

Veiligheid van chemische stoffen in uw bedrijf

Inleiding voor kmo's



Disclaimer/Juridische mededeling

Dit document bevat praktische informatie waarin de rol van en de eisen aan ondernemingen op grond van de REACH-verordening, de CLP-verordening en de BPR worden toegelicht. Er zij echter op gewezen dat de tekst van de REACH-verordening, de CLP-verordening en de BPR de enige authentieke juridische referentie is en dat de informatie in dit document geen juridisch advies vormt. De informatie in dit document wordt uitsluitend gebruikt onder de verantwoordelijkheid van de gebruiker. Het Europees Agentschap voor chemische stoffen aanvaardt geen aansprakelijkheid in verband met het eventuele gebruik van de in dit document opgenomen informatie.

Dit is een werkvertaling van een document dat oorspronkelijk in het Engels werd gepubliceerd en dat op de ECHA-website beschikbaar is.

Veiligheid van chemische stoffen in uw bedrijf Inleiding voor kmo's

Deze publicatie is een aanvulling op de Gids voor kmo-adviseurs die door ECHA en EASME is opgesteld voor het Enterprise Europe Network.

Referentie: ECHA-15-B-02-NL
Cat.-nummer: ED-04-15-425-NL-N
ISBN: 978-92-9247-439-3
DOI: 102823/893656
Taal: Nederlands

© Europees Agentschap voor chemische stoffen, 2015

Als u naar aanleiding van dit document vragen of opmerkingen hebt, kunt u deze met behulp van het formulier voor verzoek om informatie indienen (onder vermelding van het referentienummer en de publicatiedatum). Dit formulier is te vinden via de pagina 'Contact' op: http://echa.europa.eu/nl/contact_telefoonnummer:

Europees Agentschap voor chemische stoffen
Postadres: P.O. Box 400, FI-00121 Helsinki, Finland
Bezoekadres: Annankatu 18, Helsinki, Finland

Inhoudsopgave

Wist u dat?	5
1. De voorschriften voor het vervaardigen, in de handel brengen en gebruiken van chemische stoffen in de EU	6
1.1 OP WELKE CHEMISCHE STOFFEN ZIJN DEZE VERORDENINGEN VAN TOEPASSING?	9
1.2 WIE MOET AAN DE VERORDENINGEN VOLDOEN?	11
1.3 HOE WERKT DE REACH-VERORDENING?	13
1.4 HOE WERKT DE CLP-VERORDENING?	23
1.5 HOE WERKT DE BIOCIDENVERORDENING?	28
1.6 WAT ZIJN DE UITERSTE TERMIJNEN?	30
2. Uw weg vinden door de EU-wetgeving over chemische stoffen	33
2.1 WELKE VEREISTEN ZIJN OP U VAN TOEPASSING?	33
2.2 WEET DAT U NIET ALLEEN BENT	43
2.3 MANIEREN OM KOSTEN TE BESPAREN	44
2.4 VAN WETTELIJKE VERPLICHTINGEN TOT BEDRIJFSKANSEN	46
Bijlagen	48
BIJLAGE I NIEUWE CLP-PICTOGRAMMEN - WELKE PICTOGRAMMEN OP WELKE PRODUCTEN	48
BIJLAGE II SOORTEN VAN BIOCIDEN	50
BIJLAGE III NUTTIGE HULPBRONNEN VOOR KLEINE EN MIDDELGROTE ONDERNEMINGEN	54
BIJLAGE IV CONTROLEER NATIONALE EN EUROPESE SUBSIDIES	56
Met dank aan	58
Over ons	61



Wist u dat?

De EU-verordeningen inzake de registratie en beoordeling van en de autorisatie en beperkingen ten aanzien van chemische stoffen (REACH-verordening), betreffende de indeling, etikettering en verpakking van stoffen en mengsels (CLP-verordening) en de Biocidenverordening (BPR) hebben gevolgen voor de bedrijfsactiviteiten van de meeste ondernemingen in de EU en in IJsland, Liechtenstein en Noorwegen, die deel uitmaken van de Europese Economische Ruimte (EER).

Als u denkt dat dit niet op u van toepassing is, bent u niet de enige.

Uit recente onderzoeken en inspecties in alle EU-/EER-landen is gebleken dat bijna 70 % van de kmo's buiten de chemiesector zich er niet van bewust is dat de REACH- en de CLP-verordening directe gevolgen hebben voor hun onderneming. Kleinere ondernemingen op grond van hun omzet geloven het minst dat zij moeten voldoen aan de REACH-verordening. Hierdoor ontstaat het risico dat er onveilige chemische producten in de handel worden gebracht die niet aan de eisen voldoen.

Tegelijkertijd blijkt uit onderzoek onder industriële ondernemingen en kmo's dat wanneer kleine ondernemingen op de hoogte zijn van deze EU-verordeningen en weten welke gevolgen deze hebben voor hun zakelijke activiteiten, ze het meest actief zijn in het opnieuw ontwerpen van hun productieprocessen. Ondernemingen van alle grootten zijn ook betrokken bij het vervangen van de meest gevaarlijke chemische producten door veiligere alternatieven.

Chemische veiligheid is een bedrijfsmiddel.

Het voldoen aan de REACH-verordening, de CLP-verordening en de BPR kan uw klanten helpen om te voldoen aan hun zakelijke behoeften om:

- o hun producten rechtmatig in de handel te brengen in de EU;
- o veilige levering, veilig gebruik en veilig beheer van chemische stoffen te waarborgen;
- o de werkomgeving veiliger te maken;
- o kosten te besparen door de gevolgen voor de gezondheid op de werkplek en op het milieu te verminderen;
- o hun reputatie te verbeteren bij klanten, consumenten, investeerders en de gemeenschap, die steeds meer aandacht schenken aan verantwoorde omgang met chemische stoffen en aan duurzaamheid;
- o nieuwe markten te ontdekken wanneer ze veiligere alternatieven hebben gevonden voor zeer gevaarlijke chemische stoffen, bijvoorbeeld stoffen die uit de handel worden gefaseerd als gevolg van bezorgdheid om de menselijke gezondheid en het milieu;
- o concurrerder te zijn op de internationale markt.

Chemische veiligheid
is een asset voor uw
bedrijf.





1. De voorschriften voor het vervaardigen, in de handel brengen en gebruiken van chemische stoffen in de EU

De algemene regels voor het in de handel brengen van chemische stoffen in de EU zijn vastgesteld in de REACH- en de CLP-verordening. Deze twee horizontale wetten met betrekking tot de veiligheid van chemische stoffen worden aangevuld door andere, sectorspecifieke wetgeving, zoals de BPR.

De REACH- en de CLP-verordening evenals de BPR streven er alle drie naar een hoog beschermingsniveau te bieden voor de menselijke gezondheid en het milieu door de sector verantwoordelijk te stellen voor de veiligheid van chemische stoffen die in de EU in de handel worden gebracht. De verordeningen zijn een reactie op belangrijke behoeften binnen de industrie en de samenleving aan deugdelijk beheer van chemische stoffen en het veilige gebruik ervan. De REACH-verordening is van toepassing op de Europese Economische Ruimte (EER), dat wil zeggen: de 28 lidstaten van de EU, evenals IJsland, Liechtenstein en Noorwegen.

Kmo's hebben dezelfde verantwoordelijkheden als grote ondernemingen en kunnen niet worden vrijgesteld van de eisen die worden gesteld aan de veiligheid van chemische stoffen. De enige bepalingen die specifiek zijn gericht tot kmo's, zijn lagere vergoedingen en kosten.

REACH

Registratie en beoordeling van en autorisatie en beperkingen ten aanzien van chemische stoffen (EG) nr. 1907/2006

De REACH-verordening is de verordening inzake registratie en beoordeling van en de autorisatie en beperkingen ten aanzien van chemische stoffen (Verordening (EG) nr. 1907/2006). Het is de belangrijkste Europese wet op chemische stoffen en dekt in beginsel alle stoffen, zowel stoffen als zodanig als in mengsels of in voorwerpen voor industrieel, beroepsmatig of huishoudelijk gebruik. De REACH-verordening heeft daarom gevolgen voor de meeste industriële sectoren en is van toepassing op de meeste ondernemingen in de EU.

In de REACH-verordening zijn de meest ambitieuze veiligheidsnormen voor de veiligheid van chemische stoffen ter wereld opgenomen. Fabrikanten en importeurs moeten aantonen hoe een stof die zij in de handel brengen veilig kan worden gebruikt en moeten de maatregelen met betrekking tot risicobeheer meedelen aan hun klanten. Alle deelnemers aan de toeleveringsketen moeten met elkaar communiceren om zo een veilig gebruik te waarborgen. Indien de risico's niet kunnen worden beheerd, kunnen de autoriteiten het gebruik van een stof beperken of eisen dat vooraf autorisatie moet worden verkregen.

De eisen in de REACH-verordening met betrekking tot het beheer van chemische stoffen sporen ondernemingen aan om hun aanbod van chemische stoffen te herzien en de meest gevaarlijke stoffen te vervangen door veiligere alternatieven. Een van de doelstellingen van de verordening is het stimuleren van innovatie en het verbeteren van het concurrentievermogen van Europese merken op de internationale markt.

Informatie die wordt samengesteld op grond van de REACH-verordening kan door ondernemingen worden gebruikt om te voldoen aan andere wetgeving.

CLP
Indeling, etikettering
en verpakking van
stoffen en mengsels
(EG) nr. 1272/2008

De CLP-verordening is de verordening betreffende indeling, etikettering en verpakking van stoffen en mengsels (Verordening (EG) nr. 1272/2008). Deze verordening vult de REACH-verordening aan en verzekert dat de gevaren van chemische stoffen duidelijk worden meegedeeld aan werknemers en consumenten door middel van etiketten met gestandaardiseerde mededelingen en pictogrammen.

Voordat chemische producten in de EU in de handel worden gebracht, moet de sector ze indelen overeenkomstig de geïdentificeerde gevaren en ze vervolgens etiketteren en verpakken overeenkomstig het systeem in de CLP-verordening. Zo wordt het in de EU en wereldwijd eenvoudiger om de gevarenkenmerken van het product te begrijpen en wordt wereldwijde handel eenvoudiger, aangezien de CLP-verordening het wereldwijd geharmoniseerde systeem (GHS) voor de indeling en etikettering van chemische stoffen van de Verenigde Naties ten uitvoer legt.

De CLP-verordening vervangt de Stoffenrichtlijn (Richtlijn 67/548/EEG) en de Preparatenrichtlijn (Richtlijn 1999/45/EG). Sinds 1 december 2010 moeten stoffen worden ingedeeld en geëtiketteerd overeenkomstig het systeem in de CLP-verordening. De deadline voor mingsels om op dat systeem over te schakelen was 1 juni 2015.

De CLP-verordening heeft betrekking op het grootste deel van de chemische stoffen die op de industriële, beroepsmatige en consumentenmarkt worden gebracht in de EU, met inbegrip van stoffen die kosteloos worden verstrekt.

In meer dan 20 EU-wetten wordt verwezen naar de indeling en etikettering van chemische stoffen, wat inhoudt dat op een stof, zodra deze is ingedeeld als gevaarlijk, andere wettelijke eisen van toepassing worden om het gebruik ervan te beheren, zoals de eis dat er een beoordeling van de chemische veiligheid op de werkvloer moet worden uitgevoerd. Wanneer stoffen niet in de handel kunnen worden gebracht voor bepaalde soorten gebruik als gevolg van de indeling, moeten ondernemingen alternatieven zoeken. Stoffen die bijvoorbeeld zijn ingedeeld als kankerverwekkend, mutageen of giftig voor de voortplanting, mogen niet boven bepaalde concentratieniveaus worden gebruikt in consumentenproducten.

Met **BPR** wordt de Biocidenverordening (Verordening (EU) nr. 528/2012) bedoeld. Deze verordening betreft het op de markt aanbieden en gebruiken van biociden, die worden gebruikt voor de bescherming van mensen, dieren, materialen of voorwerpen tegen schadelijke organismen, zoals ongedierte of bacteriën, door de werking van de werkzame stoffen in de biocide. De BPR herroept en vervangt de Biocidenrichtlijn (Richtlijn 98/8/EG). De verordening heeft tot doel de biocidenmarkt in de EU beter te laten functioneren en moet tegelijkertijd zorgen voor een hoge mate van bescherming voor mens en milieu.

Voor alle biociden is een toelating vereist voordat ze op de markt mogen worden aangeboden, en de werkzame stoffen in de biocide moeten vooraf zijn goedgekeurd, met uitzondering van biociden die nog worden beoordeeld.

BPR

Biocidenverordening (Verordening (EU) nr. 528/2012)

Kleine en middelgrote ondernemingen (kmo's) hebben dezelfde verantwoordelijkheden als grote ondernemingen en kunnen niet worden vrijgesteld van de eisen die worden gesteld aan de veiligheid van chemische stoffen.



1.1 OP WELKE CHEMISCHE STOFFEN ZIJN DEZE VERORDENINGEN VAN TOEPASSING?

REACH

CLP

De REACH-, de CLP- en de Biocidenverordening zijn van toepassing op een grote verscheidenheid aan producten die worden geleverd en gebruikt in de vorm van chemische stoffen, mengsels en voorwerpen.

In de REACH- en de CLP-verordening worden een stof, een mengsel en een voorwerp als volgt gedefinieerd:

Een stof is een chemisch element en de verbindingen ervan, zoals zij voorkomen in natuurlijke toestand of bij de vervaardiging ontstaan, met inbegrip van alle additieven die nodig zijn voor het behoud van de stabiliteit ervan en alle onzuiverheden ten gevolge van het toegepaste procedé, doch met uitzondering van elk oplosmiddel dat kan worden afgescheiden zonder dat de stabiliteit van de stof wordt aangetast of de samenstelling ervan wordt gewijzigd.

voorbeelden: metalen (aluminium, zink, ijzer, chroom, enz.), aceton, ftalaten, ethanol.

Mengsel: een mengsel of oplossing bestaande uit twee of meer stoffen.

BPR

voorbeelden: verf, lijm, inkt, metaallegeringen, huishoudelijke schoonmaakmiddelen.

Voorwerp: een object waaraan tijdens de productie een speciale vorm, oppervlak of patroon wordt gegeven waardoor zijn functie in hogere mate wordt bepaald dan door de chemische samenstelling.

Voorbeelden: kleding, meubels, elektronica en praktische alle voorwerpen in het moderne dagelijks leven.

Opgelet: Indien het belangrijkste doel van het product de vrijgave van de stof is, zoals in het geval van een pen, parfum of een inktpatroon, wordt het niet beschouwd als een voorwerp op grond van de REACH-verordening. Het is een combinatie van een recipiënt (bijvoorbeeld een parfumfles) en de inhoud daarvan (parfum). Daarom wordt de recipiënt beschouwd als een voorwerp en het parfum als een mengsel.

