

**NARIADENIE KOMISIE (EÚ) 2017/1510****z 30. augusta 2017,****ktorým sa menia dodatky k prílohe XVII k nariadeniu Európskeho parlamentu a Rady (ES) č. 1907/2006 o registrácii, hodnotení, autorizácii a obmedzovaní chemikálií (REACH), pokiaľ ide o látky karcinogénne, mutagénne alebo reprodukčne toxické (CMR)****(Text s významom pre EHP)**

EURÓPSKA KOMISIA,

so zreteľom na Zmluvu o fungovaní Európskej únie,

so zreteľom na nariadenie Európskeho parlamentu a Rady (ES) č. 1907/2006 z 18. decembra 2006 o registrácii, hodnotení, autorizácii a obmedzovaní chemikálií (REACH) a o zriadení Európskej chemickej agentúry, o zmene a doplnení smernice 1999/45/ES a o zrušení nariadenia Rady (EHS) č. 793/93 a nariadenia Komisie (ES) č. 1488/94, smernice Rady 76/769/EHS a smerníc Komisie 91/155/EHS, 93/67/EHS, 93/105/ES a 2000/21/ES <sup>(1)</sup>, a najmä na jeho článok 68 ods. 2,

keďže:

- (1) V položkách 28, 29 a 30 prílohy XVII k nariadeniu (ES) č. 1907/2006 sa zakazuje uvádzanie na trh alebo používanie látok určených pre širokú verejnosť, ktoré sú klasifikované ako karcinogénne, mutagénne alebo reprodukčne toxické (CMR), kategórií 1A alebo 1B a zmesí obsahujúcich takéto látky v stanovených koncentráciách. Príslušné látky sú uvedené v dodatkoch 1 až 6 k uvedenej prílohe.
- (2) Látky sú klasifikované ako karcinogénne, mutagénne alebo reprodukčne toxické v súlade s nariadením Európskeho parlamentu a Rady (ES) č. 1272/2008 <sup>(2)</sup> a sú uvedené v časti 3 prílohy VI k danému nariadeniu.
- (3) Od poslednej aktualizácie dodatkov 1 až 6 k prílohe XVII k nariadeniu (ES) č. 1907/2006, ktorej cieľom bolo zohľadniť nové klasifikácie látok ako látok karcinogénnych, mutagénnych alebo reprodukčne toxických podľa nariadenia (ES) č. 1272/2008, bola časť 3 prílohy VI k uvedenému nariadeniu zmenená nariadeniami Komisie (EÚ) č. 605/2014 <sup>(3)</sup>, (EÚ) 2015/1221 <sup>(4)</sup> a (EÚ) 2016/1179 <sup>(5)</sup>.
- (4) Keďže hospodárske subjekty môžu harmonizované klasifikácie stanovené v časti 3 prílohy VI k nariadeniu (ES) č. 1272/2008 uplatňovať od skoršieho dátumu, malo by im byť na báze dobrovoľnosti umožnené uplatňovať ustanovenia tohto nariadenia skôr.
- (5) Nariadenie (ES) č. 1907/2006 by sa malo zodpovedajúcim spôsobom zmeniť.
- (6) Opatrenia stanovené v tomto nariadení sú v súlade so stanoviskom výboru zriadeného podľa článku 133 nariadenia (ES) č. 1907/2006,

PRIJALA TOTO NARIADENIE:

**Článok 1**

Príloha XVII k nariadeniu (ES) č. 1907/2006 sa mení v súlade s prílohou.

<sup>(1)</sup> Ú. v. EÚ L 396, 30.12.2006, s. 1.

<sup>(2)</sup> Nariadenie Európskeho parlamentu a Rady (ES) č. 1272/2008 zo 16. decembra 2008 o klasifikácii, označovaní a balení látok a zmesí, o zmene, doplnení a zrušení smerníc 67/548/EHS a 1999/45/ES a o zmene a doplnení nariadenia (ES) č. 1907/2006 (Ú. v. EÚ L 353, 31.12.2008, s. 1).

<sup>(3)</sup> Nariadenie Komisie (EÚ) č. 605/2014 z 5. júna 2014, ktorým sa na účely zavedenia výstražných a bezpečnostných upozornení v chorvátskom jazyku a prispôsobenia technickému a vedeckému pokroku mení nariadenie Európskeho parlamentu a Rady (ES) č. 1272/2008 o klasifikácii, označovaní a balení látok a zmesí (Ú. v. EÚ L 167, 6.6.2014, s. 36).

