



Miljø- og Fødevareministeriet
Departementet

Folketingets Miljø- og Fødevareudvalg

Den 6. februar 2019
Sagsnummer: 2019-172

./.

Vedlagt fremsendes til udvalgets orientering grundnotat 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 (komitésag).

Forslaget forventes sat til afstemning i REACH-komiteén den 14.-15. februar 2019.

Regeringen er generelt positiv over for forslaget, da det vil forhøje beskyttelsen af miljø og sundhed i Danmark og i EU.

Regeringen agter på den baggrund at støtte forslaget.

Med venlig hilsen

Jesper Wulff Pedersen



Den 29. januar 2019
MFVM 767

GRUNDNOTAT TIL FOLKETINGETS EUROPAUDVALG

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 omhandler vedtagelse af nye eller ændrede klassificeringer af 31 stoffer. Der har særligt været diskussion vedr. stoffet titaniumdioxid, som er foreslået klassificeret som mistænkt kræftfremkaldende ved indånding. Effekterne er kun set ved indånding af stoffet på partikelform og forventes ikke at gøre sig gældende, når titaniumdioxid indgår i produkter, hvor stoffet er bundet på en fast eller flydende form. Det er derfor foreslået, at klassificeringen afgrænses til kun at omfatte partikelformen af stoffet. Forslaget vurderes generelt at have en positiv virkning for beskyttelsesniveauet i Danmark. Særligt for titaniumdioxid er det muligt, at den foreslåede klassificering kan medføre økonomiske konsekvenser for visse dele af erhvervslivet som følge af afledte konsekvenser i anden EU lovgivning (for eksempel kosmetik- og affaldslovgivningen). Det er dog ikke på nuværende tidspunkt muligt at vurdere disse konsekvenser, da det afhænger af de vurderinger og beslutninger, der måtte træffes under anden lovgivning, såfremt forslaget vedtages. Derudover forventes forslaget ikke at have væsentlige økonomiske eller administrative konsekvenser for erhvervslivet - ej heller statsfinansielle konsekvenser. Forslaget forventes sat til afstemning i REACH-komiteén den 14.-15. februar 2019. 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.

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 er fremsat med hjemmel i artikel 37, stk. 5, og artikel 53, stk. 1, 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.

Forslaget forventes sat til afstemning i komiteén på møde den 14.-15. februar 2019.

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, der nu er erstattet af henholdsvis forordningerne 1107/2009 og 528/2012) 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 opdatere tabel 3 i CLP-forordningens bilag VI, jf. tabel 1 og 2 nedenfor. Forslaget omfatter i alt 31 stoffer med ændrede eller nye klassificeringer, som har været vurderet af EU's Risikovurderingskomité (RAC) i 2017. Der foreslås ændringer til den eksisterende klassificering af 14 stoffer i bilag VI, som følge af nye vurderinger af datagrundlaget (tabel 1). Heraf er der tale om en *skærpet* klassificering for 7 stoffer, en *lempet* klassificering for 6 stoffer (to stoffer udgår således helt af bilaget). For et stof præciseres den eksisterende klassificering hvad angår miljøfare. Derudover foreslås optagelse af harmoniserede klassificeringer for 17 nye stoffer (tabel 2).

Nedenfor gengives de foreslåede ændringer til tabel 3 i CLP-forordningens bilag VI. Forslagets kolonner for yderligere identifikation af stofferne (indeksnummer, EC og CAS numre) samt noter er af pladsmæssige hensyn ikke medtaget nedenfor. Der henvises til Kommissionens forslag for den fuldstændige tabel.

Tabel 1 – Tilpasning til eksisterende klassificeringer

International kemisk identifikation	Klassificering		Mærkning			Specifikke koncentrationsgrænser, M-faktorer og ATE
	Fareklasse- og kategorikode(r)	Faresætningsskode(r)	Piktogram-, signalordsskode(r)	Faresætningsskode(r)	Suppl. faresætningskode(r)	
[UDGÅR: 4,4'-sulfonylbisphenol, polymer with ammonium chloride(NH 4Cl), pentachlorophorane and phenol ^(a)	<i>Aquatic Chronic 4</i>	<i>H413</i>	-	<i>H413]</i>		