In de BPR worden biociden, een werkzame stof en een behandeld voorwerp als volgt gedefinieerd:

Biociden:

alle stoffen of mengsels die, in de vorm waarin zij aan de gebruiker worden geleverd, uit een of meer werkzame stoffen bestaan dan wel die stoffen bevatten of genereren, met als doel een schadelijk organisme te vernietigen, af te schrikken, onschadelijk te maken, de effecten daarvan te voorkomen of op een andere dan louter fysieke of mechanische wijze te bestrijden;

alle stoffen of mengsels die worden gegenereerd door stoffen of mengsels die zelf niet vallen onder het eerste streepje, en die gebruikt worden met als doel een schadelijk organisme te vernietigen, af te schrikken, onschadelijk te maken, de effecten

daarvan te voorkomen of op een andere dan louter fysieke of mechanische wijze te bestrijden.

Behandelde voorwerpen waarvan de primaire werking een biocidale werking is, worden beschouwd als biociden.

Voorbeelden: Biociden worden ingedeeld in 22 productsoorten (vermeld in titel V van de BPR) die zijn gegroepeerd in vier hoofdgroepen:

- o desinfectiemiddelen, voor huishoudelijk en industrieel gebruik;
- o conserveermiddelen, voor vervaardigde en natuurlijke producten;
- o plaagbestrijdingsmiddelen;
- o andere biociden, bv. aangroeiwerende middelen.

In bijlage II zijn beschrijvingen opgenomen van elke productsoort.

Werkzame stof: een stof of micro-organisme met een werking op of tegen schadelijke organismen.

De BPR bevat tevens specifieke bepalingen voor nanomaterialen, zowel in werkzame stoffen als in biociden.

Behandeld voorwerp: alle stoffen, mengsels of voorwerpen die met een of meer biociden zijn behandeld of waarin doelbewust een of meer biociden zijn verwerkt.

Voorbeelden: lederen voorwerpen, houten meubels, badkamerproducten, keukengerei, in feite bijna elk consumentenproduct dat geen levensmiddel is en wordt vervaardigd of ingevoerd op de EU-markt wanneer het is behandeld met een of meer biociden of er doelbewust een of meer biociden in zijn verwerkt.

De BPR bevat tevens specifieke bepalingen voor nanomaterialen, zowel in werkzame stoffen als in biociden.



1.2 WIE MOET AAN DE VERORDENINGEN VOLDOEN?

Alle ondernemers in de toeleveringsketen van een chemisch product spelen een belangrijke rol bij de controle van de risico's en het waarborgen van veilig gebruik van chemische stoffen. De eisen in de REACH-, de CLP- en de Biocidenverordening zijn daarom op al deze betrokken partijen van toepassing.

De betrokken partijen in de toeleveringsketen worden in de REACH- en de CLP-verordening als volgt gedefinieerd:

Fabrikant een in de EU gevestigde natuurlijke persoon of rechtspersoon die in de EU een stof vervaardigt.

Importeur betekent een in de Gemeenschap gevestigde natuurlijke persoon of rechtspersoon die voor de invoer verantwoordelijk is.

Distributeur: elke in de EU gevestigde natuurlijke persoon of rechtspersoon, met inbegrip van detailhandelaren, die een stof, als zodanig of in een mengsel, uitsluitend bewaart en in de handel brengt ten behoeve van derden.

Downstreamgebruiker: elke in de EU gevestigde natuurlijke persoon of rechtspersoon, niet zijnde een fabrikant of importeur, die een stof, hetzij als zodanig, hetzij in een mengsel, gebruikt bij zijn industriële activiteiten of beroepsactiviteiten.

Downstreamgebruikers zijn te vinden in vele industrieën en beroepen en zijn over het algemeen kmo's. Voorbeelden in het kader van de REACH- en de CLP-verordeningen zijn:

Samenstellers: produceren mengsels, die meestal verder downstream worden geleverd. Voorbeelden hiervan zijn: verf, kleefmiddelen, wasmiddelen en diagnostische kits.

Eindgebruikers: gebruiken chemische producten, maar leveren deze niet verder downstream. Voorbeelden zijn: gebruikers van kleefmiddelen, verf, coatings en inkt, smeermiddelen, schoonmaakmiddelen, oplosmiddelen en chemische reagentia, zoals bleekmiddelen.

Producenten van voorwerpen: verwerken stoffen of mengsels in of op materialen om zo een voorwerp te vormen. Voorbeelden zijn: textiel, industriële uitrusting, huishoudelijke apparaten en voertuigen (zowel componenten als goederen).

Herverpakkers: brengen stoffen of mengsels over van de ene recipiënt naar de andere, in het algemeen in het kader van herverpakking of rebranding.

Wederimporteurs: importeren stoffen of mengsels die oorspronkelijk in de EU zijn vervaardigd en door iemand anders in dezelfde toeleveringsketen zijn geregistreerd.

Importeur met een enige vertegenwoordiger: importeurs zijn downstreamgebruikers wanneer hun leverancier van buiten de EU een enige vertegenwoordiger heeft aangewezen die handelt als een in de Unie gevestigde registrant.

REACH

CLP

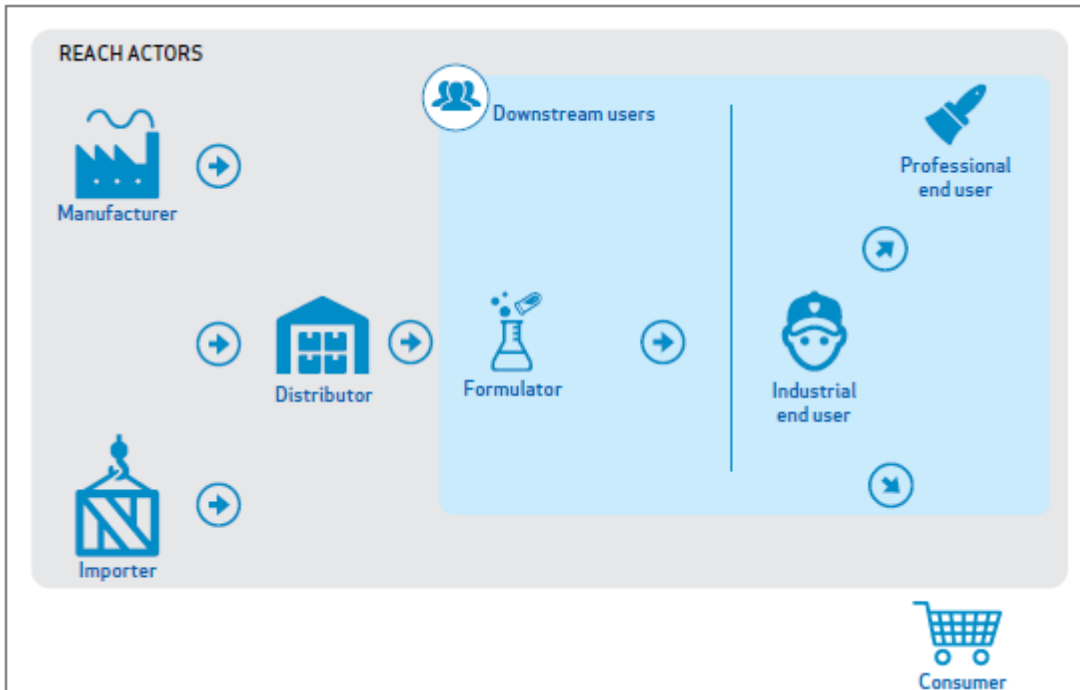
Wettelijke definities

Alle ondernemers in de toeleveringsketen van een chemisch product spelen een belangrijke rol bij de controle van de risico's en het waarborgen van veilig gebruik van chemische stoffen.

Downstreamgebruikers zijn:

Industriële gebruikers: werknemers die chemische producten gebruiken op een industriële locatie, die zowel groot als klein kan zijn.

Beroepsmatige gebruikers: werknemers die chemische producten gebruiken buiten een industriële omgeving, bijvoorbeeld in een werkplaats, ter plaatse bij een klant of een onderwijskundige of gezondheidsinstelling. Andere voorbeelden van kleine ondernemingen met beroepsmatig gebruik omvatten de bouw en mobiele schoonmaakbedrijven of beroepsschilders.



REACH ACTORS	BETROKKEN PARTIJEN BIJ DE REACH-VERORDENING
Manufacturer	Fabrikant
Downstream user	Downstreamgebruiker
Distributor	Distributeur
Formulator	Samensteller
Importer	Importeur
Professional end user	Beroepsmatige eindgebruiker
Industrial end user	Industriële eindgebruiker
Consumer	Consument

In de Biocidenverordening worden betrokken partijen als volgt gedefinieerd:

Stofleverancier: een in de Unie gevestigde persoon die een relevante stof als zodanig of in biociden vervaardigt of invoert.

Productleverancier: een persoon die biociden die bestaan uit een relevante stof of die deze stof bevatten of genereren vervaardigt of op de markt beschikbaar maakt.

BPR

Wettelijke definities

1.3 HOE WERKT DE REACH-VERORDENING?

Registratie



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

De REACH-verordening is gebaseerd op vier hoofdprocedures om het veilig vervaardigen, distribueren en gebruiken van chemische stoffen en producten die deze stoffen bevatten te waarborgen: registratie, beoordeling, autorisatie en beperking.

Registratie

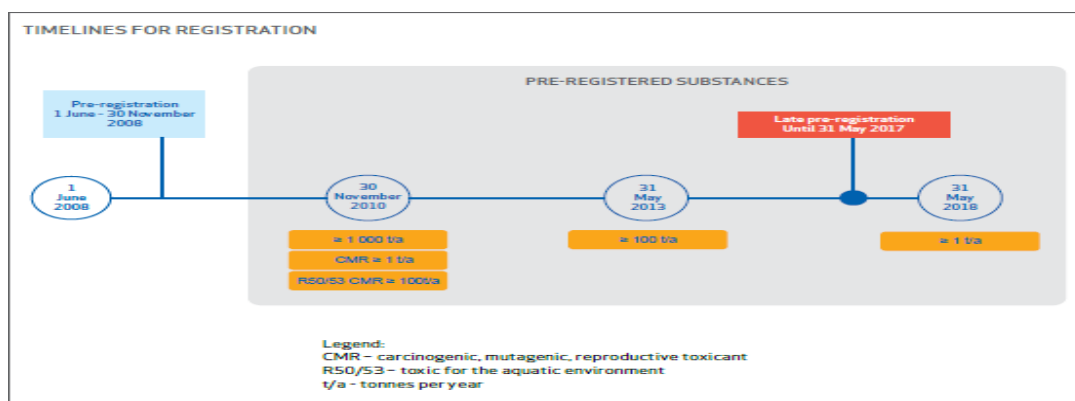
Titel II van de REACH-verordening

Iedere onderneming die een stof als zodanig, in mengsels, of in bepaalde gevallen ook in voorwerpen bij meer dan een ton per jaar, vervaardigt of invoert, ongeacht of het en gevaarlijke stof is of niet, moet de stof bij ECHA registreren, anders kan de stof niet in de EU in de handel worden gebracht: Dit wordt het "zonder gegevens geen handel"-beginsel genoemd.

Er zijn vrijstellingen van deze registratie en deze zijn opgenomen in artikel 2 van de REACH-verordening.

Vanaf 2008 was het onder bepaalde omstandigheden mogelijk om door middel van preregistratie verschillende uitsteltermijnen aan te vragen (tot 2010, 2013 of 2018) voor de meeste stoffen die al op de markt waren gebracht, afhankelijk van de hoeveelheid en de gevaren. Voor ondernemingen die stoffen voor de eerste keer vervaardigen of invoeren is een late preregistratie mogelijk voor 31 mei 2017, indien de uiterste termijn van 2018 van toepassing is. Ondernemingen die voornemens zijn dezelfde stof te registreren, moeten samenwerken binnen een informatie-uitwisselingsforum voor stoffen (SIEF) om informatie te delen en onnodige tests te voorkomen.

Vervaardigde of nieuwe stoffen die niet gepreregistreerd zijn, moeten worden geregistreerd voordat ze in de handel worden gebracht.



TIMELINES FOR REGISTRATION	TIJDSSCHEMA'S VOOR DE REGISTRATIE
PRE-REGISTERED SUBSTANCES	GEPREREGISTREERDE STOFFEN
Pre-registration	Preregistratie
1 june – 30 November 2008	1 juni en 30 november 2008
Late pre-registration	Late preregistratie
Until 31 may 2017	Tot 31 mei 2017
1 june 2008	1 juni 2008
30 November 2010	30 november 2010
31 may 2013	31 mei 2013
31 may 2018	31 mei 2018
≥ 1 000t/a	≥ 1 000 t/j
CMR ≥ 1 t/a	CMR-stof ≥ 1 t/j

R50/53 CMR ≥ 100t/a	R50/53 CMR-stof ≥ 100 t/j
≥ 100 t/a	≥ 100 t/j
≥ 1 t/a	≥ 1 t/j
Legend:	Legenda:
CMR - carcinogenic, mutagenic, reproductive toxicant	CMR-stof: stof die kankerverwekkend, mutageen of giftig voor de voortplanting is
R50/53 - toxic for the aquatic environment	R50/53 - giftig voor de aquatische omgeving
t/a - tonnes per year	t/j: ton per jaar

Beoordeling

Titel VI van de REACH-verordening
ECHA controleert of de informatie in het registratiedossier voldoet en beoordeelt alle daarin opgenomen testvoorstellen om ervoor te zorgen dat onnodige tests op dieren worden voorkomen. Lidstaten beoordelen stoffen op specifieke zorgpunten met betrekking tot de menselijke gezondheid en het milieu.

Autorisatie

Titel VII van de REACH-verordening
Deze procedure is ingesteld om ervoor te zorgen dat de risico's van in de handel gebrachte zeer zorgwekkende chemische stoffen op passende wijze worden gecontroleerd. Het doel van deze procedure is zeer zorgwekkende stoffen te vervangen door veiligere alternatieven wanneer dat technisch en economisch haalbaar is.

De procedure bestaat uit verschillende fasen en bij elke fase vindt een openbare raadpleging plaats:

AUTORISATIE



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

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

REACH-AUTORISATIEPROCEDURE - SVHC



1. Candidate List for Authorisation	1. Kandidatenlijst voor autorisatie
2. Authorisation List	2. Autorisatielijst (lijst van stoffen waarvoor verplicht autorisatie moet worden aangevraagd)
3. application for authorisation	3. Autorisatieaanvragen

1. Kandidatenlijst van zeer zorgwekkende stoffen (SVHC's)

Deze lijst omvat stoffen die zeer zorgwekkend zijn wat betreft de ernstige gevolgen voor de menselijke gezondheid en het milieu:

- kankerverwekkend, mutageen of giftig voor de voortplanting (CMR) met bekende of veronderstelde gevolgen voor mensen;
- persistent, bioaccumulerend en toxisch (PBT) of zeer persistent en zeer bioaccumulerend (zPzB);
- stoffen die aanleiding geven tot een soortgelijk niveau van zorg, bv. hormoonontregelende stoffen.

