

**WAT U MOET WETEN OVER DE AUTORISATIEPROCEDURE BINNEN REACH**  
**EEN HANDLEIDING OPGESTELD DOOR HET UK CHEMICALS STAKEHOLDER FORUM**  
*(in het Nederlands vertaald<sup>1</sup>)*

## **INLEIDING**

De afkorting REACH staat voor Registratie, Evaluatie, Autorisatie en beperkingen van Chemische Stoffen. Het doel van REACH is om de risico's van chemische stoffen voor mens en milieu te beperken en te reguleren.

REACH heeft niet alleen betrekking op de chemische stoffen zelf, maar ook op de preparaten en voorwerpen waarin zij voorkomen. Alle sectoren binnen het bedrijfsleven kunnen met REACH te maken krijgen: van de fabrikanten van chemische stoffen, meubelmakers en winkeliers tot bouwbedrijven, voedselproducenten en printshops. In de dagelijkse bedrijfsvoering maakt vrijwel ieder bedrijf wel gebruik van chemische stoffen, in welke vorm dan ook.

De Autorisatieprocedure binnen REACH ziet toe op het beheersen van de risico's van bepaalde gevaarlijke stoffen - die ook wel worden aangeduid als zeer zorgwekkende stoffen (SVHC) - en stimuleert de vervanging daarvan door alternatieve, veilige stoffen. Stoffen die onder de Autorisatieprocedure vallen, mogen alleen binnen de EU worden gebruikt als een bedrijf daarvoor toestemming heeft gekregen. Het komt er op neer dat het gebruik van dergelijke stoffen gefaseerd wordt verboden.

Deze handleiding bevat informatie over de Autorisatieprocedure binnen REACH. Verder wordt duidelijk gemaakt welke gevolgen REACH voor uw bedrijf zou kunnen hebben. De handleiding geeft verder aan waar u aanvullende informatie kunt vinden en waar u terecht kunt als u nog vragen heeft. Deze handleiding is opgesteld door het UK Chemicals Stakeholder Forum om juist de ondernemers in het Midden- en Kleinbedrijf te informeren over de impact van de Autorisatieprocedure.

### **Heeft de Autorisatieprocedure ook gevolgen voor mijn bedrijf?**

Als uw bedrijf stoffen gebruikt die onder de Autorisatieprocedure komen te vallen, dan zal ook uw bedrijf hiermee te maken krijgen. Als u chemische stoffen gebruikt, dan heeft u rechtstreeks met REACH te maken. Als u preparaten of voorwerpen inkoopt waarin chemische stoffen zijn verwerkt, dan kunt op een indirecte manier met REACH te maken krijgen.

Als de toepassing van de stof nog niet is geautoriseerd, dan zal het gebruik van deze stof in de toekomst niet meer mogelijk zijn, ook al is deze stof misschien heel belangrijk

**Autorisatieaanvraag: chroomtrioxide**, ook bekend als chroomzuur, is geclassificeerd als carcinogeen en mutageen. Het wordt gebruikt in de metaalbewerking vanwege zijn uitstekende roestwerende eigenschappen. De stof wordt dan ook toegepast in tal van sectoren voor de oppervlaktebehandeling van metalen en voor decoratiedoeleinden. Vaak is de stof niet aanwezig in het eindproduct, terwijl het wel voor de oppervlaktebehandeling wordt gebruikt. Met ingang van 21 september 2017 worden alleen geautoriseerde toepassingen toegestaan. Het is soms mogelijk om minder gevaarlijke vormen van chroom te gebruiken om hetzelfde resultaat te bereiken.

---

<sup>1</sup> A guidance note from the UK chemicals stakeholder forum; what you need to know about REACH Authorisation. De UK specifieke onderdelen zijn verwijderd of vertaald naar de Nederlandse situatie

voor uw bedrijf en uw bedrijfsvoering. Aan de andere kant biedt dit voor u ook de mogelijkheid om op zoek te gaan naar alternatieve stoffen die als vervanging kunnen dienen voor stoffen die nu onder de Autorisatieprocedure vallen.

