

Nieuwsbrief 3 2017



Juni 2018 – Het eind van het begin van REACH

1 juni 2018 is de deadline voor registratie van alle stoffen die al een pre-registratie hebben.

Daarmee gelden vanaf die datum de REACH-verplichtingen voor alle relevante stoffen die op

de Europese markt gebracht worden in een hoeveelheid van 1000 kg per jaar of meer. Op een speciale [webpagina](#) van het Europees Agentschap voor chemische stoffen (ECHA) kunt u hier meer over lezen.

Op www.chemischestoffengoedgeregeld.nl – de website van de Nederlandse REACH en CLP Helpdesk, krijgt u in maximaal acht vragen een overzicht van uw verplichtingen binnen REACH. U heeft dan een actieplan in handen. ECHA heeft een vergelijkbaar [stappenplan](#) beschikbaar. In deze [presentatie](#) van het ECHA wordt het proces ook in het kort uitgelegd:



Stap 1: [Ken uw portfolio](#)

Stap 2: [Vind uw mederegistranten](#)

Stap 3: [Sluit u aan bij uw mederegistranten](#)

Stap 4: [Bepaal de gevaarseigenschappen en risico's van uw stof](#)

Stap 5: [Bereid uw IUCLID-dossier voor en dien het in](#)

Houd uw dossier up-to-date!

Het doel van REACH is om binnen Europa op een veilige en verantwoorde manier met chemische stoffen om te gaan.

Daarom is het belangrijk dat - wanneer u een stof geregistreerd hebt - u het dossier actueel houdt. Gaat u bijvoorbeeld een grotere hoeveelheid van een stof produceren of importeren, dan kan uw stof in een andere hoeveelhedscategorie vallen, waar een extra informatieverplichting voor geldt. Ook kan het zijn dat er meer bekend wordt over de eigenschappen van een stof, waardoor een actualisering van de gegevens verplicht is.

Uit een [onderzoek](#) van ECHA blijkt dat het actualiseren van de registratiegegevens nog te weinig gebeurt. Zo blijkt 64% van de dossiers die sinds 2008 bij ECHA zijn ingediend nooit te zijn geactualiseerd. Bij wel geactualiseerde dossiers gebeurde dit bij het merendeel pas na een brief van ECHA.

Dat registratiegegevens niet worden geactualiseerd komt doordat:

- 1) bedrijven de registratie van een stof vaak zien als het eindpunt van het proces;
- 2) er onduidelijkheid is over wat, wanneer en door wie gedaan wordt;
- 3) bedrijven door beperkte capaciteit het actualiseren van dossiers niet als prioriteit zien;
- 4) bedrijven onvoldoende het praktisch nut zien van de gegevens, zoals het opstellen van veiligheidsinformatiebladen.



Om bedrijven te ondersteunen, zal ECHA op korte termijn met handreikingen komen die meer duidelijkheid zullen geven over de noodzaak van actualisatie, welke zaken geactualiseerd moeten

worden en wie daarvoor verantwoordelijk is. Daarnaast zal gekeken worden naar de mogelijkheid van het opstellen van een invoeringswet. Deze invoeringswet moet bedrijven meer duidelijkheid geven en handhaving van de wet mogelijk maken. Advies: houd de website van ECHA – www.echa.eu – goed in de gaten.

Het volledige nieuwsbericht is [hier](#) te lezen (in het Engels).

Voldoen aan informatieverzoeken van ECHA

De REACH en CLP Helpdesk krijgt regelmatig vragen over het voldoen aan informatieverzoeken van ECHA. ECHA stuurt een dergelijk verzoek bijvoorbeeld wanneer nieuwe inzichten tot een andere inschatting van het risico leiden, of wanneer u in een hoger tonnagebereik terecht bent gekomen. Ook omgekeerd, wanneer u in een lager tonnagebereik produceert of importeert dan in uw oorspronkelijke dossier is voorzien, of als u gestopt bent met de productie of import van een stof kan de verplichting om aan het informatieverzoek te voldoen, blijven bestaan. Zowel de lidstaat als ECHA kan u een dergelijk informatieverzoek sturen. Dat doen zij bijvoorbeeld bij een stof met een langetermijnrisico voor mens en milieu of bij belangrijke blootstellingsrisico's.

Per stof en dossier zal dus bepaald dienen te worden of u aan een dergelijk informatieverzoek moet voldoen.

Denkt u aan substitutie van gevaarlijke stoffen?

De consument is zich steeds bewuster van de aanwezigheid van chemische stoffen in producten. Uit [onderzoek](#) van de Europese Unie blijkt dat 65% van de bevolking zich zorgen maakt over blootstelling aan gevaarlijke stoffen. Dit helpt bedrijven om bewuste keuzes te maken om de meest veilige stoffen in hun producten te gebruiken. Ook de Nederlandse overheid is betrokken bij het versnellen van de [innovatie](#) die nodig is om gevaarlijke stoffen te vervangen voor minder schadelijke alternatieven. Binnenkort zal hier op de website chemischestoffengoedgeregeld.nl extra aandacht aan besteed worden.