SVHC's worden doorlopend geïdentificeerd overeenkomstig de criteria die zijn vastgesteld in artikel 57 van de REACH-verordening en twee keer per jaar, in juni en in december, toegevoegd aan de kandidatenlijst. Hierdoor ontstaan verplichtingen voor

ondernemingen die deze stoffen leveren en gebruiken om veiligheidsinformatie door te geven in de toeleveringsketen.

Voor meer informatie:

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

2. **Opname op de autorisatielijst** (bijlage XIV bij de REACH-verordening) van stoffen op de kandidatenlijst die het meest zorgwekkend zijn als gevolg van hun gevaarlijke kenmerken en gebruikspatroon. Het gebruik van deze stoffen is verboden na een bepaalde datum ("verbodsdatum"), tenzij er een autorisatie wordt verleend aan afzonderlijke ondernemingen voor hun specifieke gebruik of de stof is vrijgesteld van autorisatie. Het doel van de opname op de autorisatielijst is het stimuleren van vervanging en innovatie.
3. **Autorisatieaanvraag**: fabrikanten, importeurs en downstreamgebruikers kunnen een autorisatie aanvragen om stoffen die zijn opgenomen op de autorisatielijst te blijven vervaardigen en/of gebruiken. Zij betalen een (niet-restitueerbare) vergoeding en moeten aantonen dat zij de risico's bij het gebruik van de desbetreffende stof adequaat onder controle hebben. Is dit niet het geval, dan kan er nog steeds een autorisatie worden verleend als is aangetoond dat de sociaaleconomische voordelen zwaarder wegen dan de risico's en er geen geschikte alternatieve stoffen of technologieën zijn.

BEPERKING



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

Er zijn enkele vrijstellingen van deze autorisatie mogelijk en deze zijn opgenomen in de artikelen 2, 56 en 62, lid 2.

De autorisatie is niet gekoppeld aan de registratieprocedures.

Beperking

Titel VIII van de REACH-verordening

Sommige stoffen of mengsels die onaanvaardbare risico's vormen, kunnen volledig worden verbannen van de EU-markt (bv. asbest), er kunnen beperkingen aan specifieke vormen van gebruik worden opgelegd (bv. ftalaten in speelgoed en kinderverzorgingsproducten) of er kunnen limieten worden gesteld aan de concentratie van de stof (bv. in consumentenproducten als banden, kleding of sieraden). Indien bepaald gebruik is verboden of de stof is verbannen op de EU-markt, moet de stof worden vervangen.

Beperkingen zijn niet gekoppeld aan de registratieprocedures.

Er bestaan ook beperkingen met betrekking tot de productveiligheid en sectorspecifieke wetgeving, bijvoorbeeld voor wasmiddelen, cosmetica, speelgoed en elektronica.

WAT WORDT ER VAN DE VERSCHILLENDE BETROKKEN PARTIJEN VERWACHT OM TE VOLDOEN AAN DE REACH-VERORDENING?

In de REACH-verordening worden verschillende eisen vastgesteld voor de verschillende betrokken partijen, afhankelijk van hun positie in de toeleveringsketen en het desbetreffende product.

Alle partijen die betrokken zijn bij de toeleveringsketen moeten communiceren over de veiligheid van chemische stoffen.

Eisen aan elke betrokken partij:

FABRIKANTEN VAN STOFFEN

- **Registreren** van de stof indien de stof wordt vervaardigd in hoeveelheden die gelijk zijn aan of meer zijn dan één ton per jaar voor elke fabrikant en indien de stof niet is vrijgesteld van registratie. Indien de stof is gepreregistreerd, is de uiterste termijn voor de registratie 31 mei 2018 voor stoffen die op de EU-markt in de handel worden gebracht in hoeveelheden van tussen de 1 en 100 ton per jaar. Stoffen die in grotere hoeveelheden worden geleverd en de meest gevaarlijke stoffen, bv, kankerverwekkende stoffen, moeten al in 2010 en 2013 zijn geregistreerd. Fabrikanten en importeurs die nieuwe stoffen en stoffen die niet zijn gepreregistreerd in de handel brengen, moeten deze registreren voorafgaand aan de vervaardiging of de invoer.
- **Uitvoeren van een beoordeling van de chemische veiligheid** voor de identificatie en beschrijving van de omstandigheden waaronder de vervaardiging en het gebruik van een stof geacht wordt veilig te zijn en het indienen van een chemischeveiligheidsrapport (CSR). Dit is verplicht wanneer een stof wordt vervaardigd in hoeveelheden van meer dan 10 ton per jaar.
- **Communiceren** van informatie over de veiligheid in de toeleveringsketen waarbij zo nodig een veiligheidsinformatieblad voor gevaarlijke stoffen wordt verstrekt. Het veiligheidsinformatieblad, waarop de REACH-verordening van toepassing is (artikel 31 en bijlage II), is het belangrijkste communicatiehulpmiddel in de toeleveringsketen om een beter beheer te waarborgen van de risico's die voortvloeien uit gevaarlijke stoffen.
- **Controleren** of een stof is opgenomen op de autorisatielijst (bijlage XIV) of op de beperkingenlijst (bijlage XVII). In deze gevallen mag de stof niet zonder voorafgaande autorisatie in de handel worden gebracht of worden gebruikt onder de in de beperking omschreven omstandigheden.



SAMENSTELLERS

Samenstellers gebruiken stoffen en/of mengsels als ingrediënten voor de mengsels die zij produceren.

- o Indien de leverancier van een stof of mengsel is gevestigd in de EU, moeten de stoffen als zodanig of als onderdeel van een mengsel al zijn geregistreerd of gepre-registreerd door de fabrikant. In dit geval wordt de samensteller van een mengsel beschouwd als een downstreamgebruiker en hoeft hij de stof niet te registreren, maar moet hij voldoen aan alle andere eisen die worden gesteld aan downstreamgebruikers.
- o Indien de leverancier van een stof of mengsel buiten de EU is gevestigd en geen enige vertegenwoordiger in de EU heeft, wordt de samensteller van een mengsel beschouwd als importeur. In dit geval moeten ze voldoen aan alle eisen die worden gesteld aan importeurs en moeten ze de stoffen die worden gebruikt als zodanig of als onderdeel van een mengsel registreren.



Indien de samensteller het mengsel downstream levert, heeft hij de plicht informatie te communiceren over het veilige gebruik en indien vereist een veiligheidsinformatieblad op te stellen.

Voor meer informatie:

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

»



Het is mogelijk dat er sprake is van beide gevallen in de grondstof van één product dat een mengsel is. De leverancier van een bepaalde stof/bepaald mengsel kan zijn gevestigd in de EU en de leverancier van een andere stof/ander mengsel kan gevestigd zijn buiten de EU.

PRODUCENTEN VAN VOORWERPEN

Een producent van voorwerpen heeft de rol van downstreamgebruiker (indien ze een stof of mengsel gebruiken bij de productie van een voorwerp) en moet voldoen aan de bijbehorende eisen. Daarnaast kunnen op een producent van voorwerpen een of meer van de volgende verplichtingen rusten:

- o **Registreren** van een stof die doelbewust vrijkomt uit voorwerpen, indien meer dan één ton per jaar van die stof in de handel wordt gebracht en dit gebruik niet is geregistreerd door de fabrikant. Dit is bijvoorbeeld de stof die vrijkomt uit geurspeelgoed.
- o **Aanmelden** bij ECHA van een stof op de kandidatenlijst in de samenstelling van een voorwerp in een concentratie van meer dan 0,1 gewichtsprocent en in een hoeveelheid van meer dan één ton per jaar, indien de stof niet voor dat gebruik is geregistreerd.
- o **Communiceren** van informatie over veilig gebruik aan consumenten indien een stof op de kandidatenlijst deel uitmaakt van een voorwerp in een concentratie van meer dan 0,1 gewichtsprocent. In ieder geval de naam van de stof moet worden doorgegeven aan beroepsmatige klanten en op verzoek ook aan consumenten.
- o **Controleren** en waarborgen dat stoffen in het voorwerp niet zijn beperkt voor dat gebruik.

Voor voorwerpen zijn geen veiligheidsinformatiebladen vereist.

Voor meer informatie:

Beknopt richtsnoer voor de vereisten voor stoffen in voorwerpen

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

Alle partijen die betrokken zijn bij de toeleveringsketen moeten communiceren over de veiligheid van chemische stoffen.

IMPORTEURS VAN STOFFEN EN/OF MENGSELS

De importeur van een stof heeft dezelfde verplichtingen als een fabrikant.

De importeur van een mengsel moet alle stoffen in de mengsels registreren indien deze worden geleverd in hoeveelheden van meer dan één ton per jaar per stof.

De importeur moet echter controleren of de fabrikant die zich buiten de EU bevindt een enige vertegenwoordiger heeft aangewezen in de EU om te voldoen aan de verplichtingen van importeurs van stoffen, mengsels en/of voorwerpen (artikel 8). In dit geval worden importeurs beschouwd als downstreamgebruikers.

IMPORTEURS VAN VOORWERPEN

Importeurs van voorwerpen moeten voldoen aan dezelfde eisen als de producent van de voorwerpen. Het kan voor importeurs echter moeilijk zijn om informatie te verzamelen over de stoffen die vrijkomen bij gebruik en over eventuele SVHC's die deel uitmaken van een voorwerp.

Informeer uw leveranciers die gevestigd zijn buiten de EU over de eisen in de REACH-verordening.

DOWNSTREAMGEBRUIKERS

Downstreamgebruikers hebben geen verplichting om te registreren.

Voor het veilig gebruik van chemische stoffen zijn ze allen verplicht om:

passende maatregelen in het veiligheidsinformatieblad te identificeren en toe te passen

Een downstreamgebruiker moet de instructies op het veiligheidsinformatieblad opvolgen die worden verstrekt door de leverancier van een gevaarlijke stof of een gevaarlijk mengsel. Indien de gevaarlijke stof is geregistreerd, kan het veiligheidsinformatieblad blootstellingsscenario's bevatten, waarin wordt beschreven hoe de risico's moeten worden beheerd voor elk geïdentificeerd gebruik.

Wanneer een downstreamgebruiker een veiligheidsinformatieblad ontvangt, moet hij passende maatregelen vaststellen en toepassen om de risico's op zijn locatie te beheersen. Dit moet worden gedaan binnen 12 maanden na ontvangst van een veiligheidsinformatieblad voor een geregistreerde stof.

informatie over veiligheid te communiceren naar leveranciers en klanten

- **Verantwoordelijkheid om leveranciers te informeren:** een downstreamgebruiker moet de leverancier informeren indien de maatregelen voor het beheersen van de risico's niet geschikt zijn of als ze nieuwe informatie hebben over de vaststelling of indeling van gevaren. Deze acties moeten onmiddellijk worden uitgevoerd.



- **Mogelijkheid om een bepaalde vorm van gebruik** aan te wijzen als geïdentificeerd gebruik: deze optie kan het eenvoudiger en goedkoper maken voor een downstreamgebruiker om de risico's voor zijn gebruik te laten beoordelen, aangezien dit wordt gedaan door de fabrikant of importeur die de stof registreert. Voor het opnemen van het gebruik in een registratiedossier, moet de downstreamgebruiker zijn leverancier informeren over de manier waarop hij de stof gebruikt. Het wordt aanbevolen om via sectororganisaties contact op te nemen met leveranciers. Indien een downstreamgebruiker er om zakelijke redenen voor kiest om het gebruik niet bekend te maken, kan hij ervoor kiezen zijn eigen chemische veiligheidsrapport op te stellen.
- **Verantwoordelijkheid om klanten te informeren:** een onderneming die gevaarlijke stoffen of mengsels levert, moet informatie verstrekken aan zijn klanten over het veilig gebruik ervan, in de vorm van een veiligheidsinformatieblad. Deze informatie moet direct worden bijgewerkt indien:
 - er nieuwe informatie beschikbaar komt die van invloed kan zijn op de risicobeheersmaatregelen of er nieuwe informatie beschikbaar komt over de gevaren;
 - een autorisatie is verleend of geweigerd;
 - een beperking is opgelegd.

Naleving van de autorisatievoorwaarden

Indien een downstreamgebruiker een stof gebruikt die is opgenomen op de lijst van autorisatieplichtige stoffen, dan moet hij voldoen aan de voorwaarden die zijn vermeld in de autorisatie die is verleend aan een betrokken partij die zich verderop in de toeleveringsketen bevindt en ECHA informeren binnen drie maanden na de eerste levering van de stof.

De downstreamgebruiker kan ook een autorisatieaanvraag indienen indien de stof van cruciaal belang is voor zijn onderneming. Indien er geen autorisatie wordt verleend aan hem of aan een bedrijf verderop in de toeleveringsketen, moeten ze het gebruik van de stof staken na de verbodsdatum en op zoek gaan naar veiligere alternatieven.

Naleving van eventuele gebruiksbependingen

Indien er een beperking van toepassing is op een stof die een downstreamgebruiker gebruikt, mag hij deze stof alleen blijven gebruiken als hij voldoet aan de voorwaarden van de beperking.

Meer informatie:

ECHA-webpagina's voor downstreamgebruikers

» <http://echa.europa.eu/downstream>

Beknopt richtsnoer voor downstreamgebruikers

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

DISTRIBUTEURS

De belangrijkste prioriteit van distributeurs is ervoor te zorgen dat de chemische stoffen die zij leveren, voldoen aan de registratie-, autorisatie- en beperkingseisen in de REACH-verordening.

Er zijn twee situaties waarin de rol van een distributeur kan veranderen:

- o wanneer hij een chemisch product rechtstreeks van buiten de EU levert, is hij een importeur;
- o wanneer hij een chemisch product herverpakt of opnieuw etiketteert om zijn merk te vermelden, wordt hij beschouwd als downstreamgebruiker.

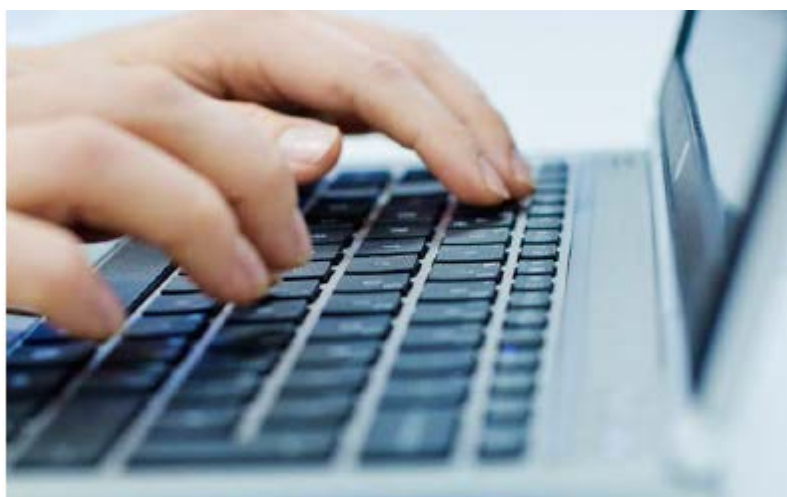
Informatie over de veiligheid communiceren naar leveranciers en klanten

Distributeurs vormen de communicatieschakel tussen fabrikanten en hun klanten en spelen een belangrijke rol bij het waarborgen van het veilige gebruik van chemische stoffen. Zij moeten informatie over de veiligheid doorgeven in de toeleveringsketen, zowel upstream als downstream. Dit kan tevens informatie zijn over de veilige hantering van chemische stoffen die zijn ontvangen van de fabrikant en die wordt doorgegeven aan de klant in de vorm van een veiligheidsinformatieblad, of informatie van de klant over het gebruik van een chemische stof die wordt doorgegeven aan de fabrikant of de importeur.