### **Wat kan ik doen als de stof die ik gebruik onder de Autorisatieprocedure valt?**

U heeft de keuze uit vijf mogelijkheden:

- Vervang de stof door een alternatieve stof of pas uw productieproces zo aan dat u de stof niet langer meer hoeft te gebruiken.
- Stap over op andere voorwerpen waar de stof niet inzit.
- U kunt overwegen om een aanvraag voor Autorisatie in te dienen.
- U kunt ervoor zorgen dat uw gebruik van de stof onder een andere Autorisatie kan komen te vallen.
- U kunt het gebruik van de stof binnen de EU staken.

### **Waar kan ik meer informatie vinden over Vervanging?**

Met 'vervanging' bedoelen we de toepassing van een andere stof, proces, voorwerp of dienst met behoud van dezelfde functionaliteit. Als een stof voor uw bedrijf of productieproces essentieel is, maar deze stof valt onder de Autorisatieprocedure, dan kan vervanging van deze stof voor uw bedrijf een goede oplossing zijn. Maar ook hier moet u en we zorgvuldig te werk gaan. Ook de vervangende stof moet worden beoordeeld op de gevolgen voor mens en milieu. Ook de werking van de vervangende stof moet worden onderzocht.

Het UK Chemicals Stakeholder Forum heeft een handige [Gids voor Vervanging](#) opgesteld, waarin het proces wordt beschreven en de mogelijke valkuilen worden benoemd. Ook het internet biedt ondersteuning en [Subspot](#) kan daarvoor een goed startpunt zijn. Op deze website wordt informatie over vervangende stoffen en technologieën vrijelijk gedeeld. Maar u kunt er ook terecht voor handreikingen en richtlijnen op het gebied van evaluatie van vervangende stoffen en een procesbeschrijving van vervanging.

### **Hoe kan ik toestemming krijgen om een stof te kunnen blijven gebruiken?**

Bedrijven moeten hun aanvraag indienen bij het Europees Agentschap voor Chemische Stoffen (ECHA). Toestemming om een stof te kunnen blijven gebruiken die onder de Autorisatieprocedure valt, kan worden gegeven als de aanvrager kan aantonen dat:

- **De risico's van het gebruik van de stof kunnen adequaat worden beheerst.** Dit houdt in dat de blootstelling niet uitkomt boven de hoeveelheden die schadelijk zijn voor mens en milieu. Deze route wordt alleen gevolgd voor stoffen die als veilig kunnen worden gekenmerkt. Veilig wil zeggen dat een no-effect-level kan worden vastgesteld of aangenomen.
- **De socio-economische voordelen wegen zwaarder dan de risico's voor mens en milieu** en alternatieve stoffen of technologieën zijn niet beschikbaar. Deze route wordt gevolgd voor zeer zorgwekkende stoffen (SVHC's) die *niet* als veilig kunnen worden gekenmerkt *of* waarvoor adequate risicobeheersmaatregelen niet kunnen worden aangetoond.

De aanvraag moet in ieder geval bestaan uit:

- **Een chemisch veiligheidsrapport.** Hierin moeten de risico's van de stoffen en hun eigenschappen worden beschreven en moet worden aangetoond hoe deze risico's adequaat kunnen worden beheerst, als een dergelijk rapport al niet beschikbaar is.
- **Een analyse van alternatieven.** Hierin moet worden beschreven welke alternatieve stoffen zijn bekeken. Evenals de technische en economische toepasbaarheid van een vervangende stof. Tenslotte moet ook worden omschreven welke alternatieve stoffen door u worden onderzocht of ontwikkeld.
- **Een vervangingsplan.** Hierin worden de acties alsmede de tijdlijn omschreven die nodig zijn om over te stappen op bestaande vervangende stoffen of technologieën die nog niet onmiddellijk kunnen worden toegepast.
- Zonodig moet de aanvraag ook vergezeld gaan van een **socio-economische analyse**.