REACH Stakeholders' day 2018 in Helsinki

Van 29 tot en met 31 januari 2018 is de [REACH Stakeholders' day](#) bij ECHA in Helsinki. Deze bijeenkomst is bedoeld voor alle bedrijven en organisaties die te maken hebben met REACH.

Omdat de laatste REACH-deadline voor gepreregistreerde stoffen nadert is er deze dagen veel aandacht voor een succesvol registratieproces. Zo geven experts van ECHA praktisch advies en ondersteuning, worden casussen behandeld, worden trainingen gegeven over het omgaan met de IT-instrumenten die ECHA beschikbaar heeft gesteld voor registratie en zal aandacht worden besteed aan het proces dat volgt ná een succesvolle registratie.



De bijeenkomst kan kosteloos worden bijgewoond ([registreren](#) vóór 15 januari 2018) en kan ook online via live webstream worden gevolgd (dan is registreren niet nodig).

Stoffendag 2017

Op 12 december 2017 organiseren de diverse branche-organisaties van downstream gebruikers van chemische stoffen, in samenwerking met de handelaren in en de producenten van chemische



stoffen, een nieuwe editie van de [Stoffendag](#).

Het delen van 'best practices' en kennis over het omgaan met gevaarlijke stoffen staat zoals elk jaar centraal. Deelnemers kunnen kiezen uit een groot aantal workshops, waarbij een hands-on benadering het uitgangspunt is. Experts en ervaringsdeskundigen praten u bij over de laatste ontwikkelingen, bespreken 'best practices' en brengen u op de hoogte van veranderingen in wet- en regelgeving. Daarnaast biedt de Stoffendag deelnemers de gelegenheid om te netwerken met gelijkgestemden en deskundigen, en is er tijd voor het bezoeken van een uitgebreide informatiemarkt. De bijeenkomst wordt in de Reehorst in Ede gehouden. Registreren kan [hier](#).

Gezondheidsrisico's van tatoeage-inkt en permanente make-up

Sommige gevaarlijke stoffen in tatoeage-inkt staan op de nominatie om verboden te worden voor gebruik in consumentenproducten die in direct contact komen met de huid. De besluitvorming daarover is nog gaande.

De Europese Commissie heeft onderzoek naar de risico's laten uitvoeren omdat vooral jonge mensen langdurig worden blootgesteld aan de (bestanddelen van de) permanente inkt. Het [rapport](#) van het Europese Gemeenschappelijk Centrum voor Onderzoek (JRC) brengt de risico's van deze bestanddelen in tatoeage-inkt in beeld. Tegelijkertijd is ook ECHA bezig met een [restrictiedossier](#), waardoor het gebruik van bepaalde gevaarlijke bestanddelen in de tatoeage-inkt verboden wordt. De focus ligt hierbij in eerste instantie op de stoffen die ook in de Europese Cosmeticaverordening (1223/2009/EG) verboden zijn. Meer is te lezen in een [nieuwsbericht](#) op de website van ECHA.



Informatie aan vergiftigingscentra over gevaarlijke mengsels

Vergiftigingscentra moeten hulpverleners snel van informatie kunnen voorzien bij vergiftigingsgevallen.

Bedrijven zijn daarom verplicht om informatie over de samenstelling van gevaarlijke producten (voor mensen gevaarlijke mengsels) aan te leveren bij de aangewezen autoriteiten. Vanaf 2020 moeten gevaarlijke producten voor consumenten in alle lidstaten op een gedetailleerde en eenduidige (geharmoniseerde) manier worden aangemeld. Vanaf 2021 geldt dit ook voor gevaarlijke producten voor professioneel gebruik en vanaf 2024 voor industriële mengsels. Dit staat in [EU-verordening 2017/542](#), als bijlage VIII bij artikel 45(4) van CLP-verordening [\(EU\) 1272/2008](#).



In Nederland leveren bedrijven deze informatie aan bij het Nationaal Vergiftigingen Informatie Centrum (NVIC). Het NVIC kan met deze gegevens hulpverleners van de juiste informatie voorzien bij een vergiftigingsgeval.

Dit heeft een aantal voordelen. De belangrijkste zijn:

- Alle antgifcentra in de EU hebben snelle toegang tot volledige en consistente informatie over de samenstelling van een product, ook als mensen in aanraking zijn gekomen met producten die maar in een beperkt aantal EU-landen op de markt zijn. Op basis van deze informatie kan een antgifcentrum snel reageren en wordt kostbare tijd gewonnen bij de behandeling van vergiftigingsverschijnselen.

- Bedrijven besparen op administratieve lasten, omdat hun product met het invullen van één vast elektronisch format, in alle EU-landen geregistreerd is bij de antigifcentra. De noodzaak om voor elke markt in de EU op een andere manier en op een ander detailniveau informatie aan te leveren, komt hiermee te vervallen.

