

ΕΚΤΕΛΕΣΤΙΚΗ ΑΠΟΦΑΣΗ (ΕΕ) 2020/2182 ΤΗΣ ΕΠΙΤΡΟΠΗΣ

της 18ης Δεκεμβρίου 2020

περί καθορισμού της τελικής απάντησης, εξ ονόματος της Ένωσης, για τις μελλοντικές εισαγωγές ορισμένων χημικών προϊόντων σύμφωνα με τον κανονισμό (ΕΕ) αριθ. 649/2012 του Ευρωπαϊκού Κοινοβουλίου και του Συμβουλίου και για την τροποποίηση της εκτελεστικής απόφασης της Επιτροπής, της 15ης Μαΐου 2014, για την έκδοση αποφάσεων εισαγωγής ορισμένων χημικών προϊόντων στην Ένωση σύμφωνα με τον εν λόγω κανονισμό

[κοινοποιηθείσα υπό τον αριθμό C(2020) 8977]

Η ΕΥΡΩΠΑΪΚΗ ΕΠΙΤΡΟΠΗ,

Έχοντας υπόψη τη Συνθήκη για τη λειτουργία της Ευρωπαϊκής Ένωσης,

Έχοντας υπόψη τον κανονισμό (ΕΕ) αριθ. 649/2012 του Ευρωπαϊκού Κοινοβουλίου και του Συμβουλίου, της 4ης Ιουλίου 2012, σχετικά με τις εξαγωγές και εισαγωγές επικίνδυνων χημικών προϊόντων ⁽¹⁾, και ιδίως το άρθρο 13 παράγραφος 1 δεύτερο και τρίτο εδάφιο,

Αφού ζήτησε τη γνώμη της επιτροπής που συστάθηκε δυνάμει του άρθρου 133 του κανονισμού (ΕΚ) αριθ. 1907/2006 του Ευρωπαϊκού Κοινοβουλίου και του Συμβουλίου, της 18ης Δεκεμβρίου 2006, για την καταχώριση, την αξιολόγηση, την αδειοδότηση και τους περιορισμούς των χημικών προϊόντων (REACH) και για την ίδρυση του Ευρωπαϊκού Οργανισμού Χημικών Προϊόντων, καθώς και για την τροποποίηση της οδηγίας 1999/45/ΕΚ και για την κατάργηση του κανονισμού (ΕΟΚ) αριθ. 793/93 του Συμβουλίου και του κανονισμού (ΕΚ) αριθ. 1488/94 της Επιτροπής, καθώς και της οδηγίας 76/769/ΕΟΚ του Συμβουλίου και των οδηγιών της Επιτροπής 91/155/ΕΟΚ, 93/67/ΕΟΚ, 93/105/ΕΚ και 2000/21/ΕΚ ⁽²⁾,

Εκτιμώντας τα ακόλουθα:

- (1) Η σύμβαση του Ρότερνταμ σχετικά με τη διαδικασία συναίνεσης μετά από ενημέρωση για ορισμένα επικίνδυνα χημικά προϊόντα και φυτοφάρμακα στο διεθνές εμπόριο (στο εξής: σύμβαση) εφαρμόστηκε με τον κανονισμό (ΕΕ) αριθ. 649/2012. Σύμφωνα με τον εν λόγω κανονισμό, η Επιτροπή οφείλει να παρέχει στη γραμματεία της σύμβασης τελικές ή προσωρινές απαντήσεις, εξ ονόματος της Ένωσης, για τις μελλοντικές εισαγωγές όλων των χημικών προϊόντων που υπόκεινται στη διαδικασία συναίνεσης μετά από ενημέρωση (στο εξής: διαδικασία ΣΜΕ).
- (2) Κατά την ένατη συνεδρίασή της, η οποία πραγματοποιήθηκε στη Γενεύη από τις 29 Απριλίου έως τις 10 Μαΐου 2019, η διάσκεψη των συμβαλλομένων μερών της σύμβασης συμφώνησε να συμπεριλάβει ορισμένα χημικά προϊόντα στο παράρτημα III της σύμβασης, με αποτέλεσμα αυτά να υπόκεινται πλέον στη διαδικασία ΣΜΕ. Στις 16 Σεπτεμβρίου 2019 εστάλη στην Επιτροπή καθοδηγητικό έγγραφο απόφασης για καθένα από αυτά τα χημικά προϊόντα, με το αίτημα να ληφθεί απόφαση σχετικά με τις μελλοντικές εισαγωγές του χημικού προϊόντος.
- (3) Η χημική ουσία phorate (φοράτη) έχει προστεθεί στο παράρτημα III της σύμβασης ως φυτοφάρμακο. Η διάθεση στην αγορά και η χρήση της φοράτης ως συστατικού φυτοπροστατευτικών προϊόντων απαγορεύονται από τον κανονισμό (ΕΚ) αριθ. 1107/2009 του Ευρωπαϊκού Κοινοβουλίου και του Συμβουλίου ⁽³⁾. Επιπλέον, η διάθεση στην αγορά και η χρήση της φοράτης ως συστατικού βιοκτόνων προϊόντων απαγορεύονται από τον κανονισμό (ΕΕ) αριθ. 528/2012 του Ευρωπαϊκού Κοινοβουλίου και του Συμβουλίου ⁽⁴⁾. Ως εκ τούτου, δεν θα πρέπει να δοθεί συναίνεση βάσει της σύμβασης για μελλοντικές εισαγωγές της φοράτης στην Ένωση.
- (4) Η χημική ουσία εξαβρωμοκυκλοδεκανίου έχει προστεθεί στο παράρτημα III της σύμβασης ως βιομηχανικό χημικό προϊόν. Η παρασκευή, η διάθεση στην αγορά και η χρήση του εξαβρωμοκυκλοδεκανίου απαγορεύονται από τον κανονισμό (ΕΕ) αριθ. 2019/1021 του Ευρωπαϊκού Κοινοβουλίου και του Συμβουλίου ⁽⁵⁾. Ως εκ τούτου, δεν θα πρέπει να δοθεί συναίνεση βάσει της σύμβασης για μελλοντικές εισαγωγές του εξαβρωμοκυκλοδεκανίου στην Ένωση.

⁽¹⁾ ΕΕ L 201 της 27.7.2012, σ. 60.

⁽²⁾ ΕΕ L 396 της 30.12.2006, σ. 1.

⁽³⁾ Κανονισμός (ΕΚ) αριθ. 1107/2009 του Ευρωπαϊκού Κοινοβουλίου και του Συμβουλίου, της 21ης Οκτωβρίου 2009, σχετικά με τη διάθεση φυτοπροστατευτικών προϊόντων στην αγορά και την κατάργηση των οδηγιών 79/117/ΕΟΚ και 91/414/ΕΟΚ του Συμβουλίου (ΕΕ L 309 της 24.11.2009, σ. 1)

⁽⁴⁾ Κανονισμός (ΕΕ) αριθ. 528/2012 του Ευρωπαϊκού Κοινοβουλίου και του Συμβουλίου, της 22ας Μαΐου 2012, σχετικά με τη διάθεση στην αγορά και τη χρήση βιοκτόνων (ΕΕ L 167 της 27.6.2012, σ. 1).

⁽⁵⁾ Κανονισμός (ΕΕ) 2019/1021 του Ευρωπαϊκού Κοινοβουλίου και του Συμβουλίου, της 20ής Ιουνίου 2019, για τους έμμοτους οργανικούς ρύπους (ΕΕ L 169 της 25.6.2019, σ. 45).

- (5) Ο εμπορικός πενταβρωμοδιφαινυλαιθέρας (συμπεριλαμβανομένου του τετρα- και του πενταβρωμοδιφαινυλαιθέρα), ο εμπορικός οκταβρωμοδιφαινυλαιθέρας (συμπεριλαμβανομένου του εξα- και του επταβρωμοδιφαινυλαιθέρα) και το υπερφθοροοκτανοσουλφονικό οξύ, τα σουλφονικά υπερφθοροοκτάνια, τα υπερφθοροοκτανικά σουλφοναμίδια και τα υπερφθοροοκτανικά σουλφονύλια ενσωματώθηκαν στη διαδικασία ΣΜΕ ως βιομηχανικά χημικά προϊόντα κατά την έκτη συνεδρίαση της διάσκεψης των συμβαλλομένων μερών της σύμβασης. Οι απαντήσεις για την εισαγωγή των εν λόγω χημικών προϊόντων εγκρίθηκαν με την εκτελεστική απόφαση της Επιτροπής, της 15ης Μαΐου 2014, για την έκδοση αποφάσεων εισαγωγής ορισμένων χημικών προϊόντων στην Ένωση σύμφωνα με τον κανονισμό (ΕΕ) αριθ. 649/2012 του Ευρωπαϊκού Κοινοβουλίου και του Συμβουλίου ⁽⁶⁾.
- (6) Η παρασκευή, η διάθεση στην αγορά και η χρήση του εμπορικού πενταβρωμοδιφαινυλαιθέρα (συμπεριλαμβανομένου του τετρα- και του πενταβρωμοδιφαινυλαιθέρα) και του εμπορικού οκταβρωμοδιφαινυλαιθέρα (συμπεριλαμβανομένου του εξα- και του επταβρωμοδιφαινυλαιθέρα) απαγορεύονται, με την επιφύλαξη ορισμένων εξαιρέσεων, από τον κανονισμό (ΕΕ) 2019/1021. Ως εκ τούτου, συναίνεση δυνάμει της σύμβασης θα πρέπει να δοθεί για μελλοντικές εισαγωγές εμπορικού πενταβρωμοδιφαινυλαιθέρα και εμπορικού οκταβρωμοδιφαινυλαιθέρα στην Ένωση μόνον εάν πληρούνται ορισμένες προϋποθέσεις.
- (7) Η παρασκευή, η διάθεση στην αγορά και η χρήση υπερφθοροοκτανοσουλφονικού οξέος, σουλφονικών υπερφθοροοκτανίων, υπερφθοροοκτανικών σουλφοναμιδίων και υπερφθοροοκτανικών σουλφονυλίων (PFOS) απαγορεύονται, με την επιφύλαξη ορισμένων εξαιρέσεων, από τον κανονισμό (ΕΕ) αριθ. 2019/1021. Ως εκ τούτου, συναίνεση δυνάμει της σύμβασης θα πρέπει να δοθεί για μελλοντικές εισαγωγές των PFOS στην Ένωση μόνον εάν πληρούνται ορισμένες προϋποθέσεις.
- (8) Δεδομένου ότι οι ρυθμιστικές εξελίξεις στην Ένωση που επήλθαν με τον κανονισμό (ΕΕ) 2019/1021 έλαβαν χώρα μετά την έκδοση της εκτελεστικής απόφασης της 15ης Μαΐου 2014, η εν λόγω απόφαση θα πρέπει να τροποποιηθεί αναλόγως,

ΑΠΟΦΑΣΙΖΕΙ:

Άρθρο 1

Οι απαντήσεις για την εισαγωγή της φοράτης και του εξαβρωμοκυκλοωδεκανίου παρατίθενται στο παράρτημα Ι.