Aanvragen worden in eerste instantie bekeken door de wetenschappelijke comités van ECHA. De analyse van alternatieve oplossingen zijn altijd openbaar. De uiteindelijke beslissing of al dan niet Autorisatie zal worden verleend wordt genomen door de Europese Commissie. De Autorisatieprocedure kan een groot beslag leggen zowel op de beschikbare tijd als op de beschikbare middelen. Het is daarom van groot belang dat u tijdens de Autorisatieprocedure een proactieve houding aanneemt en dat u een uitgewerkte projectplanning hanteert. Voordat u een aanvraag tot Autorisatie indient, is het belangrijk om alle opties te onderzoeken. U dient zich er echt van te vergewissen wat het betekent als u de stof niet langer binnen de EU kunt toepassen.

### **Hoe wordt bepaald welke stoffen voor Autorisatie in aanmerking komen?**

Voordat een stof voor Autorisatie in aanmerking komt, worden eerst drie fasen doorlopen. Deze fasen worden weergegeven in schema 1 en zullen hieronder worden besproken.

- *Vaststelling van de meest geschikte risicobeheermaatregel (Fase 1)*  
De autoriteiten brengen door middel van screening potentiële zorgstoffen in kaart die aanvullende maatregelen behoeven. Als voldoende inzicht in de werking van de stof is verkregen, stelt de verantwoordelijke lidstaat of ECHA een Risicobeheeranalyse (RMO) op. Op basis hiervan kan worden bekeken of maatregelen nodig zijn, en zo ja, welke regulerende maatregelen daarvoor in aanmerking komen. Een groep van Risicobeheer Experts (RiME) buigt zich vervolgens over de voorstellen. Als men het erover eens is dat Autorisatie de meest geschikte route is, dan wordt de stof opgenomen in het Register van Intenties (RoI) van ECHA. Door opname in de RoI worden bedrijven op tijd gewaarschuwd om actie te ondernemen.
- *Plaatsing van zeer zorgwekkende stoffen (SVHC's) op de Kandidaatslijst (Fase 2)*  
Zodra de stof is opgenomen in het RoI, wordt er door de verantwoordelijke Lidstaat of door ECHA een verantwoordingsdocument opgesteld. Dit document - ook wel bekend als het Bijlage XV dossier - is bedoeld om formeel te kunnen vaststellen waarom de stof als zeer zorgwekkend moet worden geïdentificeerd en het op de Kandidaatslijst voor Autorisatie moet worden geplaatst. Dit document wordt vervolgens openbaar gemaakt, zodat belanghebbende partijen relevante informatie kunnen inleveren. Als in deze fase

