

8-PUNKTOWY PLAN DZIAŁANIA NA RZECZ SKUTECZNEGO PRZEGLĄDU ROZPORZĄDZENIA UE W SPRAWIE KLASYFIKACJI, ETYKIETOWANIA I PAKOWANIA

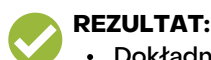


Wraz z rozporządzeniem REACH, unijne rozporządzenie w sprawie klasyfikacji, oznakowania i pakowania (CLP) jest podstawą unijnego prawodawstwa dotyczącego chemikaliów. Zmiana CLP oznacza zmianę podstaw jednego z najbardziej kompleksowych przepisów w zakresie chemikaliów na świecie. Niniejszy 8-punktowy Plan Działania określa, jak można to zrobić w sposób ukierunkowany, tak aby skutecznie zająć się obszarami, w których konieczna jest poprawa zgodnie z celami określonymi w Strategii ds zrównoważonych chemikaliów.

DZIAŁANIE 1: OCENA WPŁYWU ZMIAN W CLP NA INNE SEKTORY PRODUKCYJNE

? **DLACZEGO?** Dodanie nowych klas ryzyka do CLP będzie miało wpływ nie tylko na przemysł chemiczny, ale także na wiele innych sektorów od niego zależnych, stosujących chemikalia, ze względu na automatyczne powiązania między CLP a sektorowymi przepisami dotyczącymi produktów (m.in. biocydy, pestycydy, detergenty, kosmetyki, zabawki, wyroby medyczne).

W rzeczywistości proponowane zmiany w CLP i GRA (ogólne podejście do zarządzania ryzykiem) mogą dotyczyć aż 12 000 substancji. W rezultacie wiele produktów, na których polegają konsumenci i profesjonaliści, może nie być już dostępnych na rynku.



REZULTAT:

- Dokładna analiza pomoże określić, czy strategiczne i istotne łańcuchy wartości mogą być negatywnie dotknięte przez rewizję CLP.

DZIAŁANIE 2: PRZED WSZYSTKIM - UZGODNIENIE ZMIAN W CLP NA POZIOMIE GLOBALNYM

? **DLACZEGO?** Unijny system CLP opiera się na Globalnie Zharmonizowanym Systemie Klasyfikacji i Oznakowania Chemikaliów (GHS ONZ), który jest kluczowym elementem zapewniającym bezpieczeństwo chemikaliów na całym świecie. Wprowadzanie jednostronnych zmian odbiegających od globalnej normy może zakłócić globalne łańcuchy wartości i podważyć zaufanie do dobrze funkcjonującego systemu globalnego.

Chociaż UE może zaproponować aktualizację GHS ONZ po aktualizacji CLP, nie ma gwarancji, że zostanie ona zaakceptowana przez wszystkie strony, co oznacza, że EU CLP może wymagać kilkukrotnej aktualizacji w celu dostosowania do standardów międzynarodowych.

Dodanie obecnie nowych klas zagrożenia do CLP nie wnosi żadnej wartości dodanej również z punktu widzenia zdrowia publicznego i środowiska: rozporządzenie unijne REACH reguluje już wszystkie substancje, które zostałyby objęte przez dodanie nowych klas w ramach CLP.



REZULTAT:

- Informacje dotyczące bezpieczeństwa w zakresie chemikaliów pozostają zharmonizowane na poziomie globalnym, bez odbiegających od nich norm regionalnych. Unika się wielokrotnych aktualizacji CLP w celu dostosowania do przepisów ONZ.

DZIAŁANIE 3: ZAPEWNIENIE, ŻE KRYTERIA DOTYCZĄCE SUBSTANCJI ZAKŁÓCAJĄCYCH GOSPODARKĘ HORMONALNĄ ODZWIERCIEDLAJĄ DEFINICJĘ ŚWIATOWEJ ORGANIZACJI ZDROWIA (WHO)

? **DLACZEGO?** Definicja WHO dotycząca substancji zakłócających gospodarkę hormonalną stanowi globalną, opartą na podstawach naukowych podstawę do identyfikacji takich substancji. Jest ona również stosowana w prawodawstwie UE regulującym stosowanie środków ochrony roślin i biocydów. Dlatego ważne jest, aby zachować tę definicję jako podstawę przyszłej polityki zarówno dla kategorii 1, jak i kategorii 2.



REZULTAT:

Zaktualizowane rozporządzenie CLP bazuje na kryteriach opartych na dowodach, spójnych z pozostałymi przepisami UE.

