



Folketingets Miljø- og Fødevareudvalg

Den 18. oktober 2016
Sagsnummer: 2016-221

./.

Vedlagt fremsendes til udvalgets orientering notat om forslag til kommissionsforordning om ændring med henblik på tilpasning til den tekniske og videnskabelige udvikling af Europa-Parlamentets og Rådets forordning (EF) 1272/2008 om klassificering, mærkning og emballering af stoffer og blandinger (komitesag).

Forslaget forventes sat til afstemning i REACH-komiteén den 26. oktober 2016.

Forslaget vurderes generelt at have en positiv virkning for beskyttelsesniveauet i Danmark.

Regeringen er generelt positiv over for forslaget, da det vil forhøje beskyttelsen af miljø og sundhed i Danmark og i EU. De harmoniserede klassificeringer sikrer en ensartet mærkning af de stoffer og blandinger, der bringes på markedet i EU, og fritager virksomhederne for selv at skulle foretage klassificeringerne i de fareklasser, der er omfattet af forslaget. Regeringen agter på den baggrund at stemme for forslaget.

Med venlig hilsen

Hanne Lauger



NOTAT til Folketingets Europaudvalg og Miljø- og Fødevareudvalg

om forslag til kommissionsforordning om ændring med henblik på tilpasning til den tekniske og videnskabelige udvikling af Europa-Parlamentets og Rådets forordning (EF) 1272/2008 om klassificering, mærkning og emballering af stoffer og blandinger (komitesag)

KOM-dokument foreligger ikke

Resumé

Kommissionen har fremsat forslag til ændring af bilag VI til Europa-Parlamentets og Rådets forordning (EF) 1272/2008 om klassificering, mærkning og emballering af stoffer og blandinger, med henblik på tilpasning til den tekniske og videnskabelige udvikling.

Forslaget vurderes generelt at have en positiv virkning for beskyttelsesniveauet i Danmark.

Sagen forventes ikke at have væsentlige økonomiske eller administrative konsekvenser for erhvervslivet - ej heller statsfinansielle konsekvenser.

Forslaget forventes sat til afstemning i REACH-komiteén den 26. oktober 2016.

Regeringen er generelt positiv over for forslaget, da det vil forhøje beskyttelsen af miljø og sundhed i Danmark og i EU. De harmoniserede klassificeringer sikrer en ensartet mærkning af de stoffer og blandinger, der bringes på markedet i EU, og fritager virksomhederne for selv at skulle foretage klassificeringerne i de fareklasser, der er omfattet af forslaget. Regeringen agter på den baggrund at stemme for forslaget.

Baggrund

Kommissionen har fremsat forslag til ændring af bilag VI til Europa-Parlamentets og Rådets forordning (EF) 1272/2008 om klassificering, mærkning og emballering af stoffer og blandinger, med henblik på tilpasning til den tekniske og videnskabelige udvikling. Forslaget skal drøftes på møde i REACH-komiteén den 26. oktober 2016 samt eventuelt sættes til afstemning på samme møde.

Forslaget er fremsat med hjemmel i artikel 37, stk. 5, i Europa-Parlamentets og Rådets forordning (EF) nr. 1272/2008 om klassificering, mærkning og emballering af stoffer og blandinger og om ændring og ophævelse af direktiv 67/548/EØF og 1999/45/EF og om ændring af forordning (EF) nr. 1907/2006 (herefter CLP-forordningen).

Forslaget behandles i en forskriftsprocedure med kontrol i REACH-komiteén. Hvis der er kvalificeret flertal for forslaget, forelægger Kommissionen forslaget for Rådet og Europa-Parlamentet med henblik på legalitetskontrol. De udtaler sig med henholdsvis kvalificeret og absolut flertal inden for 3 måneder. Kommissionen vedtager forslaget, såfremt Rådet og Europa-Parlamentet tilslutter sig forslaget eller ikke har udtalt sig inden for tidsfristen. Opnås der ikke kvalificeret flertal i REACH-komiteén, forelægger Kommissionen sagen for Rådet og Europa-Parlamentet, der udtaler sig med henholdsvis kvalificeret og absolut flertal inden for 2 måneder. Kommissionen vedtager forslaget, såfremt Rådet og Europa-Parlamentet tilslutter sig forslaget eller ikke har udtalt sig inden for tidsfristen.

