



**SVAZ CHEMICKÉHO
PRŮMYSLU ČR**



Responsible Care®
OUR COMMITMENT TO SUSTAINABILITY

Aktuální chemická legislativa

Konference Průmyslová ekologie

Ing. Alena Krejčová
Svaz chemického průmyslu ČR

Kralupy nad Vltavou, 22.10. 2019



Obsah prezentace

- **Nařízení REACH a CLP**
- **Regulace některých skupin chemických látek**



Nařízení REACH

- **Třetí termín registrace 31.5.2018**
- **Registrované látky – stav k 3.9.2019 (webové stránky ECHA): 22 607 registrovaných látek, 97 162 registračních dokumentací, 15 076 registrantů**
- **Očekává se registrace více než 3 000 nových látek do roku 2027**

Údaje za Českou republiku:

- **1 120 registrovaných látek, 1 558 registračních dokumentací 303 registrantů**
- **V současné době probíhá realizace 16 opatření z 2. přezkumu nařízení REACH z 5.3.2018 (REFIT REACH), např. :**
 - **nařízení Komise (EU) 2018/895- snížení poplatků při povolování látek**
 - **Společný akční plán hodnocení REACH**
 - **veřejná konzultace ke změně přílohy II nařízení REACH (bezpečnostní list),...**



Společný akční plán hodnocení REACH

- **Společný akční plán hodnocení REACH, předložený společně agenturou ECHA a Komisí, byl zveřejněn 24.6.2019.**
- **Akční plán má řešit nedostatečný soulad registračních dokumentací s požadavky a bude realizován v letech 2019-2027.**
- **Akční plán vyžaduje závazek příslušných úřadů k vyšší efektivitě procesu a závazek průmyslu k přezkumu registračních dokumentací a případnému doplnění informací.**
- **ECHA přezkoumá do roku 2023 všechny registrace v tonáži nad 100 tun/rok a do roku 2027 taky všechny registrace v tonáži 1-100 tun/rok, podané do 3.termínu registrace 2018, a provede kontrolu souladu u skupiny látek, u kterých nelze rozhodnout, zda jsou nízkou, nebo vysokou prioritou pro další regulaci.**
- **Akční plán stanoví 15 opatření pro zlepšení kvality registračních dokumentací, která zahrnují zvýšení podílu kontroly souladu z 5 na 20 %, případné změny příloh nařízení, zefektivnění rozhodovacího procesu ECHA, zlepšení vymáhání rozhodnutí ECHA týkajících se kontroly souladu členskými státy.**



Akční plán Cefic pro přezkum a zlepšování kvality registračních dokumentací

- Akční plán Cefic pro přezkum a zlepšování kvality registračních dokumentací podle nařízení REACH byl zveřejněn 26.6. 2019 jako reakce na výsledky 2. přezkumu REACH a Akční plán ECHA a EK.
- Akční plán Cefic je dobrovolný a víceletý (2019 - 2026), cílem je dosáhnout významného přispění ke kvalitě registračních dokumentací ve spolupráci s agenturou ECHA a pomocí členským firmám a asociacím.
- Cefic vydal balíček přezkumu/ zlepšování kvality registračních dokumentací, který zahrnuje: Akční plán Cefic, modelové „prohlášení o záměru“, které podepíší jednotlivé firmy, formulář hlášení o provedených činnostech a smlouvu mezi Cefic a ECHA o spolupráci z roku 2018.
- Firmy podpisem a zasláním „prohlášení o záměru“ do Cefic potvrdí záměr přezkoumat své registrační dokumentace, poskytnout v případě potřeby další informace a informovat Cefic o přezkumu formou hlášení. Cefic bude připravovat v anonymizované formě zprávy o pokroku.



