



REPUBLIKA SLOVENIJA
MINISTRSTVO ZA ZDRAVJE

URAD REPUBLIKE SLOVENIJE ZA KEMIČALIJE

REACH aktualno

Simona Fajfar
Urad RS za kemikalije



Zakonodaja

- Besedilo EU Uredbe REACH na voljo na EUR-Lex
<https://eur-lex.europa.eu/homepage.html>
- zadnje prečiščeno besedilo z dne 15/2/2021
- Nacionalna zakonodaja: Uredba o izvajanju
Uredbe REACH (Ur.l.RS, št.23/2008, 191/2020)
Dopolnitev!



Uredba o pristojbinah in taksah plačljivih ECHA

- Uradni list EU št.340/2008 z dopolnitvami
- Zadnje prečiščeno besedilo z dne 15/7/2018



Registracija –novo

- Izvedbena Uredba Komisije o obveznostih registracijskih zavezancev, da dopolnijo svoje registracije (št. 2020/1435) z dne 9.10.2020
- Velja od 12.12.2020



Dopolnitve registracijskih dosjejev

- podlaga člen 22(1) REACH „po registraciji mora registracijski zavezanec na svojo pobudo in brez nepotrebnega odlašanja svojo registracijo dopolniti...”
- Uredba določa roke za sporočanje sprememb!!



Dopolnitve registracijskih dosjejev

Kdo mora narediti dopolnitev?

Glavni registracijski zavezanec in drugi člani skupine ter posamezni registracijski zavezanci.



Dopolnitve registracijskih dosjejev

Kaj je potrebno sporočiti?

Spremembe:

- statusa ali podatkov(sprememba imena ali naslova !!) registracijskega zavezanca (1.člen); v roku treh mesecev



Dopolnitve registracijskih dosjejev

Spremembe:

- količinskega razpona (člen 3); 3 m
- v razvrstitvi in označitvi registrirane snovi (člen 6); do datuma začetka uporabe navedene spremembe
- Posodobitev ali sprememba PKV ali navodil za varno uporabo (člen7); 12 m



Dopolnitve registracijskih dosjejev

Spremembe:

- odobrenega dostopa do informacij v registraciji (člen 9); 3 m

Dopolnitve skupnih predložitvev (člen 12); odvisnost od glavnega registracijskega zavezanca



Kandidatna lista

- <http://echa.europa.eu/web/guest/candidate-list-table>
- Trenutno na seznamu **211 snovi** (zadnja dopolnitev 19. januar 2021); dodana snov bis(2-(2-metoksietoksi)etil)eter



Novo- dopolnitev (modifikacija Priloge II)

- Uredba Komisije št. 2020/878 sprejeta 18.6.2020
- Uporablja se od **1.1.2021**
- Dodatne informacije v varnostnih listih





Nova- dopolnitev Priloge II

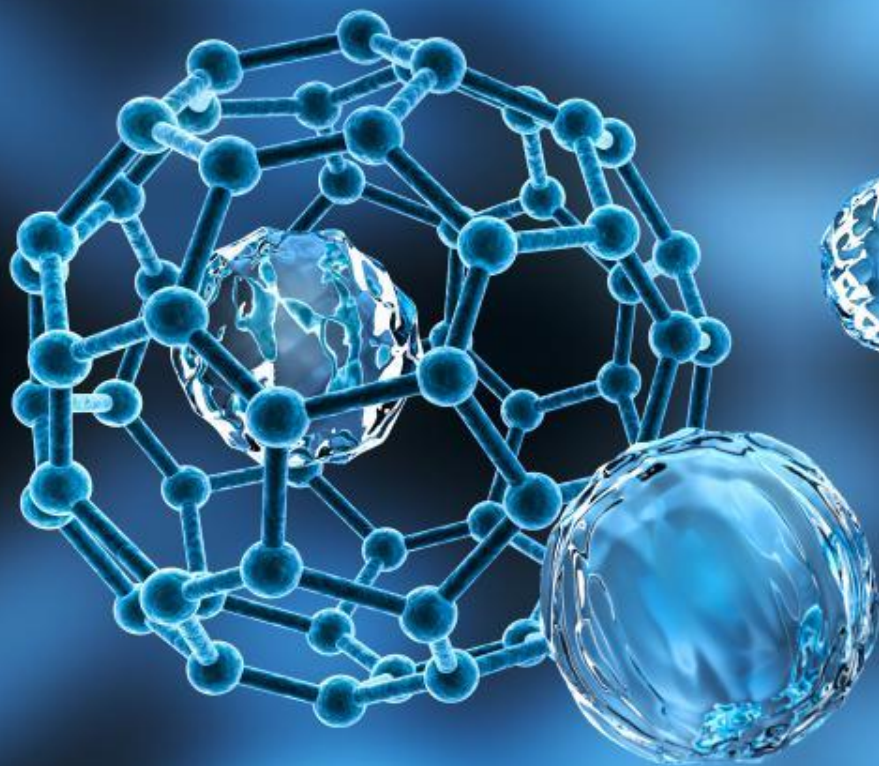
- Povezava z Uredbo št. 2018/1881 (specifične zahteve za nano oblike)
- Komunikacija v dobavni verigi za motilce endokrinega sistema
- Navedba (UFI) v VL (Priloga VIII CLP)
- Derogacija do **31.12.2022**