Άρθρο 2

Το παράρτημα ΙΙ της εκτελεστικής απόφασης της 15ης Μαΐου 2014, για την έκδοση αποφάσεων εισαγωγής ορισμένων χημικών προϊόντων στην Ένωση σύμφωνα με τον κανονισμό (ΕΕ) αριθ. 649/2012 αντικαθίσταται από το παράρτημα ΙΙ της παρούσας απόφασης.

Βρυξέλλες, 18 Δεκεμβρίου 2020.

Για την Επιτροπή
Virginijus SINKEVIČIUS
Μέλος της Επιτροπής

⁽⁶⁾ ΕΕ C 152 της 20.5.2014, σ. 2.

ΠΑΡΑΡΤΗΜΑ Ι

Απάντηση για την εισαγωγή της φοράτης



ROTTERDAM CONVENTION

SECRETARIAT FOR THE ROTTERDAM CONVENTION
ON THE PRIOR INFORMED CONSENT PROCEDURE
FOR CERTAIN HAZARDOUS CHEMICALS AND PESTICIDES
IN INTERNATIONAL TRADE



ΑΠΑΝΤΗΤΙΚΟ ΕΝΤΥΠΟ ΓΙΑ ΤΙΣ ΕΙΣΑΓΩΓΕΣ

Χώρα:

Ευρωπαϊκή Ένωση

Κράτη μέλη: Αυστρία, Βέλγιο, Βουλγαρία, Γαλλία, Γερμανία, Δανία, Ελλάδα, Εσθονία, Ιρλανδία, Ισπανία, Ιταλία, Κάτω Χώρες, Κροατία, Κύπρος, Λετονία, Λιθουανία, Λουξεμβούργο, Μάλτα, Ουγγαρία, Πολωνία, Πορτογαλία, Ρουμανία, Σλοβακία, Σλοβενία, Σουηδία, Τσεχική Δημοκρατία, Φινλανδία.

Ηνωμένο Βασίλειο – Το Ηνωμένο Βασίλειο αποχώρησε από την Ευρωπαϊκή Ένωση την 1η Φεβρουαρίου 2020. Στη διάρκεια της μεταβατικής περιόδου, η οποία λήγει στις 31 Δεκεμβρίου 2020 εκτός εάν παραταθεί, το δίκαιο της Ένωσης εξακολουθεί να εφαρμόζεται ως προς το Ηνωμένο Βασίλειο και εντός αυτού, με ορισμένες περιορισμένες εξαιρέσεις, και κάθε αναφορά στα κράτη μέλη στο δίκαιο της Ένωσης νοείται ότι περιλαμβάνει το Ηνωμένο Βασίλειο.

ΤΜΗΜΑ 1 ΤΑΥΤΟΤΗΤΑ ΤΟΥ ΧΗΜΙΚΟΥ ΠΡΟΪΟΝΤΟΣ

- 1.1 Κοινή ονομασία Phorate (φοράτη)
- 1.2 Αριθ. CAS 298-02-2
- 1.3 Κατηγορία
- Φυτοφάρμακο
- Βιομηχανικό προϊόν
- Πολύ επικίνδυνο σκεύασμα φυτοφαρμάκου

ΤΜΗΜΑ 2 ΣΤΟΙΧΕΙΑ ΠΡΟΗΓΟΥΜΕΝΗΣ ΑΠΑΝΤΗΣΗΣ, ΕΑΝ ΥΠΑΡΧΕΙ

- 2.1 Πρώτη απάντηση για τις εισαγωγές του συγκεκριμένου χημικού προϊόντος στη χώρα.
- 2.2 Τροποποίηση προηγούμενης απάντησης.
Ημερομηνία της προηγούμενης απάντησης:

ΤΜΗΜΑ 3 ΑΠΑΝΤΗΣΗ ΓΙΑ ΤΙΣ ΜΕΛΛΟΝΤΙΚΕΣ ΕΙΣΑΓΩΓΕΣ

- Τελική απόφαση (να συμπληρωθεί το τμήμα 4 κατωτέρω) Ή Προσωρινή απάντηση (να συμπληρωθεί το τμήμα 5 κατωτέρω)

ΤΜΗΜΑ 4 ΤΕΛΙΚΗ ΑΠΟΦΑΣΗ, ΣΥΜΦΩΝΑ ΜΕ ΤΑ ΕΘΝΙΚΑ ΝΟΜΟΘΕΤΙΚΑ Ή ΔΙΟΙΚΗΤΙΚΑ ΜΕΤΡΑ**4.1 Δεν παρέχεται συναίνεση για εισαγωγή**

Απαγορεύεται ταυτόχρονα η εισαγωγή του χημικού προϊόντος από όλες τις πηγές; Ναι Όχι

Απαγορεύεται ταυτόχρονα η εγχώρια παραγωγή του χημικού προϊόντος για εγχώρια κατανάλωση; Ναι Όχι

4.2 Παρέχεται συναίνεση για εισαγωγή**4.3 Παρέχεται συναίνεση για εισαγωγή μόνο υπό ειδικούς όρους**

Οι ειδικοί όροι είναι οι εξής:

Ισχύουν οι ίδιοι όροι εισαγωγής του χημικού προϊόντος για όλες τις πηγές εισαγωγής; Ναι Όχι

Υπόκειται η εγχώρια παραγωγή του χημικού προϊόντος για εγχώρια κατανάλωση στους ίδιους όρους με εκείνους που ισχύουν για όλες τις εισαγωγές; Ναι Όχι

4.4 Εθνικό νομοθετικό ή διοικητικό μέτρο στο οποίο βασίζεται η τελική απόφαση

Περιγραφή του εθνικού νομοθετικού ή διοικητικού μέτρου:

Η διάθεση στην αγορά και η χρήση φυτοπροστατευτικών προϊόντων που περιέχουν φοράτη απαγορεύεται στην Ένωση, δεδομένου ότι αυτή η δραστική ουσία δεν έχει εγκριθεί δυνάμει του κανονισμού (ΕΚ) αριθ. 1107/2009 του Ευρωπαϊκού Κοινοβουλίου και του Συμβουλίου, της 21ης Οκτωβρίου 2009, σχετικά με τη διάθεση φυτοπροστατευτικών προϊόντων στην αγορά και την κατάργηση των οδηγιών 79/117/ΕΟΚ και 91/414/ΕΟΚ του Συμβουλίου (ΕΕ L 309 της 24.11.2009, σ. 1).

Επιπλέον, απαγορεύεται η διάθεση στην αγορά και η χρήση βιοκτόνων που περιέχουν φοράτη, δεδομένου ότι αυτή η δραστική ουσία δεν έχει εγκριθεί σύμφωνα με τον κανονισμό (ΕΕ) αριθ. 528/2012 του Ευρωπαϊκού Κοινοβουλίου και του Συμβουλίου, της 22ας Μαΐου 2012, σχετικά με τη διάθεση στην αγορά και τη χρήση βιοκτόνων (ΕΕ L 167 της 27.6.2012, σ. 1).

ΤΜΗΜΑ 5 ΠΡΟΣΩΡΙΝΗ ΑΠΑΝΤΗΣΗ**5.1 Δεν παρέχεται συναίνεση για εισαγωγή**

Απαγορεύεται ταυτόχρονα η εισαγωγή του χημικού προϊόντος από όλες τις πηγές; Ναι Όχι

Απαγορεύεται ταυτόχρονα η εγχώρια παραγωγή του χημικού προϊόντος για εγχώρια κατανάλωση; Ναι Όχι

5.2 Παρέχεται συναίνεση για εισαγωγή**5.3 Παρέχεται συναίνεση για εισαγωγή μόνο υπό ειδικούς όρους**

Οι ειδικοί όροι είναι οι εξής:

Ισχύουν οι ίδιοι όροι εισαγωγής του χημικού προϊόντος για όλες τις πηγές εισαγωγής; Ναι Όχι

Υπόκειται η εγχώρια παραγωγή του χημικού προϊόντος για εγχώρια κατανάλωση στους ίδιους όρους με εκείνους που ισχύουν για όλες τις εισαγωγές; Ναι Όχι

5.4 Στοιχεία σχετικά με την εξέταση του ενδεχομένου να ληφθεί τελική απόφαση

Εξετάζεται σοβαρά το ενδεχόμενο να ληφθεί τελική απόφαση; Ναι Όχι

5.5 Πληροφορίες ή βοήθεια που ζητούνται για τη λήψη τελικής απόφασης

Ζητούνται από τη Γραμματεία οι ακόλουθες συμπληρωματικές πληροφορίες:

Ζητούνται από τη χώρα που κοινοποίησε την οριστική ρυθμιστική πράξη οι ακόλουθες συμπληρωματικές πληροφορίες:

Ζητείται από τη Γραμματεία η ακόλουθη βοήθεια για την αξιολόγηση του χημικού προϊόντος:

ΤΜΗΜΑ ΣΥΝΑΦΕΙΣ ΣΥΜΠΛΗΡΩΜΑΤΙΚΕΣ ΠΛΗΡΟΦΟΡΙΕΣ, ΜΕΤΑΞΥ ΑΛΛΩΝ:

Έχει καταχωριστεί το συγκεκριμένο χημικό προϊόν στη χώρα; Ναι Όχι

Παρασκευάζεται το συγκεκριμένο χημικό προϊόν στη χώρα; Ναι Όχι

Εάν η απάντηση σε μία από τις δύο αυτές ερωτήσεις είναι καταφατική:

Προορίζεται για εγχώρια κατανάλωση; Ναι Όχι

Προορίζεται για εξαγωγή; Ναι Όχι

Λοιπές παρατηρήσεις

Σύμφωνα με τον κανονισμό (ΕΚ) αριθ. 1272/2008 του Ευρωπαϊκού Κοινοβουλίου και του Συμβουλίου, της 16ης Δεκεμβρίου 2008, για την ταξινόμηση, την επισήμανση και τη συσκευασία των ουσιών και των μειγμάτων, την τροποποίηση και την κατάργηση των οδηγιών 67/548/ΕΟΚ και 1999/45/ΕΚ και την τροποποίηση του κανονισμού (ΕΚ) αριθ. 1907/2006 (ΕΕ L 353 της 31.12.2008, σ.1), με τον οποίο εφαρμόζεται στην Ένωση το Παγκοσμίως Εναρμονισμένο Σύστημα των Ηνωμένων Εθνών για την ταξινόμηση και την επισήμανση των χημικών προϊόντων, η φοράτη ταξινομείται ως:

Acute Toxicity 2* – H300 – Θανατηφόρο σε περίπτωση κατάποσης.

Acute Toxicity 1* – H310 – Επιβλαβές σε επαφή με το δέρμα.

Aquatic Acute 1 – H400 – Πολύ τοξικό για τους υδρόβιους οργανισμούς.

Aquatic Chronic 1 – H410 – Πολύ τοξικό για τους υδρόβιους οργανισμούς, με μακροχρόνιες επιπτώσεις.

(* = Αυτή η ταξινόμηση θεωρείται ελάχιστη ταξινόμηση)

ΤΜΗΜΑ 7 ΟΡΙΣΘΕΙΣΑ ΕΘΝΙΚΗ ΑΡΧΗ

| | |
|-------------------------------------|---|
| Οργανισμός | Ευρωπαϊκή Επιτροπή, ΓΔ Περιβάλλοντος |
| Διεύθυνση | Rue de la Loi 200, B-1049 Brussels, Βέλγιο |
| Όνοματεπώνυμο αρμοδίου | Dr. Juergen Helbig |
| Ιδιότητα αρμοδίου | Συντονιστής πολιτικής για τα διεθνή χημικά προϊόντα |
| Τηλέφωνο | 32 2 298 85 21 |
| Φαξ | 32 2 296 76 16 |
| Διεύθυνση ηλεκτρονικού ταχυδρομείου | Juergen.Helbig@ec.europa.eu |

Ημερομηνία, υπογραφή της ορισθείσας εθνικής αρχής και επίσημη σφραγίδα: _____

ΤΟ ΣΥΜΠΛΗΡΩΜΕΝΟ ΕΝΤΥΠΟ ΑΠΟΣΤΕΛΛΕΤΑΙ ΣΤΗΝ ΑΚΟΛΟΥΘΗ ΔΙΕΥΘΥΝΣΗ:

Secretariat for the Rotterdam Convention
Food and Agriculture Organization
of the United Nations (FAO)
Viale delle Terme di Caracalla
I - 00100 Rome, Ιταλία
Τηλ.: (+39 06) 5705 3441
Φαξ: (+39 06) 5705 6347
E-mail: pic@pic.int

Ή

Secretariat for the Rotterdam Convention
United Nations Environment
Programme (UNEP)
11-13, Chemin des Anémones
CH - 1219 Châtelaine, Geneva, Ελβετία
Τηλ.: (+41 22) 917 8177
Φαξ: (+41 22) 917 8082
E-mail: pic@pic.int

Απάντηση για την εισαγωγή του εξαβρωμοκυκλοωδεκανίου**ROTTERDAM CONVENTION**

SECRETARIAT FOR THE ROTTERDAM CONVENTION
ON THE PRIOR INFORMED CONSENT PROCEDURE
FOR CERTAIN HAZARDOUS CHEMICALS AND PESTICIDES
IN INTERNATIONAL TRADE

**ΑΠΑΝΤΗΤΙΚΟ ΕΝΤΥΠΟ ΓΙΑ ΤΙΣ ΕΙΣΑΓΩΓΕΣ****Χώρα:****Ευρωπαϊκή Ένωση**

Κράτη μέλη: Αυστρία, Βέλγιο, Βουλγαρία, Γαλλία, Γερμανία, Δανία, Ελλάδα, Εσθονία, Ιρλανδία, Ισπανία, Ιταλία, Κάτω Χώρες, Κροατία, Κύπρος, Λετονία, Λιθουανία, Λουξεμβούργο, Μάλτα, Ουγγαρία, Πολωνία, Πορτογαλία, Ρουμανία, Σλοβακία, Σλοβενία, Σουηδία, Τσεχική Δημοκρατία, Φινλανδία.

Ηνωμένο Βασίλειο – Το Ηνωμένο Βασίλειο αποχώρησε από την Ευρωπαϊκή Ένωση την 1η Φεβρουαρίου 2020. Στη διάρκεια της μεταβατικής περιόδου, η οποία λήγει στις 31 Δεκεμβρίου 2020 εκτός εάν παραταθεί, το δίκαιο της Ένωσης εξακολουθεί να εφαρμόζεται ως προς το Ηνωμένο Βασίλειο και εντός αυτού, με ορισμένες περιορισμένες εξαιρέσεις, και κάθε αναφορά στα κράτη μέλη στο δίκαιο της Ένωσης νοείται ότι περιλαμβάνει το Ηνωμένο Βασίλειο.

ΤΜΗΜΑ 1 ΤΑΥΤΟΤΗΤΑ ΤΟΥ ΧΗΜΙΚΟΥ ΠΡΟΪΟΝΤΟΣ

- 1.1 Κοινή ονομασία** Εξαβρωμοκυκλοωδεκάνιο
- 1.2 Αριθ. CAS** 134237-50-6, 134237-51-7, 134237-52-8, 25637-99-4, 3194-55-6
- 1.3 Κατηγορία**
- Φυτοφάρμακο
- Βιομηχανικό προϊόν
- Πολύ επικίνδυνο σκεύασμα φυτοφαρμάκου

ΤΜΗΜΑ 2 ΣΤΟΙΧΕΙΑ ΠΡΟΗΓΟΥΜΕΝΗΣ ΑΠΑΝΤΗΣΗΣ, ΕΑΝ ΥΠΑΡΧΕΙ

- 2.1** Πρώτη απάντηση για τις εισαγωγές του συγκεκριμένου χημικού προϊόντος στη χώρα.
- 2.2** Τροποποίηση προηγούμενης απάντησης.
Ημερομηνία της προηγούμενης απάντησης:

ΤΜΗΜΑ 3 ΑΠΑΝΤΗΣΗ ΓΙΑ ΤΙΣ ΜΕΛΛΟΝΤΙΚΕΣ ΕΙΣΑΓΩΓΕΣ

- Τελική απόφαση (να συμπληρωθεί το τμήμα 4 κατωτέρω) **Ή** Προσωρινή απάντηση (να συμπληρωθεί το τμήμα 5 κατωτέρω)

ΤΜΗΜΑ 4 ΤΕΛΙΚΗ ΑΠΟΦΑΣΗ, ΣΥΜΦΩΝΑ ΜΕ ΤΑ ΕΘΝΙΚΑ ΝΟΜΟΘΕΤΙΚΑ Ή ΔΙΟΙΚΗΤΙΚΑ ΜΕΤΡΑ

- 4.1** **Δεν παρέχεται συναίνεση για εισαγωγή**
- Απαγορεύεται ταυτόχρονα η εισαγωγή του χημικού προϊόντος από όλες τις πηγές; Ναι Όχι
- Απαγορεύεται ταυτόχρονα η εγχώρια παραγωγή του χημικού προϊόντος για εγχώρια κατανάλωση; Ναι Όχι
- 4.2** **Παρέχεται συναίνεση για εισαγωγή**
- 4.3** **Παρέχεται συναίνεση για εισαγωγή μόνο υπό ειδικούς όρους**

Οι ειδικοί όροι είναι οι εξής:

Ισχύουν οι ίδιοι όροι εισαγωγής του χημικού προϊόντος για όλες τις πηγές εισαγωγής; Ναι Όχι

Υπόκειται η εγχώρια παραγωγή του χημικού προϊόντος για εγχώρια κατανάλωση στους ίδιους όρους με εκείνους που ισχύουν για όλες τις εισαγωγές; Ναι Όχι

4.4 Εθνικό νομοθετικό ή διοικητικό μέτρο στο οποίο βασίζεται η τελική απόφαση

Περιγραφή του εθνικού νομοθετικού ή διοικητικού μέτρου:

Η παρασκευή, η διάθεση στην αγορά και η χρήση εξαβρωμοκυκλοωδεκανίου απαγορεύονται στην Ένωση βάσει του κανονισμού (ΕΕ) 2019/1021 του Ευρωπαϊκού Κοινοβουλίου και του Συμβουλίου για τους έμμο-
νους οργανικούς ρύπους (ΕΕ L 169 της 25.6.2019, σ. 45).

