

Wijziging Warenwetregeling algemene chemische produktveiligheid

18 januari 1999/GZB/C&O/1001586

De Minister van Volksgezondheid, Welzijn en Sport;
Gelet op de Richtlijn 94/27/EG van het Europees Parlement en de Raad van 30 juni 1994 tot twaalfde wijziging van Richtlijn 76/769/EEG betreffende de onderlinge aanpassing van de wettelijke en bestuursrechtelijke bepalingen der Lid-Staten inzake de beperking van het op de markt brengen en het gebruik van bepaalde gevaarlijke stoffen en preparaten (PbEG L 188), op Richtlijn 97/56/EG van het Europees Parlement en de Raad van 20 oktober 1997 tot zestiende wijziging van Richtlijn 76/769/EEG betreffende de onderlinge aanpassing van de wettelijke en bestuursrechtelijke bepalingen der Lid-Staten inzake de beperking van het op de markt brengen en het gebruik van bepaalde gevaarlijke stoffen en preparaten (PbEG L 333), alsmede op artikel 3, tweede lid, van het Warenwetbesluit algemene chemische produktveiligheid,

Besluit:

Artikel I

Artikel 2 van de Warenwetregeling algemene chemische produktveiligheid¹ wordt als volgt gewijzigd.

A

Onderdeel 4.2 wordt vervangen door een nieuw onderdeel 4.2 dat luidt:
4.2 Onverminderd de toepassing van andere communautaire voorschriften inzake de indeling, verpakking en het kenmerken van gevaarlijke stoffen en preparaten, dient op de verpakking van de in 4.1 bedoelde stoffen en preparaten op leesbare en onuitwisbare wijze de volgende vermelding te worden aangebracht: 'Uitsluitend bestemd voor gebruik door professionele gebruikers.'

B

Een onderdeel 5 wordt toegevoegd dat luidt:

Waren

5.1 Staafjes die in gaatjes in de oren en in de andere delen van het menselijk lichaam worden geplaatst gedurende de ephitelisatie van de wond als gevolg van het maken van de gaatjes en die vervolgens al dan niet worden verwijderd.

5.2 Homogene staafjes die in gaatjes in de oren en in andere delen van het menselijk lichaam worden geplaatst gedurende de ephitelisatie van de wond als gevolg van het maken van de gaatjes en die vervolgens al dan niet worden verwijderd.

5.3 Waren bestemd om in direct en langdurig contact met de huid te komen, zoals de volgende:

- oorbellen
- halskettingen, armbanden en kettingen, enkelringen en vingerringen,
- drukknopen, sluitingen, klinknagels, ritssluitingen en metalen merktekens, wanneer deze in kleding worden gebruikt.

5.4 Waren zoals in 5.3 genoemd, wanneer deze voorzien zijn van een niet-nikkelen coating.

Artikel II

Aan artikel 3 wordt een zesde lid toegevoegd luidende:

6. Als methoden van onderzoek welke bij uitsluiting beslissend zijn of een waar als genoemd in artikel 2, onderdeel 5.2, 5.3 of 5.4, voldoet aan de in deze onderdelen genoemde eisen, worden aangewezen EN 1810, EN 1811 en EN 12472.

Artikel III

Deze regeling treedt in werking met ingang van 20 januari 2000, met dien verstande dat:

Stoffen/preparaten

- Nikkel (CAS nr. 7440-020-0) en de verbindingen daarvan.

- Nikkel (CAS nr. 7440-020-0) en de verbindingen daarvan, tenzij de nikkelconcentratie minder dan 0,05% (m/m) bedraagt.

- Nikkel (CAS nr. 7440-020-0) en de verbindingen daarvan, tenzij de hoeveelheid nikkel die vrijkomt niet groter is dan 0,5µg/cm²/week.