Formål og indhold

CLP forordningens bilag VI indeholder harmoniserede klassificeringer for stoffer. Bilaget bliver løbende tilpasset den tekniske udvikling i takt med fremsættelse og vedtagelse af nye forslag til harmoniserede klassificeringer. Det følger af forordningens artikel 36, at stoffer, der opfylder kriterierne for luftvejssensibilisering eller carcinogenicitet, mutagenicitet og reproduktionstoksicitet (CMR stoffer), skal være underlagt en harmoniseret klassificering. Endvidere skal pesticid og biocid aktivstoffer (i henhold til direktiv 91/414/EØF samt 98/8/EØF) normalt være underlagt en harmoniseret klassificering. Øvrige stoffer kan tilføjes bilag VI ad hoc, såfremt behovet herfor kan begrundes på EU-plan.

Forslaget har primært til formål at ændre tabel 3 i CLP-forordningens bilag VI, jf. tabel 1 og 2 nedenfor. Forslaget omfatter i alt 37 stoffer med ændrede eller nye klassificeringer. Der foreslås således ændringer til 13 eksisterende harmoniserede klassificeringer som følge af nye vurderinger af datagrundlaget. For 9 af stofferne er der tale om en skærpet klassificering, for 3 af stofferne lempes den eksisterende klassificering, og for et stof bliver klassificeringen hhv. lempet og skærpet indenfor de forskellige fareklasser. Derudover foreslås harmoniserede klassificeringer for 24 nye stoffer.

Nedenfor gengives ændringerne til tabel 3 i CLP-forordningens bilag VI. Tabel 1 vedrører tilpasninger til eksisterende klassificeringer, mens tabel 2 indeholder nye harmoniserede klassificeringer. Forslagets kolonner for indeksnummer, EC og CAS numre samt noter er af pladmæssige hensyn ikke medtaget nedenfor. Der henvises til Kommissionens forslag for den fuldstændige tabel.

Tabel 1

International kemisk identifikation	Klassificering		Mærkning			Specifikke koncentrations grænser, M-faktorer og ATE
	Fareklasse- og kategorikode(r)	Faresætnings-kode(r)	Piktogram signalords-kode(r)	Faresætnings-kode(r)	Suppl. Faresætnings-kode(r)	
bendiocarb (ISO); 2,2-dimethyl-1,3-benzodioxol-4-yl N-methylcarbamate; 2,2-dimethyl-1,3-benzodioxol-4-yl methylcarbamate	Acute Tox. 3 Acute Tox. 3 Acute Tox. 2 Aquatic Acute 1 Aquatic Chronic 1	H331 H311 H300 H400 H410	GHS06 GHS09 Dgr	H331 H311 H300 H410		M=10 M=100

