

## Allgemeines

### ECHA Verbreitungsportal

Wir möchten Ihre Aufmerksamkeit auf die bevorstehenden Änderungen bezüglich der auf der ECHA Internetseite öffentlich zugänglichen Informationen lenken. Hersteller werden darin bestärkt ihre Registrierungs dossiers dahingehend zu prüfen, ob ein Update im Hinblick auf die zu veröffentlichenden Informationen und etwaige zusätzliche Anfragen auf Vertraulichkeit notwendig ist.

- **Informationen über nach Richtlinie 67/548/EWG gemeldete Stoffe**

Bevor REACH in Kraft getreten ist, haben Unternehmen die sogenannten "Neustoffe" gemäß der Richtlinie 67/548/EWG angemeldet, welche daher unter REACH als registriert gelten. Die ECHA wird beginnen, Informationen aus diesen Meldungen ab Mai 2012 zu Verfügung zu stellen. ECHA hat begonnen, Informationen der NONS Meldungen zur Verfügung zu stellen. Die Anzahl der auf der Website veröffentlichten Stoffe wird von 78% auf nahezu 100% ansteigen. NONS Registranten haben Zeit, die verschiedenen Teile ihrer Registrierungsunterlagen an das REACH-Format anzupassen ([Mehr Informationen hier](#)):

- Schritt Eins (Mai 2012): Einstufung und Kennzeichnung des Stoffes, physico-chemische Daten, Abbauverhalten und Verbleib in der Umwelt, Ergebnisse toxikologischer und ökotoxikologischer Prüfungen, und sichere Verwendungsbedingungen.
- Schritt Zwei (Herbst 2012): ECHA beginnt Informationen der Sicherheitsdatenblätter (z.B. Name des Unternehmens und Registrierungsnummer)
- Schritt Drei: die restlichen Informationen nach Artikel 119 der REACH Verordnung werden nach der Registrierungsfrist 2013 veröffentlicht.

- **Verbreitung von Informationen von Sicherheitsdatenblättern**

Ab Herbst 2012 werden auf der Website der ECHA weitere Informationen über chemische Stoffe, die in der Regel im Sicherheitsdatenblatt (SDB) zu finden sind, veröffentlicht werden. Die ECHA veröffentlicht vorab ein [Frage-und-Antwort \(Q&A\)-Dokument](#), um Einzelheiten zur Veröffentlichung und zu den neuen Vertraulichkeitsforderungen in Bezug auf derartige Informationen in IUCLID 5.4 bereitzustellen, und bestärkt Registranten darin, sich mit den anstehenden Änderungen vertraut zu machen. Weitere Informationen in [ECHA's News alert](#) und im Dokument "[Veröffentlichung und Vertraulichkeit von Informationen aus Sicherheitsdatenblättern – Fragen und Antworten](#)".

### FAQs kürzlich aktualisiert

Die ECHA-Datenbank der Fragen und Antworten (oft „FAQ“ genannt) ist unter der [Hilfe](#) Rubrik der ECHA Internetseite zu finden und enthält Informationen über Themen, die für die beteiligten Akteure von allgemeinem Interesse sind. Die FAQ werden auf der Grundlage von Fragen zusammengestellt, die bei der ECHA und den Helpdesks in den Mitgliedstaaten eingehen. Die letzten Updates betrafen REACH FAQs (Version 4.4 vom 3/07/2012) und CLP FAQs (Version 3.0 vom 3/07/2012).

### Lunch Meetings - Anfänger zu REACH&CLP: Präsentationen jetzt herunterladen

Die Präsentationen von zwei Informationsseminaren (in deutsch und französisch) um Anfängern die wichtigsten Punkte und Verpflichtungen von REACH und CLP näher zu bringen, welche vom REACH&CLP Helpdesk Luxemburg gemeinsam mit der Handwerkskammer veranstaltet wurden, können nun heruntergeladen werden (Website – Sektion [Dokumentation](#)).

### Save the date!

- Alle Veranstaltungen von der REACH&CLP Helpdesk Luxemburg sind bei vorheriger Anmeldung kostenlos. Weitere Informationen finden Sie in unserem [Veranstaltungsflyer](#) 2012.

- Der REACH&CLP Helpdesk Luxemburg bietet Ihnen eine



aktualisierte Fassung seines „REACH Excel Tool“.

Es kann kostenlos, in Französisch oder Deutsch, von unserer [„REACH Excel Tool - Seite“](#) heruntergeladen werden.

- Die Präsentationen des ECHA Stakeholder-Tag und der verschiedenen Webinars können von der [ECHA-Website](#) heruntergeladen werden. Der nächste Webinar findet im September 2012 statt.

