



Dôležitá informácia pre registrujúcich!

Ak látka, ktorú mienite registrovať nemá harmonizovanú klasifikáciu neznamená to ešte, že termín jej registrácie nie je 1. december 2010. Ďalšie informácie nájdete v otázke č. 6.14- dokument ECHA Často kladené otázky o REACH verzia 3.0. Preklad tejto otázky do slovenského jazyka pripravilo Centrum pre chemické látky a prípravky:

6. 14 Týka sa veta uvedená v článku 23(1a); (b) nariadenia REACH „klasifikované ako CMR 1, 2; veľmi toxický pre vodné organizmy (R50/53) v súlade so smernicou 67/548/EHS“ len látok, ktoré majú harmonizovanú klasifikáciu podľa prílohy I* tejto smernice?

Znenie článku 23(1a) a (b) nariadenia REACH „klasifikované ako [...] v súlade so smernicou 67/548/EHS“ sa týka aj látok uvedených v prílohe I tejto smernice, ale aj látok, ktoré sú predmetom samoklasifikácie.

Táto interpretácia vyplýva zo znenia článkov 4 a 6 smernice 67/548/EHS- látky sa klasifikujú výrobcami/ dovozcami podľa kritérií uvedených v prílohe VI tejto smernice. Navyše, v jej prílohe I je zoznam látok, ktoré klasifikovala Európska komisia a to po diskusiách v odborných skupinách. Keďže smernica pokrýva obe situácie, látky by sa mali považovať za klasifikované v súlade so smernicou 67/548/EHS nielen vtedy, keď sú uvedené v prílohe I, ale aj vtedy, keď spĺňajú kritériá pre klasifikáciu podľa prílohy VI tejto smernice t.j. tiež keď ich samoklasifikuje registrujúci, hoci nie sú uvedené v prílohe I. V oboch situáciách ide o „klasifikáciu v súlade so smernicou 67/548/EHS“.

Táto interpretácia je v zmysle REACH a to najmä čo sa týka jeho cieľa a termínov uvedených v článku 23. Cieľom prvého termínu pre registráciu látok s vlastnosťami, ktoré vyvolávajú znepokojenie je prednostne zozbierať potrebné informácie o týchto látkach, ich použitíach a pre priemysel vyvinúť a odporučiť vhodné opatrenia na manažment rizika. Látky, ktoré nemajú harmonizovanú klasifikáciu sú z tohto pohľadu rovnocenné s tými, ktoré majú harmonizovanú klasifikáciu. Dôsledkom tejto interpretácie je, že keď výrobca alebo dovozca získa po 1.12.2010 dôkaz, že jeho látka spĺňa kritériá klasifikácie uvedené v čl. 23 (1a) alebo (b) bude povinný svoju látku ihneď registrovať.

Zdroj: [ECHA- Často kladené otázky o REACH verzia 3.0](#)

* Pozn. CCHLP:

Kde ide o prílohu I smernice 67/548/EHS, ide od dátumu 20.01.2009 o prílohu VI nariadenia 1272/2008/ES.