

**KOMMISSIONENS FORORDNING (EU) 2017/1510**

af 30. august 2017

**om ændring af tillæggene til bilag XVII til Europa-Parlamentets og Rådets forordning (EF) nr. 1907/2006 om registrering, vurdering og godkendelse af samt begrænsninger for kemikalier (REACH) for så vidt angår CMR-stoffer****(EØS-relevant tekst)**

EUROPA-KOMMISSIONEN HAR —

under henvisning til traktaten om Den Europæiske Unions funktionsmåde,

under henvisning til Europa-Parlamentets og Rådets forordning (EF) nr. 1907/2006 af 18. december 2006 om registrering, vurdering og godkendelse af samt begrænsninger for kemikalier (REACH), om oprettelse af et europæisk kemikalieagentur og om ændring af direktiv 1999/45/EF og ophævelse af Rådets forordning (EØF) nr. 793/93 og Kommissionens forordning (EF) nr. 1488/94 samt Rådets direktiv 76/769/EØF og Kommissionens direktiv 91/155/EØF, 93/67/EØF, 93/105/EF og 2000/21/EF <sup>(1)</sup>, særlig artikel 68, stk. 2, og

ud fra følgende betragtninger:

- (1) Punkt 28, 29 og 30 i bilag XVII til forordning (EF) nr. 1907/2006 forbyder markedsføring eller anvendelse til salg til den brede offentlighed af stoffer, der er klassificeret som kræftfremkaldende, mutagene eller reproduktionstoksiske (CMR-stoffer) i kategori 1A eller 1B, og af blandinger, som indeholder disse stoffer i bestemte koncentrationer. De pågældende stoffer er opført i tillæg 1-6 til bilaget.
- (2) Stoffer klassificeres som CMR-stoffer i henhold til Europa-Parlamentets og Rådets forordning (EF) nr. 1272/2008 <sup>(2)</sup> og er opført i del 3 i bilag VI til nævnte forordning.
- (3) Siden tillæg 1-6 til bilag XVII til forordning (EF) nr. 1907/2006 sidst blev opdateret for at afspejle nye klassificeringer af stoffer som CMR-stoffer i henhold til forordning (EF) nr. 1272/2008, er del 3 i bilag VI til sidstnævnte forordning blevet ændret ved Kommissionens forordning (EU) nr. 605/2014 <sup>(3)</sup>, (EU) 2015/1221 <sup>(4)</sup> og (EU) 2016/1179 <sup>(5)</sup>.
- (4) Da operatører kan anvende de harmoniserede klassifikationer i del 3 i bilag VI til forordning (EF) nr. 1272/2008 på et tidligere tidspunkt, bør de frivilligt kunne anvende nærværende forordnings bestemmelser tidligere.
- (5) Forordning (EF) nr. 1907/2006 bør ændres i overensstemmelse hermed.
- (6) Foranstaltningerne i denne forordning er i overensstemmelse med udtalelse fra det udvalg, der er nedsat ved artikel 133 i forordning (EF) nr. 1907/2006 —

VEDTAGET DENNE FORORDNING:

*Artikel 1*

Bilag XVII til forordning (EF) nr. 1907/2006 ændres som anført i bilaget.

<sup>(1)</sup> EUT L 396 af 30.12.2006, s. 1.<sup>(2)</sup> Europa-Parlamentets og Rådets forordning (EF) nr. 1272/2008 af 16. december 2008 om klassificering, mærkning og emballering af stoffer og blandinger og om ændring og ophævelse af direktiv 67/548/EØF og 1999/45/EF og om ændring af forordning (EF) nr. 1907/2006 (EUT L 353 af 31.12.2008, s. 1).<sup>(3)</sup> Kommissionens forordning (EU) nr. 605/2014 af 5. juni 2014 om ændring, med henblik på introduktion af fare- og sikkerhedssætninger på kroatisk og dens tilpasning til den tekniske og videnskabelige udvikling, af Europa-Parlamentets og Rådets forordning (EF) nr. 1272/2008 om klassificering, mærkning og emballering af stoffer og blandinger (EUT L 167 af 6.6.2014, s. 36).<sup>(4)</sup> Kommissionens forordning (EU) 2015/1221 af 24. juli 2015 om ændring med henblik på tilpasning til den tekniske og videnskabelige udvikling af Europa-Parlamentets og Rådets forordning (EF) nr. 1272/2008 om klassificering, mærkning og emballering af stoffer og blandinger (EUT L 197 af 25.7.2015, s. 10).<sup>(5)</sup> Kommissionens forordning (EU) 2016/1179 af 19. juli 2016 om ændring med henblik på tilpasning til den tekniske og videnskabelige udvikling af Europa-Parlamentets og Rådets forordning (EF) nr. 1272/2008 om klassificering, mærkning og emballering af stoffer og blandinger (EUT L 195 af 20.7.2016, s. 11).

