

Брюксел, 5 февруари 2021 г.
(OR. en)

5977/21
ADD 1

COMPET 74
MI 60
ENT 18
ENV 60
CHIMIE 12
CONSOM 33
SAN 56
DELECT 25

ПРИДРУЖИТЕЛНО ПИСМО

От:	Генералния секретар на Европейската комисия, подписано от г-жа Martine DEPREZ, директор
Дата на получаване:	3 февруари 2021 г.
До:	Г-н Jeppe TRANHOLM-MIKKELSEN, генерален секретар на Съвета на Европейския съюз
№ док. Ком.:	C(2021) 441 final —ANNEX
Относно:	ПРИЛОЖЕНИЕ към Делегиран регламент (ЕС) ../.. на Комисията от XXX година за изменение с цел адаптиране към научно-техническия прогрес на част 1 от приложение VI към Регламент (ЕО) № 1272/2008 на Европейския парламент и на Съвета относно класифицирането, етикетирането и опаковането на вещества и смеси

Приложено се изпраща на делегациите документ C(2021) 441 final —ANNEX.

Приложение: C(2021) 441 final —ANNEX



ЕВРОПЕЙСКА
КОМИСИЯ

Брюксел, 3.2.2021 г.
C(2021) 441 final

ANNEX

ПРИЛОЖЕНИЕ

към

Делегиран регламент (ЕС) ../. на Комисията

**от XXX година за изменение с цел адаптиране към научно-техническия прогрес на
част 1 от приложение VI към Регламент (ЕО) № 1272/2008 на Европейския
парламент и на Съвета относно класифицирането, етиктирането и опаковането
на вещества и смеси**

ПРИЛОЖЕНИЕ

Част 1 от приложение VI към Регламент (ЕО) № 1272/2008 се изменя, както следва:

(1) в точка 1.1.3.1 бележки J—R се заменят със следното:

„Бележка J:

Хармонизираното класифициране като канцерогенно или мутагенно се прилага, освен ако може да се покаже, че веществото съдържа по-малко от 0,1 тегл. % бензен (EINECS № 200-753-7), като в този случай се извършва класифициране и за тези класове на опасност съгласно дял II на настоящия регламент.

Бележка K:

Хармонизираното класифициране като канцерогенно или мутагенно се прилага, освен ако може да се покаже, че веществото съдържа по-малко от 0,1 тегл. % 1,3-бутадиен (EINECS № 203-450-8), като в този случай се извършва класифициране и за тези класове на опасност съгласно дял II от настоящия регламент. Когато веществото не е класифицирано като канцерогенно или мутагенно, се прилагат най-малко препоръки за безопасност (P102-)P210-P403.

Бележка L:

Хармонизираното класифициране като канцерогенно се прилага, освен ако може да се покаже, че веществото съдържа по-малко от 3 % екстракт на диметилсулфоксид, измерено по IP 346 („Определяне на полициклични ароматни въглеводороди в неизползвани смазочни базови масла и в свободни от асфалтен нефтени фракции – Метод на рефракционния индекс за екстракцията на диметил сулфооксид“ Институт за нефта, Лондон), като в този случай се извършва класифициране и за този клас на опасност съгласно дял II от настоящия регламент.

Бележка M:

Хармонизираното класифициране като канцерогенно се прилага, освен ако може да се покаже, че веществото съдържа по-малко от 0,005 тегл. % бензо[a]-пирен (EINECS № 200-028-5), като в този случай се извършва класифициране и за този клас на опасност съгласно дял II от настоящия регламент.

Бележка N:

Хармонизираното класифициране като канцерогенно се прилага, освен ако е известна пълната история на рафинирането и може да се покаже, че веществото, от което е получено, не е канцерогенно, като в този случай се извършва класифициране и за този клас на опасност в съответствие с дял II от настоящия регламент.

Бележка P:

Хармонизираното класифициране като канцерогенно или мутагенно се прилага, освен ако може да се покаже, че веществото съдържа по-малко от 0,1 тегл. % бензен (EINECS № 200-753-7), като в този случай се извършва класифициране и за тези класове на опасност съгласно дял II на настоящия регламент. Когато веществото не е класифицирано като канцерогенно или мутагенно, се прилагат най-малко препоръки за безопасност (P102-)P260-P262-P301 + P310-P331.

Бележка Q:

Хармонизираното класифициране като канцерогенно се прилага, освен ако е изпълнено едно от следните условия:

- изпитване чрез вдишване за краткосрочна биоустойчивост е показало, че претегленият период на полуразпад на влакната, по-дълги от 20 µm, е по-малък от 10 дни; или
- изпитване чрез интратрахеално администриране за краткосрочна биоустойчивост е показало, че влакната, по-дълги от 20 µm, имат претеглен полуразпад, по-малък от 40 дни; или
- подходящо интраперитонеално изпитване не е показало признаци на превишена канцерогенност; или
- подходящо изпитване чрез вдишване не е показало значими патогенни или неопластични промени.

Бележка R:

Хармонизираното класифициране като канцерогенно се прилага, освен в случай на влакна, чиято претеглена по дължина средна геометрична стойност на диаметъра (LWGMD) минус два пъти стойността на стандартната грешка е по-голяма от 6 µm, измерено в съответствие с метод за изпитване A.22 в приложението към Регламент (ЕО) № 440/2008 на Комисията*“

* Регламент (ЕО) № 440/2008 на Комисията от 30 май 2008 г. за определяне на методи за изпитване в съответствие с Регламент (ЕО) № 1907/2006 на Европейския парламент и на Съвета относно регистрацията, оценката, разрешаването и ограничаването на химикали (REACH) (ОВ L 142, 31.5.2008 г., стр. 1).

(2) в точка 1.1.3.2 бележки 8 и 9 се заменят със следното:

„Б е л е ж к а 8:

Класифицирането като канцерогенно се прилага, освен ако може да се покаже, че максималната теоретична концентрация на отделения формалдехид, независимо от източника, в сместа, пусната на пазара, е по-малко от 0,1 %.“;

Б е л е ж к а 9:

Класифицирането като мутагенно се прилага, освен ако може да се покаже, че максималната теоретична концентрация на отделения формалдехид, независимо от източника, в сместа, пусната на пазара, е по-малко от 1 %.“