

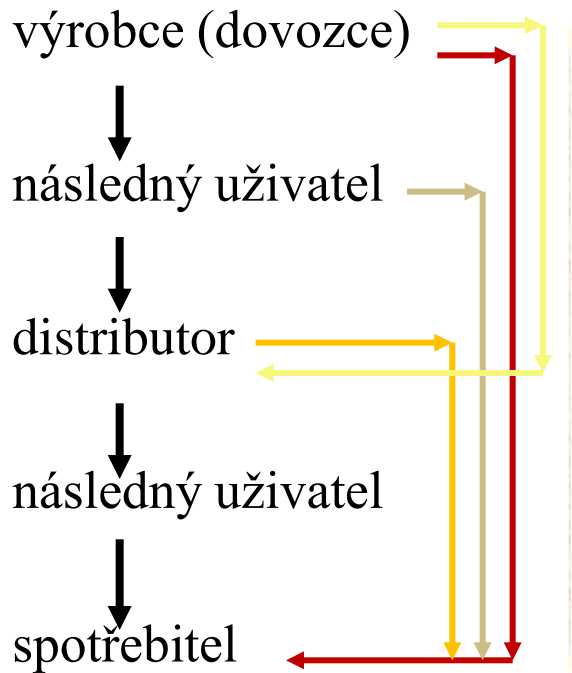
Nařízení REACH

Informace v dodavatelském řetězci

**Výzkumný ústav organických syntéz a.s.
Centrum ekologie, toxikologie a analytiky
Rybitví č.p. 296, Rybitví 533 54**

Ing. Hana Krejsová

Dodavatelský řetězec



Následný uživatel – usazen ve Společenství, používá látku samotnou nebo obsaženou ve směsi při své průmyslové nebo profesionální činnosti (výrobce směsi, odebírá látku pro vlastní použití, látku rozdělí do menších balení a přebalí)

Distributor – není následný uživatel, je usazen ve Společenství, pouze skladuje a uvádí na trh látku samotnou nebo obsaženou ve směsi pro třetí osoby. (Distributorem je i maloobchodník) (Distributor s látkou nic nedělá, nepřebaluje, nepřeznačuje)

Spotřebitel – konečný uživatel – fyzická osoba

Dodavatelský řetězec – informace proti směru dodavatelského řetězce

Povinnost sdělovat informace o látkách a směsích
proti směru dodavatelského řetězce

Každý účastník dodavatelského řetězce s látkou nebo se směsí sdělí nejbližšímu účastníkovi nebo distributorovi proti směru dodavatelského řetězce:

nové informace o nebezpečných vlastnostech bez ohledu na dotčená použití,

veškeré **další informace**, které by mohly zpochybnit opatření **k řízení rizik**, stanovené v dodaném bezpečnostním listu a které jsou sdělovány pouze pro určená použití.

Možnost sdělovat informace **proti směru dodavatelského řetězce** s cílem napomoci při přípravě žádosti o registraci

- Každý následný uživatel **má právo oznámit písemně** (v tištěné nebo elektronické podobě) své použití, alespoň jeho stručný obecný popis, svému dodavateli:

výrobci,
dovozci,
následnému uživateli,
distributorovi,

jeho použití se tak stane použitím určeným.

V rámci oznámení musí být poskytnuty dostatečné informace, aby bylo možno vypracovat scénář expozice a posoudit chemickou bezpečnost.

Zavedené látky

U látek, které se budou registrovat do **30. 5. 2013**

možnost oznámit určené použití registrantovi do **30. 5. 2012**

U látek, které se budou registrovat do **30. 5. 2018**

možnost oznámit určené použití registrantovi do **30. 5. 2017**

Dodavatelský řetězec – povinnost následných uživatelů hlásit informace

Pokud je následný uživatel povinen vypracovat zprávu o chemické bezpečnosti pro svá určená použití, **musí informovat agenturu** – ohlásit agentuře údaje podle článku 38.

Pokud se ohlášené informace změni musí být neprodleně u agentury aktualizovány.

Ohlášení se nevyžaduje pokud následný uživatel používá látku pro dané použití v množství menší než 1 tuna.

Následný uživatel vyhotovuje CSR:

Pokud pro látku nad 10 t, kterou odebírá **nepodal žádost o zahrnutí svých určených použití.**

Pro každé použití, které není popsáno ve scénáři expozice které mu byly předány v BL.

Pro každé použití , které dodavatel látky nedoporučuje.

