

ALLGEMEINES

LAUFENDE ÖFFENTLICHE

KONSULTATIONEN

Diese finden Sie auf der [ECHA-Website](#). Sie beziehen sich auf die Prüfung von Versuchsvorschlägen, die harmonisierte Einstufung und Kennzeichnung, die Identifizierung von SVHC, auf Beschränkungen und auf Vorschläge für die Aufnahme von Stoffen in die Kandidatenliste für die Zulassung.

ENES2

Das zweite Treffen des ECHA - Stakeholder Exchange Network zu Expositionsszenarien fand am 21.-22. Mai 2012 in Helsinki statt. Bericht und Präsentationen sind ab sofort [hier](#) verfügbar.

ECHA NEWSLETTERS

ECHA veröffentlicht regelmäßig Newsletter. Den Newsletter n°4/2012 finden Sie [hier](#).



Save the date ! Informationsveranstaltung REACH und CLP - Was sind die Pflichten der nachgeschalteten Anwender?

Der REACH&CLP Helpdesk Luxembourg freut sich sehr die nächste Veranstaltung bekannt zu geben : **Donnerstag, 25. Oktober 2012 in L-Kirchberg, Zum Thema «REACH&CLP : Was sind die Pflichten nachgeschalteter Anwender ?»**

Die Rolle des nachgeschalteten Anwenders umfasst verschiedene Arten von Unternehmen (Verwender von chemischen Produkten am Arbeitsplatz) in unterschiedlichen Branchen (Reinigungsmittel, Elektroindustrie, etc). Branchen, die von der Registrierungspflicht ausgenommen sind, haben trotzdem Verpflichtungen als nachgeschalteter Anwender. **In der Praxis müssen Sie Ihre Verpflichtungen kennen, aber ebenso sicherstellen, dass Ihr Lieferant seine Verpflichtungen unter REACH und CLP kennt und erfüllt.**

Um Ihren Informationsbedarf bestmöglich abzudecken wird diese Informationsveranstaltung (kostenlose Teilnahme) aus drei unterschiedlichen Teilen bestehen. Sie können sich bereits jetzt [hier](#) online registrieren.

* **Konferenz REACH&CLP:** 13:30 - 16:00 Uhr (französisch und deutsch, abhängig vom Bedarf)

Im Anschluss an die Konferenz bieten wir zwei parallele Veranstaltungen zur Vertiefung an:

* **Fortbildung zu unserem [REACH EXCEL TOOL](#):** 16:30 - 18:00 Uhr (französisch)

* **REACH&CLP Kaffee:** 16:30 - 18:00 Uhr (Experten aus der Industrie, englisch). Zum Thema « Sicherheitsdatenblätter und Expositionsszenarien für Experten ».

Diese Veranstaltung richtet sich an diejenigen in regulatorischen Funktionen, Qualität Sicherheit und Umwelt, Technik, Forschung und Entwicklung, aber auch an solche die verantwortlich für Wartung, Einkauf und Marketing sind.

Neue Aufgaben für die ECHA

* **Neue PIC-Verordnung vergrößert ECHAs Aufgabenbereich :**

Mit der neuen PIC-Verordnung (Prior Informed Consent, Verordnung (EU) 649/2012 über die Aus- und Einfuhr gefährlicher Chemikalien) übernimmt ECHA Aufgaben bei der Umsetzung des Rotterdam-Vertrags auf EU-Ebene und gibt Anleitungen bei der Ein- und Ausfuhr gefährlicher Chemikalien. Die neue Verordnung ist bereits in Kraft getreten und wird am 1. März 2014 für die Industrie anwendbar sein. Weitere Informationen finden Sie [hier](#).

* **Neue Biozid-Verordnung tritt in Kraft :**

Die durch den Rat und das Parlament im Frühjahr verabschiedete Biozid-Verordnung ist am 17. Juli in Kraft getreten. Die regulatorischen Anforderungen an die Industrie werden ab dem 1. September 2013 gelten. ECHA bereitet sich bis dahin auf den Beginn des neuen regulatorischen Verfahrens vor. Weitere Einzelheiten entnehmen Sie bitte der [ECHA Pressemitteilung](#).

