

## II

(Muud kui seadusandlikud aktid)

## MÄÄRUSED

## KOMISJONI MÄÄRUS (EL) 2018/1513,

10. oktoober 2018,

**millega muudetakse Euroopa Parlamendi ja nõukogu määruse (EÜ) nr 1907/2006 (mis käsitleb kemikaalide registreerimist, hindamist, autoriseerimist ja piiramist (REACH)) XVII lisa seoses teatavate 1A või 1B kategooria kantserogeenseks, mutageenseks ja/või reprodutiivtoksiliseks aineks klassifitseeritud ainete (KMR)**

(EMPs kohaldatav tekst)

EUROOPA KOMISJON,

võttes arvesse Euroopa Liidu toimimise lepingut,

võttes arvesse Euroopa Parlamendi ja nõukogu 18. detsembri 2006. aasta määrust (EÜ) nr 1907/2006, mis käsitleb kemikaalide registreerimist, hindamist, autoriseerimist ja piiramist (REACH) ning millega asutatakse Euroopa Kemikaaliamet, muudetakse direktiivi 1999/45/EÜ ja tunnistatakse kehtetuks nõukogu määrus (EMÜ) nr 793/93 ja komisjoni määrus (EÜ) nr 1488/94 ning samuti nõukogu direktiiv 76/769/EMÜ ja komisjoni direktiivid 91/155/EMÜ, 93/67/EMÜ, 93/105/EÜ ja 2000/21/EÜ, <sup>(1)</sup> eriti selle artikli 68 lõiget 2,

ning arvestades järgmist:

- (1) Euroopa Parlamendi ja nõukogu määruse (EÜ) nr 1272/2008 <sup>(2)</sup> I lisas on sätestatud kriteeriumid keemiliste ainete ohuklassidesse, sealhulgas 1A või 1B kategooria kantserogeensuse, sugurakke ohustava mutageensuse või reprodutiivtoksilisuse ohuklassi liigitamiseks. Neisse kolme ohuklassi liigitatud aineid nimetatakse käesolevas määruses ühiselt KMR-aineteks.
- (2) Määruse (EÜ) nr 1907/2006 XVII lisa on kehtestatud teatavate ohtlike ainete, segude ja toodete tootmise, turule viimise ja kasutamise piirangud. Komisjon on välja töötanud kriteeriumid selliste toodete kindlaksmääramiseks, mis sisaldavad KMR-aineid ja mida tarbija võib kasutada ja millega seoses oleks asjakohane lisada XVII lissasse uus piirang, kasutades kõnealuse määruse artikli 68 lõikes 2 osutatud lihtsustatud menetlust. Vastavalt komisjoni poolt välja töötatud kriteeriumidele käsitatakse rõivaid, muid tekstiiltooteid ja jalanõusid prioriteedina <sup>(3)</sup>.
- (3) Rõivad ja rõivalisad, muud tekstiiltooted ja jalanõud võivad sisaldada teatavaid KMR-aineid kas tootmisprotsessist tulenevate lisaainetena või on neid lisatud tahtlikult, et anda toodetele konkreetseid omadusi.
- (4) Ametiasutustelt saadud teave ja sidusrühmade aruanded näitavad, et tarbijad võivad puutuda kokku rõivastes ja rõivalisades, muudes tekstiiltoodetes ja jalatsites sisalduvate KMR-ainetega nahaga kokkupuute või sissehingamise kaudu. Need tooted on laialdaselt kättesaadavad tarbijatele, sealhulgas eraisikuna või kasutades toodet üldsusele pakutava teenuse raames (näiteks voodipesu haiglas või pehme mööbel avalikus raamatukogus). Et minimeerida tarbijate kokkupuudet, tuleks seega keelata KMR-ainete turule laskmine tarbijatele kasutamiseks mõeldud rõivastes ja rõivalisades (sealhulgas spordirõivad ja kotid) ning jalanõudes, kui KMR-ainete sisaldus ületab teatava piirnõrmi.

<sup>(1)</sup> ELT L 396, 30.12.2006, lk 1.

<sup>(2)</sup> Euroopa Parlamendi ja nõukogu 16. detsembri 2008. aasta määrus (EÜ) nr 1272/2008, mis käsitleb ainete ja segude klassifitseerimist, märgistamist ja pakendamist (ELT L 353, 31.12.2008, lk 1).

