar, finnas varningsetikett nr 6.2.

⁵ Det biologiska namnet skall vara ett namn som löpande används i vetenskapliga/tekniska handböcker, tidskrifter och texter. Handelsnamn skall inte användas för detta ändamål.

(2) Vid transport av ämnen i mnr 662 (3) skall dessutom finnas etikett nr 2 på båda sidorna av vagnar.

(3) Småcontainrar skall föras med etiketter enligt mnr 662 (2) och (3). Småcontainrar med kollin som är försedda med etikett nr 12, skall likaså vara försedda med etikett nr 12.

669

—

E. Förbud mot samlastning

670

Kollin försedda med etikett nr 6.2 får inte lastas i samma vagn som kollin försedda med etikett 1, 1.4, 1.5, 1.6 eller 01.

671

Gods som inte får transporteras i samma vagn, får inte tas upp på gemensam fraktsedel.

F. Tömnda emballage

672

(1) Tömnda, ej rengjorda emballage inklusive småbulkbehållare, tömnda cisternvagnar, tömnda tankcontainrar och tömnda vagnar för bulkgoods av punkt 11 skall vara förslutna på samma sätt och vara lika täta som om de vore fyllda.

(2) Tömnda, ej rengjorda emballage inklusive småbulkbehållare, tömnda cisternvagnar, tömnda tankcontainrar och tömnda vagnar för bulkgoods av punkt 11 skall etiketteras som om de vore fyllda.

(3) Godsbeskrivningen i fraktsedeln skall stämma överens med någon av de benämningar som är kursiverade vid punkt 11, t ex *"Tömt emballage, 6.2 klass, 11, VAK."*

Transporteras tömnda, ej rengjorda cisternvagnar, tankcontainrar eller vagnar för bulkgoods skall godsbeskrivningen kompletteras med tillägget *"senaste*

last", tillsammans med identifieringsnummerna för faran, FN-nummer, namn och punkt av senaste last och bokstav b), t ex *"Senaste last: 606, 2900 smittfarligt ämne, som påverkar djur, 3 b)"*.

(4) Ej rengjorda tömnda emballage av punkt 11 skall i vagnar och magasin hållas åtskilda från livs-, njutnings- och fodermedel.

G. Övriga villkor

673

Kollin med ämnen av denna klass skall i magasin hållas åtskilda från livs-, njutnings- och fodermedel.

674

Om ämnen av denna klass har läckt i en vagn och smutsat ned vagnen, får denna vagn användas enbart, om det noggrant rengjorts och vid behov desinfekterats. Alla transporterade varor och föremål skall i en sådan vagn kontrolleras för eventuell nedsmutsning. Vagnens trädelar som varit i kontakt med ämnen av punkterna 1 eller 2, skall avlägsnas och brännas.

675

Villkor andra än de som berör transportsäkerhet av ämnen av denna klass, är ej återgivna här (t.ex. bestämmelser om import och export, marknadsföring eller distribution, arbetarskydd, veterinärverksamhet).

H. Övergångsbestämmelser

676

Ämnen av klass 6.2 får dock transporteras till den 31 december 1995 enligt de bestämmelserna som gällde före detta beslut träder i kraft. Då skall fraktsedeln föras med texten: *"Transport enligt LMp 394/92"*.

677 . . . 699