



## Postup pri zaradení látok do Autorizačného zoznamu

Proces autorizácie pozostáva zo 4 častí:

### 1. časť: Identifikácia SVHC

Látky vzbudzujúce veľmi veľké obavy (SVHC - substances of very high concern) sa identifikujú v súlade s kritériami nariadenia REACH. Ide najmä o CMR, PBT a vPvB látky. Návrh na identifikáciu predkladajú kompetentné orgány členských štátov a ECHA vo forme dokumentácie podľa Prílohy XV REACH. Ešte pred tým, ako je návrh predložený, vyjadrujú členské štáty svoj záujem predložiť takýto návrh a príslušná látka sa dostane do tzv. Registra zámerov. Potom, ako členské štáty pripraví návrhy vo forme dokumentácie podľa Prílohy XV REACH, sa tieto návrhy predkladajú na verejné pripomienkovanie.

Výsledkom je **Kandidátsky zoznam**.

### 2. časť: Prioritizácia

Z Kandidátskeho zoznamu ECHA vyberá (prioritizuje) látky s cieľom navrhnúť ich do Autorizačného zoznamu (Príloha XIV REACH). Tieto návrhy sa tiež predkladajú na verejné pripomienkovanie. Na záver preskúmania kritérií prioritizácie sa určí, či sa látka navrhne na zaradenie do Autorizačného zoznamu, ktoré použitia budú vyňaté z požiadavky autorizácie a určí sa "dátum zákazu" ("sunset date"), od ktorého nie je možné látku použiť bez autorizácie.

Výsledkom je **Autorizačný zoznam**.

### 3. časť: Žiadosť o autorizáciu

Žiadosť predkladá podnikateľ ECHA predpísaným spôsobom. Obsahuje najmä:

- správu o chemickej bezpečnosti, ak už nebola predložená v rámci registrácie, a
- analýzu alternatívnych látok a technológií.

Žiadateľ môže tiež pripraviť a predložiť sociálno-ekonomickú analýzu. Žiadosť je spoplatnená.

### 4. časť: Udelenie autorizácie

Autorizáciu udelí Komisia, ak žiadateľ preukáže, že:

- riziko z použitia látky je primerane a dostatočne obmedzené, alebo
- aj keď riziko nie je dostatočne obmedzené, sociálno-ekonomické výhody prevyšujú riziko z použitia látky a nie je dostupná vhodná alternatíva látky alebo technológie.

Výsledkom je **udelenie** alebo **neudelenie autorizácie**.

**Aktualizácia: 2. 7. 2010**

Následný uživatel může použít látku len v súlade s udelenou autorizáciou, látku musí odoberať od spoločnosti, ktorej bola udelená autorizácia, dodržať podmienky autorizácie a oznámiť ECHA, že používa takúto látku. Môže tiež žiadať o udelenie autorizácie pre svoje použitie.

### **Ďalšie informácie:**

Prehľad procesu autorizácie podľa REACH:

[http://guidance.echa.europa.eu/authorisation\\_en.htm](http://guidance.echa.europa.eu/authorisation_en.htm)

Register zámerov:

<http://www.cchl.p.sk/index.php?mid=10&sid=34> alebo

[http://echa.europa.eu/chem\\_data/reg\\_intentions\\_en.asp](http://echa.europa.eu/chem_data/reg_intentions_en.asp)

Verejné pripomienkovanie pred zaradením SVHC na kandidátsky zoznam:

[http://echa.europa.eu/consultations/authorisation/svhc\\_en.asp](http://echa.europa.eu/consultations/authorisation/svhc_en.asp)

Kandidátsky zoznam:

[http://echa.europa.eu/chem\\_data/authorisation\\_process/candidate\\_list\\_en.asp](http://echa.europa.eu/chem_data/authorisation_process/candidate_list_en.asp)

Verejné pripomienkovanie pred zaradením SVHC na Autorizačný zoznam:

[http://echa.europa.eu/consultations/authorisation/draft\\_recommendations\\_en.asp](http://echa.europa.eu/consultations/authorisation/draft_recommendations_en.asp)