

KOMMISJONSDIREKTIV 97/10/EF

av 26. februar 1997

om tredje tilpassinga til den tekniske utviklinga av vedlegg I til rådsdirektiv 76/769/EØF om tilnærming av medlemsstatenes lover og forskrifter om begrensning av markedsføring og bruk av visse farlige stoffer og preparater (kreftframkallande, mutagene og reproduksjonstoksiske)(*)

(Tekst som er relevant for EØS)

KOMMISJONEN FOR DEI EUROPEISKE FELLESKAPA HAR -

med tilvising til traktaten om skipinga av Det europeiske fellesskapet,

med tilvising til rådsdirektiv 76/769/EØF av 27. juli 1976 om tilnærming av medlemsstatenes lover og forskrifter om begrensning av markedsføring og bruk av visse farlige stoffer og preparater⁽¹⁾, sist endra ved kommisjonsdirektiv 96/55/EF⁽²⁾, særleg artikkel 2a, som vart innført ved rådsdirektiv 89/678/EØF⁽³⁾, og

ut frå desse synsmåtane:

Rådet og representantane for regjeringane i medlemsstatane samla i Rådet har gjort vedtak 90/238/Euratom, EKSF, EØF⁽⁴⁾ om ein handlingsplan for 1990-1994 innan ramma av programmet «Europa mot kreft».

Ved europaparlaments- og rådsdirektiv 94/60/EF⁽⁵⁾ om 14. endring av direktiv 76/769/EØF vart det med visse unntak forbode å marknadsføre med sikte på offentleg bruk stoff som er klassifiserte som kreftframkallande, mutagene eller reproduksjonstoksiske i kategori 1 eller 2 (CMR-stoff), ved at slike stoff vart lagde til i vedlegg I til direktiv 76/769/EØF.

Vedlegg I til direktiv 76/769/EØF inneheldt frå før stoff som er klassifiserte som CMR-stoff, og som direktiv 94/60/EF ikkje omfattar.

Med visse unntak bør det likeins innførast forbod mot markedsføring med sikte på offentleg bruk av desse CMR-stoffa og av preparat som inneheld desse CRM-stoffa.

Dei avgrensingane i bruken som er fastsette i dette direktivet, tek omsyn til det noverande utviklingssteget innan kunnskap og teknikk når det gjeld sikrere avløysingsprodukt.

Dette direktivet rører ikkje ved regelverket til Fellesskapet for minstekrav til vern av arbeidstakarar, slik det er fastsett i rådsdirektiv 89/391/EØF⁽⁶⁾ og i dei særdirrektiva som byggjer på det, særleg rådsdirektiv 90/394/EØF⁽⁷⁾.

Dei tiltaka som er fastsette i dette direktivet, er i samsvar med fråsegna frå Utvalet for tilpassing til den tekniske utviklinga av direktiv om fjerning av tekniske handelshindringar på området farlege stoff og preparat -

VEDTEKE DETTE DIREKTIVET:**Artikkel 1**

Vedlegg I til direktiv 76/769/EØF vert tilpassa til den tekniske utviklinga i samsvar med vedlegget til dette direktivet.

Artikkel 2

Medlemsstatane skal innan 31. desember 1997 vedta og kunngjere dei føresegnene som er naudsynte for å rette seg etter dette direktivet, og skal straks melde frå til Kommisjonen om dette. Dei skal nytte føresegnene frå 30. juni 1998.

Når desse føresegnene vert vedtekne av medlemsstatane, skal dei ha ei tilvising til dette direktivet, eller det skal visast til direktivet når dei vert kunngjorde. Medlemsstatane fastset korleis tilvisinga skal gjerast.

(*) Denne EF-rettsakten, kunngjort i EFT nr. L 68 av 8.3.1997, s. 24, er omhandlet i EØS-komiteens beslutning nr. 9/98 av 6. mars 1998 om endring av EØS-avtalens vedlegg II (Tekniske forskrifter, standarder, prøving og sertifisering), se denne utgaven av EØS-tillegget til De Europeiske Fellesskaps Tidende.

(¹) TEF nr. L 262 av 27.9.1976, s. 201.

(²) TEF nr. L 231 av 12.9.1996, s. 20.

(³) TEF nr. L 398 av 30.12.1989, s. 24.

(⁴) TEF nr. L 137 av 30.5.1990, s. 31.

(⁵) TEF nr. L 365 av 31.12.1994, s. 1.

(⁶) TEF nr. L 183 av 29.6.1989, s. 1.

(⁷) TEF nr. L 196 av 26.7.1990, s. 1.

Artikkel 3

Dette direktivet er retta til medlemsstatane.

Utferda i Brussel, 26. februar 1997.

For Kommisjonen

Martin BANGEMANN

Medlem av Kommisjonen

VEDLEGG

I vedlegg I til direktiv 76/769/EØF skal nr. 29-31 lyde:

«29. Stoffer oppført i vedlegg I til direktiv 67/548/EØF klassifisert som «kreftframkallende kategori 1» eller kreftframkallende kategori 2» og merket med minst «Giftig (T)» med risikosegning R 45: «Fare for kreft» eller risikosegning R 49: «Fare for kreft ved innånding», med følgende betegnelse:

Kreftframkallende kategori 1: Se liste 1 i tillegget.

Kreftframkallende kategori 2: Se liste 2 i tillegget.

30. Stoffer oppført i vedlegg I til direktiv 67/548/EØF klassifisert som «mutagene kategori 1» eller «mutagene kategori 2» og merket med risikosegning R 46: «Fare for arvelige skader», med følgende betegnelse:

Mutagen kategori 1: Se liste 3 i tillegget.

