

Brusel 11. ledna 2023
(OR. en)

5225/23

ENT 4
MI 15
COMPET 18
CHIMIE 1
IND 4
SAN 13
ENV 22

PRŮVODNÍ POZNÁMKA

Odesílatel:	Martine DEPREZOVÁ, ředitelka, za generální tajemnici Evropské komise
Datum přijetí:	10. ledna 2023
Příjemce:	Thérèse BLANCHETOVÁ, generální tajemnice Rady Evropské unie
Č. dok. Komise:	D084711/2
Předmět:	NAŘÍZENÍ KOMISE (EU) .../... ze dne XXX, kterým se mění nařízení Evropského parlamentu a Rady (ES) č. 1907/2006, pokud jde o látky karcinogenní, mutagenní nebo toxické pro reprodukci, které podléhají omezením

Delegace naleznou v příloze dokument D084711/2.

Příloha: D084711/2



EVROPSKÁ
KOMISE

V Bruselu dne XXX
D084711/02
[...] (2022) XXX draft

NAŘÍZENÍ KOMISE (EU) .../...

ze dne XXX,

kterým se mění nařízení Evropského parlamentu a Rady (ES) č. 1907/2006, pokud jde o látky karcinogenní, mutagenní nebo toxické pro reprodukci, které podléhají omezením

(Text s významem pro EHP)

NAŘÍZENÍ KOMISE (EU) .../...

ze dne **XXX**,

kterým se mění nařízení Evropského parlamentu a Rady (ES) č. 1907/2006, pokud jde o látky karcinogenní, mutagenní nebo toxické pro reprodukci, které podléhají omezením

(Text s významem pro EHP)

EVROPSKÁ KOMISE,

s ohledem na Smlouvu o fungování Evropské unie,

s ohledem na nařízení Evropského parlamentu a Rady (ES) č. 1907/2006 ze dne 18. prosince 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/ES¹, a zejména na čl. 68 odst. 2 uvedeného nařízení,

vzhledem k těmto důvodům:

- (1) Záznamy 28, 29 a 30 v příloze XVII nařízení (ES) č. 1907/2006 zakazují uvádět na trh a používat pro prodej široké veřejnosti látky klasifikované jako karcinogenní, mutagenní nebo toxické pro reprodukci (dále též jen „CMR“), kategorií 1A nebo 1B, a zařazené v dodatcích 1 až 6 uvedené přílohy a směsi obsahující tyto látky v množství přesahujícím stanovené koncentrace.
- (2) Látky klasifikované jako CMR jsou uvedeny v části 3 přílohy VI nařízení Evropského parlamentu a Rady (ES) č. 1272/2008².
- (3) Dodatky 2 a 6 přílohy XVII nařízení (ES) č. 1907/2006 by měly být změněny tak, aby odrážely novou klasifikaci látek jako CMR v nařízení (ES) č. 1272/2008, ve znění nařízení Komise v přenesené pravomoci (EU) 2022/692³. Látky nově klasifikované jako CMR kategorie 1A a 1B je tudíž vhodné začlenit do dodatku 2 a 6 přílohy XVII nařízení (ES) č. 1907/2006.
- (4) Nová klasifikace látek v nařízení (ES) č. 1272/2008 se použije ode dne 1. prosince 2023. Omezení zavedené tímto nařízením, pokud jde o látky klasifikované nařízením (EU) 2022/692 jako látky CMR kategorie 1A nebo 1B, by se proto mělo použít od téhož data. Datum použitelnosti nebrání subjektům, aby omezení týkající se látek CMR kategorie 1A nebo 1B uvedených v příloze nařízení v přenesené pravomoci (EU) 2022/692 uplatňovaly dříve.

¹ Úř. věst. L 396, 30.12.2006, s. 1.

² 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).

³ Nařízení Komise v přenesené pravomoci (EU) 2022/692 ze dne 16. února 2022, kterým se pro účely přizpůsobení vědeckému a technickému pokroku mění nařízení Evropského parlamentu a Rady (ES) č. 1272/2008 o klasifikaci, označování a balení látek a směsí (Úř. věst. L 129, 3.5.2022, s. 1).

- (5) V příloze VI části 3 nařízení (ES) č. 1272/2008 je uvedena řada záznamů pro skupiny látek. V některých případech existují požadavky na klasifikaci pro určité látky spadající do skupinového záznamu. V takových případech je v příloze VI části 3 nařízení (ES) č. 1272/2008 uveden pro látku zvláštní záznam a u skupinového záznamu je uvedena poznámka „s výjimkou [...] uvedených jinde v této příloze“. Začlenění těchto látek do dodatků 1 až 6 přílohy XVII nařízení (ES) č. 1907/2006 proto musí odrážet tuto poznámku odkazující na přílohu VI nařízení (ES) č. 1272/2008. Zdá se však, že text v záznamech s indexovými čísly 033-005-00-1, 050-008-00-3, 082-001-00-6, 609-026-00-2 a 650-017-00-8 místo na přílohu VI nařízení (ES) č. 1272/2008 odkazuje na přílohu nařízení (ES) č. 1907/2006. Uvedené záznamy by proto měly být odpovídajícím způsobem změněny.
- (6) Nařízení (ES) č. 1907/2006 by proto mělo být odpovídajícím způsobem změněno.
- (7) Opatření stanovená tímto nařízením jsou v souladu se stanoviskem výboru zřízeného podle čl. 133 odst. 1 nařízení (ES) č. 1907/2006,

PŘIJALA TOTO NAŘÍZENÍ:

Článek 1

Příloha XVII nařízení (ES) č. 1907/2006 se mění v souladu s přílohou tohoto nařízení.

Článek 2

Toto nařízení vstupuje v platnost dvacátým dnem po vyhlášení v *Úředním věstníku Evropské unie*.

Body 2 a 5 přílohy se použijí ode dne 1. prosince 2023.

Toto nařízení je závazné v celém rozsahu a přímo použitelné ve všech členských státech.

V Bruselu dne

*Za Komisi
předsedkyně
Ursula von der Leyen*