<sup>(4)</sup> Nariadenie Komisie (EÚ) 2015/1221 z 24. júla 2015, ktorým sa na účely prispôsobenia technickému a vedeckému pokroku mení nariadenie Európskeho parlamentu a Rady (ES) č. 1272/2008 o klasifikácii, označovaní a balení látok a zmesí (Ú. v. EÚ L 197, 25.7.2015, s. 10).

<sup>(5)</sup> Nariadenie Komisie (EÚ) 2016/1179 z 19. júla 2016, ktorým sa na účely prispôsobenia technickému a vedeckému pokroku mení nariadenie Európskeho parlamentu a Rady (ES) č. 1272/2008 o klasifikácii, označovaní a balení látok a zmesí (Ú. v. EÚ L 195, 20.7.2016, s. 11).

## Článok 2

1. Toto nariadenie nadobúda účinnosť dvadsiatym dňom po jeho uverejnení v *Úradnom vestníku Európskej únie*.
2. Uplatňuje sa odo dňa nadobudnutia účinnosti s výnimkou
  - odsekov 1, 2 a 3 prílohy, ktoré sa uplatňujú od 1. marca 2018, a
  - odseku 4 písm. a) prílohy, ktorý sa uplatňuje od 1. marca 2018, pokiaľ sa týka týchto látok:

bisfenol A; [dodecylfenol, rozvetvený]; [2-dodecylfenol, rozvetvený]; [3-dodecylfenol, rozvetvený]; [4-dodecylfenol, rozvetvený]; [deriváty tetrapropenylfenolu]; chlórfacinón (ISO); kumatetralyl (ISO); difenakum (ISO); flokumafén (ISO); bezvodý oktaboritan disodný; tetrahydrát oktaboritanu disodného; bromadiolón (ISO); difetialón; [kyselina perfluórnonánová a jej sodné a amónne soli]; dicyklohexylftalát a triflumizol (ISO).

Toto nariadenie je záväzné v celom rozsahu a priamo uplatniteľné vo všetkých členských štátoch.

V Bruseli 30. augusta 2017

Za Komisiu  
predseda  
Jean-Claude JUNCKER

## PRÍLOHA

Príloha XVII k nariadeniu (ES) č. 1907/2006 sa mení takto:

1. Do tabuľky v dodatku 2 sa vkladajú tieto položky v poradí podľa stanovených indexových čísiel:

„1,2-dichlórpropán; propyléndichlorid	602-020-00-0	201-152-2	78-87-5	
mikrovlákna e-skla reprezentatívneho zloženia; [Vlákna z kremičitanu hlinitovápenatého s náhodnou orientáciou a s týmto reprezentatívnym zložením (v % podľa hmotnosti): 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: zvyčajne vyrábané vyťahovaním plameňom a rotačným postupom. (Pri nízkych koncentráciách môžu byť prítomné ďalšie jednotlivé prvky; zoznam procesov nevylučuje inovácie).]	014-046-00-4	—	—“	

2. Do tabuľky v dodatku 4 sa vkladá táto položka v poradí podľa stanovených indexových čísiel:

„3,7-dimetylocta-2,6-diénnitril	608-067-00-3	225-918-0	5146-66-7“	
---------------------------------	--------------	-----------	------------	--

3. V dodatku 5

a) sa do tabuľky vkladajú tieto položky v poradí podľa stanovených indexových čísiel:

„brodifakum (ISO); 3-[3-(4'-brómbifenylyl)-1,2,3,4-tetrahydro-1-naftyl]-4-hydroxy-2Hchromén-2-ón	607-172-00-1	259-980-5	56073-10-0	
olovený prach; [priemer častíc < 1 mm]	082-013-00-1	231-100-4	7439-92-1	
celistvé olovo: [priemer častíc ≥ 1 mm]	082-014-00-7	231-100-4	7439-92-1“	

b) položka týkajúca sa warfarínu; 3-(1-fenyl-3-oxobutyl)-4-hydroxy-2H-chromén-2-ón; sa nahrádza touto položkou:

„warfarín (ISO); 3-(1-fenyl-3-oxobutyl)-4-hydroxy-2H-chromén-2-ón; [1] (S)-3-(1-fenyl-3-oxobutyl)-4-hydroxybenzopyrán-2-ón; [2] (R)-3-(1-fenyl-3-oxobutyl)-4-hydroxybenzopyrán-2-ón [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. V dodatku 6

a) sa do tabuľky vkladajú tieto položky v poradí podľa stanovených indexových čísiel:

„tetrahydrofuran-2-metanol; tetrahydrofurfuryl alkohol	603-061-00-7	202-625-6	97-99-4	
arzenid galitý	031-001-00-4	215-114-8	1303-00-0	
tributylcínitité zlúčeniny okrem tých, ktoré sú špecifikované inde v tejto prílohe	050-008-00-3	—	—	
dihexylester kyseliny 1,2-benzéndikarboxylovej, rozvetvený a lineárny	607-710-00-5	271-093-5	68515-50-4	
Imidazol	613-319-00-0	206-019-2	288-32-4	
bisfenol A; 4,4'-(propán-2,2-diyl)difenol	604-030-00-0	201-245-8	80-05-7	
dodecylfenol, rozvetvený; [1] 2-dodecylfenol, rozvetvený; [2] 3-dodecylfenol, rozvetvený; [3] 4-dodecylfenol, rozvetvený; [4] deriváty tetrapropenylfenolu [5]	604-092-00-9	310-154-3 [1] - [2] - [3] - [4] - [5]	121158-58-5 [1] - [2] - [3] 210555-94-5 [4] 74499-35-7 [5]	
chlórfacinón (ISO); 2-[2-(4-chlórfenyl)-2-fenylacetyl]indán-1,3-dión	606-014-00-9	223-003-0	3691-35-8	
kumatetrayl (ISO); 4-hydroxy-3-(1,2,3,4-tetrahydro-1-naftyl)-2H-chromén-2-ón	607-059-00-7	227-424-0	5836-29-3	
difenakum (ISO); 3-[3-(bifenyl-4-yl)-1,2,3,4-tetrahydro-1-naftyl]-4-hydroxy-2H-chromén-2-ón	607-157-00-X	259-978-4	56073-07-5	
flokumafén (ISO); reakčná zmes zložená z týchto látok: <i>cis</i> -4-hydroxy-3-[3-(4-[[4-(trifluórmetyl)benzyl]oxy]fenyl)-1,2,3,4-tetrahydro-1-naftyl]-2H-chromén-2-ón a <i>trans</i> -4-hydroxy-3-[3-(4-[[4-(trifluórmetyl)benzyl]oxy]fenyl)-1,2,3,4-tetrahydro-1-naftyl]-2H-chromén-2-ón	607-375-00-5	421-960-0	90035-08-8	
bezvodý oktaboritan disodný; [1] tetrahydrát oktaboritanu disodného [2]	005-020-00-3	234-541-0 [1] 234-541-0 [2]	12008-41-2 [1] 12280-03-4 [2]	
bromadiolón (ISO); 3-[3-(4'-bróm[1,1'-bifenyl]-4-yl)-1-fenyl-3-hydroxypropyl]-4-hydroxybenzopyrán-2-ón	607-716-00-8	249-205-9	28772-56-7	
difetialón (ISO); 3-[3-[4-(4-brómfenyl)fenyl]-1-tetralinyl]-2-hydroxy-4-tiochromenón	607-717-00-3	—	104653-34-1	
kyselina perfluórnonánová [1] a jej sodné [2] a amónne [3] soli	607-718-00-9	206-801-3 [1] - [2] - [3]	375-95-1 [1] 21049-39-8 [2] 4149-60-4 [3]	

Dicyklohexylftalát	607-719-00-4	201-545-9	84-61-7	
triflumizol (ISO); (E)-4-chlór- $\alpha,\alpha,\alpha$ -trifluór-N-(1-imidazol-1-yl-2-propoxyetylidén)-o-toluidín	612-289-00-6	—	68694-11-1“	

- b) položka týkajúca sa flumioxazínu (ISO); N-[7-fluór-3-oxo-4-(prop-2-ynyl)-3,4-dihydro-2H-1,4-benzoxazín-6-yl]cyklohex-1-én-1,2-dikarboxamid sa nahrádza touto položkou:

„flumioxazín (ISO); N-[7-fluór-3-oxo-4-(prop-2-ynyl)-3,4-dihydro-2H-1,4-benzoxazín-6-yl]cyklohex-1-én-1,2-dikarboxamid	613-166-00-X	—	103361-09-7“	
--	--------------	---	--------------	--