

Chemická bezpečnost ve vašem podnikání

Uvod pro malé a střední podniky



Právní upozornění

Tento dokument obsahuje praktické informace, které vysvětlují úlohu společností a požadavky vyplývající z nařízení REACH, CLP a BRP. Upozorňujeme však uživatele, že jedinými závaznými právními texty jsou nařízení REACH, CLP a BRP a že informace v tomto dokumentu nepředstavují právní poradenství. Způsob využití těchto informací zůstává ve výlučné odpovědnosti uživatele. Evropská agentura pro chemické látky nepřebírá odpovědnost za způsob využití informací uvedených v tomto dokumentu.

Toto je pracovní překlad dokumentu, který byl původně zveřejněn v anglickém jazyce. Originální dokument je k dispozici na internetových stránkách agentury ECHA.

Chemická bezpečnost ve vašem podnikání Úvod pro malé a střední podniky

Tato publikace vychází z Pokynů pro poradce malých a středních podniků vypracovaných pro Enterprise Europe Network agenturou ECHA a Výkonnou agenturou pro malé a střední podniky (EASME).

Referenční číslo: ECHA-15-B-02-CS
Kat. číslo: ED-04-15-425-CS-N
ISBN: 978-92-9247-453-9
DOI: 102823/893656
Jazyk: čeština

© Evropská agentura pro chemické látky, 2015

Máte-li otázky nebo připomínky týkající se tohoto dokumentu, zašlete je prosím (s uvedením referenčního čísla a data vydání) prostřednictvím formuláře žádosti o informace. Tento formulář je k dispozici na webové stránce „Kontakt“ (Contact ECHA) na adrese: <http://echa.europa.eu/contact>

Evropská agentura pro chemické látky

Poštovní adresa: P. O. Box 400, FI-00121 Helsinky, Finsko
Adresa pro osobní návštěvu: Annankatu 18, Helsinky, Finsko

Obsah

Věděli jste, že...?	5
1. Pravidla pro výrobu, uvádění na trh a používání chemických látek v EU	6
1.1 NA KTERÉ CHEMICKÉ LÁTKY SE NAŘÍZENÍ VZTAHUJÍ?	8
1.2 KDO MUSÍ SPLŇOVAT POŽADAVKY?	10
1.3 JAK NAŘÍZENÍ REACH FUNGUJE?	12
1.4 JAK NAŘÍZENÍ CLP FUNGUJE?	21
1.5 JAK NAŘÍZENÍ O BIOCIDNÍCH PŘÍPRAVCÍCH FUNGUJE?	26
1.6 JAKÉ JSOU PŘÍSLUŠNÉ LHŮTY?	28
2. Jak se zorientovat v právních předpisech EU o chemických látkách	31
2.1 ZJISTĚTE, KTERÉ POŽADAVKY SE NA VÁS VZTAHUJÍ	31
2.2 NEJSTE V TOM SAMI	41
2.3 ZPŮSOBY, JAK SNÍŽIT SVÉ NÁKLADY	42
2.4 OD ZÁKONNÝCH POVINNOSTÍ K OBCHODNÍM VÝHODÁM	44
Přílohy	46
PŘÍLOHA I NOVÉ VÝSTRAŽNÉ SYMBOLY PODLE CLP: NA KTERÉ VÝROBKY PATŘÍ KTERÉ VÝSTRAŽNÉ SYMBOLY	46
PŘÍLOHA II TYPY BIOCIDNÍCH PŘÍPRAVKŮ	48
PŘÍLOHA III UŽITEČNÉ ZDROJE PRO MALÉ A STŘEDNÍ PODNIKY	52
PŘÍLOHA IV PROSTUDUJTE SI MOŽNOSTI FINANCOVÁNÍ NA VNITROSTÁTNÍ ÚROVNI A NA ÚROVNI EU	54
Poděkování	56
O nás	59



Věděli jste, že...?

Nařízení EU o registraci, hodnocení, povolování a omezování chemických látek (REACH), nařízení o klasifikaci, označování a balení látek a směsí (CLP) a nařízení o biocidních přípravcích (BPR) mají dopad na obchodní činnost většiny společností v EU a na Islandu, v Lichtenštejnsku a v Norsku, tj. v zemích, jež jsou členy Evropského hospodářského prostoru (EHP).

Pokud se domníváte, že ve vašem případě tomu tak není, nejste sami.

Z nedávných průzkumů a inspekcí provedených ve všech zemích EU/EHP vyplývá, že téměř 70 % malých a středních podniků působících v jiném odvětví než v odvětví chemických látek si neuvědomuje skutečnost, že nařízení REACH a CLP mají přímý vliv na jejich obchodní činnost. Menší společnosti – z hlediska obratu – si jsou nejméně často vědomy toho, že jsou povinny plnit požadavky vyplývající z nařízení REACH. S tím souvisí riziko, že budou na trh uváděny chemické výrobky, které nesplňují stanovené požadavky a nejsou bezpečné.

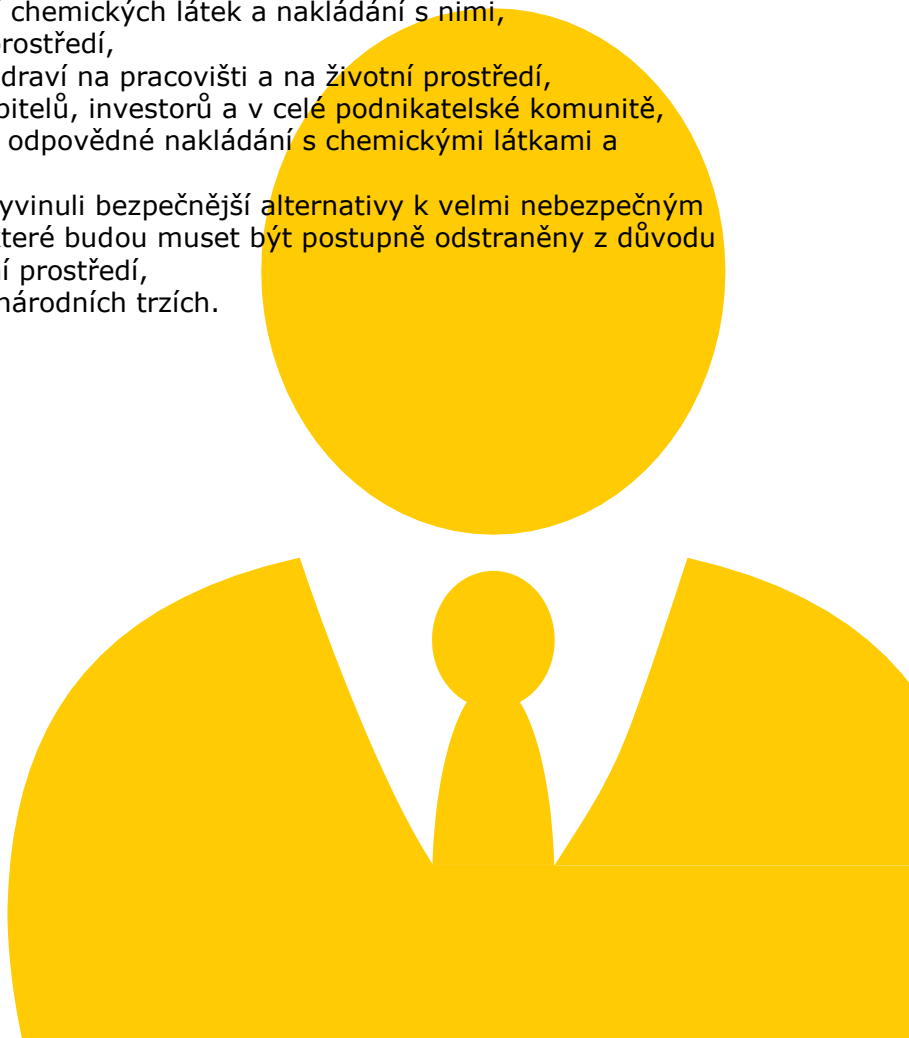
Zároveň z průzkumů malých a středních podniků a výrobních společností vyplývá, že v případě, že malé firmy o těchto nařízeních EU vědí a uvědomují si, jaký vliv mají na jejich činnost, patří mezi nejaktivnější subjekty, pokud jde o přepracování výrobních postupů. Společnosti všech velikostí se rovněž podílí na nahrazování nebezpečných chemických výrobků bezpečnějšími alternativami.

Chemická bezpečnost patří mezi podnikatelská aktiva.

Dodržování nařízení REACH, CLP a BRP může vašim klientům pomoci splnit své potřeby v podnikání týkající se:

- o legálního působení na trhu EU,
- o zajištění bezpečné dodávky a použití chemických látek a nakládání s nimi,
- o zajištění bezpečnějšího pracovního prostředí,
- o úspor nákladů snížením dopadu na zdraví na pracovišti a na životní prostředí,
- o zlepšení pověsti u zákazníků, spotřebitelů, investorů a v celé podnikatelské komunitě, protože jim čím dál více leží na srdci odpovědné nakládání s chemickými látkami a udržitelnost,
- o nalezení nových trhů v případě, že vyvinuli bezpečnější alternativy k velmi nebezpečným chemickým látkám, například těm, které budou muset být postupně odstraněny z důvodu velkých obav o lidské zdraví a životní prostředí,
- o větší konkurenceschopnosti na mezinárodních trzích.

Chemická bezpečnost
patří mezi
podnikatelská aktiva.





1. Pravidla pro výrobu, uvádění na trh a používání chemických látek v EU

Obecná pravidla pro uvádění chemických látek na trh v EU jsou stanovena v nařízeních REACH a CLP. Tyto dva horizontální předpisy o chemické bezpečnosti jsou doplněny dalšími právními předpisy vztahujícími se na konkrétní odvětví, například nařízením BPR.

Společným cílem nařízení REACH, CLP a BPR je zajistit vysokou úroveň ochrany lidského zdraví a životního prostředí přenesením odpovědnosti za bezpečnost chemických látek uvedených na trh EU na průmysl. Tato nařízení reagují na důležité požadavky podnikatelské sféry i společnosti ohledně řádného nakládání s chemickými látkami a jejich bezpečného používání. Vztahují se na Evropský hospodářský prostor (EHP), tj. na 28 členských států EU a Island, Lichtenštejnsko a Norsko.

Malé a střední podniky mají stejné povinnosti jako velké společnosti a nemohou být osvobozeny od požadavků na chemickou bezpečnost. Jedinými ustanoveními, která jsou specifická pro malé a střední podniky, jsou ustanovení o hrazení snížených poplatků a plateb.

REACH

Registrace, hodnocení, povolování a omezování chemických látek (ES) č. 1907/2006

REACH je nařízení (ES) č. 1907/2006 o registraci, hodnocení, povolování a omezování chemických látek. Jedná se o hlavní právní předpis EU o chemických látkách, který se v zásadě vztahuje na všechny látky jako takové nebo obsažené ve směsích nebo v předmětech, které jsou určeny pro průmyslové, profesionální nebo spotřebitelské použití. Nařízení REACH má proto dopad na většinu průmyslových odvětví a vztahuje se na většinu společností v EU.

Nařízení REACH stanovuje nejambicióznější bezpečnostní normy pro chemické látky na světě. Výrobci a dovozci musejí prokázat, jak lze látku, kterou uvádějí na trh, bezpečně používat, a musí informovat své zákazníky o opatřeních k řízení rizik. Komunikace v dodavatelském řetězci je vyžadována od všech účastníků s cílem zajistit bezpečné používání látek. Pokud nelze rizika řídit, mohou orgány použití látek omezit nebo mohou zavést povinnost podrobovat je předchozímu povolování.

Požadavky nařízení REACH týkající se dozoru nad chemickými látkami vyvíjí na společnosti tlak, aby přezkoumaly své portfolio chemických látek a nahradily ty nejnebezpečnější z nich bezpečnějšími alternativami. Jedním z cílů nařízení je podnítit inovace a zvýšit konkurenceschopnost evropských značek na mezinárodních trzích.

Informace získané v rámci plnění požadavků nařízení REACH mohou být společnostmi využity pro účely plnění povinností stanovených v dalších právních předpisech.

CLP

Klasifikace, označování a balení látek a směsí (ES) č. 1272/2008

CLP je nařízení (ES) č. 1272/2008 o klasifikaci, označování a balení látek a směsí. Doplnjuje nařízení REACH a zajišťuje, aby nebezpečnosti chemických látek byly jasně sdělovány pracovníkům a spotřebitelům prostřednictvím štítků se standardními větami a výstražnými symboly.

Před uvedením chemických výrobků na trh EU musejí průmyslové podniky tyto výrobky klasifikovat v souladu s identifikovanými riziky a poté je balit v souladu se systémem CLP. Tím se usnadňuje porozumění nebezpečným vlastnostem výrobku v EU a ve světě a zjednodušuje světový obchod, neboť nařízení CLP provádí globálně harmonizovaný systém klasifikace a označování chemických látek (GHS) Organizace spojených národů.

Nařízení CLP nahrazuje směrnici o nebezpečných látkách (67/548/EHS) a směrnici o nebezpečných přípravcích (1999/45/ES). Látky musejí být klasifikovány a označeny podle systému CLP od 1. prosince 2010, zatímco pro směsi byl termín pro přechod na CLP 1. června 2015.

Nařízení CLP se týká většiny chemických látek uvedených na průmyslové, profesionální a spotřebitelské trhy v EU, včetně látek dodávaných zdarma.

Klasifikace a označování chemických látek se týká více než dvacet právních předpisů EU, což znamená, že jakmile je látka klasifikována jako nebezpečná, uplatní se další zákonné požadavky na kontrolu jejího použití, například požadavek na provedení posouzení chemické bezpečnosti na pracovišti. Pokud u některých látek není možné je kvůli jejich klasifikaci uvést na trh pro určitá použití, musí společnosti hledat alternativy. Kupříkladu látky klasifikované jako karcinogenní, mutagenní nebo toxické pro reprodukci nelze použít ve spotřebním zboží v koncentraci překračující stanovenou úroveň.

BPR je nařízení (EU) č. 528/2012 o biocidních přípravcích. Toto nařízení se týká uvádění na trh a používání biocidních přípravků, jejichž účelem je ochrana lidí, zvířat, materiálů nebo předmětů proti škodlivým organismům, jako jsou škůdci nebo bakterie, působením účinných látek obsažených v biocidním přípravku. Nařízení BPR ruší a nahrazuje směrnici o biocidních přípravcích 98/8/ES. Jeho cílem je zlepšit fungování trhu s biocidními přípravky v EU a zároveň zajistit vysokou úroveň ochrany lidí a životního prostředí.

Všechny biocidní přípravky musí mít před uvedením na trh povolení a účinné látky v nich obsažené musí být předem schváleny s výjimkou látek, u nichž probíhá přezkum.