International kemisk identifikation	Klassificering		Mærkning			Specifikke koncentrations grænser , M-faktorer og ATE
	Fareklasse- og kategorikode(r)	Faresætningsskode(r)	Piktogram-, signalordsskode(r)	Faresætningsskode(r)	Suppl. faresætningskode(r)	
[UDGÅR: disodium 4-amino-6-((4-((4-(2,4-diaminophenyl)azo)phenylsulfamoyl)phenyl)azo)-5-hydroxy-3-((4-nitrophenyl)azo)naphthalene-2,7-disulfonate (a)	Eye Dam. 1 Aquatic Chronic 3	H318 H412	GHS05 Dgr	H318 H412]		
phenyl bis(2,4,6-trimethylbenzoyl)-phosphine oxide (b)	Skin Sens. 1A Aquatic Chronic 4	H317 H413	GHS07 Wng	H317 H413		
cobalt (b)	Carc. 1B Muta. 2 Repr. 1B Resp. Sens. 1 Skin Sens. 1 Aquatic Chronic 4	H350 H341 H360F H334 H317 H413	GHS08 Dgr	H350 H341 H360F H334 H317 H413		
nickel bis(sulfamidate); nickel sulfamate (b)	Carc. 1A Muta. 2 Repr. 1B Acute Tox. 4 STOT RE 1 Resp. Sens. 1 Skin Sens. 1 Aquatic Acute 1 Aquatic Chronic 1	H350i H341 H360D*** H302 H372** H334 H317 H400 H410	GHS08 GHS07 GHS09 Dgr	H350i H341 H360D*** H302 H372** H334 H317 H410		oral: ATE = 853 mg/kg bw (anhydrate) oral: ATE = 1098 mg/kg bw (tetrahydrate) STOT RE 1; H372: C ≥ 1 % STOT RE 2; H373: 0,1 % ≤ C < 1 % Skin Sens. 1; H317: C ≥ 0,01 % M=1
ethylene oxide; oxirane (b)	Flam. Gas 1 Press. Gas Carc. 1B Muta. 1B Repr. 1B Acute Tox. 3 Acute Tox. 3 STOT SE 3 STOT SE 3 STOT RE 1 Skin Corr. 1 Eye Dam. 1	H220 H350 H340 H360Fd H331 H301 H335 H336 H372 (nervous system) H314 H318	GHS02 GHS08 GHS06 GHS05 Dgr	H220 H350 H340 H360Fd H331 H301 H335 H336 H372 (nervous system) H314		inhalation: ATE = 700ppm (gases) oral: ATE = 100 mg/kg bw
metaldehyde (ISO); 2,4,6,8-tetramethyl-1,3,5,7-tetraoxacyclooctane (b)	Flam. Sol. 2 Repr. 2 Acute Tox. 3 Aquatic Chronic 3	H228 H361f H301 H412	GHS02 GHS08 GHS06 Dgr	H228 H361f H301 H412		oral: ATE = 283 mg/kg bw

International kemisk identifikation	Klassificering		Mærkning			Specifikke koncentrations grænser , M-faktorer og ATE
	Fareklasse- og kate- gorikode(r)	Faresætning- skode(r)	Pik- togram-, signalord- skode(r)	Faresætning- skode(r)	Suppl. faresætnings kode(r)	
2-benzyl-2-dimethylamino-4'-morpholinobutyrophenone ^(b)	Repr. 1B Aquatic Acute 1 Aquatic Chronic 1	H360D H400 H410	GHS08 GHS09 Dgr	H360D H410		
pyridate (ISO); O-(6-chloro-3-phenylpyridazin-4-yl) S-octyl thiocarbonate ^(b)	Acute Tox. 4 Skin Irrit. 2 Skin Sens. 1 Aquatic Acute 1 Aquatic Chronic 1	H302 H315 H317 H400 H410	GSH07 GHS09 Wng	H302 H315 H317 H410		oral: ATE = 500 mg/kg bw M=1 M=10
dodecyl methacrylate ^(a)	STOT SE 3	H335	GHS07 Wng	H335		STOT SE 3; H335: C ≥ 10%
2-phenylhexanenitrile ^(a)	Acute Tox. 4 Aquatic Chronic 2	H302 H411	GHS07 GHS09 Wng	H302 H411		oral: ATE = 500 mg/kg bw
thiabenzazole (ISO); 2-(thiazol-4-yl)benzimidazole ^(c)	Aquatic Acute 1 Aquatic Chronic 1	H400 H410	GHS09 Wng	H410		M=1 M=1
diethyltoluamide (ISO): N,N-diethyl-m-toluamide; [deet] ^(a)	Acute Tox. 4 Skin Irrit. 2 Eye Irrit. 2	H302 H315 H319	GHS07 Wng	H302 H315 H319		oral: ATE = 1892 mg/kg bw
pitch, coal tar, high-temp.; [The residue from the distillation of high temperature coal tar. A black solid with an approximate softening point from 30 °C to 180 °C (86 °F to 356 °F). Com- posed primarily of a complex mixture of three or more mem- bered condensed ring aromatic hydrocarbons .] ^(a)	Carc. 1A Muta. 1B Repr. 1B	H350 H340 H360FD	GHS08 Dgr	H350 H340 H360FD		