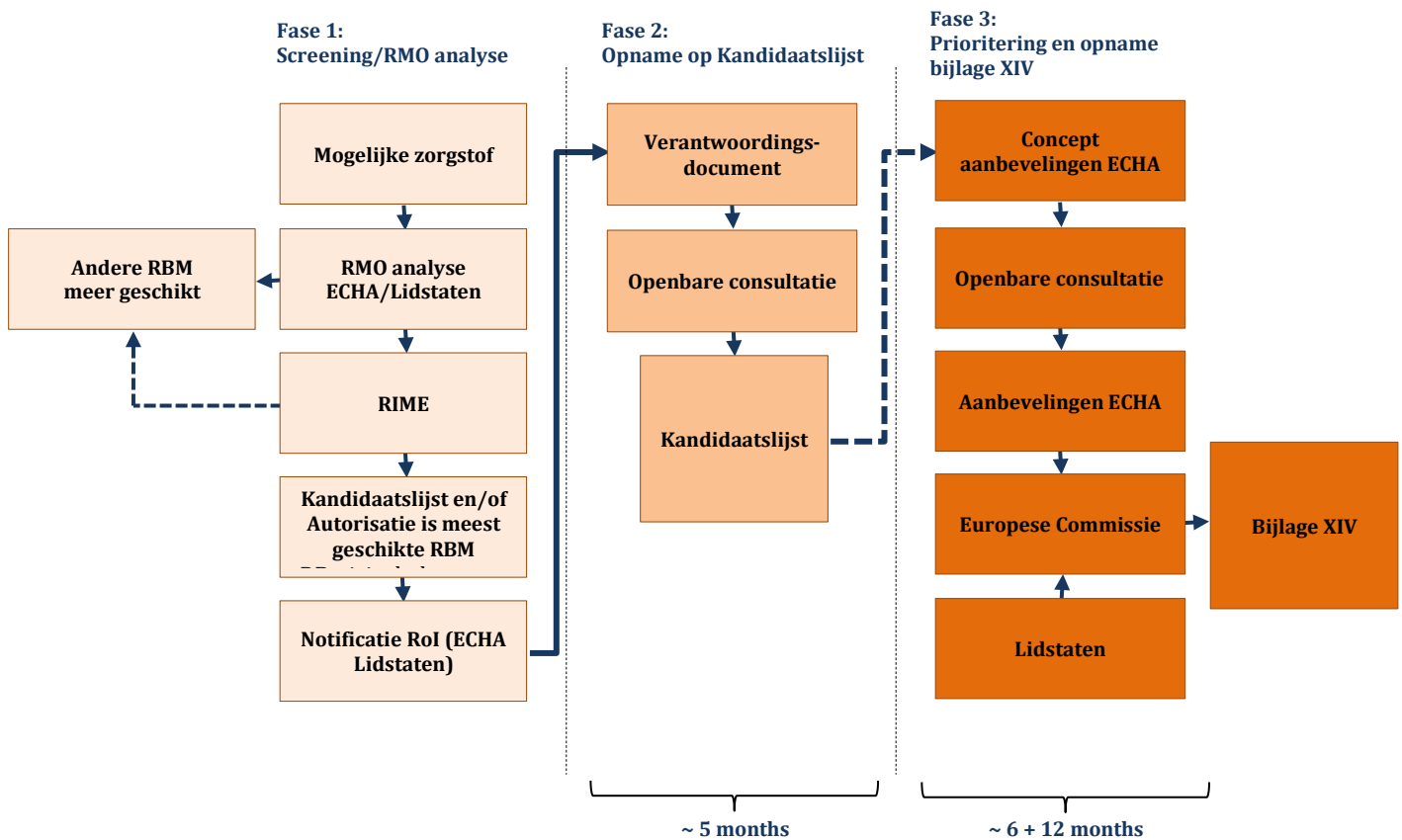
opmerkingen worden ontvangen, dan is een unaniem besluit van het Comité van Lidstaten (MSC) van ECHA nodig, alvorens de stof op de Kandidaatslijst kan worden geplaatst.

- *Prioritering en plaatsing op de Autorisatielijst (Fase 3)*

ECHA is verplicht om de Europese Commissie periodiek aanbevelingen te doen omtrent de prioritering van stoffen op de Kandidaatslijst die voor Autorisatie in aanmerking komen. Deze prioritering wordt gebaseerd op de beschikbare informatie over de stoffeigenschappen, het gebruik en de volumes ervan. De concept aanbeveling wordt openbaar gemaakt, waarna een opiniërende bespreking volgt in het Comité van Lidstaten (MSC). Uiteindelijk beslist de Europese Commissie in samenspraak met de Lidstaten of de stoffen die voor prioritering worden voorgedragen op de Autorisatielijst (REACH Bijlage XIV) zullen worden geplaatst. De stoffen op deze lijst worden geautoriseerd.

Het is belangrijk om te vermelden dat niet alle stoffen op de Kandidaatslijst voor Autorisatie in aanmerking zullen komen. Ieder jaar opnieuw worden er stoffen voor Autorisatie voorgedragen. Zodra dat is gebeurd, is plaatsing op de Autorisatielijst binnen een relatief kort tijdsbeslag een feit.

