

## UPDATE

May 7, 2018

### Questions & Answers

*See also translations into German, French, Spanish and Italian below*

#### **CTACSub Consortium**<sup>1</sup> (CTAC Submission Consortium)

#### **Applications for REACH Authorization of Certain Uses of Chromium Trioxide**<sup>2</sup>

##### **Question 1: What is the status of these applications for authorizations?**

**Response:** The ECHA Committees for Risk Assessment (RAC) and Socio-economic Analysis (SEAC) recommended in September 2016 that the European Commission ('Commission') grant the authorizations for continuation of the 6 uses of chromium trioxide (EC 215-607-8; CAS 1333-82-0)<sup>3</sup> applied for by the members of the CTACSub Consortium, on the basis that the socio economic benefits of continued use outweigh the health and environmental risks thereof.<sup>4</sup>

Subsequently, the Commission was to develop proposed authorization decisions within three months for qualified majority approval by the REACH Committee consisting of Member States representatives. After approval by the REACH Committee, the Commission would then have to issue the authorization decisions. However, this procedure is now delayed<sup>5</sup> for almost 1.5 years.

Given the number of procedural steps still required within the Commission and with the REACH Committee thereafter, in view of the accumulated delay, adoption may now be expected for March 2019 earliest.

##### **Question 2: Do downstream users of chromium trioxide have to stop using the substance at the Sunset Date (September 21, 2017)?**

**Response:** NO. Article 58(1)(c)(ii) REACH provides that downstream users supplied directly or indirectly by one or more of the 7 applicants may continue their uses of chromium trioxide from those suppliers beyond the Sunset Date until the Commission will have decided on the authorizations.<sup>6</sup> Please note though

---

<sup>1</sup> Members of the CTACSub Consortium are: Atotech Deutschland GmbH; Aviall Services Inc; Prospere Logistic Baltic OÜ (as legal successor to BONDEX TRADING LTD), in its legal capacity as Only Representative of Aktyubinsk Chromium Chemicals Plant, Kazakhstan; CROMITAL S.P.A. in its legal capacity as Only Representative of Soda Sanayii A.S.; Elementis Chromium LLP in its legal capacity as Only Representative of Elementis Chromium Inc.; Enthone GmbH (now MacDermid Enthone); LANXESS Deutschland GmbH in its legal capacity as Only Representative of LANXESS CISA (Pty) Ltd.

<sup>2</sup> For additional information, please contact the CTACSub Consortium Manager [uschliessner@jonesday.com](mailto:uschliessner@jonesday.com), tel. +32-2-6451460.

<sup>3</sup> Authorization consultations No. 0032-01 to 0032-06; see at <https://echa.europa.eu/applications-for-authorisation-previous-consultations>. RAC and SEAC have recommended the following review periods (to be counted as of September 21, 2017): Formulation of mixtures (0032-01) / Functional chrome plating (0032-02) / Surface treatment in the aeronautic and aerospace industry (0032-04) – all 7 years; Functional plating with decorative character (0032-03) / Surface treatment in other industries (0032-05) / Passivation of tin-plated steel (ETP) (0032-06) - all 4 years.

<sup>4</sup> For more information on the applications, see previous press release at [www.jonesdayreach.com](http://www.jonesdayreach.com)

<sup>5</sup> Pursuant to Article 64(8) REACH, the Commission is obliged to prepare its authorization Decision within three months after receipt of the RAC/SEAC opinions from ECHA. In the case of CTACSub, the Commission was therefore obliged to prepare its proposal for authorization decisions by December 2016 (RAC/SEAC issued their opinions on September 16, 2016). However, to date, the Commission has not finalized its work (at least Cabinet approval and interservice consultation are still outstanding) and has therefore not forwarded its proposed Decisions to the REACH Committee.