*Artikel 2*

1. Denne forordning træder i kraft på tyvendedagen efter offentliggørelsen i *Den Europæiske Unions Tidende*.
2. Den finder anvendelse fra datoen for aftalernes ikrafttræden, med undtagelse af
  - bilagets nr. 1), 2) og 3), som anvendes fra den 1. marts 2018, og
  - bilagets nr. 4), litra a, som anvendes fra 1. marts 2018 i det omfang, det vedrører følgende stoffer:

bisphenol A [phenol, dodecyl-, forgrenet] [phenol, 2-dodecyl-, forgrenet] [phenol, 3-dodecyl-, forgrenet] [phenol, 4-dodecyl-, forgrenet] [phenol, (tetrapropenyl) derivater] chlorphacinon (ISO) coumatetralyl (ISO) difenacoum (ISO) flocoumafen (ISO) dinatriumoctaborat, vandfrit dinatriumoctaborattetrahydrat bromadiolon (ISO) difethialon [perfluornonan-1-syre samt natriumsalte og ammoniumsalte heraf] dicyclohexylphthalat og triflumizol (ISO).

Denne forordning er bindende i alle enkeltheder og gælder umiddelbart i hver medlemsstat.

Udfærdiget i Bruxelles, den 30. august 2017.

*På Kommissionens vegne*  
Jean-Claude JUNCKER  
*Formand*

---

## BILAG

I bilag XVII til forordning (EF) nr. 1907/2006 foretages følgende ændringer:

1) I tillæg 2 indsættes følgende angivelser i tabellen efter indeksnumrenes rækkefølge:

»1,2-dichlorpropan propylendichlorid	602-020-00-0	201-152-2	78-87-5	
e-glassmikrofibre af repræsentativ sammensætning [calcium-aluminium-silicatfibre uden bestemt orientering og med følgende repræsentative sammensætning (i vægtprocent): SiO <sub>2</sub> 50,0-56,0 %, Al <sub>2</sub> O <sub>3</sub> 13,0-16,0 %, B <sub>2</sub> O <sub>3</sub> 5,8-10,0 %, Na <sub>2</sub> O < 0,6 %, K <sub>2</sub> O < 0,4 %, CaO 15,0-24,0 %, MgO < 5,5 %, Fe <sub>2</sub> O <sub>3</sub> < 0,5 %, F <sub>2</sub> < 1,0 %. Proces: fremstilles typisk ved flammetrækning og rotation. (Andre enkeltelementer kan forefindes i små mængder; proceslisten udelukker ikke innovation).]	014-046-00-4	—	—«	

2) I tillæg 4 indsættes følgende angivelser i tabellen efter indeksnumrenes rækkefølge:

»3,7-dimethylocta-2,6-dienenitril	608-067-00-3	225-918-0	5146-66-7«.	
-----------------------------------	--------------	-----------	-------------	--

3) Tillæg 5 ændres således:

a) Der indsættes følgende angivelser i tabellen efter indeksnumrenes rækkefølge:

»brodifacoum (ISO) 4-hydroxy-3-(3-(4'-brom-4-biphenyl)-1,2,3,4-tetrahydro-1-naphthyl)coumarin	607-172-00-1	259-980-5	56073-10-0	
bly i pulverform [partikeldiameter < 1 mm]	082-013-00-1	231-100-4	7439-92-1	
bly i massiv form [partikeldiameter ≥ 1 mm]	082-014-00-7	231-100-4	7439-92-1«.	

b) I angivelsen vedrørende warfarin ændres 4-hydroxy-3-(3-oxo-1-phenylbutyl)-coumarin til følgende:

»warfarin (ISO) 4-hydroxy-3-(3-oxo-1-phenylbutyl)-2H-chromen-2-on [1] (S)-4-hydroxy-3-(3-oxo-1-phenylbutyl)-2-benzopyron [2] (R)-4-hydroxy-3-(3-oxo-1-phenylbutyl)-2-benzopyron [3]	607-056-00-0	201-377-6 [1] 226-907-3 [2] 226-908-9 [3]	81-81-2 [1] 5543-57-7 [2] 5543-58-8 [3]«.	
--	--------------	---	---	--

