

Brusel 26. června 2019
(OR. en)

10713/19

ENV 663
CHIMIE 93
COMPET 554
IND 199
PHARM 40
AGRI 366
RECH 391
ECOFIN 676
ECO 78
SOC 523
SAN 333
CONSOM 195
MI 547
ENT 161

VÝSLEDEK JEDNÁNÍ

Odesílatel:	Generální sekretariát Rady
Datum:	26. června 2019
Příjemce:	Delegace
Č. předchozího dokumentu:	10279/19
Předmět:	Směrem ke strategii pro udržitelnou politiku Unie v oblasti chemických látek – závěry Rady

Delegace naleznou v příloze závěry Rady o výše uvedené strategii pro udržitelnou politiku Unie v oblasti chemických látek, které přijala Rada na svém 3705. zasedání konaném dne 26. června 2019.

Směrem ke strategii pro udržitelnou politiku Unie v oblasti chemických látek

– závěry Rady –

RADA EVROPSKÉ UNIE

PŘIPOMÍNÁJÍC:

rozhodnutí Evropského parlamentu a Rady o všeobecném akčním programu Unie pro životní prostředí na období do roku 2020 nazvané Spokojený život v mezích naší planety (7. rámcový program pro životní prostředí)¹ pro konkurenceschopné nízkouhlíkové hospodářství účinně využívající zdroje a BEROUC NA VĚDOMÍ zprávu o hodnocení tohoto programu²;

zásadu obezřetnosti, zásady preventivního opatření a nápravy znečištění u zdroje a zásadu „znečišťovatel platí“;

rezoluci Valného shromáždění OSN ze dne 25. září 2015 nazvanou Přeměna našeho světa: Agenda pro udržitelný rozvoj 2030 a cíle udržitelného rozvoje, které jsou přímo relevantní pro politiku Unie v oblasti chemických látek, tedy i ochranu lidského zdraví a životního prostředí, přechod k udržitelné výrobě a spotřebě, prosazování udržitelných technologií a zajištění udržitelného řízení zdrojů;

rezoluce Environmentálního shromáždění OSN (UNEA) č. 1/5 o chemických látkách a odpadu, č. 3/4 o životním prostředí a zdraví, zejména část o chemických látkách, č. 2/7 a č. 4/8 o řádném nakládání s chemickými látkami a odpadem; ministerské prohlášení s názvem Inovativní řešení výzev v oblasti životního prostředí a udržitelné spotřeby a výroby přijaté na čtvrtém zasedání UNEA;

¹ Úř. věst. L 354, 28.12.2013, s. 171.

² Dokumenty 9416/19 – COM(2019) 233 final + ADD 1 a ADD 2.

globální výhled v oblasti chemických látek II z pověření Programu OSN pro životní prostředí, z jehož zjištění vyplývá, že globální cíl minimalizovat nepříznivé dopady chemických látek a odpadů nebude do roku 2020 splněn a že je naléhavě zapotřebí, aby se všechny zúčastněné strany zavázaly k mnohem ambicióznějším celosvětovým opatřením;

strategický přístup k mezinárodnímu nakládání s chemickými látkami (SAICM) a související opatření a cíle uvedené v nových politických otázkách a jiných problematických otázkách, a proces zaměřený na řádné nakládání s chemickými látkami a odpadem po roce 2020, který probíhá v období mezi zasedáními;

sdělení Komise nazvaná Kombinované účinky chemických látek – směsí chemických látek³, Provádění balíčku opatření týkajících se oběhového hospodářství: možnosti, jak řešit otázky na pomezí právních předpisů týkajících se chemických látek, výrobků a odpadů⁴, Souhrnná zpráva Komise o uplatňování nařízení REACH a přezkumu některých prvků⁵, Vytváření uceleného rámce Evropské unie pro endokrinní disruptory⁶, Strategický přístup Evropské unie k léčivým přípravkům v životním prostředí⁷ a Výsledky kontroly účelnosti nejvýznamnějších právních předpisů týkajících se chemických látek (s výjimkou nařízení REACH) a zjištěné problémy, nedostatky a slabiny⁸;

usnesení Evropského parlamentu ze dne 13. září 2018 s názvem Provádění balíčku opatření týkajících se oběhového hospodářství: možnosti, jak řešit otázky na pomezí právních předpisů týkajících se chemických látek, výrobků a odpadů⁹ a ze dne 18. dubna 2019 s názvem Vytváření uceleného rámce Evropské unie pro endokrinní disruptory¹⁰;

³ Dokument 10923/12 – COM(2012) 252 v konečném znění.