*Schema 1: Hoe stoffen in aanmerking komen voor Autorisatie resultaatbrieven verzenden*



**Legenda**

RMO - Risicobeheersmaatregelanalyse  
 RBM - Risicobeheersmaatregel

RiME - Risicobeheer Expertgroep  
 RoI - ECHA Register van Intenties

### **Wat zijn belangrijke data die tijdens de Autorisatieprocedure in acht moeten worden genomen?**

De Autorisatielijst geeft duidelijk aan wanneer het gebruik van bepaalde stoffen moet worden gestaakt. Deze datum staat ook wel bekend als de *sunset date*. De *sunset date* geldt niet voor stoffen die zijn geautoriseerd en voor stoffen waarvoor een uitzondering is gemaakt. Over het algemeen wordt de *sunset date* gesteld op de dag drie jaar na de publicatie in Bijlage XIV. Dit is echter geen harde regel.

Als u geen vervangende stof kunt vinden en u bent van plan om de stof te blijven gebruiken, dan moet u een aanvraag voor Autorisatie indienen. De Autorisatielijst geeft als 'laatste aanvraagdatum', de datum die ligt op 18 maanden voor de *sunset date*. Als bedrijven aan deze deadline voldoen, dan mogen zij de stof ook na de *sunset date* blijven gebruiken tot het moment waarop hun Autorisatieaanvraag het hele proces heeft doorlopen.

### **Hoe kan ik op de hoogte blijven van welke stoffen worden behandeld?**

Het is belangrijk dat u de ontwikkelingen blijft volgen, zodat u adequaat op eventuele veranderingen kunt inspelen. Het wordt aanbevolen om zowel Het Register van Intenties, de Kandidaatslijst als de Autorisatielijst regelmatig te raadplegen. Deze worden regelmatig ververst. De Kandidaatslijst wordt over het algemeen twee maal per jaar ge-updated. Openbare consultaties vinden plaats voor de update in de perioden maart-april en september-oktober. Op de website van ECHA kunt u alle informatie over stoffen vinden die worden geprioriteerd voor Bijlage XIV. De consultatie voor nieuwe voorstellen vindt ieder jaar plaats in de maanden juni-september.

U kunt zich ook aanmelden voor de ECHA nieuwsberichten. Zo kunt u op de hoogte blijven van welke stoffen als zeer zorgwekkende stoffen worden geïdentificeerd, voor welke stoffen openbare consultatierondes plaatsvinden en welke stoffen worden geprioriteerd voor opname in Bijlage XIV.

### **Zijn er ook uitzonderingen op Autorisatie mogelijk?**

Ja. Soms valt het gebruik van stoffen buiten de verplichtingen rond Autorisatie. Dat betekent dat zij onder bepaalde omstandigheden gebruikt kunnen blijven worden, ook al staan zij vermeld op de Autorisatielijst. Vaak wordt de beheersing van de risico's dan al afgedekt door andere Europese regelgeving. De uitzonderingen worden beschreven in artikel 2 en 56 van de REACH-verordening. Hiertoe behoren onder meer stoffen die worden toegepast in geneesmiddelen voor menselijk of diergeneeskundig gebruik, stoffen in levensmiddelen of diervoeder, alsmede stoffen die geïsoleerd worden opgeslagen danwel vervoerd. Maar voordat u aan de slag gaat, is het belangrijk om navraag te doen bij uw Competente Autoriteit.

### **Is het mogelijk bezwaar te maken tegen het onder Autorisatie brengen van stoffen?**

Belanghebbende partijen hebben een aantal mogelijkheden om invloed uit te oefenen op de Autorisatieprocedure en op het feit of een stof al dan niet in Bijlage XIV wordt opgenomen.

Het is belangrijk om de periodes van openbare consultatie in de gaten te houden. Dat zijn de momenten waarop u input kunt leveren. U kunt uw commentaar het beste leveren via brancheorganisaties of bedrijfsverenigingen. Met name informatie over bijvoorbeeld het gebruik van een stof, waaronder de hoeveelheden per gebruik, blootstelling door gebruik, de complexiteit van de toevoerketen, meningen over overslagmaatregelen of voorstellen voor uitzonderingen zijn belangrijk.

