



NAUJIENLAIŠKIS (Nr.33)

2022 m. balandis

Gerbiamieji cheminių medžiagų ir mišinių gamintojai, importuotojai, platintojai ir tolesnieji naudotojai, norėdami gauti šią informaciją periodiškai ar užduoti klausimą, rašykite el. paštu reachclp@gamta.lt

Pagarbiai, Agnė Janonytė

Atnaujintas REACH reglamento apribojimų sąrašas



2021 m. gruodžio 13 d. Europos komisija priėmė [Komisijos reglamentą \(ES\) 2021/2204](#), kuris iš dalies pakeitė REACH reglamento XVII priedą „Tam tikrų pavojingų medžiagų, mišinių ir gaminių gamybos, tiekimo rinkai bei naudojimo apribojimais“ (toliau – Apribojimų sąrašas). Į REACH reglamento XVII priedą buvo įtraukta apie 30 naujų įrašų, apimančių chemines medžiagas, kurios yra klasifikuojamos kaip 1B kategorijos kancerogenai, lytinių ląstelių mutagenai ir toksiškos reprodukcijai medžiagos (toliau – CMR).

Kai kurie šio Komisijos reglamento (ES) 2021/2204 punktai privalo būti taikomi nuo **2022 m. kovo 1 d.**, o kiti – **nuo 2022 m. gruodžio 17 d.** Įmonėms suteikiama galimybė apribojimus pradėti taikyti anksčiau.

Vadovaujantis REACH reglamento 68(2) str., Europos komisija gali pasiūlyti kai kurių cheminių medžiagų – atskirų ar

esančių mišinio ar gaminio sudėtyje, kurios atitinka priskyrimo „kancerogeniškumo“, „mutageninio poveikio lytinėms ląstelėms“ arba „toksinio poveikio reprodukcijai“ (1A arba 1B kategorijos) pavojingumo klasėms kriterijus ir kurias gali naudoti vartotojai, apribojimus.

Vadovaujantis REACH reglamento XVII priedo 28 – 30 įrašais, draudžiama tiekti rinkai arba naudoti plačiajai visuomenei skirtas medžiagas, kurios klasifikuojamos kaip 1A arba 1B kategorijos CMR, išvardytos to priedo 1–6 priedėliuose, ir mišinius, kurių sudėtyje yra tokių medžiagų, jeigu jų koncentracija didesnė už nustatytąją bendrąją ribinę koncentraciją. Be to, tiekėjai turi užtikrinti, kad tokių medžiagų ir mišinių pakuotės, prieš jas patiekiant rinkai, būtų paženklintos aiškiai ir nenutrinamu užrašu: **„Skirta tik profesionaliems naudotojams“**.

Chemines medžiagas, kurios klasifikuojamos kaip CMR, yra išvardytos Europos Parlamento ir Tarybos reglamento (EB) Nr. 1272/2008 (toliau – CLP reglamentas) VI priedo 3 dalyje. Buvo priimti 2 nauji Komisijos deleguotieji reglamentai (ES) [2020/1182](#) ir (ES) [2021/849](#), kurie iš dalies pakeitė CLP reglamento VI priedo 3 dalį, todėl iškilo būtinybė šiuose Komisijos deleguotuose reglamentuose išvardytas chemines medžiagas, kurios naujai klasifikuojamos kaip 1A arba 1B kategorijos CMR

medžiagos, įtraukti į REACH reglamento XVII priedo 2, 4 ir 6 priedėlius.

Cheminių medžiagų, kurioms taikomi REACH reglamento XVII priedo 28 – 30 įrašų apribojimai, sąrašą rasite Komisijos reglamento (ES) [2021/2204](#) priede.

Mišinių pagal specialų užsakymą ruošėjai ir UFI



Jeigu esate įmonė, kuri ruošiate mišinį kitos įmonės vardu arba naudodami kitą prekių ženklą, negu įmonės, kuriai priklauso mišinys, būsite laikoma mišinio ruošėja ir tuo pačiu tolesne naudotoja. Tokios įmonės vadinamos **mišinio ruošėjomis pagal specialų užsakymą** (angl. *Toll formulators*). Jos yra laikomos pareigos vykdytojomis pagal [CLP reglamento](#) 45 str., todėl joms taikoma teisinė prievolė sugeneruoti UFI kodą ir pateikti pranešimą netgi ir tuo atveju, jeigu joms produktas nepriklauso arba jeigu joms nepriklauso mišinio, kurį jos ruošia, intelektinės nuosavybės teisės.

Kokios prievolės taikomos mišinio pagal specialų užsakymą klientams?

Mišinio pagal specialų užsakymą klientams nebus taikomos pranešimo teikimo apsinuodijimų centrams prievolė, jeigu jie tikrai laikys ir tiesks mišinį rinkai, nes jie bus laikomi tik platintojais, o ne tolesniais naudotojais. Klientams bus taikomos CLP reglamento 4(10) str. nustatytos prievolės.

Platintojas – Bendrijoje įsisteigęs fizinis arba juridinis asmuo, įskaitant mažmenininkus, kuris tik sandėliuoja ir tiekia rinkai tretiesiems asmenims skirtą cheminę medžiagą – atskirą ar esančią mišinio sudėtyje (CLP reglamento 2(20) str.).

Ką daryti, jeigu klientas nusprendžia pakeisti pavojingo mišinio sudėtį?

Jeigu mišinio klientas atliks veiklą, kuri yra laikoma tolesniu naudojimu (pvz.: mišinio ruošimas, perpakavimas, perpylimas iš vienos talpyklos į kitą), jam taip pat bus taikoma teisinė prievolė pateikti savo pranešimą apsinuodijimų centrams pagal CLP reglamento 45 str. Jeigu platintojai perženklina, pakeičia prekės ženklą arba tiekia rinkai mišinį, apie kurį jo mišinio pagal užsakymą tiekėjai nepateikė pranešimo apsinuodijimų centrams, tada jie gali pateikti savo pranešimą arba paprašyti mišinio pagal užsakymą tiekėjo, kad jis, teikdamas pranešimą, į jį įtrauktų papildomus duomenis.

Ar svarbu, kas sugeneruos UFI kodą?

Mišinio ruošėjas turi sugeneruoti UFI kodą ir pateikti jį ant mišinio etiketės bei įtraukti jį į savo pranešimą apsinuodijimų centrams. Apskritai tą patį UFI kodą gali naudoti skirtingos įmonės tol, kol mišinio sudėtis išlieka tokia pati. UFI kodas yra skirtas nustatyti mišinio sudėčiai, o ne juridiniam vienetui. Be to, klientui taip pat leidžiama sugeneruoti savo UFI kodą ir jį pateikti savo mišinio pagal specialų užsakymą tiekėjui. Klientai gali sugeneruoti skirtingus UFI kodus savo naudojimo būdams, siekiant išlaikyti savo verslo santykių konfidencialumą.