

ROZPORZĄDZENIE KOMISJI (UE) 2017/1510**z dnia 30 sierpnia 2017 r.****zmieniające dodatki do załącznika XVII do rozporządzenia (WE) nr 1907/2006 Parlamentu Europejskiego i Rady w sprawie rejestracji, oceny, udzielania zezwoleń i stosowanych ograniczeń w zakresie chemikaliów (REACH) w odniesieniu do substancji CMR****(Tekst mający znaczenie dla EOG)**

KOMISJA EUROPEJSKA,

uwzględniając Traktat o funkcjonowaniu Unii Europejskiej,

uwzględniając rozporządzenie (WE) nr 1907/2006 Parlamentu Europejskiego i Rady z dnia 18 grudnia 2006 r. w sprawie rejestracji, oceny, udzielania zezwoleń i stosowanych ograniczeń w zakresie chemikaliów (REACH) i utworzenia Europejskiej Agencji Chemikaliów, zmieniające dyrektywę 1999/45/WE oraz uchylające rozporządzenie Rady (EWG) nr 793/93 i rozporządzenie Komisji (WE) nr 1488/94, jak również dyrektywę Rady 76/769/EWG i dyrektywy Komisji 91/155/EWG, 93/67/EWG, 93/105/WE i 2000/21/WE ⁽¹⁾, w szczególności jego art. 68 ust. 2,

a także mając na uwadze, co następuje:

- (1) W pozycjach 28, 29 i 30 załącznika XVII do rozporządzenia (WE) nr 1907/2006 zakazuje się wprowadzania do obrotu lub stosowania do powszechnej sprzedaży substancji sklasyfikowanych jako rakotwórcze, mutagenne lub działające szkodliwie na rozrodczość (CMR), należących do kategorii 1 A lub 1B, oraz mieszanin zawierających takie substancje w określonych stężeniach. Przedmiotowe substancje wymienione są w dodatkach 1–6 do tego załącznika.
- (2) Substancje są klasyfikowane jako substancje CMR zgodnie z rozporządzeniem Parlamentu Europejskiego i Rady (WE) nr 1272/2008 ⁽²⁾ i ujmowane w wykazie w części 3 załącznika VI do tego rozporządzenia.
- (3) Od czasu ostatniej aktualizacji dodatków 1–6 do załącznika XVII do rozporządzenia (WE) nr 1907/2006, odzwierciedlającej nowe klasyfikacje substancji jako substancji CMR zgodnie z rozporządzeniem (WE) nr 1272/2008, część 3 załącznika VI do tego drugiego rozporządzenia została zmieniona rozporządzeniami Komisji (UE) nr 605/2014 ⁽³⁾, (UE) 2015/1221 ⁽⁴⁾ i (UE) 2016/1179 ⁽⁵⁾.
- (4) Ponieważ przedsiębiorcy mogą wcześniej stosować zharmonizowane klasyfikacje ustanowione w części 3 załącznika VI do rozporządzenia (WE) nr 1272/2008, powinni mieć możliwość, na zasadzie dobrowolności, wcześniejszego stosowania przepisów niniejszego rozporządzenia.
- (5) Należy zatem odpowiednio zmienić rozporządzenie (WE) nr 1907/2006.
- (6) Środki przewidziane w niniejszym rozporządzeniu są zgodne z opinią komitetu ustanowionego na mocy art. 133 rozporządzenia (WE) nr 1907/2006,

PRZYJMUJE NINIEJSZE ROZPORZĄDZENIE:

Artykuł 1

W załączniku XVII do rozporządzenia (WE) nr 1907/2006 wprowadza się zmiany zgodnie z załącznikiem.

⁽¹⁾ Dz.U. L 396 z 30.12.2006, s. 1.⁽²⁾ Rozporządzenie Parlamentu Europejskiego i Rady (WE) nr 1272/2008 z dnia 16 grudnia 2008 r. w sprawie klasyfikacji, oznakowania i pakowania substancji i mieszanin, zmieniające i uchylające dyrektywy 67/548/EWG i 1999/45/WE oraz zmieniające rozporządzenie (WE) nr 1907/2006 (Dz.U. L 353 z 31.12.2008, s. 1).⁽³⁾ Rozporządzenie Komisji (UE) nr 605/2014 z dnia 5 czerwca 2014 r. zmieniające, w celu włączenia zwrotów określających zagrożenie i zwrotów określających środki ostrożności w języku chorwackim oraz dostosowania do postępu naukowo-technicznego, rozporządzenie Parlamentu Europejskiego i Rady (WE) nr 1272/2008 w sprawie klasyfikacji, oznakowania i pakowania substancji i mieszanin (Dz.U. L 167 z 6.6.2014, s. 36).⁽⁴⁾ Rozporządzenie Komisji (UE) 2015/1221 z dnia 24 lipca 2015 r. zmieniające rozporządzenie Parlamentu Europejskiego i Rady (WE) nr 1272/2008 w sprawie klasyfikacji, oznakowania i pakowania substancji i mieszanin, w celu dostosowania go do postępu naukowo-technicznego (Dz.U. L 197 z 25.7.2015, s. 10).⁽⁵⁾ Rozporządzenie Komisji (UE) 2016/1179 z dnia 19 lipca 2016 r. dostosowujące do postępu naukowo-technicznego rozporządzenie Parlamentu Europejskiego i Rady (WE) nr 1272/2008 w sprawie klasyfikacji, oznakowania i pakowania substancji i mieszanin (Dz.U. L 195 z 20.7.2016, s. 11).