Het kan daarnaast verstandig zijn om contact te zoeken met ECHA of de Lidstaat op het moment dat zij een Verantwoordingsdocument gaan opstellen. Hiermee kan worden voorkomen dat een stof op de Kandidaatslijst wordt geplaatst. Dit kan het geval zijn als kan worden aangetoond dat - bijvoorbeeld - beperking van het gebruik een betere methode is om de stoffenrisico's te beheersen dan Autorisatie.

### **Heeft Autorisatie ook betrekking op activiteiten op het gebied van onderzoek en ontwikkeling?**

Misschien. Als de stof wordt gebruikt voor wetenschappelijk onderzoek en ontwikkeling, dan wordt daarvoor een uitzondering gemaakt. Wetenschappelijk onderzoek en ontwikkeling wordt namelijk omschreven als het uitvoeren van wetenschappelijk experimenten, analyses of chemisch onderzoek dat plaats vindt onder beheersbare omstandigheden en waarbij het gebruik minder dan 1 ton per jaar zal bedragen. Hieronder valt ook het gebruik van een stof in het kader van monitoring of ten behoeve van beheersdoeleinden.

Een andere uitzondering kan worden gemaakt voor een stof die gebruikt wordt in het kader van product of proces gerelateerd onderzoek en ontwikkeling (PPORD). Of een uitzondering kan worden gemaakt, wordt per stof bekeken. Wij raden u aan om Bijlage XIV regelmatig hierop na te slaan als u een stof wilt gebruiken die onder PPORD valt.

### **Is Autorisatie ook van toepassing op goederen die worden ingevoerd?**

Ja en nee. De Autorisatieprocedure geldt alleen voor chemische stoffen. Het is een importeur niet toegestaan om een stof die in Bijlage XIV is opgenomen - of dit nu een zelfstandige stof is of een preparaat - in te voeren na de *sunset date*, tenzij daarvoor Autorisatie is verleend. Maar op stoffen die een integraal onderdeel van een ingevoerd voorwerp uitmaken, is Autorisatie niet van toepassing. Daarom kunnen voorwerpen die een stof bevatten die in Bijlage XIV is opgenomen in de EU worden ingevoerd, zonder dat daarvoor Autorisatie is vereist. Als men daarentegen binnen de EU een voorwerp wil produceren waarin een stof is verwerkt die in Bijlage XIV is opgenomen, dan is Autorisatie wel vereist.

#### **Autorisatieaanvraag:**

trichloorethyleen is een industrieel oplosmiddel dat vaak gebruikt wordt voor het ontvetten van metalen onderdelen. Het wordt onder diverse namen verkocht, maar het staat ook bekend als TCE, Trike, Tricky of Tri. Ondanks het feit dat het middel zeer effectief is, is het toch geclassificeerd als carcinogeen en de menselijke blootstelling aan door deze stof vervuild grondwater is zorgwekkend. Als gevolg van deze carcinogene eigenschappen, zou de stof alleen maar door de industrie in een afgesloten systeem mogen worden toegepast, waarbij er voortdurend aandacht moet zijn voor de gezondheid van medewerkers en voor recycling. Met ingang van 21 april 2016 worden alleen geautoriseerde toepassingen toegestaan.

Het is belangrijk dat u weet dat een stof die onderdeel uitmaakt van een voorwerp altijd onderworpen kan worden aan 'Beperkende maatregelen'. Stoffen die aan 'Beperkende maatregelen' zijn onderworpen, zijn opgenomen in Bijlage XVII van de Reach-verordening, Als voor een stof een 'Beperkende maatregel' wordt afgekondigd, dan kan dit betekenen dat de aanwezigheid van die stof in een voorwerp kan worden verboden. Daarbij maakt het niet uit of het voorwerp binnen de EU wordt geproduceerd of van buiten de EU wordt ingevoerd.