⁴ Dokumenty 5479/18 –COM(2018) 32 final + ADD 1.

⁵ Dokumenty 6916/18 –COM(2018) 116 final + ADD 1–7.

⁶ Dokument 14204/18 – COM(2018) 734 final.

⁷ Dokument 7680/19 – COM(2019) 128 final.

⁸ Dokumenty 10705/19 + ADD 1 – ADD 3.

⁹ Dokument 2018/2589 (RSP).

¹⁰ Dokument 2019/2683 (RSP).

závěry Rady s těmito názvy:

- Uzavření cyklu – akční plán EU pro oběhové hospodářství;
- Ochrana lidského zdraví a životního prostředí řádným nakládáním s chemickými látkami
- Ekologická inovace: umožnění přechodu na oběhové hospodářství;
- Plnění akčního plánu EU pro oběhové hospodářství;
- Směrování ke stále udržitelnější Unii do roku 2030;
- Úmluva o biologické rozmanitosti (všechny z roku 2018);

POUKAZUJÍC na rozhodnutí 7. akčního programu pro životní prostředí vypracovat do roku 2018 strategii Unie pro netoxické životní prostředí, které vyzdvihla Rada ve svých závěrech ze dne 19. prosince 2016, v nichž byla Komise rovněž vyzvána, aby aktualizovala svou strategii EU pro endokrinní disruptory, a KONSTATUJÍC se znepokojením, že Komise tomuto závazku nedostála;

KONSTATUJÍC dále, že pokud jde o opatření týkající se chemických látek, Komise nedostála v plné míře závazkům stanoveným v 7. akčním programu pro životní prostředí, zejména pokud se jedná o endokrinní disruptory, nanomateriály, kombinované účinky chemických látek a o rizika spojená s používáním nebezpečných látek a chemických látek ve výrobcích a s expozicí těmto látkám;

UZNAVAJÍC, že je důležité soustavně usilovat o hlubší poznání nebezpečí chemických látek a jejich (eko)toxikologických účinků a odpovídajícím způsobem se zabývat pochybnostmi v souvislosti s expozicí chemickým látkám, PŘIPOMÍNÁJÍC význam monitorování životního prostředí a biologického monitorování člověka pro účely shromažďování informací o kombinované expozici životního prostředí a lidí chemickým látkám, jakož i jedinečnou úlohu těchto nástrojů z hlediska identifikace doposud neznámých expozic látkám problematickým pro lidské zdraví a životní prostředí a z hlediska kontroly účinnosti pravidel a předpisů zaměřených na snížení takové expozice; zdůrazňujíc naléhavou potřebu udržitelně financované struktury pro aplikovaný výzkum v této oblasti. To by mělo mimo jiné zahrnovat i pokračování stávajících iniciativ v oblasti biologického monitorování člověka, vývoje a přizpůsobování zkušebních metod v toxikologii a vědeckých základů pro posuzování rizik a řízení rizik spojených s chemickými látkami;

UZNÁVAJÍC, že hodnocení dopadu jiných chemických látek, jako jsou pesticidy, na životní prostředí, klima nebo zdraví probíhá v rámci specifických postupů, například podle nařízení (ES) č. 1107/2009 o uvádění přípravků na ochranu rostlin na trh, které je v současné době předmětem hodnocení REFIT, a nařízení (ES) č. 396/2005 o maximálních limitech reziduí pesticidů;

ZDŮRAŽŇUJÍC, že spolupráce v oblasti regulace chemického odvětví by měla zaručovat dodržování norem a zásad EU a právo na regulaci, především ve vztahu k lidskému zdraví a životnímu prostředí, a že dohody o volném obchodu by měly prosazovat nejvyšší možné mezinárodní normy, zejména pokud souvisejí se zdravím a životním prostředím;

