

OPRAVY

Oprava nařízení Komise (EU) č. 143/2011 ze dne 17. února 2011, kterým se mění příloha XIV nařízení Evropského parlamentu a Rady (ES) č. 1907/2006 o registraci, hodnocení, povolování a omezování chemických látek („REACH“)

(Úřední věstník Evropské unie L 44 ze dne 18. února 2011)

Strana 5, příloha se nahrazuje tímto zněním:

„PŘÍLOHA

V příloze XIV nařízení (ES) č. 1907/2006 se doplňuje tato tabulka:

„Položka č.	Látka	Vnitřní vlastnost(i) uvedené v článku 57	Přechodná ustanovení		Osvobozené (kategorie) použití	Období přezkumu
			Nejzazší datum podání žádosti ⁽¹⁾	Datum zániku ⁽²⁾		
1.	5-terc-butyl-1,3-dimethyl-2,4,6-trinitrobenzen (mošusový xylén) Číslo ES: 201-329-4 Číslo CAS: 81-15-2	vPvB	21. února 2013	21. srpna 2014	—	—
2.	4,4'-methylendianilin (MDA) Číslo ES: 202-974-4 Číslo CAS: 101-77-9	Karcinogenní (kategorie 1B)	21. února 2013	21. srpna 2014	—	—
3.	Hexabromcyklododekan (HBCDD) Číslo ES: 221-695-9, 247-148-4, Číslo CAS: 3194-55-6 25637-99-4 α-hexabromcyklododekan Číslo CAS: 134237-50-6, β-hexabromcyklododekan Číslo CAS: 134237-51-7 γ-hexabromcyklododekan Číslo CAS: 134237-52-8	PBT	21. února 2014	21. srpna 2015	—	—
4.	bis(2-ethylhexyl)-ftalát (DEHP) Číslo ES: 204-211-0 Číslo CAS: 117-81-7	Toxický pro reprodukci (kategorie 1B)	21. srpna 2013	21. února 2015	Na použití ve vnitřních obalech léčivých přípravků se vztahuje nařízení (ES) č. 726/2004, směrnice 2001/82/ES nebo směrnice 2001/83/ES.	
5.	benzyl-butyl-ftalát (BBP) Číslo ES: 201-622-7 Číslo CAS: 85-68-7	Toxický pro reprodukci (kategorie 1B)	21. srpna 2013	21. února 2015	Na použití ve vnitřních obalech léčivých přípravků se vztahuje nařízení (ES) č. 726/2004, směrnice 2001/82/ES nebo směrnice 2001/83/ES.	

Položka č.	Látka	Vnitřní vlastnost(i) uvedené v článku 57	Přechodná ustanovení		Osvobozené (kategorie) použití	Období přezkumu
			Nejzazší datum podání žádosti ⁽¹⁾	Datum zániku ⁽²⁾		
6.	dibutyl-ftalát (DBP) Číslo ES: 201-557-4 Číslo CAS: 84-74-2	Toxický pro reprodukci (kategorie 1B)	21. srpna 2013	21. února 2015	Na použití ve vnitřních obalech léčivých přípravků se vztahuje nařízení (ES) č. 726/2004, směrnice 2001/82/ES nebo směrnice 2001/83/ES.	

⁽¹⁾ Datum uvedené v čl. 58 odst. 1 písm. c) bodě ii) nařízení (ES) č. 1907/2006.

⁽²⁾ Datum uvedené v čl. 58 odst. 1 písm. c) bodě i) nařízení (ES) č. 1907/2006.“ “

Oprava nařízení Komise (EU) č. 144/2011 ze dne 17. února 2011, kterým se mění nařízení (EU) č. 206/2010, kterým se stanoví seznamy třetích zemí, území nebo jejich částí, z nichž je povolen vstup některých zvířat a čerstvého masa na území Evropské unie, a požadavky na veterinární osvědčení

(Úřední věstník Evropské unie L 44 ze dne 18. února 2011)

Strana 17, příloha, tabulka v bodě 2, řádek „BW – Botswana“, osmý sloupec:

místo: „[vlozte datum použitelnosti tohoto nařízení],“

má být: „ze dne 18. února 2011“.