BPR

Nařízení o biocidních přípravcích (EU)
č. 528/2012

Malé a střední podniky (MSP) mají stejné povinnosti jako velké společnosti a nemohou být osvobozeny od požadavků na chemickou bezpečnost.



1.1 NA KTERÉ CHEMICKÉ LÁTKY SE NAŘÍZENÍ VZTAHUJÍ?

REACH

CLP

Nařízení REACH, CLP a BPR se vztahují na celou řadu výrobků dodávaných a používaných ve formě chemických látek, směsí a předmětů.

Nařízení REACH a CLP definují látku, směs a předmět takto:

Látkou se rozumí chemický prvek a jeho sloučeniny v přírodním stavu nebo získané výrobním procesem, včetně všech přídatných látek nutných k uchování jeho stability a všech nečistot vznikajících v použitém procesu, avšak s vyloučením všech rozpouštědel, která lze oddělit bez ovlivnění stability látky nebo změny jejího složení.

Příklady: kovy (hliník, zinek, železo, chrom atd.), aceton, ftaláty, ethanol.

Směsí se rozumí směs nebo roztok složený ze dvou nebo více látek.

Příklady: barva, lepidlo, inkoust, slitiny kovů, čisticí prostředky pro domácnost.

Předmětem se rozumí věc, která získává určitý tvar, povrch nebo vzhled určující její funkci ve větší míře než její chemické složení.

BPR

Příklady: oblečení, nábytek, elektronika a prakticky všechny předměty dnešní doby.

Upozornění: Jestliže je hlavním účelem výrobku uvolňování látky, jako je tomu v případě psacího pera, parfému nebo inkoustové náplně, není takový výrobek podle nařízení REACH považován za předmět. Jedná se o kombinaci obalu (například lahvička parfému) a jeho obsahu (parfém). Obal proto bude považován za předmět a parfém za směs.

Nařízení BPR definuje biocidní přípravek, účinnou látku a ošetřený předmět takto:

Biocidním přípravkem se rozumí:

jakákoli látka nebo směs ve formě, v jaké se dodává uživateli, skládající se z jedné nebo více účinných látek nebo tuto látku (tyto látky) obsahující nebo vytvářející, určené k ničení, odpuzování a zneškodňování jakéhokoliv škodlivého organismu, k zabránění působení tohoto organismu nebo dosažení jiného regulačního účinku na tento organismus jakýmkoliv způsobem jiným než pouhým fyzickým nebo mechanickým působením;

jakákoli látka nebo směs vytvořená z látek nebo směsí, na které se nevztahuje první odrážka, použité s úmyslem zničení, odpuzování a zneškodňování jakéhokoliv škodlivého organismu, k zabránění působení tohoto organismu nebo dosažení jiného regulačního účinku na škodlivý organismus jakýmkoliv jiným způsobem než pouhým fyzickým nebo mechanickým působením.

Ošetřený předmět, který má primární biocidní funkci, se považuje za biocidní přípravek.

Příklady: Biocidní přípravky jsou klasifikovány podle 22 typů přípravků (uvedených v hlavě V nařízení BPR), které jsou seskupeny do 4 hlavních oblastí použití:

- dezinfekční prostředky pro domácí a průmyslové použití,
- konzervanty pro vyráběné a přírodní produkty,
- přípravky na ochranu proti škodlivým organismům,
- jiné specializované biocidní přípravky, například protihnilobné přípravky.

V příloze II je uveden popis každého typu přípravku.

Účinnou látkou se rozumí látka nebo mikroorganismus, který působí na škodlivé organismy nebo proti škodlivým organismům.

Nařízení BPR rovněž zahrnuje specifická ustanovení pro nanomateriály obsažené v účinných látkách i biocidních přípravcích.

Ošetřeným předmětem se rozumí jakákoli látka, směs nebo předmět, které byly ošetřeny jedním nebo více biocidními přípravky nebo které takový přípravek nebo více takových přípravků záměrně obsahují.

Příklady: kožené výrobky, dřevěný nábytek, výrobky do koupelen, kuchyňské vybavení – prakticky všechny nepotravinářské spotřební výrobky vyráběné v EU nebo dovážené na trh EU, pokud byly ošetřeny jedním nebo více biocidními přípravky nebo pokud takový přípravek nebo více takových přípravků záměrně obsahují.

Nařízení BPR rovněž zahrnuje specifická ustanovení pro nanomateriály obsažené v účinných látkách i biocidních přípravcích.



1.2 KDO MUSÍ SPLŇOVAT POŽADAVKY?

Všichni účastníci dodavatelského řetězce daného chemického výrobku hrají významnou úlohu, pokud jde o kontrolu rizik a zajištění bezpečného používání chemických látek. Požadavky nařízení REACH, CLP a BPR se proto vztahují na všechny účastníky dodavatelského řetězce.

Účastníci dodavatelského řetězce jsou nařízenými REACH a CLP definováni takto:

Výrobcem látky se rozumí fyzická nebo právnická osoba usazená v EU, která vyrábí látku v EU.

Dovozcem se rozumí fyzická nebo právnická osoba usazená ve Společenství, která odpovídá za dovoz.

Distributorem se rozumí fyzická nebo právnická osoba usazená v EU, včetně maloobchodníka, která pouze skladuje a uvádí na trh látku samotnou nebo obsaženou ve směsi pro třetí osoby.

Následným uživatelem se rozumí fyzická nebo právnická osoba usazená v EU jiná než výrobce nebo dovozce, která používá látku samotnou nebo obsaženou ve směsi při své průmyslové nebo profesionální činnosti.

Následní uživatelé působí v mnoha odvětvích a povoláních a většinu z nich představují malé a střední podniky.

V souvislosti s nařízenými REACH a CLP mezi ně patří:

Formulátoři: Vyrábějí směsi, které jsou obvykle dodávány dalším účastníkům v dodavatelském řetězci. Mezi směsi patří například barvy, lepidla, čisticí prostředky a diagnostické soupravy.

Koneční uživatelé: Používají chemické výrobky, ale nedodávají je dalším účastníkům v dodavatelském řetězci. Patří mezi ně uživatelé lepidel, barev, přípravků k povrchové úpravě a inkoustů, maziv, čisticích prostředků, rozpouštědel a chemických činidel, jako jsou bělidla.

Výrobci předmětů: Zpracovávají látky nebo směsi do materiálů nebo na jejich povrch za účelem výroby předmětu. Příkladem těchto předmětů jsou textilie, průmyslové vybavení, domácí spotřebiče a vozidla (díly i hotové výrobky).

Plnírny: Přemísťují látky nebo směsi z jednoho obalu do jiného, obvykle zároveň s novým balením nebo změnou značky.

Zpětní dovozci: Dovážejí samotnou nebo ve směsi obsaženou látku, která byla původně vyrobena v EU a někdo ji zaregistroval v rámci téhož dodavatelského řetězce.

Dovozce s výhradním zástupcem: Dovozci jsou následnými uživateli, jestliže jejich dodavatel ze země mimo EU jmenoval výhradního zástupce, aby jednal jako žadatel o registraci usazený v Unii.

REACH

CLP

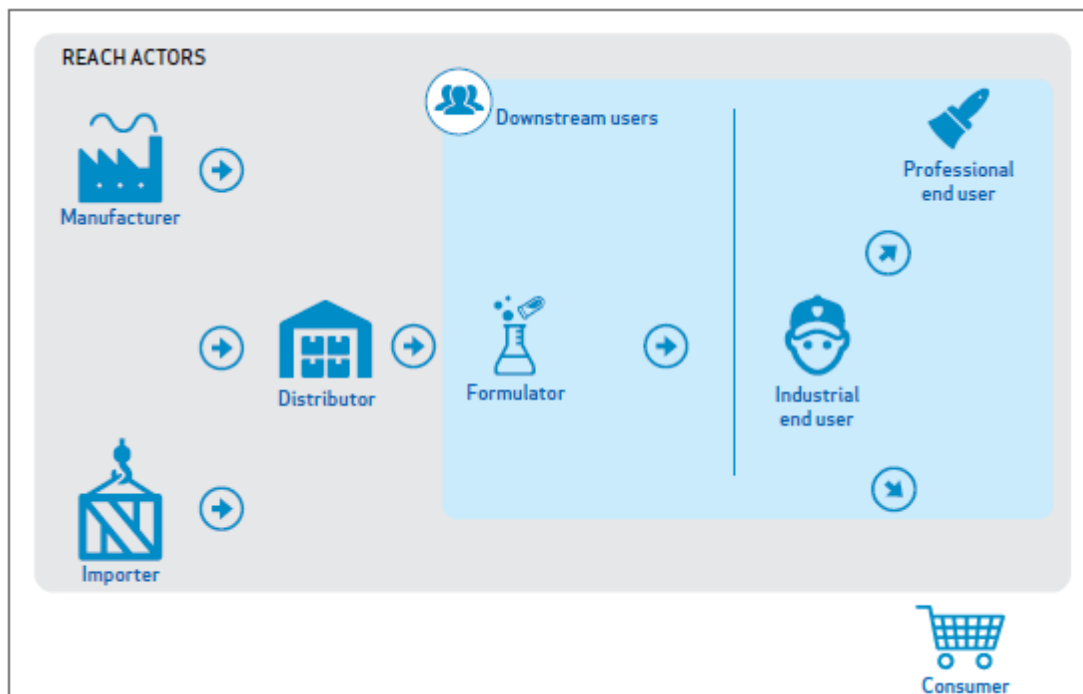
Právní definice

Všichni účastníci dodavatelského řetězce daného chemického výrobku hrají významnou úlohu, pokud jde o kontrolu rizik a zajištění bezpečného používání chemických látek.

Následní uživatelé se dělí na:

Průmyslové uživatele: Pracovníci, kteří používají chemické výrobky v průmyslovém zařízení, ať již malém či velkém.

Profesionální uživatele: Pracovníci, kteří používají látky nebo směsi mimo průmyslová zařízení, například v dílně, v provozovně klienta nebo ve vzdělávacím či zdravotnickém zařízení. Mezi další typické příklady malých podniků s profesionálním použitím patří stavební a mobilní úklidové firmy nebo profesionální malíři.



REACH ACTORS	Účastníci podle nařízení REACH
Manufacturer	Výrobce
Downstream user	Následný uživatel
Distributor	Distributor
Formulator	Formulátor
Importer	Dovozce
Professional end user	Profesionální konečný uživatel
Industrial end user	Průmyslový konečný uživatel
Consumer	Spotřebitel

Nařízení o biocidních přípravcích definuje účastníky takto:

Dodavatel látky je osoba usazená v Unii, která vyrábí nebo dováží příslušné látky nebo biocidní přípravky, které je obsahují.

Dodavatel přípravku je osoba, která vyrábí nebo dodává na trh biocidní přípravek, který se z příslušné látky skládá, obsahuje ji nebo z kterého může tato látka vzniknout.

BPR

Právní definice

1.3 JAK NAŘÍZENÍ REACH FUNGUJE?

Registrace



><http://echa.europa.eu/regulations/reach/evaluation>

Základem nařízení REACH jsou čtyři hlavní postupy, jejichž účelem je zajistit bezpečnou výrobu, distribuci a používání chemických látek a výrobků, které je obsahují, a to: registrace, hodnocení, povolování a omezování.

Registrace

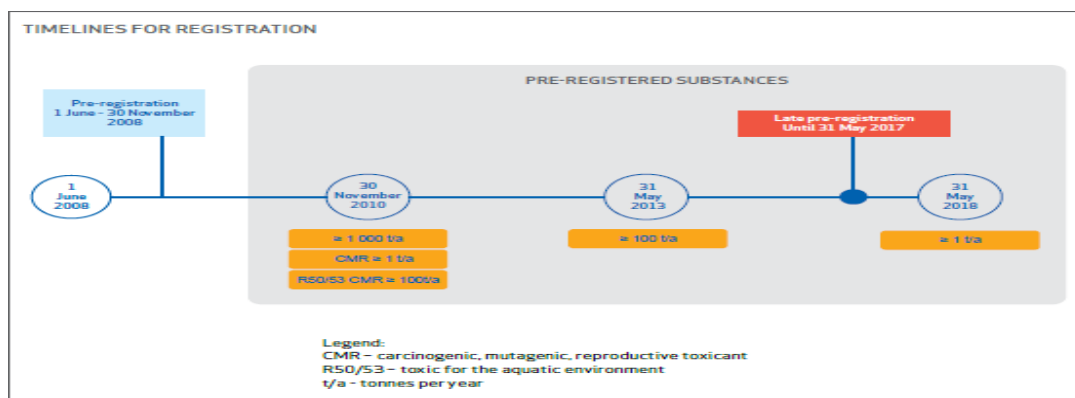
Hlava II nařízení REACH

Každá společnost, která vyrábí nebo dováží látku samotnou, ve směsích nebo v některých případech rovněž v předmětech v množství 1 tuny nebo větším za rok, bez ohledu na to, zda je nebezpečná či nikoli, musí takovou látku registrovat u agentury ECHA, jinak ji nemůže uvádět na trh EU: tzv. „zákaz uvádění na trh bez údajů“

Existují však případy osvobození od registrace, které jsou uvedeny v článku 2 nařízení REACH.

V roce 2008 předběžná registrace umožňovala za určitých podmínek různá přechodná období pro registraci v letech 2010, 2013 a 2018 pro většinu látek, které jsou v současnosti na trhu, v závislosti na jejich množství a nebezpečných vlastnostech. Společnosti, které vyrobí nebo dovezou látku poprvé, mají stále možnost provést pozdní předběžnou registraci do 31. května 2017 v případech, na které se vztahuje lhůta v roce 2018. Společnosti, které mají v úmyslu registrovat stejnou látku, musí spolupracovat v rámci fóra pro výměnu informací o látce (SIEF), aby mohli sdílet informace a zamezit zbytečným zkouškám.

Vyráběné látky nebo nové látky, které nejsou předběžně registrované, je třeba registrovat dříve, než jsou uvedeny na trh.



TIMELINES FOR REGISTRATION	ČASOVÉ PLÁNY PRO REGISTRACI
PRE-REGISTERED SUBSTANCES	PŘEDBĚŽNĚ REGISTROVANÉ LÁTKY
Pre-registration	Předběžná registrace
1 June – 30 November 2008	1. června – 30. listopadu 2008
Late pre-registration	Pozdní předběžná registrace
Until 31 May 2017	do 31. května 2017
1 June 2008	1. června 2008
30 November 2010	30. listopadu 2010
31 May 2013	31. května 2013
31 May 2018	31. května 2018
≥ 1 000t/a	≥ 1 000 t/r
CMR ≥ 1 t/a	CMR ≥ 1 t/r
R50/53 CMR ≥ 100t/a	R50/53 CMR ≥ 100t/r
≥ 100 t/a	≥ 100 t/r
≥ 1 t/a	≥ 1 t/r
Legend:	Vysvětlivky:

CMR - carcinogenic, mutagenic, reproductive toxicant	CMR – látka karcinogenní, mutagenní nebo toxická pro reprodukci
R50/53 - toxic for the aquatic environment	R50/53 – látka toxická pro vodní prostředí
t/a - tonnes per year	t/r – tun za rok

Hodnocení

Hlava VI nařízení REACH

Agentura ECHA provádí kontrolu souladu informací uvedených v registračních dokumentacích a přezkoumává veškeré návrhy zkoušek v nich obsažené s cílem zajistit, aby se zamezilo zbytečným zkouškám na zvířatech. Členské státy hodnotí látky s ohledem na specifické obavy týkající se lidského zdraví a životního prostředí.