ΤΜΗΜΑ 5 ΠΡΟΣΩΡΙΝΗ ΑΠΑΝΤΗΣΗ
5.1 Δεν παρέχεται συναίνεση για εισαγωγή

Απαγορεύεται ταυτόχρονα η εισαγωγή του χημικού προϊόντος από όλες τις πηγές;

Ναι Όχι

Απαγορεύεται ταυτόχρονα η εγχώρια παραγωγή του χημικού προϊόντος για εγχώρια κατανάλωση;

Ναι Όχι

5.2 Παρέχεται συναίνεση για εισαγωγή
5.3 Παρέχεται συναίνεση για εισαγωγή μόνο υπό ειδικούς όρους

Οι ειδικοί όροι είναι οι εξής:

Ισχύουν οι ίδιοι όροι εισαγωγής του χημικού προϊόντος για όλες τις πηγές εισαγωγής;

Ναι Όχι

Υπόκειται η εγχώρια παραγωγή του χημικού προϊόντος για εγχώρια κατανάλωση στους ίδιους όρους με εκείνους που ισχύουν για όλες τις εισαγωγές;

Ναι Όχι

5.4 Στοιχεία σχετικά με την εξέταση του ενδεχομένου να ληφθεί τελική απόφαση

Εξετάζεται σοβαρά το ενδεχόμενο να ληφθεί τελική απόφαση;

Ναι Όχι

5.5 Πληροφορίες ή βοήθεια που ζητούνται για τη λήψη τελικής απόφασης

Ζητούνται από τη Γραμματεία οι ακόλουθες συμπληρωματικές πληροφορίες:

Ζητούνται από τη χώρα που κοινοποίησε την οριστική ρυθμιστική πράξη οι ακόλουθες συμπληρωματικές πληροφορίες:

Ζητείται από τη Γραμματεία η ακόλουθη βοήθεια για την αξιολόγηση του χημικού προϊόντος:

ΤΜΗΜΑ 6 ΣΥΝΑΦΕΙΣ ΣΥΜΠΛΗΡΩΜΑΤΙΚΕΣ ΠΛΗΡΟΦΟΡΙΕΣ, ΜΕΤΑΞΥ ΑΛΛΩΝ:

Έχει καταχωριστεί το συγκεκριμένο χημικό προϊόν στη χώρα;

Ναι Όχι

Παρασκευάζεται το συγκεκριμένο χημικό προϊόν στη χώρα;

Ναι Όχι

Εάν η απάντηση σε μία από τις δύο αυτές ερωτήσεις είναι καταφατική:

Προορίζεται για εγχώρια κατανάλωση;

Ναι Όχι

Προορίζεται για εξαγωγή;

Ναι Όχι

Λοιπές παρατηρήσεις

Σύμφωνα με τον κανονισμό (ΕΚ) αριθ. 1272/2008 του Ευρωπαϊκού Κοινοβουλίου και του Συμβουλίου, της 16ης Δεκεμβρίου 2008, για την ταξινόμηση, την επισήμανση και τη συσκευασία των ουσιών και των μειγμάτων, την τροποποίηση και την κατάργηση των οδηγιών 67/548/ΕΟΚ και 1999/45/ΕΚ και την τροποποίηση του κανονισμού (ΕΚ) αριθ. 1907/2006 (ΕΕ L 353 της 31.12.2008, σ.1), με τον οποίο εφαρμόζεται στην Ένωση το Παγκοσμίως Εναρμονισμένο Σύστημα των Ηνωμένων Εθνών για την ταξινόμηση και την επισήμανση των χημικών προϊόντων, το εξαβρωμοκυκλοδεκάνιο ταξινομείται ως:

Repro. 2 – H361 - Ύποπτο για πρόκληση βλάβης στη γονιμότητα ή στο έμβρυο.

Lact. – H362 - Μπορεί να βλάψει τα βρέφη που τρέφονται με μητρικό γάλα.

ΤΜΗΜΑ 7 ΟΡΙΣΘΕΙΣΑ ΕΘΝΙΚΗ ΑΡΧΗ

| | |
|-------------------------------------|---|
| Οργανισμός | Ευρωπαϊκή Επιτροπή, ΓΔ Περιβάλλοντος |
| Διεύθυνση | Rue de la Loi 200, B-1049 Brussels, Βέλγιο |
| Ονοματεπώνυμο αρμοδίου | Dr. Juergen Helbig |
| Ιδιότητα αρμοδίου | Συντονιστής πολιτικής για τα διεθνή χημικά προϊόντα |
| Τηλέφωνο | 32 2 298 85 21 |
| Φαξ | 32 2 296 76 16 |
| Διεύθυνση ηλεκτρονικού ταχυδρομείου | Juergen.Helbig@ec.europa.eu |

Ημερομηνία, υπογραφή της ορισθείσας εθνικής αρχής και επίσημη σφραγίδα: _____

ΤΟ ΣΥΜΠΛΗΡΩΜΕΝΟ ΕΝΤΥΠΟ ΑΠΟΣΤΕΛΛΕΤΑΙ ΣΤΗΝ ΑΚΟΛΟΥΘΗ ΔΙΕΥΘΥΝΣΗ:

Secretariat for the Rotterdam Convention
Food and Agriculture Organization
of the United Nations (FAO)
Viale delle Terme di Caracalla
I - 00100 Rome, Ιταλία
Τηλ.: (+39 06) 5705 3441
Φαξ: (+39 06) 5705 6347
E-mail: pic@pic.int

Ή

Secretariat for the Rotterdam Convention
United Nations Environment
Programme (UNEP)
11-13, Chemin des Anémones
CH - 1219 Châtelaine, Geneva, Ελβετία
Τηλ.: (+41 22) 917 8177
Φαξ: (+41 22) 917 8082
E-mail: pic@pic.int

ΠΑΡΑΡΤΗΜΑ II

Απάντηση για την εισαγωγή του εμπορικού πενταβρωμοδιφαινυλαιθέρα



ROTTERDAM CONVENTION

SECRETARIAT FOR THE ROTTERDAM CONVENTION
ON THE PRIOR INFORMED CONSENT PROCEDURE
FOR CERTAIN HAZARDOUS CHEMICALS AND PESTICIDES
IN INTERNATIONAL TRADE



ΑΠΑΝΤΗΤΙΚΟ ΈΝΤΥΠΟ ΓΙΑ ΤΙΣ ΕΙΣΑΓΩΓΕΣ

Χώρα:

Ευρωπαϊκή Ένωση

Κράτη μέλη: Αυστρία, Βέλγιο, Βουλγαρία, Γαλλία, Γερμανία, Δανία, Ελλάδα, Εσθονία, Ιρλανδία, Ισπανία, Ιταλία, Κάτω Χώρες, Κροατία, Κύπρος, Λετονία, Λιθουανία, Λουξεμβούργο, Μάλτα, Ουγγαρία, Πολωνία, Πορτογαλία, Ρουμανία, Σλοβακία, Σλοβενία, Σουηδία, Τσεχική Δημοκρατία, Φινλανδία.

Ηνωμένο Βασίλειο – Το Ηνωμένο Βασίλειο αποχώρησε από την Ευρωπαϊκή Ένωση την 1η Φεβρουαρίου 2020. Στη διάρκεια της μεταβατικής περιόδου, η οποία λήγει στις 31 Δεκεμβρίου 2020 εκτός εάν παραταθεί, το δίκαιο της Ένωσης εξακολουθεί να εφαρμόζεται ως προς το Ηνωμένο Βασίλειο και εντός αυτού, με ορισμένες περιορισμένες εξαιρέσεις, και κάθε αναφορά στα κράτη μέλη στο δίκαιο της Ένωσης νοείται ότι περιλαμβάνει το Ηνωμένο Βασίλειο.

ΤΜΗΜΑ 1 ΤΑΥΤΟΤΗΤΑ ΤΟΥ ΧΗΜΙΚΟΥ ΠΡΟΪΟΝΤΟΣ

- 1.1 Κοινή ονομασία** Εμπορικός πενταβρωμοδιφαινυλαιθέρας συμπεριλαμβανομένων των εξής:
— Τετραβρωμοδιφαινυλαιθέρας
- Πενταβρωμοδιφαινυλαιθέρας
- 1.2 Αριθ. CAS** 40088-47-9 - Τετραβρωμοδιφαινυλαιθέρας
32534-81-9 - Πενταβρωμοδιφαινυλαιθέρας
- 1.3 Κατηγορία**
- Φυτοφάρμακο
 Βιομηχανικό προϊόν
 Πολύ επικίνδυνο σκεύασμα φυτοφαρμάκου

ΤΜΗΜΑ 2 ΣΤΟΙΧΕΙΑ ΠΡΟΗΓΟΥΜΕΝΗΣ ΑΠΑΝΤΗΣΗΣ, ΕΑΝ ΥΠΑΡΧΕΙ

- 2.1** Πρώτη απάντηση για τις εισαγωγές του συγκεκριμένου χημικού προϊόντος στη χώρα.
- 2.2** Τροποποίηση προηγούμενης απάντησης.
Ημερομηνία της προηγούμενης απάντησης: ...18 Ιουνίου 2014

ΤΜΗΜΑ 3 ΑΠΑΝΤΗΣΗ ΓΙΑ ΤΙΣ ΜΕΛΛΟΝΤΙΚΕΣ ΕΙΣΑΓΩΓΕΣ

- Τελική απόφαση (να συμπληρωθεί το τμήμα 4 κατωτέρω) **Ή** Προσωρινή απάντηση (να συμπληρωθεί το τμήμα 5 κατωτέρω)

ΤΜΗΜΑ 4 ΤΕΛΙΚΗ ΑΠΟΦΑΣΗ, ΣΥΜΦΩΝΑ ΜΕ ΤΑ ΕΘΝΙΚΑ ΝΟΜΟΘΕΤΙΚΑ Ή ΔΙΟΙΚΗΤΙΚΑ ΜΕΤΡΑ
4.1 Δεν παρέχεται συναίνεση για εισαγωγή