<sup>6</sup> [https://echa.europa.eu/de/support/qas-support/qas/-/q-and-a/5a109f43-fc76-70f8-501b-64b5ec456d45?\\_journalqasearch\\_WAR\\_journalqaportlet\\_backURL=https%3A%2F%2Fecha.europa.eu%2Fde%2Fsupport%2Fqas-support%2Fqas%3Fp\\_p\\_id%3Djournalqasearch\\_WAR\\_journalqaportlet%26p\\_p\\_lifecycle%3D0%26p\\_p\\_state%3Dnormal%26p\\_p\\_mode%3Dview%26p\\_p\\_col\\_id%3Dcolumn-2%26p\\_p\\_col\\_pos%3D2%26p\\_p\\_col\\_count%3D3%26\\_journalqasearch\\_WAR\\_journalqaportlet\\_keywords%3D1358%26\\_journalqasearch\\_WAR\\_journalqaportlet\\_formDate%3D1499779597651%26\\_journalqasearch\\_WAR\\_journalqaportlet\\_basicSearch%3Dtrue%26\\_journalqasearch\\_WAR\\_journalqaportlet\\_doSearch%3Dtrue](https://echa.europa.eu/de/support/qas-support/qas/-/q-and-a/5a109f43-fc76-70f8-501b-64b5ec456d45?_journalqasearch_WAR_journalqaportlet_backURL=https%3A%2F%2Fecha.europa.eu%2Fde%2Fsupport%2Fqas-support%2Fqas%3Fp_p_id%3Djournalqasearch_WAR_journalqaportlet%26p_p_lifecycle%3D0%26p_p_state%3Dnormal%26p_p_mode%3Dview%26p_p_col_id%3Dcolumn-2%26p_p_col_pos%3D2%26p_p_col_count%3D3%26_journalqasearch_WAR_journalqaportlet_keywords%3D1358%26_journalqasearch_WAR_journalqaportlet_formDate%3D1499779597651%26_journalqasearch_WAR_journalqaportlet_basicSearch%3Dtrue%26_journalqasearch_WAR_journalqaportlet_doSearch%3Dtrue)

that such continued use is only permitted in as far as the uses are within the remit of the authorization applied for.

**Question 3: How does the Commission calculate the review periods?**

**Response:** The ‘review period’ is the time during which an authorization remains valid. If a use is intended to be continued beyond the ‘review period’, the applicant must file a ‘review report’ at the latest 18 months before the end of the review period. It is standing Commission practice for applications for authorization that were submitted before the Latest Application Date, such as CTACSub’s applications, to calculate the ‘review period’ from the Sunset Date<sup>7</sup>, regardless of how long the Commission is delayed with the processing of the applications for authorization.

**Question 4: How does a downstream user know or find out whether the chromium trioxide he uses originates (was supplied directly or indirectly by) from one or more of the 7 CTACSub applicants?**

**Response:** There are several possibilities. In case the substance (or mixture containing chromium trioxide) is supplied directly by the applicants, this is clear. The name of the applicants will be on the label, the safety data sheet and the invoices (except in cases of Only Representatives). In case the substance (or chromium trioxide in mixture) is supplied by distributors or formulators, the safety data sheets, labels and invoices may not contain this information. In this case, the downstream users should ask their individual suppliers to confirm in writing<sup>8</sup> that the chromium trioxide originates from one of the 7 applicants. The suppliers in turn may have to ask the same questions to their suppliers further upstream to trace the supply chain fully.

**Question 5: Article 66 REACH requires downstream users to notify<sup>9</sup> ECHA within three months of the first supply of a substance subject to authorization with the identity of the company, the authorization number and their contact information. Additional information can be submitted voluntarily or may be mandatory in the future. Is this obligation applicable to downstream users that receive chromium trioxide directly or indirectly from the 7 applicants?**

**Response:** NO. This obligation is not applicable as long as the authorization applications are still pending and have not been granted.<sup>10</sup> As long as there are no authorization decisions, there are no authorization numbers and therefore the notification template in its present form cannot be filled in and submitted to ECHA.

**Question 6: What does a downstream user do in case a customer wishes to have evidence that the downstream user is entitled to use chromium trioxide at its facility?**

**Response:** In case an authorization has been granted, the downstream user may provide his customer with a copy of his Article 66 downstream user notification that he submitted to ECHA. As long as the

---

<sup>7</sup> [https://echa.europa.eu/support/qas-support/qas/-/q-and-a/17855122-2830-ea0d-672c-5827f5176632?journalqasearch\\_WAR\\_journalqaportlet\\_backURL=https%3A%2F%2Fecha.europa.eu%2Fsupport%2Fqas-support%2Fqas%3Fp\\_p\\_id%3Djournalqasearch\\_WAR\\_journalqaportlet%26p\\_p\\_lifecycle%3D0%26p\\_p\\_state%3Dnormal%26p\\_p\\_mode%3Dview%26p\\_p\\_col\\_id%3Dcolumn-1%26p\\_p\\_col\\_pos%3D2%26p\\_p\\_col\\_count%3D3%26journalqasearch\\_WAR\\_journalqaportlet\\_keywords%3D%26journalqasearch\\_WAR\\_journalqaportlet\\_formDate%3D1525684650197%26journalqasearch\\_WAR\\_journalqaportlet\\_basicSearch%3Dfalse%26journalqasearch\\_WAR\\_journalqaportlet\\_topic%3D%26journalqasearch\\_WAR\\_journalqaportlet\\_from%3D%26journalqasearch\\_WAR\\_journalqaportlet\\_to%3D%26journalqasearch\\_WAR\\_journalqaportlet\\_doSearch%3Dtrue%26journalqasearch\\_WAR\\_journalqaportlet\\_uniqueIds%3D](https://echa.europa.eu/support/qas-support/qas/-/q-and-a/17855122-2830-ea0d-672c-5827f5176632?journalqasearch_WAR_journalqaportlet_backURL=https%3A%2F%2Fecha.europa.eu%2Fsupport%2Fqas-support%2Fqas%3Fp_p_id%3Djournalqasearch_WAR_journalqaportlet%26p_p_lifecycle%3D0%26p_p_state%3Dnormal%26p_p_mode%3Dview%26p_p_col_id%3Dcolumn-1%26p_p_col_pos%3D2%26p_p_col_count%3D3%26journalqasearch_WAR_journalqaportlet_keywords%3D%26journalqasearch_WAR_journalqaportlet_formDate%3D1525684650197%26journalqasearch_WAR_journalqaportlet_basicSearch%3Dfalse%26journalqasearch_WAR_journalqaportlet_topic%3D%26journalqasearch_WAR_journalqaportlet_from%3D%26journalqasearch_WAR_journalqaportlet_to%3D%26journalqasearch_WAR_journalqaportlet_doSearch%3Dtrue%26journalqasearch_WAR_journalqaportlet_uniqueIds%3D)