Povolování

Hlava VII nařízení REACH

Tento postup byl zaveden k zajištění toho, aby rizika plynoucí z chemických látek uváděných na trh, které vzbuzují největší obavy, byla náležitě kontrolována. Jeho cílem je nahradit chemické látky vzbuzující velké obavy bezpečnějšími alternativami, je-li to z hospodářského a technického hlediska uskutečnitelné.

Postup povolování sestává z několika kroků a každý z nich zahrnuje veřejnou konzultaci:

POVOLOVÁNÍ



><http://echa.europa.eu/regulations/reach/authorisation>

><http://echa.europa.eu/regulations/reach/authorisation>

POSTUP POVOLOVÁNÍ PODLE NAŘÍZENÍ REACH – LÁTKY VZBUZUJÍCÍ MIMOŘÁDNÉ OBAVY



1. Candidate List for Authorisation	1. Seznam látek pro případné zahrnutí do přílohy XIV, které podléhají povolování
2. Authorisation List	2. Seznam látek podléhajících povolení
3. application for authorisation	3. Žadosti o povolení

1. Seznam látek vzbuzujících mimořádné obavy (SVHC) pro případné zahrnutí do přílohy XIV

zahrnuje látky, u nichž existují obavy ohledně jejich závažného dopadu na lidské zdraví a životní prostředí:

- látky karcinogenní, mutagenní nebo toxické pro reprodukci (CMR) se známými nebo předpokládanými účinky na člověka,
- látky perzistentní, bioakumulativní a toxické (PBT) nebo vysoce perzistentní a vysoce bioakumulativní (vPvB),
- látky, jež vzbuzují stejné obavy, například endokrinními disruptory.

Látky vzbuzující mimořádné obavy jsou průběžně identifikovány v souladu s kritérii stanovenými v článku 57 nařízení REACH a dvakrát ročně jsou přidávány na seznam látek pro případné zahrnutí do přílohy XIV – v červnu a v prosinci. Zařazením na tento seznam vzniká pro společnosti dodávající a používající takovou látku povinnost předávat informace týkající se bezpečnosti dalším účastníkům dodavatelského řetězce.

Další informace:

» <http://echa.europa.eu/regulations/reach/authorisation/the-candidate-list>

2. Zahrnutí na seznam látek podléhajících povolení

(příloha XIV nařízení REACH) týkající se látek ze seznamu látek pro případné zahrnutí do přílohy XIV kvůli jejich nebezpečným vlastnostem a způsobu použití. Používání těchto látek je po stanoveném datu („datu zániku“) zakázáno, pokud není pro jejich specifické použití jednotlivým společnostem uděleno povolení nebo pokud není toto použití osvobozeno od povinného povolování. Cílem zahrnutí látky na seznam látek podléhajících povolení je podpořit nahrazování a inovace.

3. **Žádost o povolení:** výrobci, dovozci a následní uživatelé mají možnost požádat o povolení, aby mohli pokračovat ve výrobě a/nebo používání látek zařazených na seznam látek podléhajících povolení. Zaplatí (nevratný) poplatek a musí prokázat, že rizika plynoucí z používání látky jsou náležitě kontrolována. Pokud to prokázat nelze, je přesto možné povolení udělit, pokud se prokáže, že socioekonomické přínosy převažují nad uvedenými riziky a že neexistují vhodné alternativní látky nebo technologie.

OMEZENÍ

Existují však případy osvobození od povolení, které jsou uvedeny v článcích 2, 56 a v čl. 62 odst. 2.

Povolení není propojeno s postupy registrace.



» <http://echa.europa.eu/regulations/reach/restriction>

Omezení

Hlava VIII nařízení REACH

Na některé látky nebo směsi, které představují nepřijatelné riziko, se může vztahovat úplný zákaz na trhu EU (např. azbest), omezení týkající se konkrétních použití (například ftaláty obsažené v hračkách a předmětech určených pro děti) nebo pro ně mohou být stanoveny koncentrační limity látky (například ve spotřebních výrobcích, jako jsou pneumatiky, oděvy nebo šperky). Jsou-li určitá použití omezena nebo pokud je látka na trhu EU zakázána, je nezbytné ji nahradit.

Omezení nejsou propojena s postupem registrace.

Existují rovněž omezení stanovená v právních předpisech o bezpečnosti výrobků a v právních předpisech vztahujících se na konkrétní odvětví, která se týkají například čisticích prostředků, kosmetiky, hraček nebo elektroniky.

JAKÉ KROKY MUSÍ PODNIKNOT RŮZNÍ ÚČASTNÍCI, ABY SPLNILI POŽADAVKY NAŘÍZENÍ REACH?

Nařízení REACH stanoví různé požadavky pro různé účastníky v závislosti na jejich pozici v dodavatelském řetězci a na daném výrobku.

Komunikace v dodavatelském řetězci týkající se chemické bezpečnosti se vyžaduje od všech účastníků.

Požadavky stanovené pro jednotlivé účastníky:

VÝROBCI LÁTEK

- **Registrovat** látku, pokud je látka vyráběna v množství jedné tuny za rok nebo větším na každého výrobce a pokud není osvobozena od požadavku registrace. Byla-li látka předběžně registrována, lhůta pro registraci je 31. května 2018 pro látky uvedené na trh EU v množství od 1 do Látky dodávané ve větším množství a nejnebezpečnější látky, tj. látky, které jsou karcinogenní, již měly být registrované v roce 2010 a 2013. Výrobci a dovozci uvádějící na trh nové látky a látky, které nebyly předběžně registrovány, musí tyto látky před jejich výrobou či dovozem registrovat.
- **Provést posouzení chemické bezpečnosti** s cílem určit a popsat podmínky, za kterých jsou výroba a použití látky považovány za bezpečné, a předložit zprávu o chemické bezpečnosti (CSR). Tento požadavek se uplatní, pokud je látka vyráběna v množství přesahujícím 10 tun za rok.
- **Sdělovat** informace týkající se bezpečnosti dalším účastníkům dodavatelského řetězce poskytnutím bezpečnostního listu pro nebezpečné látky v souladu se stanovenými požadavky. Hlavním nástrojem pro komunikaci v dodavatelském řetězci s cílem zajistit lepší řízení rizik plynoucích z nebezpečných látek, jsou bezpečnostní listy. Jejich náležitosti stanovuje nařízení REACH (článek 31 a příloha II).
- **Zkontrolovat**, zda je látka zařazena na seznam látek podléhajících povolení (příloha XIV) nebo na seznam látek podléhajících omezení (příloha XVII). V takových případech nelze látku uvést na trh bez předchozího povolení nebo ji používat za podmínek popsaných v daném omezení.



FORMULÁTOŘI

Formulátoři používají látky a/nebo směsi jako složky pro směsi, které vyrábějí.

- Pokud dodavatel látky nebo směsi sídlí uvnitř EU, látky samotné nebo obsažené ve směsi již měly být (předběžně) registrovány jejich výrobcí. V takovém případě je formulátor směsi považován za následného uživatele a není povinen látku registrovat; musí však splnit veškeré ostatní požadavky pro následné uživatele.
- Pokud dodavatel látky nebo směsi sídlí mimo EU a nemá výhradního zástupce v EU, formulátor směsi je považován za dovozce. V takovém případě musí splňovat požadavky pro dovozce a registrovat látky použité samostatně nebo obsažené ve směsi.



Jestliže formulátor dodává směs dalším uživatelům dodavatelského řetězce, je povinen sdělovat informace o bezpečném použití a připravit bezpečnostní list v případech, kdy se požaduje.

Další informace:

» <http://echa.europa.eu/regulations/reach/downstream-users/who-is-a-downstream-user/formulators>

»

U surovin určených pro jediný produkt, který je směsí, se lze setkat s oběma případy. Dodavatel jedné látky/směsi může být usazen v EU a dodavatel jiné látky/směsi mimo EU.

VÝROBCI PŘEDMĚTŮ

Výrobci předmětů přísluší role následného uživatele (pokud při výrobě předmětu používá látku nebo směs) a musí splnit příslušné požadavky. Kromě toho může mít výrobce předmětů jednu z následujících povinností:

- **Registrovat** látku záměrně uvolňovanou z předmětů, pokud je tato látka uváděna na trh v množství větším než 1 tuna/rok a pokud nebyla pro toto použití registrována výrobcem látky. Může se jednat například o látku uvolňovanou z parfémovaných hraček.
- **Oznámit** agentuře ECHA látku zařazenou na seznam látek pro případné zahrnutí do přílohy XIV, která je v předmětu přítomná v koncentraci převyšující 0,1 % hmotnostních a v množství větším než 1 tuna/rok, pokud tato látka nebyla pro takové použití registrována.
- **Sdělit** informace o bezpečném použití zákazníkům, pokud je látka zařazená na seznam látek pro případné zahrnutí do přílohy XIV obsažena v předmětu v koncentraci vyšší než 0,1 % hmotnostních. Profesionálním klientům je třeba sdělit alespoň název látky, stejně jako spotřebitelům, pokud o to požádají.
- **Ověřit** a ujistit se, že se na žádnou z látek obsažených v předmětu nevztahuje pro dané použití zákaz.

Bezpečnostní listy se pro předměty nevyžadují.

Další informace:

Pokyny v kostce k požadavkům na látky v předmětech

» <http://echa.europa.eu/cs/support/guidance-on-reach-and-clp-implementation/guidance-in-a-nutshell>



Komunikace v dodavatelském řetězci týkající se chemické bezpečnosti se vyžaduje od všech účastníků.

DOVOZCI LÁTEK A/NEBO SMĚSÍ

Dovozce látky má stejné povinnosti jako výrobce.

Dovozce směsi musí registrovat všechny látky obsažené ve směsi, pokud jsou dodávány v množství větším než jedna tuna za rok pro každou látku.

Dovozce by měl nicméně ověřit, zda výrobce usazený mimo EU jmenoval kvůli povinnosti dovozců látek, směsí a/nebo předmětů (článek 8) výhradního zástupce v EU. V takovém případě jsou dovozci považováni za následné uživatele.

DOVOZCI PŘEDMĚTŮ

Dovozce předmětů musí splňovat stejné požadavky jako výrobce předmětů. Pro dovozce může být nicméně obtížnější shromáždit informace o látkách uvolňovaných během použití a jakýchkoli látkách vzbuzujících mimořádné obavy obsažených v předmětu.

Informujte své dodavatele mimo EU o požadavcích nařízení REACH.

NÁSLEDNÍ UŽIVATELÉ

Následní uživatelé nemají povinnost registrace.

K zajištění bezpečného používání chemických látek se od všech následných uživatelů vyžaduje, aby:

určili a přijali vhodná opatření podle bezpečnostního listu

Následný uživatel se musí řídit pokyny uvedenými v bezpečnostních listech poskytnutých dodavatelem nebezpečné látky nebo směsi. Pokud je nebezpečná látka registrována, může bezpečnostní list zahrnovat scénáře expozice, které popisují, jak řídit rizika pro každý určený způsob použití.

Poté, co následný uživatel obdrží bezpečnostní list, musí určit a přijmout vhodná opatření za účelem náležité kontroly rizik v místě, kde látku používá. Musí tak učinit do 12 měsíců od chvíle, kdy obdržel bezpečnostní list k registrované látce.

sdělovali dodavatelům a zákazníkům informace týkající se bezpečnosti

- o **povinnost informovat dodavatele:** Následný uživatel musí informovat dodavatele, pokud opatření k řízení rizik nejsou vhodná nebo pokud má nové informace týkající se identifikace nebo klasifikace nebezpečnosti. Tyto kroky je třeba podniknout neprodleně.



- **možnost zařadit dané použití mezi určená použití:** Tato možnost nabízí následnému uživateli jednodušší a levnější posouzení rizik týkající se způsobu, jakým bude látku používat, neboť příslušné kroky jsou podniknuty výrobcem nebo dovozcem, který látku registruje. Pro zařazení svého způsobu / svých způsobů použití do registrační dokumentace musí následný uživatel informovat svého dodavatele, jakým způsobem látku používá. Doporučuje se kontaktovat dodavatele prostřednictvím oborových organizací. Pokud se následný uživatel z obchodních důvodů rozhodne, že své způsoby použití neoznámí, má možnost vypracovat svou vlastní zprávu o chemické bezpečnosti.
- **povinnost informovat zákazníky:** Společnost dodávající nebezpečné látky nebo směsi musí svým zákazníkům poskytnout informace o jejich bezpečném používání ve formě bezpečnostního listu. Tyto informace by se měly bezodkladně aktualizovat:
 - pokud jsou k dispozici nové informace, které mohou ovlivnit opatření k řízení rizik, nebo nové informace o nebezpečnosti,
 - po udělení nebo zamítnutí povolení,
 - po uložení omezení.

splnili požadavky povolení

Pokud následný uživatel používá látky podléhající povolení, musí splnit podmínky uvedené v povolení uděleném účastníkovi výše v dodavatelském řetězci a uvědomit agenturu ECHA do tří měsíců od prvního dodání látky.

Následný uživatel má rovněž možnost požádat o povolení v případě, že má látka stěžejní význam pro jeho obchodní činnost. Není-li jemu samému nebo společnosti výše v dodavatelském řetězci povolení uděleno, musí následný uživatel / společnost přestat látku po datu zániku používat a hledat bezpečnější alternativy.

dodrželi veškerá omezení použití

Jestliže látka, kterou následný uživatel používá, podléhá omezení, může tuto látku nadále používat pouze tehdy, pokud splní podmínky omezení.

Další informace:

Internetové stránky ECHA pro následné uživatele

»<http://echa.europa.eu/downstream>

Pokyny v kostce pro následné uživatele

»<http://echa.europa.eu/support/guidance-on-reach-and-clp-implementation/guidance-in-a-nutshell>

DISTRIBUTOŘI

Hlavní prioritou pro distributory je zajistit, aby chemické látky, které dodávají, splňovaly požadavky nařízení REACH týkající se registrace, povolování a omezování.

