

Brusel 11. září 2021
(OR. en)

11456/21

COMPET 608
ENT 146
MI 637
CONSOM 187
ENV 594
CHIMIE 91
SAN 523

POZNÁMKA K BODU „I/A“

Odesílatel:	Generální sekretariát Rady
Příjemce:	Výbor stálých zástupců / Rada
Č. dok. Komise:	ST 11070/21 + ADD 1 - D074017/02
Předmět:	Nařízení Komise (EU) .../... ze dne XXX, kterým se mění příloha XVII nařízení Evropského parlamentu a Rady (ES) č. 1907/2006 o registraci, hodnocení, povolování a omezování chemických látek, pokud jde o látky karcinogenní, mutagenní nebo toxické pro reprodukci (CMR) – rozhodnutí nebránit přijetí

1. V souladu s čl. 68 odst. 2, články 131 a 133 a přílohou VI nařízení (ES) č. 1272/2008¹ předložila Komise dne 26. července 2021 Radě výše uvedený návrh nařízení, kterým se mění záznamy 28, 29 a 30 v příloze XVII nařízení (ES) č. 1907/2006² (REACH).

¹ Nařízení Evropského parlamentu a Rady (ES) č. 1272/2008 ze dne 16. prosince 2008 o klasifikaci, označování a balení látek a směsí, o změně a zrušení směrnic 67/548/EHS a 1999/45/ES a o změně nařízení (ES) č. 1907/2006 (Úř. věst. L 353, 31.12.2008, s. 1–1355) (konsolidované znění: 10. 5. 2021).

² Nařízení Evropského parlamentu a Rady (ES) č. 1907/2006 o registraci, hodnocení, povolování a omezování chemických látek, o zřízení Evropské agentury pro chemické látky, o změně směrnice 1999/45/ES a o zrušení nařízení Rady (EHS) č. 793/93, nařízení Komise (ES) č. 1488/94, směrnice Rady 76/769/EHS a směrnic Komise 91/155/EHS, 93/67/EHS, 93/105/ES a 2000/21/ES (Úř. věst. L 396, 30.12.2006, s. 1) (konsolidované znění: 25. 8. 2021).

Tyto záznamy zakazují uvádět na trh a používat k dodávání veřejnosti látky klasifikované jako karcinogenní, mutagenní nebo toxické pro reprodukci (dále jen látky CMR), kategorie 1A nebo 1B.

2. V článku 131 nařízení REACH se stanoví, že jeho přílohy mohou být změněny postupem podle článku 133. Opatření stanovená tímto nařízením jsou v souladu se stanoviskem výboru zřízeného čl. 133 odst. 1 nařízení REACH.
3. Dodatky 1 až 6 k výše uvedené příloze XVII dosud neodrážejí nové klasifikace látek jako CMR³ a až do data nabytí použitelnosti je třeba je odpovídajícím způsobem změnit. Nové klasifikace nabudou účinnosti k různým datům použitelnosti v roce 2022. To však nebrání v tom, aby provozovatelé začali uplatňovat nová omezení týkající se výše uvedených látek CMR kategorie 1A nebo 1B k dřívějšímu datu.
4. V souladu s postupem uvedeným v článku 5a rozhodnutí Rady 1999/468/ES⁴ se návrhy těchto opatření před formálním přijetím Komisí předloží ke kontrole Evropskému parlamentu a Radě. Pokud Evropský parlament ani Rada nevyjádří nesouhlas s opatřeními navrženými Komisí, Komise návrh nařízení přijme.
5. Dne 20. července 2021 výbor v souladu s čl. 5a odst. 2 rozhodnutí Rady 1999/468/ES jednomyslně hlasoval pro opatření uvedené v předmětném návrhu nařízení.

³ Tyto přílohy byly naposledy změněny nařízením Komise (EU) 2020/2096 (Úř. věst. L 425, 16.12.2020, s. 3). Nařízení v přenesené pravomoci (EU) 2020/1182 (Úř. věst. L 261, 11.8.2020, s. 2) a 2021/849 (Úř. věst. L 188, 28.5.2021, s. 27).

⁴ Rozhodnutí Rady 1999/468/ES ze dne 28. června 1999 o postupech pro výkon prováděcích pravomocí svěřených Komisi (Úř. věst. L 184, 17.7.1999, s. 23). Stávající konsolidované znění je ze dne 23. července 2006.

6. Delegace byly dne 26. července 2021 požádány, aby do 26. srpna 2021 vyjádřily s návrhem nařízení případný nesouhlas. Žádná delegace nesouhlas nevyjádřila.
 7. S ohledem na výše uvedené skutečnosti se Výbor stálých zástupců vyzývá, aby Radě doporučil, aby na některém z nadcházejících zasedání v rámci bodů bez rozpravy potvrdila, že nebrání přijetí návrhu nařízení ve znění uvedeném v dokumentech ST 11070/21 + ADD 1.
-