



Miljø- og  
Fødevareministeriet  
Departementet

Den 24. oktober 2019  
MFVM 915

## REVIDERET GRUNDNOTAT TIL FOLKETINGETS EUROPAUDVALG

### om Kommissionens delegerede forordning om ændring, med henblik på tilpasning til den tekniske og videnskabelige udvikling, af Europa-Parlamentets og Rådets forordning (EF) nr. 1272/2008 om klassificering, mærkning og emballering af stoffer og blandinger og om berigtigelse af nævnte forordning (delegeret retsakt)

#### KOM-dokument foreligger ikke

*Revideret genoptryk af grundnotat oversendt til Folketingets Europaudvalg den 6. februar 2019. Ændringer er markeret i marginen.*

#### **Resumé**

Kommissionen har vedtaget en delegeret forordning om ændring af bilag II, III og VI og om en berigtigelse af bilag VI til Europa-Parlamentets og Rådets forordning (EF) 1272/2008 om klassificering, mærkning og emballering af stoffer og blandinger (herefter CLP-forordningen), med henblik på tilpasning til den tekniske og videnskabelige udvikling. Den delegerede forordning omhandler vedtagelse af nye eller ændrede klassificeringer af 29 stoffer. Under udarbejdelsen af den delegerede retsakt har der særligt været fokus på stoffet titaniumdioxid, som ved vedtagelsen af den delegerede forordning er klassificeret som mistænkt for at fremkalde kræft ved indånding. Effekterne er kun set ved indånding af stoffet på partikelform og forventes ikke at gøre sig gældende, når titaniumdioxid indgår i produkter, hvor stoffet er bundet på en fast eller flydende form. Klassificeringen er derfor afgrænset til kun at omfatte partikelformen af stoffet. Den delegerede forordning vurderes generelt at have en positiv virkning for beskyttelsesniveauet i Danmark. Særligt for titaniumdioxid er det muligt, at klassificeringen kan medføre økonomiske konsekvenser for visse dele af erhvervslivet som følge af afledte konsekvenser i anden EU lovgivning (for eksempel kosmetik- og affaldslovgivningen). Det er dog ikke på nuværende tidspunkt muligt at vurdere disse konsekvenser, da det afhænger af de vurderinger og beslutninger, der måtte træffes under anden lovgivning. Derudover forventes den delegerede forordning ikke at have væsentlige økonomiske eller administrative konsekvenser for erhvervslivet - ej heller statsfinansielle konsekvenser. Regeringen er generelt positiv over for den delegerede forordning, da det vil forhøje beskyttelsen af miljø og sundhed i Danmark og i EU. De harmoniserede klassificeringer sikrer en ensartet mærkning af de stoffer og blandinger, der bringes på markedet i EU, og fritager virksomhederne for selv at skulle foretage klassificeringerne i de fareklasser, der er omfattet af forslaget. Regeringen kan støtte, at Rådet ikke gør indsigelse mod udstedelsen af den delegerede forordning, og vil 8 dage fra oversendelsen af nærværende notat lægge dette til grund.

## Baggrund

Kommissionen har vedtaget en delegeret forordning om ændring af bilag II, III og VI og om en berigtigelse af bilag VI til Europa-Parlamentets og Rådets forordning (EF) nr. 1272/2008 om klassificering, mærkning og emballering af stoffer og blandinger (herefter CLP-forordningen) med henblik på tilpasning til den tekniske og videnskabelige udvikling.

Den delegerede forordning har hjemmel i artikel 37, stk. 5, og artikel 53, stk. 1, i CLP-forordningen, som ændret ved punkt 5 i afsnit V i Europa-Parlamentets og Rådets forordning (EU) 2019/1243 af 20. juni 2019 om tilpasning af en række retsakter, der indeholder bestemmelser om brug af forskrifts-proceduren med kontrol, til artikel 290 og 291 i traktaten om Den Europæiske Unions funktionsmåde.

