

# Aktuálne informácie o implementácii REACH & CLP

Stretnutie MS CAs  
Marec 2012

Centrum pre chemické látky a  
prípravky

## Obsah

- ÚČASTNÍCI
- PPORD
- DÁTUM PODANIA ŽIADOSTI O AUTORIZÁCIU
- UVEDENIE NA TRH
- CoRAP
- KLASIFIKÁCIA - 2.ATP k CLP
- DEFINÍCIA NANOMATERIÁLU
- USMERNENIA
- 5. ATP k CLP
- EXPOZIČNÉ SCENÁRE
- C&L INVENTORY

Centrum pre chemické látky a  
prípravky

## Účastníci

- Komisia DG Enterprise a DG Environment
- Európska chemická agentúra
- Kompetentné orgány členských štátov
- Priemysel – CEFIC, AISE, CONCAWE, DUCC
- Mimovládne organizácie – Greenpeace, HEAL, WWF
- OECD, ETUC

Centrum pre chemické látky a prípravky

## PPORD

- časť 28 preambuly REACH, definícia - čl. 3.22 a podmienky na udelenie výnimky - čl. 9 REACH.
- pod 1 tonu ročne nie je potrebné žiadať o výnimku - nie je určené maximálne množstvo látky, požiadavky na údaje sú limitované - čl. 9.2, nie je potrebné uviesť podrobný opis PPORD programu ani zdôvodňovať množstvo látky, avšak ECHA môže požadovať dodatočné údaje a môže udeliť podmienky pre činnosti PPORD ako sú napr. výroba, použitie a zneškodňovanie.
- Výnimka - na 5 rokov, predĺženie na ďalších 5 alebo 10 rokov
- ECHA vykoná kontrolu úplnosti predloženej dokumentácie - vydá PPORD číslo
- ECHA udelila vyše 800 PPORD výnimiek – pre 5% výnimiek je uvedených vyše 1000 ton látky, pre 58% výnimiek nie je látka ani predregistrovaná ani registrovaná, len 15% žiadostí uvádza odberateľov a to v počte 0 až 100 a pre 46% výnimiek nie je uvedená žiadna klasifikácia alebo nie sú klasifikované
- ECHA začína postupne preverovať PPORD výnimky s cieľom zabezpečiť súlad s požiadavkami REACH, identifikovať možné riziká, zameria sa na vyššie hmotnosti, chýbajúcu klasifikáciu a väčšie množstvo odberateľov.

Centrum pre chemické látky a prípravky

## DÁTUM PODANIA ŽIADOSTI O AUTORIZÁCIU

- ECHA pri stanovovaní AD (application date) vychádza z nasledovných princípov:
- - transparentnosti - verejné pripomienkovanie návrhu,
- - konzistentnosti - rovnaký prístup pri všetkých látkach, rovnaké kritériá,
- ECHA pri príprave svojho stanoviska vychádza z pôvodného Usmernenia o Prílohe XIV, pripraveného Komisiou, podľa ktorého je 18 mesiacov postačujúcich na prípravu žiadosti o udelenie autorizácie.

Centrum pre chemické látky a  
prípravky

## Uvedenie na trh

- HelpNet (Helpex ID 5036) - dodávatelia látok a zmesí na ktoré sa vzťahuje čl. 31 REACH (KBÚ), **nie sú povinní predložiť KBÚ svojmu odberateľovi so sídlom mimo EÚ**. Táto povinnosť môže vyplývať pre látky, na ktoré sa vzťahuje nariadenie č. (EC) No 689/2008 o vývoze a dovoze nebezpečných látok.
- Komisia sa rozhodla doplniť zdôvodnenie k tejto otázke upresnením a interpretáciou definície "**uvedenie na trh**". Podľa Komisie, **definícia sa vzťahuje len na trh EÚ. Vývoz nie je považovaný za uvedenie na trh.**
- vývozca so sídlom v EÚ do krajiny mimo EÚ musí spĺňať požiadavky krajiny vývozu, ktoré nemusia byť rovnaké ako požiadavky na trhu EÚ.

Centrum pre chemické látky a  
prípravky

## CoRAP

- Prvý CoRAP bol zverejnený 29. 2. 2012 na stránke ECHA. Hodnotiace MS CAs majú 12 mesiacov na hodnotenie svojich látok pre rok 2012. 36 látok hodnotí 17 MS CAs.
- V súčasnosti ECHA začala proces prípravy CoRAP 2013 s cieľom navrhnúť nové látky a určiť hodnotiace MS CAs. Proces začne elektronickým spracovaním dát a bude pokračovať manuálnym hodnotením navrhovaných látok, kde budú participovať aj MS CAs.
- CCHLP prejavilo záujem o účasť v tomto procese a deklarovalo svoj záujem manuálne hodnotiť návrhy pre 5 látok. Celkovo sa predpokladá, že ECHA predloží na manuálne hodnotenie asi 500 látok. Výsledkom manuálneho hodnotenia bude predbežný návrh CoRAP na roky 2013 - 2015.
- Pripravuje sa dokument, ktorý usmerní komunikáciu medzi hodnotiacimi MS CAs a registrantom.

