

31997L0010

L 68/24

DZIENNIK URZĘDOWY WSPÓLNOT EUROPEJSKICH

8.3.1997

DYREKTYWA KOMISJI 97/10/WE**z dnia 26 lutego 1997 r.****dostosowująca po raz trzeci do postępu technicznego załącznik I do dyrektywy Rady 76/769/EWG w sprawie zbliżenia przepisów ustawowych, wykonawczych i administracyjnych Państw Członkowskich odnoszących się do ograniczeń we wprowadzaniu do obrotu i stosowaniu niektórych substancji i preparatów niebezpiecznych (CMRs)****(Tekst mający znaczenie dla EOG)**

KOMISJA WSPÓLNOT EUROPEJSKICH,

uwzględniając dyrektywę Rady 76/769/EWG z dnia 27 lipca 1976 r. w sprawie zbliżenia przepisów ustawowych, wykonawczych i administracyjnych Państw Członkowskich odnoszących się do ograniczeń we wprowadzaniu do obrotu i stosowaniu niektórych substancji i preparatów niebezpiecznych⁽¹⁾, ostatnio zmienioną dyrektywą Komisji 96/55/WE⁽²⁾, w szczególności jej art. 2a, wprowadzoną dyrektywą Rady 89/678/EWG⁽³⁾,

a także mając na uwadze, co następuje:

Rada i przedstawiciele rządów Państw Członkowskich zebrani w Radzie przyjęli decyzję 90/238/Euratom, EWWiS, EWG⁽⁴⁾ dotyczącą planu działań 1990–1994 w ramach programu „Europa przeciw rakowi”;

dyrektywa 94/60/WE⁽⁵⁾ Parlamentu Europejskiego i Rady, zmieniająca po raz czternasty dyrektywę 76/769/EWG, zakazała, z niektórymi wyłączeniami, wprowadzania do obrotu do powszechnego użytku substancji sklasyfikowanych jako rakotwórcze, mutagenne i toksyczne dla reprodukcji w kategorii 1 lub 2 (CMR), wprowadzając takie substancje do załącznika I do dyrektywy 76/769/EWG;

załącznik I do dyrektywy 76/769/EWG zawiera już substancje klasyfikowane jako CMR, w odniesieniu do których nie stosuje się dyrektywy 94/60/WE;

wprowadzanie do obrotu do powszechnego użytku takich substancji CMR oraz preparatów zawierających substancje CMR również powinno zostać, z pewnymi wyjątkami, zakazane;

ograniczenia ustanowione w niniejszej dyrektywie uwzględniają aktualny stan wiedzy i technik odnoszących się do bardziej bezpiecznych alternatyw;

niniejsza dyrektywa nie narusza ustawodawstwa wspólnotowego ustanawiającego minimalne wymagania ochrony pracowni-

ków zawarte w dyrektywie Rady 89/391/EWG⁽⁶⁾ i w dyrektywach szczegółowych opartych na niej, w szczególności w dyrektywie Rady 90/394/EWG⁽⁷⁾;

środki przewidziane w niniejszej dyrektywie są zgodne z opinią Komitetu ds. Dostosowania do Postępu Technicznego Dyrektyw Dotyczących Usunięcia Barrier Technicznych w Handlu Substancjami i Preparatami Niebezpiecznymi,

PRZYJMUJE NINIEJSZĄ DYREKTYWĘ:

Artykuł 1

Załącznik I do dyrektywy 76/769/EWG zostaje dostosowany do postępu technicznego zgodnie z Załącznikiem do niniejszej dyrektywy.

Artykuł 2

Państwa Członkowskie przyjmują i publikują przepisy konieczne do wykonania niniejszej dyrektywy przed dniem 31 grudnia 1997 r. oraz niezwłocznie powiadamiają o tym Komisję. Stosują one te przepisy od dnia 30 czerwca 1998 r.

W przypadku gdy Państwa Członkowskie przyjmują te przepisy, zawierają one odniesienie do niniejszej dyrektywy lub odniesienie takie towarzyszy ich urzędowej publikacji. Procedura dotycząca takiego odniesienia przyjmowana jest przez Państwa Członkowskie.