1. ZDŮRAŽŇUJE význam procesu, který probíhá v rámci strategického přístupu k mezinárodnímu nakládání s chemickými látkami (SAICM) za účelem vypracování nového podpůrného rámce pro řádné nakládání s chemickými látkami a odpadem po roce 2020, mimo jiné s cílem pomoci plnit cíle udržitelného rozvoje; VYZDVIHUJE význam součinnosti mezi všemi stávajícími mezinárodními a regionálními úmluvami o chemických látkách a odpadu; NALÉHAVĚ ŽÁDÁ Komisi a členské státy, aby se do tohoto procesu i nadále aktivně zapojovaly, mimo jiné vypracováváním jasných společných postojů pro setkání v období mezi zasedáními, s cílem dosáhnout průřezového a celostního dlouhodobého přístupu k problematice řádného nakládání s chemickými látkami a odpadem na mezinárodní úrovni, k němuž by měly přihlídnout všechny příslušné organizace a zúčastněné strany při provádění Agendy 2030, mimo jiné i na pátém zasedání mezinárodní konference o nakládání s chemickými látkami (ICCM 5); představuje to pro EU příležitost přispět do tohoto procesu v souladu se svými politickými cíli a pravidly a současně může být přínosem, pokud jde o řádné nakládání s chemickými látkami a odpadem;

2. ZDŮRAZŇUJE, že je nutné zlepšit posuzování chemického rizika a nakládání s chemickými látkami a začleňovat tato hlediska do všech právních předpisů EU, aby se předešlo zbytečné zátěži a zvýšila soudržnost a účinnost právních předpisů EU týkajících se chemických látek, s cílem dosáhnout vysoké úrovně ochrany lidského zdraví a životního prostředí, zejména s ohledem na zásadu obezřetnosti a na účinnou ochranu pracovníků; PODPORUJE vytvoření a zavedení systému včasného varování na úrovni EU pro účely identifikace nově se objevujících chemických rizik, aby bylo možné činit vhodné kroky k ochraně lidského zdraví a životního prostředí a provádět opatření pro prevenci nebo kontrolu problematických otázek;
3. ZDŮRAZŇUJE význam přezkumu a případně provedení změn stávajících požadavků na testování ve všech právních předpisech EU týkajících se chemických látek s cílem zajistit, aby byly vhodně, důsledně a jednotně řešeny cíle v oblasti zdraví (např. neurotoxicita, dopady na vývoj imunitního systému, endokrinní disrupce, toxikokinetiky atd.) se zvláštním významem pro děti a další zranitelné skupiny; ZDŮRAZŇUJE nutnost vytvořit odpovídající mechanismus pro koordinaci ochrany zranitelných skupin, jako jsou děti a těhotné a kojící ženy, mimo jiné i zavedením požadavků na důsledné řízení rizik do příslušných právních předpisů EU týkajících se látek vzbuzujících obavy, včetně neurotoxinů a endokrinních disruptorů;
4. VYZDVIHUJE, že je třeba posílit propojení politiky a vědy v oblasti chemických látek a odpadu, a to i na mezinárodní úrovni; ZDŮRAZŇUJE význam udržitelného financování výzkumu a inovací v zájmu zlepšení vědeckých poznatků o dopadech nebezpečných chemických látek na životní prostředí, zdraví, biologickou rozmanitost a odolnost ekosystému, jakož i prosazování výzkumu v oblasti zlepšování metod sloužících k identifikaci rizik souvisejících s chemickými látkami;