KONTAKT:

Arno Biber | Caroline Fedrigo | Ruth Moeller | Virginie Piaton
Helpdesk REACH&CLP Luxembourg | 66, rue de Luxembourg | L-4221 Esch-sur-Alzette
Tel: + 352 42 59 91-600 | Fax: +352 42 59 91-555
E-mail: reach@tudor.lu clp@tudor.lu

Zum Abonnieren oder Abbestellen : www.reach.lu/contact oder www.clp.lu/contact oder per Email.

* **FAQs Version 4.5 von REACH verfügbar**

Die [REACH FAQ Update Version 4.5](#) wurde am 07.08.2012 veröffentlicht. Ebenso wie für die CLP FAQs (Version 3.1, veröffentlicht am 31.07.2012) geschehen, wurden alle REACH FAQs überprüft um sie zu aktualisieren und/oder sie in Einklang mit den aktuellen Leitfäden zu bringen. In einigen der FAQs wurden auch redaktionelle Änderungen durchgeführt.

* **Neue ATP (Anpassung an den Technischen Fortschritt) für der REACH Verordnung**

Eine ATP zur Änderung der Verordnung (EG) Nr. 440/2008 zur Festlegung von Prüfmethoden gemäß der REACH-Verordnung wurde im Amtsblatt 6. Juli 2012 unter der Referenz [Verordnung \(EG\) Nr. 640/2012](#) veröffentlicht.

Registrierung:

* **Die Liste der federführenden Registranten aktualisiert**

ECHA veröffentlicht regelmäßig eine Liste der [Aktiv federführenden Registranten](#) und eine Liste der Stoffe, die von der Industrie zur Registrierung für [REACH 31. Mai 2013](#) vorgesehen sind.

* **Praxisanleitung für die Berichterstattung toxikologischer Zusammenfassungen für REACH**

ECHA hat einen praktischen Leitfaden, wie man toxikologische Zusammenfassungen, einschließlich der Ableitung des No-Effect Levels (DNEL), in IUCLID berichtet, für REACH-Registranten veröffentlicht. Ziel ist es, Registranten bei ihren Vorbereitungen für die Registrierungsfrist 2013 zu unterstützen und Anleitung zu geben, wie die allgemeine Qualität der Informationen in der Stoffsicherheitsbeurteilung für bestehende Dossiers verbessert werden kann. Weitere Einzelheiten entnehmen Sie bitte der [ECHA News alert](#). Bitte konsultieren Sie die Anleitung [hier](#).

* **ECHA wird zusätzliche Informationen über chemische Stoffe veröffentlichen**

Ab November werden weitere Informationen aus den Registrierungsdossiers auf der ECHA-Website veröffentlicht werden. Registranten können durch die Aktualisierung ihrer Registrierungsunterlagen bis Ende Oktober verlangen, dass die Informationen vertraulich behandelt werden. Weitere Einzelheiten entnehmen Sie bitte dem [ECHA news alert](#).

* **ECHA Leitlinien zur gemeinsamen Nutzung von Daten in 22 EU Sprachen verfügbar**

Dieses Dokument beschreibt die Mechanismen zur gemeinsamen Nutzung von Daten für Phase-in- und Nicht-Phase-in-Stoffe im Rahmen von REACH. Darüber hinaus behandelt es die Kommunikation innerhalb der Foren zum Austausch von Stoffinformationen und gibt Anleitung zur Kostenteilung. Außerdem wird beschrieben, welche Aspekte der Rechtsvorschriften im Bereich vertraulicher Geschäftsinformationen und Wettbewerb für die gemeinsame Nutzung von Daten von Bedeutung sind. Die [Leitlinien zur gemeinsamen Nutzung von Daten](#) sind nun in 22 EU Sprachen verfügbar.

