

ДИРЕКТИВА 97/10/ЕО НА КОМИСИЯТА

от 26 февруари 1997 година

относно адаптиране за трети път към техническия прогрес на приложение I към Директива 76/769/ЕИО на Съвета относно сближаване на законовите, подзаконовите и административните разпоредби на държавите-членки във връзка с ограниченията за пускането на пазара и употребата на някои опасни вещества и препарати

(Текст от значение за ЕИО)

КОМИСИЯТА НА ЕВРОПЕЙСКИТЕ ОБЩНОСТИ,

като взе предвид Директива 76/769/ЕИО на Съвета от 27 юли 1976 г. относно сближаване на законовите, подзаконовите и административните разпоредби на държавите-членки във връзка с ограниченията за пускането на пазара и употребата на някои опасни вещества и препарати¹, последно изменена с Директива 96/55/ЕО², и по-специално член 2а от нея, въведен с Директива 89/678/ЕИО на Съвета³,

като има предвид, че Съветът и представителите на правителствата на държавите-членки, заседаващи в рамките на Съвета, са приели Решение 90/238/Евратом, ЕОВС, ЕИО⁴ относно план за действие за периода 1990 г. до 1994 г. в контекста на програмата “Европа срещу рака”;

като има предвид, че Директива 94/60/ЕО⁵ на Европейския парламент и на Съвета, която изменя за четиринадесети път Директива 76/769/ЕИО, забранява с някои изключения предлагането на пазара за употреба от широките маси на вещества, класифицирани като канцерогенни, мутагенни и токсични за размножаването в категория 1 или категория 2 (КМР), като прибавя подобни вещества към приложение I на Директива 76/769/ЕИО;

като има предвид, че приложение I към Директива 76/769/ЕИО е съдържала вещества които са класифицирани като КМР и за тях не се прилага Директива 94/60/ЕО;

като има предвид, че предлагането на пазара за употреба от широките маси на тези КМР вещества и препарати, съдържащи тези КМР вещества, трябва също да се забрани с някои изключения;

като има предвид, че в ограниченията, предвиждани от настоящата директива, се вземат под внимание състоянието в момента на науката и техниката по отношение на по-безопасни алтернативи;

¹ ОВ L 262, 27.9.1976 г., стр. 24.

² ОВ L 231, 12.9.1996 г., стр. 20.

³ ОВ L 398, 30.12.1989 г., стр. 24.

⁴ ОВ L 137, 30.5.1990 г., стр. 31.

⁵ ОВ L 365, 31.12.1994 г., стр. 1.

като има предвид, че настоящата директива не засяга законодателството на Общността, предвиждащо минимални изисквания за защита на работниците, дадени в Директива 89/391/ЕИО на Съвета⁶ и базираните на нея отделни директиви, и по-специално Директива 90/394/ЕИО на Съвета⁷;

като има предвид, че мерките, предвидени в настоящата директива, са в съответствие със становището на Комитета за адаптиране към техническия прогрес на директивите за премахването на техническите бариери за търговията с опасни вещества и препарати,

ПРИЕ НАСТОЯЩАТА ДИРЕКТИВА :

Член 1

Приложение I към Директива 76/769/ЕИО се адаптира с оглед на техническия прогрес, както е установено в приложението към настоящата директива.

Член 2

Държавите-членки приемат и публикуват разпоредбите, необходими за спазването на настоящата директива, най-късно до 31 декември 1997 г. и незабавно уведомяват Комисията за това. Те прилагат настоящите разпоредби от 30 юни 1998 г.

Когато държавите-членки приемат тези разпоредби, в тях се съдържа позоваване на настоящата директива или то се извършва при официалното им публикуване. Условията и редът на позоваване се определят от държавите-членки.

Член 3

Адресати на настоящата директива са държавите-членки.

Съставено в Брюксел на 9 февруари 1997 г.

За Комисията:

Martin BANGEMANN

Член на Комисията

⁶ ОВ L 183, 29.6.1989 г., стр. 1.

⁷ ОВ L 196, 26.7.1990 г., стр. 1.

ПРИЛОЖЕНИЕ

Точки 29, 30 и 31 се заменят със следното:

“29. Вещества, които в приложение I към Директива 67/548/ЕИО са класифицирани като Канцерогени категория 1 или Канцерогени категория 2 и се етикират най-малко като “Токсични (Т)” с фразата за риск R-45 “Могат да причинят рак” или с фразата за риск R-49 “Могат да причинят рак чрез вдишване”, и са дадени в списъка както следва: Канцерогени категория 1: Вж. Списък 1 в Допълнението Канцерогени категория 2: Вж. Списък 2 в Допълнението	Без да се накърняват другите точки на приложение I към Директива 76/769/ЕИО: Не могат да се използват във вещества и препарати, предлагани на пазара за продажба на широките маси, в индивидуални концентрации, равни ли по-високи от: - или концентрацията, специфицирана в приложение I към Директива 67/548/ЕИО на Съвета ¹, или - концентрацията, специфицирана в точка 6, таблица VI в приложение I към Директива на Съвета 88/379/ЕИО², когато няма посочена граница в приложение I към Директива 67/548/ЕИО. Без да се накърнява прилагането на другите разпоредби на Общността, отнасящи се до класификацията, опаковането и етикирането на опасни вещества и препарати, опаковките на подобни вещества и препарати трябва да се маркират четливо и неизтриваемо както следва: “Само за употреба от професионалисти. Внимание – Избягвайте излагане на въздействието на препарата – получите специални инструкции преди употреба”. Чрез дерогация тази разпоредба не се прилага за: а) медицински или ветеринарни продукти, определени от Директива 65/65/ЕИО на Съвета ³; б) козметични продукти, определени от Директива 76/768/ЕИО на Съвета ⁴; в) двигателни горива, определени от Директива 85/210/ЕИО на Съвета ⁵, - продукти от минерално масло, предназначени за употреба като гориво в подвижни или стационарни инсталации за горене; - горива, продавани в затворени системи (напр. бутилки за течен газ); г) бои за рисуване, определени от Директива 88/379/ЕИО на Съвета ⁶. Без да се накърняват другите точки на приложение I към Директива 76/769/ЕИО: Не могат да се използват във вещества и препарати, предлагани на пазара за продажба на широките маси, в индивидуални концентрации, равни ли по-високи от:
30. Вещества, които в приложение I към Директива 67/548/ЕИО са класифицирани като Мутагени категория 1 или Мутагени категория 2 и се етикират с фразата за риск R-46 “Могат да причинят наследствени генетични увреждания”, и са изброени както следва:	

Мутагени категория 1: Вж. Списък 3 в Допълнението Мутагени категория 2: Вж. Списък 4 в Допълнението	- или концентрацията, специфицирана в приложение I към Директива 67/548/ЕИО на Съвета, или - концентрацията, специфицирана в точка 6, таблица VI в приложение I към Директива 88/379/ЕИО на Съвета, когато няма посочена граница в приложение I към Директива 67/548/ЕИО. Без да се накърняват другите разпоредби на Общността, отнасящи се до класификацията, опаковането и етикирането на опасни вещества и препарати, опаковките на подобни вещества и препарати трябва да се маркират четливо и неизтриваемо както следва: “Само за употреба от професионалисти. Внимание – Избягвайте излагане на въздействието на препаратата – получите специални инструкции преди употреба”. Чрез дерогация тази разпоредба не се прилага за: а) медицински или ветеринарни продукти, определени от Директива на Съвета 65/65/ЕИО; б) козметични продукти, определени от Директива 76/768/ЕИО на Съвета; в) двигателни горива, определени от Директива 85/210/ЕИО на Съвета, - продукти от минерално масло, предназначени за употреба като гориво в подвижни или стационарни инсталации за горене; - горива, продавани в затворени системи (напр. бутилки за течен газ); г) бои за рисуване, определени от Директива на Съвета 88/379/ЕИО 31. Вещества, които в приложение I към Директива 67/548/ЕИО са класифицирани като Токсични за размножаването вещества категория 1 или Токсични за размножаването вещества категория 2 и се етикират с фразата за риск R-60 “Могат да понижат плодовитостта” и/или R-61 “Могат да причинят увреждане на нероденото дете”, и дадени в списъка както следва: Токсични за размножаването вещества категория 1: Вж. Списък 5 в Допълнението Токсични за размножаването вещества категория 2: Вж. Списък 6 в Допълнението Без да се накърняват другите точки на приложение I към Директива 76/769/ЕИО: Не могат да се използват във вещества и препарати, предлагани на пазара за продажба на широките маси, в индивидуални концентрации, равни ли по-високи от: - или концентрацията, специфицирана в приложение I към Директива на Съвета 67/548/ЕИО, или - концентрацията, специфицирана в точка 6, Таблица VI в приложение I към Директива на Съвета 88/379/ЕИО, когато няма посочена граница в приложение I към Директива 67/548/ЕИО. Без да се накърняват другите разпоредби на Общността, отнасящи се до класификацията, опаковането и етикирането на опасни вещества и препарати, опаковките на подобни вещества и препарати трябва да се маркират четливо и неизтриваемо както следва: “Само за употреба от професионалисти.
---	--

	Внимание – Избягвайте излагане на въздействието на препаратата – получите специални инструкции преди употреба”. Чрез дерогация тази разпоредба не се прилага за: а) медицински или ветеринарни продукти, определени от Директива 65/65/ЕИО на Съвета; б) козметични продукти, определени от Директива 76/768/ЕИО на Съвета; в) двигателни горива, определени от Директива 85/210/ЕИО на Съвета, - продукти от минерално масло, предназначени за употреба като гориво в подвижни или стационарни инсталации за горене; - горива, продавани в затворени системи(напр. бутилки за течен газ); г) бои за рисуване, определени от Директива 88/379/ЕИО на Съвета
--	--

¹ ОВ 196, 16.8.1967 г., стр.1/67.

² ОВ L 187, 16.7.1988 г., стр. 14.

³ ОВ L 22, 9. 2.1965 г., стр. 369/65.

⁴ ОВ L 262, 27.9.1976 г., стр. 169.

⁵ ОВ L 96, 3.4.1985 г., стр. 25.

⁶ ОВ L 187, 16.7.1988 г., стр. 14. “