<sup>8</sup> The certification could be as follows: „We, company X, hereby confirm that all chromium trioxide as a substance or in a preparation that we currently deliver and will in the future deliver to our customer Z, originates, directly or indirectly, from one or more of the 7 applicants for REACH authorization organized as CTACSub Consortium as per [www.jonesdayreach.com](http://www.jonesdayreach.com). We hereby undertake to inform Z immediately and before the next delivery should this certification no longer be correct.“ Optional: „We shall be held liable for any direct and/or indirect damages Z may suffer from any potential inaccuracy of our certification.“

<sup>9</sup> <https://echa.europa.eu/support/dossier-submission-tools/reach-it/downstream-user-authorized-use>

<sup>10</sup> [https://echa.europa.eu/de/support/qas-support/qas/-/q-and-a/5a109f43-fc76-70f8-501b-64b5ec456d45?journalqasearch\\_WAR\\_journalqaportlet\\_backURL=https%3A%2F%2Fecha.europa.eu%2Fde%2Fsupport%2Fqas-support%2Fqas%3Fp\\_p\\_id%3Djournalqasearch\\_WAR\\_journalqaportlet%26p\\_p\\_lifecycle%3D0%26p\\_p\\_state%3Dnormal%26p\\_p\\_mode%3Dview%26p\\_p\\_col\\_id%3Dcolumn-2%26p\\_p\\_col\\_pos%3D2%26p\\_p\\_col\\_count%3D3%26journalqasearch\\_WAR\\_journalqaportlet\\_keywords%3D1358%26journalqasearch\\_WAR\\_journalqaportlet\\_formDate%3D1499779597651%26journalqasearch\\_WAR\\_journalqaportlet\\_basicSearch%3Dtrue%26journalqasearch\\_WAR\\_journalqaportlet\\_doSearch%3Dtrue](https://echa.europa.eu/de/support/qas-support/qas/-/q-and-a/5a109f43-fc76-70f8-501b-64b5ec456d45?journalqasearch_WAR_journalqaportlet_backURL=https%3A%2F%2Fecha.europa.eu%2Fde%2Fsupport%2Fqas-support%2Fqas%3Fp_p_id%3Djournalqasearch_WAR_journalqaportlet%26p_p_lifecycle%3D0%26p_p_state%3Dnormal%26p_p_mode%3Dview%26p_p_col_id%3Dcolumn-2%26p_p_col_pos%3D2%26p_p_col_count%3D3%26journalqasearch_WAR_journalqaportlet_keywords%3D1358%26journalqasearch_WAR_journalqaportlet_formDate%3D1499779597651%26journalqasearch_WAR_journalqaportlet_basicSearch%3Dtrue%26journalqasearch_WAR_journalqaportlet_doSearch%3Dtrue)

authorizations will not have been granted, the downstream user can only draw up a statement on his letterhead that *he is entitled to continue using chromium trioxide pursuant to the transitional regime set out in Article 58(1)(c)(ii) REACH as all chromium trioxide used at its facility is supplied directly or indirectly by one or more of the 7 CTACSub applicants and the use is within the scope and the limitations of the authorization applied for.* A copy of this Q&A may be attached to the downstream user statement.

**Question 7: What does a downstream user do in case of an inspection?**

**Response:** First, please note that the REACH Forum<sup>11</sup> has decided that compliance with REACH authorizations for chromates will be a priority of national enforcement in 2019. Downstream users should therefore expect an inspection at the latest in 2019. Several Member States (including France and the United Kingdom) started inspection campaigns already in 2017, immediately after the Sunset Date had passed.