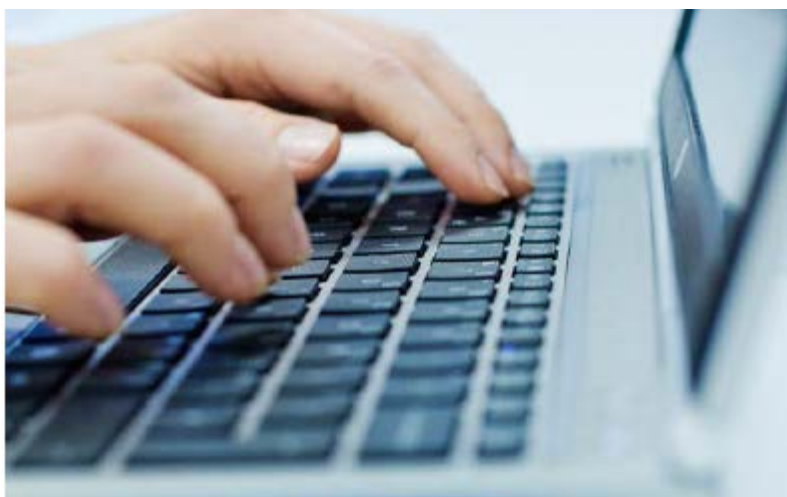
Roli distributora mohou změnit následující dvě situace:

- o pokud dodává chemický výrobek přímo ze zemí, které nejsou členy EU, jedná se o dovozce,
- o pokud přebaluje chemický výrobek nebo jej přeznačuje za účelem zahrnutí své vlastní značky, je považován za následného uživatele.

sdělovali dodavatelům a zákazníkům informace týkající se bezpečnosti

Distributoři zajišťují komunikační vazbu mezi výrobcí a jejich zákazníky a hrají důležitou úlohu při zajišťování bezpečného používání chemických látek. Jsou povinni předávat bezpečnostní informace oběma směry v dodavatelském řetězci. Může se jednat například o informace o bezpečném zacházení s chemickými látkami obdržené od výrobce a předané ve směru dodavatelského řetězce zákazníkovi v bezpečnostním listu v souladu s příslušnými požadavky nebo se může jednat o informace získané od zákazníka ohledně používání chemických látek předané v protisměru dodavatelského řetězce výrobcí nebo dovozci.

Dodavatelé předmětů musí poskytnout informace o bezpečném používání předmětu průmyslovým a profesionálním uživatelům v případě, že předmět obsahuje látku zařazenou na seznam látek v koncentraci > 0,1 % hmotnostních. Podobně jsou povinni odpovědět na tyto otázky vznesené spotřebiteli ve lhůtě 45 dnů, a to bezplatně. To může pomoci vyvinout další tlak na průmyslové podniky, aby reagovaly na poptávku spotřebitelů po bezpečnějších výrobcích nahrazováním látek vzbuzujících mimořádné obavy jejich bezpečnějšími alternativami.



Všichni účastníci Nařízení REACH od výrobců, dovozců, následných uživatelů a distributorů vyžaduje, aby informace uchovávali po dobu 10 let od data poslední dodávky chemických látek.



Distributoři včetně maloobchodníků nejsou následnými uživateli a nemají povinnost registrovat látky nebo žádat o povolení.



1.4 JAK NAŘÍZENÍ CLP FUNGUJE?

CLP

- » Klasifikace
- » Označování
- » Balení
- » Oznamování

Základem bezpečného nakládání s chemickými látkami je vědět, že chemické látky mohou být škodlivé pro lidské zdraví nebo životní prostředí – což může vést k jejich zařazení mezi nebezpečné látky.

Všechny látky a směsi musí být klasifikovány a ty nebezpečné musí být předtím, než jsou uvedeny na trh, označeny a zabaleny v souladu s nařízením CLP (jak je stanoveno v hlavách II, III a IV), a to bez ohledu na množství, ve kterém jsou dodávány a používány. Nařízení CLP se vztahuje rovněž na nebezpečné látky a směsi používané ve výzkumu a vývoji nebo jako meziprodukty ve výrobním procesu, pokud jsou dováženy nebo dodávány třetím stranám.

Výrobci, dovozci a následní uživatelé látek a směsí jsou povinni:

- o klasifikovat látky i směsi podle kritérií nařízení CLP,
- o řídit se požadavky na označování a balení nebezpečných chemických výrobků.

Aby splnili požadavky nařízení CLP, musí výrobci a dovozci látek a směsí předložit agentuře ECHA oznámení o klasifikaci a označení pro každou látku, která splňuje kritéria klasifikace jako nebezpečná a je uváděna na trh samotná nebo ve směsi. Oznámení se rovněž vyžaduje pro každou látku, která musí být registrována podle nařízení REACH. Pokud již látka byla registrována podle nařízení REACH, je pro účely nařízení CLP považována za oznámenou.

Pro **výrobce a dovozce předmětů** z nařízení CLP vyplývají povinnosti pouze v případě konkrétních předmětů, například výbušných předmětů (popsaných v oddílu 2.1 přílohy I nařízení CLP).

Distributoři se musí ujistit, že látky a směsi, které skladují a prodávají, jsou označeny a zabaleny v souladu s požadavky nařízení CLP, předtím než je uvedou na trh.

Před uvedením chemických látek nebo směsí na trh musejí společnosti:

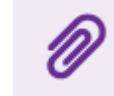
- o určit jejich potenciální fyzikální nebezpečnost a nebezpečnost pro zdraví a životní prostředí a klasifikovat je v souladu s kritérii nařízení CLP,
- o označit a zabalit nebezpečné chemické látky podle standardizovaného systému stanoveného v CLP, aby pracovníci a spotřebitelé byli informováni o jejich účincích předtím, než s nimi budou manipulovat.

JAK KLASIFIKOVAT

Existují dvě povinnosti:

- o **harmonizovaná klasifikace** (uvedená v příloze VI CLP). Je schválena na úrovni EU a je právně závazná pro všechny dodavatele příslušné látky, která je na trh uváděna samotně nebo ve směsích. Tento typ klasifikace se obvykle vztahuje na nejnebezpečnější látky, jako jsou látky karcinogenní, mutagenní, toxické pro reprodukci nebo látky senzibilizující dýchací cesty. Účinné látky pro použití v biocidních přípravcích a v přípravcích na ochranu rostlin mají obvykle harmonizovanou klasifikaci.

KLASIFIKACE



» <http://echa.europa.eu/regulations/clp/classification>

Harmonizovaná klasifikace vytváří rovné podmínky pro všechny podniky na trhu EU. Společnosti mohou rovněž navrhnout harmonizaci klasifikace a označování látky (s výjimkou účinných látek biocidů a pesticidů) a/nebo se mohou zapojit do veřejných konzultací o návrzích na harmonizovanou klasifikaci látek.

- vlastní klasifikace (stanovená v příloze I nařízení CLP) se vztahuje na látky i směsi. Je vyžadována pro látky, pro které neexistuje harmonizovaná klasifikace pro danou třídu nebezpečnosti. Pokud směs obsahuje látku s harmonizovanou klasifikací, je třeba vzít tuto informaci při klasifikaci směsi v úvahu.

Při rozhodování o klasifikaci se obvykle uplatní pět základních kroků:

- zjistit veškeré dostupné údaje o látkách a směsích,
- přezkoumat spolehlivost těchto informací,
- vyhodnotit dané informace s ohledem na klasifikační kritéria,
- rozhodnout o vhodné klasifikaci,
- provést přezkum poté, co se objeví nové informace.

Společnosti mohou postupovat podle těchto kroků pro klasifikaci směsi za pomoci internetových stránek agentury ECHA:

<http://echa.europa.eu/regulations/clp/classification>

<http://echa.europa.eu/support/mixture-classification/where-do-i-start>

OZNAČOVÁNÍ



» <http://echa.europa.eu/regulations/clp/labelling>

JAK OZNAČOVAT

Nařízení CLP definuje obsah štítku s označením nebezpečnosti a uspořádání různých prvků na něm uvedených (článek 17 nařízení CLP). Obecná pravidla pro používání štítků jsou stanovena v článku 31 nařízení CLP.

Štítek s označením nebezpečnosti je tvořen specifickými symboly (známými jako „výstražné symboly“) a varováními.

V rámci nařízení CLP byly výstražné symboly přepracovány a jejich podoba se změnila z oranžového čtverce na diamant s červeným orámováním (viz příloha I). Nová signální slova, standardní věty o nebezpečnosti a pokyny pro bezpečné zacházení společně s dodatečnými informacemi nahrazují označení nebezpečnosti, R-věty a S-věty používané s cílem pomoci pracovníkům a spotřebitelům porozumět nebezpečnosti a potencionálním rizikům předtím, než začnou chemické výrobky používat.

Následující příklad ilustruje požadavky na štítek s označením nebezpečnosti, včetně jeho rozměrů a umístění různých prvků.



Příklad štítku s označením nebezpečnosti

Product Identifier	Identifikátor výrobku
Main hazardous substances	Hlavní nebezpečné látky
PRODUCT ABC	VÝROBEK ABC
Contains:	Obsahuje:
Substance D	Látka D
Substance E	Látka E
Company X	Společnost X
XXXX Street Helsinki	ulice XXXX Helsinki
Post Code ABC	Poštovní směrovací číslo ABC
Phone: + 222335 1 358	Telefon: + 222335 1 358
Hazard pictograms	Výstražné symboly nebezpečnosti
DANGER	NEBEZPEČÍ
May be fatal if swallowed and enters airways.	Při požití a vniknutí do dýchacích cest může způsobit smrt.
Causes skin irritation.	Dráždí kůži.
May cause drowsiness or dizziness. Very toxic to aquatic life with long lasting effects.	Může způsobit ospalost nebo závratě. Vysoce toxický pro vodní organismy, s dlouhodobými účinky.
Avoid breathing dust/fume/gas/mist/vapours/spray. Wear protective gloves/protective clothing/eye protection/face protection.	Zamezte vdechování prachu/dýmu/plynu/mlhy/par/aerosolů. Používejte ochranné rukavice/ochranný oděv/ochranné brýle/obličejový štít.
IF SWALLOWED:	PŘI POŽITÍ:
Immediately call a POISON CENTER or doctor/physician.	Okamžitě volejte TOXIKOLOGICKÉ INFORMAČNÍ STŘEDISKO nebo lékaře.
IF ON SKIN:	PŘI STYKU S KŮŽÍ:
Wash with plenty of soap and water.	Omyjte velkým množstvím vody a mýdla.
IF INHALED:	PŘI VDECHNUTÍ:
Remove victim to fresh air and keep at rest in a position comfortable for breathing.	Přeneste postiženého na čerstvý vzduch a ponechte jej v klidu v poloze usnadňující dýchání.
Avoid release to the environment.	Zabraňte uvolnění do životního prostředí.
Nominal quantity	Jmenovité množství:
25L*	

JAK BALIT

Zvláštní požadavky na balení nebezpečných látek a směsí jsou stanoveny v nařízení CLP (článek 35). Obal výrobků obsahujících nebezpečné látky a směsi musí být navržen a vytvořen tak, aby jeho obsah nemohl uniknout a aby použité materiály nemohly obsah poškodit. Provedení obalu by nemělo přitahovat děti anebo uvádět spotřebitele v omyl.

Například všechny domácí čisticí prostředky, detergenty a další výrobky určené pro domácí bazény, pesticidy a výrobky určené pro zahradu by neměly mít podobnou úpravu nebo provedení jako obal pro potraviny, krmiva, léčivé přípravky nebo kosmetické prostředky.

JAK OZNAMOVAT DO SEZNAMU KLASIFIKACÍ A OZNAČENÍ

Postup je jednoduchý a bezplatný. Společnosti předkládají požadované informace o klasifikaci a označení (K&O) agentuře ECHA (článek 40 nařízení CLP). Mohou rovněž použít on-line nástroj, který je celým procesem provede. Směsi oznamovány být nemusí, avšak jejich uvedení na trh bude nezákonné, pokud všechny nebezpečné látky, které obsahují, nejsou oznámeny jejich výrobcí nebo dovozci.

Oznámení musí být předloženo nejpozději jeden měsíc po uvedení nebezpečné látky na trh EU, ať už samostatně nebo ve směsi. V případě dovozců začíná jednoměsíční lhůta běžet ode dne, kdy byl výrobek fyzicky uveden na celní území EU. Nedůvěrná část těchto informací je zveřejněna agenturou ECHA v seznamu klasifikací a označení.

BALENÍ



»<http://echa.europa.eu/regulations/clp/labelling>

OZNAMOVÁNÍ



»<http://echa.europa.eu/cs/regulations/clp/cl-inventory/notification-to-the-cl-inventory>

STRUČNÝ POHLED NA ÚLOHU A POŽADAVKY NAŘÍZENÍ CLP

Úloha v dodavatelské m řetězci	Klasifikovat	Označit	Balit	Oznámit agentuře ECHA	Shromažďovat a uchovávat informace po dobu nejméně 10 let
Výrobce	Ano	Ano	Ano	Ano	Ano
Dovozce	Ano	Ano	Ano	Ano	Ano
Výrobce/ Dovozce výbušných* předmětů	Ano	Ano	Ano	Ano	Ano
Následný uživatel**	Ano/Ne**	Ano	Ano	Ne	Ano
Distributor/ maloobchodník**	Ne**	Ano	Ano	Ne	Ano

* Výbušné předměty a předměty, které mají praktický, výbušný nebo pyrotechnický účinek (část 2.1, příloha I nařízení CLP).

** Následní uživatelé a distributoři mají možnost převzít klasifikaci používanou jejich dodavatelem, pokud u výrobku neprovedou žádné změny (např. formulace nové směsi).



1.5 JAK NAŘÍZENÍ O BIOCIDNÍCH PŘÍPRAVCÍCH FUNGUJE?

Biocidní přípravek nelze uvádět na trh nebo používat, pokud není v souladu s nařízením BPR. Tento právní předpis se vztahuje rovněž na výrobce a dovozce ošetřených předmětů.

Přístup na trh spočívá ve dvou krocích:

- **Účinná látka**, která má být použita v biocidním přípravku nebo je určena k ošetření předmětu, musí být na úrovni EU schválena (kladně vyhodnocena, pokud jde o její účinnost a bezpečnost) v příslušném typu přípravku.
- **Biocidní přípravek** vyžaduje předtím, než může být uveden na trh (tj. prodáván) nebo používán, povolení na vnitrostátní úrovni nebo na úrovni EU.

Výjimka: Pokud účinná látka nebyla dosud schválena, avšak je vyhodnocována v rámci přezkumného programu stávajících účinných látek, může být biocidní přípravek dodáván na trh a používán v souladu s vnitrostátními předpisy.

SCHVÁLENÍ ÚČINNÝCH LÁTEK

Agentuře ECHA musí být předložena dokumentace pro schválení účinné látky pro konkrétní typ výrobku. Jakmile je účinná látka schválena, Evropská komise ji zahrne na seznam schválených účinných látek.

ZAHRNUTÍ NA SEZNAM LÁTEK, KTERÉ NEVZBUZUJÍ OBAVY (PŘÍLOHA I)

Zajišťuje přístup k novému, zjednodušenému postupu pro povolování biocidních přípravků. Agentuře ECHA musí být předložena žádost o změnu přílohy I a v některých případech může být zapotřebí předložit údaje pro plné posouzení rizik látky.