I medfør af artikel 53a, stk. 6, i CLP-forordningen, som ændret, har Europa-Parlamentet og Rådet en frist på to måneder fra meddelelsen af retsakten til at gøre indsigelse. Fristen kan forlænges med to måneder på Europa-Parlamentets og Rådets initiativ. Den delegerede forordning er den 9. oktober 2019 af Rådet fremsendt til medlemsstaterne med frist den 4. november 2019 for eventuelle indsigelser.

## Formål og indhold

CLP forordningens bilag VI indeholder harmoniserede klassificeringer af kemiske stoffer. Bilaget bliver løbende tilpasset den tekniske udvikling i takt med fremsættelse og vedtagelse af nye forslag til harmoniserede klassificeringer. Det følger af forordningens artikel 36, at stoffer, der opfylder kriterierne for luftvejssensibilisering eller kræftfremkaldende effekter, skader på arveanlæg og skader på forplantningsevnen (CMR stoffer), skal være underlagt en harmoniseret klassificering. Endvidere skal pesticid og biocid aktivstoffer (i henhold til direktiv 91/414/EØF samt 98/8/EØF, der nu er erstattet af henholdsvis forordningerne 1107/2009 og 528/2012) normalt være underlagt en harmoniseret klassificering. Øvrige stoffer kan tilføjes bilag VI ad hoc, såfremt behovet herfor kan begrundes på EU-plan.

Der er tidligere oversendt et grundnotat til Folketingets Europaudvalg den 6. februar 2019, hvor klassificeringsforslaget forventedes at komme til afstemning som et komitéforslag. I den mellem liggende periode er basisforordningen ændret, således at forslaget nu er fremsat som en delegeret forordning. Der er derudover ingen substantielle ændringer i forordningen ift. det forslag, der tidligere har været fremsendt til Folketingets Europaudvalg.

Den delegerede forordning har primært til formål at opdatere tabel 3 i CLP forordningens bilag VI, jf. tabel 1 og 2 nedenfor. Forordningen omfatter i alt 29 stoffer med ændrede eller nye klassificeringer, som har været vurderet af EU's Risikovurderingskomité (RAC) i 2017. Der er vedtaget ændringer til den eksisterende klassificering af 12 stoffer i bilag VI, som følge af nye vurderinger af datagrundlaget (tabel 1). Heraf er der tale om en *skærpet* klassificering for 7 stoffer og en *lempet* klassificering for 4 stoffer. For ét stof præciseres den eksisterende klassificering, hvad angår miljøfare. Derudover vedtages harmoniserede klassificeringer for 17 nye stoffer (tabel 2).

I tabel 1 og 2 herunder gengives de vedtagne ændringer til tabel 3 i CLP forordningens bilag VI. Forslagets kolonner for yderligere identifikation af stofferne (indeksnummer, EC- og CAS-numre) samt noter er af pladmæssige hensyn ikke medtaget nedenfor. Der henvises til Kommissionens delegerede forordning for den fuldstændige tabel.