In case of an inspection, the inspector will ask the downstream user for his Article 66 REACH notification. In this case, the downstream user will have to explain that the Article 66 REACH notification obligation is not yet applicable to him due to the authorization applications still pending, see above. In addition, the downstream user should be able to demonstrate that he is aware of the details of the applications for authorization applied for. He should be able to demonstrate and have documented by a self-assessment that his activity falls within the scope of the applications for authorization applied for and that he applies as a minimum the operational conditions and risk management measures described in the CTACSub application(s) for authorization. Moreover, he should demonstrate that he is compliant with national legislation on health & safety at the workplace, including occupational exposure limits, the obligation to make a safety assessment for each workplace and to observe the hierarchy of prevention measures for carcinogens at the workplace.

**Question 8: How does a downstream user know whether his activity falls within the scope of the CTACSub application for authorization? What does he need to do if this is not the case?**

**Response:** The only way to make this determination is by reviewing in depth the application documents available on the ECHA website,<sup>12</sup> in particular the so-called Broad Descriptions of Uses, the Analyses of Alternatives describing the uses and the Chemical Safety Reports. In case of doubt, he may seek external help from specialized consultants. If an activity is not described in an Exposure Scenario in the Chemical Safety Reports or if the actual operational conditions and risk management measures at the facility are not in line with the description in the Chemical Safety Reports, the downstream user cannot rely on the pending CTACSub applications for authorization. He is not covered. In such case, he should urgently submit his own application for authorization to ECHA and he should have stopped at the Sunset Date his use of chromium trioxide until he has obtained his own authorization. Alternatively, he can investigate whether his activity is covered by another authorization pending or granted – in which case he will have to change supplier for chromium trioxide.

**Question 9: Will there be any changes in the future that downstream users must be aware of in relation to the exposure scenarios, operational conditions and risk management measures set out in the CTACSub applications for authorizations?**

**Response:** YES. The RAC has recommended in its Opinions that the Commission set conditions in the authorization decisions (e.g. exposure measurements). As in the case of other authorization decisions, it is expected that such conditions will be set. These conditions must be observed by the downstream users. It is also possible that the applicants will in the future have to revise their exposure scenarios. Should this be the case, the information and new exposure scenarios will be available through updates in safety data sheets supplied with the chromium trioxide.

**Question 10: Is there any practical guidance available that downstream users can utilize to adapt their operating conditions from now on in expectation of the authorizations and in order to be considered as covered by the pending applications during the transitional period pursuant to Article 58 58(1)(c)(ii) REACH?**

---

<sup>11</sup> Article 86 REACH. Consisting of national inspectors. Responsible for coordination of enforcement across the EU. <https://echa.europa.eu/-/more-enforcement-on-authorisation-and-registration-coming-up-for-2019>

<sup>12</sup> <https://echa.europa.eu/applications-for-authorisation-previous-consultations>

**Response:** YES. CTACSub has developed and published<sup>13</sup> by the Sunset Date a series of easily comprehensible illustrative practical Task Sheets ('Good Practice Sheets') that set out the operational conditions and risk management measures that are recommended to be applied when handling chromium trioxide. The Good Practice Sheets also contain advice on personal protective equipment and exposure monitoring. Compliance with the Good Practice Sheets as of the Sunset Date is voluntary but is recommended in order for the downstream user to demonstrate coverage and compliance with the pending applications for authorization.

**Question 11: Given the current delays of the Commission with the CTACSub application for authorization, what should downstream users do in order to gain more operational and legal certainty whether their use of chromium trioxide will be permitted in the future and for how long?**

**Response:** CTACSub recommend that downstream users do the following:

- (1) Strictly apply the Good Practice Sheets (these may also be shown in case of inspections);
- (2) Conduct exposure and environmental monitoring as set out in the Good Practice Sheets;
- (3) Get ready to potentially file downstream user applications for authorization with ECHA by the dates recommended in the below table.

Use No.	Use name*	Proposed review periods by CTACSub applicants***	Recommended review periods by RAC/SEAC	Recommended start of preparing DU Afa, assuming 1 year lead time is required	Recommended filing deadline for DU Afa*	End of review period based on RAC/SEAC recommendations**
1	Formulation of mixtures	12 years+	7 years	21.03.2021	21.3.2022	21.9.2024
2	Functional chrome plating (Hard Chrome)	12 years	7 years	21.03.2021	21.3.2022	21.9.2024
3	Functional chrome plating with decorative character incl. Etching of plastics	7 years	4 years	21.03.2018	21.3.2019	21.9.2021
4	Surface treatment for applications in the aeronautics and aerospace industries, unrelated to Functional chrome plating or Functional plating with decorative character	12 years	7 years	21.03.2021	21.3.2022	21.9.2024
5	Surface treatment (except ETP) for applications in various industry sectors namely architectural, automotive, metal manufacturing	7 years	4 years	21.03.2018	21.3.2019	21.9.2021

