

Kędzierzyn-Koźle, dnia 03 lutego 2016 r.

Szanowni Państwo,

Grupa Azoty ZAK S.A. w imieniu własnym oraz swoich klientów przygotowała i złożyła w terminie wniosek autoryzacyjny dla DEHP do Europejskiej Agencji Chemikaliów. W związku z powyższym oświadczamy, że klienci Grupy Azoty ZAK S.A. mogą kontynuować stosowanie DEHP po dacie ostatecznej, tj. 21 lutego 2015, do momentu otrzymania decyzji Komisji Europejskiej. Data ostateczna dotyczy jedynie przedsiębiorców, którzy nie złożyli w odpowiednim terminie wniosku o autoryzację. Grupa Azoty ZAK S.A. do chwili obecnej nie otrzymała decyzji dotyczącej zezwolenia na stosowanie DEHP opisane we wniosku.

Pod koniec września 2014 roku Europejska Agencja Chemikaliów przedstawiła Grupie Azoty ZAK S.A. propozycję 4-letniego okresu zezwolenia na zastosowania opisane we wniosku autoryzacyjnym. Zgodnie z Rozporządzeniem REACH, Komisja Europejska ma obowiązek sporządzenia projektu decyzji dotyczącej zezwolenia w ciągu 3 miesięcy od otrzymania opinii od Agencji, jednak do chwili obecnej nie otrzymaliśmy wspomnianej decyzji. Powstałe opóźnienie wynika z tego, że w ostatnim czasie pojawiły się nowe informacje mające wpływ na wydawane przez Komisję decyzje w sprawie ftalanów, w tym także DEHP. Dotyczą one m.in. podejrzania o negatywny wpływ DEHP na gospodarkę hormonalną człowieka. Reakcją na te doniesienia jest niedawna rezolucja Parlamentu Europejskiego nawiązująca Komisję Europejską do nieudzielania zezwoleń na wszystkie zastosowania DEHP.

W chwili obecnej nadal czekamy na decyzję i nie posiadamy informacji dotyczącej terminu jej podjęcia, gdyż w systemie REACH nie przewidziano tego typu sytuacji. Zapewniamy, że będziemy informować Państwa o kolejnych czynnościach podejmowanych przez Komisję Europejską w tej sprawie. Jednocześnie podkreślamy, że zgodnie z Rozporządzeniem REACH, do momentu wydania decyzji przez Komisję Europejską Grupa Azoty ZAK S.A. i jej klienci mogą kontynuować stosowanie DEHP na dotychczasowych warunkach.

Przypominamy, że złożony przez Grupę Azoty Zakłady Azotowe Kędzierzyn S.A. wniosek obejmuje następujące zastosowania:

- 1) Formulacja DEHP w mieszankach, suchych mieszankach i w postaci Plastisolu (*Formulation of DEHP in compounds, dry-blends and Plastisol formulations*).

<http://echa.europa.eu/addressing-chemicals-of-concern/authorisation/applications-for-authorisation-previous-consultations/-/substance-rev/1609/term>

2) Przemysłowe zastosowanie w przetwarzaniu polimerów poprzez kalandrowanie, nanoszenie powłok, wyciskanie, formowanie wtryskowe do produkcji artykułów z PCV [oprócz gumek, seks zabawek, drobnych artykułów gospodarstwa domowego (<10cm), które mogą zostać połknięte przez dzieci, ubrań przeznaczonych do noszenia na gołej skórze; również zabawek, kosmetyków i materiałów do kontaktu z żywnością (ograniczonych na podstawie innych regulacji UE)]

(Industrial use in polymer processing by calendering, spread coating, extrusion, injection moulding to produce PVC articles [except erasers, sex toys, small household items (<10cm) that can be swallowed by children, clothing intended to be worn against the bare skin; also toys, cosmetics and food contact material (restricted under other EU regulation)]).

<http://echa.europa.eu/addressing-chemicals-of-concern/authorisation/applications-for-authorisation-previous-consultations/-/substance-rev/1610/term>

Zastosowanie DEHP do produkcji wyrobów medycznych (produkt dostępny w naszej ofercie pod nazwą Oxoplast Medica®), jest zwolnione z procedury autoryzacji i może być stosowany jedynie „w opakowaniach bezpośrednich produktów leczniczych objętych rozporządzeniem (WE) nr 726/2004, dyrektywą 2001/82/WE lub dyrektywą 2001/83/WE”.

Z poważaniem,



Joanna Pokora

Pełnomocnik Zarządu ds. REACH
Kierownik Działu Współpracy Europejskiej