Další informace:

» <http://echa.europa.eu/regulations/biocidal-products-regulation/annex-i-amendment>

Od 1. září 2015 navíc nelze biocidní přípravky, jež jsou z příslušné látky složeny, obsahují ji nebo z nichž může taková látka vzniknout, dodávat na trh EU, není-li dodavatel látky nebo dodavatel přípravku zařazen na seznam příslušných látek a dodavatelů pro typy přípravků, k nimž přípravek náleží (seznam podle článku 95).

Další informace:

» <http://echa.europa.eu/biocides-2015>

BPR

- » Schvalování účinných látek
- » Povolování biocidních přípravků
- » Ošetřené předměty

PROGRAM PŘEZKOUMÁNÍ



» <http://echa.europa.eu/information-on-chemicals/biocidal-active-substances>

SCHVÁLENÍ ÚČINNÝCH LÁTEK



» <http://echa.europa.eu/information-on-chemicals/biocidal-active-substances>

POVOLOVÁNÍ BIOCIDNÍCH PŘÍPRAVKŮ

» <http://echa.europa.eu/regulations/biocidal-products-regulation/authorisation-of-biocidal-products>

POVOLOVÁNÍ BIOCIDNÍCH PŘÍPRAVKŮ

Povolení podle nařízení BPR se liší od povolení podle nařízení REACH. Povolením podle nařízení BPR se rozumí vnitrostátní povolení, povolení Unie nebo zjednodušené povolení popsané v článku 3 nařízení BPR.

Volit lze mezi těmito postupy:

- o **Vnitrostátní povolení** (článek 29) – pokud společnost plánuje prodej přípravku v některém členském státě EU, postačuje požádat o povolení přípravku právě v té zemi.
- o **Vzájemné uznávání** – má-li být přípravek uveden na trh v několika evropských zemích, musí společnost zvolit vzájemné uznávání, a to buď následné vzájemné uznávání (článek 33) – rozšířením již existujícího povolení v některé ze zemí EU, nebo souběžné vzájemné uznávání (článek 34) – zahájením povolovacího postupu pro všechny země, v nichž má být výrobek uveden na trh, najednou.
- o **Povolení Unie** (článek 41) – tento nový postup řízený agenturou ECHA umožňuje společně získat povolení EU najednou pro některé přípravky, které budou používány za podobných podmínek ve všech členských státech.
- o **Zjednodušené povolení** (kapitola V) – cílem tohoto nového „zrychleného“ řízení je podpořit používání biocidních přípravků, které jsou méně škodlivé pro životní prostředí a zdraví lidí a zvířat. Aby byl biocidní přípravek způsobilý pro tento postup, musí obsahovat pouze účinné látky stanovené v příloze I. Nesmí obsahovat žádnou látku vzbuzující obavy a žádné nanomateriály, musí být dostatečně účinný pro stanovený účel a manipulace s přípravkem nesmí vyžadovat ochranné prostředky. Zjednodušením se rozumí kratší lhůty zpracování a přístup na celý trh EU, aniž je potřeba získat vzájemné uznání.

Další informace:

Praktické aspekty nařízení BPR:

» <http://echa.europa.eu/practical-guides/bpr-practical-guides>

OŠETŘENÉ PŘEDMĚTY

» <http://echa.europa.eu/regulations/biocidal-products-regulation/treated-articles>

OŠETŘENÉ PŘEDMĚTY

Nařízení BPR stanoví pravidla pro používání předmětů, které byly ošetřeny jedním nebo více biocidními přípravky nebo které jeden nebo více takovýchto přípravků záměrně obsahují.

Podle tohoto nařízení mohou být předměty ošetřeny pouze biocidními přípravky obsahujícími účinné látky schválené v EU. Tím se nařízení BPR liší od směrnice o biocidních přípravcích (zrušené nařízením BPR ze dne 1. září 2013), která stanovovala, že předměty dovážené ze třetích zemí mohou být ošetřeny látkami, které nebyly schváleny v EU – například dřevo ošetřené arsenikem a pohovka či boty obsahující dimethylformamid.

Společnosti musí být rovněž připraveny poskytovat spotřebitelům informace o tom, jakému ošetření biocidy byly prodávány předměty podrobeny. Vyžádá-li si spotřebitel informace o ošetřeném předmětu, musí dodavatel tyto informace poskytnout bezplatně ve lhůtě 45 dnů.

1.6 JAKÉ JSOU PŘÍSLUŠNÉ LHŮTY?

Důležitá data pro zajištění přístupu na trh:

1. června 2015	CLP Kdo? Formulátoři nebo dovozci směsí
	Co? Lhůta pro směsi (re)klasifikace a pře/označování
1. září 2015	BPR Kdo? Dodavatelé látky nebo dodavatelé přípravku v daném dodavatelském řetězci
	Co? Zařazení na seznam schválených účinných látek a dodavatelů (seznam podle článku 95)
31. května 2017	REACH Kdo? Následní uživatelé
	Co? Žádost na dodavatele, aby posoudili jejich použití látek, které musí být registrovány v roce 2018 (dobrovolně).
1. června 2017	CLP Kdo? Distributoři
	Co? Konec doby skladovatelnosti směsí se starými výstražnými symboly
31. května 2018	REACH Kdo? Výrobci a dovozci
	Co? Registrační lhůta pro látky uvedené na trh v množství jedné tuny nebo více na každou společnost. Po tomto datu bude látka, která nebyla registrována, na trhu přítomna nezákonně.

DALŠÍ LHŮTY	REACH Kdo? Výrobci, dovozci a následní uživatelé
	Co? Zažádat o povolení, pokud si přejí i nadále uvádět na trh pro dané použití látku ze seznamu látek podléhajících povolení nebo takovou látku chtějí sami používat po datu zániku.
	CLP Kdo? Výrobci a dovozci
	Oznámení do seznamu klasifikací a označení ve lhůtě jednoho měsíce od uvedení nebezpečné látky na trh.
	REACH Kdo? Následní uživatelé
	Co? Následní uživatelé spoléhající na povolení udělené účastníkovi výše v jejich dodavatelském řetězci musí splňovat podmínky uvedené v tomto povolení a uvědomit agenturu ECHA do tří měsíců od první dodávky dané látky.
	REACH Kdo? Následní uživatelé
Co? 12 měsíců po obdržení bezpečnostního listu pro registrovanou látku určit a provést opatření k řízení rizik.	

Jestliže se vás některá z těchto lhůt týká, začněte se připravovat již nyní. Budete muset přijmout první důležitá obchodní rozhodnutí a zvolit dobrou strategii.

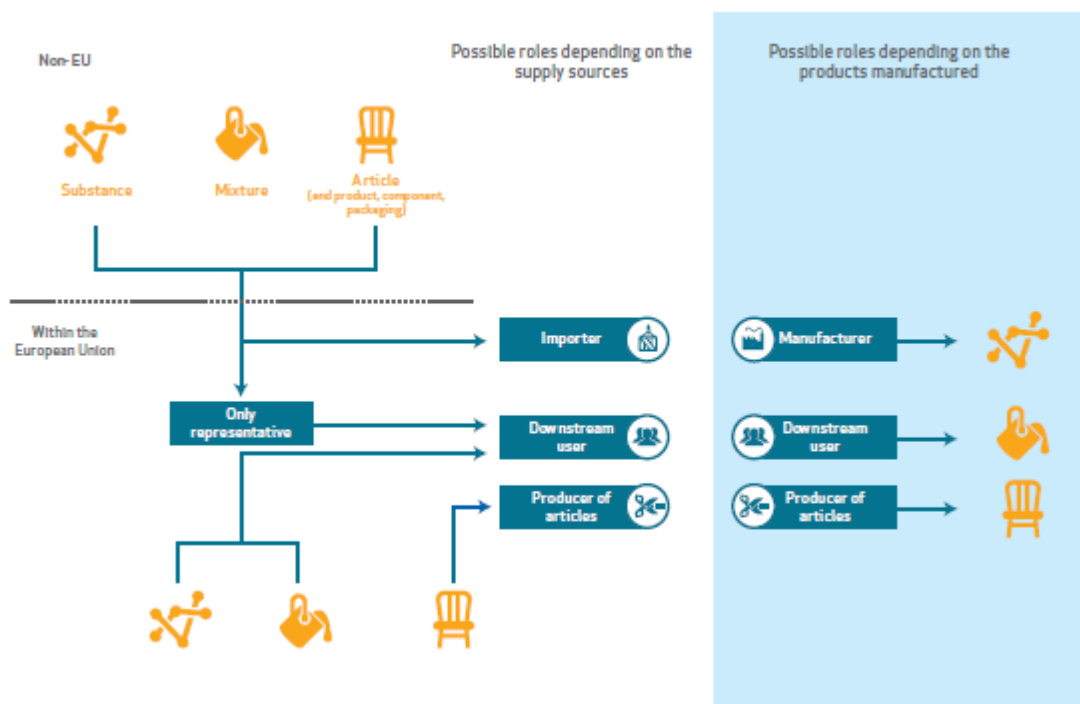
Dbejte na to, abyste:

- pro každou látku správně určili svou úlohu podle nařízení REACH, CLP a BRP a byli iniciativní – tj. komunikovali v dodavatelském řetězci;
- sledovali objem látek, které vyrábíte, dovážíte nebo používáte;
- drželi krok s aktuálním vývojem právních předpisů a průběžně sledovali na internetových stránkách agentury ECHA nebo prostřednictvím zpravodaje ECHA právní status jejich látek navržených na harmonizovanou klasifikaci podle nařízení CLP, zařazení nových látek na seznam látek pro případné zahrnutí do přílohy XIV, seznam látek podléhajících povolení nebo seznam látek podléhajících omezení podle nařízení REACH nebo identifikaci biocidních účinných látek jako látek, které se mají nahradit.

2. Jak se zorientovat v právních předpisech EU o chemických látkách

2.1 ZJISTĚTE, KTERÉ POŽADAVKY SE NA VÁS VZTAHUJÍ

2.1.1 V případě nařízení REACH a CLP



Non-EU	Mimo EU
Possible roles depending on the supply sources	Možné úlohy v závislosti na dodavatelských zdrojích
Possible roles depending on the products manufactured	Možné úlohy v závislosti na dodavatelských zdrojích
Substance	Látka
Mixture	Směs
Article (end product, component, packaging)	Předmět (konečný produkt, složka směsi, obal)
Within the European union	V Evropské unii
Only representative	Výhradní zástupce
Importer	Dovozce
Manufacturer	Výrobce
Downstream user	Následný uživatel
Downstream user	Následný uživatel
Producer of articles	Výrobce předmětů
Producer of articles	Výrobce předmětů

1. KROK 1: URČETE SVOU ÚLOHU

Jako hlavní úlohy společností nařízení REACH uvádí: výrobce, dovozce, následný uživatel nebo distributor látky samotné, ve směsích nebo v předmětech.

Je dodavatel usazen v EU nebo mimo ni?	Tato informace vám může pomoci určit, zda máte úlohu dovozce.
Je-li usazen mimo EU, je třeba určit, zda daná společnost sídlící mimo EU jmenovala výhradního zástupce.	
Pokud jde o společnost usazenou v EU, je třeba určit, jaká je její pozice v dodavatelském řetězci, co se týče daného konkrétního výrobku.	Tato informace určí, zda jste výrobce, následný uživatel nebo distributor.
Je daná společnost výrobcem látky?	
Používá daná společnost látku (samotnou nebo ve směsi) při svých průmyslových nebo profesionálních činnostech?	
Daný chemický výrobek pouze skladuje a uvádí na trh, aniž jej nově plní do jiného obalu či jeho obal mění.	

Konkrétní scénáře, které vám mohou pomoci určit, zda je vaše společnost následným uživatelem nebo hraje v dodavatelském řetězci jinou úlohu podle nařízení REACH, naleznete v příručce agentury ECHA Pokyny pro následné uživatele:

➤ http://echa.europa.eu/documents/10162/13634/du_cs.pdf

- 2. Krok 2: Určete produkt, který vyrábíte, kupujete, prodáváte nebo používáte**
Podle nařízení REACH a CLP může být chemický výrobek látkou (např. formaldehyd), směsí (např. mazivo) anebo předmětem pro profesionální použití (např. okenní rám) nebo pro spotřebitele (např. mobilní telefon, předmět z kůže).

Je možné uplatnit nějaké obecné výjimky z nařízení REACH a CLP?	Chemické látky a směsi, které jsou již regulovány jinými právními předpisy, například léčivé přípravky, kosmetické přípravky, radioaktivní látky a odpad, jsou z požadavků nařízení REACH a CLP částečně či zcela vyňaty.
Jaká je roční tonáž látky, kterou vyrábíte nebo dovážíte samotnou, ve směsích nebo v předmětech?	Jestliže se celkové množství látky rovná jedné tuně za rok nebo více, musíte látku registrovat, aby mohla být legálně uvedena na trh.

- 3. Krok 3: Určete, za je vaše látka nebezpečná**
Čím jsou látky nebezpečnější, tím více se od dodavatelů a uživatelů vyžaduje, aby plnili požadavky nařízení REACH a CLP na chemickou bezpečnost.

To vás může přimět k rozhodnutí přezkoumat své portfolio a nahradit (nejvíce) nebezpečné látky bezpečnějšími alternativami.

Položte si následující otázky a podnikněte příslušné kroky:

Je látka nebezpečná?	Klasifikujte, označujte a balte ji dle nařízení CLP, uvědomte agenturu ECHA.
	Bezpečnostní list podle požadavků nařízení REACH
	Ujistěte se, že je látka používána bezpečně dle informací uvedených v bezpečnostním listu.

Jedná se o látku vzbuzující mimořádné obavy, která figuruje na seznamu látek pro případné zahrnutí na seznam látek podléhajících povolení?	Klasifikujte, označujte a balte ji dle nařízení CLP, uvědomte agenturu ECHA.
	Bezpečnostní list podle požadavků nařízení REACH
	Ujistěte se, že je látka používána bezpečně dle informací uvedených v bezpečnostním listu.
	Na požádání sdělte příjemcům a spotřebitelům informace o bezpečném používání předmětů obsahujících látky vzbuzující mimořádné obavy.
	Oznamte, je-li látka v předmětu dodávána v množství překračujícím jednu tunu ročně v koncentraci vyšší než 0,1 % hmotnostních, pokud látka nebyla pro toto použití registrována.
Jedná se o látku ze seznamu látek podléhajících povolení?	Klasifikujte, označujte a balte ji dle nařízení CLP, uvědomte agenturu ECHA.
	Bezpečnostní list podle požadavků nařízení REACH
	Ujistěte se, že je látka používána bezpečně dle informací uvedených v bezpečnostním listu.
	Musíte disponovat povolením pro používání látky nebo její uvádění na trh po tzv. „datu zániku“.
	Učiní-li společnost obchodní rozhodnutí požádat o povolení, je požadována analýza bezpečnějších alternativ.
Jedná se o látku ze seznamu látek podléhajících omezení?	Je možné, že se na látku vztahuje omezení konkrétních použití, koncentrační limity nebo úplný zákaz. Ujistěte se, že splňujete podmínky týkající se omezení

Požadavky jsou stanoveny pro každou jednotlivou látku zvlášť a na jeden výrobek se může vztahovat několik požadavků.