^(a) Eksisterende klassificering lempes (eksisterende fareklasser/farekategorier udgår eller lempes)

^(b) Eksisterende klassificering skærpes (nye fareklasser tilføjes eller eksisterende fareklasser/farekategorier skærpes)

^(c) Eksisterende klassificering præciseres (Multiplikations (M) faktorer² til brug for miljøfareklassificering fastsat, M = 1)

Tabel 2 – Nye harmoniserede klassificeringer

International kemisk identifikation	Klassificering		Mærkning			Specifikke koncentrations grænser , M-faktorer og ATE
	Fareklasse- og kate- gorikode(r)	Faresætning- skode(r)	Pik- togram-, signalord- skode(r)	Faresætning- skode(r)	Suppl. faresætnings kode(r)	
titanium dioxide; [in powder form containing 1% or more of parti- cles with aerodynamic diameter ≤ 10 µm] ^(d)	Carc. 2	H351 (inhala- tion)	GHS08 Wng	H351 (inhala- tion)		

International kemisk identifikation	Klassificering		Mærkning			Specifikke koncentrations grænser , M-faktorer og ATE
	Fareklasse- og kategorikode(r)	Faresætningsskode(r)	Piktogram-, signalordsskode(r)	Faresætningsskode(r)	Suppl. faresætningskode(r)	
methylmercuric chloride	Carc. 2 Repr. 1A Lact. Acute Tox. 2 Acute Tox. 2 Acute Tox. 2 STOT RE 1 Aquatic Acute 1 Aquatic Chronic 1	H351 H360Df H362 H330 H310 H300 H372 (nervous system, kidneys) H400 H410	GHS08 GHS06 GHS09 Dgr	H351 H360Df H362 H330 H310 H300 H372 (nervous system, kidneys) H410		inhalation: ATE = 0,05 mg/l (dusts or mists) dermal: ATE = 50 mg/kg bw oral: ATE = 5 mg/kg bw
benzo[<i>rst</i>]pentaphene	Carc. 1B Muta. 2	H350 H341	GHS08 Dgr	H350 H341		
dibenzo[<i>b,def</i>]chrysene; dibenzo[<i>a,h</i>]pyrene	Carc. 1B Muta. 2	H350 H341	GHS08 Dgr	H350 H341		
ethanol, 2,2'-iminobis-, N-(C13-15-branched and linear alkyl) derivs.	Repr. 1B	H360D	GHS08 Dgr	H360D		
cyflumetofen (ISO); 2-methoxyethyl (RS)-2-(4-tert-butylphenyl)-2-cyano-3-oxo-3-(α,α,α -trifluoro- <i>o</i> -tolyl)propionate	Carc. 2 Skin Sens. 1A	H351 H317	GHS08 GHS07 Wng	H351 H317		
pentapotassium 2,2',2'',2''',2''''-(ethane-1,2-diyl)nitro)pentaacetate	Repr. 1B Acute Tox. 4 STOT RE 2 Eye Irrit. 2	H360D H332 H373 (inhalation) H319	GHS08 GHS07 Dgr	H360D H332 H373 (inhalation) H319		inhalation: ATE = 1,5 mg/l (dusts or mists)
N-carboxymethyliminobis(ethylenenitrilo)tetra(acetic acid)	Repr. 1B Acute Tox. 4 STOT RE 2 Eye Irrit. 2	H360D H332 H373 (inhalation) H319	GHS08 GHS07 Dgr	H360D H332 H373 (inhalation) H319		inhalation: ATE = 1,5 mg/l (dusts or mists)
pentasodium (carboxylatomethyl)iminobis(ethylenenitrilo)tetraacetate	Repr. 1B Acute Tox. 4 STOT RE 2	H360D H332 H373 (inhalation)	GHS08 GHS07 Dgr	H360D H332 H373 (inhalation)		inhalation: ATE = 1,5 mg/l (dusts or mists)
diisohexyl phthalate	Repr. 1B	H360FD	GHS08 Dgr	H360FD		
fludioxonil (ISO); 4-(2,2-difluoro-1,3-benzodioxol-4-yl)-1H-pyrrole-3-carbonitrile	Aquatic Acute 1 Aquatic Chronic 1	H400 H410	GHS09 Wng	H410		M=1 M=10

