

32001L0060

22.8.2001

JURNALUL OFICIAL AL COMUNITĂȚILOR EUROPENE

L 226/5

**DIRECTIVA 2001/60/CE A COMISIEI****din 7 august 2001****de adaptare la progresul tehnic a Directivei 1999/45/CE a Parlamentului European și a Consiliului privind apropierea actelor cu putere de lege și a actelor administrative ale statelor membre referitoare la clasificarea, ambalarea și etichetarea preparatelor periculoase****(Text cu relevanță pentru SEE)**

COMISIA COMUNITĂȚILOR EUROPENE,

având în vedere Tratatul de instituire a Comunității Europene,

având în vedere Directiva 1999/45/CE a Parlamentului European și a Consiliului din 31 mai 1999 privind apropierea actelor cu putere de lege și a actelor administrative ale statelor membre referitoare la clasificarea, ambalarea și etichetarea preparatelor periculoase <sup>(1)</sup>, în special articolul 20,

întrucât:

- (1) Directiva 98/98/CE a Comisiei <sup>(2)</sup> de efectuare a celei de-a douăzeci și cincea adaptări la progresul tehnic a Directivei 67/548/CEE a Consiliului <sup>(3)</sup>, astfel cum a fost modificată ultima dată prin Directiva 2000/33/CE <sup>(4)</sup>, prevede criterii noi și o nouă frază R (R67) pentru vaporii care pot provoca somnolență și amețelă. În consecință, este necesar ca dispozițiile prevăzute la anexa V la Directiva 1999/45/CE să fie completate.
- (2) Directiva 2001/59/CE a Comisiei <sup>(5)</sup> introduce o nouă formulare a frazei R40, în cazul în care aceasta se referă la substanțele carcinogene de categoria 3. În consecință, vechea formulare a frazei R40 devine în prezent R68, continuând să fie utilizată pentru agenții mutageni de categoria 3 și pentru anumite substanțe cu efecte neletale ireversibile. În consecință, este necesară modificarea trimiterilor la R40 din anexa II la Directiva 1999/45/CE.
- (3) Directiva 2001/59/CE introduce în anexa VI la Directiva 67/548/CEE recomandări mai clare privind clasificarea substanțelor și preparatelor cu efecte corosive. În consecință, este necesar ca anexa II la Directiva 1999/45/CE să fie completată în mod corespunzător.
- (4) Se cunoaște că preparatele din ciment care conțin crom (VI) pot provoca reacții alergice în anumite situații. În consecință, este de dorit să se solicite ca etichetarea acestor preparate să includă un avertisment, prin completarea anexe V la Directiva 1999/45/CE.
- (5) Măsurile prevăzute în prezenta directivă sunt conforme avizului Comitetului pentru adaptarea la progresul tehnic

a directivelor privind eliminarea barierelor tehnice din calea comerțului cu substanțe și preparate periculoase, constituit prin articolul 20 din Directiva 1999/45/CE,

ADOPTĂ PREZENTA DIRECTIVĂ:

*Articolul 1*

Directiva 1999/45/CE se modifică după cum urmează:

1. în anexa II partea A:

- la punctul 3.3, termenul „R40” se înlocuiește cu „R68”,
- la punctul 8.2, termenul „R40” se înlocuiește cu „R68” ori de câte ori apare.

2. În anexa II partea B:

- la punctul 2.1 (inclusiv tabelul II), termenul „R40” se înlocuiește cu „R68” ori de câte ori apare,
- la punctul 2.2 (inclusiv tabelul II A), termenul „R40” se înlocuiește cu „R68” ori de câte ori apare,
- la punctul 6.1, termenul „R40” se înlocuiește cu „R68”, când apare în text a doua oară (adică referitor la categoria mutagenă 3),
- la tabelul VI, termenul „R40” se înlocuiește cu „R68” la rândul al patrulea, coloanele 1 și 3 (adică referitor la categoria mutagenă 3),
- la punctul 6.2, termenul „R40” se înlocuiește cu „R68”, când apare în text a doua oară (adică referitor la categoria mutagenă 3),
- în tabelul VI A, termenul „R40” se înlocuiește cu „R68” la rândul al patrulea, coloanele 1 și 3 (adică referitor la categoria mutagenă 3).