**Tabel 1 – Tilpasning til eksisterende klassificeringer**

International kemisk identifikation	Klassificering		Mærkning			Specifikke koncentrationsgrænser, M-faktorer og ATE
	Fareklasse- og kategorikode(r)	Faresætningskode(r)	Piktogram-, signalordskode(r)	Faresætningskode(r)	Suppl. faresætningskode(r)	
phenyl bis(2,4,6-trimethylbenzoyl)-phosphine oxide <sup>(b)</sup>	Skin Sens. 1A Aquatic Chronic 4	H317 H413	GHS07 Wng	H317 H413		
cobalt <sup>(b)</sup>	Carc. 1B Muta. 2 Repr. 1B Resp. Sens. 1 Skin Sens. 1 Aquatic Chronic 4	H350 H341 H360F H334 H317 H413	GHS08 Dgr	H350 H341 H360F H334 H317 H413		
nickel bis(sulfamidate); nickel sulfamate <sup>(b)</sup>	Carc. 1A Muta. 2 Repr. 1B Acute Tox. 4 STOT RE 1 Resp. Sens. 1 Skin Sens. 1 Aquatic Acute 1 Aquatic Chronic 1	H350i H341 H360D*** H302 H372** H334 H317 H400 H410	GHS08 GHS07 GHS09 Dgr	H350i H341 H360D*** H302 H372** H334 H317 H410		oral: ATE = 853 mg/kg bw (anhydrate) oral: ATE = 1098 mg/kg bw (tetrahydrate)  STOT RE 1; H372: C ≥ 1 % STOT RE 2; H373: 0,1 % ≤ C < 1 % Skin Sens. 1; H317: C ≥ 0,01 %  M=1
ethylene oxide; oxirane <sup>(b)</sup>	Flam. Gas 1 Press. Gas Carc. 1B Muta. 1B Repr. 1B Acute Tox. 3 Acute Tox. 3 STOT SE 3 STOT SE 3 STOT RE 1 Skin Corr. 1 Eye Dam. 1	H220 H350 H340 H360Fd H331 H301 H335 H336 H372 (nervous system) H314 H318	GHS02 GHS08 GHS06 GHS05 Dgr	H220 H350 H340 H360Fd H331 H301 H335 H336 H372 (nervous system) H314		inhalation: ATE = 700ppm (gases) oral: ATE = 100 mg/kg bw
metaldehyde (ISO); 2,4,6,8-tetramethyl-1,3,5,7-tetraoxacyclooctane <sup>(b)</sup>	Flam. Sol. 2 Repr. 2 Acute Tox. 3 Aquatic Chronic 3	H228 H361f H301 H412	GHS02 GHS08 GHS06 Dgr	H228 H361f H301 H412		oral: ATE = 283 mg/kg bw

International kemisk identifikation	Klassificering		Mærkning			Specifikke koncentrationsgrænser, M-faktorer og ATE
	Fareklasse- og kategorikode(r)	Faresætningskode(r)	Piktogram-, signalordskode(r)	Faresætningskode(r)	Suppl. faresætningskode(r)	
2-benzyl-2-dimethylamino-4'-morpholinobutyrophenone <i>(b)</i>	Repr. 1B Aquatic Acute 1 Aquatic Chronic 1	H360D H400 H410	GHS08 GHS09 Dgr	H360D H410		
pyridate (ISO); O-(6-chloro-3-phenylpyridazin-4-yl) S-octyl thiocarbonate <i>(b)</i>	Acute Tox. 4 Skin Irrit. 2 Skin Sens. 1 Aquatic Acute 1 Aquatic Chronic 1	H302 H315 H317 H400 H410	GSH07 GHS09 Wng	H302 H315 H317 H410		oral: ATE = 500 mg/kg bw  M=1 M=10
dodecyl methacrylate <i>(a)</i>	STOT SE 3	H335	GHS07 Wng	H335		STOT SE 3; H335: C ≥ 10%
2-phenylhexanenitrile <i>(a)</i>	Acute Tox. 4 Aquatic Chronic 2	H302 H411	GHS07 GHS09 Wng	H302 H411		oral: ATE = 500 mg/kg bw
thiabenzazole (ISO); 2-(thiazol-4-yl)benzimidazole <i>(c)</i>	Aquatic Acute 1 Aquatic Chronic 1	H400 H410	GHS09 Wng	H410		M=1 M=1
diethyltoluamide (ISO): N,N-diethyl-m-toluamide; [deet] <i>(a)</i>	Acute Tox. 4 Skin Irrit. 2 Eye Irrit. 2	H302 H315 H319	GHS07 Wng	H302 H315 H319		oral: ATE = 1892 mg/kg bw
beg, kultjære-, højtemperaturs-; [resten fra destillationen af højtemperatursstenkultjære. Et sort, fast stof med et blødgøringspunkt omtrent fra 30 °C to 180 °C (86 °F to 356 °F). Består primært af en sammensat blanding aromatiske carbonhydrider, bestående af tre- eller flerleddede kondenserede ringe .] <i>(a)</i>	Carc. 1A Muta. 1B Repr. 1B	H350 H340 H360FD	GHS08 Dgr	H350 H340 H360FD		

