

Raport na temat substancji CMR z załącznika VI do rozporządzenia CLP zarejestrowanych zgodnie z REACH i zgłoszonych w ramach CLP

(Tekst przygotowany w Centrum ds. REACH i CLP w Instytucie Chemii Przemysłowej)

Substancje rakotwórcze, mutagenne lub działające szkodliwie na rozrodczość (CMR) są przedmiotem szczególnej uwagi ze względu na długotrwałe i poważne skutki, jakie mogą wywierać na zdrowie człowieka.

Europejska Agencja Chemikaliów otrzymała informacje dotyczące substancji zarejestrowanych w pierwszym terminie (1 grudnia 2010 r.) oraz zgłoszonych do Wykazu Klasyfikacji i Oznakowania CLP. Jest to pierwsza okazja, aby przyjrzeć się, jakie substancje CMR zostały już zarejestrowane i/lub zgłoszone jako wprowadzane do obrotu.

Do celów tej analizy, zostały uwzględnione substancje rakotwórcze, mutagenne i reprotoksyczne kategorii 1A i 1B. Wykaz wszystkich substancji zaklasyfikowanych do tych kategorii został zaczerpnięty z tabeli 3.1 załącznika VI do rozporządzenia CLP.

Z **1 008** pozycji (pojedyncze substancje lub grupy substancji) obecnie zawartych w załączniku VI, do analizy wykorzystano 1116 substancji posiadających identyfikatory numeryczne ze względu na problemy z dopasowaniem niektórych zarejestrowanych lub zgłoszonych do Wykazu CLP substancji z substancjami zawartymi w załączniku VI do CLP, często nie posiadających żadnych numerów CAS ani WE. Do czasu wykonania analizy (kwiecień 2012) zostało zarejestrowanych ponad **5 300** substancji i ponad **116 000** substancji zostało zgłoszonych do Wykazu Klasyfikacji i Oznakowania CLP.

Analiza wykazała, że spośród zidentyfikowanych substancji sklasyfikowanych jako CMR-y kategorii 1A i 1B tylko około 60% zostało zarejestrowanych zgodnie z rozporządzeniem REACH lub zgłoszonych do wykazu klasyfikacji i oznakowania w ramach rozporządzenia CLP.

Przyczyn takiej sytuacji może być kilka. Trzeba pamiętać, że podstawą do utworzenia załącznika VI do rozporządzenia CLP był załącznik I do Dyrektywy Rady (67/548/EWG), który zawierał wykaz zharmonizowanej klasyfikacji i oznakowania przygotowany przed wielu laty. Istnieje duże prawdopodobieństwo, że niektóre substancje nie są już produkowane i wprowadzane do obrotu w UE, ponieważ zostały one zastąpione przez inne substancje (zamienniki) stwarzające mniejsze zagrożenie. Ponadto niektóre substancje znajdujące się w załączniku VI są rzadkie i jest mało prawdopodobne, aby były wprowadzane do obrotu (np. bunzenit).

Pełny raport na temat substancji CMR zarejestrowanych lub zgłoszonych dostępny jest pod adresem: http://echa.europa.eu/en/web/guest/view-article/-/journal_content/84609700-3f19-4bcb-83c8-cd0c48ec2df2 .