ON-LINE ZDROJE K URČENÍ A OBJASNĚNÍ INDIVIDUÁLNÍCH POVINNOSTÍ

- K určení svých individuálních povinností ohledně každé konkrétní látky použijte nástroj agentury ECHA jménem Navigátor a získejte přímý přístup k příslušným pokynům. Navigace v dokumentech týkajících se nařízení REACH je možná ve 23 jazycích:
» <http://echa.europa.eu/support/guidance-on-reach-and-clp-implementation/identify-your-obligations>
- Ověřte, jak je látka regulována nařízeními REACH a CLP (například je-li zařazena na seznam látek pro případné zahrnutí do přílohy XIV nebo na seznam látek podléhajících povolení) pomocí vyhledávacího pole „Hledání chemických látek“ na úvodní domovské internetové stránce agentury ECHA:
» <http://echa.europa.eu>
- Odpovědi na často kladené otázky naleznete na internetových stránkách agentury ECHA nebo na internetových stránkách vašeho národního kontaktního místa.

Příslušné odkazy:

- » <http://echa.europa.eu/support/qas-support/qas>
- » <http://echa.europa.eu/support/helpdesks>



Evropská agentura pro chemické látky (ECHA) zajišťuje důsledné provádění nařízení REACH, CLP a BPR. Poskytuje společně informace, pokyny a nástroje IT pro přípravu a předložení požadovaných informací a služby kontaktních míst s cílem podpořit je při plnění právních předpisů. Klíčové informace určené malým a středním podnikům jsou zveřejněny ve 23 jazycích EU na internetových stránkách agentury ECHA.

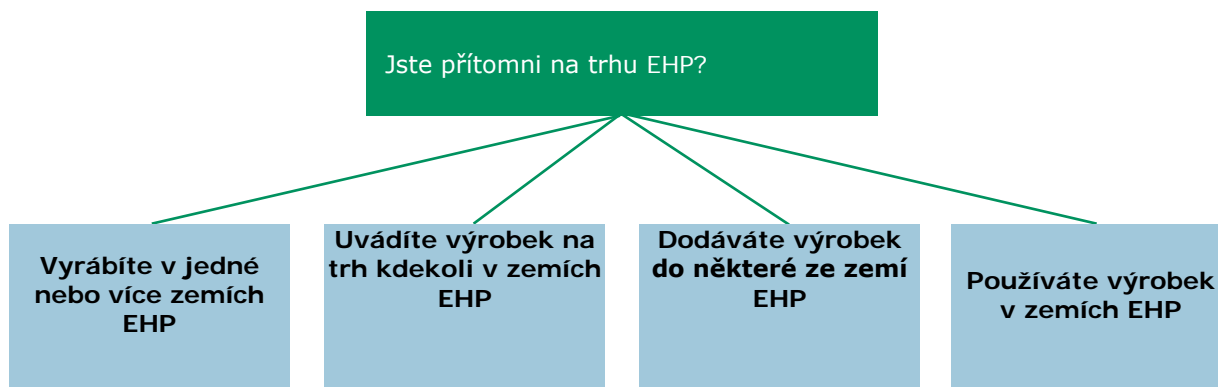
2.1.2 V případě nařízení BPR

1. KROK 1: URČETE SVŮJ VÝROBEK

K určení svého výrobku byste si měli pročíst definice obsažené v právních předpisech, které jsou uvedeny na stránkách 8–9 této publikace.

Vztahuje se na váš výrobek nařízení BPR?	Jedná se o účinnou látku?
	Jedná se o biocidní přípravek?
	Jedná se o ošetřený předmět?

2. Krok 2: Zkontrolujte, zda se nařízení BRP na vaši obchodní činnost vztahuje



Ke zjištění, zda se na vaši obchodní činnost vztahuje nařízení BPR, si přečtěte definice uvedené v článku 3 nařízení:

Uvedení na trh: první dodání biocidního přípravku nebo ošetřeného předmětu na trh.

Dodání na trh: **kdykoli** je biocidní přípravek nebo ošetřený předmět dodán k distribuci nebo použití v rámci obchodní činnosti, a to buď za úplaty, nebo bezplatně.

Použití všechny činnosti prováděné s biocidním přípravkem, včetně jeho skladování, manipulace s ním a jeho směšování a aplikování, s výjimkou činností prováděných s cílem vyvézt biocidní přípravek nebo ošetřený předmět z Unie.

Stručně řečeno, nařízení BPR se vztahuje na výrobky vyráběné pro trh EHP nebo na tento trh dodávané a/nebo používané na trhu EHP.

Vyrábíte-li biocidní přípravky určené k vývozu mimo EHP, požadavky nařízení BPR se na vás nevztahují. Ověřte, zda se v tom případě neuplatní jiné právní předpisy EU nebo vnitrostátní předpisy.

3. Krok 3 – Určete, který postup uplatnit**SCHVÁLENÍ ÚČINNÉ LÁTKY**

Jste výrobcem nebo dodavatelem účinné látky?

STÁVAJÍCÍ ÚČINNÁ LÁTKA	Ano	Byla tato látka na trhu ke dni 14. května 2000?	Ne	NOVÁ ÚČINNÁ LÁTKA
		Ověřte, zda je účinná látka:		
Pokud ne, můžete případně požádat o schválení.		a) na seznamu schválených účinných látek v rámci příslušného typu výrobku.		Pokud ne, můžete požádat o schválení.
Biocidní přípravky, jejichž základem jsou látky zahrnuté v programu přezkoumání, mohou být dodávány pro distribuci a použití ve správném typu výrobku v souladu s vnitrostátními předpisy (existují-li), a to před přijetím rozhodnutí ohledně jejich schválení.		b) zahrnuta do programu přezkoumání v rámci příslušného typu výrobku. Není-li tomu tak, ověřte, zda je možné látku do tohoto programu zahrnout.		
Pokud ne, můžete požádat o provedení změny v seznamu.		c) zahrnuta na seznam látek, které nevyvolávají obavy (příloha I).		Pokud ne, můžete požádat o provedení změny v seznamu.

Jste vy nebo jiný účastník vašeho dodavatelského řetězce zahrnuti na seznam účinných látek a dodavatelů stanovený v článku 95 nařízení BPR?

Aby mohl být biocidní přípravek i po 1. září 2015 nadále dodáván na trh EHP, musí být dodavatel látky (např. výrobce) nebo dodavatel přípravku (např. výrobce přípravku nebo formulátor) v daném dodavatelském řetězci zařazen na tento seznam.

Po schválení účinné látky je třeba získat povolení přípravku.

POVOLENÍ PŘÍPRAVKU

Do you produce, use or supply a biocidal product?	Jste výrobcem, uživatelem nebo dodavatelem biocidního přípravku?
Country-by-country authorisation	Povolení vydávané pro jednotlivé země
EU-wide authorisation	Povolení vydávané pro celou EU
Which procedure to use is a business choice based on your marketing strategy. Either you or the authorisation holder can apply for product authorisation.	Volba použitého postupu je obchodním rozhodnutím, které vychází z vaší marketingové strategie. O povolení přípravku můžete požádat buď vy, nebo držitel povolení.
To encourage biocidal products that are less harmful for public health and the environment to be used:	Za účelem podpory používání biocidních přípravků, které jsou méně škodlivé pro veřejné zdraví a životní prostředí:
There is a simplified procedure for products based on lower risk active substances included in Annex I to the BPR.	byl zaveden zjednodušený postup pro přípravky, jejichž základem jsou účinné látky představující menší riziko, které jsou zahrnuty v příloze I nařízení BPR.
It might be harder to obtain a product authorisation if an active substance contained in the product is a candidate for substitution.	může být obtížnější získat povolení pro přípravek, pokud je účinná látka v přípravku obsažená látkou, která se má nahradit.
Articles can only be treated with biocidal products containing approved active substances	PŘEDMĚTY LZE OŠETŘIT POUZE BIOCIDNÍMI PŘÍPRAVKY OBSAHUJÍCÍMI SCHVÁLENÉ ÚČINNÉ LÁTKY
Do you supply a treated article?	Jste dodavatelem ošetřeného předmětu?
Make sure that the active substance used in the biocidal product is on the list of approved active substances or on Annex I	Ujistěte se, že účinná látka použitá v biocidním přípravku je zahrnuta na seznamu schválených účinných látek nebo v příloze I.
If this is not the case, the treated article can still be supplied if the active substance is included in the Review Programme.	Pokud tomu tak není, ošetřený předmět lze nadále dodávat pouze za předpokladu, že je účinná látka zahrnuta do programu přezkoumání.
If the active substance is not in the Review Programme, there is a transitional period to submit an application for approval by 1 September 2016.	Není-li účinná látka zahrnuta do programu přezkoumání, je stanoveno přechodné období pro předložení žádosti o schválení do 1. září 2016.



2.2 NEJSTE V TOM SAMI

K získání obecného přehledu a aktuálních informací o tom, jak právní předpisy fungují, navštivte internetové stránky agentury ECHA. Obráťte se na své národní kontaktní místo pro nařízení REACH, CLP, BPR a/nebo kontaktní místo agentury ECHA.

» <http://echa.europa.eu/support/helpdesks/national-helpdesks/list-of-national-helpdesks>

Pro získání informací a podpory specifických pro vaše odvětví se obraťte na svou odvětvovou organizaci. Na internetových stránkách agentury ECHA naleznete seznam evropských sdružení působících v mnoha odvětvích, která pečlivě sledují vývoj právních předpisů, spolupracují s agenturou ECHA a poskytují praktickou podporu svým členům. Některá z nich rovněž provozují kontaktní místa pro konkrétní odvětví.

» <http://echa.europa.eu/about-us/partners-and-networks/stakeholders/accredited-stakeholder-organisations/support-by-echa-accredited-stakeholders>

Ohledně záležitostí týkajících se konkrétních látek se obraťte na své dodavatele a další společnosti ve vašem dodavatelském řetězci. Jedním z cílů dotčených právních předpisů je podnítit takovou komunikaci. Jejich provádění vychází z provázanosti a podněcuje spolupráci mezi různými aktéry.

Pokud jde o informace o bezpečnějších alternativách a přístup k financování náhrad ze strany EU, můžete kontaktovat síť Enterprise Europe Network ve své zemi či regionu. Tato síť provozuje databázi technologií a provádí vyhledávání technologií ve více než 50 zemích v Evropě i mimo ni.

» <http://een.ec.europa.eu>

2.3 ZPŮSOBY, JAK SNÍŽIT SVÉ NÁKLADY

Nařízení REACH a BPR a v některých případech také CLP stanoví povinnost platit poplatky a platby agentury ECHA – čím je společnost menší, tím jsou poplatky a platby nižší.

Snížených poplatků můžete využít pouze v případě, že jste podle práva EU mikropodnik anebo malý a střední podnik (MSP): viz doporučení Komise 2003/361/ES. Mezi hlavní faktory, které určují, zda jste MSP, patří maximální počet zaměstnanců a jeden finanční strop nebo oba finanční stropy v následující tabulce:

Kategorie podniku	Počet zaměstnanců	Obrat	nebo Bilanční suma
střední	≤ 250	≤ 50 milionů EUR	≤ 43 milionů EUR
malý	≤ 50	≤ 10 milionů EUR	≤ 10 milionů EUR
mikro	≤ 10	≤ 2 miliony EUR	≤ 2 miliony EUR

Tyto stropy se vztahují pouze na číselné údaje pro jednotlivé firmy.

Pro společnost, která je součástí většího seskupení podniků, může být nutné zahrnout rovněž údaje o zaměstnancích / obratu / bilanční sumě týkající se celého seskupení.

Internetové stránky agentury ECHA uvádějí pět jasných kroků a dávají k dispozici on-line kalkulačku s cílem pomoci společnostem určit velikostní kategorii své společnosti:

» <http://echa.europa.eu/support/small-and-medium-sized-enterprises-smes/how-to-determine-the-company-size-category>

Provedení těchto kroků vám může pomoci zjistit, zda jste způsobilí pro platbu snížených poplatků, a vyhnout se správním poplatkům, které jsou účtovány v případě, že nesprávně uvedete velikost své společnosti.

Vznikají ovšem i další náklady, často vyšší než poplatky. Ty budou záviset na vašich povinnostech, potřebě vytvářet nebo nakupovat údaje, na tom, zda použijete konzultanty, nebo na vaší potřebě či rozhodnutí nalézt bezpečnější chemické látky, kterými nahradíte ty nebezpečné.

SVÉ NÁKLADY NA SPLNĚNÍ PRÁVNÍCH PŘEDPISŮ MŮŽETE SNÍŽIT

- o **maximálním využitím bezplatné podpory poskytované vašim národním kontaktním místem, odvětvovými organizacemi a agenturou ECHA**

Tato podpora vám pomůže porozumět vašim povinnostem, určit nástroje a zdroje, které jsou poskytovány bezplatně a které se týkají konkrétní látky nebo odvětví.

V příloze III naleznete užitečné on-line informace a služby zaměřené na malé a střední podniky.

- o **účasti na každoročních Dnech partnerů agentury ECHA**

Akce agentury ECHA jsou bezplatné a představují příležitost k osobním konzultacím se zaměstnanci agentury ohledně praktických aspektů právních předpisů a postupů v nich stanovených. Účast je možná i on-line a na internetových stránkách agentury ECHA se zveřejňují videozáznamy:

» <http://echa.europa.eu/news-and-events/events/>

- o **pečlivým výběrem svého soukromého konzultanta**

S cílem pomoci vám ušetřit zbytečné náklady připravily odvětvové organizace spolupracující s agenturou ECHA kontrolní seznam pro výběr dobrého konzultanta, který vám pomůže splnit požadavky nařízení REACH. Tento kontrolní seznam je k dispozici ve 23 jazycích EU:

» <http://echa.europa.eu/about-us/partners-and-networks/directors-contact-group>



2.4 OD ZÁKONNÝCH POVINNOSTÍ K OBCHODNÍM VÝHODÁM

Víte, že existují zákonné pobídky k ekologizaci?

Nařízení REACH, CLP a BPR záměrně prosazují nahrazování nejnebezpečnějších chemických látek. Obsahují rovněž přímá ustanovení o podpoře výzkumu a inovací v oblasti chemických látek:

VÝZKUM A VÝVOJ

Látky používané pro **vědecký výzkum a vývoj** jsou osvobozeny od ustanovení nařízení REACH týkajících se registrace, povolování a omezování. Nařízení CLP stanoví omezené požadavky na označování vnitřních obalů látek a směsí o objemu nižším než 10 ml.