Leveranciers van voorwerpen moeten advies verstrekken over het veilige gebruik van een voorwerp aan industriële en beroepsmatige gebruikers indien het voorwerp een stof bevat die is opgenomen op de kandidaatlijst in een concentratie van meer dan 0,1 gewichtsprocent. Ze zijn tevens verplicht om binnen 45 dagen en kosteloos te reageren op dergelijke verzoeken van consumenten. Dit kan leiden tot grotere druk op de industrie om te reageren op verzoeken van klanten om veiligere producten door zeer zorgwekkende stoffen te vervangen door veiligere alternatieven.



Distributeurs, met inbegrip van detailhandelaren, zijn geen downstreamgebruikers en hoeven geen stoffen te registreren of autorisaties aan te vragen.



Alle betrokken partijen

In de REACH-verordening worden fabrikanten, importeurs, downstreamgebruikers en distributeurs verplicht om informatie te bewaren gedurende 10 jaar na de datum van de laatste levering van een chemische stof.



1.4 HOE WERKT DE CLP-VERORDENING?

CLP

- » Indelen
- » Etiketteren
- » Verpakken
- » Aanmelden

Kennis over de mogelijke manieren waarop een chemische stof schade toe kan brengen aan mensen of het milieu en die kan leiden tot de indeling van die stof als gevaarlijk, is het beginpunt van veilig beheer van chemische stoffen.

Alle stoffen en mengsels moeten worden ingedeeld en de gevaarlijke stoffen moeten worden geëtiketteerd en verpakt overeenkomstig de CLP-verordening (zoals uiteengezet in de titels II, III en IV) voordat ze in de handel mogen worden gebracht, ongeacht de hoeveelheden waarin ze worden geleverd en gebruikt. De CLP-verordening is ook van toepassing op gevaarlijke stoffen en mengsels die worden gebruikt voor onderzoek en ontwikkeling of als tussenproduct bij het productieproces wanneer ze worden ingevoerd of geleverd aan derden.

Fabrikanten, importeurs en downstreamgebruikers van stoffen en mengsels moeten:

- o zowel stoffen als mengsels indelen overeenkomstig de criteria in de CLP-verordening;
- o de etiketterings- en verpakkingsvereisten voor gevaarlijke chemische producten toepassen.

Om te voldoen aan de CLP-verordening moeten fabrikanten en importeurs van stoffen en mengsels een indelings- en etiketteringsmelding indienen bij ECHA voor elke stof die voldoet aan de criteria om te worden ingedeeld als gevaarlijk en die als zodanig of in een mengsel in de handel wordt gebracht. Een melding is ook verplicht voor elke stof die moet worden geregistreerd op grond van de REACH-verordening. Indien de stof al is geregistreerd op grond van de REACH-verordening, wordt dit beschouwd als een melding ten behoeve van de CLP-verordening.

Producenten en importeurs van voorwerpen hebben uitsluitend verplichtingen op grond van de CLP-verordening voor specifieke voorwerpen, zoals ontplofbare voorwerpen (zoals beschreven in paragraaf 2.1 van bijlage I bij de CLP-verordening).

Distributeurs moeten ervoor zorgen dat de stoffen en mengsels die zij opslaan en verkopen zijn geëtiketteerd en verpakt overeenkomstig de vereisten in de CLP-verordening voordat ze deze in de handel brengen.

Voordat chemische stoffen of mengsels in de handel worden gebracht, moeten ondernemingen:

- o de mogelijke fysieke, gezondheids- en milieugevaren vaststellen en deze indelen overeenkomstig de criteria in de CLP-verordening;
- o gevaarlijke chemische stoffen etiketteren en verpakken overeenkomstig het in de CLP-verordening opgenomen gestandaardiseerde systeem, zodat werknemers en consumenten op de hoogte zijn van de effecten voordat ze de stoffen hanteren.

HOE MOET WORDEN INGEDEELD?

Er bestaan twee verplichtingen:

- o **Geharmoniseerde indeling** (zoals opgenomen in bijlage VI bij de CLP-verordening). Deze wordt op EU-niveau overeengekomen en is wettelijk bindend voor alle leveranciers van de desbetreffende stof die als zodanig of in mengsels in de handel wordt gebracht. Deze soort van indeling is normaal gesproken van toepassing op de meest gevaarlijke stoffen, bijvoorbeeld stoffen die kankerverwekkend, mutageen of giftig voor de voortplanting zijn of inhalatieallergenen.

INDELEN



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

Werkzame stoffen in biociden en gewasbeschermingsproducten hebben over het algemeen een geharmoniseerde indeling.

De geharmoniseerde indeling zorgt voor een eerlijk speelveld voor alle ondernemingen op de EU-markt. Ondernemingen kunnen ook voorstellen om de indeling en etikettering van een stof te harmoniseren (uitgezonderd werkzame stoffen van biociden en pesticiden) en/of deelnemen aan de openbare raadplegingen over voorstellen voor de harmonisatie van de indeling van stoffen.

- Zelfindeling (beschreven in bijlage I bij de CLP-verordening) is van toepassing op zowel stoffen als mengsels. Dit is verplicht voor stoffen waarvoor geen geharmoniseerde indeling bestaat voor de desbetreffende gevarenklasse. Indien een mengsel een stof bevat met een geharmoniseerde indeling, moet rekening worden gehouden met deze informatie bij de indeling van het mengsel.

Er zijn normaal gesproken vijf basisstappen om te besluiten over de indeling:

- identificatie van alle beschikbare gegevens over de stoffen en mengsels;
- onderzoek van de betrouwbaarheid van deze informatie;
- beoordeling van de informatie aan de hand van de indelingscriteria;
- vaststelling van de juiste indeling;
- herbeoordeling wanneer er nieuwe informatie beschikbaar wordt.

Ondernemingen kunnen al deze stappen voor het indelen van een mengsel doorlopen met behulp van de website van ECHA:

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

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

ETIKETTEREN



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

HOE MOET WORDEN GEËTIKETTEERD?

In de CLP-verordening wordt de inhoud van het gevarenetiket en de organisatie van de verschillende elementen daarvan gedefinieerd (artikel 17 van de verordening). De algemene voorschriften voor het aanbrengen van etiketten zijn vermeld in artikel 31 van de CLP-verordening.

Een gevarenetiket bestaat uit specifieke symbolen ("pictogrammen") en waarschuwingen.

Op grond van de CLP-verordening zijn de pictogrammen opnieuw ontworpen en hebben ze een nieuwe vorm gekregen. Het oranje vierkant wordt vervangen door een ruitvorm met een rode rand (zie bijlage I). Nieuwe signaalwoorden, gevaren- en voorzorgsaanduidingen samen met aanvullende informatie vervangen de gevaren- en risico-aanduidingen en veiligheidsszinnen die moeten worden gebruikt om werknemers en consumenten te helpen bij het begrijpen van de gevaren en de mogelijke risico's voor zij de chemische producten gebruiken.

In het volgende voorbeeld worden de vereisten aan het gevarenetiket getoond, met inbegrip van de afmetingen en de locatie van de verschillende elementen.



Voorbeeld van een gevarenetiket

Product Identifier	Product-identificatie
Main hazardous substances PRODUCT ABC	Belangrijkste gevaarlijke stoffen PRODUCT ABC
Contains: Substance D Substance E	Bevat: Stof D Stof E
Company X XXXX Street Helsinki Post Code ABC Phone: + 222335 1 358	Onderneming X XXXXstraat Amsterdam Postcode ABC Tel. + 222335 1 358
Hazard pictograms DANGER	Gevaren-pictogrammen GEVAAR
May be fatal if swallowed and enters airways.	Kan dodelijk zijn als de stof bij inslikken in de luchtwegen terechtkomt.
Causes skin irritation.	Veroorzaakt huidirritatie.
May cause drowsiness or dizziness. Very toxic to aquatic life with long lasting effects.	Kan slaperigheid of duizeligheid veroorzaken. Zeer giftig voor in het water levende organismen, met langdurige gevolgen.
Avoid breathing dust/fume/gas/mist/vapours/spray. Wear protective gloves/protective clothing/eye protection/face protection.	Voorkom het inhaleren van stof/rook/damp/gas/nevel/spray. Beschermende handschoenen/beschermende kleding/oogbescherming/gelaatsbescherming dragen.
IF SWALLOWED: Immediately call a POISON CENTER or doctor/physician.	NA INSLIKKEN: onmiddellijk een VERGIFTIGINGSCENTRUM of een arts raadplegen.
IF ON SKIN: Wash with plenty of soap and water.	BIJ CONTACT MET DE HUID: met veel water en zeep wassen.
IF INHALED: Remove victim to fresh air and keep at rest in a position comfortable for breathing.	NA INADEMING: het slachtoffer in de frisse lucht brengen en laten rusten in een houding die het ademen vergemakkelijkt.
Avoid release to the environment.	Voorkom lozing in het milieu.
Nominal quantity	Nominale hoeveelheid

HOE MOET WORDEN VERPAKT?

In de CLP-verordening zijn speciale vereisten opgenomen voor de verpakking van gevaarlijke stoffen en mengsels (artikel 35). De verpakking van producten die gevaarlijke stoffen en mengsels bevatten, moet zodanig zijn ontworpen en vervaardigd dat de inhoud ervan niet kan ontsnappen en de gebruikte materialen de inhoud niet kunnen beschadigen. Het ontwerp van de verpakking mag niet aantrekkelijk zijn voor kinderen of de consument misleiden.

Bijvoorbeeld: huishoudelijke schoonmaakmiddelen, wasmiddelen en andere producten voor thuiszwembaden, pesticiden en tuinproducten mogen geen soortgelijke presentatie of soortgelijk ontwerp hebben als wordt gebruikt voor levensmiddelen, diervoeders, geneeskundige of cosmetische producten.

HOE MOETEN AANMELDINGEN VOOR DE C&L-INVENTARIS WORDEN VERSTREKT?

De procedure is duidelijk en kosteloos. Ondernemingen verstrekken de vereiste informatie over de indeling en etikettering (C&L) aan ECHA (artikel 40 van de CLP-verordening). Ze kunnen gebruikmaken van een online hulpmiddel dat is ontworpen om hen door het proces te leiden. Mengsels hoeven niet te worden aangemeld, maar ze zijn wel onrechtmatig in de handel gebracht als niet alle gevaarlijke stoffen die zij bevatten zijn aangemeld door de fabrikant of importeur.

De aanmelding moet minstens één maand voorafgaand aan het in de handel brengen op de EU-markt van de stof als zodanig of in een mengsel plaatsvinden. De termijn van één maand wordt bij importeurs gerekend vanaf de dag dat het product fysiek wordt geïntroduceerd in het douanegebied van de EU. Het niet-vertrouwelijke deel van deze informatie wordt door ECHA gepubliceerd in de C&L-inventaris.

VERPAKKEN



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

AANMELDEN



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

ROLLEN EN VEREISTEN OP GROND VAN DE CLP-VERORDENING IN EEN OOGOPSLAG

Rol in de toeleveringsketen	Indelen	Etiketteren	Verpakken	Aanmelden bij ECHA	Informatie verzamelen en minstens 10 jaar bewaren
Fabrikant	Ja	Ja	Ja	Ja	Ja
Importeur	Ja	Ja	Ja	Ja	Ja
Producent/ importeur van ontplofbare* voorwerpen	Ja	Ja	Ja	Ja	Ja
Downstream gebruiker	Ja/Nee**	Ja	Ja	Nee	Ja
Distributeur/detailhandelaar**	Nee**	Ja	Ja	Nee	Ja

* Ontplofbare voorwerpen en voorwerpen die een praktisch, explosief of pyrotechnisch effect teweegbrengen (bijlage I, deel 2.1 bij de CLP-verordening).

**Downstreamgebruikers en distributeurs hebben de mogelijkheid om de door de leverancier gebruikte indeling over te nemen, tenzij ze het product op enige wijze aanpassen (bv. samenstellen van een nieuw mengsel).



1.5 HOE WERKT DE BIOCIDENVERORDENING?

Biociden mogen niet op de markt worden aangeboden of worden gebruikt, tenzij ze voldoen aan de BPR. De wetgeving is ook van toepassing op producenten en importeurs van behandelde voorwerpen.

Toegang tot de markt is gebaseerd op een procedure die bestaat uit twee stappen:

- o **De werkzame stof** die wordt gebruikt in een biocide of voor de behandeling van een voorwerp moet op EU-niveau zijn goedgekeurd (positieve beoordeling voor de doeltreffendheid en veiligheid) voor de desbetreffende productsoort.
- o **De biocide** moet beschikken over een toelating op nationaal of EU-niveau voordat deze op de markt kan worden aangeboden (bv. verkocht) of gebruikt.

Uitzondering: Indien de werkzame stof nog niet is goedgekeurd, maar is opgenomen in het beoordelingsprogramma van bestaande werkzame stoffen, kan de biocide op de markt worden aangeboden en worden gebruikt overeenkomstig de nationale wetgeving.

GOEDKEURING VAN WERKZAME STOFFEN

Er moet een dossier voor de goedkeuring van een werkzame stof voor specifieke productsoorten worden ingediend bij ECHA. Wanneer een werkzame stof is goedgekeurd, neemt de Europese Commissie de stof op in de lijst van goedgekeurde werkzame stoffen.

OPNAME OP DE LIJST MET STOFFEN DIE GEEN AANLEIDING GEVEN TOT BEZORGDHEID (BIJLAGE I)

Hierdoor wordt toegang verkregen tot een nieuwe vereenvoudigde procedure voor de toelating van biociden. Een aanvraag voor de wijziging van bijlage I moet worden ingediend bij ECHA en hiervoor kunnen, in sommige gevallen, gegevens nodig zijn voor een volledige risicobeoordeling van de stof.

Voor meer informatie:

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

Daarnaast kan vanaf 1 september 2015 een biocide die uit een relevante stof bestaat of deze bevat of genereert in de EU slechts op de markt worden aangeboden indien de stof- of productleverancier is opgenomen op de lijst met relevante stoffen en leveranciers voor de productsoorten waartoe het product behoort (de "artikel 95-lijst").