International kemisk identifikation	Klassificering		Mærkning			Specifikke koncentrationsgrænser, M-faktorer og ATE
	Fareklasse- og kate-gorikode(r)	Faresætning-skode(r)	Pik-togram-, signalord-skode(r)	Faresætning-skode(r)	Suppl. faresætnings kode(r)	
halosulfuron-methyl (ISO); methyl 3-chloro-5-[[[4,6-dimethoxypyrimidin-2-yl)carbamoyl]sulfamoyl]-1-methyl-1H-pyrazole-4-carboxylate	Repr. 1B Aquatic Acute 1 Aquatic Chronic 1	H360D H400 H410	GHS08 GHS09 Dgr	H360D H410		M=1000 M=1000
2-methylimidazole	Repr. 1B	H360Df	GHS08 Dgr	H360Df		
(RS)-2-methoxy-N-methyl-2-[α-(2,5-xylyloxy)-o-tolyl]acetamide; mandestrobin	Aquatic Acute 1 Aquatic Chronic 1	H400 H410	GHS09 Wng	H410		M=1 M=10
carboxin (ISO); 2-methyl-N-phenyl-5,6-dihydro-1,4-oxathiine-3-carboxamide; 5,6-dihydro-2-methyl-1,4-oxathiine-3-carboxanilide	STOT RE 2 Skin Sens. 1 Aquatic Acute 1 Aquatic Chronic 1	H373 (kid-neys) H317 H400 H410	GHS08 GHS07 GHS09 Wng	H373 (kid-neys) H317 H410		M=1 M=1
metaflumizone (ISO); (EZ)-2'-[2-(4-cyanophenyl)-1-(α,α,α-trifluoro-m-tolyl)ethylidene]-[4-(trifluoro-methoxy)phenyl]carbanilohydrazide [E-isomer > 90%, Z-isomer <10% relative content]; [1] (E)-2'-[2-(4-cyanophenyl)-1-(α,α,α-trifluoro-m-tolyl)ethylidene]-[4-(trifluoro-methoxy)phenyl]carbanilohydrazide [2]	Repr. 2 Lact. STOT RE 2	H361fd H362 H373	GHS08 Wng	H361fd H362 H373		
dibutylbis(pentane-2,4-dionato-O,O')tin	Repr. 1B STOT RE 1	H360FD H372 (immune system)	GHS08 Dgr	H360FD H372 (immune system) ⁷		

^(d) Der fastsættes endvidere noter, der afgrænser klassificeringen af titaniumdioxid holdige blandinger til kun at omfatte blandinger på pulverform, og hvori der indgår $\geq 1\%$ titaniumdioxid partikler med en maksimal diameter på op til 10 μm (dvs. respirable partikler)

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 31 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.

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

Forordningen er umiddelbart gældende i Danmark.

Konsekvenser

En vedtagelse af forslaget har ingen lovgivningsmæssige 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.

Særligt for stoffet titaniumdioxid er det muligt, at den foreslåede klassificering kan medføre økonomiske konsekvenser for visse dele af erhvervslivet som følge af afledte konsekvenser i anden EU lovgivning. Titaniumdioxid har udbredt anvendelse i for eksempel maling, fugemasse, kosmetik, plast, fødevarer og medicinalprodukter. Mistanken om stoffets kræftfremkaldende egenskaber knytter sig udelukkende til indånding af titaniumdioxid partikler, hvorfor klassificeringen foreslås afgrænset til kun at omfatte stoffet i partikelform (pulverform) under CLP forordningen. Titaniumdioxid på fast eller flydende form betragtes som ufarlig. Den foreslåede klassificering vil primært have effekt i arbejdsmiljøet, hvor stoffet håndteres på pulverform som råvare eller ved brug af pulverformige produkter.

I kosmetiklovgivningen er CMR stoffer som udgangspunkt forbudt, men stoffer klassificeret i kategori 2 kan dog undtages fra forbuddet, hvis det på baggrund af videnskabelig vurdering vurderes at være sikkert at anvende i en given koncentration og til et givent formål.

I affaldslovgivningen vil en klassificering som CMR stof i kategori 2 kunne føre til, at affald (for eksempel byggeaffald) indeholdende >1 % titaniumdioxid skal betragtes som farligt affald. Der er ikke direkte afledte konsekvenser af en klassificering i lovgivningen for fødevarer og medicinalprodukter.