<sup>13</sup> See <http://www.jonesdayreach.com/SitePages/Home.aspx>

Use No.	Use name*	Proposed review periods by CTACSub applicants***	Recommended review periods by RAC/SEAC	Recommended start of preparing DU AfA, assuming 1 year lead time is required	Recommended filing deadline for DU AfA*	End of review period based on RAC/SEAC recommendations**
	and finishing, and general engineering					
6	Passivation of tin-plated steel (ETP)	4 years	4 years	21.03.2018	21.3.2019	21.9.2021

\*30 months before expiry of recommended review period (according to the Commission, the average duration of the application procedure is 24 months). Please note that DUs, unlike previous applicants, are not protected by any transitional periods. If they do not have their own authorization by the end of the review period or are not covered by another granted authorization, they must stop the use.

\*\*Please note that often the Commission proposes shorter review periods than recommended by RAC/SEAC.

\*\*\* Counting from Sunset date 21.09.2017.



### **Frage 3: Wie berechnet die Kommission die Überprüfungszeiträume?**

**Antwort:** Der ‚Überprüfungszeitraum‘ ist die Zeitspanne während derer eine Zulassung gültig ist. Wenn eine Verwendung über den ‚Überprüfungszeitraum‘ hinaus fortgesetzt werden soll, muss der Antragsteller mindestens 18 Monate vor Ende des Überprüfungszeitraums einen ‚Überprüfungsbericht‘ einreichen. Es ist gängige Praxis der Kommission für Anträge die vor dem letzten Antragsdatum eingereicht wurden, so z.B. bei CTACSub, dass der ‚Überprüfungszeitraum vom ‚Sunset Date‘<sup>20</sup> ausgehend berechnet wird, egal wie verspätet die Kommission mit ihrem Entscheidungsverfahren ist.

### **Frage 4: Wie kann ein nachgeschalteter Anwender feststellen, ob das von ihm verwendete Chromtrioxid direkt oder indirekt von einem oder mehreren der 7 CTACSub Antragsteller stammt?**

**Antwort:** Es gibt mehrere Möglichkeiten, dies festzustellen. Für den Fall, dass der Stoff (oder die Mischung die den Stoff enthält) direkt von den Antragstellern geliefert wird, ist die Sache klar. Die Firma des Antragstellers wird auf dem Etikett, den Sicherheitsdatenblättern und den Rechnungen vermerkt sein (außer im Fall von Alleinvertretern). Für den Fall, dass der Stoff (oder die Mischung die den Stoff enthält) von Händlern oder Formulierern geliefert wird, enthalten die Sicherheitsblätter, Etiketten und Rechnungen diese Informationen unter Umständen nicht. In diesem Fall sollte der nachgeschaltete Anwender seine einzelnen Lieferanten darum bitten, schriftlich zu bestätigen<sup>21</sup>, dass das gelieferte Chromtrioxid von einem der 7 Antragsteller stammt. Die Lieferanten wiederum müssten gegebenenfalls die gleichen Fragen an ihre Lieferanten weiter oben in der Lieferkette stellen, so dass die Lieferkette vollständig verfolgt werden kann.

### **Frage 5: Artikel 66 REACH verlangt von den nachgeschalteten Anwendern, dass sie der ECHA innerhalb von drei Monaten nach der ersten Lieferung eines von der Zulassung umfassten Stoffes elektronisch die Firma, die Zulassungsnummer und ihre Kontaktdaten mitteilen.<sup>22</sup> Zusätzliche Informationen können freiwillig mitgeteilt werden oder könnten in der Zukunft Pflicht werden. Gilt diese Mitteilungspflicht auch für nachgeschaltete Anwender, die direkt oder indirekt von den 7 Antragstellern beliefert werden?**

**Antwort:** NEIN. Diese Verpflichtung gilt so lange nicht, wie die Zulassungsanträge noch anhängig und noch nicht entschieden sind.<sup>23</sup> Solange keine Zulassungsentscheidungen ergangen sind, gibt es keine Zulassungsnummern und die elektronische Mitteilung kann daher in ihrer derzeitigen Form weder ausgefüllt noch an ECHA übermittelt werden.