<sup>(3)</sup> <http://ec.europa.eu/DocsRoom/documents/10045/attachments/1/translations>

Samal põhjusel peaks see piirang hõlmama ka olukorda, kus KMR-ained esinevad sellises kontsentratsioonis muudes tekstiiltoodetes, mis puutuvad kokku inimese nahaga samasuguses ulatuses nagu rõivad (näiteks voodipesu, tekid, mööblipolster või korduvalt kasutatavad mähkmed).

- (5) Komisjon on konsulteerinud sidusrühmadega nende ainete ja toodete teemal, mis peaksid määruse (EÜ) nr 1907/2006<sup>(1)</sup> artikli 68 lõike 2 alusel kehtestatud uue piirangu kohaldamisalasse kuuluma ning arutas nendega tehnilise seminari käigus piirangu konkreetseid aspekte (sealhulgas sisalduse piirnormid ja katsemeetodite kättesaadavus)<sup>(2)</sup>.
- (6) Kõik ained, mille kasutamist piiratakse, on erinevate omadustega ja neid kasutatakse erinevates protsessides rõiva- ja rõivalisade, tekstiiltoodete ning jalatsitööstuses. Seega tuleks kindlaks määrata maksimaalse sisalduse piirnormid kas üksikute ainete või ainerühmade kohta, võttes arvesse nende piirnormide saavutamise tehnilist teostatavust ja asjakohaste analüüsimeetodite kättesaadavust. Formaldehüüdi kasutatakse jakkide ja mantlite valmistamisel ning mööblipolstris, et anda vastavalt kas struktuuri või leegi levikut aeglustavaid omadusi. Kuna napib teavet sobivate alternatiivide kohta, tuleks piiratud ajavahemiku jooksul kasutada jakkide, mantlite ja mööblipolstri puhul vähem rangeid formaldehüüdi sisalduse piirnorme, et ettevõtjatel oleks võimalik piiranguga kohaneda.
- (7) Käesoleva määrusega vastu võetav uus piirang ei peaks hõlmama rõivaid, rõivalisaid ja jalatseid või rõivaste, rõivalisade ja jalatsite osi, mis on valmistatud täielikult naturaalsest nahast, karusnahast või toornahast, sest nende tootmisel kasutatakse teistsuguseid keemilisi aineid ja protsesse. Samal põhjusel ei tohiks uut piirangut kohaldada muust materjalist kui tekstiilist kinnitusvahendite ja dekoratiivsete detailide suhtes.
- (8) Seinast-seina vaipkatted ja tekstiilist põrandakatted sisetingimustes kasutamiseks, vaipkatted ja vaibad peaksid praegu olema uuest piirangust vabastatud, sest võib esineda õiguslikku kattuvust ja kuna nende puhul võivad olla asjakohased muud ained. Komisjon peaks erandi ja eraldi piirangu asjakohasuse läbi vaatama.
- (9) Euroopa Parlamendi ja nõukogu ja määruse (EL) 2016/425<sup>(3)</sup> kohaldamisalasse kuuluvad isikukaitsevahendid ning Euroopa Parlamendi ja nõukogu ja määruse (EL) 2017/745<sup>(4)</sup> kohaldamisalasse kuuluvad meditsiiniseadmed tuleks uuest piirangust vabastada, sest nimetatud vahendid ja seadmed peavad vastama erinõuetele seoses ohutuse ja funktsionaalsusega.
- (10) Piirangu väljatöötamise käigus peeti nõu määruse (EÜ) nr 1907/2006 artikli 76 lõike 1 punktis f nimetatud Euroopa Kemikaaliameti jõustamisalase teabe vahetamise foorumiga ja selle soovitusi on arvesse võetud.
- (11) Ettevõtjatele tuleks anda piisavalt aega võtta asjakohaseid meetmeid käesoleva määrusega vastu võetud piirangu tingimuste täitmiseks. Uut piirangut tuleks seetõttu kohaldada alates hilisemast kuupäevast kui käesoleva määruse jõustumise kuupäev.
- (12) Seepärast tuleks määrust (EÜ) nr 1907/2006 vastavalt muuta.
- (13) Käesoleva määrusega ettenähtud meetmed on kooskõlas määruse (EÜ) nr 1907/2006 artikli 133 kohaselt asutatud komitee arvamusega,

ON VASTU VÕTNUD KÄESOLEVA MÄÄRUSE:

#### Artikkel 1

Määruse (EÜ) nr 1907/2006 XVII lisa muudetakse vastavalt käesoleva määruse lisale.

