

Smernica Európskeho parlamentu a Rady 2006/121/ES**z 18. decembra 2006,**

**ktorou sa mení a dopĺňa smernica Rady 67/548/EHS
o aproximácii zákonov, iných právnych predpisov a správnych opatrení
týkajúcich sa klasifikácie, balenia a označovania nebezpečných látok
s cieľom prispôbiť ju nariadeniu (ES) č. 1907/2006
o registrácii, hodnotení, autorizácii a obmedzovaní
chemických látok (REACH) a o zriadení Európskej chemickej agentúry**

EURÓPSKY PARLAMENT A RADA EURÓPSKEJ ÚNIE,

so zreteľom na Zmluvu o založení Európskeho spoločenstva, a najmä na jej článok 95,

so zreteľom na návrh Komisie,

so zreteľom na stanovisko Európskeho hospodárskeho a sociálneho výboru¹,

po porade s Výborom regiónov,

konajúc v súlade s postupom ustanoveným v článku 251 zmluvy²,

¹ Ú. v. EÚ C 294, 25.11.2005, s. 38.

² Stanovisko Európskeho parlamentu zo 17. novembra 2005 (Ú. v. EÚ C 280 E, 18.11.2006, s. 440), spoločná pozícia Rady z 27. júna 2006 (Ú. v. EÚ C 276 E, 14.11.2006, s. 252) a pozícia Európskeho parlamentu z 13. decembra 2006 (zatiaľ neuvverejnená v úradnom vestníku).

keďže:

Vzhľadom na prijatie nariadenia (ES) č. 1907/2006¹ by sa mala smernica 67/548/EHS² upraviť a jej pravidlá o oznamovaní a hodnotení rizík chemických látok by sa mali vypustiť,

PRIJALI TÚTO SMERNICU:

Článok 1

Smernica 67/548/EHS sa týmto mení a dopĺňa takto:

1. v článku 1 sa v odseku 1 vypúšťajú písmená a), b) a c);
2. v článku 2 sa v odseku 1 vypúšťajú písmená c), d), f) a g);
3. článok 3 sa nahrádza takto:

„Článok 3

Testovanie a hodnotenie vlastností látok

Testy látok vykonávané v rámci tejto smernice sa uskutočňujú v súlade s požiadavkami článku 13 nariadenia Európskeho parlamentu a Rady (ES) č. 1907/2006 z 18. decembra 2006 o registrácii, hodnotení, autorizácii a obmedzovaní chemických látok (REACH) a o zriadení Európskej chemickej agentúry* .

* Ú. v. EÚ L 396, 30.12.2006, s. 1.“;

¹ Pozri stranu 1 tohto úradného vestníka.

² Ú. v. ES 196, 16.8.1967, s. 1. Smernica naposledy zmenená a doplnená smernicou Komisie 2004/73/ES (Ú. v. EÚ L 152, 30.4.2004, s. 1).

4. článok 5 sa mení a dopĺňa takto:

a) v odseku 1 sa prvý pododsek nahrádza takto:

„Členské štáty prijímú všetky potrebné opatrenia s cieľom zabezpečiť, aby látky s výnimkou prípravkov, pre ktoré existujú ustanovenia v iných smerniciach, nemohli byť uvádzané na trh samostatne ani v prípravkoch, ak nie sú balené a označené v súlade s článkami 22 až 25 tejto smernice a s kritériami v prílohe VI k tejto smernici, a v prípade registrovaných látok v súlade s informáciami získanými uplatňovaním článkov 12 a 13 nariadenia (ES) č. 1907/2006.“;

b) odsek 2 sa nahrádza takto:

„2. Opatrenia uvedené v prvom pododseku odseku 1 sa uplatňujú, ak látka nie je uvedená v zozname v prílohe I alebo ak rozhodnutie o jej neuvedení v zozname bolo prijaté v súlade s postupom ustanoveným v článku 29.“;

5. články 7 až 15 sa vypúšťajú;

6. článok 16 sa vypúšťa;

7. články 17 až 20 sa vypúšťajú;

8. článok 27 sa vypúšťa;

9. článok 32 sa nahrádza takto:

„Článok 32

Odkazy

Odkazy na prílohy VII A, VII B, VII C, VII D a VIII k tejto smernici sa považujú za odkazy na zodpovedajúce prílohy VI, VII, VIII, IX, X a XI k nariadeniu (ES) č. 1907/2006.“;

10. príloha V sa vypúšťa;

11. príloha VI sa mení a dopĺňa takto:

- a) v oddieloch 1.6.2, 1.7.2, 1.7.3, 2.1, 2.2.1, 2.2.2, 2.2.2.1, 2.2.3, 2.2.4, 2.2.5, 3.1.1, 3.1.5.1, 3.1.5.2, 3.2.1, 3.2.2, 3.2.3, 3.2.5, 3.2.6.1, 3.2.6.2, 3.2.7.2, 4.2.3.3, 5.1.3, 9.1.1.1, 9.1.1.2, 9.3 a 9.5 tejto prílohy sa slová „príloha V“ a „príloha V k tejto smernici“ v príslušnom páde nahrádzajú slovami „nariadenie Komisie o testovacích metódach špecifikovaných v článku 13 ods. 2 nariadenia (ES) č. 1907/2006“;

b) v oddiele 1.6.1 sa písmeno a) nahrádza takto:

„a) ak ide o látky, pre ktoré sa vyžadujú informácie špecifikované v prílohách VI, VII a VIII k nariadeniu (ES) č. 1907/2006, väčšina potrebných údajov pre klasifikáciu a označovanie sa uvádza na obale. Táto klasifikácia a označovanie musia byť v prípade potreby preskúmané, ak sú k dispozícii ďalšie informácie [prílohy IX a X k nariadeniu (ES) č. 1907/2006];“;

c) v oddiele 5.1 sa druhý odsek nahrádza takto:

„Stanovené kritériá vyplývajú priamo z testovacích metód ustanovených nariadením Komisie o testovacích metódach špecifikovaných v článku 13 ods. 2 nariadenia (ES) č. 1907/2006 v rozsahu, v akom sa uvádzajú. Testovacie metódy požadované pre základný súbor uvedené v prílohách VII a VIII k nariadeniu (ES) č. 1907/2006 sú obmedzené a informácie, ktoré sa nimi získajú, môžu byť nedostačujúce pre vhodnú klasifikáciu. Klasifikácia môže požadovať dodatočné údaje získané z príloh IX alebo X k nariadeniu (ES) č. 1907/2006 alebo z ostatných zodpovedajúcich štúdií. Okrem toho klasifikované látky môžu podliehať preskúmaniu vzhľadom na ďalšie nové údaje.“;

d) v oddiele 5.2.1.2 sa druhá veta v druhom odseku nahrádza takto:

„Takéto dodatočné vedecké dôkazy by mali vychádzať zo štúdií požadovaných v prílohe IX k nariadeniu (ES) č. 1907/2006 alebo zo štúdií ekvivalentnej hodnoty a mali by zahŕňať:“.

12. Prílohy VII A, VII B, VII C, VII D a VIII sa vypúšťajú.

Článok 2

1. Členské štáty uvedú do účinnosti zákony, iné právne predpisy a správne opatrenia potrebné na dosiahnutie súladu s touto smernicou s účinnosťou od 1. júna 2008. Bezodkladne o tom informujú Komisiu.

Členské štáty uvedú priamo v prijatých opatreniach alebo pri ich úradnom uverejnení odkaz na túto smernicu. Podrobnosti o odkaze upravujú členské štáty.

2. Členské štáty oznámia Komisii znenie hlavných ustanovení vnútroštátnych právnych predpisov, ktoré prijímajú v oblasti pôsobnosti tejto smernice.

Článok 3

Táto smernica nadobúda účinnosť dvadsiatym dňom po jej uverejnení v *Úradnom vestníku Európskej únie*.

Uplatňuje sa od 1. júna 2008.

Bez ohľadu na druhý odsek tohto článku, sa článok 1 bod 6 uplatňuje od 1. augusta 2008.

Článok 4

Táto smernica je určená členským štátom.

V Bruseli 18. decembra 2006

Za Európsky parlament
predseda

Za Radu
predseda

J. BORRELL FONTELLES

M. VANHANEN