REPUBLIKA SLOVENIJA
MINISTRSTVO ZA ZDRAVJE

URAD REPUBLIKE SLOVENIJE ZA KEMIČALIJE

NANOMATERIALI- dopolnitev prilog Uredbe REACH





Priloga XIV- snovi, ki so predmet avtorizacije



Dopolnitev Priloge XIV

- Uredba Komisije (št.2020/171) z dne 6.2.2020 (v veljavi od februar 2020)
- Dodanih 11 snovi



Sprememba v Prilogi XIV

- Uredba št. 2020/2160 z dne 18.12.2020
- Sprememba za snov 4-(1,1,3,3-tetrametilbutil) fenol, etoksiliran
- Zaradi situacije COVID-19 (sprememba datuma „sunset“)



Dopolnitev Priloge XIV-Ftalati

- Nanaša se na 4 ftalate (DEHP,BBP, DBP in DIBP)
- Dodane nove lastnosti –motilci endokrinega sistema





Novo priporočilo ECHA – vključitev v Prilogo XIV

- 7 snovi, ki jih ECHA predlaga EK, da postanejo predmet avtorizacije
- D4,D5,D6, hidrogenirani terfenil, dicikloheksil, ftalat (DCHP), dinatrijev oktaborat, TMA



Seznam odločitev o avtorizacijah

Seznam odločitev je na voljo na spletni strani Komisije- zadnja dopolnitev z dne 7.4.2021



Novo Prepovedi/ omejitve-Priloga XVII





Stalno dopolnjevanje Priloge XVII

V zadnjem obdobju (od maja 2020)
sprejete nove Uredbe, ki dopolnjujejo
prilogo XVII



Omejitev za diizocianate

- Uredba št. 2020/1149 z dne 3.8.2020
- velja od septembra 2020
- prehodno obdobje, da se podjetja pripravijo
- Ukrep, ki je komplementaren zakonodaji na delovnem mestu



Omejitev za snovi v črnilih za tetoviranje ali trajnih ličilih

- Uredba št. 1907/2020 z dne
14.12.2020
- velja od januarja 2021 (prehodna
obdobja)



Uredba 2020/2096 z dne 15.12.2020

- Se nanaša na CMR snovi, pripomočke, ki so pokriti z Uredbo 2017/745, POPs, določene tekoče snovi in zmesi, nonilfenol in testne metode za azobarvila
- Se uporablja od 4.7.2021 in tč 11(b) od 1.10.2021



Uredba 2020/2096 z dne 15.12.2020

- Črtanje določenih vnosov: 22, 67, 68
(so odveč)
- regulirano z Uredbo 2019/1021
(Uredba o POPs)



Omejitev za svinčeve izstrelke v mokriščih in okoli njih

- Uredba št. 2021/57 z dne 25.1.2021
- velja od februar 2021
- Prehodno obdobje



Omejitev za *N,N*-dimetilformamid

- Pred objavo v Uradnem listu EU
- Uredba bo začela veljati dvajseti dan po objavi v Ur.l.
- Določeni prehodni roki za uporabo