5. OCENŮJE výzkumný program HBM4EU zaměřený na biologické monitorování člověka, který propojuje vědu a evropskou politiku v oblasti chemických látek, jakož i iniciativu IPChem (Informační platforma pro monitoring chemických látek), a VYBÍZÍ k provedení obdobného výzkumného programu se zaměřením na monitorování životního prostředí, jakož i ke zlepšení v oblasti sdílení a využívání údajů monitoringu prováděného na místní, regionální, vnitrostátní a celounijní úrovni jak mezi jednotlivými zeměmi, tak také napříč jednotlivými oblastmi politik (např. voda, chemické látky, vzduch, biologický monitoring, zdraví atd.) a mezi příslušnými orgány; VÍTÁ pokrok, jehož bylo doposud dosaženo při kombinování a dalším rozvíjení činností v oblasti biologického monitorování člověka na evropské úrovni; ŽÁDÁ Komisi, aby zajistila možnost dalšího pokračování těchto činností v rámci nového programu Horizont Evropa; VYZÝVÁ členské státy a Komisi, aby podněcovaly vývoj vhodných infrastruktur, a v plné míře tak umožnily, aby údaje byly vyhledatelné, přístupné, interoperabilní a opakovaně použitelné (Findable, Accessible, Interoperable and Reusable – FAIR) s cílem podporovat jejich opakované využívání údajů a předcházet zbytečnému zdvojování;
6. VYZÝVÁ k prosazování přístupů, jako jsou zelená a udržitelná chemie a nechemické alternativy, a k zahrnutí klíčových prvků těchto přístupů do politiky EU v oblasti chemických látek prostřednictvím regulačních opatření, jež posilují zejména úsilí o nalezení alternativ k látkám vzbuzujícím obavy, a neregulačních opatření s cílem usnadnit vývoj bezpečných a udržitelných chemických i nechemických řešení, mimo jiné včetně podpory netoxického oběhového hospodářství; VYZÝVÁ v této souvislosti členské státy a Komisi, aby podněcovaly technický výzkum a vývoj vhodných metodik, obchodních modelů založených na službách a **dalších** koncepčně bezpečných přístupů v rámci celého hodnotového řetězce v inovačním procesu; ZDŮRAŽŇUJE, že je třeba podporovat zejména úsilí malých a středních podniků o nahrazování látek vzbuzujících obavy, a to prosazováním výzkumu a vývoje, investic do udržitelných chemických látek a technologických inovací prostřednictvím programů EU, včetně rámcového programu Horizont Evropa; VYZDVIHUJE právo na informace s cílem zajistit, aby spotřebitelé, jakož i výrobci, maloobchodníci a subjekty provádějící recyklaci mohli činit informovaná rozhodnutí v zájmu přechodu na cykly netoxických materiálů a udržitelného používání druhotných materiálů;

7. VYZÝVÁ Komisi, aby představila možnosti, jak do příslušných právních předpisů EU týkajících se chemických látek zavést požadavky, jimiž se zajistí, že v procesech posuzování a řízení rizik budou náležitě a důsledně řešeny kombinované účinky chemických látek (koktejlový efekt) a kombinovaná expozice lidí a životního prostředí všem relevantním zdrojům;
8. ZDŮRAZŇUJE, že je třeba zajistit, aby Evropská agentura pro chemické látky (dále jen „agentura ECHA“) pracovala účinně a účelně, a to zavedením udržitelného financování a zajišťování zdrojů pro tuto agenturu; PODTRHUJE, že je důležité posílit transparentnost a vědeckou spolupráci s institucemi v EU i mimo ni, jakož i s dalšími decentralizovanými agenturami s cílem zajistit soudržnost a přínos plynoucí ze součinnosti, a že je třeba zapojit agenturu ECHA do dalších legislativních oblastí;
9. VYZÝVÁ Komisi, aby posoudila možnost zavést mechanismus, na jehož základě by evropské agentury mohly výjimečně a ve velmi omezeném počtu případů nezávisle provádět studie, které by doplňovaly studie realizované v rámci odvětví, zejména pokud jde o kontroverzní případy či pokud se objeví vážné pochybnosti, aniž by byla ohrožena zásada předběžné opatrnosti a zásada „znečišťovatel platí“, s cílem posílit spolehlivost systému, ovšem nikoli na úkor zásady odpovědnosti odvětví;
10. PŘIPOMÍNÁ závěry Rady z prosince roku 2016, pokud jde ustanovení 7. akčního programu pro životní prostředí týkající se vypracování jasně definované strategie Unie pro netoxické životní prostředí do roku 2018; NALÉHAVĚ proto ŽÁDÁ Komisi, aby bez dalšího prodlení, v úzké spolupráci s členskými státy a orgány Unie a vypracovala strategii Unie pro netoxické životní prostředí, v níž budou navrženy jasné střednědobé až dlouhodobé cíle pro komplexní dlouhodobou udržitelnou politiku EU v oblasti chemických látek, a to v souladu se všemi relevantními ustanoveními 7. akčního programu pro životní prostředí, širšími cíli udržitelného rozvoje a globálním cílem týkajícím se řádného nakládání s chemickými látkami a odpadem a s vazbou na stávající politiky EU na ochranu životního prostředí, zejména oběhového hospodářství, a na politiky EU v oblasti růstu, zaměstnanosti a konkurenceschopnosti;