Bedrijven – en meer specifiek: [importeurs](#) en [downstreamgebruikers](#) – hebben tot 2020 de tijd om de volledige gegevens over een consumentenproduct dat gevaarlijke stoffen bevat in het juiste bestandsformat aan te leveren aan het per land [aangewezen orgaan binnen de EU](#) waar het product op de markt wordt gebracht.

Let op: Deze verplichting betreft alleen mengsels die een gevaar voor de mens kunnen opleveren, qua gezondheid en fysische eigenschappen. De verplichting geldt dus niet voor alle mengsels.

Waarzitwatin.nl

Het RIVM en VeiligheidNL hebben de website [waarzitwatin.nl](#) ontwikkeld. Deze website over chemische stoffen in producten in en om het huis is bedoeld voor de kritische consument. De komende jaren zal de website gevuld worden met nog meer informatie over meer stoffen en meer producten. Ook wordt de regelgeving uitgelegd en worden lastige begrippen toegelicht. Wanneer er voldoende producten beschreven zijn komt er een publiciteitscampagne voor de website. Tips en suggesties kunt u aan ons kwijt via de feedback knop op de website.



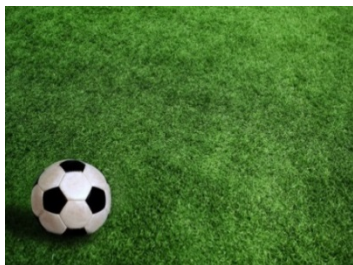
Bekijk [hier](#) de video.

Richtsnoeren stoffen in voorwerpen aangepast

In het voorjaar van 2017 heeft ECHA een omvangrijke aanpassing gepubliceerd van de bestaande richtsnoeren voor stoffen in voorwerpen. Deze richtsnoeren geven nu meer duidelijkheid over de communicatie- en notificatieverplichtingen van bedrijven die te maken hebben met onder andere zeer zorgwekkende (SVHC-) stoffen in hun voorwerpen. De aanpassing is ingegeven door een juridisch besluit in 2015 op grond waarvan de onderdelen van samengestelde voorwerpen afzonderlijk dienen te worden beoordeeld bij de toetsing aan de limietwaarde van 0,1 gewichtsprocent en niet het samengestelde voorwerp als geheel.

[Link](#) naar het richtsnoer over vereisten voor stoffen in voorwerpen.

Rubbergranulaat



In juli heeft Nederland een plan ingediend om een voorstel te doen voor restrictie van polycyclische aromatische koolwaterstoffen (PAKs) in granulaten die worden toegepast op kunstgrasvelden. ECHA zal Nederland ondersteunen bij het opstellen van het dossier. Zowel ECHA ([rapport februari 2017](#)) als Nederland ([RIVM rapport december 2016](#)) rapporteerden recentelijk over de gezondheidsrisico's als gevolg van mogelijke blootstelling aan de PAK's bij sporten op kunstgrasvelden. Aan

het begin van het proces zal aanvullende informatie worden ingewonnen over PAK's en ook andere stoffen die aanleiding geven tot zorg en indien nodig zullen toepasselijke acties worden voorgesteld. De oproep voor informatie loopt van eind augustus tot medio oktober. Het dossier zal in april 2018 worden ingediend.

Contactgroep directeuren

De Contactgroep directeuren (DCG) is een informeel overleg waar afgevaardigden van de Europese Commissie, ECHA en de industrie hun ervaringen en meningen kunnen uitwisselen.

De DCG wil in de gaten houden of bedrijven voldoende zijn voorbereid om aan de verplichtingen rond de registratie van chemische stoffen te voldoen. Ook kijken ze naar welke punten van zorg zich voordoen en hoe deze kunnen worden opgelost. De veilige toelevering van stoffen aan downstream gebruikers krijgt daarin vooral aandacht.

De DCG is opgericht in januari 2010, in de aanloop naar de eerste registratiedeadline voor stoffen die gefaseerd zouden worden toegelaten. De DCG heeft in het eerste mandaat een oplossing gevonden voor 28 zorgpunten die door de industrie naar voren waren gebracht. Via CARACAL - de expertgroep die de Europese Commissie en ECHA adviseert over de implementatie van REACH en CLP - zijn deze oplossingen gecommuniceerd met de bevoegde autoriteiten van de lidstaten. Via het Forum voor uitwisseling van informatie op het gebied van handhaving zijn de oplossingen gecommuniceerd met de diverse handhavingsautoriteiten.

In januari 2014 heeft de DCG een nieuwe werkwijze opgesteld die geldt tot 31 december 2018. In deze nieuwe werkwijze ligt de focus vooral op de ondersteuning van het Midden- en Kleinbedrijf (MKB). Daarbij wordt geen onderscheid gemaakt tussen bedrijven die een registratieplicht hebben en bedrijven die als downstreamgebruiker worden aangemerkt.

Als u van mening bent dat een situatie zoals omschreven onder de punten 10, 15, 20 en 21 in de [samenvatting](#) op u van toepassing is, neemt u dan contact op met ECHA voordat u uw dossier indient.