

**Rectificatie van Richtlijn 2006/121/EG van het Europees Parlement en de Raad van 18 december 2006 tot wijziging van Richtlijn 67/548/EEG van de Raad betreffende de aanpassing van de wettelijke en bestuursrechtelijke bepalingen inzake de indeling, de verpakking en het kenmerken van gevaarlijke stoffen teneinde deze aan te passen aan Verordening (EG) nr. 1907/2006 inzake de registratie en beoordeling van en de vergunningverlening en beperkingen ten aanzien van chemische stoffen (REACH), tot oprichting van een Europees Agentschap voor chemische stoffen**

(Publicatieblad van de Europese Unie L 396 van 30 december 2006)

Richtlijn 2006/121/EG komt als volgt te luiden:

**RICHTLIJN 2006/121/EG VAN HET EUROPEES PARLEMENT EN DE RAAD  
van 18 december 2006**

**tot wijziging van Richtlijn 67/548/EEG van de Raad betreffende de aanpassing van de wettelijke en bestuursrechtelijke bepalingen inzake de indeling, de verpakking en het kenmerken van gevaarlijke stoffen teneinde deze aan te passen aan Verordening (EG) nr. 1907/2006 inzake de registratie en beoordeling van en de vergunningverlening en beperkingen ten aanzien van chemische stoffen (REACH), tot oprichting van een Europees Agentschap voor chemische stoffen**

(Voor de EER relevante tekst)

HET EUROPEES PARLEMENT EN DE RAAD VAN DE EUROPESE UNIE,

Gelet op het Verdrag tot oprichting van de Europese Gemeenschap, en met name op artikel 95,

Gezien het voorstel van de Commissie,

Gezien het advies van het Europees Economisch en Sociaal Comité <sup>(1)</sup>,

Na raadpleging van het Comité van de Regio's,

Handelend volgens de procedure van artikel 251 van het Verdrag <sup>(2)</sup>,

Overwegende hetgeen volgt:

In verband met de vaststelling van Verordening (EG) nr. 1907/2006 <sup>(3)</sup>, moet Richtlijn 67/548/EEG <sup>(4)</sup> worden aangepast en moeten de regels van die richtlijn betreffende de kennisgeving en de risicobeoordeling van chemische stoffen worden geschrapt,

HEBBEN DE VOLGENDE RICHTLIJN VASTGESTELD:

*Artikel 1*

Richtlijn 67/548/EEG wordt als volgt gewijzigd:

- 1) In artikel 1, lid 1, worden de punten a), b) en c) geschrapt.
- 2) In artikel 2, lid 1, worden de punten c), d), f) en g) geschrapt.

<sup>(1)</sup> PB C 294 van 25.11.2005, blz. 38.

<sup>(2)</sup> Advies van het Europees Parlement van 17 november 2005 (PB C 280 E van 18.11.2006, blz. 440), gemeenschappelijk standpunt van de Raad van 27 juni 2006 (PB C 276 E van 14.11.2006, blz. 252) en standpunt van het Europees Parlement van 13 december 2006 (nog niet bekend-gemaakt in het Publicatieblad).

<sup>(3)</sup> Zie bladzijde 3 van dit Publicatieblad.

<sup>(4)</sup> PB 196 van 16.8.1967, blz. 1/67. Richtlijn laatstelijk gewijzigd bij Richtlijn 2004/73/EG van de Commissie (PB L 152 van 30.4.2004, blz. 1); gerectificeerd in PB L 216 van 16.6.2004, blz. 3.

- 3) Artikel 3 wordt vervangen door:

„Artikel 3

**Onderzoek en beoordeling van de eigenschappen van stoffen**

De in het kader van deze richtlijn uitgevoerde proeven op stoffen worden uitgevoerd volgens de voorschriften van artikel 13 van Verordening (EG) nr. 1907/2006 van het Europees Parlement en de Raad van 18 december 2006 inzake de registratie en beoordeling van en de vergunningverlening en beperkingen ten aanzien van chemische stoffen (REACH), tot oprichting van een Europees Agentschap voor chemische stoffen <sup>(\*)</sup>

<sup>(\*)</sup> PB L 396 van 30.12.2006, blz. 1.”

- 4) Artikel 5 wordt als volgt gewijzigd:

- a) in lid 1 wordt de eerste alinea vervangen door:

„De lidstaten nemen de nodige maatregelen opdat de stoffen als zodanig of verwerkt in een preparaat slechts in de handel kunnen worden gebracht indien deze stoffen zijn verpakt en gekenmerkt overeenkomstig de artikelen 22 tot en met 25 van deze richtlijn en de criteria van bijlage VI van deze richtlijn, en voor geregistreerde stoffen, aan de hand van de informatie die wordt verkregen door de toepassing van de artikelen 12 en 13 van Verordening (EG) nr. 1907/2006, behalve indien er voor de preparaten voorschriften krachtens andere richtlijnen gelden.”;

- b) lid 2 wordt vervangen door:

2. „De in lid 1, eerste alinea, bedoelde maatregelen zijn van kracht totdat de stof in bijlage I is opgenomen of totdat volgens de procedure van artikel 29 besloten is om de stof niet op te nemen.”.