International kemisk identifikation	Klassificering		Mærkning			Specifikke koncentrations grænser, M-faktorer og ATE
	Fareklasse- og kategorikode(r)	Faresætnings-kode(r)	Piktogram signalords-kode(r)	Faresætnings-kode(r)	Suppl. Faresætnings-kode(r)	
reaction mass of: isomers of 2-(2H-benzotriazol-2-yl)-4-methyl-(n)-dodecylphenol; isomers of 2-(2H-benzotriazol-2-yl)-4-methyl-(n)-tetracosylphenol; isomers of 2-(2H-benzotriazol-2-yl)-4-methyl-5,6-didodecyl-phenol. n = 5 or 6	Aquatic Chronic 4	H413		H413		
5-chloro-2-(4-chlorophenoxy)phenol; [DCPP]	Eye Dam. 1 Aquatic Acute 1 Aquatic Chronic 1	H318 H400 H410	GHS05 GHS09 Dgr	H318 H410		M=10 M=10
2-methyl-1-(4-methylthiophenyl)-2-morpholinopropan-1-one	Repr. 1B Acute Tox. 4 * Aquatic Chronic 2	H360FD H302 H411	GHS08 GHS07 GHS09 Dgr	H360FD H302 H411		
2,3-epoxypropyl methacrylate; glycidyl methacrylate	Carc. 1B Muta. 2 Repr. 1B Acute Tox. 3 Acute Tox. 4 STOT SE 3 STOT RE 1 Eye Dam. 1 Skin Corr. 1C Skin Sens. 1	H350 H341 H360F H311 H302 H335 H372 (respiratory tract) (inhalation) H318 H314 H317	GHS08 GHS06 GHS05 Dgr	H350 H341 H360F H311 H302 H335 H372 (respiratory tract) (inhalation) H314 H317		
fipronil (ISO); (±)-5-amino-1-(2,6-dichloro- <i>α,α</i> -trifluoro-para-tolyl)-4-trifluoromethylsulfanyl-pyrazole-3-carbonitrile	Acute Tox. 3* Acute Tox. 3* Acute Tox. 3* STOT RE 1 Aquatic Acute 1 Aquatic Chronic 1	H301 H311 H331 H372* H400 H410	GHS06 GHS08 GHS09 Dgr	H301 H311 H331 H372* H410		M=1000 M=10000
spiroxamine (ISO); 8-tert-butyl-1,4-dioxaspiro[4.5]decan-2-ylmethyl(ethyl)(propyl)amine	Repr. 2 Acute Tox. 4 Acute Tox. 4 Acute Tox. 4 STOT RE 2 Skin Irrit. 2 Skin Sens. 1 Aquatic Acute 1 Aquatic Chronic 1	H361d H332 H312 H302 H373 (eye) H315 H317 H400 H410	GHS08 GHS07 GHS09 Wng	H361d H332 H312 H302 H373 (eye) H315 H317 H410		M=100 M=100
fenpyrazamine (ISO); S-allyl 5-amino-2,3-dihydro-2-isopropyl-3-oxo-4-(o-tolyl)pyrazole-1-carbothioate; S-allyl 5-amino-2-isopropyl-4-(2-methylphenyl)-3-oxo-2,3-dihydropyrazole-1-carbothioate	Aquatic Acute 1 Aquatic Chronic 1	H400 H410	GHS09 Wng	H410		M=10 M=1
nicotine (ISO); 3-[(2S)-1-methylpyrrolidin-2-yl]pyridine	Acute Tox. 2 Acute Tox. 2 Acute Tox. 2 Aquatic Chronic 2	H330 H310 H300 H411	GHS06 GHS09 Dgr	H330 H310 H300 H411		inhalation: ATE = 0.19 mg/L (dusts or mists) dermal: ATE = 70 mg/kg oral:

International kemisk identifikation	Klassificering		Mærkning			Specifikke koncentrations grænser, M-faktorer og ATE
	Fareklasse- og kategorikode(r)	Faresætnings-kode(r)	Piktogram signalords-kode(r)	Faresætnings kode(r)	Suppl. Faresætnings-kode(r)	
						ATE ¹ = 5 mg/kg
cyanamide; carbamonitrit	Carc. 2 Repr. 2 Acute Tox. 3 Acute Tox. 3 STOT RE 2 Skin Corr. 1 Skin Sens. 1 Eye Dam. 1 Aquatic Chronic 3	H351 H361fd H311 H301 H373 (thyroid) H314 H317 H318 H412	GHS08 GHS06 GHS05 Dgr	H351 H361fd H311 H301 H373 (thyroid) H314 H317 H412		
dichlofluamid (ISO); N-[(dichlorofluoromethyl)thio]-N',N'-dimethyl-N-phenylsulfamide	Acute Tox. 4 Eye Irrit. 2 Skin Sens. 1 Aquatic Acute 1	H332 H319 H317 H400	GHS07 GHS09 Wng	H332 H319 H317 H400		M=10
3,3'-dicyclohexyl-1,1'-methylenebis(4,1-phenylene)diurea	Aquatic Chronic 4	H413		H413		
cyproconazole (ISO); (2RS,3RS;2RS,3SR)-2-(4-chlorophenyl)-3-cyclopropyl-1-(1H-1,2,4-triazol-1-yl)butan-2-ol	Repr. 1B Acute Tox. 3 STOT RE 2 Aquatic Acute 1 Aquatic Chronic 1	H360D H301 H373 (liver) H400 H410	GHS08 GHS06 GHS09 Dgr	H360D H301 H373 (liver) H410		M=10 M=1