Voor meer informatie:

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

BPR

- » Goedkeuring van werkzame stoffen
- » Toelating van biociden
- » Behandelde voorwerpen

BEOORDELINGSPROGRAMMA



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

GOEDKEURING VAN WERKZAME STOFFEN



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

TOELATING VAN BIOCIDEN

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

TOELATING VAN BIOCIDEN

Toelating op grond van de BPR verschilt van de autorisatie op grond van de REACH-verordening. Er zijn drie soorten toelating op grond van de BPR: nationale toelating, toelating van de Unie of een vereenvoudigde toelating, zoals beschreven in artikel 3 van de BPR.

Er kan worden gekozen tussen:

- o **Nationale toelating** (artikel 29): wanneer een onderneming voornemens is een product in één lidstaat van de EU te verkopen, is het voldoende om producttoelating in dat land aan te vragen.
- o **Wederzijdse erkenning**: wanneer het product bestemd is om in de handel te worden gebracht in meerdere Europese landen, dan kan de onderneming kiezen voor wederzijdse erkenning, hetzij opeenvolgend (artikel 33), door een reeds bestaande toelating in één EU-land uit te breiden, hetzij in parallel (artikel 34), door in één keer een toelatingsprocedure te starten voor alle beoogde landen.
- o **Toelating in de Unie** (artikel 41): deze nieuwe procedure, onder beheer van ECHA, stelt ondernemingen in staat in één keer toelating in de hele Unie te verkrijgen voor bepaalde producten die onder soortgelijke omstandigheden in alle lidstaten worden gebruikt.
- o **Vereenvoudigde toelating** (hoofdstuk V): deze nieuwe snelle procedure is erop gericht het gebruik te bevorderen van biociden die minder schadelijk zijn voor het milieu en de gezondheid van mens en dier. Om hiervoor in aanmerking te komen, mag de biocide uitsluitend werkzame stoffen bevatten die zijn opgenomen in bijlage I. De biocide mag geen zorgwekkende stoffen of nanomaterialen bevatten, dient voor het beoogde doel voldoende effectief te zijn en voor de hantering van het product hoeven er geen beschermingsmiddelen te worden gebruikt. De vereenvoudiging zorgt voor snellere verwerkingstijden en toegang tot de gehele EU-markt zonder dat er wederzijdse erkenning nodig is.

Voor meer informatie:

over de praktische aspecten van de BPR:

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

BEHANDELDE VOORWERPEN

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

BEHANDELDE VOORWERPEN

In de BPR worden voorschriften vastgelegd voor het gebruik van voorwerpen die met een of meer biociden zijn behandeld of waarin doelbewust een of meer biociden zijn verwerkt.

Overeenkomstig de verordening mogen voorwerpen uitsluitend zijn behandeld met biociden die in de EU goedgekeurde werkzame stoffen bevatten. Dit is een verandering ten opzichte van de Biocidenrichtlijn (ingetrokken door de BPR vanaf 1 september 2013), waarbij voorwerpen die werden ingevoerd vanuit derde landen konden worden behandeld met stoffen die niet waren goedgekeurd in de EU, zoals hout behandeld met arsenicum en banken en schoenen die DMF bevatten.

Ondernemingen moeten informatie kunnen verstrekken aan consumenten over de behandeling met biociden van het artikel dat ze verkopen. Indien een consument verzoekt om informatie over een behandeld voorwerp, moet de leverancier deze kosteloos binnen 45 dagen verstrekken.

1.6 WAT ZIJN DE UITERSTE TERMIJNEN?

De belangrijke data om toegang tot de markt te waarborgen:

1 juni 2015	CLP Wie? Samenstellers of importeurs van mengsels
	Wat? Uiterste datum voor (her)indeling en (her)verpakking van mengsels
1 september 2015	BPR Wie? Stofleveranciers of productleveranciers in de desbetreffende toeleveringsketen
	Wat? Opgenomen op de lijst van goedgekeurde werkzame stoffen en leveranciers (artikel 95-lijst)
31 mei 2017	REACH Wie? Downstreamgebruikers
	Wat? Verzoek van leveranciers om het gebruik van stoffen die in 2018 moeten worden geregistreerd te beoordelen (vrijwillig)
1 juni 2017	CLP Wie? Distributeurs
	Wat? Einde van de houdbaarheidstermijn voor mengsels met oude pictogrammen
31 mei 2018	REACH Wie? Fabrikanten en samenstellers
	Wat? Uiterste termijn voor de registratie van stoffen die in de handel worden gebracht in hoeveelheden van één ton per jaar of meer per onderneming. Na deze datum is een stof die niet is geregistreerd onrechtmatig in de handel

ANDERE UITERSTE TERMIJNEN	REACH Wie? Fabrikanten, importeurs en downstreamgebruikers
	Wat? Aanvraag van autorisatie indien zij een stof die is opgenomen op de autorisatielijst na de verbodsdatum in de handel willen blijven brengen voor gebruik of deze zelf willen blijven gebruiken.
	CLP Wie? Fabrikanten en samenstellers
	Aanmelding bij de C&L-inventaris binnen één maand na het in de handel brengen van een gevaarlijke stof.
	REACH Wie? Downstreamgebruikers
	Wat? Downstreamgebruikers die gebruikmaken van een autorisatie die is verstrekt aan een betrokken partij die hoger in de toeleveringsketen zit, moeten voldoen aan de voorwaarden die zijn opgenomen in de autorisatie en ECHA informeren binnen drie maanden na de eerste levering van de stof.
	REACH Wie? Downstreamgebruikers
	Wat? 12 maanden na de ontvangst van een veiligheidsinformatieblad voor een geregistreerde stof voor het vaststellen en doorvoeren van risicobeheersmaatregelen.

Indien een van deze uiterste termijnen op u van toepassing is, kunt u het beste nu beginnen met de voorbereiding hiervan. U moet eerst belangrijke zakelijke beslissingen nemen en zorgen voor een goede strategie.

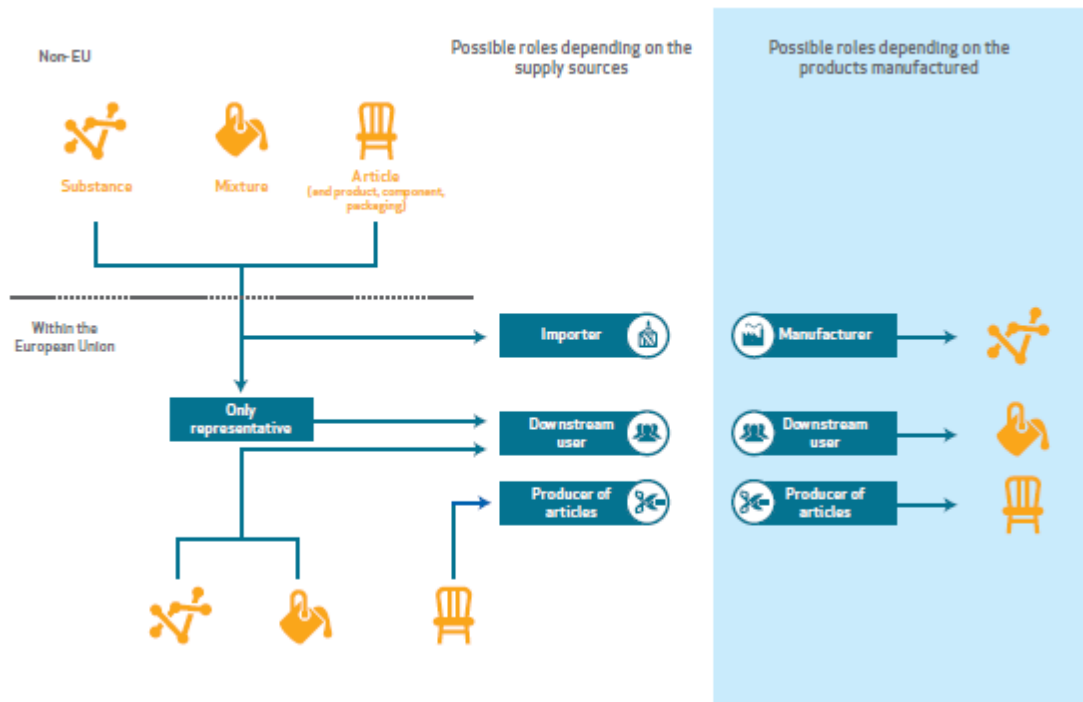
Denk eraan om:

- o uw rol te bepalen overeenkomstig de REACH-, de CLP- en de Biocidenverordening voor elke stof en proactief te zijn door te communiceren in de toeleveringsketen;
- o het volume van de stoffen die u vervaardigt, invoert of gebruikt te bewaken;
- o up-to-date te blijven met de wettelijke ontwikkelingen en voortdurend via de website of ECHA-nieuws de wettelijke status te volgen van stoffen voor geharmoniseerde indeling op grond van de CLP-verordening, de opname van nieuwe stoffen op de kandidatenlijst, de autorisatielijst of de beperkingenlijst van de REACH-verordening of werkzame stoffen in biociden te identificeren als kandidaten voor vervanging.

2. Uw weg vinden door de EU-wetgeving over chemische stoffen

2.1 WELKE VEREISTEN ZIJN OP U VAN TOEPASSING?

2.1.1 De REACH-verordening en de CLP-verordening



Non-EU	Niet-EU
Possible roles depending on the supply sources	Mogelijke rollen afhankelijk van de toeleveringsbronnen
Possible roles depending on the products manufactured	Mogelijke rollen afhankelijk van de toeleveringsbronnen
Substance	Stof
Mixture	Mengsel*
Article (end product, component, packaging)	Voorwerp (eindproduct, component, verpakking)
Within the European union	In de Europese Unie
Only representative	Enige vertegenwoordiger
Importer	Importeur
Manufacturer	Fabrikant
Downstream user	Downstreamgebruiker
Downstream user	Downstreamgebruiker
Producer of articles	Producent van voorwerpen
Producer of articles	Producent van voorwerpen

1. STAP 1: BEPAAL UW ROL

De belangrijkste rollen van ondernemingen op grond van de REACH- en de CLP-verordening zijn: fabrikant, importeur, downstreamgebruiker of distributeur van een stof als zodanig, in mengsels of in voorwerpen.

Is de leverancier binnen of buiten de EU gevestigd?	Dit kan u helpen bij het bepalen of u de rol van importeur hebt.
Indien de leverancier buiten de EU is gevestigd, is er een enige vertegenwoordiger benoemd door de niet-EU-onderneming?	
Bij een in de EU gevestigde onderneming: wat is de positie in de toeleveringsketen voor het specifieke product?	Zo bepaalt u of u een fabrikant, downstreamgebruiker of distributeur bent.
Vervaardigt de onderneming de stof?	
Gebruikt de onderneming de stof als zodanig of in mengsels bij zijn industriële of beroepsmatige activiteiten?	
Slaat de onderneming het chemische product uitsluitend op of brengt de onderneming het product in de handel zonder het te hervullen of de verpakking te wijzigen?	

Bij specifieke scenario's die u kunnen helpen bepalen of uw onderneming een downstreamgebruiker is of een andere rol heeft in de toeleveringsketen op grond van de REACH-verordening, kunt u het Richtsnoer voor downstreamgebruikers van ECHA gebruiken:

» http://echa.europa.eu/documents/10162/13634/du_en.pdf

2. Stap 2: identificeer het product dat u vervaardigt, koopt, verkoopt of gebruikt

Overeenkomstig de definities in de REACH- en de CLP-verordening kan een chemisch product een stof (bv. formaldehyde), een mengsel (bv. smeermiddel) of een voorwerp voor beroepsmatig gebruik (bv. een raamkozijn) of voor consumenten (bv. een mobiele telefoon, een leren voorwerp) zijn.

Zijn er algemene uitzonderingen op de REACH- en de CLP-verordening van toepassing?	Chemische stoffen en mengsels die al door andere wetgeving gereguleerd worden, zoals geneesmiddelen, cosmetica, radioactieve stoffen en afvalstoffen, zijn geheel of gedeeltelijk vrijgesteld van de vereisten in de REACH- en de CLP-verordening.
Hoeveel ton van de stof vervaardigt u of voert u in als zodanig, in mengsels of in voorwerpen?	Indien de hoeveelheid gelijk is aan of meer is dan één ton per jaar, moet u de stof registreren om deze rechtmatig in de handel te brengen.

3. Stap 3: bepaal of uw product gevaarlijk is

Hoe gevaarlijker de stoffen zijn, hoe meer er van leveranciers en gebruikers wordt vereist om te voldoen aan de vereisten voor de veiligheid van chemische producten in de REACH- en de CLP-verordening.

Dit kan leiden tot het besluit om uw portfolio te herzien en om (de meest) gevaarlijke stoffen te vervangen door veiliger stoffen.

Stel uzelf de volgende vragen en handel daar vervolgens naar:

Is de stof gevaarlijk?	Indelen, etiketteren en verpakken overeenkomstig de CLP-verordening, ECHA informeren
	Veiligheidsinformatieblad vereist op grond van de REACH-verordening
	Controleer of de stof veilig wordt gebruikt overeenkomstig de informatie op het veiligheidsinformatieblad

Is het een zeer zorgwekkende stof op de kandidaatlijst voor autorisatie?	Indelen, etiketteren en verpakken overeenkomstig de CLP-verordening, ECHA informeren
	Veiligheidsinformatieblad vereist op grond van de REACH-verordening
	Controleer of de stof veilig wordt gebruikt overeenkomstig de informatie op het veiligheidsinformatieblad
	Informatie over het veilig gebruik van voorwerpen die SVHC's bevatten op verzoek communiceren aan de ontvangers en consumenten
	Aanmelden als de stof in een voorwerp wordt geleverd voor meer dan één ton per jaar in een concentratie van meer dan 0,1 gewichtsprocent, tenzij de stof niet voor dat gebruik is geregistreerd
Is de stof opgenomen op de autorisatielijst?	Indelen, etiketteren en verpakken overeenkomstig de CLP-verordening, ECHA informeren
	Veiligheidsinformatieblad vereist op grond van de REACH-verordening
	Controleer of de stof veilig wordt gebruikt overeenkomstig de informatie op het veiligheidsinformatieblad
	U moet toestemming hebben (autorisatie) voor het gebruik van de stof of voor het in de handel brengen ervan na de verbodsdatum.
	Als een onderneming het zakelijke besluit neemt om autorisatie aan te vragen, is een analyse van veiligere alternatieven vereist
Is de stof opgenomen op de Beperkingenlijst?	De mogelijkheden zijn: beperking van specifiek gebruik, concentratielimieten of een totaal verbod. Controleer of u voldoet aan de beperkingsvoorwaarden

De vereisten zijn vastgesteld voor elke afzonderlijke stof en er kunnen meerdere vereisten zijn voor één product.