Απαγορεύεται ταυτόχρονα η εισαγωγή του χημικού προϊόντος από όλες τις πηγές;
 Ναι Όχι

Απαγορεύεται ταυτόχρονα η εγχώρια παραγωγή του χημικού προϊόντος για εγχώρια κατανάλωση;
 Ναι Όχι

4.2 Παρέχεται συναίνεση για εισαγωγή
4.3 Παρέχεται συναίνεση για εισαγωγή μόνο υπό ειδικούς όρους

Οι ειδικοί όροι είναι οι εξής:

Σύμφωνα με τον κανονισμό (ΕΕ) 2019/1021, η διάθεση στην αγορά και η χρήση εμπορικού πενταβρωμοδιφαινυλαιθέρα επιτρέπονται σύμφωνα με την οδηγία 2011/65/ΕΕ μόνον όταν ισχύουν οι ακόλουθες διατάξεις:

Η εισαγωγή εμπορικού πενταβρωμοδιφαινυλαιθέρα επιτρέπεται μόνο για διάθεση στην αγορά και χρήση σε καλώδια ή ανταλλακτικά για την επισκευή, την επαναχρησιμοποίηση, την αναπροσαρμογή των λειτουργικών δυνατοτήτων ή την αναβάθμιση της ικανότητας των εξής:

- α) ηλεκτρικού και ηλεκτρονικού εξοπλισμού (ΗΗΕ) που έχει διατεθεί στην αγορά πριν από την 1η Ιουλίου 2006·
- β) ΗΗΕ που έχει διατεθεί στην αγορά πριν από τις 22 Ιουλίου 2014·
- γ) ιατροτεχνολογικών προϊόντων για διάγνωση in vitro που έχουν διατεθεί στην αγορά πριν από τις 22 Ιουλίου 2016·
- δ) οργάνων παρακολούθησης και ελέγχου που έχουν διατεθεί στην αγορά πριν από τις 22 Ιουλίου 2014·
- ε) βιομηχανικών οργάνων παρακολούθησης και ελέγχου που έχουν διατεθεί στην αγορά πριν από τις 22 Ιουλίου 2017·
- εα) κάθε άλλου ΗΗΕ ο οποίος ήταν εκτός του πεδίου εφαρμογής της οδηγίας 2002/95/ΕΚ και ο οποίος έχει διατεθεί στην αγορά πριν από τις 22 Ιουλίου 2019·
- στ) ΗΗΕ που έχει εξαιρεθεί και διατεθεί στην αγορά πριν από τη λήξη ισχύος της εξαίρεσης αυτής, σε ό,τι αφορά τη σχετική εξαίρεση.

Τα ανταλλακτικά ορίζονται ως χωριστό μέρος ενός ΗΗΕ το οποίο μπορεί να αντικαταστήσει ένα μέρος ενός ΗΗΕ. Ο ΗΗΕ δεν μπορεί να λειτουργήσει σύμφωνα με τον προορισμό του χωρίς αυτό το μέρος του ΗΗΕ. Η λειτουργικότητα του ΗΗΕ αποκαθίσταται ή βελτιώνεται όταν το μέρος αντικαθίσταται με ένα ανταλλακτικό.

Ισχύουν οι ίδιοι όροι εισαγωγής του χημικού προϊόντος για όλες τις πηγές εισαγωγής;
 Ναι Όχι

Υπόκειται η εγχώρια παραγωγή του χημικού προϊόντος για εγχώρια κατανάλωση στους ίδιους όρους με εκείνους που ισχύουν για όλες τις εισαγωγές;
 Ναι Όχι

4.4 Εθνικό νομοθετικό ή διοικητικό μέτρο στο οποίο βασίζεται η τελική απόφαση

Περιγραφή του εθνικού νομοθετικού ή διοικητικού μέτρου:

Η παρασκευή, η διάθεση στην αγορά και η χρήση τετραβρωμοδιφαινυλαιθέρα και πενταβρωμοδιφαινυλαιθέρα απαγορεύονται στην Ένωση βάσει του κανονισμού (ΕΕ) 2019/1021 του Ευρωπαϊκού Κοινοβουλίου και του Συμβουλίου, της 20ής Ιουνίου 2019, για τους έμμορους οργανικούς ρύπους (ΕΕ L 169 της 25.6.2019, σ. 45).

ΤΜΗΜΑ 5 ΠΡΟΣΩΡΙΝΗ ΑΠΑΝΤΗΣΗ
5.1 Δεν παρέχεται συναίνεση για εισαγωγή

Απαγορεύεται ταυτόχρονα η εισαγωγή του χημικού προϊόντος από όλες τις πηγές;

Ναι Όχι

Απαγορεύεται ταυτόχρονα η εγχώρια παραγωγή του χημικού προϊόντος για εγχώρια κατανάλωση;

Ναι Όχι

5.2 Παρέχεται συναίνεση για εισαγωγή
5.3 Παρέχεται συναίνεση για εισαγωγή μόνο υπό ειδικούς όρους

Οι ειδικοί όροι είναι οι εξής:

Ισχύουν οι ίδιοι όροι εισαγωγής του χημικού προϊόντος για όλες τις πηγές εισαγωγής;

Ναι Όχι

Υπόκειται η εγχώρια παραγωγή του χημικού προϊόντος για εγχώρια κατανάλωση στους ίδιους όρους με εκείνους που ισχύουν για όλες τις εισαγωγές;

Ναι Όχι

5.4 Στοιχεία σχετικά με την εξέταση του ενδεχομένου να ληφθεί τελική απόφαση

Εξετάζεται σοβαρά το ενδεχόμενο να ληφθεί τελική απόφαση;

Ναι Όχι

5.5 Πληροφορίες ή βοήθεια που ζητούνται για τη λήψη τελικής απόφασης

Ζητούνται από τη Γραμματεία οι ακόλουθες συμπληρωματικές πληροφορίες:

Ζητούνται από τη χώρα που κοινοποίησε την οριστική ρυθμιστική πράξη οι ακόλουθες συμπληρωματικές πληροφορίες:

Ζητείται από τη Γραμματεία η ακόλουθη βοήθεια για την αξιολόγηση του χημικού προϊόντος:

ΤΜΗΜΑ 6 ΣΥΝΑΦΕΙΣ ΣΥΜΠΛΗΡΩΜΑΤΙΚΕΣ ΠΛΗΡΟΦΟΡΙΕΣ, ΜΕΤΑΞΥ ΑΛΛΩΝ:

Έχει καταχωριστεί το συγκεκριμένο χημικό προϊόν στη χώρα;

Ναι Όχι

Παρασκευάζεται το συγκεκριμένο χημικό προϊόν στη χώρα;

Ναι Όχι

Εάν η απάντηση σε μία από τις δύο αυτές ερωτήσεις είναι καταφατική:

Προορίζεται για εγχώρια κατανάλωση;

Ναι Όχι

Προορίζεται για εξαγωγή;

Ναι Όχι

Λοιπές παρατηρήσεις

Σύμφωνα με τον κανονισμό (ΕΚ) αριθ. 1272/2008 του Ευρωπαϊκού Κοινοβουλίου και του Συμβουλίου, της 16ης Δεκεμβρίου 2008, για την ταξινόμηση, την επισήμανση και τη συσκευασία των ουσιών και των μειγμάτων, την τροποποίηση και την κατάργηση των οδηγιών 67/548/ΕΟΚ και 1999/45/ΕΚ και την τροποποίηση του κανονισμού (ΕΚ) αριθ. 1907/2006 (ΕΕ L 353 της 31.12.2008, σ.1), με τον οποίο εφαρμόζεται στην Ένωση το Παγκοσμίως Εναρμονισμένο Σύστημα των Ηνωμένων Εθνών για την ταξινόμηση και την επισήμανση των χημικών προϊόντων, ο πενταβρωμοδιφαινυλαιθέρας ταξινομείται ως:

Lact. – H 362 – Μπορεί να βλάψει τα βρέφη που τρέφονται με μητρικό γάλα.

STOT RE 2 * – H 373 - Μπορεί να προκαλέσει βλάβες στα όργανα ύστερα από παρατεταμένη ή επανειλημμένη έκθεση.

Aquatic Acute 1 – H 400 - Πολύ τοξικό για τους υδρόβιους οργανισμούς.

Aquatic Chronic 1 – H 410 - Πολύ τοξικό για τους υδρόβιους οργανισμούς με μακροχρόνιες επιπτώσεις.

(* = Αυτή η ταξινόμηση θεωρείται ελάχιστη ταξινόμηση)

ΤΜΗΜΑ 7 ΟΡΙΣΘΕΙΣΑ ΕΘΝΙΚΗ ΑΡΧΗ

| | |
|-------------------------------------|---|
| Οργανισμός | Ευρωπαϊκή Επιτροπή, ΓΔ Περιβάλλοντος |
| Διεύθυνση | Rue de la Loi 200, B-1049 Brussels, Βέλγιο |
| Ονοματεπώνυμο αρμοδίου | Dr. Juergen Helbig |
| Ιδιότητα αρμοδίου | Συντονιστής πολιτικής για τα διεθνή χημικά προϊόντα |
| Τηλέφωνο | 32 2 298 85 21 |
| Φαξ | 32 2 296 76 16 |
| Διεύθυνση ηλεκτρονικού ταχυδρομείου | Juergen.Helbig@ec.europa.eu |

Ημερομηνία, υπογραφή της ορισθείσας εθνικής αρχής και επίσημη σφραγίδα: _____

ΤΟ ΣΥΜΠΛΗΡΩΜΕΝΟ ΕΝΤΥΠΟ ΑΠΟΣΤΕΛΛΕΤΑΙ ΣΤΗΝ ΑΚΟΛΟΥΘΗ ΔΙΕΥΘΥΝΣΗ:

Secretariat for the Rotterdam Convention
Food and Agriculture Organization
of the United Nations (FAO)
Viale delle Terme di Caracalla
I - 00100 Rome, Ιταλία
Τηλ.: (+39 06) 5705 3441
Φαξ: (+39 06) 5705 6347
E-mail: pic@pic.int

Ή

Secretariat for the Rotterdam Convention
United Nations Environment
Programme (UNEP)
11-13, Chemin des Anémones
CH - 1219 Châtelaine, Geneva, Ελβετία
Τηλ.: (+41 22) 917 8177
Φαξ: (+41 22) 917 8082
E-mail: pic@pic.int

Απάντηση για την εισαγωγή του εμπορικού οκταβρωμοδιφαινυλαιθέρου



ROTTERDAM CONVENTION

SECRETARIAT FOR THE ROTTERDAM CONVENTION
ON THE PRIOR INFORMED CONSENT PROCEDURE
FOR CERTAIN HAZARDOUS CHEMICALS AND PESTICIDES
IN INTERNATIONAL TRADE



ΑΠΑΝΤΗΤΙΚΟ ΕΝΤΥΠΟ ΓΙΑ ΤΙΣ ΕΙΣΑΓΩΓΕΣ

Χώρα:

Ευρωπαϊκή Ένωση

Κράτη μέλη: Αυστρία, Βέλγιο, Βουλγαρία, Γαλλία, Γερμανία, Δανία, Ελλάδα, Εσθονία, Ιρλανδία, Ισπανία, Ιταλία, Κάτω Χώρες, Κροατία, Κύπρος, Λετονία, Λιθουανία, Λουξεμβούργο, Μάλτα, Ουγγαρία, Πολωνία, Πορτογαλία, Ρουμανία, Σλοβακία, Σλοβενία, Σουηδία, Τσεχική Δημοκρατία, Φινλανδία.

Ηνωμένο Βασίλειο – Το Ηνωμένο Βασίλειο αποχώρησε από την Ευρωπαϊκή Ένωση την 1η Φεβρουαρίου 2020. Στη διάρκεια της μεταβατικής περιόδου, η οποία λήγει στις 31 Δεκεμβρίου 2020 εκτός εάν παραταθεί, το δίκαιο της Ένωσης εξακολουθεί να εφαρμόζεται ως προς το Ηνωμένο Βασίλειο και εντός αυτού, με ορισμένες περιορισμένες εξαιρέσεις, και κάθε αναφορά στα κράτη μέλη στο δίκαιο της Ένωσης νοείται ότι περιλαμβάνει το Ηνωμένο Βασίλειο.

ΤΜΗΜΑ 1 ΤΑΥΤΟΤΗΤΑ ΤΟΥ ΧΗΜΙΚΟΥ ΠΡΟΪΟΝΤΟΣ

- 1.1 Κοινή ονομασία** Εμπορικός οκταβρωμοδιφαινυλαιθέρου συμπεριλαμβανομένων των εξής:
— Εξαβρωμοδιφαινυλαιθέρου
— Επταβρωμοδιφαινυλαιθέρου
- 1.2 Αριθ. CAS** 36483-60-0 - Εξαβρωμοδιφαινυλαιθέρου
68928-80-3 - Επταβρωμοδιφαινυλαιθέρου
- 1.3 Κατηγορία**
- Φυτοφάρμακο
 Βιομηχανικό προϊόν
 Πολύ επικίνδυνο σκεύασμα φυτοφαρμάκου

ΤΜΗΜΑ 2 ΣΤΟΙΧΕΙΑ ΠΡΟΗΓΟΥΜΕΝΗΣ ΑΠΑΝΤΗΣΗΣ, ΕΑΝ ΥΠΑΡΧΕΙ

- 2.1** Πρώτη απάντηση για τις εισαγωγές του συγκεκριμένου χημικού προϊόντος στη χώρα.
- 2.2** Τροποποίηση προηγούμενης απάντησης.
Ημερομηνία της προηγούμενης απάντησης: ...18 Ιουνίου 2014

ΤΜΗΜΑ 3 ΑΠΑΝΤΗΣΗ ΓΙΑ ΤΙΣ ΜΕΛΛΟΝΤΙΚΕΣ ΕΙΣΑΓΩΓΕΣ

- Τελική απόφαση (να συμπληρωθεί το τμήμα 4 κατωτέρω) Ή Προσωρινή απάντηση (να συμπληρωθεί το τμήμα 5 κατωτέρω)

ΤΜΗΜΑ 4 ΤΕΛΙΚΗ ΑΠΟΦΑΣΗ, ΣΥΜΦΩΝΑ ΜΕ ΤΑ ΕΘΝΙΚΑ ΝΟΜΟΘΕΤΙΚΑ Ή ΔΙΟΙΚΗΤΙΚΑ ΜΕΤΡΑ**4.1 Δεν παρέχεται συναίνεση για εισαγωγή**

Απαγορεύεται ταυτόχρονα η εισαγωγή του χημικού προϊόντος από όλες τις πηγές; Ναι Όχι

Απαγορεύεται ταυτόχρονα η εγχώρια παραγωγή του χημικού προϊόντος για εγχώρια κατανάλωση; Ναι Όχι

4.2 Παρέχεται συναίνεση για εισαγωγή**4.3 Παρέχεται συναίνεση για εισαγωγή μόνο υπό ειδικούς όρους**

Οι ειδικοί όροι είναι οι εξής:

Σύμφωνα με τον κανονισμό (ΕΕ) 2019/1021, η διάθεση στην αγορά και η χρήση εμπορικού οκταβρωμοδιφαινυλαιθέρα επιτρέπονται μόνο σύμφωνα με την οδηγία 2011/65/ΕΕ, όταν ισχύουν οι ακόλουθες διατάξεις: Η εισαγωγή εμπορικού οκταβρωμοδιφαινυλαιθέρα επιτρέπεται μόνο για διάθεση στην αγορά και χρήση σε καλώδια ή ανταλλακτικά για την επισκευή, την επαναρηθμοποίηση, την αναπροσαρμογή των λειτουργικών δυνατοτήτων ή την αναβάθμιση της ικανότητας των εξής:

α) ηλεκτρικού και ηλεκτρονικού εξοπλισμού (ΗΗΕ) που έχει διατεθεί στην αγορά πριν από την 1η Ιουλίου 2006·

β) ΗΗΕ που έχει διατεθεί στην αγορά πριν από τις 22 Ιουλίου 2014·

γ) ιατροτεχνολογικών προϊόντων για διάγνωση in vitro που έχουν διατεθεί στην αγορά πριν από τις 22 Ιουλίου 2016·

δ) οργάνων παρακολούθησης και ελέγχου που έχουν διατεθεί στην αγορά πριν από τις 22 Ιουλίου 2014·

ε) βιομηχανικών οργάνων παρακολούθησης και ελέγχου που έχουν διατεθεί στην αγορά πριν από τις 22 Ιουλίου 2017·

εα) κάθε άλλου ΗΗΕ ο οποίος ήταν εκτός του πεδίου εφαρμογής της οδηγίας 2002/95/ΕΚ και ο οποίος έχει διατεθεί στην αγορά πριν από τις 22 Ιουλίου 2019·

στ) ΗΗΕ που έχει εξαιρεθεί και διατεθεί στην αγορά πριν από τη λήξη ισχύος της εξαίρεσης αυτής, σε ό,τι αφορά τη σχετική εξαίρεση.

Τα ανταλλακτικά ορίζονται ως χωριστό μέρος ενός ΗΗΕ το οποίο μπορεί να αντικαταστήσει ένα μέρος ενός ΗΗΕ. Ο ΗΗΕ δεν μπορεί να λειτουργήσει σύμφωνα με τον προορισμό του χωρίς αυτό το μέρος του ΗΗΕ. Η λειτουργικότητα του ΗΗΕ αποκαθίσταται ή βελτιώνεται όταν το μέρος αντικαθίσταται με ένα ανταλλακτικό.

Ισχύουν οι ίδιοι όροι εισαγωγής του χημικού προϊόντος για όλες τις πηγές εισαγωγής; Ναι Όχι

Υπόκειται η εγχώρια παραγωγή του χημικού προϊόντος για εγχώρια κατανάλωση στους ίδιους όρους με εκείνους που ισχύουν για όλες τις εισαγωγές; Ναι Όχι

4.4 Εθνικό νομοθετικό ή διοικητικό μέτρο στο οποίο βασίζεται η τελική απόφαση

Περιγραφή του εθνικού νομοθετικού ή διοικητικού μέτρου:

Η παρασκευή, η διάθεση στην αγορά και η χρήση εξαβρωμοδιφαινυλαιθέρα και επταβρωμοδιφαινυλαιθέρα απαγορεύονται στην Ένωση βάσει του κανονισμού (ΕΕ) 2019/1021 του Ευρωπαϊκού Κοινοβουλίου και του Συμβουλίου, της 20ής Ιουνίου 2019, για τους έμμοτους οργανικούς ρύπους (ΕΕ L 169 της 25.6.2019, σ. 45).