### **Wie kan een aanvraag voor Autorisatie indienen?**

Een aanvraag voor Autorisatie kan worden ingediend door: de in Europa gevestigde fabrikanten van chemische stoffen, importeurs van chemische stoffen, De Enige Vertegenwoordiging van niet in Europa gevestigde fabrikanten van chemische stoffen, samenstellers en bedrijven downstream die chemische stoffen - in welke combinatie dan ook - gebruiken. Omdat ook voor het gebruik van stoffen aanvragen moeten worden ingediend, hebben bedrijven die chemische stoffen toepassen een belangrijke rol. Als deze downstreamgebruikers een stof willen gebruiken waarvoor Autorisatie is vereist, dan dienen zij de volgende keuze te maken:

- Zij betrekken de stof van een fabrikant, importeur of andere downstreamgebruiker die Autorisatie heeft gekregen voor die bepaalde toepassing.
- Of zij dienen zelf een aanvraag voor Autorisatie in voor die bepaalde toepassing.

De Autorisatie van de fabrikant of de importeur kan gelden voor alle downstreamgebruikers. Daarentegen is het *niet mogelijk* dat een downstream gebruiker Autorisatie aanvraagt voor het gebruik van een stof door zijn toevoerketen. In het geval een downstream gebruiker Autorisatie wordt verleend, dan geldt deze alleen voor het 'op de markt zetten' van de stof voor die specifieke toepassing door de *rechtstreekse* leverancier (een level omhoog in de toevoerketen).

Vroegtijdige communicatie binnen de toevoerketen is essentieel. Fabrikanten en gebruikers moeten onderling informatie uitwisselen en de discussie aangaan over de meest efficiënte manier van samenwerking. Het ligt voor de hand dat de aanvraag of de coördinatie ervan in de handen komt te liggen van het grootste bedrijf.

### **Wat is de geldigheidsduur van een Autorisatie?**

Een Autorisatie wordt niet voor eeuwig afgegeven. Bij de toekenning van een Autorisatie wordt een in tijd beperkte 'herzieningsperiode' vastgesteld. De lengte van deze periode verschilt van stof tot stof en wordt mede gebaseerd op de informatie die bij de aanvraag voor Autorisatie is verstrekt. Een 'herzieningsperiode' van 4, 7 of 12 jaar is het meest gangbaar.

### **Is er een afwijkende Autorisatieprocedure voor bedrijven in het MKB?**

Nee. De bepalingen van REACH zijn gelijk voor alle bedrijven, ongeacht hun grootte.

### **Wat zijn de kosten?**

Voor iedere aanvraag om Autorisatie moeten aan ECHA leges worden betaald. De hoogte daarvan is afhankelijk van het aantal toepassingen, stoffen en bedrijven binnen de aanvraag. Voor bedrijven die op grond van de [EU MKB Definitie](#) kunnen worden aangemerkt als midden-, klein- of microbedrijf gelden gereduceerde tarieven. Het gereduceerde tarief voor één bedrijf dat één stof met één toepassing aanvraagt bedraagt € 39.975 voor een bedrijf dat als een middenbedrijf wordt gekwalificeerd en € 5.330 voor een bedrijf dat als een microbedrijf wordt gekwalificeerd. Het is belangrijk om te weten dat ECHA de status van ieder bedrijf controleert en dat boetes kunnen worden uitgedeeld als bedrijven de verkeerde informatie opgeven. U kunt op de website van [ECHA](#) met behulp van de [Fee Calculator Tool](#) zelf de hoogte van de leges uitrekenen.

U moet zich daarbij wel realiseren dat de leges waarschijnlijk maar een fractie zijn van uw totale kosten. Als u extern advies nodig heeft, zult u daarvoor ook kosten moeten maken. Dat geldt ook als u bepaalde technische informatie nodig heeft of als het voorbereidende werk door anderen wordt gedaan. Deze kosten kunnen echt in de papieren lopen. U moet op voorhand al zeker van zijn van succes voordat u tot het besluit komt dat het aanvragen van Autorisatie voor u de meest geschikte procedure is.