---

[lqasearch\\_WAR\\_journalqaportlet\\_formDate%3D1499779597651%26\\_journalqasearch\\_WAR\\_journalqaportlet\\_basicSearch%3Dtrue%26\\_journalqasearch\\_WAR\\_journalqaportlet\\_doSearch%3Dtrue](#)

<sup>20</sup> [https://echa.europa.eu/support/qas-support/qas/-/q-and-a/17855122-2830-ea0d-672c-5827f5176632?\\_journalqasearch\\_WAR\\_journalqaportlet\\_backURL=https%3A%2F%2Fecha.europa.eu%2Fsupport%2Fqas-support%2Fqas%3Fp\\_p\\_id%3Djournalqasearch\\_WAR\\_journalqaportlet%26p\\_p\\_lifecycle%3D0%26p\\_p\\_state%3Dnormal%26p\\_p\\_mode%3Dview%26p\\_p\\_col\\_id%3Dcolumn-1%26p\\_p\\_col\\_pos%3D2%26p\\_p\\_col\\_count%3D3%26\\_journalqasearch\\_WAR\\_journalqaportlet\\_keywords%3Dsunset%2Bdate%26\\_journalqasearch\\_WAR\\_journalqaportlet\\_formDate%3D1525684650197%26\\_journalqasearch\\_WAR\\_journalqaportlet\\_basicSearch%3Dfalse%26\\_journalqasearch\\_WAR\\_journalqaportlet\\_topic%3D%26\\_journalqasearch\\_WAR\\_journalqaportlet\\_from%3D%26\\_journalqasearch\\_WAR\\_journalqaportlet\\_to%3D%26\\_journalqasearch\\_WAR\\_journalqaportlet\\_doSearch%3Dtrue%26\\_journalqasearch\\_WAR\\_journalqaportlet\\_uniqueIds%3D](https://echa.europa.eu/support/qas-support/qas/-/q-and-a/17855122-2830-ea0d-672c-5827f5176632?_journalqasearch_WAR_journalqaportlet_backURL=https%3A%2F%2Fecha.europa.eu%2Fsupport%2Fqas-support%2Fqas%3Fp_p_id%3Djournalqasearch_WAR_journalqaportlet%26p_p_lifecycle%3D0%26p_p_state%3Dnormal%26p_p_mode%3Dview%26p_p_col_id%3Dcolumn-1%26p_p_col_pos%3D2%26p_p_col_count%3D3%26_journalqasearch_WAR_journalqaportlet_keywords%3Dsunset%2Bdate%26_journalqasearch_WAR_journalqaportlet_formDate%3D1525684650197%26_journalqasearch_WAR_journalqaportlet_basicSearch%3Dfalse%26_journalqasearch_WAR_journalqaportlet_topic%3D%26_journalqasearch_WAR_journalqaportlet_from%3D%26_journalqasearch_WAR_journalqaportlet_to%3D%26_journalqasearch_WAR_journalqaportlet_doSearch%3Dtrue%26_journalqasearch_WAR_journalqaportlet_uniqueIds%3D)

<sup>21</sup> Diese Bestätigung könnte folgendermaßen lauten: „Wir, Firma X, bestätigen hiermit, dass die gesamte Menge Chromtrioxid als Stoff oder in einer Mischung, die wir zur Zeit und in der Zukunft an unsere Kundin Z liefern, direkt oder indirekt von einem der 7 CTACSub REACH Zulassung Antragsteller stammt, die als CTACSub Consortium organisiert sind, siehe [www.jonesdayreach.com](http://www.jonesdayreach.com). Wir verpflichten uns hiermit, Z sofort und vor der nächsten Lieferung zu informieren, sollte diese Bestätigung nicht mehr korrekt sein.“ Optional: „Wir unterwerfen uns der Haftung für jedwede direkten oder indirekten Schäden, die Z aufgrund einer potentiellen Fehlerhaftigkeit unser Bestätigung erleiden kann.“

<sup>22</sup> <https://echa.europa.eu/support/dossier-submission-tools/reach-it/downstream-user-authorized-use>

<sup>23</sup> [https://echa.europa.eu/de/support/qas-support/qas/-/q-and-a/5a109f43-fc76-70f8-501b-64b5ec456d45?\\_journalqasearch\\_WAR\\_journalqaportlet\\_backURL=https%3A%2F%2Fecha.europa.eu%2Fde%2Fsupport%2Fqas-support%2Fqas%3Fp\\_p\\_id%3Djournalqasearch\\_WAR\\_journalqaportlet%26p\\_p\\_lifecycle%3D0%26p\\_p\\_state%3Dnormal%26p\\_p\\_mode%3Dview%26p\\_p\\_col\\_id%3Dcolumn-2%26p\\_p\\_col\\_pos%3D2%26p\\_p\\_col\\_count%3D3%26\\_journalqasearch\\_WAR\\_journalqaportlet\\_keywords%3D1358%26\\_journalqasearch\\_WAR\\_journalqaportlet\\_formDate%3D1499779597651%26\\_journalqasearch\\_WAR\\_journalqaportlet\\_basicSearch%3Dtrue%26\\_journalqasearch\\_WAR\\_journalqaportlet\\_doSearch%3Dtrue](https://echa.europa.eu/de/support/qas-support/qas/-/q-and-a/5a109f43-fc76-70f8-501b-64b5ec456d45?_journalqasearch_WAR_journalqaportlet_backURL=https%3A%2F%2Fecha.europa.eu%2Fde%2Fsupport%2Fqas-support%2Fqas%3Fp_p_id%3Djournalqasearch_WAR_journalqaportlet%26p_p_lifecycle%3D0%26p_p_state%3Dnormal%26p_p_mode%3Dview%26p_p_col_id%3Dcolumn-2%26p_p_col_pos%3D2%26p_p_col_count%3D3%26_journalqasearch_WAR_journalqaportlet_keywords%3D1358%26_journalqasearch_WAR_journalqaportlet_formDate%3D1499779597651%26_journalqasearch_WAR_journalqaportlet_basicSearch%3Dtrue%26_journalqasearch_WAR_journalqaportlet_doSearch%3Dtrue)