ΤΜΗΜΑ 5 ΠΡΟΣΩΡΙΝΗ ΑΠΑΝΤΗΣΗ**5.1 Δεν παρέχεται συναίνεση για εισαγωγή**

Απαγορεύεται ταυτόχρονα η εισαγωγή του χημικού προϊόντος από όλες τις πηγές; Ναι Όχι

Απαγορεύεται ταυτόχρονα η εγχώρια παραγωγή του χημικού προϊόντος για εγχώρια κατανάλωση; Ναι Όχι

5.2 **Παρέχεται συναίνεση για εισαγωγή**

5.3 **Παρέχεται συναίνεση για εισαγωγή μόνο υπό ειδικούς όρους**

Οι ειδικοί όροι είναι οι εξής:

Ισχύουν οι ίδιοι όροι εισαγωγής του χημικού προϊόντος για όλες τις πηγές εισαγωγής; Ναι Όχι

Υπόκειται η εγχώρια παραγωγή του χημικού προϊόντος για εγχώρια κατανάλωση στους ίδιους όρους με εκείνους που ισχύουν για όλες τις εισαγωγές; Ναι Όχι

5.4 **Στοιχεία σχετικά με την εξέταση του ενδεχομένου να ληφθεί τελική απόφαση**

Εξετάζεται σοβαρά το ενδεχόμενο να ληφθεί τελική απόφαση; Ναι Όχι

5.5 **Πληροφορίες ή βοήθεια που ζητούνται για τη λήψη τελικής απόφασης**

Ζητούνται από τη Γραμματεία οι ακόλουθες συμπληρωματικές πληροφορίες:

Ζητούνται από τη χώρα που κοινοποίησε την οριστική ρυθμιστική πράξη οι ακόλουθες συμπληρωματικές πληροφορίες:

Ζητείται από τη Γραμματεία η ακόλουθη βοήθεια για την αξιολόγηση του χημικού προϊόντος:

ΤΜΗΜΑ 6 ΣΥΝΑΦΕΙΣ ΣΥΜΠΛΗΡΩΜΑΤΙΚΕΣ ΠΛΗΡΟΦΟΡΙΕΣ, ΜΕΤΑΞΥ ΑΛΛΩΝ:

Έχει καταχωριστεί το συγκεκριμένο χημικό προϊόν στη χώρα; Ναι Όχι

Παρασκευάζεται το συγκεκριμένο χημικό προϊόν στη χώρα; Ναι Όχι

Εάν η απάντηση σε μία από τις δύο αυτές ερωτήσεις είναι καταφατική:

Προορίζεται για εγχώρια κατανάλωση; Ναι Όχι

Προορίζεται για εξαγωγή; Ναι Όχι

Λοιπές παρατηρήσεις

ΤΜΗΜΑ 7 ΤΜΗΜΑ 7 ΟΡΙΣΘΕΙΣΑ ΕΘΝΙΚΗ ΑΡΧΗ

Οργανισμός Ευρωπαϊκή Επιτροπή, ΓΔ Περιβάλλοντος

Διεύθυνση Rue de la Loi 200, B-1049 Brussels, Βέλγιο

| | |
|-------------------------------------|---|
| Όνοματεπώνυμο αρμοδίου | Dr. Juergen Helbig |
| Ιδιότητα αρμοδίου | Συντονιστής πολιτικής για τα διεθνή χημικά προϊόντα |
| Τηλέφωνο | 32 2 298 85 21 |
| Φαξ | 32 2 296 76 16 |
| Διεύθυνση ηλεκτρονικού ταχυδρομείου | Juergen.Helbig@ec.europa.eu |

Ημερομηνία, υπογραφή της ορισθείσας εθνικής αρχής και επίσημη σφραγίδα: _____

ΤΟ ΣΥΜΠΛΗΡΩΜΕΝΟ ΕΝΤΥΠΟ ΑΠΟΣΤΕΛΛΕΤΑΙ ΣΤΗΝ ΑΚΟΛΟΥΘΗ ΔΙΕΥΘΥΝΣΗ:

Secretariat for the Rotterdam Convention
Food and Agriculture Organization
of the United Nations (FAO)
Viale delle Terme di Caracalla
I - 00100 Rome, Ιταλία
Τηλ.: (+39 06) 5705 3441
Φαξ: (+39 06) 5705 6347
E-mail: pic@pic.int

Ή

Secretariat for the Rotterdam Convention
United Nations Environment
Programme (UNEP)
11-13, Chemin des Anémones
CH - 1219 Châtelaine, Geneva, Ελβετία
Τηλ: (+41 22) 917 8177
Φαξ: (+41 22) 917 8082
E-mail: pic@pic.int

Απάντηση για την εισαγωγή υπερφθοροοκτανοσουλφονικού οξέος, σουλφονικών υπερφθοροοκτανίων, υπερφθοροοκτανικών σουλφοναμιδίων και υπερφθοροοκτανικών σουλφονυλίων



ROTTERDAM CONVENTION

SECRETARIAT FOR THE ROTTERDAM CONVENTION
ON THE PRIOR INFORMED CONSENT PROCEDURE
FOR CERTAIN HAZARDOUS CHEMICALS AND PESTICIDES
IN INTERNATIONAL TRADE



ΑΠΑΝΤΗΤΙΚΟ ΕΝΤΥΠΟ ΓΙΑ ΤΙΣ ΕΙΣΑΓΩΓΕΣ

Χώρα:

Ευρωπαϊκή Ένωση

Κράτη μέλη: Αυστρία, Βέλγιο, Βουλγαρία, Γαλλία, Γερμανία, Δανία, Ελλάδα, Εσθονία, Ιρλανδία, Ισπανία, Ιταλία, Κάτω Χώρες, Κροατία, Κύπρος, Λετονία, Λιθουανία, Λουξεμβούργο, Μάλτα, Ουγγαρία, Πολωνία, Πορτογαλία, Ρουμανία, Σλοβακία, Σλοβενία, Σουηδία, Τσεχική Δημοκρατία, Φινλανδία.

Ηνωμένο Βασίλειο – Το Ηνωμένο Βασίλειο αποχώρησε από την Ευρωπαϊκή Ένωση την 1η Φεβρουαρίου 2020. Στη διάρκεια της μεταβατικής περιόδου, η οποία λήγει στις 31 Δεκεμβρίου 2020 εκτός εάν παραταθεί, το δίκαιο της Ένωσης εξακολουθεί να εφαρμόζεται ως προς το Ηνωμένο Βασίλειο και εντός αυτού, με ορισμένες περιορισμένες εξαιρέσεις, και κάθε αναφορά στα κράτη μέλη στο δίκαιο της Ένωσης νοείται ότι περιλαμβάνει το Ηνωμένο Βασίλειο.

ΤΜΗΜΑ 1 ΤΑΥΤΟΤΗΤΑ ΤΟΥ ΧΗΜΙΚΟΥ ΠΡΟΪΟΝΤΟΣ

- 1.1 Κοινή ονομασία** Υπερφθοροοκτανοσουλφονικό οξύ, σουλφονικά υπερφθοροοκτάνια, υπερφθοροοκτανικά σουλφοναμίδια και υπερφθοροοκτανικά σουλφονύλια
- 1.2 Αριθ. CAS** Οι σχετικοί αριθμοί CAS είναι οι εξής:
 1763-23-1 - Υπερφθοροοκτανοσουλφονικό οξύ
 2795-39-3 - Υπερφθοροοκτανοσουλφονικό κάλιο
 29457-72-5 - Υπερφθοροοκτανοσουλφονικό λίθιο
 29081-56-9 - Υπερφθοροοκτανοσουλφονικό αμμώνιο
 70225-14-8 - Υπερφθοροοκτανοσουλφονική διαιθανολαμίνη
 56773-42-3 - Υπερφθοροοκτανοσουλφονικό τετρααιθυλαμμώνιο
 251099-16-8 - Υπερφθοροοκτανοσουλφονικό διδεκυλοδιμεθυλαμμώνιο
 4151-50-2 - Ν-Αιθυλο-υπερφθοροοκτανοσουλφοναμίδιο
 31506-32-8 - Ν-Μεθυλο-υπερφθοροοκτανοσουλφοναμίδιο
 1691-99-2 - Ν-Αιθυλο-Ν-(2-υδροξυαιθυλο)-υπερφθοροοκτανοσουλφοναμίδιο
 24448-09-7 - Ν-(2-Υδροξυαιθυλο)-Ν-μεθυλο-υπερφθοροοκτανοσουλφοναμίδιο
 307-35-7 - Υπερφθοροοκτανοσουλφονυλοφθορίδιο
- 1.3 Κατηγορία** Φυτοφάρμακο
 Βιομηχανικό προϊόν
 Πολύ επικίνδυνο σκεύασμα φυτοφαρμάκου

ΤΜΗΜΑ 2 ΣΤΟΙΧΕΙΑ ΠΡΟΗΓΟΥΜΕΝΗΣ ΑΠΑΝΤΗΣΗΣ, ΕΑΝ ΥΠΑΡΧΕΙ

- 2.1** Πρώτη απάντηση για τις εισαγωγές του συγκεκριμένου χημικού προϊόντος στη χώρα.
- 2.2** Τροποποίηση προηγούμενης απάντησης.
 Ημερομηνία της προηγούμενης απάντησης: ...18 Ιουνίου 2014

ΤΜΗΜΑ 3 ΑΠΑΝΤΗΣΗ ΓΙΑ ΤΙΣ ΜΕΛΛΟΝΤΙΚΕΣ ΕΙΣΑΓΩΓΕΣ

- Τελική απόφαση (να συμπληρωθεί το τμήμα 4 κατωτέρω) **Ή** Προσωρινή απάντηση (να συμπληρωθεί το τμήμα 5 κατωτέρω)

ΤΜΗΜΑ 4 ΤΕΛΙΚΗ ΑΠΟΦΑΣΗ, ΣΥΜΦΩΝΑ ΜΕ ΤΑ ΕΘΝΙΚΑ ΝΟΜΟΘΕΤΙΚΑ Ή ΔΙΟΙΚΗΤΙΚΑ ΜΕΤΡΑ

- 4.1** Δεν παρέχεται συναίνεση για εισαγωγή
- Απαγορεύεται ταυτόχρονα η εισαγωγή του χημικού προϊόντος από όλες τις πηγές; Ναι Όχι
- Απαγορεύεται ταυτόχρονα η εγχώρια παραγωγή του χημικού προϊόντος για εγχώρια κατανάλωση; Ναι Όχι
- 4.2** Παρέχεται συναίνεση για εισαγωγή
- 4.3** Παρέχεται συναίνεση για εισαγωγή μόνο υπό ειδικούς όρους
- Οι ειδικοί όροι είναι οι εξής:

Οι εισαγωγές υπερφθοροοκτανοσουλφονικού οξέος και των παραγώγων του (PFOS) πρέπει να συμμορφώνονται προς τον κανονισμό (ΕΕ) 2019/1021 του Ευρωπαϊκού Κοινοβουλίου και του Συμβουλίου, της 20ής Ιουνίου 2019, για τους έμμοιους οργανικούς ρύπους (ΕΕ L 169 της 25.6.2019, σ. 45), ο οποίος καθορίζει τα εξής:

1. Απαγορεύεται η παρασκευή, η διάθεση στην αγορά και η χρήση PFOS είτε ως έχουν είτε σε μείγματα ή ως συστατικά αντικειμένων.
2. Η απαγόρευση αυτή δεν ισχύει για τα PFOS που ανευρίσκονται ως ακούσιες ιχνοποσότητες ρύπων σε ουσίες, μείγματα ή αντικείμενα, υπό την προϋπόθεση ότι:
 - α) οι συγκεντρώσεις PFOS είναι ίσες ή μικρότερες των 10 mg/kg (0,001 % κατά βάρος), σε ουσίες ή σε μείγματα ή
 - β) οι συγκεντρώσεις PFOS σε ημιτελή προϊόντα ή αντικείμενα ή μέρη αυτών είναι μικρότερες του 0,1 % κατά βάρος, υπολογιζόμενες επί της μάζας των διακριτών σε επίπεδο δομής ή μικροδομής μερών που περιέχουν PFOS ή, στην περίπτωση των κλωστοϋφαντουργικών προϊόντων ή άλλων επιχρισμένων υλικών, εάν η ποσότητα των PFOS είναι χαμηλότερη από 1 mg/m² του επιχρισμένου υλικού.
3. Εάν η ποσότητα PFOS που εκλύεται στο περιβάλλον ελαχιστοποιηθεί, η παραγωγή και η διάθεση στην αγορά θα επιτρέπεται για τις ακόλουθες ειδικές χρήσεις, υπό τον όρο ότι τα κράτη μέλη θα υποβάλλουν έκθεση ανά τετραετία στην Επιτροπή σχετικά με την πρόοδο της εξάλειψης των PFOS:
 - καταστολείς αχλός για μη διακοσμητική σκληρή επιχρωμίωση (με εξασθενές χρώμιο) σε συστήματα κλειστού βρόχου.

Ισχύουν οι ίδιοι όροι εισαγωγής του χημικού προϊόντος για όλες τις πηγές εισαγωγής; Ναι Όχι

Υπόκειται η εγχώρια παραγωγή του χημικού προϊόντος για εγχώρια κατανάλωση στους ίδιους όρους με εκείνους που ισχύουν για όλες τις εισαγωγές; Ναι Όχι

4.4 Εθνικό νομοθετικό ή διοικητικό μέτρο στο οποίο βασίζεται η τελική απόφαση

Περιγραφή του εθνικού νομοθετικού ή διοικητικού μέτρου:

Η παρασκευή, η διάθεση στην αγορά και η χρήση υπερφθοροοκτανοσουλφονικού οξέος και των παραγώγων του (PFOS) απαγορεύονται στην Ένωση βάσει του κανονισμού (ΕΕ) 2019/1021 του Ευρωπαϊκού Κοινοβουλίου και του Συμβουλίου, της 20ής Ιουνίου 2019, για τους έμμοιους οργανικούς ρύπους (ΕΕ L 169 της 25.6.2019, σ. 45). Το ρυθμιστικό μέτρο επιτρέπει, ωστόσο, συγκεκριμένες εξαιρέσεις, οι οποίες παρατίθενται στο τμήμα 4.3.

ΤΜΗΜΑ 5 ΠΡΟΣΩΡΙΝΗ ΑΠΑΝΤΗΣΗ

5.1 Δεν παρέχεται συναίνεση για εισαγωγή

Απαγορεύεται ταυτόχρονα η εισαγωγή του χημικού προϊόντος από όλες τις πηγές; Ναι Όχι

Απαγορεύεται ταυτόχρονα η εγχώρια παραγωγή του χημικού προϊόντος για εγχώρια κατανάλωση; Ναι Όχι

5.2 Παρέχεται συναίνεση για εισαγωγή

5.3 Παρέχεται συναίνεση για εισαγωγή μόνο υπό ειδικούς όρους

Οι ειδικοί όροι είναι οι εξής:

Ισχύουν οι ίδιοι όροι εισαγωγής του χημικού προϊόντος για όλες τις πηγές εισαγωγής; Ναι Όχι

Υπόκειται η εγχώρια παραγωγή του χημικού προϊόντος για εγχώρια κατανάλωση στους ίδιους όρους με εκείνους που ισχύουν για όλες τις εισαγωγές; Ναι Όχι

5.4 Στοιχεία σχετικά με την εξέταση του ενδεχομένου να ληφθεί τελική απόφαση

Εξετάζεται σοβαρά το ενδεχόμενο να ληφθεί τελική απόφαση;

Ναι

Όχι

5.5 Πληροφορίες ή βοήθεια που ζητούνται για τη λήψη τελικής απόφασης

Ζητούνται από τη Γραμματεία οι ακόλουθες συμπληρωματικές πληροφορίες:

Ζητούνται από τη χώρα που κοινοποίησε την οριστική ρυθμιστική πράξη οι ακόλουθες συμπληρωματικές πληροφορίες:

Ζητείται από τη Γραμματεία η ακόλουθη βοήθεια για την αξιολόγηση του χημικού προϊόντος:

ΤΜΗΜΑ 6 ΣΥΝΑΦΕΙΣ ΣΥΜΠΛΗΡΩΜΑΤΙΚΕΣ ΠΛΗΡΟΦΟΡΙΕΣ, ΜΕΤΑΞΥ ΑΛΛΩΝ:

Έχει καταχωριστεί το συγκεκριμένο χημικό προϊόν στη χώρα;

Ναι

Όχι

Παρασκευάζεται το συγκεκριμένο χημικό προϊόν στη χώρα;

Ναι

Όχι

Εάν η απάντηση σε μία από τις δύο αυτές ερωτήσεις είναι καταφατική:

Προορίζεται για εγχώρια κατανάλωση;

Ναι

Όχι

Προορίζεται για εξαγωγή;

Ναι

Όχι

Λοιπές παρατηρήσεις

Σύμφωνα με τον κανονισμό (ΕΚ) αριθ. 1272/2008 του Ευρωπαϊκού Κοινοβουλίου και του Συμβουλίου, της 16ης Δεκεμβρίου 2008, για την ταξινόμηση, την επισήμανση και τη συσκευασία των ουσιών και των μειγμάτων, την τροποποίηση και την κατάργηση των οδηγιών 67/548/ΕΟΚ και 1999/45/ΕΚ και την τροποποίηση του κανονισμού (ΕΚ) αριθ. 1907/2006 (ΕΕ L 353 της 31.12.2008, σ.1), με τον οποίο εφαρμόζεται στην Ένωση το Παγκοσμίως Εναρμονισμένο Σύστημα των Ηνωμένων Εθνών για την ταξινόμηση και την επισήμανση των χημικών προϊόντων, το υπερφθοροοκτανοσουλφονικό οξύ (αριθ. CAS 1763-23-1) ταξινομείται ως:

Acute Tox. 4 * – H302 - Επιβλαβές σε περίπτωση κατάποσης.

Acute Tox. 4 * – H332 - Επιβλαβές σε περίπτωση εισπνοής.

Carc. 2 – H351 - Ύποπτο για πρόκληση καρκίνου.

Lact. – H362 - Μπορεί να βλάψει τα βρέφη που τρέφονται με μητρικό γάλα.

STOT RE 1 - H372 - Προκαλεί βλάβες στα όργανα ύστερα από παρατεταμένη ή επανειλημμένη έκθεση.

Aquatic Chronic 2 – H411 - Τοξικό για τους υδρόβιους οργανισμούς, με μακροχρόνιες επιπτώσεις.

Repr. 1B - H360D - Μπορεί να βλάψει το έμβρυο.

(* = Αυτή η ταξινόμηση θεωρείται ελάχιστη ταξινόμηση)

ΤΜΗΜΑ 7 ΟΡΙΣΘΕΙΣΑ ΕΘΝΙΚΗ ΑΡΧΗ

| | |
|-------------------------------------|---|
| Οργανισμός | Ευρωπαϊκή Επιτροπή, ΓΔ Περιβάλλοντος |
| Διεύθυνση | Rue de la Loi 200, B-1049 Brussels, Βέλγιο |
| Ονοματεπώνυμο αρμοδίου | Dr. Juergen Helbig |
| Ιδιότητα αρμοδίου | Συντονιστής πολιτικής για τα διεθνή χημικά προϊόντα |
| Τηλέφωνο | 32 2 298 85 21 |
| Φαξ | 32 2 296 76 16 |
| Διεύθυνση ηλεκτρονικού ταχυδρομείου | Juergen.Helbig@ec.europa.eu |

Ημερομηνία, υπογραφή της ορισθείσας εθνικής αρχής και επίσημη σφραγίδα: _____

ΤΟ ΣΥΜΠΛΗΡΩΜΕΝΟ ΕΝΤΥΠΟ ΑΠΟΣΤΕΛΛΕΤΑΙ ΣΤΗΝ ΑΚΟΛΟΥΘΗ ΔΙΕΥΘΥΝΣΗ:

Secretariat for the Rotterdam Convention
Food and Agriculture Organization
of the United Nations (FAO)
Viale delle Terme di Caracalla
I - 00100 Rome, Ιταλία
Τηλ: (+39 06) 5705 3441
Φαξ: (+39 06) 5705 6347
E-mail: pic@pic.int

Ή

Secretariat for the Rotterdam Convention
United Nations Environment
Programme (UNEP)
11-13, Chemin des Anémones
CH - 1219 Châtelaine, Geneva, Ελβετία
Τηλ: (+41 22) 917 8177
Φαξ: (+41 22) 917 8082
E-mail: pic@pic.int