11. ZDŮRAŽŇUJE, že strategie Unie pro netoxické životní prostředí by měla být mimo jiné zaměřena na prevenci nebo minimalizaci expozice všem látkám vzbuzujícím obavy, zejména látkám vzbuzujícím mimořádné obavy (SVHC), které jsou uváděny na trh nebo uvolňovány do životního prostředí, a to s cílem předcházet dopadu nebezpečných chemických látek na lidské zdraví a životní prostředí nebo tento dopad podstatně snížit; tato strategie by měla začlenit zásady zelené a udržitelné chemie do politiky EU, a to včetně meziodvětvových politických přístupů, a zohlednit mimo jiné zprávu o přezkumu nařízení REACH, styčné plochy mezi chemickými látkami, výrobky a odpady a navazující konzultace a výsledky kontroly účelnosti nejvýznamnějších právních předpisů týkajících se chemických látek (s výjimkou nařízení REACH);
12. VYZÝVÁ Komisi, aby do svého návrhu 8. akčního programu pro životní prostředí, který má být přijat nejpozději začátkem roku 2020, zahrnula závazky provést opatření navazující na strategii Unie pro netoxické životní prostředí a zabývat se řešením budoucích výzev souvisejících s chemickými látkami;
13. ŽÁDÁ Komisi, aby prozkoumala přínosy harmonizace definic, požadavků na údaje a zkušebních metod ve všech právních předpisech týkajících se látek s cílem zlepšit jejich soudržnost, účinnost a transparentnost;
14. ZDŮRAŽŇUJE vzrůstající obavy ohledně zdraví a životního prostředí, které vysoce perzistentní chemické látky vyvolávají; BERE konkrétně NA VĚDOMÍ stále četnější důkazy o nepříznivých účincích způsobených expozicí vysoce fluorovaným sloučeninám (PFAS), důkazy o rozsáhlém výskytu těchto sloučenin ve vodě, půdě, předmětech a odpadu a o hrozbě, kterou to může představovat v souvislosti s našimi zásobami pitné vody; VYZÝVÁ Komisi, aby vypracovala akční plán pro odstranění veškerých případů používání polyfluorovaných alkylových sloučenin (PFAS), které nejsou nezbytné;

Léčivé přípravky

15. VÍTÁ sdělení Komise o strategickém přístupu EU k léčivým přípravkům v životním prostředí, ve kterém je vymezeno šest oblastí činnosti ve všech fázích farmaceutického životního cyklu, v nichž lze dosáhnout zlepšení; UPOZORŇUJE na narůstající množství důkazů, že některé konkrétní léčivé přípravky a jejich rezidua nacházející se v půdě a ve vodě představují riziko pro životní prostředí a zdraví lidí i zvířat;
16. ZDŮRAZŇUJE význam urychlení konkrétních a ambiciózních kroků zaměřených na snížení rizika spojeného s léčivými přípravky a jejich rezidui v životním prostředí, přičemž uznává, že je třeba dalšího výzkumu, aby bylo možné lépe pochopit rozsah nových účinků léčivých přípravků a jejich reziduí na lidské zdraví a životní prostředí; VYZÝVÁ Komisi, aby posoudila a vymezila nejúčinnější opatření, včetně legislativních, ke zmírnění účinků léčivých přípravků v životním prostředí, k boji proti rozvoji antimikrobiální rezistence a k posílení vazby s odvětvím zdravotnictví v tomto ohledu;

Nařízení REACH

17. VÍTÁ zprávu Komise o přezkumu nařízení REACH a VYZÝVÁ k rychlému provedení konkrétních opatření, která jsou v něm vymezena;

