

ДИРЕКТИВА 2001/60/ЕО НА КОМИСИЯТА

от 7 август 2001 година

за привеждане в съответствие към техническия прогрес на Директива 1999/45/ЕО на Европейския парламент и на Съвета за сближаването на законовите, подзаконовите актове и административни разпоредби на държавите-членки относно класификацията, опаковането и етикетирването на опасни препарати

(Текст от значение за ЕИП)

КОМИСИЯТА НА ЕВРОПЕЙСКИТЕ ОБЩНОСТИ,

като взе предвид Договора за създаване на Европейската общност,

като взе предвид Директива 1999/45/ЕО на Европейския парламент и на Съвета от 31 май 1999 година за сближаването на законите, подзаконовите актове и административните разпоредби на държавите-членки отнасящи се до класификацията, опаковането и етикетирването на опасни препарати¹, и по-специално член 20 от нея,

като има предвид:

- (1) Директива 98/98/ЕО на Комисията² за адаптиране към техническия прогрес за 25-ти път на Директива 67/548/ЕИО на Съвета³, последно изменена с Директива 2000/33/ЕО⁴, предвижда нови критерии и нова R-фраза (R 67) за изпарения, които могат да причинят сънливост и замаяност. Следователно, разпоредбите, съдържащи се в приложение V към Директива 1999/45/ЕО следва да бъдат допълнени.
- (2) Директива 2001/59/ЕО на Комисията⁵ въвежда нова формулировка за R-фраза R 40, когато тя се предвижда за канцерогени от категория 3. Следователно, старата формулировка за R-фраза R 40 сега ще се счита за R 68 и ще продължи да се употребява за мутагени от категория 3 и за определени вещества с нелетални необратими ефекти. Следователно, необходимо е да се изменят позоваванията на R 40 в приложение II към Директива 1999/45/ЕО.
- (3) Директива 2001/59/ЕО въвежда в приложение VI към Директива 67/548/ЕИО по-ясни указания за класификацията на веществата и препаратите по отношение корозионните ефекти. Следователно, необходимо е съответно да се допълни приложение II към Директива 1999/45/ЕО.

¹ ОВ L 200, 30.7.1999 г., стр. 1.

² ОВ L 355, 30.12.1998 г., стр. 1.

³ ОВ 196, 16.8.1967 г., стр. 1.

⁴ ОВ L 136, 8.6.2000 г., стр. 90.

⁵ ОВ L 225, 21.8.2001 г., стр. 1.

- (4) Известно е, че циментовите препарати, съдържащи хром (VI), могат да причинят алергични реакции при определени обстоятелства. Следователно, за такива препарати се предвижда предупредителен етикет, посредством допълване на приложение V към Директива 1999/45/ЕО.
- (5) Мерките, предвидени в настоящата директива, са в съответствие със становището на Комитета по адаптиране към техническия прогрес на директивите за премахване на техническите пречки в търговията с опасни вещества и препарати, установени по силата на член 20 от Директива 1999/45/ЕО.

ПРИЕ НАСТОЯЩАТА ДИРЕКТИВА:

Член 1

Директива 1999/45/ЕО се изменя, както следва:

1. В приложение II, част А:
 - в параграф 3.3, терминът “R 40” се заменя с “R 68”,
 - в параграф 8.2, терминът “R 40” се заменя всеки път с “R 68”.
2. В приложение II, част Б:
 - в параграф 2.1 (включително таблица II), терминът “R 40” всеки път се заменя с “R 68”,
 - в параграф 2.2 (включително таблица II А), терминът “R 40” всеки път се заменя с “R 68”,
 - в параграф 6.1, терминът “R 40” се заменя с “R 68” втория път път (т.е. по отношение на мутагенна категория 3),
 - в таблица VI, терминът “R 40” на четвъртия ред, колони 1 и 3 (т.е. по отношение на мутагенна категория 3) се заменя с “R 68”,
 - в параграф 6.2, терминът “R 40” се заменя с “R 68” втория път път (т.е. по отношение на мутагенна категория 3),
 - в таблица VI А, терминът “R 40” на четвъртия ред, колони 1 и 3 (т.е. по отношение на мутагенна категория 3) се заменя с “R 68”,
3. В приложение II, част Б, таблици IV и IV А се допълват със следната забележка:

“NB Простото прилагане на конвенционалния метод към препарати, съдържащи вещества, класифицирани като корозионни или дразнещи, може да доведе до подценяване или надценяване в класификацията на опасността, ако не се вземат предвид други релевантни фактори (напр. рН на препарата). Следователно, при класифицирането за корозионност, следва да се имат

предвид указанията, дадени в параграф 3.2.5 от приложение VI към Директива 67/548/ЕИО и във второто и третото тире на член 6, параграф 3 от настоящата директива.”

Член 2

Приложение V, буква Б от Директива 1999/45/ЕО се допълва с прибавянето на нови параграфи 11 и 12 в приложение I към настоящата директива.

Член 3

1. Държавите-членки въвеждат в сила необходимите законови, подзаконови и административни разпоредби, необходими, за да се съобразят с настоящата директива най-късно до 30 юли 2002 година. Те незабавно информират Комисията за това.

2. Държавите-членки прилагат законовите, подзаконови и административни разпоредби, посочени в параграф 1:

а) към препарати, които не попадат в обхвата на Директива 91/414/ЕИО на Съвета⁶ относно пускането на пазара на продукти за растителна защита, или Директива 98/8/ЕО на Европейския парламент и на Съвета⁷ относно пускането на пазара на биоцидни продукти от 30 юли 2002 година;

б) и към препарати, попадащи в обхвата на Директива 91/414/ЕИО или Директива 98/8/ЕО, считано от 30 юли 2004 година.

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

Член 4

Настоящата директива влиза в сила на 20-тия ден след публикуването ѝ в *Официален вестник на Европейските общности*.

Член 5

Адресати на настоящата директива са държавите-членки.

Съставено в Брюксел на 7 август 2001 година.

За Комисията:

Erkki LIKANEN

⁶ ОВ L 230, 19.8.1991 г., стр. 1.

⁷ ОВ L 123, 24.4.1998 г., стр. .

ПРИЛОЖЕНИЕ

Следните параграфи 11 и 12 са добавят към буква Б от приложение V към Директива 1999/45/ЕО:

*“11. Препарати, съдържащи вещество, на което е определена фраза R67:
Изпаренията могат да предизвикат сънливост и световъртеж*

Когато даден препарат съдържа едно или повече вещества, на които е определена фраза R67, етикетът на препарата трябва да съдържа израза за тази фраза, така, както е изложен в приложение III към Директива 67/548/ЕИО, когато общата концентрация на тези вещества в препарата е равна или по-висока от 15%, освен ако:

- препаратът вече е класифициран с фрази R20, R23, R26, R68/20, R39/23 или R39/26,
- или препаратът е в опаковка, която не превишава 125 мл.

12. Цименти и циментови препарати

Опаковките на цименти и циментови препарати, съдържащи повече от 0,0002% разтворим хром (VI) от общото сухо тегло на цимента, следва да съдържат надписа:

“Съдържа хром (VI). Може да причини алергична реакция”

освен ако препаратът вече е класиран и етикетирани като сенсibiliзатор с фраза R43.”