*(a)* Eksisterende klassificering lempes (eksisterende fareklasser/farekategorier udgår eller lempes)

*(b)* Eksisterende klassificering skærpes (nye fareklasser tilføjes eller eksisterende fareklasser/farekategorier skærpes)

*(c)* Eksisterende klassificering præciseres (Multiplikations (M) faktorer<sup>3</sup> til brug for miljøfareklassificering fastsat, M = 1)

**Tabel 2 – Nye harmoniserede klassificeringer**

International kemisk identifikation	Klassificering		Mærkning			Specifikke koncentrationsgrænser, M-faktorer og ATE
	Fareklasse- og kategori(r)	Faresætningskode(r)	Piktogram-, signalordskode(r)	Faresætningskode(r)	Suppl. faresætningskode(r)	
titanium dioxide;  [in powder form containing 1% or more of particles with aerodynamic diameter ≤ 10 µm] <sup>(d)</sup>	Carc. 2	H351 (inhalation)	GHS08 Wng	H351 (inhalation)		
methylmercuric chloride	Carc. 2 Repr. 1A Lact. Acute Tox. 2 Acute Tox. 2 Acute Tox. 2 STOT RE 1 Aquatic Acute 1 Aquatic Chronic 1	H351 H360Df H362 H330 H310 H300 H372 (nervous system, kidneys) H400 H410	GHS08 GHS06 GHS09 Dgr	H351 H360Df H362 H330 H310 H300 H372 (nervous system, kidneys) H410		inhalation: ATE = 0,05 mg/l (dusts or mists) dermal: ATE = 50 mg/kg bw oral: ATE = 5 mg/kg bw
benzo[ <i>rst</i> ]pentaphene	Carc. 1B Muta. 2	H350 H341	GHS08 Dgr	H350 H341		
dibenzo[ <i>b,def</i> ]chrysene; dibenzo[ <i>a,h</i> ]pyrene	Carc. 1B Muta. 2	H350 H341	GHS08 Dgr	H350 H341		
ethanol, 2,2'-iminobis-, N-(C13-15-branched and linear alkyl) derivs.	Repr. 1B	H360D	GHS08 Dgr	H360D		
cyflumetofen (ISO); 2-methoxyethyl (RS)-2-(4-tert-butylphenyl)-2-cyano-3-oxo-3-( <i>α,α,α</i> -trifluoro- <i>o</i> -tolyl)propionate	Carc. 2 Skin Sens. 1A	H351 H317	GHS08 GHS07 Wng	H351 H317		
pentapotassium 2,2',2'',2''',2''''-(ethane-1,2-diyl)nitro)pentaacetate	Acute Tox. 4 STOT RE 2 Eye Irrit. 2	H332 H373 (inhalation) H319	GHS08 GHS07 Dgr	H332 H373 (inhalation) H319		inhalation: ATE = 1,5 mg/l (dusts or mists)
N-carboxymethylimino-bis(ethylenitriolo)tetra(acetic acid)	Acute Tox. 4 STOT RE 2 Eye Irrit. 2	H332 H373 (inhalation) H319	GHS08 GHS07 Dgr	H332 H373 (inhalation) H319		inhalation: ATE = 1,5 mg/l (dusts or mists)