18. ZNOVU PŘIPOMÍNÁ význam konkrétních kroků Komise v zájmu zajištění souladu a zlepšení kvality registrační dokumentace podle nařízení REACH, neboť tyto údaje jsou základem pro přijetí veškerých nezbytných opatření na ochranu lidského zdraví a životního prostředí; BERE NA VĚDOMÍ integrovanou regulační strategii agentury ECHA a VYZÝVÁ Komisi, aby monitorovala její včasné provedení; ZDŮRAŽŇUJE, že veškerou relevantní registrační dokumentaci, například která byla v tomto procesu identifikována jakožto priorita pro vytváření údajů, by měla agentura ECHA do roku 2028 zkontrolovat z hlediska souladu se standardními požadavky na poskytování údajů podle nařízení REACH. DŮRAZNĚ PŘIPOMÍNÁ, že je třeba zavést účinný mechanismus aktualizace registračních dokumentací, například včetně žádostí agentury ECHA o aktualizaci v případech, že registrace nebyla dlouhodobě aktualizována, jakož i opatření k urychlení a zefektivnění postupů hodnocení podle nařízení REACH; VYZÝVÁ Komisi a agenturu ECHA, aby v těsné spolupráci se všemi zúčastněnými stranami do prosince roku 2019 vypracovaly akční plán pro dodržování požadavků na dokumentaci;
19. VYZÝVÁ Komisi, aby zdokonalila postupy povolování a omezování podle nařízení REACH tím, že zlepší analýzu alternativ nahrazujících látky vzbuzující mimořádné obavy, a zejména aby zajistila urychlené zavádění alternativních látek nebo technologií, které jsou pro průmyslová odvětví v EU obecně dostupné, a aby zabránila nevhodným náhradám prostřednictvím látek, které mohou způsobovat nepřijatelná rizika, a tím, že zintenzivní shromažďování a sdílení dostupných informací mezi odvětvím a agenturou ECHA; VYZÝVÁ Komisi a agenturu ECHA, aby zamítly povolení v případech, že dostupné informace nejsou dostačující; a rovněž VYZÝVÁ Komisi, aby zahájila všeobecnou diskusi o socioekonomické analýze, identifikaci a posouzení alternativ, včetně nechemických, o přijatelné úrovni rizika v souladu s vysokou úrovní ochrany ve všech regulačních procesech, o zásadní důležitosti použití a vhodné volby opatření k řízení rizik, aby bylo možné plně využít povolování a omezování jako prostředku k postupnému odstranění látek vzbuzujících obavy; v zájmu usnadnění účinného prosazování nařízení REACH a právních předpisů týkajících se bezpečnosti při práci ZDŮRAŽŇUJE potřebu věnovat zvláštní pozornost tomu, aby byla zajištěna soudržnost s ohledem na styčné body mezi právními předpisy v obou oblastech;

20. PŘIPOMÍNÁ, že do roku 2020 by měly být všechny příslušné látky vzbuzující mimořádné obavy, včetně látek s vlastnostmi endokrinních disruptorů, které vyvolávají rovnocenné obavy, zařazeny na seznam látek pro případné zahrnutí do nařízení REACH, a ZDŮRAZŇUJE, že i po roce 2020 bude nezbytné vyvíjet úsilí v zájmu zjišťování možných dalších látek vzbuzujících mimořádné obavy a dalšího zajišťování plného souladu registrační dokumentace;
21. ŽÁDÁ Komisi, aby se zabývala řízením rizika a regulační správou látek vzbuzujících obavy obsažených ve zpětně získaných materiálech podle nařízení REACH se zaměřením na cykly netoxických materiálů a lepším sladěním politiky v oblasti chemických látek, produktů a odpadů s cílem podnítit trh s vysoce kvalitními druhotnými surovinami, jejichž používání je bezpečné pro lidské zdraví i životní prostředí;
22. ZDŮRAZŇUJE, že bude nutné vyvinout další úsilí o nastavení náležitých rovných podmínek pro dovážené předměty a předměty vyrobené v EU s cílem zajistit vysokou úroveň ochrany lidského zdraví a životního prostředí, a to prostřednictvím opatření omezujících používání látek vzbuzujících mimořádné obavy v dovážených předmětech v případě, že jejich použití není v EU povoleno, a zabránit vzniku konkurenčních nevýhod mezi společnostmi z EU a ze zemí mimo ni; VYZÝVÁ ke zlepšení v oblasti prosazování nařízení REACH příslušnými orgány a ŽÁDÁ Komisi, aby prozkoumala možné způsoby usnadnění práce celních orgánů, zejména pokud jde o kód TARIC pro látky, směsi a předměty; ZDŮRAZŇUJE, že proti nezákonnému a nedovolenému obchodu se škodlivými látkami a s odpadem je důležité bojovat na celosvětové úrovni;
23. VYZÝVÁ Komisi, aby zvážila zjednodušení rozšířených bezpečnostních listů, zejména tím, že stanoví minimální požadavky pro scénáře expozice, a VYZÝVÁ agenturu ECHA, aby vypracovala metodiky pro scénáře expozice pro směsi;
24. ŽÁDÁ Komisi, aby členské státy a zúčastněné strany pravidelně informovala o učiněných krocích a o pokroku, dosaženém při provádění opatření stanovených ve sdělení o přezkumu nařízení REACH do března roku 2020;