Præcis hvilke konsekvenser den foreslåede klassificering vil få i anden lovgivning afhænger af de vurderinger og beslutninger, der måtte træffes under de respektive lovgivninger, såfremt forslaget vedtages. Kommissionen har været i dialog med de respektive ansvarlige enheder i Kommissionen med henblik på, hvor relevant, at udarbejde vejledning under anden lovgivning (særligt i forbindelse med affaldsrammedirektivet).

Derudover forventes forslaget ikke at medføre væsentlige erhvervsøkonomiske konsekvenser.

Forslaget skønnes at have positiv virkning for beskyttelsesniveauet i Danmark. Virksomheder er forpligtede til at anvende de harmoniserede klassificeringer, hvilket blandt andet 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 blandt andet krav om sikkerhedsdatablade, arbejdspladsbrugsanvisninger, begrænsninger i markedsføringen til forbrugerne og affaldshåndtering.

Høring

Forslaget har været i skriftlig høring i EU Miljøspecialudvalget. Forbrugerrådet Tænk opfordrer regeringen til at arbejde for, at brugen af titaniumdioxid i pudder eller solspray forbydes med henblik på

beskyttelse af forbrugerne. CO-Industri finder, at titaniumdioxid ikke bør være tilladt i produkter i pulver- eller sprayform med henblik på beskyttelse af ansatte. DI, DI Fødevarer, DFL, VKH og Platinindustrien fastholder, at titaniumdioxid ikke bør klassificeres efter CLP, da den foreslåede klassificering er baseret på en generel partikelvirkning og ikke en iboende stofspecifik egenskab. Desuden vurderer de, at klassificeringen vil have store økonomiske konsekvenser for erhvervslivet, blandt andet som følge af behov for at ændre etiketter som følge af ny faremærkning, ligesom nogle miljømærkede solcremer ikke mere vil opfylde kriterierne, og nogle affaldstyper, fx byggeaffald, vil skulle betragtes som farligt affald.

Generelle forventninger til andre landes holdninger

Normalt er der kvalificeret flertal for sådanne forslag blandt medlemsstaterne. De hidtidige diskussioner har dog afspejlet stor uenighed blandt medlemsstaterne vedrørende titaniumdioxid.

Regeringens foreløbige 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.

CLP forordningens formål er at identificere stoffers farlighed og kommunikere disse til brugerne. Det er ikke en del af CLP forordningen at tage højde for eventuelle socioøkonomiske konsekvenser, der kan være forbundet med en ny klassificering. Det ligger heller ikke inden for rammen for CLP forordningen at tage højde for eventuelle afledte konsekvenser i medfør af anden lovgivning.

For titaniumdioxid støtter regeringen, at stoffet bliver omfattet af nærværende tilpasning med den foreslåede klassificering og med de afgrænsninger, som Kommissionen har foreslået til kun at omfatte partikelformen af stoffet. Det følger af, at de mulige kræftfremkaldende egenskaber alene er forbundet med indånding af partikler, og at det ikke vurderes relevant at klassificere for eksempel faste og flydende produkter indeholdende titaniumdioxid, hvor stoffet ikke er til stede i partikelform eller kan frigøres på partikelform (for eksempel anvendelse i maling). Hvad angår kommentarerne fra Miljøspesialudvalget bemærker regeringen, at enhver ny eller ændret klassificering vil medføre behov for at ændre etiketteringen, samt at konsekvenser for anden lovgivning, fx justering af kriterier for miljømærkning eller vedtagelse af nye begrænsninger, håndteres under disse.

Regeringen agter på den baggrund at støtte forslaget. Regeringen er åben for at drøfte mindre præciseringer af ordlyden vedrørende klassificeringen af titaniumdioxid, så den fremstår tydelig og hensigtsmæssig og sikrer relevant information til brugerne.

Hvis Kommissionen beslutter at sætte et forslag til afstemning, der ikke omfatter titaniumdioxid, vil regeringen også støtte dette med henblik på at få vedtaget klassificering af de 30 øvrige stoffer, der er omfattet af forslaget. Dertil vil regeringen presse på, for at der arbejdes målrettet for en løsning, der tager højde for effekterne af titaniumdioxid, og som fremadrettet kan bidrage til en ensartet tilgang for stoffer med partikeleffekter under klassificeringsreglerne.

Tidligere forelæggelser for Folketingets Europaudvalg

Sagen har ikke tidligere været forelagt Folketingets Europaudvalg.