#### Artikkel 2

Käesolev määrus jõustub kahekümnendal päeval pärast selle avaldamist *Euroopa Liidu Teatajas*.

<sup>(1)</sup> [http://ec.europa.eu/growth/tools-databases/newsroom/cf/itemdetail.cfm?item\\_id=8299](http://ec.europa.eu/growth/tools-databases/newsroom/cf/itemdetail.cfm?item_id=8299)

<sup>(2)</sup> [http://ec.europa.eu/growth/tools-databases/newsroom/cf/itemdetail.cfm?item\\_id=9088](http://ec.europa.eu/growth/tools-databases/newsroom/cf/itemdetail.cfm?item_id=9088)

<sup>(3)</sup> Euroopa Parlamendi ja nõukogu 9. märtsi 2016. aasta määrus (EL) 2016/425, mis käsitleb isikukaitsevahendeid ja millega tunnistatakse kehtetuks nõukogu direktiiv 89/686/EMÜ (ELT L 81, 31.3.2016, lk 51).

<sup>(4)</sup> Euroopa Parlamendi ja nõukogu 5. aprilli 2017. aasta määrus (EL) 2017/745, milles käsitletakse meditsiiniseadmeid, millega muudetakse direktiivi 2001/83/EÜ, määrust (EÜ) nr 178/2002 ja määrust (EÜ) nr 1223/2009 ning millega tunnistatakse kehtetuks nõukogu direktiivid 90/385/EMÜ ja 93/42/EMÜ (ELT L 117, 5.5.2017, lk 1).

Käesolev määrus on tervikuna siduv ja vahetult kohaldatav kõikides liikmesriikides.

Brüssel, 10. oktoober 2018

*Komisjoni nimel*  
*president*  
Jean-Claude JUNCKER

---

## LISA

Määruse (EÜ) nr 1907/2006 XVII lisa muudetakse järgmiselt.

## 1) Lisatakse järgmine kanne:

<p>„72 12. liite tabeli 1. veerus loetletud aineid</p>	<ol style="list-style-type: none"> <li>1. Ei tohi turule viia pärast 1. novembrit 2020 üheski järgmistest toodetest:             <ol style="list-style-type: none"> <li>a) rõivad ja nendega seotud manused,</li> <li>b) muud tekstiilitooted peale rõivaste, mis tavalistes või põhjendatult eeldatavates kasutustingimustes puutuvad kokku inimese nahaga rõivastele sarnases ulatuses,</li> <li>c) jalatsid,</li> </ol> <p>kui rõivaese, sellega seotud manus, muu tekstiilitoode peale rõivaste ja jalatsite on ette nähtud tarbijale kasutamiseks ja aine sisaldus homogeenses materjalis mõõdetuna on samaväärne või suurem kui 12. liites asjaomase aine jaoks sätestatud sisalduse piirnorm.</p> </li> <li>2. Kui turule viiakse formaldehüüdi [CASi nr 50-00-0] jakkide, mantlite või polstrimaterjalide koostises, on erandina ajavahemikus 1. novembrit 2020 kuni 1. novembrini 2023 asjaomane sisalduse piirnorm löike 1 kohaldamiseks 300 mg/kg. Seejärel kohaldatakse 12. liites kindlaks määratud sisalduse piirnormi.</li> <li>3. Lõiget 1 ei kohaldata järgmiste toodete korral:             <ol style="list-style-type: none"> <li>a) rõivad või rõivaosad, nendega seotud manused ja jalatsid, mis on valmistatud üksnes naturaalsest nahast, karusnahast või toornahast;</li> <li>b) muust materjalist kui tekstiilist kinnitusvahendid ja kaunistusdetailid;</li> <li>c) kasutatud rõivad, nendega seotud manused ja muud tekstiilitooted peale rõivaste ja jalatsite;</li> <li>d) seinast-seina vaipkatted ja tekstiilist põrandakatted sisetingimustes kasutamiseks, vaipkatted ja vaibad.</li> </ol> </li> <li>4. Lõiget 1 ei kohaldata Euroopa Parlamendi ja nõukogu määruse (EL) 2016/425 (*) või Euroopa Parlamendi ja nõukogu määruse (EL) 2017/745 (**) reguleerimisalasse kuuluvate rõivaste, nendega seotud manuste, muude tekstiilitoodete kui rõivaste ja jalatsite suhtes.</li> <li>5. Lõike 1 punkti b ei kohaldata ühekordse kasutusega tekstiilesemete korral. Ühekordse kasutusega tekstiilesemed on tekstiilesemed, mis on kavandatud kasutamiseks vaid üks kord või piiratud aja jooksul ning mis ei ole ette nähtud edaspidiseks kasutamiseks samal või sarnasel otstarbel.</li> <li>6. Lõigete 1 ja 2 kohaldamine ei piira ükskõik milliste käesolevas lisas või muudes kohaldatavates liidu õigusaktides sätestatud rangemate piirangute kohaldamist.</li> <li>7. Komisjon vaatab löike 3 punktis d sätestatud erandi läbi ja vajaduse korral muudab seda punkti vastavalt.</li> </ol> <p>(*) Euroopa Parlamendi ja nõukogu 9. märtsi 2016. aasta määrus (EL) 2016/425, mis käsitleb isikukaitsevahendeid ja millega tunnistatakse kehtetuks nõukogu direktiiv 89/686/EMÜ (ELT L 81, 31.3.2016, lk 51).</p> <p>(**) Euroopa Parlamendi ja nõukogu 5. aprilli 2017. aasta määrus (EL) 2017/745, milles käsitletakse meditsiiniseadmeid, millega muudetakse direktiivi 2001/83/EÜ, määrust (EÜ) nr 178/2002 ja määrust (EÜ) nr 1223/2009 ning millega tunnistatakse kehtetuks nõukogu direktiivid 90/385/EMÜ ja 93/42/EMÜ (ELT L 117, 5.5.2017, lk 1).“</p>
--	--