**Frage 6: Was sollte ein nachgeschalteter Anwender tun für den Fall, dass sein Kunde Beweise dafür haben möchte, dass der nachgeschaltete Anwender berechtigt ist, in seinem Betrieb Chromtrioxid zu verwenden?**

**Antwort:** Im Fall, dass die Zulassung ergangen ist, kann der nachgeschaltete Anwender seinem Kunden eine Kopie der an ECHA übermittelten Mitteilung nach Artikel 66 schicken. Solange die Zulassungen nicht erteilt wurden, kann der nachgeschaltete Anwender nur auf seinem Briefkopf eine Erklärung abgeben, etwa, dass *er berechtigt ist, die Verwendung von Chromtrioxid gemäß der Übergangsvorschrift des Artikels 58(1)(c)(ii) REACH fortzusetzen, weil sein gesamtes im Betrieb genutztes Chromtrioxid direkt oder indirekt von einem oder mehreren der 7 CTACSub Antragsteller stammt, und die Verwendung sich im Anwendungsbereich und den Anwendungsbedingungen der Zulassungsanträge befindet*. Eine Kopie dieser Fragen & Antworten könnte dieser Erklärung angehängt werden.

**Frage 7: Was macht der nachgeschaltete Anwender im Falle einer Inspektion der Behörden?**

**Antwort:** Zunächst möchten wir Sie darauf hinweisen, dass das REACH Forum<sup>24</sup> entschieden hat, dass die Vereinbarkeit mit REACH Zulassungen von den nationalen Behörden 2019 prioritär geprüft werden soll. Die nachgeschalteten Anwender sollten daher spätestens 2019 Kontrollen erwarten. Einige Mitgliedstaaten (einschließlich Frankreich und Großbritannien) haben Kontrollreihen bereits 2017 unmittelbar nach Ablauf des Sunset Datums durchgeführt. Im Falle einer Inspektion wird der Vollzugsbeamte den nachgeschalteten Anwender nach seiner Mitteilung gemäß Artikel 66 REACH fragen. Der nachgeschaltete Anwender sollte dann erklären, dass die Verpflichtung der Mitteilung nach Artikel 66 noch nicht für ihn gilt, weil die ihn betreffenden

Zulassungsanträge noch anhängig sind. Zusätzlich sollte der nachgeschaltete Anwender in der Lage sein, zu erklären und schriftlich nachzuweisen, dass er eine Eigenbewertung durchgeführt hat, dass seine Nutzung in den Anwendungsbereich der gestellten Zulassungsanträge fällt, und dass er mindestens die in den CTACSub Anträgen beschriebenen Risikominimierungsmaßnahmen und operationellen Bedingungen einhält. Darüber hinaus sollte er in der Lage sein, zu beweisen, dass er die nationale Gesetzgebung zum Arbeitsschutz, einschließlich der Arbeitsplatzgrenzwerte, der Verpflichtung eine Sicherheitsbewertung für jeden Arbeitsplatz durchzuführen, und der Beachtung der Hierarchie der Schutzmaßnahmen für krebserzeugende Stoffe am Arbeitsplatz einhält.

**Frage 8: Wie kann der nachgeschaltete Anwender herausfinden, ob seine Anwendung in den Anwendungsbereich der CTACSub Zulassungsanträge fällt? Was muss er tun, wenn das nicht der Fall ist?**