International kemisk identifikation	Klassificering		Mærkning			Specifikke koncentrationsgrænser, M-faktorer og ATE
	Fareklasse- og kategorikode(r)	Faresætningskode(r)	Piktogram-, signalordskode(r)	Faresætningskode(r)	Suppl. faresætningskode(r)	
pentasodium (carboxylatomethyl)iminobis(ethylenenitrilo) tetraacetate	Acute Tox. 4 STOT RE 2	H332 H373 (inhalation)	GHS08 GHS07 Dgr	H332 H373 (inhalation)		inhalation: ATE = 1,5 mg/l (dusts or mists)
diisohexyl phthalate	Repr. 1B	H360FD	GHS08 Dgr	H360FD		
fludioxonil (ISO); 4-(2,2-difluoro-1,3-benzodioxol-4-yl)-1H-pyrrole-3-carbonitrile	Aquatic Acute 1 Aquatic Chronic 1	H400 H410	GHS09 Wng	H410		M=1 M=10
halosulfuron-methyl (ISO); methyl 3-chloro-5-[[[4,6-dimethoxyimidin-2-yl]carbamoyl]sulfamoyl]-1-methyl-1H-pyrazole-4-carboxylate	Repr. 1B Aquatic Acute 1 Aquatic Chronic 1	H360D H400 H410	GHS08 GHS09 Dgr	H360D H410		M=1000 M=1000
2-methylimidazole	Repr. 1B	H360Df	GHS08 Dgr	H360Df		
(RS)-2-methoxy-N-methyl-2-[α-(2,5-xylyloxy)-o-tolyl]acetamide; mandestrobin	Aquatic Acute 1 Aquatic Chronic 1	H400 H410	GHS09 Wng	H410		M=1 M=10
carboxin (ISO); 2-methyl-N-phenyl-5,6-dihydro-1,4-oxathiine-3-carboxamide; 5,6-dihydro-2-methyl-1,4-oxathiine-3-carboxanilide	STOT RE 2 Skin Sens. 1 Aquatic Acute 1 Aquatic Chronic 1	H373 (kidneys) H317 H400 H410	GHS08 GHS07 GHS09 Wng	H373 (kidneys) H317 H410		M=1 M=1
metaflumizone (ISO); (EZ)-2'-[2-(4-cyanophenyl)-1-(α,α,α-trifluoro-m-tolyl)ethylidene]-[4-(trifluoro-methoxy)phenyl]carbanilohydrazide [E-isomer > 90%, Z-isomer <10% relative content]; [1] (E)-2'-[2-(4-cyanophenyl)-1-(α,α,α-trifluoro-m-tolyl)ethylidene]-[4-(trifluoro-	Repr. 2 Lact. STOT RE 2	H361fd H362 H373	GHS08 Wng	H361fd H362 H373		

International kemisk identifikation	Klassificering		Mærkning			Specifikke koncentrationsgrænser, M-faktorer og ATE
	Fareklasse- og kategorikode(r)	Faresætningskode(r)	Piktogram-, signalordskode(r)	Faresætningskode(r)	Suppl. faresætningskode(r)	
methoxy)phenyl]carbanilohydrazide [2]						
dibutylbis(pentane-2,4-dionato-O,O')tin	Repr. 1B STOT RE 1	H360FD H372 (immune system)	GHS08 Dgr	H360FD H372 (immune system)'		

<sup>(d)</sup> Der fastsættes endvidere noter, der afgrænser klassificeringen af titaniumdioxid holdige blandinger til kun at omfatte blandinger på pulverform, og hvori der indgår  $\geq 1\%$  titaniumdioxid partikler med en maksimal diameter på op til 10  $\mu\text{m}$  (dvs. respirable partikler)

Derudover ændrer den delegerede retsakt bilag II til CLP-forordningen med indsættelse af et afsnit til beskrivelse af mærkningen med såkaldte supplerende faresætninger (EUH-sætninger) for blandinger, der indeholder titaniumdioxid. Den delegerede retsakt opdaterer endvidere bilag III i CLP-forordningen med oversættelser af de nye EUH-sætninger EUH211: "Advarsel! Der kan danne sig farlige respirable dråber, når der sprayer. Undgå indånding af spray eller tåge." og EUH212: "Advarsel! Der kan danne sig farligt respirabelt støv ved anvendelsen. Undgå indånding af støv. "

Under forudsætning af, at der ikke inden for den givne frist gøres indsigelse fra Europa-Parlamentet eller Rådet, vil Kommissionens delegerede forordning træde i kraft 20 dage efter offentliggørelsen i EU-Tidende. For så vidt angår de nye eller ændrede harmoniserede klassificeringer af de 29 stoffer, som tilføjes til bilag VI, vil der være en overgangsperiode på 18 måneder fra ikrafttrædelsesdatoen. De nye eller ændrede harmoniserede klassificeringer må dog på frivillig basis tages i brug fra ikrafttrædelsesdatoen.