Zulassung:

* **ECHA startet eine öffentliche Konsultation über 54 neue besonders besorgniserregende Stoffe (SVHC)**

Die [öffentliche Konsultation](#) ist 45 Tage offen und wird am 18. Oktober 2012 enden. Interessierte Kreise können ihre Kommentare auf der [ECHA-Website](#) veröffentlichen.

* **Neues Online-Tool für die Verwaltung von Verbrauchernachfragen nach Art. 33(2) der REACH Verordnung**

Mit Hilfe der Strichcode-Produktnummer können sich Verbraucher jetzt über besonders besorgniserregende Chemikalien (substances of very high concern – SVHC) in Alltagsprodukten informieren. Der deutsche Bund für Umwelt- und Naturschutz (BUND) und das deutsche Umweltbundesamt (UBA) haben ein [Online-Formular](#) entwickelt, welches automatisch eine Anfrage zu besonders besorgniserregenden Chemikalien beim Hersteller oder Importeur für den Verbraucher erstellt. Der Hersteller/Importeur muss diese Anfrage dann innerhalb von 45 Tagen beantworten (siehe Art. 33(2) REACH). Ende des Jahres wird es auch eine entsprechende Anwendung für Smart Phones geben.

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

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

Anfordern der Überprüfung einer Entscheidung über die Verwendung einer alternativen chemischen Bezeichnung

ECHA hat ein [neues Webformular](#) für Registranten veröffentlicht, um eine Überprüfung der ECHA Entscheidung über die Verwendung einer alternativen chemischen Stoffbezeichnung anzufordern.

CLP: Harmonisierte Einstufung und Kennzeichnung

* Neue öffentliche Konsultationen zu Vorschlägen zur harmonisierten Einstufung und Kennzeichnung für **zwei Pestizide / Biozide (Tebuconazole und Imazalil) und ein Weichmacher (Diisohexyl-phthalat - DIHP)**. Weitere Information [hier](#).

* **Neue ATP** (Anpassung an den Technischen Fortschritt) der CLP Verordnung

Die **dritte ATP** der CLP-Verordnung, [Verordnung \(EU\) Nr. 618/2012](#), trat am 10. Juli 2012 in Kraft. Sie aktualisiert den dritten Abschnitt des Anhangs VI der Verordnung (EG) Nr. 1272/2008 zur harmonisierten Einstufung und Kennzeichnung.

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

Nationale Veranstaltungen

12.10.2012	Eröffnungsveranstaltung der SME week 2012, 14:30-17:15 Uhr, Chambre de Commerce, L-Kirchberg.
25.10.2012	REACH&CLP Helpdesk Luxembourg – Was sind die Pflichten nachgeschalteter Anwender? 1 Tag – 3 Veranstaltungen , 13:30-18:00 Uhr, Chambre de Commerce, L-Kirchberg.
04.12.2012	REACH&CLP Helpdesk Luxembourg - Jahreskonferenz und Networking Lunch, 12:30-17:00 Uhr, Chambre de Commerce, L-Kirchberg.

Internationale Veranstaltungen

27.09.2012	Zwei weitere Webinare von ECHA als wichtiger Baustein der "REACH 2013 – Act now!" Kampagne : How to bring your registration dossier in compliance with REACH – Tips and Hints (part 1), 15:00-17:00 Uhr (GMT+3)
05.10.2012	What should every registrant know about Substance Evaluation? 11:00-14:00 (GMT+3)
01-02.10.2012	ECHA bietet zwei Seminare zu Zulassungsanträgen an: "Applications for authorisation"
02-03.10.2012	"Analysing alternatives and socio-economic impacts on applications for authorisation"
11-12.10.2012	Zweiter Workshop für federführende Registranten , in Helsinki : Vorläufiges Programm des Workshops für federführende Registranten veröffentlicht. Anmeldung bis zum 21. September.

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