Centrum pre chemické látky a prípravky

## Klasifikácia - 2.ATP k CLP

- nové kritériá klasifikácie pre senzibilizáciu a chronickú „vodnú“ toxicitu.
- nové podkategórie pre kategóriu 1 pre respiračnú senzibilizáciu a dermálnu senzibilizáciu.
- rozdelenie kategórie 1 na dve podkategórie - 1A silné senzibilizátory
- - 1B ostatné senzibilizátory
- Ak nie sú dostupné údaje, ktoré by umožnili sub-kategorizáciu, látka ostane klasifikovaná v kategórii 1.
- Príloha VI CLP obsahuje viac ako 1000 položiek klasifikovaných ako respiračný senzibilizátor a dermálny senzibilizátor kategórie 1.
- nové kritériá klasifikácie pre vodnú chronickú toxicitu. Klasifikácia niektorých látok, ktoré sú v prílohe VI CLP klasifikované ako nebezpečné pre životné prostredie, by mala byť doplnená o kategóriu vyjadrujúcu intenzitu resp. stupeň nebezpečenstva. Príloha VI obsahuje vyše 2150 položiek klasifikovaných pre vodnú chronickú toxicitu v kategórii 1 - 4.
- 2. ATP k CLP vstúpi do účinnosti 1. 12. 2012 pre látky a 1. 6. 2015 pre zmesi.
- Reklasifikácia položiek v Prílohe VI CLP.

Centrum pre chemické látky a prípravky

## Definícia nanomateriálu

- "ODPORÚČANIE KOMISIE z 18. októbra 2011 o vymedzení pojmu nanomateriál (2011/696/EÚ)".
- nesprávny a zmysel meniaci preklad definície nanomateriálu,
- CCHLP zaslalo k 18. 11. 2011 Komisii návrh na zmenu slovenskej verzie

Centrum pre chemické látky a prípravky

## Usmernenia

- ECHA plánuje ukončiť revízie usmernení k novembru 2012, aby priemysel mal stabilné informácie k registračnému termínu 1. 6. 2013.
- Usmernenie o registrácii - revidované znenie má byť publikované apríl - máj 2012
- Usmernenie pre Prílohu V - položka 9, látky (oleje, vosky) izolované z GMO, položky 7 a 8 - interpretácia pojmu "unprocessed"
- Usmernenie pre monoméry a polyméry - revízia, zapracovať rozhodnutie Európskeho súdu, zverejnenie sa očakáva apríl - máj 2012,
- Usmernenie o požiadavkách na informácie a hodnotení chemickej bezpečnosti,
- Usmernenie o zdieľaní údajov - revidované znenie má byť publikované apríl - máj 2012
- Usmernenie o identifikácii a pomenovaní látok - korigendum bolo zverejnené 30. 11. 2011 spolu so skrátenou verziou „usmernenie v kocke“.
- Usmernenie o nariadení CLP - postupné revízie sa pripravujú k aprílu 2012, novembru 2012 a augustu 2013.
- Pre prípravu revízií sú zriadené PEGs, kde CCHLP nemá zastúpenie.

Centrum pre chemické látky a prípravky

## 5. ATP k CLP

- Komisia pripravuje každý rok návrh na doplnenie Prílohy VI CLP na základe stanoviska RAC.
- Do 5. ATP k CLP je navrhnutých 31 látok, pre ktoré RAC ukončil hodnotenie v roku 2011 a začiatkom roka 2012.
- Komisia pripraví svoje stanovisko v júni 2012.
- Hlasovanie Výboru pre REACH sa očakáva v novembri 2012.

Centrum pre chemické látky a prípravky

## Expozičné scenáre

- Od 1. 12. 2010 registranti predkladajú rozšírenú KBÚ. Ide o expozičné scenáre ku ktorým sa majú odberatelia vyjadriť, či súhlasia s ich konkrétnymi podmienkami použitia. Odberatelia majú dve možnosti v prípade neaktuálnych ES - informovať dodávateľa alebo pripraviť svoj CSR a zaslať ho ECHA.
- ECHA hľadá cesty na podporu prípravy kvalitných expozičných scenárov a zlepšenia komunikácie v dodávateľských reťazcoch. Viaceré štáty povedali, že expozičné scenáre sú nekvalitné až nepoužiteľné. Konštatovala sa absencia usmernení pre jednotlivé odvetvia priemyslu.

Centrum pre chemické látky a prípravky

## C&L Inventory

- Zoznam je na internete od 13. februára 2012. Hlásiť sú povinní podľa čl. 39 CLP výrobcovia a dovozcovia. Zoznam obsahuje vyše 100 000 látok.
- Je dôležité si uvedomiť ide len o informáciu bez záruky. ECHA nepreveruje klasifikáciu a označovanie a uvádza ich na zoznam tak, ako ich podnikatelia zaslali. Ako príklad môže byť klasifikácia vodíka ako mutagénu !!!

Centrum pre chemické látky a  
prípravky

Ďakujem za pozornosť

Centrum pre chemické látky a  
prípravky