



23 juli 2019



REACH en CLP Helpdesk nieuwsbrief

3e kwartaal 2019

Kwaliteit registratiedossiers

Ruim een derde van de REACH registratiedossiers die door Nederlandse bedrijven zijn ingediend zijn niet in orde. Er is een steekproef gedaan met 350 Nederlandse dossiers. Bij 121 dossiers miste essentiële informatie. Dit schrijft de staatssecretaris Stientje van Veldhoven van het Ministerie van IenW in een [brief aan de Tweede Kamer](#).

Nederland scoort wel beter dan andere lidstaten. Vorig jaar ontbrak er in 69% van de dossiers vereiste informatie.

Nederland en ECHA zetten in op het verbeteren van de registratiedossiers. ECHA gaat het aantal dossiercontroles opvoeren. Dat is één van de punten in het [gezamenlijk actieplan](#) van ECHA en de Europese Commissie. In Nederland zullen de NVWA en de ILT bedrijven strenger controleren. Ook de brancheorganisaties zullen inzetten op verbetering. De Europese koepelorganisatie voor de chemische industrie komt daarom met een [actieplan](#). Ook de VNCI geeft hier invulling aan. Samen met het Ministerie van IenW, ILT en RIVM zullen [workshops](#) gegeven worden. De volgende workshop voor hoofdregistranten die niet aanwezig konden zijn bij de bijeenkomst in juni, is op 25 september a.s. in Bilthoven.



GenX aangewezen als Zeer Zorgwekkende Stof

Eind juni 2019 heeft ECHA besloten dat de stoffen die betrokken zijn bij de GenX-techniek 'Substances of Very High Concern' (SVHC) zijn. Het ministerie van Infrastructuur en Waterstaat berichtte [hier](#) eerder over. ECHA heeft nu ook het [formele](#) besluit gepubliceerd. In Nederland is een SVHC een zogenaamde Zeer Zorgwekkende Stof (ZZS). Verschillende stoffen die gebruikt worden in de GenX techniek staan nu ook op de nationale [ZZS-lijst](#). [Lees meer](#)

De kandidaatslijst

De kandidaatslijst voor autorisatie bevat nu 201 stoffen. Naast GenX zijn ook 2-methoxyethyl acetate, TNPP en 4-tert-butylphenol aan de lijst toegevoegd. [Lees meer](#)

Restrictievoorstellen

ECHA heeft in oktober 2018 een restrictiedossier ingediend voor vijf kobaltzouten. Er wordt een referentiewaarde van 0,01 µg/m³ voorgesteld om het risico door inademing als gevolg van blootstelling voor werknemers naar een lager niveau te brengen.

Voor kobalcarbonaar, kobaltdiacetaat, kobaltdichloride, kobaltdinitraat, kobaltsulfaat loopt een publieke consultatie.

ECHA diende in januari drie nieuwe dossiers in:

1. Het eerste dossier richt zich op de toepassing van formaldehyde en stoffen die formaldehyde af kunnen geven in voorwerpen zoals meubelpanelen en laminaatvloeren waaraan consumenten kunnen worden blootgesteld.
2. Het tweede dossier is opgesteld om de risico's voor het milieu op de lange termijn te beperken als gevolg van afgifte naar het milieu van de verbindingen octamethylcyclotetrasiloxaan (D4), octamethylcyclopentasiloxaan (D5) en octamethylcyclohexasiloxaan (D6). Voor deze verbindingen is vastgesteld dat ze PBT eigenschappen (Persistent, Bioaccumulerend en Toxisch) hebben en daarom moeten de emissies worden geminimaliseerd. De restrictie richt zich op een verbod voor toepassing van in cosmetica, schoonmaakmiddelen en op een aantal industriële toepassingen.
3. De derde restrictie die is ingediend heeft als doel het verbieden van het gebruik van microplastics in allerlei toepassingen voor consumenten en professioneel gebruik zoals schurende schoonmaakmiddelen en cosmetica. In sommige landen zijn toepassingen zoals in cosmetica al verboden. [Lees meer](#)



Helpdesk verzamelt signalen bedrijfsleven over gevolgen Brexit voor chemische stoffen

De Brexit is in ieder geval uitgesteld tot 31 oktober 2019. Dit betekent dat bedrijven iets langer de tijd hebben om zich voor te bereiden op de gevolgen die dit kan hebben voor hun activiteiten.

Op de [website](#) van de REACH en CLP Helpdesk kunt u hier meer informatie over vinden. Mocht u tegen specifieke problemen aanlopen, Laat het ons weten via het [vraagformulier](#). Op deze manier kan de Helpdesk signaleren waar de belangrijkste problemen te verwachten zijn, mocht er in oktober sprake zijn van een 'harde Brexit', een uittreding zonder overeenkomst. [Lees meer](#)

Uitspraak loodchromaat en implicaties

Het EG-Hof van Justitie (zaak T-837/16) heeft een uitspraak gedaan over de interpretatie van artikel 60 lid 4 en lid 5 van de REACH-verordening (1907/2006). In het bijzonder:

- m.b.t. de verlening van autorisaties voor stoffen die kankerverwekkend en reprotoxisch zijn (en in bijlage XIV staan)
- de beoordeling van de beschikbaarheid van alternatieve stoffen/methoden en
- de rol van RAC, SEAC en de Europese Commissie.