Tabel 2

International kemisk identifikation	Klassificering		Mærkning			Specifikke koncentrations grænser, M-faktorer og ATE
	Fareklasse- og kategorikode(r))	Farekode(r)	Piktogram -, signalords kode(r)	Faresætnings kode(r)	Suppl. faresætningskode(r)	
silver zinc zeolite (Zeolite, LTA framework type, surface-modified with silver and zinc ions) [This entry covers LTA (Linde Type A) framework type zeolite which has been surface-modified with both silver and zinc ions at contents Ag+ 0.5%-6%, Zn2+ 5%-16%, and potentially with phosphorus, NH4+, Mg2+ and/or Ca2+ each at level <3%]	Repr. 2 Skin Irrit. 2 Eye Dam. 1 Aquatic Acute 1 Aquatic Chronic 1	H361d H315 H318 H400 H410	GHS08 GHS05 GHS09 Dgr	H361d H315 H318 H410		M=100 M=100
cadmium carbonate	Carc. 1B Muta. 1B Acute Tox. 4 * Acute Tox. 4 * Acute Tox. 4 *	H350 H340 H332 H312 H302	GHS08 GHS07 GHS09 Dgr	H350 H340 H332 H312 H302		

¹ Converted acute toxicity point estimate according to Table 3.1.2 of Annex I.

International kemisk identifikation	Klassificering		Mærkning			Specifikke koncentrationsgrænser, M-faktorer og ATE
	Fareklasse- og kategorikode(r)	Farekode(r)	Piktogram -, signalords kode(r)	Faresætnings kode(r)	Suppl. faresætningskode(r)	
	STOT RE 1 Aquatic Acute 1 Aquatic Chronic 1	H372 (kidney, bone) H400 H410		H372 (kidney, bone) H410		
cadmium hydroxide; cadmium dihydroxide	Carc. 1B Muta. 1B Acute Tox. 4 * Acute Tox. 4 * Acute Tox. 4 * STOT RE 1 Aquatic Acute 1 Aquatic Chronic 1	H350 H340 H332 H312 H302 H372 (kidney, bone) H400 H410	GHS08 GHS07 GHS09 Dgr	H350 H340 H332 H312 H302 H372 (kidney, bone) H410		
cadmium nitrate; cadmium dinitrate	Carc. 1B Muta. 1B Acute Tox. 4 * Acute Tox. 4 * Acute Tox. 4 * STOT RE 1 Aquatic Acute 1 Aquatic Chronic 1	H350 H340 H332 H312 H302 H372 (kidney, bone) H400 H410	GHS08 GHS07 GHS09 Dgr	H350 H340 H332 H312 H302 H372 (kidney, bone) H410		Carc. 1B; H350: C ≥ 0.01%
dibutyltin dilaurate; dibutyl[bis(dodecanoyloxy)]stannane	Muta. 2 Repr. 1B STOT RE 1	H341 H360FD H372 (immune system)	GHS08 Dgr	H341 H360FD H372 (immune system)		
linalool; 3,7-dimethyl-1,6-octadien-3-ol; dl-linalool; [1] coriandrol; (S)-3,7-dimethyl-1,6-octadien-3-ol; d-linalool; [2] licareol; (R)-3,7-dimethyl-1,6-octadien-3-ol; l-linalool [3]	Skin Sens. 1B	H317	GHS07 Wng	H317		
clorofene; chlorophene; 2-benzyl-4-chlorophenol	Carc. 2 Repr. 2 Acute Tox. 4 Skin Irrit. 2 Skin Sens. 1 Eye Dam. 1 STOT RE 2 Aquatic Acute 1 Aquatic Chronic 1	H351 H361f H332 H315 H317 H318 H373 (kidney) H400 H410	GHS08 GHS05 GHS07 GHS09 Dgr	H351 H361f H332 H315 H317 H318 H373 (kidney) H410		M=1 M=100
clethodim (ISO); (5RS)-2-[(1EZ)-1-[(2E)-3-chloroallyloxymino]propyl]-5-[(2RS)-2-(ethylthio)propyl]-3-hydroxycyclohex-2-en-1-one	Acute Tox. 4 Skin Sens. 1 Aquatic Chronic 3	H302 H317 H412	GHS07 Wng	H302 H317 H412	EUH066	
anthraquinone	Carc. 1B	H350	GHS08 Dgr	H350		
nonadecafluorodecanoic acid; [1] ammonium nonadecafluorodecanoate; [2] sodium	Carc. 2 Repr. 1B Lact.	H351 H360Df H362	GHS08 Dgr	H351 H360Df H362		