- 5) De artikelen 7 tot en met 15 worden geschrapt.  
 6) Artikel 16 wordt geschrapt.  
 7) De artikelen 17 tot en met 20 worden geschrapt.  
 8) Artikel 27 wordt geschrapt.  
 9) Artikel 32 wordt vervangen door:

„Artikel 32

#### Verwijzingen

Verwijzingen naar bijlagen VII A, VII B, VII C, VII D en VIII van deze richtlijn worden gelezen als verwijzingen naar de overeenstemmende bijlagen VI, VII, VIII, IX, X en XI van Verordening (EG) nr. 1907/2006.”

- 10) Bijlage V wordt geschrapt.  
 11) Bijlage VI wordt als volgt gewijzigd:

a) in de punten 1.6.2, 1.7.2, 1.7.3, 2.1, 2.2.1, 2.2.2, 2.2.2.1, 2.2.3, 2.2.4, 2.2.5, 3.1.1, 3.1.5.1, 3.1.5.2, 3.2.1, 3.2.2, 3.2.3, 3.2.5, 3.2.6.1, 3.2.6.2, 3.2.7.2, 4.2.3.3, 5.1.3, 9.1.1.1, 9.1.1.2, 9.3 en 9.5 van deze bijlage wordt „bijlage V” en „bijlage V van deze richtlijn” vervangen door „de verordening van de Commissie inzake testmethoden als genoemd in artikel 13, lid 2, van Verordening (EG) nr. 1907/2006”;

- b) punt 1.6.1, onder a), wordt vervangen door:

„a) als het gaat om stoffen waarvoor inlichtingen volgens de bijlagen VI, VII en VIII van Verordening (EG) nr. 1907/2006 nodig zijn, komen de meeste voor de indeling en de etikettering benodigde gegevens voor in het „basisdossier”. De indeling en de etikettering moeten, wanneer nieuwe gegevens beschikbaar komen (bijlagen IX en X van Verordening (EG) nr. 1907/2006), zo nodig worden herzien;”;

- c) punt 5.1, tweede alinea, wordt vervangen door:

„De onderstaande criteria vloeien rechtstreeks voort uit de testmethoden bedoeld in de verordening van de Commissie inzake testmethoden van artikel 13, lid 2, van Verordening (EG) nr. 1907/2006, voor zover zij worden genoemd. De voor het in de bijlagen VII en VIII van Verordening (EG) nr. 1907/2006 vermelde „basisdossier” benodigde testmethoden zijn beperkt en de informatie die eraan wordt ontleend kan voor een passende indeling onvoldoende zijn. Voor het indelen kunnen aanvullende gegevens nodig zijn die worden ontleend aan bijlage IX of X van Verordening (EG) nr. 1907/2006 of andere gelijkwaardige studies. Bovendien kunnen de geclassificeerde stoffen worden herzien in het licht van andere nieuwe gegevens.”;

- d) punt 5.2.1.2, tweede alinea, tweede zin, wordt vervangen door:

„Dergelijk aanvullend wetenschappelijk bewijs dient normaliter te zijn gebaseerd op de op bijlage IX van Verordening (EG) nr. 1907/2006 vereiste studies dan wel gelijkwaardige studies en kan het volgende omvatten.”

- 12) De bijlagen VII A, VII B, VII C, VII D en VIII worden geschrapt.

#### Artikel 2

1. De lidstaten doen de nodige wettelijke en bestuursrechtelijke bepalingen in werking treden om uiterlijk op 1 juni 2008 aan deze richtlijn te voldoen. Zij stellen de Commissie daarvan onverwijld in kennis.

Wanneer de lidstaten die bepalingen aannemen, wordt in de bepalingen zelf of bij de officiële bekendmaking daarvan naar deze richtlijn verwezen. De regels voor de verwijzing worden vastgesteld door de lidstaten.

2. De lidstaten delen de Commissie de tekst van de belangrijkste bepalingen van intern recht mee die zij op het onder deze richtlijn vallende gebied vaststellen.

#### Artikel 3

Deze richtlijn treedt in werking op de twintigste dag volgende op die van haar bekendmaking in het *Publicatieblad van de Europese Unie*.

Zij is van toepassing vanaf 1 juni 2008.

Niettegenstaande de tweede alinea van dit artikel is artikel 1, punt 6, van toepassing vanaf 1 augustus 2008.

#### Artikel 4

Deze richtlijn is gericht tot de lidstaten.

Gedaan te Brussel, 18 december 2006.

Voor het Europees Parlement

De voorzitter

J. BORRELL FONTELLES

Voor de Raad

De voorzitter

M. VANHANEN