Nanomateriály

25. ZDŮRAZŇUJE, že je třeba shromažďovat informace o použití a expozici, pokud jde o nanomateriály, a aktualizovat a zlepšit posuzování rizik, jakož i potvrzené zkušební metody v tomto ohledu; NALÉHAVĚ Komisi VYZÝVÁ, aby dokončila přezkum doporučení o definici nanomateriálů, podle potřeby ji revidovala a zajistila, že ve všech právních předpisech budou nanomateriály důsledně identifikovány a bude se na ně odkazovat prostřednictvím právně závazné definice.
26. KONSTATUJE, že agentura ECHA zahájila v roce 2017 fungování střediska EU pro sledování nanomateriálů (EUON) s mandátem do roku 2020; ŽÁDÁ Komisi, aby agentura ECHA rozšířila mandát pro shromažďování a zpřístupňování údajů z výzkumu týkajících se charakterizace a nebezpečí nanoforem látek a případné expozice těmto látkám, které dosud nebyly registrovány v rámci nařízení REACH, neboť jejich roční množství nepřevyšuje prahovou hodnotu ve výši 1 tuna/rok, a aby od agentury ECHA pravidelně požadovala hodnocení výkonnosti a vlivu střediska EUON;

Endokrinní disruptory

27. NALÉHAVĚ ŽÁDÁ Komisi, aby zajistila vysokou úroveň ochrany lidského zdraví a životního prostředí minimalizací expozice endokrinním disruptorům, jak je potvrzeno v 7. akčním programu pro životní prostředí, a podněcováním jejich nahrazování bezpečnějšími chemickými látkami, pokud je to technicky a prakticky možné, a aby bez zbytečného prodlení předložila akční plán obsahující jasná a konkrétní opatření a ambiciózní harmonogram pro realizaci těchto činností;

28. VÍTÁ iniciativu Komise na aktualizaci požadavků na údaje ve všech příslušných právních předpisech s cílem zlepšit a urychlit identifikaci endokrinních disruptorů a NALÉHAVĚ Komisi VYZÝVÁ, aby této činnosti udělila vysokou prioritu a přistupovala k ní vysoce ambiciózně s cílem umožnit identifikaci látek s vlastnostmi endokrinních disruptorů; VYZÝVÁ Komisi, aby zvýšila znalostní základnu, pokud jde o mechanismy, jež způsobují narušení činnosti endokrinního systému, a to vývojem a zavedením mechanismů nepříznivých účinků (Adverse Outcome Pathways – AOP), které podporují biologickou věrohodnost narušení činnosti endokrinního systému; VÍTÁ v této souvislosti vytvoření informačního systému pro endokrinně aktivní látky (EASIS);
29. APELUJE NA Komisi, aby vypracovala horizontální přístup k identifikaci na základě rizik a k řízení rizik v oblasti endokrinních disruptorů a zohlednila přitom nejistoty, pokud jde o identifikaci nebezpečí a posuzování rizik pro chemické látky s vlastnostmi endokrinních disruptorů; a ZDŮRAZŇUJE naléhavou potřebu věnovat zvláštní pozornost koktejlovým účinkům a kombinované expozici osob a životního prostředí všem relevantním zdrojům.
-