### **Wat kan ik doen om de kosten van een aanvraag om Autorisatie te verlagen?**

U kunt in de voorbereidende fase of op andere momenten in het proces, of gedurende het gehele proces gaan samenwerken met anderen. Hierdoor kunnen wellicht kosten worden gedeeld.

Samenwerking met andere aanvragers heeft voor- en nadelen. Op welke momenten u wilt samenwerken en op welke momenten u zelf onderdelen wilt indienen, zijn altijd moeilijke afwegingen. Soms is het verstandig om zelfstandig onderdelen in te dienen, zeker als het bedrijfsgevoelige informatie betreft. Bijvoorbeeld als er een socio-economische analyse moet worden gemaakt of als er beheersmaatregelen van een bepaald proces moeten worden beschreven. Aan de andere kant kan het de aanvraag ook ten goede komen als u bijvoorbeeld een gezamenlijke analyse opstelt van de bredere gevolgen van het gebruik van een bepaalde stof. U dient daarnaast altijd alert te blijven op aspecten van mededinging.

### **Welke vragen moet ik mijn leverancier stellen?**

Als u een downstreamgebruiker bent, is het verstandig als u uw leveranciers vraagt wat zij van plan zijn. Overwegen zij bijvoorbeeld het gebruik van vervangende stoffen, of willen zij een aanvraag voor Autorisatie indienen? Als het laatste het geval is, dan is het belangrijk dat u hen informeert over het gebruik van de stof door u en uw afnemers. Zodra Autorisatie is verleend, dan ontvangt u van uw leverancier het Autorisatienummer dat vermeld wordt op het productlabel en op het veiligheidsinformatieblad. Als u overweegt een Autorisatie aan te vragen voor uw eigen gebruik van de stof, dan moet u zich er wel van vergewissen dat uw leverancier ook in de toekomst de stof zal blijven leveren.

### **Zijn andere bepalingen van REACH van toepassing nadat Autorisatie is verleend?**

Ja. Ook de andere bepalingen van REACH, blijven - mits relevant - van toepassing.



### **Waar kan ik aanvullende informatie vinden?**

Uiteraard is er nog meer informatie beschikbaar over de Autorisatieprocedure en over de mate waarin deze van invloed is op uw bedrijfsactiviteiten, ongeacht uw plaats in de toevoerketen. Wij raden u aan om ook contact op te nemen met uw brancheorganisatie. Misschien vervullen zij wel de rol van coördinator of kunnen zij u informeren over andere belangrijke ontwikkelingen. Misschien hebben zij wel handleidingen opgesteld, specifiek afgestemd op uw sector. U kunt ook informatie vinden op de website van de REACH-helppdesk, [www.REACH-helppdesk.nl](http://www.REACH-helppdesk.nl).

Ook de volgende publicaties kunnen voor u nuttig zijn:

- *Handleiding voor de industrie: REACH Autorisatie Handleiding voor downstreamgebruikers*
- *HSE Informatiebrochures*
- *ECHA website en de ECHA Factsheet 'De Autorisatieaanvraag'*
- *ECHA Handleiding Voorbereiding van een Autorisatieaanvraag, alsmede de Handleiding Socio-Economische Analyse - Autorisatie.*

*Deze Handleiding is opgesteld door een Subgroep van het UK Chemicals Stakeholder Forum, bestaande uit: Susanne Baker (EEF - de Fabrikanten Organisatie) (Voorzitter), Jo Lloyd (Vereniging van Chemische Bedrijven), Joanne Lyall (formeel de Verenigde Chemische Industrie), David Santillo (Greenpeace), Silvia Segna (Vereniging van Chemische Bedrijven), David Taylor (Royal Society of Chemistry). De volgende personen behoren niet tot het Forum, maar hebben wel aan deze publicatie meegewerkt: Keith Bailey (Defra - Afdelingshoofd REACH), Patrice Mongelard (Defra - Secretaris UKCSF) en Lindsay Peppin (HSE - UK REACH Competente Autoriteit).*