International kemisk identifikation	Klassificering		Mærkning			Specifikke koncentrationsgrænser, M-faktorer og ATE
	Fareklasse- og kategorikode(r)	Farekode(r)	Piktogram -, signalords kode(r)	Faresætnings kode(r)	Suppl. faresætningskode(r)	
nonadecafluorodecanoate [3]						
N,N'-methylenedimorpholine; N,N'-methylenebismorpholine; [formaldehyde released from N,N'-methylenebismorpholine]; [MBM]	Carc. 1B Muta. 2 Acute Tox. 4 Acute Tox. 4 Acute Tox. 4 STOT RE 2 Skin Corr. 1B Skin Sens. 1 Eye Dam.1	H350 H341 H332 H312 H302 H373 (gastrointestinal tract, respiratory tract) H314 H317 H318	GHS08 GHS07 GHS05 Dgr	H350 H341 H332 H312 H302 H373 (gastrointestinal tract, respiratory tract) H314 H317	EUH071	
2,3,5,6-tetrafluoro-4-(methoxymethyl)benzyl (Z)-(1R,3R)-3-(2-cyanoprop-1-enyl)-2,2-dimethylcyclopropanecarboxylate; epsilon-momfluorothrin	Acute Tox. 4 STOT SE 2 Aquatic Acute 1 Aquatic Chronic 1	H302 H371 (nervous system) H400 H410	GHS07 GHS08 GHS09 Wng	H302 H371 (nervous system) H410		M=100 M=100
tefluthrin (ISO); 2,3,5,6-tetrafluoro-4-methylbenzyl (1R,3R)-3-[(Z)-2-chloro-3,3,3-trifluoroprop-1-enyl]-2,2-dimethylcyclopropanecarboxylate	Acute Tox. 1 Acute Tox. 2 Acute Tox. 2 Aquatic Acute 1 Aquatic Chronic 1	H330 H310 H300 H400 H410	GHS06 GHS09 Dgr	H330 H310 H300 H410		M=10000 M=10000
reaction products of paraformaldehyde and 2-hydroxypropylamine (ratio 3:2); [formaldehyde released from 3,3'-methylenebis[5-methyloxazolidine]; formaldehyde released from oxazolidin]; [MBO]	Carc. 1B Muta. 2 Acute Tox. 4 Acute Tox. 3 Acute Tox. 4 STOT RE 2 Skin Corr. 1B Eye Dam. 1 Skin Sens. 1A Aquatic Chronic 2	H350 H341 H332 H311 H302 H373 (gastrointestinal tract, respiratory tract) H314 H318 H317 H411	GHS08 GHS06 GHS05 GHS09 Dgr	H350 H341 H332 H311 H302 H373 (gastrointestinal tract, respiratory tract) H314 H317 H411	EUH071	
reaction products of paraformaldehyde with 2-hydroxypropylamine (ratio 1:1); [formaldehyde released from alpha, alpha, alpha-trimethyl-1,3,5-triazine-1,3,5(2H,4H,6H)-trioethanol]; [HPT]	Carc. 1B Muta. 2 Acute Tox. 4 Acute Tox. 4 STOT RE 2 Skin Corr. 1C Eye Dam. 1 Skin Sens. 1A Aquatic Chronic 2	H350 H341 H332 H302 H373 (gastrointestinal tract, respiratory tract) H314 H318 H317 H411	GHS08 GHS07 GHS05 GHS09 Dgr	H350 H341 H332 H302 H373 (gastrointestinal tract, respiratory tract) H314 H317 H411	EUH071	
methylhydrazine	Carc. 1B	H350	GHS08 Dgr	H350		
(RS)-4-[1-(2,3-dimethylphenyl)ethyl]-1H-imidazole; medetomidine	Acute Tox. 2 Acute Tox. 2 STOT SE 3 STOT SE 1 STOT RE 1 Aquatic Acute 1	H330 H300 H336 H370 (eye) H372 H400	GHS06 GHS08 GHS09 Dgr	H330 H300 H336 H370 (eye) H372 H410		M=1