2) Lisatakse 12. liide:

„12. liide

Kanne 72 – piiratud kasutusega ained ja sisalduse piirnormid massi järgi homogeenses materjalis:

Ained	Indeksnumber	CASi nr	EÜ nr	Sisalduse piirnorm (massi järgi)
Kaadmium ja selle ühendid (loetletud XVII lisa kannetes 28, 29, 30 ja 1.–6. liites)	—	—	—	1 mg/kg pärast ekstraheerimist (väljendatud metallilise kaadmiumina (Cd), mida saab materjalist ekstraheerida)
Kroom(VI)ühendid (loetletud XVII lisa kannetes 28, 29, 30 ja 1.–6. liites)	—	—	—	1 mg/kg pärast ekstraheerimist (väljendatud kroomina (Cr(VI)), mida saab materjalist ekstraheerida)
Arseeniühendid (loetletud XVII lisa kannetes 28, 29, 30 ja 1.–6. liites)	—	—	—	1 mg/kg pärast ekstraheerimist (väljendatud metallilise arseenina (As), mida saab materjalist ekstraheerida)
Plii ja selle ühendid (loetletud XVII lisa kannetes 28, 29, 30 ja 1.–6. liites)	—	—	—	1 mg/kg pärast ekstraheerimist (väljendatud metallilise pliina (Pb), mida saab materjalist ekstraheerida)
Benseen	601-020-00-8	71-43-2	200-753-7	5 mg/kg
Bens[a]antratseen	601-033-00-9	56-55-3	200-280-6	1 mg/kg
Bens[e]atsefenantrüleen	601-034-00-4	205-99-2	205-911-9	1 mg/kg
benso[a]püreen; benso[def]krüseen	601-032-00-3	50-32-8	200-028-5	1 mg/kg
Benso[e]püreen	601-049-00-6	192-97-2	205-892-7	1 mg/kg
Benso[j]fluoranteen	601-035-00-X	205-82-3	205-910-3	1 mg/kg
Benso[k]fluoranteen	601-036-00-5	207-08-9	205-916-6	1 mg/kg
Krüseen	601-048-00-0	218-01-9	205-923-4	1 mg/kg
Dibens[a,h]antratseen	601-041-00-2	53-70-3	200-181-8	1 mg/kg
<i>a, a, a, 4</i> -tetraklorotolueen; <i>p</i> -klorobenso-trikloriid	602-093-00-9	5216-25-1	226-009-1	1 mg/kg
<i>a, a, a</i> -triklorotolueen; bensotrikloriid	602-038-00-9	98-07-7	202-634-5	1 mg/kg
<i>α</i> -klorotolueen; bensüülkloriid	602-037-00-3	100-44-7	202-853-6	1 mg/kg
Formaldehüüd	605-001-00-5	50-00-0	200-001-8	75 mg/kg
1,2-benseendikarboksüülhape; C6–8-har-gahelaga dialküülestrid, rohkelt C7-ahelaid	607-483-00-2	71888-89-6	276-158-1	1 000 mg/kg (eraldivõetuna või koos teiste XVII lisa selles kandes või muudes kannetes nimetatud ftalaatidega, mis määruse (EÜ) nr 1272/2008 VI lisa 3. osas on klassifitseeritud kas kantserogeensuse, sugurakke ohustava mutageensuse või reproduktiivtoksilisuse ohuklassi 1A või 1B kategooriasse)