DZIAŁANIE 4: ZEZWOLENIE NA WYKORZYSTANIE DODATKOWYCH DANYCH DO KLASYFIKACJI SUBSTANCJI JAKO "MOBILNYCH" W RAMACH CLP

DLACZEGO? Jedną z potencjalnych zmian w CLP jest identyfikacja i oznakowanie substancji o właściwościach Mobilnych (ang. Mobile - M) lub Bardzo Mobilnych (ang. very Mobile - vM). Jednak dyskusje techniczne i polityczne prowadzone w ostatnich latach potwierdziły brak wiarygodnej i solidnej metodologii, która umożliwiłaby podjęcie decyzji, czy dana substancja może zostać zakwalifikowana jako Mobilna lub Bardzo Mobilna. Z tego powodu musimy wykorzystać dodatkowe dane i podejście oparte na "wadze dowodów".

REZULTAT:
Do podejmowania decyzji dotyczących tej "trudnej do zidentyfikowania" klasy ryzyka stosuje się podejście oparte na dowodach.

DZIAŁANIE 5: LEPSZE PROMOWANIE STOSOWANIA CYFROWYCH ETYKIET BEZPIECZEŃSTWA

DLACZEGO? Rewizja CLP jest okazją do modernizacji oznakowania opakowań. Oprócz zachowania istotnych informacji dotyczących bezpieczeństwa na fizycznych etykietach, szersze wykorzystanie etykiet cyfrowych umożliwiłoby dostarczanie dodatkowych informacji o ryzykach, bezpieczeństwie i składzie produktu w wielu różnych językach w formie online.

REZULTAT:

- Formaty cyfrowe sprawią, że etykiety będą bardziej przyjazne dla konsumentów, dając im możliwość otrzymania jeszcze większej ilości informacji o bezpiecznym stosowaniu i w wielu językach niż w przypadku jednej fizycznej etykiety
- Mniej "przeładowane" etykiety sprawiają, że informacje dotyczące bezpieczeństwa są łatwiejsze do odczytania i zrozumienia przez użytkowników.

DZIAŁANIE 6: ZAPEWNIENIE WYSTARCZAJĄCYCH OKRESÓW PRZEJŚCIOWYCH NA WDROŻENIE ZMIAN

DLACZEGO? Wprowadzenie nowych klas ryzyka będzie wymagało przeklasyfikowania i nowego oznakowania wszystkich substancji. Po przeklasyfikowaniu i ponownym oznakowaniu substancji, kolejno przeklasyfikowane i ponownie oznakowane będą musiały zostać mieszaniny substancji.

Sporządzający mieszaniny potrzebują najpierw wszystkich nowych informacji dotyczących klasyfikacji substancji, zanim będą mogli zaktualizować informacje dotyczące bezpieczeństwa mieszanin. Dlatego potrzebne są dwa odrębne i następujące po sobie okresy przejściowe dla substancji i mieszanin: co najmniej dwa lata dla substancji i trzy lata dla mieszanin.

REZULTAT:

- Wszyscy producenci mają wystarczająco dużo czasu na wdrożenie zmian.

DZIAŁANIE 7: ZAPEWNIENIE ZGODNOŚCI RYNKÓW INTERNETOWYCH Z CLP ORAZ EGZEKWOWANIE ZGODNOŚCI OD OPERATORÓW INTERNETOWYCH

DLACZEGO? Sklepy internetowe często nie są zdefiniowane jako "podmioty gospodarcze" ani "importerzy". W związku z tym organy państw członkowskich UE nie mogą egzekwować unijnych przepisów dotyczących bezpieczeństwa w zakresie chemikaliów w odniesieniu do towarów sprzedawanych online, zwłaszcza jeśli rynki internetowe są zarejestrowane poza UE.

REZULTAT:

- Obarczenie platform internetowych odpowiedzialnością za sprzedawane przez nie towary zwiększy bezpieczeństwo konsumentów.

DZIAŁANIE 8: ZAPEWNIENIE EUROPEJSKIEJ AGENCJI CHEMIKALIÓW (ECHA) WYSTARCZAJĄCYCH ZASOBÓW I FACHOWEJ WIEDZY DO WPROWADZANIA ZMIAN

DLACZEGO? Dodanie nowych klas zagrożenia do CLP będzie wymagało od Europejskiej Agencji Chemikaliów (ECHA) i państw członkowskich znacznego zwiększenia zasobów w celu sprostania obciążeniu pracą i przetworzenia nowych wymogów. Komitet Oceny Ryzyka (RAC) ECHA będzie musiał również rozwinąć nowe obszary wiedzy specjalistycznej, aby zapewnić doradztwo w zakresie nowych klas ryzyka.

REZULTAT:

- ECHA dysponuje odpowiednimi kadrami i specjalistyczną wiedzą, aby realizować cele polityczne i wdrażać je.