Artykuł 3

Niniejsza dyrektywa skierowana jest do Państw Członkowskich.

Sporządzono w Brukseli, dnia 26 lutego 1997 r.

W imieniu Komisji

Martin BANGEMANN

Członek Komisji

⁽¹⁾ Dz.U. L 262 z 27.9.1976, str. 201.

⁽²⁾ Dz.U. L 231 z 12.9.1996, str. 20.

⁽³⁾ Dz.U. L 398 z 30.12.1989, str. 24.

⁽⁴⁾ Dz.U. L 137 z 30.5.1990, str. 31.

⁽⁵⁾ Dz.U. L 365 z 31.12.1994, str. 1.

⁽⁶⁾ Dz.U. L 183 z 29.6.1989, str. 1.

⁽⁷⁾ Dz.U. L 196 z 26.7.1990, str. 1.

ZAŁĄCZNIK

W załączniku I pkt 29, 30 i 31otrzymują brzmienie:

„29. Substancje, wymienione w załączniku I do dyrektywy 67/548/EWG sklasyfikowane jako rakotwórcze kategorii 1 lub rakotwórcze kategorii 2 i oznaczone przynajmniej jako »Toksyczne (T)« oraz zwrotem dotyczącym zagrożenia R45: »Może powodować raka« lub zwrotem dotyczącym zagrożenia R49: »Może powodować raka przez drogi oddechowe« oraz wymienione w następujący sposób:

Kategoria rakotwórcza 1: Patrz wykaz 1 w Dodatku.

Kategoria rakotwórcza 2: Patrz wykaz 2 w Dodatku.

30. Substancje wymienione w załączniku I do dyrektywy 67/548/EWG sklasyfikowane jako mutagenne kategorii 1 lub mutagenne kategorii 2 i oznaczone zwrotem dotyczącym zagrożenia R46: »Może powodować dziedziczne wady genetyczne« oraz wymienione w następujący sposób:

Kategoria mutagenna 1: Patrz wykaz 3 w Dodatku.

Kategoria mutagenna 2: Patrz wykaz 4 w Dodatku.

Bez uszczerbku dla innych punktów załącznika I do dyrektywy 76/769/EWG:

Nie mogą być stosowane w substancjach i preparatach wprowadzanych do obrotu do powszechnej sprzedaży w stężeniu równym lub większym od:

— stężenia określonego w załączniku I do dyrektywy Rady 67/548/EWG ⁽¹⁾, lub

— stężenia określonego w załączniku I tabela VI pkt 6 do dyrektywy Rady 88/379/EWG ⁽²⁾, jeżeli stężenia graniczne nie są określone w załączniku I do dyrektywy 67/548/EWG.

Bez uszczerbku dla stosowania innych przepisów wspólnotowych dotyczących klasyfikacji, pakowania i etykietowania substancji i preparatów niebezpiecznych, opakowanie takich substancji i preparatów musi być oznakowane w sposób czytelny i nieusuwalny, jak następuje:

»Przeznaczone tylko do użytku zawodowego. Uwaga: Unikać narażenia – przed użyciem zapoznać się z instrukcją.«

Na zasadzie odstępstwa przepis ten nie ma zastosowania do:

a) produktów leczniczych lub weterynaryjnych określonych dyrektywą Rady 65/65/EWG ⁽³⁾;

b) produktów kosmetycznych określonych dyrektywą Rady 76/768/EWG ⁽⁴⁾;

c) olejów silnikowych, które są objęte dyrektywą Rady 85/210/EWG ⁽⁵⁾,
— produktów olejów mineralnych przeznaczonych do stosowania jako paliwo w stałych lub mobilnych obiektach energetycznego spalania,

— paliw sprzedawanych w zamkniętych opakowaniach (np. butle ze skroplonym gazem);

d) farb przeznaczonych dla artystów i objętych dyrektywą Rady 88/379/EWG ⁽⁶⁾.