International kemisk identifikation	Klassificering		Mærkning			Specifikke koncentrationsgrænser, M-faktorer og ATE
	Fareklasse- og kategori(r)	Farekode(r)	Piktogram -, signalords kode(r)	Faresætnings kode(r)	Suppl. faresætningskode(r)	
	Aquatic Chronic 1	H410				M=100
triadimenol (ISO); (1RS,2RS;1RS,2SR)-1-(4-chlorophenoxy)-3,3-dimethyl-1-(1H-1,2,4-triazol-1-yl)butan-2-ol; α -tert-butyl- β -(4-chlorophenoxy)-1H-1,2,4-triazole-1-ethanol	Repr. 1B Lact. Acute Tox. 4 Aquatic Chronic 2	H360 H362 H302 H411	GHS08 GHS07 GHS09 Dgr	H360 H362 H302 H411		
terbuthylazine (ISO); N-tert-butyl-6-chloro-N'-ethyl-1,3,5-triazine-2,4-diamine	Acute Tox. 4 STOT RE 2 Aquatic Acute 1 Aquatic Chronic 1	H302 H373 H400 H410	GHS07 GHS08 GHS09 Wng	H302 H373 H410		M=10 M=10
quinolin-8-ol; 8-hydroxyquinoline	Repr. 1B Acute Tox. 3 Eye Dam. 1 Skin Sens. 1 Aquatic Acute 1 Aquatic Chronic 1	H360D H301 H318 H317 H400 H410	GHS08 GHS06 GHS05 GHS09 Dgr	H360D H301 H318 H317 H410		M=1 M=1
thiacloprid (ISO); (Z)-3-(6-chloro-3-pyridylmethyl)-1,3-thiazolidin-2-ylidene cyanamide; {(2Z)-3-[(6-chloropyridin-3-yl)methyl]-1,3-thiazolidin-2-ylidene}cyanamide	Carc. 2 Repr. 1B Acute Tox. 4 Acute Tox. 3 STOT SE 3 Aquatic Acute 1 Aquatic Chronic 1	H351 H360FD H332 H301 H336 H400 H410	GHS08 GHS06 GHS09 Dgr	H351 H360FD H332 H301 H336 H410		M=100 M=100
hexaflumuron (ISO); 1-(3,5-dichloro-4-(1,1,2,2-tetrafluoroethoxy)phenyl)-3-(2,6-difluorobenzoyl)urea	Aquatic Acute 1 Aquatic Chronic 1	H400 H410	GHS09 Wng	H410		M=1000 M=10000
penthiopyrad (ISO); (RS)-N-[2-(1,3-dimethylbutyl)-3-thienyl]-1-methyl-3-(trifluoromethyl)pyrazole-4-carboxamide	Aquatic Acute 1 Aquatic Chronic 1	H400 H410	GHS09 Wng	H410		M=1 M=1
carbetamide (ISO); (R)-1-(ethylcarbamoyl)ethyl carbanilate; (2R)-1-(ethylamino)-1-oxopropan-2-yl phenylcarbamate	Carc. 2 Repr. 1B Acute Tox. 4 Aquatic Chronic 2	H351 H360D H302 H411	GHS08 GHS07 GHS09 Dgr	H351 H360D H302 H411		

Derudover indeholder forslaget også forslag til tilføjelse af "Akutte Toksicitets Estimer" (ATE værdier) i bilag VI, tabel 3, hvor relevant. ATE værdierne anvendes til at beregne den akutte giftighed af kemiske blandinger på baggrund af enkeltstofferne giftighed. Indsættelsen af ATE værdier i tabel 3 vil gøre disse ATE værdier juridisk bindende, og vil give medlemsstaterne et ensartet grundlag for at håndhæve virksomhedernes selvklassificering af kemiske blandinger for akut giftighed.