ONLINE HULPBRONNEN OM AFZONDERLIJKE VERPLICHTINGEN VAST TE STELLEN EN TE VERDUIDELIJKEN

- Gebruik het navigatiehulpmiddel van ECHA om uw afzonderlijke verplichtingen vast te stellen voor elke specifieke stof en krijg direct toegang tot de relevante instructiedocumenten. U kunt de REACH-verordening in 23 talen doorzoeken:
 - » <http://echa.europa.eu/support/guidance-on-reach-and-clp-implementation/identify-your-obligations>
- Controleer hoe een stof is gereguleerd overeenkomstig de REACH- en de CLP-verordening (bv. of deze op de kandidaten- of autorisatielijst is opgenomen) met behulp van het zoekvak 'Chemische stoffen zoeken' op de startpagina van ECHA:
 - » <http://echa.europa.eu>, info@echa.europa.eu
- Zoek antwoorden op veelgestelde vragen op de website van ECHA of op de website van uw nationale helpdesk.

Gebruik hiervoor de volgende links:

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



Het Europees Agentschap voor chemische stoffen (ECHA) zorgt voor een consistente tenuitvoerlegging van de REACH-, de CLP- en de Biocidenverordening. Het agentschap verstrekt informatie, advies en IT-hulpmiddelen aan ondernemingen om de vereiste informatie op te stellen en in te dienen en een helpdesk-service om hen te ondersteunen bij het naleven van de wetgeving. Belangrijke informatie voor het midden- en kleinbedrijf wordt in 23 talen gepubliceerd op de website van ECHA.

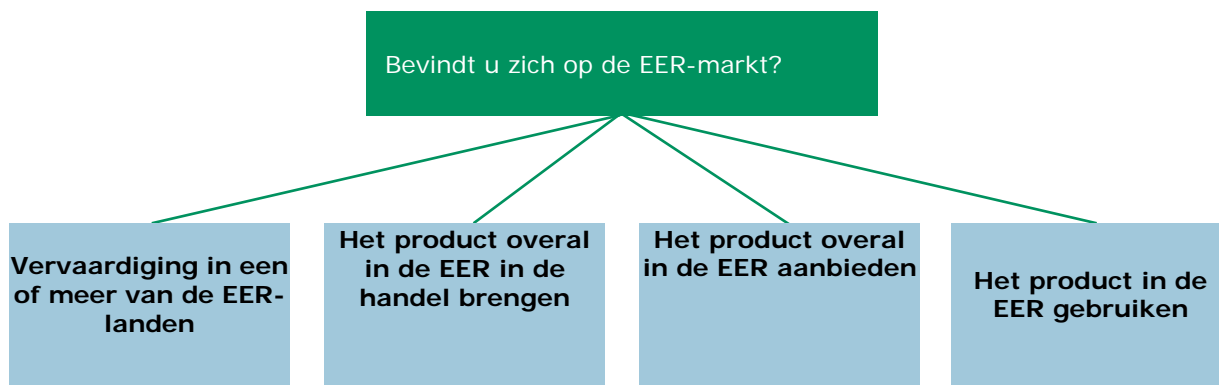
2.1.2 De Biocidenverordening

1. STAP 1: Stel uw product vast

Raadpleeg de definities in de wetgeving zoals weergegeven op blz. 8-9 van deze uitgave om uw product vast te stellen.

Valt uw product onder de BPR?	Is het een werkzame stof?
	Is het een biocide?
	Is het een behandeld voorwerp?

2. Stap 2: controleer of uw activiteit onder de BPR valt



Om erachter te komen of de BPR van toepassing is op uw onderneming, kunt u de definities in artikel 3 van de verordening raadplegen:

In de handel brengen: de eerste keer dat een biocide of een behandeld voorwerp op de markt wordt gebracht.

Aanbieden op de markt: **elke keer** dat een biocide of een behandeld voorwerp wordt geleverd voor distributie of gebruik tijdens een commerciële activiteit, tegen betaling of kosteloos.

Gebruik: alle handelingen, met inbegrip van opslag, hantering, vermenging en toepassing van een biocide, uitgezonderd handelingen die bestemd zijn voor de uitvoer van de biocide of het behandeld voorwerp uit de Unie.

Kortom, de BPR is van toepassing op producten die worden vervaardigd voor of worden geleverd en/of gebruikt op de EER-markt.

Indien u biocoden vervaardigt voor uitvoer uit de EER, bent u niet gebonden aan de vereisten in de BPR. Controleer of er andere nationale of EU-wetgeving van toepassing is.

3. Stap 3 – stel vast welke procedure u moet volgen**GOEDKEURING VAN DE WERKZAME STOF**

Produceert of levert u een werkzame stof?

BESTAANDE WERKZAME STOF	Ja	Was deze stof in de handel op 14 mei 2000?	NE E	NIEUWE WERKZAME STOF
		Controleer of de werkzame stof is:		
Indien dit niet het geval is, kunt u mogelijk goedkeuring aanvragen.		a) opgenomen op de lijst van goedgekeurde werkzame stoffen onder de desbetreffende productsoort.		Indien dit niet het geval is, kunt u goedkeuring aanvragen.
Biociden op basis van stoffen in het beoordelingsprogramma kunnen worden geleverd voor distributie en gebruik in de juiste productsoort, afhankelijk van de nationale wetgeving (indien aanwezig), voordat er een besluit wordt genomen over de goedkeuring.		b) opgenomen in het beoordelingsprogramma onder de desbetreffende productsoort. Indien dat niet het geval is, controleer dan of het mogelijk is om de stof erin te laten opnemen.		
Indien dit niet het geval is, kunt u een verzoek indienen om de lijst te wijzigen.		c) opgenomen op de lijst met stoffen die geen aanleiding geven tot bezorgdheid (bijlage I).		Indien dit niet het geval is, kunt u een verzoek indienen om de lijst te wijzigen.

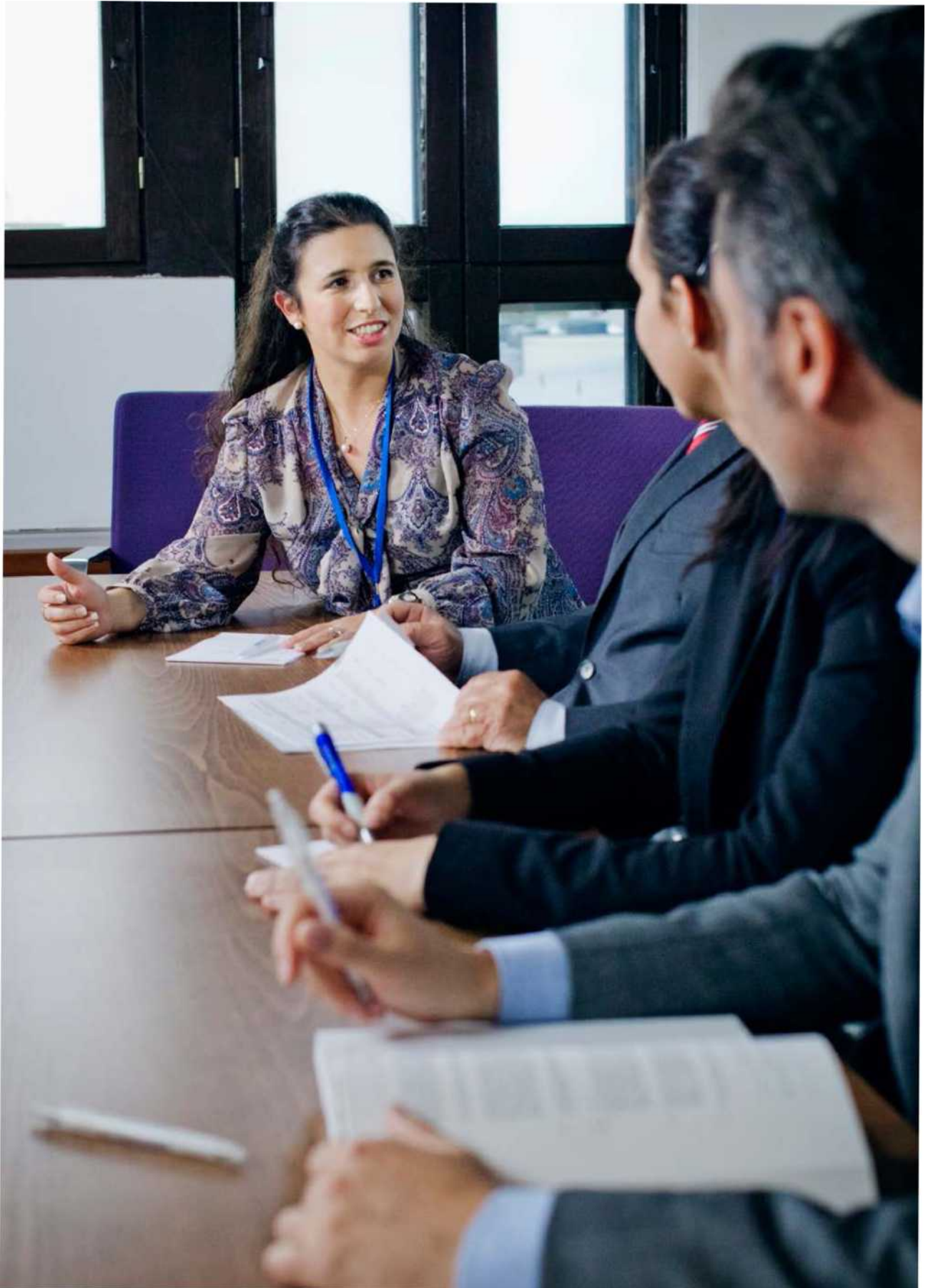
Bent u of een andere betrokken partij in uw toeleveringsketen opgenomen op de lijst van werkzame stoffen en leveranciers die is opgesteld overeenkomstig artikel 95 van de BPR?

Een stofleverancier (bv. een fabrikant) of een productleverancier (bv. een productfabrikant of samensteller) van een toeleveringsketen moet zijn opgenomen op die lijst om een biocide na 1 september 2015 op de EER-markt te kunnen blijven aanbieden.

Na de goedkeuring van een werkzame stof is een producttoelating vereist.

PRODUCTTOELATING

Do you produce, use or supply a biocidal product?	Produceert, gebruikt of levert u een biocide?
Country-by-country authorisation	Toelating per land
EU-wide authorisation	EU-brede toelating
Which procedure to use is a business choice based on your marketing strategy. Either you or the authorisation holder can apply for product authorisation.	De te volgen procedure is een zakelijke keuze die u moet nemen op basis van uw marketingstrategie. U of de houder van een toelating kan een aanvraag indienen voor producttoelating.
To encourage biocidal products that are less harmful for public health and the environment to be used:	Ter stimulering van het gebruik van biociden die minder schadelijk zijn voor de volksgezondheid en het milieu:
There is a simplified procedure for products based on lower risk active substances included in Annex I to the BPR.	Er bestaat een vereenvoudigde procedure voor producten op basis van werkzame stoffen die minder risico vormen en die zijn opgenomen op bijlage I bij de BPR.
It might be harder to obtain a product authorisation if an active substance contained in the product is a candidate for substitution.	Het kan moeilijker zijn om een producttoelating te verkrijgen indien een werkzame stof in het product een kandidaat is voor vervanging.
Articles can only be treated with biocidal products containing approved active substances	VOORWERPEN MOGEN ALLEEN WORDEN BEHANDELD MET BIOCIDEN DIE GOEDGEKEURDE WERKZAME STOFFEN BEVATTEN
Do you supply a treated article?	Levert u een behandeld voorwerp?
Make sure that the active substance used in the biocidal product is on the list of approved active substances or on Annex I	Controleer of de werkzame stof die wordt gebruikt in de biocide is opgenomen op de lijst met goedgekeurde werkzame stoffen of in bijlage I.
If this is not the case, the treated article can still be supplied if the active substance is included in the Review Programme.	Als dit niet het geval is, kan het behandelde voorwerp nog steeds worden geleverd als de werkzame stof is opgenomen in het beoordelingsprogramma.
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.	Als de werkzame stof niet is opgenomen in het beoordelingsprogramma, bestaat er een overgangperiode voor het indienen van een goedkeuringsaanvraag vóór 1 september 2016.



2.2 WEET DAT U NIET ALLEEN BENT

Voor algemene vragen en informatie per onderwerp over de wetgeving, gaat u naar de website van ECHA. Neem contact op met uw nationale REACH-, CLP- of BPR-hulpdesk en/of de ECHA-hulpdesk.

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

Voor sectorspecifieke informatie en ondersteuning en voor het delen van ervaringen, gaat u naar uw branchevereniging. Op de website van ECHA vindt u een lijst van Europese verenigingen in vele sectoren die de wetsontwikkelingen nauwgezet volgen, samenwerken met ECHA en praktische ondersteuning bieden aan hun leden. Sommige verenigingen beschikken ook over sectorspecifieke helpdesks.

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

Voor sectorspecifieke problemen benadert u uw leveranciers en andere ondernemingen in uw toeleveringsketen. Een van de doelstellingen van de wetgeving is het verbeteren van dergelijke communicatie. De uitvoering van de wetgeving is gestoeld op onderlinge afhankelijkheid en stimuleert samenwerking tussen verschillende spelers.

Voor informatie over veiligere alternatieven en toegang tot EU-subsidies voor vervanging kunt u contact opnemen met het Enterprise Europe Network (EEN) in uw land of regio. Het EEN houdt een database bij met technologieën en gevraagde technologieën in meer dan 50 landen in de EU en daarbuiten.

» <http://een.ec.europa.eu>

2.3 MANIEREN OM KOSTEN TE BESPAREN

In de REACH-verordening en de BPR, en in sommige gevallen ook in de CLP-verordening, zijn bedragen vastgesteld die moeten worden betaald aan ECHA. Hoe kleiner de onderneming, hoe lager de kosten en vergoedingen.

U kunt alleen profiteren van lagere kosten en vergoedingen als u een micro-, kleine of middelgrote onderneming bent overeenkomstig EU-wetgeving: Aanbeveling van de Commissie 2003/361/EG. De belangrijkste factoren om vast te stellen of u een kmo bent, zijn het maximale aantal personeelsleden en één (of beide) van de limieten in de onderstaande tabel:

Ondernemingsklasse	Aantal werkzame personen	Omzet	of balans totaal
middelgroot	250	≤ 50 miljoen euro	≤ 43 miljoen euro
klein	≤ 50	≤ 10 miljoen euro	≤ 10 miljoen euro
micro	≤ 10	≤ 2 miljoen euro	≤ 2 miljoen euro

De maxima zijn uitsluitend van toepassing op de cijfers voor afzonderlijke ondernemingen.

Een onderneming die deel uitmaakt van een grotere groepering, moet mogelijk ook de gegevens over aantal werkzame personen/omzet/balans totaal voor de groepering opnemen.

Op de website van ECHA zijn vijf duidelijke stappen vermeld en is een online rekenhulpmiddel beschikbaar om ondernemingen te helpen bij het vaststellen van hun ondernemingsklasse:

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

Het volgen van deze stappen kan u helpen te achterhalen of u in aanmerking komt voor lagere vergoedingen en voorkomen dat u administratieve kosten moet betalen als u de verkeerde ondernemingsklasse opgeeft.

Andere kosten vallen vaak hoger uit dan de vergoedingen. Dit hangt af van uw verplichtingen en van de vraag of u gegevens moet genereren of aankopen, of u een beroep wilt doen op consultants en of het nodig is/u besluit om naar veiligere chemische stoffen te zoeken als vervanging van gevaarlijke stoffen.