Bez uszczerbku dla innych punktów załącznika I do dyrektywy 76/769/EWG

Nie mogą być stosowane w substancjach i preparatach wprowadzanych do obrotu do powszechnej sprzedaży w stężeniu równym lub większym od:

— stężenia określonego w załączniku I do dyrektywy 67/548/EWG, lub

— stężenia określonego w załączniku I tabela VI pkt 6 do dyrektywy 88/379/EWG, jeżeli stężenia graniczne nie są określone w załączniku I do dyrektywy 67/548/EWG.

Bez uszczerbku dla stosowania innych przepisów wspólnotowych dotyczących klasyfikacji, pakowania i etykietowania substancji i preparatów niebezpiecznych, opakowanie takich substancji i preparatów musi być oznakowane w sposób czytelny i nieusuwalny, jak następuje:

»Przeznaczone tylko do użytku zawodowego. Uwaga: Unikać narażenia – przed użyciem zapoznać się z instrukcją.«

Na zasadzie odstępstwa przepis ten nie ma zastosowania do:

a) produktów leczniczych lub weterynaryjnych określonych dyrektywą 65/65/EWG;

b) produktów kosmetycznych określonych dyrektywą 76/768/EWG;

31. Substancje wymienione w załączniku I do dyrektywy 67/548/EWG sklasyfikowane jako toksyczne dla reprodukcji kategorii 1 lub toksyczne dla reprodukcji kategorii 2 i oznaczone zwrotem dotyczącym zagrożenia R60: »Może upośledzać płodność« i/lub R61 »Może działać szkodliwie na dziecko w łonie matki« oraz wymienione w następujący sposób: Toksyczne dla reprodukcji kategoria 1: Patrz wykaz 5 w Dodatku. Toksyczne dla reprodukcji kategoria 2: Patrz wykaz 6 w Dodatku.	c) olejów silnikowych, które są objęte dyrektywą Rady 85/210/EWG, — produktów olejów mineralnych przeznaczonych do stosowania jako paliwo w stałych lub mobilnych obiektach energetycznego spalania, — paliw sprzedawanych w zamkniętych opakowaniach (np. butle ze skroplonym gazem), d) farb przeznaczonych dla artystów objętych dyrektywą 88/379/EWG. Bez uszczerbku dla innych punktów załącznika I do dyrektywy 76/769/EWG Nie mogą być stosowane w substancjach i preparatach wprowadzanych do powszechnej sprzedaży w stężeniu równym lub większym od: — stężenia określonego w załączniku I do dyrektywy 67/548/EWG, lub — stężenia określonego w załączniku I tabela VI pkt 6 do dyrektywy 88/379/EWG, jeżeli stężenia graniczne nie są określone w załączniku I do dyrektywy 67/548/EWG. Bez uszczerbku dla stosowania innych przepisów wspólnotowych dotyczących klasyfikacji, pakowania i etykietowania substancji i preparatów niebezpiecznych, opakowanie takich substancji i preparatów musi być oznakowane w sposób czytelny i nieusuwalny, jak następuje: »Przeznaczone tylko do użytku zawodowego. Uwaga: Unikać narażenia – przed użyciem zapoznać się z instrukcją.« Na zasadzie odstępstwa przepis ten nie ma zastosowania do: a) produktów leczniczych lub weterynaryjnych określonych dyrektywą 65/65/EWG; b) produktów kosmetycznych określonych dyrektywą 76/768/EWG; c) olejów silnikowych, które są objęte dyrektywą Rady 85/210/EWG ⁽¹⁾, — produktów olejów mineralnych przeznaczonych do stosowania jako paliwo w stałych lub mobilnych obiektach energetycznego spalania, — paliw sprzedawanych w zamkniętych opakowaniach (np. butle ze skroplonym gazem) d) farb przeznaczonych dla artystów objętych dyrektywą 88/379/EWG.
--	---

⁽¹⁾ Dz.U. 196 z 16.8.1967, str. 1/67.

⁽²⁾ Dz.U. L 187 z 16.7.1988, str. 14.

⁽³⁾ Dz.U. L 22 z 9.2.1965, str. 369/65.

⁽⁴⁾ Dz.U. L 262 z 27.9.1976, str. 169.

⁽⁵⁾ Dz.U. L 96 z 3.4.1985, str. 25.

⁽⁶⁾ Dz.U. 187 z 16.7.1988, str. 14.”