### Europa-Parlamentets udtalelser

Europa-Parlamentet har fået forelagt den delegerede retsakt.

### Nærhedsprincippet

Der er tale om en delegeret retsakt, hvor bemyndigelsen til Kommissionen er fastsat i en allerede vedtaget retsakt. Det er derfor regeringens vurdering, at det følger heraf, at den delegerede retsakt er i overensstemmelse med nærhedsprincippet.

### Gældende dansk ret

Forordningen er umiddelbart gældende i Danmark.

### Konsekvenser

En vedtagelse af den delegerede forordning har ingen lovgivningsmæssige konsekvenser.

Kommissionens delegerede forordning har ingen væsentlige statsfinansielle eller administrative konsekvenser for det offentlige eller konsekvenser for EU's budget. Kommissionens delegerede forordning vurderes ikke at have væsentlige samfundsøkonomiske konsekvenser.

Særligt for stoffet titaniumdioxid er det muligt, at klassificeringen kan medføre økonomiske konsekvenser for visse dele af erhvervslivet som følge af afledte konsekvenser i anden EU lovgivning. Titaniumdioxid har udbredt anvendelse i for eksempel maling, fugemasse, kosmetik, plast, fødevarer og medicinalprodukter. Mistanken om stoffets kræftfremkaldende egenskaber knytter sig udelukkende til indånding af titaniumdioxid-partikler, hvorfor klassificeringen er afgrænset til kun at omfatte stoffet i partikelform (pulverform) under CLP-forordningen. Titaniumdioxid på fast eller flydende form betragtes som ufarlig. Klassificeringen af titaniumdioxid vil primært have effekt i arbejdsmiljøet, hvor stoffet håndteres på pulverform som råvare eller ved brug af pulverformige produkter.

I kosmetiklovgivningen er CMR-stoffer som udgangspunkt forbudt, men stoffer klassificeret i kategori 2 kan dog undtages fra forbuddet, hvis det på baggrund af en videnskabelig vurdering vurderes at være sikkert at anvende i en given koncentration og til et givent formål.

I affaldslovgivningen vil en klassificering som CMR-stof i kategori 2 kunne føre til, at affald (for eksempel byggeaffald) indeholdende >1 % titaniumdioxid skal betragtes som farligt affald. Der er ikke direkte afledte konsekvenser af en klassificering i lovgivningen for fødevarer og medicinalprodukter.

Præcis hvilke konsekvenser klassificeringen af titaniumdioxid vil få i anden lovgivning afhænger af de vurderinger og beslutninger, der måtte træffes under de respektive lovgivninger. Kommissionen har været i dialog med de respektive ansvarlige enheder i Kommissionen med henblik på at afklare, hvor relevant det er at udarbejde vejledning under anden lovgivning (særligt i forbindelse med affaldsrammedirektivet).

Derudover forventes Kommissionens delegerede forordning ikke at medføre væsentlige erhvervsøkonomiske konsekvenser.

Kommissionens delegerede forordning skønnes at have positiv virkning for beskyttelsesniveauet i Danmark. Virksomheder er forpligtede til at anvende de harmoniserede klassificeringer, hvilket blandt andet sikrer en ensartet mærkning af de stoffer og blandinger, der bringes på markedet i EU. Fareklassificering er et væsentligt redskab til at kunne vælge de mindst farlige stoffer på arbejdspladsen og i produktionen af forbrugerprodukter. Fareklassificeringer er desuden grundlæggende i forhold til blandt andet krav om sikkerhedsdatablade, arbejdspladsbrugsanvisninger, begrænsninger i markedsføringen til forbrugerne og affaldshåndtering.

## **Høring**

Sagen har tidligere været i skriftlig høring i EU Miljøspecialudvalget.

Forbrugerrådet Tænk opfordrer til, at brugen af titaniumdioxid i pudder eller solspray forbydes med henblik på beskyttelse af forbrugerne.