U KUNT UW KOSTEN OM AAN DE WETGEVING TE VOLDOEN VERLAGEN DOOR

- o **optimaal gebruik te maken van de gratis ondersteuning die wordt verleend door uw nationale helpdesk, brancheverenigingen en ECHA.**

Dit kan u helpen bij het begrijpen van uw taken en het vaststellen van hulpmiddelen en bronnen die kosteloos beschikbaar zijn en die relevant zijn voor een specifieke stof of sector.

In bijlage III vindt u nuttige online informatie en diensten die gericht zijn op kmo's.

- o **deel te nemen aan de jaarlijkse partnerdagen van ECHA**

ECHA-evenementen zijn kosteloos en bieden de mogelijkheid om één-op-één een gesprek te hebben met werknemers van ECHA over praktische aspecten en de wetgevingsprocessen. Online deelname is ook mogelijk en er worden video-opnamen geplaatst op de website van ECHA:

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

- o **uw particuliere consultant met zorg te kiezen**

Om u te helpen onnodige kosten te vermijden, hebben brancheverenigingen die samenwerken met ECHA een checklist opgesteld om een goede consultant te selecteren die u kan helpen bij het voldoen aan de REACH-verordening. Deze checklist is beschikbaar in 23 EU-talen:

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



2.4 VAN WETTELIJKE VERPLICHTINGEN TOT BEDRIJFSKANSEN

Bent u op de hoogte van de wettelijke stimuleringsmaatregelen voor 'groenere' stoffen?

In de REACH-, de CLP- en de Biocidenverordening wordt de vervanging van de gevaarlijkste chemische stoffen gestimuleerd. Er bestaan ook directe bepalingen om onderzoek en innovatie op het gebied van chemische stoffen te ondersteunen:

ONDERZOEK EN ONTWIKKELING

Stoffen die worden gebruikt voor **wetenschappelijk onderzoek en ontwikkeling** zijn vrijgesteld van de bepalingen in de REACH-verordening betreffende registratie, autorisatie en beperkingen. Op grond van de CLP-verordening bestaan er minder strenge etiketteringsvereisten voor de binnenverpakking van stoffen en mengsels van minder dan 10 ml.

Stoffen die worden gebruikt voor onderzoek en ontwikkeling gericht op producten en procedés, zoals het ontwikkelen en testen van een nieuw procedé door het wijzigen van grondstoffen of het testen van nieuwe toepassingen van een stof, zijn gedurende vijf jaar vrijgesteld van REACH-registratie. In plaats daarvan is een kennisgeving verplicht.

Om **onderzoek en ontwikkeling op het gebied van werkzame stoffen en biociden** te stimuleren, bevat de BPR specifieke bepalingen voor experimenten en tests met een niet-toegelaten biocide of een niet-goedgekeurde werkzame stof (artikel 56 van de BPR). Bovendien kan er een voorlopige nationale toelating of toelating van de EU worden verstrekt voor maximaal drie jaar voor biociden die nieuwe werkzame stoffen bevatten indien aan bepaalde voorwaarden is voldaan (artikel 55, lid 2, van de BPR). Er worden langere perioden voor gegevensbescherming (van 10 tot 15 jaar) verleend aan nieuwe werkzame stoffen (en de producten daarvan) als stimulans voor de ontwikkeling van nieuwere en veiligere producten.

VEILIGERE ALTERNATIEVEN

Bij besluiten over autorisaties en beperkingen op grond van de REACH-verordening, wordt rekening gehouden met de beschikbaarheid van **geschikte alternatieven**. Alle ondernemingen die een aanvraag indienen voor autorisatie op grond van de REACH-verordening moeten bijvoorbeeld de beschikbaarheid van alternatieven analyseren en de risico's ervan beoordelen, evenals de technische en economische haalbaarheid van vervanging.

Biociden die een werkzame stof bevatten die kandidaat is voor vervanging, bijvoorbeeld kankerverwekkende stoffen of stoffen die giftig zijn voor de voortplanting of het milieu, worden vergelijkend beoordeeld voor de toelating. Dit wordt gedaan om te achterhalen of er veiligere alternatieven in de handel zijn. Indien er veiligere alternatieven beschikbaar zijn en deze zijn doeltreffend, dan kan het gebruik van de biocide worden verboden of beperkt.

SUBSIDIES

Controleer of u Europese of nationale subsidie kunt aanvragen

De uitvoering van de REACH- en de CLP-verordening en de bepalingen in de BPR zorgen voor een vraag naar veiligere alternatieven en technologieën om de op dit moment gevaarlijkste chemische stoffen op de EU-markt te vervangen. Van deze stoffen wordt doorlopend vastgesteld of ze kandidaat zijn voor vervanging op grond van de BPR en ze worden opgenomen op de kandidatenlijst, de autorisatielijst en de beperkingenlijst van REACH, die gebruikt kunnen worden als referentie wanneer nader onderzoek en verdere innovatie nodig is.

In bijlage IV zijn enkele mogelijkheden voor EU-subsidie vermeld.

Raak betrokken: bied en stimuleer veiligere alternatieven en technologische oplossingen

OPENBARE RAADPLEGINGEN

Tijdens de openbare raadplegingen van ECHA wordt gezocht naar informatie over veiligere alternatieven voor de autorisaties en beperkingen op grond van de REACH-verordening en de voor vervanging in aanmerking komende biociden. Innovatieve ondernemingen moeten gebruikmaken van deze mogelijkheden om informatie te verstrekken over hun alternatieve oplossingen indien deze relevant zijn voor de zaak waarover de raadpleging plaatsvindt.

Informatie over een nieuw of niet bekend alternatief, dat bijzonder geschikt lijkt te zijn voor bepaald gebruik, is van zeer groot belang voor ECHA en de desbetreffende ondernemingen. Daarnaast is het Agentschap bezig met een partnerservice die door ondernemingen kan worden gebruikt om anderen te informeren over een alternatief of om te zoeken naar dergelijke alternatieven. Andere initiatieven, zoals het Substitution Support Portal, richten zich ook op de promotie van alternatieve oplossingen.

Voor meer informatie

Openbare raadplegingen van ECHA over zorgwekkende chemische stoffen overeenkomstig de REACH- en de CLP-verordening en kandidaten voor vervanging op grond van de BPR:

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

Overzicht van de openbare raadplegingen voor autorisatie overeenkomstig de REACH-verordening:

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

De partnerservice van ECHA over REACH-autorisatie:

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

Het Substitution Support Portal:

» <http://www.subsport.eu/>

Bijlagen

BIJLAGE I NIEUWE CLP-PICTOGRAMMEN - WELKE PICTOGRAMMEN OP WELKE PRODUCTEN

<p>CORROSIEF</p> 	<p>Pictogram kan worden aangetroffen op: afvoerreinigers, azijnzuur, zoutzuur, ammoniak</p> <p>Symbolen die worden uitgefaseerd:</p> 
<p>GAS ONDER DRUK</p> 	<p>Pictogram kan worden aangetroffen op: gasflessen</p> <p>Symbool dat wordt uitgefaseerd:</p> <p>Er bestaat geen symbool voor dit gevarenpictogram</p>
<p>GEZONDHEIDSGEVAAR/ GEVAAR VOOR DE OZONLAAG</p> 	<p>Pictogram kan worden aangetroffen op: wasmiddelen, toiletreiniger, koelvloeistof</p> <p>Symbool dat wordt uitgefaseerd:</p> 
<p>ONTPLOFBAAR</p> 	<p>Pictogram kan worden aangetroffen op: vuurwerk, munitie</p> <p>Symbool dat wordt uitgefaseerd:</p> 
<p>ONTVLAMBAAR</p> 	<p>Pictogram kan worden aangetroffen op: lampolie, benzine, nagellakremover</p> <p>Symbool dat wordt uitgefaseerd:</p> 

<p>GEVAARLIJK VOOR HET MILIEU</p> 	<p>Pictogram kan worden aangetroffen op: pesticiden, biociden, benzine, terpentijnolie</p> <p>Symbool dat wordt uitgefaseerd:</p> 
<p>OXIDEREND</p> 	<p>Pictogram kan worden aangetroffen op: bleekmiddel, zuurstof voor medische toepassingen</p> <p>Symbool dat wordt uitgefaseerd:</p> 
<p>ERNSTIG GEVAAR VOOR DE GEZONDHEID</p> 	<p>Pictogram kan worden aangetroffen op: terpentijnolie, benzine, lampolie</p> <p>Symbool dat wordt uitgefaseerd:</p> 
<p>ACUTE TOXICITEIT</p> 	<p>Pictogram kan worden aangetroffen op: pesticide, biocide, methanol</p> <p>Symbool dat wordt uitgefaseerd:</p> 

Bron:

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

BIJLAGE II SOORTEN VAN BIOCIDEN

In bijlage V van de BPR zijn biociden ingedeeld in 22 productsoorten, onderverdeeld in vier hoofdgroepen.

Nummer	Productsoort	Omschrijving
Hoofdgroep 1: Desinfecteermiddelen Schoonmaakmiddelen die geen biocidale werking beogen, met inbegrip van vloeibare wasmiddelen, waspoeders en soortgelijke producten, vallen niet onder deze productsoorten.		
Productsoort 1	Menselijke hygiëne	Producten in deze groep zijn biociden voor menselijke hygiëne, aangebracht op of in contact gebracht met de huid met als hoofddoel deze te desinfecteren.
Productsoort 2	Desinfecteermiddelen en algiciden die niet rechtstreeks op mens of dier worden gebruikt	<p>Producten voor desinfectie van oppervlakken, materialen, uitrusting en meubilair die niet worden gebruikt voor rechtstreekse aanraking met voedingsmiddelen of diervoeders. Die producten worden onder meer op de volgende gebieden gebruikt: zwembaden, aquaria, badwater en ander water; luchtverversingssystemen; muren en vloeren in particuliere, openbare en industriële ruimten en andere ruimten waar beroepsactiviteiten worden uitgevoerd.</p> <p>Producten voor desinfectie van lucht, water dat niet voor consumptie door mens of dier gebruikt wordt, chemische toiletten, afvalwater, ziekenhuisafval of de bodem.</p> <p>Producten die gebruikt worden als algicide voor zwembaden, aquaria en andere typen water, en voor het herstel van bouwmaterialen.</p> <p>Producten die verwerkt worden in textiel, stoffen, maskers, verf en andere artikelen en materialen met het doel behandelde voorwerpen met desinfecterende eigenschappen te produceren.</p>

Nummer	Productsoort	Omschrijving
Productsoort 3	Dierhygiëne	Producten van deze groep zijn biociden voor veterinaire hygiënedoeleinden, zoals desinfecteermiddelen, desinfecterende zeep, producten voor mond- en lichaamshygiëne of met een antimicrobiële werking. Producten voor het desinfecteren van materialen en oppervlakken in verband met de huisvesting of het vervoer van dieren.
Productsoort 4	Voeding en diervoeders	Producten voor desinfectie van uitrusting, houders, eet- en drinkgerei, oppervlakken of pijpleidingen voor de productie, het vervoer, de opslag of consumptie van voedingsmiddelen of diervoeders (met inbegrip van drinkwater) voor mens en dier. Producten voor het impregneren van materialen die in contact kunnen komen met voedsel.
Productsoort 5	Drinkwater	Producten voor het desinfecteren van drinkwater (voor mens en dier).
Hoofdgroep 2: Conserveermiddelen Tenzij anders is aangegeven, bevatten deze productsoorten alleen producten om ontwikkeling van bacteriën en algen te voorkomen.		
Productsoort 6	Conserveermiddelen voor producten tijdens opslag	Producten voor conservering van verwerkte producten, met uitzondering van voedingsmiddelen, diervoeders, cosmetica, geneesmiddelen en medische hulpmiddelen, door het tegengaan van bederf door bacteriën, met het oog op de houdbaarheid. Producten die gebruikt worden als conserveermiddelen voor de opslag of het gebruik van rodenticiden, insecticiden of andere soorten lokaas.
Productsoort 7	Filmconserveringsmiddelen	Producten voor conservering van films en beschermingslagen om aantasting door bacteriën of algengroei tegen te gaan ter bescherming van de oorspronkelijke eigenschappen van het oppervlak van materialen of voorwerpen zoals verf, plastic, dichtingsproducten, zelfklevende wandbekleding, bindmiddelen, papier en kunstwerken.

Nummer	Productsoort	Omschrijving
Productsoort 8	Houtconserveringsmiddelen	Producten voor conservering van hout, vanaf en met inbegrip van de zagerijfase, of houtproducten door bestrijding van organismen die hout vernietigen of beschadigen, waaronder insecten. Tot deze productsoort behoren zowel preventieve als curatieve producten.
Productsoort 9	Conserveringsmiddelen voor vezels, leer, rubber en gepolymeriseerde materialen	Producten voor conservering van vezelhoudende of gepolymeriseerde materialen, zoals leer, rubber, papier of textielproducten door het tegengaan van microbiële aantasting. Deze productsoort omvat biociden die de hechting van micro-organismen aan het oppervlak van materialen tegengaan en zo het ontstaan van luchtjes tegengaan of verhinderen en/of een ander nut hebben.
Productsoort 10	Conserveringsmiddelen voor bouwmaterialen	Producten voor conservering van metselwerk, composietmaterialen en andere bouwmaterialen met uitzondering van hout, door het tegengaan van microbiële afbraak en afbraak door algen.
Productsoort 11	Conserveringsmiddelen voor vloeistofkoelings- en verwerkingssystemen	Producten voor conservering van water of andere vloeistoffen in koel- en verwerkingssystemen door het tegengaan van schadelijke organismen zoals bacteriën, algen en mosselen. Producten voor het desinfecteren van drinkwater of zwembadwater vallen niet onder deze productsoort.
Productsoort 12	Slijmbestrijdingsmiddelen	Producten voor preventie of bestrijding van slijmafzetting op materialen, uitrusting en structuren die in industriële processen gebruikt worden, bijvoorbeeld op hout en papierpulp, en poreuze zandlagen in de oliewinning.
Productsoort 13	Vloeibare conserveringsmiddelen voor bewerking en versnijden	Producten om aantasting door bacteriën tegen te gaan in vloeistoffen die gebruikt worden voor het bewerken of versnijden van metaal, glas of andere materialen.
Hoofdgroep 3: Plaagbestrijdingsmiddelen		
Productsoort 14	Rodenticiden	Producten voor de bestrijding van muizen, ratten en andere knaagdieren met andere middelen dan afweren of aanlokken.