3. În anexa II partea B, tabelele IV și IV A se completează cu următoarea notă:

„NB: Simpla aplicare a metodei convenționale preparatelor care conțin substanțe clasificate drept corosive sau iritante se poate solda cu o subclasificare sau supraclasificare a gradului de pericolozitate, în caz că nu se iau în considerare alți factori semnificativi (de exemplu pH-ul preparatului). Așadar, pentru clasificarea corozivității trebuie să se aibă în vedere recomandările făcute la punctul 3.2.5 din anexa VI la Directiva 67/548/CEE și la articolul 6 alineatul (3) a doua și a treia liniuță din prezenta directivă.”

<sup>(1)</sup> JO L 200, 30.7.1999, p. 1.<sup>(2)</sup> JO L 355, 30.12.1998, p. 1.<sup>(3)</sup> JO 196, 16.8.1967, p. 1.<sup>(4)</sup> JO L 136, 8.6.2000, p. 90.<sup>(5)</sup> JO L 225, 21.8.2001, p. 1.

## Articolul 2

Anexa V(B) la Directiva 1999/45/CE se completează prin adăugarea noilor puncte 11 și 12, la fel ca în anexa I la prezenta directivă.

## Articolul 3

(1) Statele membre adoptă și pun în aplicare actele cu putere de lege și actele administrative necesare pentru a se conforma prezentei directive până la 30 iulie 2002. Statele membre informează de îndată Comisia cu privire la aceasta.

(2) Statele membre aplică actele cu putere de lege și actele administrative menționate la alineatul (1):

(a) de la 30 iulie 2002, preparatelor care nu intră sub incidența Directivei 91/414/CEE a Consiliului <sup>(1)</sup> privind introducerea pe piață a produselor fitosanitare sau a Directivei 98/8/CE a Parlamentului European și a Consiliului <sup>(2)</sup> privind introducerea pe piață a produselor biocide;

(b) de la 30 iulie 2004, preparatelor care intră sub incidența Directivei 91/414/CEE sau a Directivei 98/8/CE.

(3) Atunci când statele membre adoptă aceste dispoziții, ele cuprind o trimitere la prezenta directivă sau sunt însoțite de o asemenea trimitere la data publicării lor oficiale. Statele membre stabilesc modalitatea de efectuare a acestei trimiteri.

## Articolul 4

Prezenta directivă intră în vigoare în a douăzecea zi de la data publicării în *Jurnalul Oficial al Comunităților Europene*.

## Articolul 5

Prezenta directivă se adresează statelor membre.

Adoptată la Bruxelles, 7 august 2001.

Pentru Comisie

Erkki LIIKANEN

Membru al Comisiei

<sup>(1)</sup> JO L 230, 19.8.1991, p. 1.

<sup>(2)</sup> JO L 123, 24.4.1998, p. 1.

## ANEXĂ

La anexa V(B) la Directiva 1999/45/CE se adaugă următoarele puncte 11 și 12:

„11. *Preparatele care conțin o substanță căreia i se atribuie fraza R67: vapori care pot provoca somnolență și amețeală*

Dacă un preparat conține una sau mai multe substanțe cărora le-a fost atribuită fraza R67, eticheta preparatului trebuie să cuprindă formularea acestei fraze, astfel cum este prevăzută la anexa III la Directiva 67/548/CEE, atunci când concentrația totală a acestor substanțe prezente în preparat este egală sau mai mare de 15 %, cu excepția cazului în care:

- preparatul este deja clasificat cu frazele R20, R23, R26, R68/20, R39/23 sau R39/26;
- sau preparatul este într-un ambalaj care nu depășește 125 ml.

12. *Cimenturi și preparate din ciment*

Ambalarea cimenturilor și preparatelor din ciment care conțin peste 0,0002 % crom solubil (VI) din greutatea totală în stare uscată a cimentului trebuie să poarte inscripția:

«Conține crom (VI). Poate provoca o reacție alergică»

cu excepția cazului când preparatul este deja clasificat și etichetat ca sensibilizant cu frază R43.»

---