

NAŘÍZENÍ KOMISE (EU) 2017/1510**ze dne 30. srpna 2017,****kterým se mění dodatky k příloze XVII nařízení Evropského parlamentu a Rady (ES) č. 1907/2006 o registraci, hodnocení, povolování a omezování chemických látek, pokud jde o látky CMR****(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 směrnice Komise 91/155/EHS, 93/67/EHS, 93/105/ES a 2000/21/ES⁽¹⁾, 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 nebo používat pro prodej široké veřejnosti látky klasifikované jako karcinogenní, mutagenní nebo toxické pro reprodukci (CMR), kategorií 1 A nebo 1B, a směsi obsahující tyto látky ve stanovených koncentracích. Dotčené látky jsou uvedeny v dodatcích 1 až 6 k uvedené příloze.
- (2) Látky jsou klasifikovány jako karcinogenní, mutagenní nebo toxické pro reprodukci podle nařízení Evropského parlamentu a Rady (ES) č. 1272/2008⁽²⁾ a jsou uvedeny v části 3 přílohy VI uvedeného nařízení.
- (3) Od doby, kdy dodatky 1 až 6 k příloze XVII nařízení (ES) č. 1907/2006 byly naposledy aktualizovány tak, aby odrážely nové klasifikace látek jako karcinogenní, mutagenní nebo toxické pro reprodukci podle nařízení (ES) č. 1272/2008, byla část 3 přílohy VI nařízení (ES) č. 1272/2008 změněna nařízením Komise (EU) č. 605/2014⁽³⁾, (EU) 2015/1221⁽⁴⁾ a (EU) 2016/1179⁽⁵⁾.
- (4) Vzhledem k tomu, že hospodářské subjekty mohou používat harmonizované klasifikace uvedené v části 3 přílohy VI nařízení (ES) č. 1272/2008 od dřívějšího data, měly by mít možnost používat na dobrovolném základě ustanovení tohoto nařízení také od dřívějšího data.
- (5) Nařízení (ES) č. 1907/2006 by proto mělo být odpovídajícím způsobem změněno.
- (6) Opatření stanovená tímto nařízením jsou v souladu se stanoviskem výboru zřízeného článkem 133 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.

⁽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 směrnice 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 (EU) č. 605/2014 ze dne 5. června 2014, kterým se pro účely zařazení standardních výrazů týkajících se nebezpečnosti a bezpečného zacházení v chorvatštině a přizpůsobení vědecko-technickému pokroku mění nařízení Evropského parlamentu a Rady (ES) č. 1272/2008 o klasifikaci, označování a balení látek a směsí (Úř. věst. L 167, 6.6.2014, s. 36).⁽⁴⁾ Nařízení Komise (EU) 2015/1221 ze dne 24. července 2015, kterým se pro účely přizpůsobení vědeckotechnickému pokroku mění nařízení Evropského parlamentu a Rady (ES) č. 1272/2008 o klasifikaci, označování a balení látek a směsí (Úř. věst. L 197, 25.7.2015, s. 10).⁽⁵⁾ Nařízení Komise (EU) 2016/1179 ze dne 19. července 2016, kterým se pro účely přizpůsobení vědeckotechnickému pokroku mění nařízení Evropského parlamentu a Rady (ES) č. 1272/2008 o klasifikaci, označování a balení látek a směsí (Úř. věst. L 195, 20.7.2016, s. 11).

Článek 2

1. Toto nařízení vstupuje v platnost dvacátým dnem po vyhlášení v *Úředním věstníku Evropské unie*.
2. Použije se ode dne vstupu v platnost, s výjimkou
 - bodů 1, 2 a 3 přílohy, které se použijí od 1. března 2018, a
 - bodu 4 písm. a) přílohy, který se použije od 1. března 2018, pokud jde o tyto látky:

bisfenol A; [dodecylfenol, rozvětvený]; [2-dodecylfenol, rozvětvený]; [3-dodecylfenol, rozvětvený]; [4-dodecylfenol, rozvětvený]; [deriváty tetrapropenylfenolu]; chlorofacinon (ISO); kumatetralyl (ISO); difenakum (ISO); flokumafen (ISO); oktaboritan disodný, bezvodý; oktaboritan disodný tetrahydrát; bromadiolon (ISO); difethialon; [perfluornonan-1-ová kyselina a její sodné a amonné soli]; dicyklohexyl-ftalát a triflumizol (ISO).

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

V Bruselu dne 30. srpna 2017.

Za Komisi
předseda
Jean-Claude JUNCKER

PŘÍLOHA

Příloha XVII nařízení (ES) č. 1907/2006 se mění takto:

1) V dodatku 2 se do tabulky vkládají nové záznamy v pořadí podle stanovených indexových čísel:

„1,2-dichlorpropan; propylendichlorid	602-020-00-0	201-152-2	78-87-5	
Mikrovlákna E-skla reprezentativního složení; [vápenato-hlinito-křemičitá vlákna s náhodnou orientací a tímto reprezentativním složením (v % hmotnostních): SiO ₂ 50,0–56,0 %, Al ₂ O ₃ 13,0–16,0 %, B ₂ O ₃ 5,8–10,0 %, Na ₂ O < 0,6 %, K ₂ O < 0,4 %, CaO 15,0–24,0 %, MgO < 5,5 %, Fe ₂ O ₃ < 0,5 %, F ₂ < 1,0 %. Proces: typicky jsou vyráběna rozvláknováním plamenem a rotačním procesem. (Další jednotlivé prvky mohou být přítomny v nízkých koncentracích; seznam procesů nevyklučuje inovace).]	014-046-00-4	—	—“	

2) V dodatku 4 se do tabulky vkládá nový záznam v pořadí podle stanoveného indexového čísla:

„3,7-dimethylokta-2,6-diennitril	608-067-00-3	225-918-0	5146-66-7“	
----------------------------------	--------------	-----------	------------	--

3) V dodatku 5

a) se do tabulky vkládají nové záznamy v pořadí podle stanovených indexových čísel:

„Brodifakum (ISO); 3-[3-(4'-brombifenylyl)-1,2,3,4-tetrahydro-1-naftyl]-4-hydroxy-2H-chromen-2-on	607-172-00-1	259-980-5	56073-10-0	
Olověný prášek; [průměr částic < 1 mm]	082-013-00-1	231-100-4	7439-92-1	
Celistvé olovo; [průměr částic ≥ 1 mm]	082-014-00-7	231-100-4	7439-92-1“	

b) se záznam pro warfarin; 4-hydroxy-3-(1-fenyl-3-oxobutyl)chromen-2-on nahrazuje tímto:

„Warfarin (ISO); 4-hydroxy-3-(1-fenyl-3-oxobutyl)-2H-chromen-2-on; [1] (S)-4-hydroxy-3-(1-fenyl-3-oxobutyl)-2H-chromen-2-on [2] (R)-4-hydroxy-3-(1-fenyl-3-oxobutyl)-2H-chromen-2-on [3]	607-056-00-0	201-377-6 [1] 226-907-3 [2] 226-908-9 [3]	81-81-2 [1] 5543-57-7 [2] 5543-58-8 [3]“	
---	--------------	---	--	--

4) V dodatku 6

a) se do tabulky vkládají nové záznamy v pořadí podle stanovených indexových čísel:

„Tetrahydro-2-furyl-methanol; tetrahydrofurfurylalkohol	603-061-00-7	202-625-6	97-99-4	
Arsenid galia	031-001-00-4	215-114-8	1303-00-0	
Tributylcínicité sloučeniny, s výjimkou tributylcínicích sloučenin uvedených jinde v této příloze	050-008-00-3	—	—	
1,2-benzendikarboxylová kyselina, dihexylester, rozvětvený a lineární	607-710-00-5	271-093-5	68515-50-4	
Imidazol	613-319-00-0	206-019-2	288-32-4	
Bisfenol A; 4,4'-isopropylidendifenol	604-030-00-0	201-245-8	80-05-7	
Fenol, dodecyl-, rozvětvený; [1] Fenol, 2-dodecyl-, rozvětvený; [2] Fenol, 3-dodecyl-, rozvětvený; [3] Fenol, 4-dodecyl-, rozvětvený; [4] Fenol, (tetrapropenyl)deriváty [5]	604-092-00-9	310-154-3 [1] - [2] - [3] - [4] - [5]	121158-58-5 [1] - [2] - [3] 210555-94-5 [4] 74499-35-7 [5]	
Chlorofacinon (ISO); 2-[2-(4-chlorfenyl)-2-fenylacetyl]indan-1,3-dion	606-014-00-9	223-003-0	3691-35-8	
Kumatetrayl (ISO); 4-hydroxy-3-(1,2,3,4-tetrahydro-1-naftyl)-2H-chromen-2-on	607-059-00-7	227-424-0	5836-29-3	
Difenakum (ISO); 3-[3-(bifenyl-4-yl)-1,2,3,4-tetrahydro-1-naftyl]-4-hydroxy-2H-chromen-2-on;	607-157-00-X	259-978-4	56073-07-5	
Flokumafen (ISO); reakční směs cis-4-hydroxy-3-[3-(4[[4-(trifluormethyl)benzyl]oxy]fenyl)-1,2,3,4-tetrahydro-1-naftyl]-2H-chromen-2-on a trans-4-hydroxy-3-[3-(4[[4-(trifluormethyl)benzyl]oxy]fenyl)-1,2,3,4-tetrahydro-1-naftyl]-2H-chromen-2-on	607-375-00-5	421-960-0	90035-08-8	
Oktaboritan disodný, bezvodý; [1] Oktaboritan disodný, tetrahydrát [2]	005-020-00-3	234-541-0 [1] 234-541-0 [2]	12008-41-2 [1] 12280-03-4 [2]	
Bromadiolon (ISO); 3-[3-(4'-brombifenyl-4-yl)-3-hydroxy-1-fenylpropyl]-4-hydroxy-2H-chromen-2-on	607-716-00-8	249-205-9	28772-56-7	
Difethialon (ISO); 3-[3-(4'-brombifenyl-4-yl)-1,2,3,4-tetrahydronaftalen-1-yl]-4-hydroxy-2H-1-benzothiopyran-2-on	607-717-00-3	—	104653-34-1	
Perfluorononan-1-ová kyselina [1] a její sodné [2] a amonné [3] soli	607-718-00-9	206-801-3 [1] - [2] - [3]	375-95-1 [1] 21049-39-8 [2] 4149-60-4 [3]	

Dicyklohexyl-ftalát	607-719-00-4	201-545-9	84-61-7	
Triflumizol (ISO); (1E)-N-[4-chlor-2-(trifluormethyl)fenyl]-1-(1H-imidazol-1-yl)-2-propoxyethanimin	612-289-00-6	—	68694-11-1“	

- b) se záznam pro flumioxazin (ISO); N-[7-fluor-3-oxo-4-(prop-2-yn-1-yl)-3,4-dihydro-2H-1,4-benzoxazin-6-nahrazuje tímto:

„Flumioxazin (ISO); 7-fluor-4-(prop-2-yn-1-yl)-6-(3,4,5,6-tetrahydroftalimido)-1,4-benzoxazin-3(2H)-on	613-166-00-X	—	103361-09-7“	
--	--------------	---	--------------	--