Látky používané pro **výzkum a vývoj zaměřený na výrobky a postupy**, jako je vývoj a testování nových postupů při změně surovin nebo testování nových použití látky, jsou osvobozeny od registrace podle nařízení REACH po dobu pěti let. Namísto toho se vyžaduje oznámení.

S cílem podpořit **výzkum a vývoj zaměřený na účinné látky a biocidní přípravky** stanoví nařízení BPR zvláštní ustanovení týkající se pokusů a zkoušek, které zahrnují nepovolený biocidní přípravek nebo neschválenou účinnou látku (článek 56 nařízení BPR). Kromě toho může být vydáno na dobu maximálně 3 let dočasné vnitrostátní nebo unijní povolení pro biocidní přípravky obsahující nové účinné látky za předpokladu, že jsou splněny určité podmínky (čl. 55 odst. 2 nařízení BPR). Pro nové účinné látky (a přípravky, ve kterých jsou obsaženy) se uplatní delší období ochrany údajů (10 až 15 let) jako pobídka pro vývoj nových a bezpečnějších přípravků.

BEZPEČNĚJŠÍ ALTERNATIVY

Při rozhodování o povoleních a omezeních podle nařízení REACH se bere v úvahu také dostupnost **vhodných alternativ**. Kupříkladu všechny společnosti žádající o povolení podle nařízení REACH musí analyzovat dostupnost alternativních látek a zvážit jejich rizika a technickou a ekonomickou uskutečnitelnost náhrady.

Biocidní přípravky obsahující účinnou látku, která se má nahradit, například látku karcinogenní, toxickou pro reprodukci nebo životní prostředí, budou před procesem povolování podrobeny srovnávacímu posouzení. Toto posouzení se provádí proto, aby se zjistilo, zda na trhu neexistují bezpečnější alternativy. Pokud takové alternativy existují a jsou účinné, používání biocidního přípravku může být zakázáno nebo omezeno.

FINANCOVÁNÍ

Ověřte, zda můžete na vnitrostátní úrovni nebo na úrovni EU požádat o financování

Provádění nařízení REACH a CLP a ustanovení nařízení BPR vytváří poptávku po bezpečnějších alternativách a technologiích nahrazujících nejnebezpečnější chemické látky, které jsou v současnosti na trhu EU. Identifikace těchto látek a jejich označení za látky, které se mají nahradit podle nařízení BPR, probíhá průběžně a jsou pak zahrnuty na seznam látek pro případné zahrnutí do přílohy XIV, seznam látek podléhajících povolení a seznam látek podléhajících omezení podle nařízení REACH, které by mohly být použity jako referenční v případě, že je zapotřebí provést další výzkum a inovace.

V příloze IV jsou uvedeny některé možnosti financování na úrovni EU.

Zapojte se – poskytněte a podpořte bezpečnější alternativy a technologická řešení

VEŘEJNÉ KONZULTACE

Cílem veřejných konzultací agentury ECHA týkajících se povolení a omezení podle nařízení REACH a biocidů, jež patří mezi látky, které se mají nahradit, je získat informace o bezpečnějších alternativách. Inovativní společnosti by těchto příležitostí měly využít k tomu, aby poskytly informace o svých alternativních řešeních, vztahují-li se k případu, který se projednává.

Informace o nové nebo nepříliš známé alternativě, která se zdá být obzvláště vhodná pro určitý typ použití, budou vysoce zajímavé jak pro agenturu ECHA, tak pro dotčené společnosti. Kromě toho agentura buduje partnerskou službu, kterou mohou společnosti využít za účelem informování ostatních o určité alternativě nebo hledání alternativ v dané oblasti. Existují také další iniciativy, jejichž cílem je podpořit alternativní řešení, například portál zabývající se podporou nahrazování (Substitution Support Portal).

Další informace

Veřejné konzultace agentury ECHA ohledně řešení problematiky chemických látek vzbuzujících obavy podle nařízení REACH a CLP a látek, které se mají nahradit, podle nařízení BPR:

» <http://echa.europa.eu/addressing-chemicals-of-concern>

Přehled veřejných konzultací zaměřených na povolování podle nařízení REACH:

» <http://echa.europa.eu/fr/addressing-chemicals-of-concern/authorisation/public-consultation-in-the-authorisation-process>

Služby partnerů agentury ECHA týkající se povolování podle nařízení REACH:


» <http://echa.europa.eu/applying-for-authorisation/partners-service-for-applicants>






Portál zabývající se podporou nahrazování (Substitution Support Portal):

» <http://www.subsport.eu/>

Přílohy

PŘÍLOHA I
NOVÉ VÝSTRAŽNÉ SYMBOLY PODLE CLP:
NA KTERÉ VÝROBKY PATŘÍ KTERÉ VÝSTRAŽNÉ SYMBOLY

<p>KOROZIVNÍ</p> 	<p>Kde ho můžeme například najít: čističe odpadů, kyselina octová, kyselina chlorovodíková, amoniak</p> <p>Symbole, které budou postupně staženy:</p> 
<p>PLYN POD TLAKEM</p> 	<p>Kde ho můžeme například najít: nádoby na plyn</p> <p>Symbol, který bude postupně stažen:</p> <p>Pro tento výstražný symbol nebezpečnosti neexistuje v současnosti žádný symbol</p>
<p>NEBEZPEČNOST PRO ZDRAVÍ / NEBEZPEČNOST PRO OZONOVOU VRSTVU</p> 	<p>Kde ho můžeme například najít: prací prostředky, čističe toalet, chladicí kapalina</p> <p>Symbol, který bude postupně stažen:</p> 
<p>VÝBUŠNINA</p> 	<p>Kde ho můžeme například najít: ohňostroje, střelivo</p> <p>Symbol, který bude postupně stažen:</p> 

<p>HOŘLAVÉ</p> 	<p>Kde ho můžeme například najít: olej do lamp, benzin, odlakovač Symbol, který bude postupně stažen:</p> 
<p>NEBEZPEČNÉ PRO ŽIVOTNÍ PROSTŘEDÍ</p> 	<p>Kde ho můžeme například najít: pesticidy, biocidy, benzin, terpentýn Symbol, který bude postupně stažen:</p> 
<p>OXIDAČNÍ</p> 	<p>Kde ho můžeme například najít: bělidlo, kyslík pro lékařské účely Symbol, který bude postupně stažen:</p> 
<p>VÁŽNÉ RIZIKO PRO ZDRAVÍ</p> 	<p>Kde ho můžeme například najít: terpentýn, benzin, olej do lamp Symbol, který bude postupně stažen:</p> 
<p>AKUTNÍ TOXICITA</p> 	<p>Kde ho můžeme například najít: pesticid, biocid, methanol Symbol, který bude postupně stažen:</p> 

Zdroj:

» <http://echa.europa.eu/cs/chemicals-in-our-life/clp-pictograms>

PŘÍLOHA II TYPY BIOCIDNÍCH PŘÍPRAVKŮ

V příloze V nařízení BPR jsou biocidní přípravky rozčleněny do 22 různých typů seskupených do čtyř hlavních oblastí.

Číslo	Typ přípravku	Popis
<p>Hlavní skupina 1: Dezinfekční prostředky K těmto přípravkům nepatří čisticí přípravky, u kterých se nepředpokládá biocidní účinek, včetně tekutých pracích prostředků, pracích prášků a podobných přípravků.</p>		
Typ přípravku 1:	Osobní hygiena	Přípravky v této skupině představují biocidní přípravky používané za účelem osobní hygieny, které se používají na lidskou kůži nebo pokožku hlavy, případně s ní přicházejí do styku, a jejichž prvořadým účelem je dezinfekce kůže nebo pokožky hlavy.
Typ přípravku 2:	Dezinfekční prostředky a algicidy, jež nejsou určeny k použití u člověka nebo zvířat	<p>Přípravky používané k dezinfekci povrchů, materiálů, zařízení a nábytku, které se nepoužívají k přímému kontaktu s potravinami nebo krmivy. Oblasti použití zahrnují mimo jiné plovárny, akvária, vodu ke koupání a ostatní vody; klimatizační systémy; a stěny a podlahy v soukromé, veřejné a průmyslové oblasti a v dalších oblastech průmyslové činnosti. Přípravky používané k dezinfekci vzduchu, vody neurčené k lidské spotřebě nebo pro zvířata, chemických toalet, odpadní vody, nemocničního odpadu a půdy.</p> <p>Přípravky používané jakožto algicidy k údržbě bazénů, akvárií a dalších vod a k sanaci stavebních materiálů.</p> <p>Přípravky používané jako součást textilií, tkanin, masek, nátěrů a dalších předmětů nebo materiálů, které dodávají ošetřeným předmětům dezinfekční vlastnosti.</p>

Číslo	Typ přípravku	Popis
Typ přípravku 3:	Veterinární hygiena	Přípravky používané pro účely veterinární hygieny, jako jsou dezinfekční přípravky, dezinfekční mýdla, prostředky ústní nebo tělesné hygieny nebo s antimikrobiální funkcí. Přípravky používané k dezinfekci materiálů a povrchů využívaných v souvislosti s držením nebo přepravou zvířat.
Typ přípravku 4	Oblast potravin a krmiv	Přípravky používané pro dezinfekci zařízení, zásobníků, potřeb pro konzumaci, povrchů a potrubí souvisejících s výrobou, přepravou, skladováním nebo spotřebou potravin nebo krmiv (včetně pitné vody) pro lidi a zvířata. Přípravky používané k impregnaci materiálů, které mohou přijít do styku s potravinami.
Typ přípravku 5	Pitná voda	Přípravky používané pro dezinfekci pitné vody pro lidi a zvířata.
Hlavní skupina 2: Konzervanty Není-li uvedeno jinak, zahrnuje tento typ přípravků pouze přípravky k prevenci vývoje mikrobusů a řas.		
Typ přípravku 6	Konzervanty pro produkty v průběhu skladování	Přípravky používané pro konzervaci vyráběných produktů jiných než potraviny, krmiva, kosmetické či léčivé přípravky potlačováním mikrobiální kontaminace s cílem zabezpečit jejich skladovatelnost. Přípravky používané jako konzervanty při skladování nebo používání rodenticidních, insekticidních nebo jiných návnad.
Typ přípravku 7	Konzervanty pro povlaky	Přípravky používané pro ochranu filmů nebo povlaků, které potlačováním mikrobiální kontaminace nebo růstu řas chrání původní vlastnosti povrchu materiálů nebo předmětů, jako jsou nátěry, plasty, těsnicí materiály, stěnová adheziva, pojivové vrstvy, papír a umělecká díla.

Číslo	Typ přípravku	Popis
Typ přípravku 8	Konzervační přípravky pro dřevo	Přípravky používané pro konzervaci dřeva včetně řeziva nebo dřevěných výrobků před působením dřevokazných nebo dřeva znetvořujících organismů včetně hmyzu. Tento typ zahrnuje jak preventivní, tak i ošetřující přípravky.
Typ přípravku 9	Konzervační přípravky pro vlákna, kůži, pryž a polymerní materiály	Přípravky používané pro konzervaci vláknitých nebo polymerních materiálů, jako je kůže, pryž, papír nebo textilní výrobky potlačováním mikrobiální kontaminace. Tento typ přípravku zahrnuje biocidní přípravky, které působí proti usazování mikroorganismů na povrchu materiálů, čímž brání nebo předchází vzniku zápachu nebo přináší jiný užitek.
Typ přípravku 10	Konzervační přípravky pro stavební materiál	Přípravky používané pro konzervaci zdiva, kompozitních materiálů nebo jiných stavebních materiálů s výjimkou dřevěných potlačováním působení mikroorganismů a řas.
Typ přípravku 11	Konzervační přípravky pro chladírenské a zpracovatelské systémy používající kapaliny	Přípravky používané pro konzervaci vody nebo jiných kapalin používaných v chladírenství nebo průmyslových procesech potlačováním růstu škodlivých organismů, jako jsou mikroorganismy, řasy a měkkýši. Do tohoto typu přípravků nejsou zahrnuty přípravky používané k dezinfekci pitné vody nebo vody v bazénech.
Typ přípravku 12	Konzervanty proti tvorbě slizu	Přípravky používané pro prevenci a potlačení růstu slizu na materiálech, zařízeních a konstrukcích používaných v průmyslových procesech, např. na dřevě a papírovině, na porézních vrstvách písku používaných při těžbě ropy.
Typ přípravku 13	Konzervanty pro kapaliny používané při obrábění nebo řezání	Přípravky na potlačování mikrobiální kontaminace v kapalinách používaných při obrábění nebo řezání kovů, skla nebo dalších materiálů.
Hlavní skupina 3: Regulace živočišných škůdců		
Typ přípravku 14	Rodenticidy	Přípravky používané pro regulaci myší, potkanů a dalších hlodavců jiným způsobem než jejich odpuzováním či vábením.

Číslo	Typ přípravku	Popis
Typ přípravku 15	Avicidy	Přípravky používané pro regulaci ptactva jiným způsobem než jejich odpuzováním či vábením.
Typ přípravku 16	Moluskocidy, vermicidy a přípravky k regulaci jiných bezobratlých	Přípravky používané pro regulaci měkkýšů, červů a bezobratlých jiným způsobem než jejich odpuzováním nebo vábením nezahrnuté do jiných typů přípravků.
Typ přípravku 17	Piscicidy	Přípravky používané pro regulaci ryb jiným způsobem než jejich odpuzováním či vábením.
Typ přípravku 18	Insekticidy, akaricidy a přípravky k regulaci jiných členovců	Přípravky používané k regulaci členovců (tj. hmyzu, pavouků a korýšů) jiným způsobem než jejich odpuzováním či vábením.
Typ přípravku 19	Repelenty a atraktanty	Přípravky používané pro regulaci škodlivých organismů (bezobratlých, jako jsou blechy, obratlovců, jako jsou ptáci, ryby, hlodavci), které je od sebe odpuzují nebo je vábí, včetně přípravků, které se používají přímo na kůži nebo nepřímo v okolí člověka nebo zvířat.
Typ přípravku 20	Regulace jiných obratlovců	Přípravky používané k regulaci obratlovců jiné než přípravky zařazené mezi jiné typy přípravků této hlavní skupiny jiným způsobem než jejich odpuzováním či vábením.
Hlavní skupina 4: Jiné biocidní přípravky		
Typ přípravku 21	Protihnilobné přípravky	Přípravky používané pro potlačování růstu a usazování škodlivých organismů (mikroorganismy a vyšší formy rostlinných nebo zvířecích druhů) na plavidlech, zařízeních pro vodní sporty nebo jiných konstrukcích používaných ve vodě.
Typ přípravku 22	Balzamovací a taxidermické kapaliny	Přípravky používané pro dezinfekci a konzervaci lidských a zvířecích mrtvol nebo jejich částí.