Omejitev za C9-C14 PFCAs, njihove soli, in sorodne spojine

- Perfluorokarboksilne kisline,
ki vsebujejo C9-C14 atomov v verigi
- Povezava s polprevodniki
- Objava v Ur.l. (še ni prišlo do objave)



Omejitev za CMR snovi

- Vnos št. 28 -snovi, ki so razvrščene kot rakotvorne Kat 1A ali 1B v delu 3 Priloge VI CLP Uredbe
- Vnos 29- razvršč. kot mut kat 1A in 1B
- Vnos 30- strupene za razm. Kat 1A in 1B



Prihaja –v začetni fazi

- Predlagana omejitev za svinec in njegove spojine v strelivu za streljanje na prostem ter ribiški opremi –ribiške uteži
- Poteka razprava - rok za pripombe 24/9/2021



Uredba o spremembi in dopolnitvi Uredbe o izvajanju Uredbe REACH

- Stopila v veljavo 19.12.2020
- Se uporablja od 5. 1. 2021
- Objavljena v Ur.l. RS št. 191/2020
- Obveznost notifikacije v SCIP bazo



Obveznost, ko je snov na kandidadni listi- posredovanje informacij za izdelke

Primer:

Izdelek vsebuje snov, ki je na
kandidatni listi in koncentracija snovi
 $\geq 0,1\%$



Posredovanje informacije na ECHA v podatkovno bazo SCIP

Format je določen!



SCIP podatkovna baza

- Zbirka podatkov o snoveh, ki vzbujajo zaskrbljenost, v izdelkih kot takih ali v kompleksnih predmetih (Produktih)
- Pridobiti je potrebno SCIP številko, ki jo posredujete naprej npr. distributerju



REACH in odpadki

- Uredba o spremembah in dopolnitvah Uredbe o odpadkih (Ur.l. št. 129/2020)
- Velja od 26.9.2020
- Pogoji in kriteriji za prenehanje statusa odpadka



Prihaja revizija Uredbe REACH



Registracija

- Registracija določenih polimerov, ki predstavljajo zaskrbljenosti
- Zahteva po informaciji glede okoljskega vtisa
- Več info o kritičnih nevarnih lastnostih



Registracija in komunikacija

- Zahteva po PKV za 1-10t
- Spremenjene zahteve za komunikacijo v dobavni verigi in razširjenih varnostnih listih
- **Možen odvzem registracijske številke**



Revizija REACH v 2022

- Planirana reforma procesov avtorizacije in omejitev
- Razširjena definicija SVHC (57.člen)
- Motilci endokrinega sistema (ED)



REPUBLIKA SLOVENIJA
MINISTRSTVO ZA ZDRAVJE

URAD REPUBLIKE SLOVENIJE ZA KEMIČALIJE

CLP Uredba



CLP Uredba (Ur.l. EU št.1272/2008)

- Uredba (ES) o razvrščanju, označevanju in pakiranju snovi in zmesi (trenutno prečiščeno besedilo z dne 14.11.2020)
- Uredba o izvajanju Uredbe (Ur.l. RS št. 56/10)



Uredba CLP

Aktualne dopolnitve zaradi tehničnega razvoja (ATP-ji)

Dodane nove usklajene razvrstitve in označitve za posamezne snovi v Prilogo VI



	Št. Ur. l. EU			Uporaba od
14. ATP	2020/217	Delegirana uredba	Sprejeta 4.10. 2019	1.10.2021 2.člen od 1.12.2019
15. ATP	2020/1182	Delegirana uredba	19.5.2020	1.3.2022
16. ATP	2021/643	Delegirana uredba	Objava 20.4.2021/ začne veljati maja 2021	Se že uporablja. Nima prehodnega obdobja
17. ATP		Delegirana uredba	Objava konec maja	
18. ATP		Delegirana uredba	Glavni del razprave na sestanku junija 2021	



Prihaja revizija Uredbe CLP

- Vključitev dodatne možnosti za zaskrbljene strani za komentiranje med postopkom HCL (usklajena razvrstitev in označitev)
- Novi razredi nevarnosti za motilce endokrinega sistema.



Pomoč uporabnikom REACH/CLP/ 45.člen



reach.mz@gov.si

tel. 01 400 6039
6053



45. člen Uredbe CLP

Predstavi mag. Alojz Zupanc