Het hof geeft aan dat de autorisatieaanvragen moet aantonen dat er geen passende alternatieven zijn die minder schadelijk zijn voor mens en milieu. De Commissie mag voorstellen niet zomaar overnemen en heeft de plicht dit te onderzoeken. Als er twijfel bestaat moet de Commissie dus zelf onderzoek doen naar alternatieven. Dit valt onder de zorgvuldigheidsplicht. Ook heeft het Hof geoordeeld dat een gedegen onafhankelijk onderzoek vereist is wanneer niet is aangetoond dat er geen alternatieven zijn. Het hof geeft verder aan dat adviezen van RAC en SEAC moeten worden beschouwd als wetenschappelijke adviezen en dat de Commissie hun adviezen in overweging moet nemen bij haar besluit over het al dan niet verlenen van een autorisatie. Het Hof heeft het besluit van de Commissie waarbij een autorisatie was verleend, vernietigd. Op dit moment zijn de consequenties van de uitspraak nog niet helemaal duidelijk. De Commissie is tegen een deel van de uitspraak in beroep gegaan.

Voorstel tot uitstel van productnotificatie voor consumentenproducten

Voor industriële mengsels, die in producten voor consumenten of professionals kunnen komen geldt ook de datum van 1 januari 2021. Voor meer informatie:

<https://poisoncentres.echa.europa.eu/nl/>

In Annex VIII van de CLP verordening wordt de geharmoniseerde informatie voor productnotificaties geregeld, zodat alle EU-landen dezelfde informatie vragen. Voor consumentenproducten wordt deze verplichting waarschijnlijk een jaar uitgesteld waardoor deze gelijktijdig met de productnotificatie voor producten voor professioneel gebruik zal zijn (1 januari 2021).

Voor industriële mengsels, die in producten voor consumenten of professionals kunnen komen geldt ook de datum van 1 januari 2021. Voor meer informatie:

<https://poisoncentres.echa.europa.eu/nl/>

Op deze manier hebben zowel de vergiftigingsinformatiecentra als de industrie extra tijd om voorbereidingen te treffen. Het nieuwe schema zal er daarmee als volgt uit komen te zien:

Aanleveren van data cf. nieuwe informatievereisten CLP Annex VIII	Verplicht met ingang van:
Nieuwe notificaties en aanpassingen van bestaande notificaties voor consumentenproducten en producten voor professioneel gebruik	1 januari 2021
Nieuwe notificaties en aanpassingen van bestaande notificaties voor strikt industriële producten (mengsels)	1 januari 2024
Alle bestaande notificaties die op de oude manier (vóór 1 januari 2021) zijn aangemeld en in de tussentijd niet geüpdatet zijn volgens de vereisten uit Annex VIII	1 januari 2025



Waarzitwatin.nl: website voor consumenten

Op 20 mei is de landelijke campagne gestart voor Waarzitwatin. De [website](#) biedt onafhankelijke wetenschappelijke informatie over chemische stoffen in producten. Je leest hoe je er veilig mee om kunt gaan. Ook vind je er tips en alternatieven. De doelgroep is het jonge gezin. Op een later moment komen er meer doelgroepen bij. Op de website staan nu ruim 50 producten uitgewerkt en nog veel meer chemische stoffen. In de komende jaren wordt de website met nog zo'n 50 producten aangevuld.

Minisymposium "afwegingen bij het omgaan met risico's van stoffen"

Het Ministerie van IenW organiseert samen met VNO-NCW, VNCI en WECF een minisymposium over stoffenbeleid. Bij deze willen we u van harte uitnodigen voor het halfjaarlijkse minisymposium over het stoffenbeleid.

Het minisymposium vindt plaats op **woensdag 9 oktober 2019**, bij VNO-NCW (Bezuidenhoutseweg 12 in Den Haag) van 13.00 tot 17.00 uur met aansluitend een netwerkborrel.

Via presentaties wordt ingegaan op vragen als:

1. Hoe gaat een bedrijf om met het gegeven dat een stof 'mogelijk kankerverwekkend' is of dat 'een risico voor de gezondheid niet is uit te sluiten'?
2. Hoe ga je als vergunningverlener om met stoffen als (p)ZZS in praktijk?
3. Hoe interpreteren verschillende groepen zoals wetenschappers, communicatiedeskundigen, beleidsmakers en burgers een boodschap over de effecten van stoffen?

U kunt zich aanmelden bij Minisymposiumstoffen@minienw.nl.



[Aanmelden voor de nieuwsbrief](#)