PŘÍLOHA III UŽITEČNÉ ZDROJE PRO MALÉ A STŘEDNÍ PODNIKY

VE 23 JAZYCÍCH EU NEBO VÍCEJAZYČNĚ

Jedná se o nevyčerpávající a průběžně doplňovaný seznam.

Navigátor k určení úlohy společností a požadavků na ně kladených podle nařízení REACH a CLP

» <http://echa.europa.eu/identify-your-obligations>

ECHA-term – vysvětlení terminologie nařízení REACH, CLP a BPR

» <http://echa-term.echa.europa.eu/>

Pokyny v kostce

» <http://echa.europa.eu/support/guidance-on-reach-and-clp-implementation/guidance-in-a-nutshell>

Internetové stránky agentury ECHA – sekce týkající se malých a středních podniků

» <http://echa.europa.eu/sme>

Služba týkající se registrace podle nařízení REACH v roce 2018

» <http://echa.europa.eu/reach-2018>

Letáky

Chemická bezpečnost a vaše podnikání

Klasifikace a označování chemických látek – stručný průvodce Stručně o službách agentury ECHA

» <http://echa.europa.eu/publications/leaflets>

Kontrolní seznam pro výběr dobrého konzultanta pro nařízení REACH

» <http://echa.europa.eu/about-us/partners-and-networks/directors-contact-group>

Internetové stránky agentury ECHA – sekce týkající se klasifikace směsí

» <http://echa.europa.eu/support/mixture-classification>

Internetové stránky agentury ECHA – sekce o bezpečném používání chemických látek při práci

» <http://echa.europa.eu/use-chemicals-safely-at-work>

Seriál agentury EU-OSHA „Bezpečnost s úsměvem“

» <http://www.napofilm.net>

Portál zabývající se podporou nahrazování (Substitution Support Portal)

» <http://subsport.eu>

Pro více informací a užitečných zdrojů ve vašem jazyce navštivte internetové stránky vašeho národního kontaktního místa pro nařízení REACH, CLP a/nebo BPR:

» <http://echa.europa.eu/support/helpdesks/national-helpdesks/list-of-national-helpdesks>

Časté dotazy týkající se nařízení REACH, CLP a BPR lze vyhledávat podle tématu nebo prohlížet na internetových stránkách agentury ECHA

» <http://echa.europa.eu/support/qas-support/qas>

Články „Jak...“ ve zpravodaji agentury ECHA týkající se malých a středních podniků

» <http://newsletter.echa.europa.eu>

Praktické příklady a praktické pokyny, které se zaměřují na konkrétní aspekty právních předpisů

» <http://echa.europa.eu/publications>

Elektronický průvodce agentury ECHA týkající se bezpečnostních listů a scénářů expozice

» <http://view.pagetiger.com/ECHAeGuide1-1/Issue1>

Pokyny agentury ECHA pro vědecký výzkum a vývoj a výzkum a vývoj zaměřený na výrobky a postupy

» <http://echa.europa.eu/support/guidance>

Tematické webináře

» <http://echa.europa.eu/support/training-material/webinars>

Tematické informační dokumenty

REACH – výroba, dovoz a dodávání předmětů Bezpečnost v rámci smluvního čištění

Informace pro maloobchodníky týkající se označování a balení nebezpečných látek Požadavky na označování a balení detergentů a biocidních detergentů

» http://www.hsa.ie/eng/Publications_and_Forms/Publications

Objednejte si zpravodaj agentury ECHA, abyste dostávali nové informace a materiály, které mohou být užitečné pro vás i vaše zákazníky

<http://echa.europa.eu/cs/subscribe>

PŘÍLOHA IV PROSTUDUJTE SI MOŽNOSTI FINANCOVÁNÍ NA VNITROSTÁTNÍ ÚROVNI A NA ÚROVNI EU

	<p>Za určitých podmínek můžete být způsobilí pro podporu na vnitrostátní úrovni či na úrovni EU. Můžete zvážit dvě možnosti:</p>
	<ul style="list-style-type: none"> o úvěry a záruky přizpůsobené potřebám malých a středních podniků (MSP)
	<p>Místní finanční instituce ve vaší zemi mohou být podporovány programem COSME, zvláštním programem EU na podporu konkurenceschopnosti MSP. Pro podniky to znamená dodatečné finanční prostředky a příznivější podmínky. O výši částek, trvání, úrokových sazbách a poplatcích rozhoduje vždy místní instituce.</p>
COSME Program EU pro malé a střední podniky	<p>Ke zjištění toho, zda ve vaší zemi existuje instituce, která vám může pomoci, můžete využít jednotný portál EU pro přístup k finančním prostředkům:</p>
	<p>» http://europa.eu/youreurope/business/funding-grants/access-to-finance/index_en.htm</p>
Strukturální fondy Evropské unie	<p>Strukturální fondy EU rovněž finančně podporují MSP v oblastech označených vnitrostátními orgány jako prioritní. Podrobnější informace vám poskytnou pověřená kontaktní místa ve vaší zemi.</p>
Program Horizont 2020 Finanční prostředky Evropské unie pro výzkum a inovace	<p>» http://ec.europa.eu/regional_policy/en/atlas/</p> <p>Příklad: Finanční prostředky poskytované Evropským sociálním fondem (ESF) a Spolkovou republikou Německo pomáhají malým a středním podnikům snížit náklady na konzultační služby v oblasti ochrany životního prostředí a bezpečnosti při práci.</p> <p>» http://www.beratungsfoerderung.net</p> <ul style="list-style-type: none"> o granty určené na náhrady a inovace financované z rozpočtu EU a/nebo vnitrostátních rozpočtů <p>Příklad: Projekt Samdokan</p> <p>» http://www.samdokanproject.eu/</p> <p>Nástroj pro malé a střední podniky v rámci programu Horizont 2020 – program EU pro výzkum a vývoj poskytuje spolufinancování a poradenství pro inovační MSP.</p> <p>» http://ec.europa.eu/easme/sme_en.htm</p>

Program Eurostar pro MSP provádějící výzkum je podporován finančními prostředky z vnitrostátních rozpočtů.

» <https://www.eurostars-eureka.eu/>

Speciální vnitrostátní programy pro ekologickou inovaci.

» <http://eng.ecoinnovation.dk/>

V rámci programu LIFE – programu pro životní prostředí a oblast klimatu – lze financovat projekty zaměřené na bezpečnější a udržitelnější používání chemických látek a nahrazování toxických látek bezpečnějšími alternativami nebo nechemickými řešeními. V rámci programu LIFE lze rovněž financovat činnosti v oblasti informování a komunikace, činnosti pro zvýšení povědomí a podpůrné akce pro společnosti.

Více informací naleznete zde:

» <http://ec.europa.eu/environment/life/>

Pro každý z těchto programů fungují ve vaší zemi národní kontaktní místa, která poskytují praktické informace ohledně toho, jak o finanční prostředky požádat.

Je možné, že je k dispozici podpora financovaná z EU, která vám pomůže při plnění povinností nebo nahrazování nebezpečných látek bezpečnějšími alternativami. Kontaktujte za tímto účelem Enterprise Europe Network. Tato síť provozuje databázi nabízených a poptávaných technologií ve více než 50 zemích.

» <http://een.ec.europa.eu>

Příklad: Portál zabývající se nahrazováním (Substitution Support Portal)

» <http://subsport.eu>

Poděkování

Tento průvodce je výsledkem spolupráce agentury ECHA, sítě Enterprise Europe Network a níže uvedených národních kontaktních míst pro nařízení REACH, CLP a BPR:

Dánsko

Sidsel Dyekjær

národní kontaktní místo pro nařízení REACH a CLP, Danish Environment Protection Agency (Dánská agentura pro ochranu životního prostředí)

Německo

Suzanne Wiandt

vedoucí oddělení německého kontaktního místa pro nařízení REACH a CLP, Spolkový institut pro bezpečnost a ochranu zdraví při práci (BAuA), Spolkový úřad pro chemické látky

Irsko

Caroline Walsh

národní kontaktní místo pro nařízení REACH a CLP, Health and Safety Authority (irský Úřad pro zdraví a bezpečnost)

Itálie

Francesca Giannotti

národní kontaktní místo pro nařízení REACH, ministerstvo hospodářského rozvoje

Polsko

Monika Wasiak-Gromek

Ph.D., vedoucí polského kontaktního místa pro nařízení REACH a CLP, Bureau for Chemical Substances (Úřad pro chemické látky)



Národní kontaktní místa zřízená příslušnými orgány v každém z 28 členských států EU a třech zemích EHP poskytují poradenství ohledně nařízení BPR, CLP a REACH. Jsou rovněž součástí sítě známé jako HelpNet, kterou tvoří agentura ECHA a národní kontaktní místa pro nařízení BPR, CLP a REACH. Jedním z hlavních cílů sítě je podporovat harmonizaci poradenství poskytovaného společností, které se vztahuje na jejich povinnosti dle každého ze tří dotčených nařízení.

Vyhledejte si národní kontaktní místo ve své zemi na:

» <http://echa.europa.eu/support/helpdesks/>

PARTNEŘI SÍTĚ ENTERPRISE EUROPE NETWORK ZAPOJENÍ DO PROJEKTU

Na vypracování dokumentu se podíleli:

Clio Brivois-Poupard
evropský právní poradce, Enterprise Europe Network, CCI Alsace (obchodní a průmyslová komora Alsaska), Francie

Maria El Jaoudi
evropská právní poradkyně, Enterprise Europe Network jihozápadní Francie, CCI Poitou-Charentes (obchodní a průmyslová komora Poitou-Charentes), Francie

Mathieu Bometon
evropský právní poradce, Enterprise Europe Network, CCI International Nord de France (mezinárodní obchodní a průmyslová komora severní Francie), Lille

Poradenství ohledně koncepce, rozsahu a použitelnosti průvodce:

Cliona Howie del Río
evropská vedoucí projektu a poradkyně pro oblast životního prostředí, Cámara de Comercio de Cantabria (obchodní komora v Cantábrii), Španělsko; předsedkyně skupiny pro oblast životního prostředí v rámci Enterprise Europe Network

Lucia Gigante, Mara Tumiatì, Maria Cristina Boeri
InnovHub SCI, Camera di Commercio di Milano (obchodní komora v Miláně), Itálie

Lodovica Reale
Eurosportello – Unioncamere del Veneto, Itálie

Maija Karkas
zástupkyně ředitele, Helsinki Region Chamber of Commerce (obchodní komora pro region Helsinky), Finsko

Metodi Naydenov
Fond pro aplikovaný výzkum a komunikaci / ARC Consulting Ltd, Bulharsko

Stanislava Trifonova
Chamber of Commerce and Industry Vratsa (obchodní a průmyslová komora pro region Vratsa), Bulharsko

ENTERPRISE EUROPE NETWORK

Sít Enterprise Europe Network je klíčovým nástrojem strategie EU k podpoře růstu a zaměstnanosti. Tím, že sdružujeme téměř 600 organizací na podporu podnikání z více než 50 zemí, pomáháme malým společnostem využít jedinečných obchodních příležitostí na jednotném trhu EU.

Mezi naše členské organizace patří obchodní a průmyslové komory, technologická centra, výzkumné instituty a rozvojové agentury. Většina z nich podporuje místní podniky již dlouhou dobu. Znají silné stránky a potřeby svých klientů – a znají Evropu.

Jako členové Enterprise Europe Network jsou navzájem propojeny prostřednictvím obsáhlých databází, sdílejí své znalosti a technologie v oblasti využívání zdrojů a obchodní partnery ve všech zemích, které jsou do této sítě zapojeny. Jsou rovněž úzce propojeny s Evropskou komisí, což jim umožňuje držet krok s politikami EU a představit zpětnou vazbu malých společností ohledně těchto politik v Bruselu.

SLUŽBY PŘIZPŮSOBENÉ MALÝM SPOLEČNOSTEM

Podpora malých podniků je jádrem úsilí EU o dosažení růstu a pracovních míst. Vzhledem k tomu, že 99 % všech společností v EU jsou malé a střední podniky (MSP), které vytvářejí 67 % všech pracovních míst, platí, že co je dobré pro MSP, je dobré i pro evropské hospodářství.

Naše síť je spolufinancována programem COSME – program EU pro konkurenceschopnost podniků a malých a středních podniků na období 2014–2020. Naše služby jsou přizpůsobeny MSP, ale mohou jich rovněž využívat všechny další podniky, vysoké školy a výzkumná střediska.

PEVNÉ ZÁKLADY

Sít Enterprise Europe Network byla založena v únoru 2008 Generálním ředitelstvím Komise pro podniky a průmysl. Tato iniciativa vychází z předchozí sítě evropských informačních center (EIC) a sítě center pro přenos inovací (IRC) zřízených v letech 1987 a 1995.

Protože nabízíme služby obou těchto mimořádně úspěšných předchůdců naší sítě a řadu dalšího, jsme skutečné jednotným kontaktním místem pro malé podniky. Více než 3 000 zkušených zaměstnanců poskytuje praktické odpovědi na konkrétní otázky ve vašem jazyce.

O nás

EVROPSKÁ AGENTURA PRO CHEMICKÉ LÁTKY

Evropská agentura pro chemické látky (ECHA) byla založena dne 1. června 2007 a je jádrem regulačního systému pro chemické látky v Evropské unii, který se v posledních letech změnil po zavedení čtyř nařízeních, která zajišťují volný pohyb chemických látek v Evropské unii a vysokou úroveň ochrany lidského zdraví a životního prostředí:

- REACH – registrace, hodnocení, povolování a omezování chemických látek,
- CLP – klasifikace, označování a balení látek a směsí,
- BPR – nařízení o biocidních přípravcích,
- PIC – nařízení o předchozím souhlasu pro nebezpečné chemické látky a pesticidy v mezinárodním obchodu.

Tyto právní akty jsou použitelné ve všech členských státech Evropské unie, aniž by bylo třeba je provádět ve vnitrostátních právních předpisech.

Agentura ECHA zajišťuje důsledné uplatňování těchto nařízeních v celé Evropské unii a v zemích Evropského hospodářského prostoru – na Islandu, v Lichtenštejnsku a Norsku.

POSLÁNÍ AGENTURY ECHA

Agentura ECHA je mezi regulačními orgány hlavním aktérem při uplatňování průlomových právních předpisů EU o chemických látkách, které mají sloužit ve prospěch lidského zdraví a životního prostředí, ale i inovací a konkurenceschopnosti.

Pomáhá podnikům plnit povinnosti vyplývající z těchto právních předpisů, přispívá k bezpečnému používání chemických látek, poskytuje informace o chemických látkách a zabývá se problematikou chemických látek vzbuzujících obavy.

VI ZE AGENTURY ECHA

Agentura ECHA usiluje o to, aby se stala předním světovým regulačním orgánem v oblasti bezpečnosti chemických látek.

Evropská agentura pro chemické látky
Annankatu 18, P. O. Box 400,
FI-00121 Helsinky, Finsko
echa.europa.eu