- Nikkel (CAS nr. 7440-020-0) en de verbindingen daarvan, tenzij de hoeveelheid nikkel die vrijkomt niet groter is dan 0,5µg/cm²/week gedurende een periode van ten minste twee jaar van normaal gebruik van de waar.

- a. waren die niet voldoen aan deze regeling nog tot 20 juli 2000 in de handel mogen worden gebracht;
- b. waren die niet voldoen aan deze regeling nog tot 20 juli 2001 verhandeld mogen worden.

Deze regeling zal met de toelichting in de Staatscourant worden geplaatst.

*De Minister van Volksgezondheid, Welzijn en Sport,
E. Borst-Eilers.*

¹ Stcrt. 1994, 39; laatstelijk gewijzigd bij regeling van 13 juli 1998, Stcrt. 131.

Nota van Toelichting

Deze regeling strekt tot implementatie van Richtlijn 94/27/EG van het Europees Parlement en de Raad van 30 juni 1994 tot twaalfde wijziging van Richtlijn 76/769/EEG betreffende de onderlinge aanpassing van de wettelijke en bestuursrechtelijke bepalingen der Lid-Staten inzake de beperking van het op de markt brengen en het gebruik van bepaalde gevaarlijke stoffen en preparaten, op basis van artikel 3, tweede lid van het Warenwetbesluit algemene chemische produktveiligheid, voortaan te noemen de twaalfde wijziging van de richtlijn, en tot implementatie van Richtlijn 97/56/EG van het Europees Parlement en de Raad van 20 oktober 1997 tot zestiende wijziging van Richtlijn 76/769/EEG betreffende de onderlinge aanpassing van de wettelijke en bestuursrechtelijke bepalingen der Lid-Staten inzake de beperking van het op de markt brengen en het gebruik van bepaalde gevaarlijke stoffen en preparaten (PbEG L 333), voortaan te noemen de zestiende wijziging van de richtlijn.

Ingevolge de twaalfde wijziging van de richtlijn wordt het gebruik van nikkel in bepaalde waren die in direct en langdurig contact met de huid komen, verboden tenzij de hoeveelheid nikkel die vrijkomt uit deze waren niet boven een bepaalde concentratie komt. Het is noodzakelijk gebleken een dergelijke beperking van het gebruik van nikkel in te stellen daar het langdurig in contact met de huid komen van nikkel overgevoeligheden van de mens voor nikkel kan veroorzaken en zeer allergische reacties tot gevolg kan hebben.

Om te kunnen onderzoeken of de hoeveelheid nikkel die vrijkomt de aangegeven concentratie-grenzen niet overschrijdt, dient de producent of diegene die de waar in kwestie op de markt brengt, gebruik te maken van de door CEN ontwikkelde onderzoeksmethoden. Deze onderzoeksmethoden worden bij artikel 3 vijfde lid, aangewezen als wettelijk voorgeschreven onderzoeksmethoden.

Ingevolge de zestiende wijziging wordt omwille van de transparantie en duidelijkheid aansluiting gezocht bij communautair gangbare terminologie. Onderdeel 4.2 van de Warenwetregeling algemene chemi-

sche produktveiligheid wordt hierbij dienovereenkomstig gewijzigd.

De regeling treedt in werking met ingang van 20 januari 2000, dit is de termijn die genoemd wordt in artikel 2, eerste lid van de twaalfde wijziging van de richtlijn, zijnde 6 maanden na publicatie van de normen. Deze normen zijn 20 juli 1999 in het publicatieblad van de Europese Gemeenschappen gepubliceerd.

In de regeling is voorzien in uitverkooptermijnen. Ten eerste mogen waren die niet voldoen aan de regeling nog tot 20 juli 2000 in de handel worden gebracht, niet zijnde de uiteindelijke consument. Ten tweede mogen waren die niet voldoen aan de richtlijn nog tot 20 juli 2001 aan de consument worden aangeboden.

*De Minister van Volksgezondheid,
Welzijn en Sport,
E. Borst-Eilers.*