Nummer	Productsoort	Omschrijving
Productsoort 15	Aviciden	Producten voor de bestrijding van vogels met andere middelen dan afweren of aanlokken.
Productsoort 16	Mollusciciden, vermiden en producten om andere ongewervelde dieren te bestrijden	Producten voor de bestrijding van weekdieren, wormen en ongewervelde dieren die niet onder een andere productsoort vallen, met andere middelen dan afweren of aanlokken.
Productsoort 17	Pisciciden	Producten voor de bestrijding van vissen, met andere middelen dan afweren of aanlokken.
Productsoort 18	Insecticiden, acariciden en producten voor de bestrijding van andere geleedpotigen	Producten voor de bestrijding van geleedpotigen (bv. insecten, spinachtigen en schaaldieren) met andere middelen dan afweren of aanlokken.
Productsoort 19	Afweermiddelen en lokstoffen	Producten voor de bestrijding van schadelijke organismen (ongewervelde dieren zoals vlooiën, of gewervelde dieren zoals vogels, vissen en knaagdieren) door deze af te weren of aan te lokken, met inbegrip van de producten die gebruikt worden voor de hygiëne van mens en dier, hetzij direct op de huid, hetzij indirect in de leefomgeving van mens of dier.
Productsoort 20	Bestrijding van andere gewervelde dieren	Producten voor de bestrijding, met andere middelen dan afweren of aanlokken, van andere gewervelde dieren dan die welke onder de andere productsoorten van deze hoofdgroep vallen.
Hoofdgroep 4: Andere biociden		
Productsoort 21	Aangroeiwerende middelen	Producten om de groei en afzetting van organismen (micro-organismen en hogere planten en dieren) op schepen, aquacultuurinstallaties of andere in het water gebruikte constructies tegen te gaan.
Productsoort 22	Vloeistoffen voor balsemen en opzetten	Producten voor het desinfecteren en conserveren van dode mensen of dieren, of delen daarvan.

BIJLAGE III NUTTIGE HULPBRONNEN VOOR KLEINE EN MIDDELGROTE ONDERNEMINGEN

IN 23 EU-TALEN OF

Deze lijst is niet uitputtend en wordt voortdurend bijgewerkt.

Navigator voor het vaststellen van de rol van en de vereisten aan de onderneming overeenkomstig de REACH- en de CLP-verordening

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

ECHA-term: uitleg van de terminologie in de REACH-, de CLP- en de Biocidenverordening:

» <http://echa-term.echa.europa.eu/>

Beknopt richtsnoer

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

Kmo-sectie van de ECHA-website

» <http://echa.europa.eu/sme>

Registratieservice voor 2018 van REACH

» <http://echa.europa.eu/reach-2018>

Brochures

Veiligheid van chemische stoffen en uw bedrijf

Indeling en etikettering chemische stoffen - Een korte uitleg

De diensten van ECHA in één oogopslag

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

Checklist voor het inhuren van een goede consultant in verband met de REACH-verordening

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

ECHA-webpagina's over het indelen van mengsels

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

ECHA-webpagina's over het veilig gebruik van chemische stoffen op het werk

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

De Napo-serie over veiligheid met een glimlach van EU-OSHA

» <http://www.napofilm.net>

Het Substitution Support Portal

» <http://subsport.eu>

Voor meer informatie en handige hulpbronnen in uw taal, raadpleegt u de website van uw nationale helpdesk voor de REACH-, de CLP- en de Biocidenverordening:

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

Vraagbaak voor de REACH-, de CLP- en de Biocidenverordening kan worden doorzocht op onderwerp of opgezocht op de ECHA-website

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

Informatieve artikelen in de ECHA-nieuwsbrief over kleine en middelgrote ondernemingen

» <http://newsletter.echa.europa.eu>

Praktische voorbeelden en wegwijzers gericht op specifieke aspecten van de wetgeving

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

Elektronische gids van ECHA over veiligheidsinformatiebladen en blootstellingsscenario's

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

Richtsnoer inzake wetenschappelijk onderzoek en ontwikkeling en onderzoek en ontwikkeling gericht op producten en procedés van ECHA

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

Webinars per onderwerp

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

Informatiebladen per onderwerp

REACH - Production, Import and Supply of Articles Safety in Contract Cleaning

Information for Retailers on Hazard Labelling and Packaging Labelling and packaging Requirements for Detergents and Biocidal Detergents

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

Meld u aan voor ECHA-nieuws en blijf op de hoogte van nieuwe informatie en materialen die handig kunnen zijn voor u en uw klanten.

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

BIJLAGE IV CONTROLEER NATIONALE EN EUROPESE SUBSIDIES

	Onder bepaalde voorwaarden kunt u in aanmerking komen voor Europese of nationale ondersteuning. U kunt twee mogelijkheden nader onderzoeken:
	<ul style="list-style-type: none"> o Leningen en garanties die zijn aangepast aan de behoeften van kmo's
	Lokale financiële instellingen in uw land kunnen worden ondersteund door COSME, het EU-programma dat specifiek is gericht op het concurrentievermogen van kmo's. Dit leidt tot aanvullende financiering en gunstigere voorwaarden. Bedrag, looptijd, rentetarieven en vergoedingen worden vastgesteld door elke lokale instelling.
EU-programma voor kmo's	U kunt het EU-portaal voor toegang tot financiering gebruiken om te achterhalen of er een instelling in uw land is die u kan helpen:
	» http://europa.eu/youreurope/business/funding-grants/access-to-finance/index_nl.htm
Structuurfondsen van de Europese Unie	De structuurfondsen van de EU financieren ook kleine en middelgrote ondernemingen in gebieden die door de nationale autoriteiten als prioritair zijn ingedeeld. Meer informatie is beschikbaar via de aangewezen contactpunten in uw land.
Horizon 2020 EU-subsidies voor onderzoek en innovatie	<p>» http://ec.europa.eu/regional_policy/en/atlas/</p> <p>Voorbeeld: Subsidies uit het Europees Sociaal Fonds (ESF) en de Federale Republiek Duitsland helpen bij het verminderen van de kosten van kmo's voor consultancydiensten in verband met milieubescherming en beroepsveiligheid.</p> <p>» http://www.beratungsfoerderung.net</p> <ul style="list-style-type: none"> o Subsidies voor vervanging en innovatie uit de EU- en/of nationale begroting <p>Voorbeeld: Samdokan-project</p> <p>» http://www.samdokanproject.eu/</p> <p>Het kmo-instrument in het kader van het onderzoeks- en ontwikkelingsprogramma Horizon 2020 van de EU voorziet in cofinanciering en coaching voor innovatieve kmo's.</p> <p>» http://ec.europa.eu/easme/sme_en.htm</p>

Het Eurostar-programma voor onderzoeks-kmo's wordt ondersteund door nationale en Europese financiering.

» <https://www.eurostars-eureka.eu/>

Specifieke nationale programma's voor ecologische innovatie.

<http://eng.ecoinnovation.dk/>

Het LIFE-programma van de EU voor het milieu en klimaatactie kan projecten financieren voor een veiliger en duurzamer gebruik van chemische stoffen en de vervanging van giftige stoffen door veiligere alternatieven of niet-chemische oplossingen. Ook activiteiten op het gebied van informatie, communicatie, bewustzijnsverhogende activiteiten en ondersteuningsacties voor ondernemingen kunnen worden gesubsidieerd door het LIFE-programma.

Meer informatie vindt u hier:

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

Er bestaan nationale contactpunten in uw land voor elk van deze programma's die u praktische informatie kunnen geven over hoe u een aanvraag kunt indienen.

Het is mogelijk dat er door de EU gefinancierde ondersteuning beschikbaar is om u te helpen voldoen aan uw taken of om gevaarlijke chemische stoffen te vervangen door veiligere stoffen. Neem contact op met het Enterprise Europe Network. Zij houden een database bij met technologieën en gevraagde technologieën in meer dan 50 landen.

» <http://een.ec.europa.eu>

Voorbeeld: Het Substitution Portal

» <http://subsport.eu>

Met dank aan

Dit document is ontwikkeld in samenwerking tussen ECHA, Enterprise Europe Network en de volgende nationale REACH-, CLP- en BPR-helpdesks:

Denemarken

Sidsel Dyekjær

Nationale REACH- en CLP-helpdesk, Deens Agentschap voor milieubescherming

Duitsland

Suzanne Wiandt

Afdelingshoofd voor de Duitse REACH- en CLP-helpdesk, Federaal Instituut voor beroepsveiligheid (BAuA), Federaal Bureau voor chemische stoffen

Ierland

Caroline Walsh

Nationale REACH- en CLP-helpdesk, Iers Agentschap voor gezondheid en veiligheid

Italië

Francesca Giannotti

Nationale REACH-helpdesk, ministerie van Economische Ontwikkeling

Polen

Monika Wasiak-Gromek

PhD, hoofd van de Poolse REACH- en CLP-helpdesk, Bureau voor chemische stoffen



Nationale helpdesks die zijn opgericht door de bevoegde autoriteiten in elk van de 28 EU-lidstaten en de drie EER-landen geven advies over de bepalingen van de REACH-, de CLP- en de Biocidenverordening. Ze maken ook deel uit van een netwerk, HelpNet, en bestaan uit ECHA en de nationale REACH-, CLP- en BPR-helpdesks. Een van de belangrijkste doelstellingen is het bevorderen van de harmonisering van advies dat wordt verstrekt aan ondernemingen, wat valt onder hun verantwoordelijkheden op grond van elk van deze drie verordeningen.

U kunt uw nationale helpdesk vinden op:

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

ENTERPRISE EUROPE NETWORK-PARTNERS DIE BETROKKEN WAREN BIJ HET PROJECT

Bijdrage aan het opstellen:

Clio Brivois-Poupard

Europees juridisch adviseur, Enterprise Europe Network, CCI Alsace, Frankrijk

Maria El Jaoudi

Europees juridisch adviseur, Enterprise Europe Network voor het zuidwesten van Frankrijk, CCI Poitou-Charentes, Frankrijk

Mathieu Bometon

Europees juridisch adviseur, Enterprise Europe Network, CCI International Nord de France, Lille, Frankrijk

Advies over het concept, de omvang en de bruikbaarheid van het document:

Cliona Howie del Río

Europees projectmanager en milieu-adviseur, Cámara de Comercio de Cantabria, Spanje; voorzitter van de sectorgroep Milieu van het Enterprise Europe Network

Lucia Gigante, Mara Tumiatì, Maria Cristina Boeri

InnovHub SCI, Camera di Commercio di Milano, Italië

Lodovica Reale

Eurosportello – Unioncamere del Veneto, Italië

Maija Karkas

Assistent-directeur, Kamer van Koophandel voor de regio Helsinki, Finland

Metodi Naydenov

Applied Research and Communications Fund/ ARC Consulting Ltd, Bulgarije

Stanislava Trifonova

Kamer van Koophandel en Industrie, Vratsa, Bulgarije

HET ENTERPRISE EUROPE NETWORK

Het Enterprise Europe Network is een belangrijk instrument in de EU-strategie voor de bevordering van groei en banen. Wij brengen bijna 600 bedrijfsondersteunende organisaties uit meer dan 50 landen samen en helpen zo kleine ondernemingen te profiteren van ongekennde bedrijfsmogelijkheden op de interne markt van de EU.

Onze leden bestaan uit kamers van koophandel en industrie, technologiecentra, onderzoeksinstituten en ontwikkelingsagentschappen. De meeste van onze leden ondersteunen lokale ondernemingen al lange tijd. Ze kennen de sterke punten en de behoeften van hun klanten en ze kennen Europa.

Als lid van het Enterprise Europe Network zijn ze verbonden met krachtige databases, delen ze hun kennis en zoeken ze naar technologieën en zakenpartners in alle landen van het netwerk. Ze werken ook nauw samen met de Europese Commissie, zodat ze op de hoogte blijven van het EU-beleid en ze de standpunten van kleine ondernemingen over kunnen brengen in Brussel.

DIENSTEN DIE ZIJN AFGESTEMD OP KLEINE ONDERNEMINGEN

Het ondersteunen van kleine ondernemingen is een hoeksteen van de inspanningen van de EU voor groei en banen. Aangezien 99 % van de ondernemingen in de EU kleine en middelgrote ondernemingen (kmo's/het mkb) zijn, die verantwoordelijk zijn voor 67 % van alle banen, is wat goed is voor het midden- en kleinbedrijf ook goed voor de Europese economie.

Het netwerk wordt mede gefinancierd door COSME, het EU-programma voor het concurrentievermogen van kleine en middelgrote ondernemingen, dat loopt van 2014 tot 2020. Onze diensten zijn afgestemd op kmo's, maar zijn ook beschikbaar voor alle andere ondernemingen, universiteiten en onderzoekscentra.

STERKE FUNDERINGEN

Het Enterprise Europe Network is in februari 2008 gestart door het directoraat-generaal Ondernemingen en Industrie van de Commissie. Het bouwt voort op het voormalige netwerken van het Euro Info Centre (EIC) en het Innovation Relay Centre (IRC), die respectievelijk in 1987 en 1995 zijn opgericht.

Door het aanbieden van de gecombineerde diensten van deze zeer succesvolle voorgangers, en anderen, hebben we alles in huis om kleine ondernemingen te ondersteunen. Meer dan 3 000 ervaren werknemers geven praktische antwoorden op specifieke vragen in uw taal.

Over ons

HET EUROPEES AGENTSCHAP VOOR CHEMISCHE STOFFEN

Het Europees Agentschap voor chemische stoffen (ECHA) is opgericht op 1 juni 2007 en staat in het middelpunt van het regelgevingsstelsel voor chemische stoffen in de Europese Unie (EU), dat de afgelopen jaren is veranderd met de introductie van vier nieuwe verordeningen die het vrij verkeer van chemische stoffen en een hoog beschermingsniveau voor de menselijke gezondheid en het milieu waarborgen.

- o De REACH-verordening - Registratie en beoordeling van en autorisatie en beperkingen ten aanzien van chemische stoffen;
- o CLP – indeling, etikettering en verpakking van stoffen en mengsels
- o BPR – De Biocidenverordening;
- o PIC – Voorafgaande geïnformeerde toestemming bij de internationale handel in gevaarlijke chemische stoffen en pesticiden.

Deze wetgevingsinstrumenten zijn rechtstreeks van toepassing in alle EU-lidstaten en hoeven niet in nationale wetgeving te worden omgezet.

ECHA waarborgt de consistente uitvoering van deze verordeningen in de Europese Unie en de landen van de Europese Economische Ruimte: IJsland, Liechtenstein en Noorwegen.

TAAKOPDRACHT VAN ECHA

ECHA is onder de regelgevende instanties de drijvende kracht voor de tenuitvoerlegging van de Europese baanbrekende wetgeving inzake chemische stoffen ter bescherming van de menselijke gezondheid en het milieu en ten behoeve van de innovatie en het concurrentievermogen.

ECHA ondersteunt bedrijven bij de naleving van wetgeving, bevordert een veilig gebruik van chemische stoffen, verstrekt informatie over chemische stoffen en onderneemt actie met betrekking tot zorgwekkende chemische stoffen.

VISIE VAN ECHA

ECHA wil op het gebied van de veiligheid van chemische stoffen wereldwijd een vooraanstaande regelgevingsinstantie worden.

Europees Agentschap voor chemische stoffen
Annankatu 18, Box 400,
FI - 00121 HELSINKI, FINLAND
echa.europa.eu