Dodavatelský řetězec – povinnost následných uživatelů hlásit informace

Kdy **nemusí** následný uživatel vyhotovit CSR:

a) pokud **není nutné** s látkou nebo směsí dodávat **bezpečnostní list**

b) pokud dodavatel **nemusí vyhotovit CSR**

c) následný uživatel používá látku nebo směs v celkovém množství **méně než 1 tuna za rok**

d) následný uživatel vytvoří sám scénář expozice, který zahrnuje minimálně podmínky popsané v dodaném scénáři expozice z dodaného BL

a aplikované na jeho určené použití nebo doporučí scénář expozice, který mu byl dodán s bezpečnostním listem, který bude vyhovovat.

Dodavatelský řetězec – povinnost následných uživatelů hlásit informace

e) látka je ve směsi přítomna v koncentraci nižší než:

- koncentrační limity v seznamu harmonizovaných klasifikovaných nebezpečných látek
- koncentrační limity pro konvenční výpočtovou metodu klasifikace
- koncentrační limity uvedené ve schváleném záznamu v seznamu klasifikací a označení, který bude vydávat agentura (v roce 2011)
- 0,1 % hmotnostní PBT a vPvB

f) následný uživatel látku používá pro účely výzkumu a vývoje

Dodavatelský řetězec – povinnost sdělovat informace o látkách v předmětech

Každý dodavatel předmětu obsahujícího látku, která je zahrnuta na seznam látek (kandidátů), pro případné zahrnutí do přílohy XIV – látky, které budou pro svou nebezpečnost podléhat povolení, v koncentraci $\geq 0.1\%$ **hm** poskytne příjemci předmětu dostatek informací umožňujících bezpečné použití předmětu, včetně alespoň názvu látky.

Na žádost spotřebitele každý dodavatel předmětu, který obsahuje látku, která je (bude) zahrnuta do přílohy XIV v koncentraci vyšší než **0,1% hm** poskytne spotřebiteli dostatek informací umožňujících bezpečné použití předmětu, včetně alespoň názvu látky.

Příslušné informace musí být poskytnuty zdarma **do 45 dní** po obdržení žádosti

Bezpečnostní list základní dokument pro předávání informací po směru dodavatelského řetězce

Dodavatel látky nebo směsi poskytne **příjemci** látky nebo směsi bezpečnostní list sestavený v souladu s přílohou II nařízení REACH (novelizace Nařízením Komise (ES) 453/2010)

- látka splňuje kritéria pro klasifikaci jako nebezpečná podle nařízení (ES) č. 1272/2008 nebo směs splňuje kritéria pro klasifikaci jako nebezpečná podle směrnice 1999/45/ES
- je látka PBT nebo vPvB podle kritérií stanovených v příloze XIII nařízení REACH
- látka je na „seznamu kandidátů“ z jiných než uvedených důvodů

Bezpečnostní list – směs která není klasifikována jako nebezpečná, podle směrnice 1999/45/ES, ale obsahuje:

- alespoň jednu látku (složku), která představuje nebezpečí pro lidské zdraví nebo životní prostředí v koncentraci ≥ 1 % hm (jiné směsi než plynné) a ≥ 0.2 % obj. pro plynné směsi,
- alespoň jednu látku (složku) v koncentraci ≥ 0.1 % hm, která je PBT nebo vPvB,
- alespoň jednu látku (složku) v koncentraci ≥ 0.1 % hm, která je na seznamu kandidátů,
- látku pro kterou jsou stanoveny expoziční limity Společenství pro pracovní prostředí (směrnice 2000/39/ES a 2006/15/ES).

Povinnost sdělovat informace **ve směru dodavatelského řetězce**
pro látky samotné nebo obsažené ve směsi,
u nichž se nevyžaduje bezpečnostní list.

Každý dodavatel látky samotné nebo obsažené ve směsi, který nemá povinnost dodávat bezpečnostní list, **poskytne příjemci tyto informace**

- zda látka podléhá **povolení** (podrobné údaje o povolení uděleném nebo zamítnutém),
- podrobné údaje o jakýchkoli **omezeních**,
- **registrační čísla** (jsou-li k dispozici) pro všechny látky, u nichž je třeba upozornit na povolení nebo omezení,
- veškeré další dostupné a významné informace o látce, které jsou nezbytné pro stanovení rizik a uplatňování příslušných opatření pro řízení rizik.



Děkuji Vám za pozornost

H.krejsova@seznam.cz

Hana.krejsova@vuos.com

Tel: 466823219

Mobil: 724400555