Změny nařízení REACH v roce 2019

- **Prováděcí nařízení Komise(EU) 2019/1692, o uplatňování některých ustanovení nařízení REACH týkajících se registrace a sdílení údajů po uplynutí konečné lhůty pro registraci zavedených látek**
- **Nařízení Komise (EU) 2019/1691, kterým se mění příloha V nařízení REACH**
- **Nařízení Komise (EU) 2019/1390, kterým se přizpůsobuje technickému pokroku příloha nařízení (ES) č. 440/2008, kterým se stanoví zkušební metody podle nařízení REACH**
- **Nařízení Komise (EU) 2019/957, kterým se mění příloha XVII nařízení REACH, pokud jde o (3,3,4,4,5,5,6,6,7,7,8,8,8-tridekafluoroktyl)silantriol a TDFA**
- **Zákon č. 45/2019 Sb., kterým se mění některé zákony v souvislosti s přijetím nařízení EP a Rady o rtuti**



Nařízení REACH a brexit

- **Spojené království se stane po odchodu z EU „třetí zemí“.**
- **Pokud bude chtít firma z EU - 27/EHP po brexitu nadále nakupovat látku registrovanou nebo povolenou v UK, musí výrobce nebo dovozce z UK převést registraci nebo povolení na dceřinou společnost v EU-27/EHP nebo na výhradního zástupce v EU-27/EHP.**
- **Firmy v pozici následných uživatelů by měly prověřit seznam látek, registrovaných pouze v UK - 750 látek na webu ECHA a zjistit si, zda dojde k převodu registrace do EU/EHP. V případě, že se to nestane, budou muset registrovat látky dovážené z UK.**
- **Následní uživatelé mohou rovněž změnit dodavatele v případě, kdy je látka registrovaná firmou z UK a ze zemí EU/EHP- lze vyhledat informace z databáze registrovaných látek na webu ECHA, týká se to cca 3 000 látek.**



Nařízení CLP

- Změny některých ustanovení nařízení CLP a jeho příloh za účelem jejich přizpůsobení vědeckému a technickému pokroku budou mít na základě nařízení EP a Rady (EU) 2019/1243 (Omnibus Act) podobu aktů v přenesené pravomoci - delegovaných nařízení Komise.
- Některé změny, např. návrh na harmonizovanou klasifikaci TiO₂ (příloha VI nařízení CLP) mají významné ekonomické dopady
- V návaznosti na přechod k aktům v přenesené pravomoci pro změny nařízení CLP došlo ke změně pravidel pro jednání CARACAL na jednání 18.9.2019.
- Aktuální návrhy: návrh 14. ATP nařízení CLP včetně položky TiO₂, návrh 15. ATP nařízení CLP, návrh změny nařízení Komise č. 2017/542 – příloha VIII CLP (posun termínu účinnosti pro směsi pro spotřebitele o 1 rok na 1.1.2021, řeší se otázka proveditelnosti)

Nařízení Komise (EU) 2019/521, kterým se pro účely přizpůsobení technickému a vědeckému pokroku mění nařízení CLP



Návrh harmonizované klasifikace TiO₂ (1)

- **Návrh 14. přizpůsobení technickému pokroku nařízení CLP (dále jen „14. ATP CLP“) obsahuje změnu několika příloh včetně přílohy VI- seznamu harmonizovaných klasifikací látek s položkou oxid titaničitý: navržená harmonizovaná klasifikace TiO₂ podezřelý karcinogen (kategorie 2) inhalačně.**
- **Na základě nařízení EP a Rady (EU) 2019/1243 (OMNIBUS Act) má 14. ATP CLP formu nařízení Komise v přenesené pravomoci (delegované nařízení Komise).**
- **Na jednání CARACAL dne 18.9. 2019 většina členských států včetně ČR nesouhlasila s vložením položky TiO₂ do přílohy VI nařízení CLP z důvodu nesouhlasu s navrženou klasifikací TiO₂.**
- **V září 2019 se více než 300 asociací a firem z EU i ze zemí mimo EU obrátilo dopisem na Komisi se žádostí o provedení posouzení dopadů návrhu harmonizované klasifikace TiO₂ vzhledem k očekávaným významným negativním dopadům na průmysl a cirkulární ekonomiku. Komise přesto návrh 14. ATP CLP s položkou TiO₂ dne 4.10.2019 přijala a předala jej ke kontrole Radě EU a Evropskému parlamentu.**



Návrh harmonizované klasifikace TiO_2 (2)