Ained	Indeksinumbr	CASi nr	EÜ nr	Sisalduse piirnorm (massi järgi)
Bis(2-metoksüetüül)ftalaat	607-228-00-5	117-82-8	204-212-6	1 000 mg/kg (eraldivõetuna või koos teiste XVII lisa selles kandes või muudes kannetes nimetatud ftalaatidega, mis määruse (EÜ) nr 1272/2008 VI lisa 3. osas on klassifitseeritud kas kantserogeensuse, sugurakke ohustava mutageensuse või reproduktiivtoksilisuse ohuklassi 1A või 1B kategooriasse)
Diisopentüülftalaat	607-426-00-1	605-50-5	210-088-4	1 000 mg/kg (eraldivõetuna või koos teiste XVII lisa selles kandes või muudes kannetes nimetatud ftalaatidega, mis määruse (EÜ) nr 1272/2008 VI lisa 3. osas on klassifitseeritud kas kantserogeensuse, sugurakke ohustava mutageensuse või reproduktiivtoksilisuse ohuklassi 1A või 1B kategooriasse)
Di-n-pentüülftalaat (DPP)	607-426-00-1	131-18-0	205-017-9	1 000 mg/kg (eraldivõetuna või koos teiste XVII lisa selles kandes või muudes kannetes nimetatud ftalaatidega, mis määruse (EÜ) nr 1272/2008 VI lisa 3. osas on klassifitseeritud kas kantserogeensuse, sugurakke ohustava mutageensuse või reproduktiivtoksilisuse ohuklassi 1A või 1B kategooriasse)
Di-n-heksüülftalaat (DnHP)	607-702-00-1	84-75-3	201-559-5	1 000 mg/kg (eraldivõetuna või koos teiste XVII lisa selles kandes või muudes kannetes nimetatud ftalaatidega, mis määruse (EÜ) nr 1272/2008 VI lisa 3. osas on klassifitseeritud kas kantserogeensuse, sugurakke ohustava mutageensuse või reproduktiivtoksilisuse ohuklassi 1A või 1B kategooriasse)
N-metüül-2-pürrolidoon; 1-metüül-2-pürrolidoon (NMP)	606-021-00-7	872-50-4	212-828-1	3 000 mg/kg
N,N-dimetüülatssetamiid (DMAC)	616-011-00-4	127-19-5	204-826-4	3 000 mg/kg
N,N-dimetüülformamiid; dimetüülformamiid (DMF)	616-001-00-X	68-12-2	200-679-5	3 000 mg/kg
1,4,5,8-tetraaminoantrakinoon; C.I. Dispersioonsinine 1	611-032-00-5	2475-45-8	219-603-7	50 mg/kg
Benseenamiid, 4,4'-(4-iminotsükloheksa-2,5-dienülideenmetüleen)dianiliinvesinikloriid; C.I. Aluseline punane 9	611-031-00-X	569-61-9	209-321-2	50 mg/kg
[4-[4,4'-bis(dimetüülamino)benshüdrülideen]tsükloheksa-2,5-dien-1-ülideen]dimetüülammooniumkloriid; C.I. aluseline violett 3, mis sisaldab $\geq 0,1$ % Michleri ketooni (EÜ nr 202-027-5)	612-205-00-8	548-62-9	208-953-6	50 mg/kg
4-kloro- <i>o</i> -toluidiinkloriid	612-196-00-0	3165-93-3	221-627-8	30 mg/kg
2-naftüülammooniumatsetaat	612-071-00-0	553-00-4	209-030-0	30 mg/kg

Ained	Indeksnumber	CASi nr	EÜ nr	Sisalduse piirnorm (massi järgi)
4-metoksü- <i>m</i> -fenüleendiammooniumsulfaat; 2,4-diaminoanisoolsulfaat	612-200-00-0	39156-41-7	254-323-9	30 mg/kg
2,4,5-trimetüülaniinivesinikkloriid	612-197-00-6	21436-97-5	—	30 mg/kg
Kinoliin	613-281-00-5	91-22-5	202-051-6	50 mg/kg <sup>a</sup>