## ECHA veröffentlicht Praxisanleitung für nachgeschaltete Anwender zu Expositionsszenarien

Die [neue Praxisanleitung 13](#) hilft nachgeschalteten Anwendern mit Expositionsszenarien, die sie mit einem Sicherheitsdatenblatt erhalten, zu handhaben. Sie gibt einen Überblick über die wichtigsten Verpflichtungen nachgeschalteter Anwendern, zeigt illustrative Beispiele und gibt Tipps, wie man überprüfen kann, ob die eigene Verwendung und Verwendungsbedingungen von einem Expositionsszenario abgedeckt werden. Weitere Informationen finden sich in der [ECHA-Pressmitteilung](#) und der [ECHA-Website für nachgeschaltete Anwender](#).

## REACH (Registrierung, Bewertung, Zulassung und Beschränkung chemischer Stoffe)

### Registrierung: Neue version von IUCLID 5 und Chesar

ACT NOW!

REACH  
2013



- [IUCLID 5.4](#): es enthält zusätzliche Felder zur Angabe von Daten zu Exposition, PBT (persistente, bioakkumulierende und toxische Stoffe) und der Bewertung von Gesundheitsgefahren und bietet neue Funktionalitäten (Ordnerstruktur, bulk user creation).
- [Chesar 2.0](#): mit der Aktualisierung würde die Stabilität der Software deutlich verbessert. Daneben wurde die Benutzeroberfläche neu gestaltet, die Festlegung des Umfangs der Expositionsbewertung transparenter, und eine vereinfachte Risikocharakterisierung und eine aktualisierte Version des Targeted Risk Assessment (TRA) Tools von ECETOC hinzugefügt. Darüber hinaus wurden die Möglichkeiten Stoffsicherheitsbewertungen ganz oder teilweise zu importieren und zu exportieren, erweitert.
- [REACH-IT](#): Die neue Version von REACH-IT, jetzt einsatzbereit, akzeptiert nur mit IUCLID 5.4 erstellte Dossiers. Die aktualisierten Tools, welche die Industrie bei der Einreichung solcher Dossiers unterstützen - IUCLID-Plug-Ins und Handbücher - sind ebenfalls erhältlich. Weitere Details in der ECHA News Alert zu IUCLID 5.4, 2.0 und Chesar REACH-IT.

**Bewertung:** Mehrere [öffentliche Konsultationen](#) zu Versuchsvorschlägen um unnötige Tierversuche zu vermeiden; Kommentierungsfristen: 19. Juli, 2. Und 9. August.

### Zulassung: Kandidatenliste aktualisiert und vierte Empfehlung für Annex XIV

- Neue SVHC in die Kandidatenliste aufgenommen

Dreizehn neue besonders besorgniserregende Stoffe (substances of very high concern – SVHC) wurden aufgrund ihrer CMR-Eigenschaften (krebserzeugend, mutagen, reproduktionstoxisch) identifiziert und wurden von der ECHA in die Kandidatenliste aufgenommen. [Weitere Informationen hier](#).

- Öffentliche Konsultation über die Aufnahme neuer Stoffe in das Verzeichnis der zulassungspflichtigen Stoffe

Die ECHA startet eine [öffentliche Konsultation](#) über ihren vierten Empfehlungsentwurf an die Kommission zur Aufnahme zehn neuer priorisierter Stoffe in das Verzeichnis der zulassungspflichtigen Stoffe : Formaldehyd, oligomere Reaktionsprodukte mit Anilin (technisches MDA), Arsensäure, Dichromtris(chromat), Strontiumchromat, Kaliumhydroxyoctaoxidizinkdichromat, Pentazinkchromatoctahydroxid, Bis(2-methoxyethyl)ether (Diglyme), N,N-Dimethylacetamid (DMAC), 1,2-Dichlorethan (EDC), 2,2'-Dichlor-4,4'-methylendianilin (MOCA).

Interessierte Kreise können bis zum 19. September 2012 auf der ECHA-Website mit Hilfe der erhältlichen Webformulare kommentieren. Weitere Informationen finden sich in der [ECHA-Pressmitteilung](#).

### Beschränkung: Annex XVII aktualisiert und öffentliche Konsultationen eröffnet

- Annex XVII aktualisiert: Die [Verordnung \(EU\) Nr. 412/2012](#) der Kommission vom 15. Mai 2012 hat Dimethylfumarat DMF zum Anhang XVII hinzugefügt.
- Mehrere neue öffentliche Konsultationen eröffnet
- [Öffentliche Konsultation](#) zum Entwurf einer Stellungnahme des SEAC (Socio-economic assessment Committee) zur Beschränkung der Phthalate DEHP, DBP, BBP, und DIBP in Verbrauchsgütern (siehe auch [ECHA-Pressmitteilung](#)); Kommentierungsfrist: 1ste. September 2012.