Endelig foreslås alle henvisninger til tabel 3.2 i del 1 og 3 af bilag VI rettet som en konsekvens af, at tabel 3.2, som indeholder harmoniserede klassificeringer baseret på direktiv 67/548/EØF, ophæves pr. 1. juni 2017. Ligeledes rettes øvrige henvisninger til direktiverne 67/548/EØF og 1999/45/EF i CLP forordningens bilag VI som en konsekvens af, at disse direktiver er ophævet pr. 1. juni 2015.

Kommissionens forslag til forordning foreslås at træde i kraft 20 dage efter offentliggørelsen i EU-Tidende. For så vidt angår de nye eller ændrede harmoniserede klassificeringer af de 37 stoffer, som tilføjes til bilag VI, foreslås en overgangsperiode på 18 måneder fra ikrafttrædelsesdatoen. De nye eller ændrede harmoniserede klassificeringer må dog på frivillig basis tages i brug fra

ikrafttrædelsesdatoen. De øvrige konsekvensændringer af bilag VI samt forslag om tilføjelse af ATE værdier i tabel 3, bilag VI foreslås at finde anvendelse fra 1. juni 2017.

Europa-Parlamentets udtalelser

Europa-Parlamentet vil få forelagt sagen som et led i forskriftsproceduren med kontrol med henblik på legalitetskontrol.

Nærhedsprincippet

Der er tale om gennemførelsesforanstaltninger til en allerede vedtaget retsakt. Det er derfor regeringens vurdering, at det følger heraf, at forslaget er i overensstemmelse med nærhedsprincippet.

Gældende dansk ret

CLP-forordningen er umiddelbart gældende i Danmark.

Konsekvenser

Lovgivningsmæssige konsekvenser

En vedtagelse af forslaget har ingen lovgivningsmæssige konsekvenser.

Økonomiske konsekvenser

Forslaget har ingen væsentlige statsfinansielle eller administrative konsekvenser for det offentlige eller konsekvenser for EU's budget.

Forslaget vurderes ikke at have væsentlige samfundsøkonomiske konsekvenser.

Forslaget vurderes ikke at medføre væsentlige erhvervsøkonomiske konsekvenser.

Beskyttelsesniveauet og andre konsekvenser

Forslaget skønnes at have positiv virkning for beskyttelsesniveauet i Danmark. Virksomheder er forpligtede til at anvende de harmoniserede klassificeringer, hvilket bl.a. sikrer en ensartet mærkning af de stoffer og blandinger, der bringes på markedet i EU. Fareklassificering er et væsentligt redskab for at kunne vælge de mindst farlige stoffer på arbejdspladsen og i produktionen af forbrugerprodukter. Fareklassificeringer er desuden grundlæggende i forhold til bl.a. krav om sikkerhedsdatablade, arbejdspladsbrugsanvisninger, begrænsninger i markedsføringen til forbrugerne og affaldshåndtering.

Høring

Forslaget har været i høring i Miljøspecialudvalget i perioden 14.–18. oktober 2016. Der er ikke fremkommet substantielle bemærkninger i den forbindelse.

Generelle forventninger til andre landes holdninger

Man er fra dansk side ikke bekendt med offentlige tilkendegivelser om forslaget i andre medlemsstater.

På baggrund af tidligere afstemninger om lignende forslag forventes der at være et kvalificeret flertal for forslaget blandt medlemsstaterne.

Regeringens generelle holdning

Regeringen er generelt positiv over for forslaget, da det vil forhøje beskyttelsen af miljø og sundhed i Danmark og i EU. De harmoniserede klassificeringer sikrer en ensartet mærkning af de stoffer og blandinger, der bringes på markedet i EU, og fritager virksomhederne for selv at skulle foretage klassificeringerne i de fareklasser, der er omfattet af forslaget.

Regeringen agter på den baggrund at støtte forslaget.

Tidligere forelæggelser for Folketingets Europaudvalg

Sagen har ikke tidligere været forelagt Folketingets Europaudvalg.