Mutagen kategori 2: Se liste 4 i tillegget.

Med forbehold for øvrige numre i vedlegg I til direktiv 76/769/EØF:

Må ikke brukes i stoffer og preparater som er til salgs offentlig, i konsentrasjoner på eller over

- konsentrasjonen fastlagt i vedlegg I til rådsdirektiv 67/548/EØF⁽¹⁾, eller
- konsentrasjonen fastlagt i tabell VI nr. 6 i vedlegg I til rådsdirektiv 88/379/EØF⁽²⁾, når ingen konsentrasjonsgrense er oppført i vedlegg I til direktiv 67/548/EØF.

Med forbehold for anvendelsen av andre fællesskapsbestemmelser om klassifisering, emballering og merking av farlige stoffer og preparater skal slike stoffers og preparaters emballasje ha følgende leselige påskrift som ikke skal kunne slettes:

«Bare til yrkesmessig bruk. NB: Unngå eksponering – Innhent særlige anvisninger før bruk».

Som unntak får denne bestemmelse ikke anvendelse på

- a) legemidler eller veterinærpreparater som definert i rådsdirektiv 65/65/EØF⁽³⁾,
- b) kosmetiske produkter som definert i rådsdirektiv 76/768/EØF⁽⁴⁾,
- c) drivstoffer omhandlet i rådsdirektiv 85/210/EØF⁽⁵⁾,
 - mineraloljederivater til bruk som brensel eller drivstoff i mobile eller faste forbrenningsanlegg,
 - brensel som selges i lukkede systemer (f.eks. flasker med flytende gass),
- d) kunstnerfarger som omfattes av rådsdirektiv 88/379/EØF⁽⁶⁾.

Med forbehold for øvrige numre i vedlegg I til direktiv 76/769/EØF:

Må ikke brukes i stoffer og preparater som er til salgs offentlig, i konsentrasjoner på eller over

- konsentrasjonen fastlagt i vedlegg I til direktiv 67/548/EØF, eller
- konsentrasjonen fastlagt i tabell VI nr. 6 i vedlegg I til direktiv 88/379/EØF, når ingen konsentrasjonsgrense er oppført i vedlegg I til direktiv 67/548/EØF.

(¹) EFT nr. 196 av 16.8.1967, s. 1/67.

(²) EFT nr. L 187 av 16.7.1988, s. 14.

(³) EFT nr. 22 av 9.2.1965, s. 369/65.

(⁴) EFT nr. L 262 av 27.9.1976, s. 169.

(⁵) EFT nr. L 96 av 3.4.1985, s. 25.

(⁶) EFT nr. L 187 av 16.7.1988, s. 14.»

31. Stoffer oppført i vedlegg I til direktiv 67/548/EØF klassifisert som «reproduksjonstoksiske kategori 1» eller «reproduksjonstoksiske kategori 2» og merket med risikosegningen R 60: «Fare for redusert fruktbarhet» og/eller R 61: «Fare for fosterskader», med følgende betegnelse:

Reproduksjonstoksiske kategori 1: Se liste 5 i tillegget.

Reproduksjonstoksiske kategori 2: Se liste 6 i tillegget.

Med forbehold for anvendelsen av andre fællesskapsbestemmelser om klassifisering, emballering og merking av farlige stoffer og preparater skal slike farlige stoffers og preparaters emballasje ha følgende leselige påskrift som ikke skal kunne slettes:

«Bare til yrkesmessig bruk. NB: Unngå eksponering – Innhent særlige anvisninger før bruk».

Som unntak får denne bestemmelse ikke anvendelse på

- a) legemidler eller veterinærpreparater som definert i direktiv 65/65/EØF,
- b) kosmetiske produkter som definert i direktiv 76/768/EØF,
- c) drivstoffer omhandlet i direktiv 85/210/EØF,
 - mineraloljederivater til bruk som brensel eller drivstoff i mobile eller faste forbrenningsanlegg,
 - brensel som selges i lukkede systemer (f.eks. flasker med flytende gass),
- d) kunstnerfarger som omfattes av direktiv 88/379/EØF.

Med forbehold for øvrige numre i vedlegg I til direktiv 76/769/EØF:

Må ikke brukes i stoffer og preparater som er til salgs offentlig, i konsentrasjoner på eller over

- konsentrasjonen fastlagt i vedlegg I til direktiv 67/548/EØF, eller
- konsentrasjonen fastlagt i tabell VI nr. 6 i vedlegg I til direktiv 88/379/EØF, når ingen konsentrasjonsgrense er oppført i vedlegg I til direktiv 67/548/EØF.

Med forbehold for anvendelsen av andre fællesskapsbestemmelser om klassifisering, emballering og merking av farlige stoffer og preparater skal slike farlige stoffers og preparaters emballasje ha følgende leselige påskrift som ikke skal kunne slettes:

«Bare til yrkesmessig bruk. NB: Unngå eksponering – Innhent særlige anvisninger før bruk».

Som unntak får denne bestemmelse ikke anvendelse på

- a) legemidler eller veterinærpreparater som definert i direktiv 65/65/EØF,
- b) kosmetiske produkter som definert i direktiv 76/768/EØF,
- c) drivstoffer omhandlet i direktiv 85/210/EØF,
 - mineraloljederivater til bruk som brensel eller drivstoff i mobile eller faste forbrenningsanlegg,
 - brensel som selges i lukkede systemer (f.eks. flasker med flytende gass),
- d) kunstnerfarger som omfattes av direktiv 88/379/EØF.