- Öffentliche Konsultation zur vorgeschlagenen Beschränkung von 1,4-Dichlorbenzol in Luftauffrischern und WC-Beckensteinen (siehe auch [ECHA-Pressemitteilung](#)); Kommentierungsfrist: 19. Dezember 2012, Kommentare bevorzugt bereits bis zum 3. September 2012.
- Zum Vorschlag von [Chrom VI Beschränkung in Leder Erzeugnissen](#), Kommentierungsfrist : 16/09/2012.

Für weitere Information besuchen Sie bitte folgende Seite unserer Internetpräsenz: "[Was ist REACH?](#)"

## CLP (Einstufung, Kennzeichnung und Verpackung von Stoffen und Gemischen)

### ECHA veröffentlicht den ersten Bericht über die nach 2010 registrierten oder gemeldeten CMR Stoffe

Der Bericht "CMR substances from Annex VI of the CLP Regulation which are registered under REACH and/or notified under CLP", veröffentlicht durch ECHA, ist ein Screening der bei der Agentur im April 2012 verfügbaren Informationen. Dies ist auch die erste Gelegenheit einen Blick auf die CMR (krebserregend (carcinogenic), mutagen (mutagenic) oder fortpflanzungsgefährdend (toxic to reproduction)) – Stoffe zu werfen, die nun registriert oder gemeldet sind.

Weitere Informationen finden Sie [hier](#).

### CLP: Harmonisierte Einstufung und Kennzeichnung

Die Harmonisierung der Einstufung und Kennzeichnung (CLH-Prozess) ist ein aktiver Prozess und es sind viele Diskussionen um dieses Thema im Gange. Die neuesten Nachrichten sind:

- Register der Absichtserklärungen des Mitgliedstaats: zwei neue Stoffe wurden im Juni 2012 aufgenommen. Sie können das [Register der Absichtserklärungen](#) auf der ECHA-Website, welches derzeit 43 Stoffe enthält, konsultieren.
- ECHA startet neue öffentliche Konsultation zur Reproduktionstoxizität von [Epoconazol](#) (EG-Nummer: 406-850-2) sowie zu neuen CLH Vorschlägen für fünf Biozide / Pestizide (Tricalciumphosphat Diphosphid, Flonicamid, Octansäure, Nonansäure und Decansäure) und Salpetersäure. Die Agentur bittet die Betroffenen, innerhalb der festgesetzten Frist (23.07.2012 und 2012.06.08) Stellung zu nehmen.
- Der Ausschuss für Risikobeurteilung (RAC) hat fünf wissenschaftliche Stellungnahmen zu Vorschlägen für eine harmonisierte Einstufung und Kennzeichnung innerhalb Europa angenommen: p-tert-Butylphenol, Acrolein, Fluazinam, Diocylzinn-bis-(2-ethylhexyl mercaptoacetat), Ethylbenzol.

Wir laden Sie ein, regelmäßig die Rubrik "[addressing chemicals of concern](#)" der ECHA-Website zu prüfen, wo Sie die neuesten Konsultationen im Zusammenhang mit den verschiedenen Verfahren verfolgen können.

Für weitere Information besuchen Sie bitte folgende Seite unserer Internetpräsenz: [Was ist CLP?](#)

## AGENDA

Dieser Abschnitt wird regelmäßig auf unserer Website aktualisiert: [www.reach.lu/agenda](http://www.reach.lu/agenda).

### Nationale Veranstaltungen in Luxemburg

Oktober 2012 (Datum noch nicht bestätigt)	Informationsveranstaltung zu den Pflichten von nachgeschalteten Anwendern unter REACH und CLP (fortgeschrittenes Niveau I) und REACH&CLP Kaffee zu "Sicherheitsdatenblätter und Expositionsszenarien für Experten" (Expertendiskussion) at CRP Henri Tudor (L-Kirchberg).
--	---

### Internationale Veranstaltungen

06/09/2012	ECHA webinar : "Verbreitung und Anspruch auf Vertraulichkeit" Weitere Informationen <a href="#">hier</a> .
1 – 3/10/2012	Kurze zu Zulassungsanträgen bei ECHA: " <a href="#">Overall understanding of the authorisation application procedure</a> " und " <a href="#">Practical aspects of how to prepare an Analysis of Alternatives and Socio-Economic Analysis</a> ". Anmeldefrist: 27. August 2012.

Sie finden die Präsentationen aller ECHA-Veranstaltungen in der [Sektion "Events"](#) der ECHA-Website.