CO-Industri finder, at titaniumdioxid ikke bør være tilladt i produkter i pulver- eller sprayform med henblik på beskyttelse af ansatte.

DI, DI Fødevarer, DFL, VKH og Plastindustrien fastholder, at titaniumdioxid ikke bør klassificeres efter CLP, da den foreslåede klassificering er baseret på en generel partikelvirkning og ikke en iboende stofspecifik egenskab. Desuden vurderer de, at klassificeringen vil have store økonomiske konsekvenser for erhvervslivet, blandt andet som følge af behov for at ændre etiketter som følge af ny faremærkning, ligesom nogle miljømærkede solcremer ikke mere vil opfylde kriterierne, og nogle affaldstyper, for eksempel byggeaffald, vil skulle betragtes som farligt affald.



Sagen har været i fornyet skriftlig høring i EU Miljøspecialudvalget.

Kosmetik & Hygiejne Branchen bemærker, at blandt andet EU's videnskabelige komité for forbrugersikkerhed har vurderet, at anvendelsen af titaniumdioxid i kosmetik er sikker, hvilket ligger til grund for de nuværende godkendelser. De målte effekter af titaniumdioxid er af sekundær karakter forårsaget af støv og ikke en følge af iboende toksikologiske egenskaber. Denne tilgang til klassificering kan danne præcedens med store konsekvenser til følge. Klassificeringen kan få store erhvervsmæssige konsekvenser for kosmetikbranchen.

Det bemærkes, at enhver ny eller ændret klassificering vil medføre behov for at ændre etiketteringen, samt at konsekvenser for anden lovgivning, for eksempel justering af kriterier for miljømærkning eller vedtagelse af nye begrænsninger eller godkendelser, håndteres under disse (for eksempel kosmetik- og affaldslovgivningen).

### **Generelle forventninger til andre landes holdninger**

En række medlemsstater er imod at inkludere den harmoniserede klassificering af titaniumdioxid i forordningen. Der kan derfor være et kvalificeret flertal imod den delegerede forordning.

### **Regeringens foreløbige generelle holdning**

Regeringen er generelt positiv over for den delegerede forordning, da det vil forhøje beskyttelsen af miljø og sundhed i Danmark og i EU. De harmoniserede klassificeringer sikrer en ensartet mærkning af de stoffer og blandinger, der bringes på markedet i EU, og fritager virksomhederne for selv at skulle foretage klassificeringerne i de fareklasser, der er omfattet af forslaget.

CLP-forordningens formål er at identificere stoffers farlighed og kommunikere disse til brugerne. Det er ikke en del af CLP forordningen at tage højde for eventuelle socioøkonomiske konsekvenser, der kan være forbundet med en ny klassificering. Det ligger heller ikke inden for rammen for CLP-forordningen at tage højde for eventuelle afledte konsekvenser i medfør af anden lovgivning.

For titaniumdioxid støtter regeringen, at stoffet er omfattet af nærværende tilpasning med den klassificering og med de afgrænsninger, som Kommissionen har vedtaget til kun at omfatte partikelformen af stoffet. Det følger af, at de mulige kræftfremkaldende egenskaber alene er forbundet med indånding af partikler, og at det ikke vurderes relevant at klassificere for eksempel faste og flydende produkter indeholdende titaniumdioxid, hvor stoffet ikke er til stede i partikelform eller kan frigøres på partikelform (for eksempel anvendelse i maling).

Regeringen kan støtte, at Rådet ikke gør indsigelse mod udstedelsen af den delegerede forordning, og vil 8 dage fra oversendelsen af nærværende notat lægge dette til grund.

### **Tidligere forelæggelser for Folketingets Europaudvalg**

Der er tidligere oversendt grundnotat om et tilsvarende komitéforslag om klassificering til Folketingets Europaudvalg den 6. februar 2019. Der er ikke substantielle ændringer i den delegerede forordning i forhold til det tidligere komitéforslag.

Notatet er ligeledes oversendt til Folketingets Miljø- og Fødevarerudvalg.