- Průmysl nesouhlasí s návrhem na klasifikaci TiO_2 a požaduje vypuštění položky TiO_2 z návrhu 14. ATP CLP. Účinek, pozorovaný u TiO_2 při extrémně vysokých koncentracích, není jedinečný pro TiO_2 , ale je charakteristický pro všechny špatně rozpustné látky s nízkou toxicitou - "inertní prach". Efekt neodpovídá klasifikačním kritériím nařízení CLP.
- Komise řádně nevyhodnotila příspěvky průmyslu z veřejné konzultace k návrhu 14. ATP CLP: 489 příspěvků, vesměs vyjadřujících nesouhlas s klasifikací TiO_2 .
- Komisi neprovedla posouzení dopadů návrhu harmonizované klasifikace TiO_2 vzhledem k očekávaným významným negativním dopadům na průmysl a cirkulární ekonomiku.
- Průmysl navrhuje místo klasifikace látky využít např. harmonizovaný expoziční limit v pracovním prostředí pro TiO_2 (návrh SRN). Většina členských států má expoziční limit pro TiO_2 zavedený (v ČR v nařízení vlády č.361/2007 Sb.)
- V současné době je návrh 14.ATP CLP předán ke kontrole Radě EU a EP



- **Strategie EU pro endokrinní disruptory (listopad 2018) - popis aktuální situace a plány dalších opatření: vývoj horizontálního přístupu pro identifikaci ED napříč legislativou EU na základě kritérií pro biocidy a pesticidy, aktualizace požadavků na data v legislativě a spolupráce s OECD.**
- **EU zahájila přezkum vhodnosti současné legislativy k ED z pohledu ochrany lidí a životního prostředí.**
- **Další aktivity Komise: podpora dalšího výzkumu na ochranu před expozicí ED, každoroční fórum o ED, portál pro občany EU, podpora OECD při vývoji testovacích metod, prozkoumání možnosti pro zařazení ED do existujícího mezinárodního systému pro klasifikaci látek.**
- **Projednání Strategie v Radě EU pro životní prostředí a v EP**
- **Průmysl souhlasí se strategií, podporuje opatření. Průmysl požaduje, aby při zkoumání možnosti zařazení ED do existujícího mezinárodního systému pro klasifikaci látek Komise postupovala obezřetně: endokrinní disrupce popisuje způsob působení, klasifikace popisuje negativní účinky.**



Prekurzory výbušnin

- **Regulace prekurzorů výbušnin nařízením EP a Rady (EU) 98/2013 o uvádění prekurzorů výbušnin na trh a jejich používání, ve znění pozdějších předpisů, v ČR zákon č. 259/2014 Sb. o prekurzorech výbušnin, ve znění pozdějších předpisů**
- **Nové nařízení EP a Rady (EU) 2019/1148 o uvádění prekurzorů výbušnin na trh a jejich používání**
 - **nová definice „osoby z řad široké veřejnosti (zahrnuje i právnické osoby),**
 - **nově jsou stanoveny povinnosti i právnickým osobám, které nakupují prekurzory výbušnin,**
 - **nově zaveden pojem „on-line tržiště,**
 - **použití od 1.2.2021**
- **Místo novely zákona o prekurzorech výbušnin připravuje gestor zákona Český báňský úřad nový zákon o prekurzorech výbušnin.**
- **Aktuální verze připravovaného zákona obsahuje zákaz prodeje prekurzorů výbušnin osobám z řad široké veřejnosti**



Aktuální témata politiky EU v oblasti chemických látek

- **Hodnocení rizik směsí**
- **Nebezpečné látky v předmětech (např. olovo ve špercích, ftaláty v hračkách), ochrana spotřebitelů a zranitelných skupin**
- **Identifikace SVHC látek do roku 2020**
- **Horizontální kritéria pro identifikaci endokrinních disruptorů**
- **Komplikovaná regulace chemických látek- více než 40 předpisů, zvláště pro MSP- úvaha o zjednodušení-do jednoho předpisu?**
- **Cirkulární ekonomika- např. metody odstraňování některých látek z materiálu pro recyklaci, chemická recyklace plastů**
- **Řešení rozhraní mezi legislativou pro chemické látky, výrobky a odpady**
- **Národní prosazování chemické legislativy (např. kontroly zboží prodávaného přes internet)**



Děkuji za pozornost.

Dotazy?

Kontakt:

Ing. Alena Krejčová

Svaz chemického průmyslu ČR

Tel.: 739 463 431

www.schp.cz