Artykuł 2

1. Niniejsze rozporządzenie wchodzi w życie dwudziestego dnia po jego opublikowaniu w *Dzienniku Urzędowym Unii Europejskiej*.
2. Niniejsze rozporządzenie stosuje się od dnia wejścia w życie, z wyjątkiem:
 - pkt 1, 2 i 3 załącznika, które stosuje się od dnia 1 marca 2018 r., oraz
 - pkt 4 lit. a) załącznika, który stosuje się od dnia 1 marca 2018 r. w zakresie, w jakim dotyczy on następujących substancji:
bisfenol A; [rozgałęziony dodecylofenol]; [rozgałęziony 2-dodecylofenol]; [rozgałęziony 3-dodecylofenol]; [rozgałęziony 4-dodecylofenol]; [pochodne (tetrapropenylo)fenolu]; chlorofacynon (ISO); kumatetralyl (ISO); difenakum (ISO); flokumafen; bezwodnik oktaboranu disodu; tetrahydrat oktaboranu disodu; bromadiolon (ISO); difetialon; [kwas perfluorononan-1-owy oraz jego sole sodowe i amonowe]; ftalan dicykloheksylu i triflumizol (ISO).

Niniejsze rozporządzenie wiąże w całości i jest bezpośrednio stosowane we wszystkich państwach członkowskich.

Sporządzono w Brukseli dnia 30 sierpnia 2017 r.

W imieniu Komisji
Jean-Claude JUNCKER
Przewodniczący

ZAŁĄCZNIK

W załączniku XVII do rozporządzenia (WE) nr 1907/2006 wprowadza się następujące zmiany:

- 1) w dodatku 2 dodaje się w tabeli, zgodnie z określoną w niej kolejnością numerów indeksowych, pozycje w brzmieniu:

„1,2-dichloropropan; dichlorek propylenu	602-020-00-0	201-152-2	78-87-5	
mikrowłókna szkła typu „E-glass” o reprezentatywnym składzie; [włókna wapniowo-glinowo-krzemianowe ułożone losowo i o następującym reprezentatywnym składzie (w % masy): SiO ₂ 50,0–56,0 %, Al ₂ O ₃ 13,0–16,0 %, B ₂ O ₃ 5,8–10,0 %, Na ₂ O < 0,6 %, K ₂ O < 0,4 %, CaO 15,0–24,0 %, MgO < 5,5 %, Fe ₂ O ₃ < 0,5 %, F ₂ < 1,0 %. Proces: zazwyczaj wytwarzane przez snucie i wirowanie. (Dodatkowe pojedyncze pierwiastki mogą być obecne w małych ilościach; wykaz składników obecnych w procesie nie wyklucza innowacji).]	014-046-00-4	—	—”	

- 2) w dodatku 4 dodaje się w tabeli, zgodnie z określoną w niej kolejnością numerów indeksowych, pozycje w brzmieniu:

„3,7-dimetylookta-2,6-dienonitryl	608-067-00-3	225-918-0	5146-66-7”	
-----------------------------------	--------------	-----------	------------	--

- 3) w dodatku 5

- a) dodaje się w tabeli, zgodnie z określoną w niej kolejnością numerów indeksowych, pozycje w brzmieniu:

„brodifakum (ISO); 3-(3-(4'-bromobifenyl-4-ilo)-1,2,3,4-tetrahydro-1-naftylo)-4-hydroksykumaryna	607-172-00-1	259-980-5	56073-10-0	
ołów w postaci proszku; [średnica cząstek < 1 mm]	082-013-00-1	231-100-4	7439-92-1	
ołów w postaci litej; [średnica cząstek ≥ 1 mm]	082-014-00-7	231-100-4	7439-92-1”	

- b) pozycja dotycząca warfaryny; 3-(1-fenylo-3-oksobutylo)-4-hydroksykumaryny otrzymuje brzmienie:

„warfaryna (ISO); 3-(1-fenylo-3-oksobutylo)-4-hydroksy-2-okso-2H-chromen; [1] (S)-3-(1-fenylo-3-oksobutylo)-4-hydroksybenzopirran-2-on; [2] (R)-3-(1-fenylo-3-oksobutylo)-4-hydroksybenzopirran-2-on [3]	607-056-00-0	201-377-6 [1] 226-907-3 [2] 226-908-9 [3]	81-81-2 [1] 5543-57-7 [2] 5543-58-8 [3]”	
---	--------------	---	--	--

4) w dodatku 6

a) dodaje się w tabeli, zgodnie z określoną w niej kolejnością numerów indeksowych, pozycje w brzmieniu:

„Tetrahydro-2-furylo-metanol; alkohol tetrahydro-furfuryłowy	603-061-00-7	202-625-6	97-99-4	
Arsenek galu	031-001-00-4	215-114-8	1303-00-0	
Związki tributyllocyny, z wyjątkiem wymienionych w innym miejscu niniejszego załącznika	050-008-00-3	—	—	
Ester diheksyłowy kwasu 1,2-benzenodikarboksyłowego, rozgałęziony i liniowy	607-710-00-5	271-093-5	68515-50-4	
Imidazol	613-319-00-0	206-019-2	288-32-4	
Bisfenol A; 4,4'-izopropylidenodifenol	604-030-00-0	201-245-8	80-05-7	
Rozgałęziony dodecylofenol; [1] Rozgałęziony 2-dodecylofenol; [2] Rozgałęziony 3-dodecylofenol; [3] Rozgałęziony 4-dodecylofenol; [4] Pochodne (tetrapropenylo)fenolu [5]	604-092-00-9	310-154-3 [1] - [2] - [3] - [4] - [5]	121158-58-5 [1] - [2] - [3] 210555-94-5 [4] 74499-35-7 [5]	
Chlorofacynon (ISO); 2-[(4-chlorofenylo)(fenylo)acetylo]-1H-indeno-1,3(2H)-dion	606-014-00-9	223-003-0	3691-35-8	
Kumatetralyl (ISO); 4-hydrokso-3-(1,2,3,4-tetrahydro-1-naftylo)kumaryna	607-059-00-7	227-424-0	5836-29-3	
Difenakum (ISO); 3-(3-bifenyl-4-ilo-1,2,3,4-tetrahydro-1-naftylo)-4-hydrokso-kumaryna	607-157-00-X	259-978-4	56073-07-5	
Flokumafen (ISO); mieszanina poreakcyjna cis-4-hydrokso-3-{3-[4-(4-trifluorometylobenzylkso)fenylo]-1,2,3,4-tetrahydro-1-naftylo}kumaryny i trans-4-hydrokso-3-{3-[4-(4-trifluorometylobenzylkso)fenylo]-1,2,3,4-tetrahydro-1-naftylo}kumaryny	607-375-00-5	421-960-0	90035-08-8	
Bezwodnik oktaboranu disodu; [1] Tetrahydrat oktaboranu disodu [2]	005-020-00-3	234-541-0 [1] 234-541-0 [2]	12008-41-2 [1] 12280-03-4 [2]	
Bromadiolon (ISO); 3-[3-(4'-bromobifenyl-4-ilo)-3-hydrokso-1-fenylopropylo]-4-hydrokso-2H-chromen-2-on	607-716-00-8	249-205-9	28772-56-7	
Difetialon (ISO); 3-[3-(4'-bromobifenyl-4-ilo)-1,2,3,4-tetrahydronaftalen-1-ilo]-4-hydrokso-2H-1-benzotiopiran-2-on	607-717-00-3	—	104653-34-1	
Kwas perfluorononan-1-owy [1] oraz jego sole sodowe [2] i amonowe [3]	607-718-00-9	206-801-3 [1] - [2] - [3]	375-95-1 [1] 21049-39-8 [2] 4149-60-4 [3]	

Ftalan dicykloheksylu	607-719-00-4	201-545-9	84-61-7	
Triflumizol (ISO); (1E)-N-[4-chloro-2-(trifluorometylo)fenylo]-1-(1H-imidazol-1-ilo)-2-propoksyetanoimina	612-289-00-6	—	68694-11-1”	

- b) pozycja dotycząca flumioksazyny (ISO); N-(7-fluoro-3,4-dihydro-3-okso-4-prop-2-ynylo)-2H-1,4-benzoksazyn-6-ylo)cykloheks-1-eno-1,2-dikarboksamidu otrzymuje brzmienie:

„Flumioksazyna (ISO); 2-[7-fluoro-3-okso-4-(prop-2-in-1-ylo)-3,4-dihydro-2H-1,4-benzoksazyn-6-ylo]-4,5,6,7-tetrahydro-1H-izoindolo-1,3(2H)-dion	613-166-00-X	—	103361-09-7”	
---	--------------	---	--------------	--