4) Tillæg 6 ændres således:

a) Der indsættes følgende angivelser i tabellen efter indeksnumrenes rækkefølge:

»tetrahydro-2-furyl-methanol tetrahydrofurfurylalkohol	603-061-00-7	202-625-6	97-99-4	
galliumarsenid	031-001-00-4	215-114-8	1303-00-0	
tributyltinforbindelser, undtagen sådanne nævnt andetsteds i dette bilag	050-008-00-3	—	—	
1,2-benzendicarboxylsyredipentylester, forgrenet og ligekædet	607-710-00-5	271-093-5	68515-50-4	
imidazol	613-319-00-0	206-019-2	288-32-4	
bisphenol A 4,4'-isopropylidendiphenol	604-030-00-0	201-245-8	80-05-7	
phenol, dodecyl-, forgrenet; [1]	604-092-00-9	310-154-3 [1]	121158-58-5 [1]	
phenol, 2-dodecyl-, forgrenet; [2]		- [2]	- [2]	
phenol, 3-dodecyl-, forgrenet; [3]		- [3]	- [3]	
phenol, 4-dodecyl-, forgrenet; [4]		- [4]	210555-94-5 [4]	
phenol, (tetrapropenyl) derivater [5]		- [5]	74499-35-7 [5]	
chlorphacinon (ISO);2-[(4-chlorphenyl)(phenyl)acetyl]-1H-inden-1,3(2H)-dion	606-014-00-9	223-003-0	3691-35-8	
coumatetralyl (ISO) 4-hydroxy-3-(1,2,3,4-tetrahydro-1-naphthyl)coumarin	607-059-00-7	227-424-0	5836-29-3	
difenacoum (ISO) 3-(3-biphenyl-4-yl-1,2,3,4-tetrahydro-1-naphthyl)-4-hydroxycoumarin	607-157-00-X	259-978-4	56073-07-5	
flocoumafen (ISO) reaktionsmasse af: cis-4-hydroxy-3-(1,2,3,4-tetrahydro-3-(4-(4-trifluormethylbenzyloxy)phenyl)-1-naphthyl)coumarin og trans-4-hydroxy-3-(1,2,3,4-tetrahydro-3-(4-(4-trifluormethylbenzyloxy)phenyl)-1-naphthyl)coumarin	607-375-00-5	421-960-0	90035-08-8	
dinatriumoctaborat, vandfrit [1]	005-020-00-3	234-541-0 [1]	12008-41-2 [1]	
dinatriumoctaborat-tetrahydrat [2]		234-541-0 [2]	12280-03-4 [2]	
bromadiolon (ISO) 3-[3-(4'-brombiphenyl-4-yl)-3-hydroxy-1-phenylpropyl]-4-hydroxy-2H-chromen-2-on	607-716-00-8	249-205-9	28772-56-7	
difethialon (ISO) 3-[3-(4'-brombiphenyl-4-yl)-1,2,3,4-tetrahydro-naphthalen-1-yl]-4-hydroxy-2H-1-benzothiopyran-2-on	607-717-00-3	—	104653-34-1	
perfluornonan-1-syre [1] samt natriumsalte [2] og ammoniumsulte [3] heraf	607-718-00-9	206-801-3 [1] - [2] - [3]	375-95-1 [1] 21049-39-8 [2] 4149-60-4 [3]	

dicyclohexylphthalat	607-719-00-4	201-545-9	84-61-7	
triflumizol (ISO); (1E)-N-[4-chlor-2-(trifluormethyl)phenyl]-1-(1H-imidazol-1-yl)-2-propoxyethanimin	612-289-00-6	—	68694-11-1«.	

- b) I angivelsen vedrørende flumioxazin (ISO) ændres N-(7-fluor-3,4-dihydro-3-oxo-4-prop-2-ynyl)—2,H 1,4-benzoxazin-6-yl) cyclohex-1-ene-1,2dicarboxamid til følgende

»flumioxazin (ISO) 2-[7-fluor-3-oxo-4- (prop-2-yn-1-yl)-3,4-dihydro-2H-1,4-benzoxazin-6-yl]-4,5,6,7-tetrahydro-1H-isindol-1,3 (2H)-dion	613-166-00-X	—	103361-09-7«.	
---	--------------	---	---------------	--