

REACH

po II. čítaní
v Európskom parlamente

II. čítanie

13. Decembra 2006

Prijatý kompromisný návrh na ktorom sa
dohodli zástupcovia EP, Rady Európy a
Komisie z 30. novembra 2006

Návrh prijatý 529 hlasmi oproti 98 hlasov

Prijatie Radou Európy na zasadnutí 18.12
alebo 19.-21.12.

Duty of care

(povinná starostlivosť)

- nový recitál (**nie** paragraf)

Vysvetľuje, že koncept povinnej starostlivosti je zahrnutý do povinností v rámci REACH.

Ochrana zvierat

Dva základné koncepty :

Návrhy na testovanie budú otvorené pre pripomienky. Tieto pripomienky majú byť založené na vedecky overených informáciách a majú byť poslané do 45 dní.

Komisia po konzultácii s ostatnými účastníkmi (stakeholders) môže dať návrhy na modifikáciu skúšobných metód (prijaté v novom komitologickom procese)

Komitológia

- Práve prijaté Rozhodnutie Komisie 2006/512/EC o novej komitologickej procedúre sa bude aplikovať pre niektoré rozhodnutia v rámci REACH, namiesto "normálneho" komitologického postupu.
- V prípadoch, kde sa táto nová komitológia bude aplikovať bude musieť Európska komisia poslať návrh tohto rozhodnutia po konzultácii s ČS Európskemu Parlamentu a Rade ktoré sú oprávnení zastaviť implementáciu opatrenia .

Výsledkom takéhoto postupu bude nasledovné:

- Jasné rozdelenie síl medzi Komisiou, Radou a EP ja vyrovnané.
- Detailné vedecké otázky sú vystavené politickým diskusiám
- Komitologický proces bude trvať dlhšie

Agentúra

Bolo dohodnutých niekoľko zmien.

Európsky parlament určiť dvoch
nezávislých ľudí ako zástupcov do
manažmentu Agentúry

Komunikácia

Karty bezpečnostných údajov budú povinne poskytované pre látky uvedené v zozname „kandidátov“ pre autorizáciu.

Nová povinnosť komunikovať informácie o látkach a výrobkoch.

Agentúra bude poskytovať príručky o tom, ako poskytovať informácie o riziku verejnosti

Registrácia/zdieľanie údajov

- Prvý termín pre registráciu „phase-in“ látok sa posunul o 6 mesiacov (3.5 miesto 3 rokov).
- Medziprodukty sú jasné „phase-in“ látky.
- Nie je povinnosť vypracovať CSR pre látky medzi 1-10 t/rok ale toto bude revidované po 7 rokoch po vstupe REACH do platnosti.
- Ochrana údajov je rozšírená o 2 roky (12 miesto 10 rokov).
- Všetci potencionálni registranti, DU, tretie strany, ktorí poskytovali informácie o biocídoch a prípravkoch na ochranu rastlín a registranti, ktorí registrovali „phase-in“ látky pred skončením prechodného obdobia - 11 rokov sú účastníkmi SIEF.

Autorizácia a substitúcia

Chemické látky budú autorizované ak je riziko adekvátne kontrolované, ale za podmienky predloženia a substitučného plánu (vrátane rozvrhu pre činnosti navrhované žiadateľom) ak je dostupná vhodná alternatíva, ako súčasť autorizačného dossieru.

Vhodná alternatíva zahŕňa dva aspekty (o.i.):

- Má zabezpečiť zníženie všeobecného rizika na zdravie ľudí a životné prostredie
- Má byť technicky a ekonomicky prijateľná žiadateľom.

Termín revízie pre udelené autorizácie (časovo limitované) bude stanovovaný prípad od prípadu pričom bude braný do úvahy substitučný plán.

Autorizácia a substitúcia

- Akonáhle sa objaví vhodná alternatíva, musí byť predložený nový substitučný plán alebo aspoň revidovaný pôvodný
- Analýza alternatív musí zahŕňať informácie o všetkých relevantných aktivitách žiadateľa v oblasti R&D.
- Kritériá pre identifikáciu PBT látok (Annex XIII) budú preverované 18 mesiacov po vstupe REACH do platnosti v súlade s komitologickou procedúrou.