**Antwort:** Die einzige Möglichkeit, diese Bewertung durchzuführen, liegt in einer umfassenden Prüfung der Zulassungsanträge, die auf der ECHA Webseite sind,<sup>25</sup> insbesondere die sogenannte ‘Broad Descriptions of Uses’, die Analyse der Alternativen, die die Verwendungen beschreiben, und die Stoffsicherheitsberichte. Wenn Zweifel bestehen, kann er nachgeschaltete Anwender externe Dienstleistungen bei spezialisierten Beratern anfragen. Wenn eine Tätigkeit nicht in einem Expositionsszenarium in den Stoffsicherheitsberichten beschrieben ist, oder die tatsächlichen operationellen Bedingungen und Risikominimierungsmaßnahmen im Betrieb nicht mit den Beschreibungen in den Stoffsicherheitsberichten übereinstimmen, dann kann der nachgeschaltete Anwender sich nicht auf die anhängigen CTACSub Zulassungsanträge berufen. Er ist dann nicht von den Anträgen abgedeckt. In einem solchen Fall sollte er umgehend seinen eigenen Antrag auf Zulassung bei der ECHA stellen, und er musste am Sunset Datum seine Verwendung von Chromtrioxid einstellen bis er seine eigene Zulassung erhalten hat. Alternativ dazu könnte er nachforschen, ob seine Verwendung von einem anderen erteilten oder anhängigen Zulassungsantrag umfasst ist, er muss dann aber den Lieferanten für Chromtrioxid wechseln.

**Frage 9: Wird es in der Zukunft Änderungen der in den CTACSub Anträgen beschriebenen Expositionsszenarien, operationellen Bedingungen und Risikominimierungsmaßnahmen geben, die der nachgeschaltete Anwender kennen muss?**

---

<sup>24</sup> Artikel 86 REACH. Besteht aus den nationalen Inspektoren. Verantwortlich für die Koordination der Durchsetzung innerhalb der EU. <https://echa.europa.eu/-/more-enforcement-on-authorisation-and-registration-coming-up-for-2019>

<sup>25</sup> <https://echa.europa.eu/de/applications-for-authorisation-previous-consultations>



**Antwort:** JA. RAC hat empfohlen, dass die Kommission Bedingungen in ihre Zulassungsentscheidungen aufnimmt (zum Beispiel Messungen der Exposition am Arbeitsplatz). So wie in anderen Zulassungsentscheidungen auch, muss davon ausgegangen werden, dass solche Bedingungen in der Tat vorgeschrieben werden. Diese Bedingungen sind von den nachgeschalteten Anwendern einzuhalten. Es ist auch möglich, dass die Antragsteller verpflichtet werden, für die Zukunft ihre Expositionsszenarien zu ändern. Wenn dies eintritt, werden die Informationen und die neuen Expositionsszenarien mittels Aktualisierung der mit dem Chromtrioxid gelieferten Sicherheitsdatenblätter zur Verfügung gestellt werden.

**Frage 10: Gibt es praktische Hilfestellungen, die die nachgeschalteten Anwender nutzen können, um ihre operationellen Bedingungen von jetzt an und in Erwartung der Zulassungen anzupassen, und um vom Anwendungsbereich der anhängigen Zulassungsanträge gemäß des Übergangszeitraums nach Artikel 58 58(1)(c)(ii) REACH umfasst zu sein?**

**Antwort:** JA. CTACSub hat zum Sunset Datum eine Serie von leicht verständlichen illustrativen Tätigkeitsbeschreibungen ('Good Practice Sheets') entwickelt und veröffentlicht, die die operationellen Bedingungen und Risikominimierungsmaßnahmen aufführen, die von den Antragstellern bei der Verwendung von Chromtrioxid empfohlen werden. Diese Good Practice Sheets enthalten auch Hilfestellung zu persönlicher Schutzausrüstung und Expositionsmessungen. Die Einhaltung der Good Practice Sheets ab dem Sunset Date ist freiwillig, wird aber empfohlen, damit die nachgeschalteten Anwender nachweisen können, dass sie von den anhängigen Zulassungsanträgen umfasst und mit ihnen im Einklang sind.

**Frage 11: In Anbetracht der derzeitigen Verspätung der Kommission mit den CTACSub Zulassungsanträgen, was sollten die nachgeschalteten Anwender tun, um mehr operationelle und rechtliche Sicherheit zu haben, ob ihre Verwendung von Chromtrioxid in der Zukunft und für wie lange zulässig ist?**

**Antwort:** CTACSub empfiehlt den nachgeschalteten Anwendern folgendes:

- (1) Strikte Befolgung der der Good Practice Sheets;
- (2) Durchführung von Expositionsmessungen am Arbeitsplatz und Umweltmessungen nach den Empfehlungen in den Good Practice Sheets;
- (3) Vorbereitungen zu treffen, um eventuell als nachgeschalteter Anwender bei ECHA einen Antrag auf Zulassung der Verwendung zu stellen, zu den unten in der Tabelle genannten Zeitpunkten.

Verwendungs No.	Titel der Verwendung*	Überprüfungszeitraum, der von den CTACSub Antragstellern vorgeschlagen worden war***	Empfohlener Überprüfungszeitraum, RAC / SEAC	Vorgeschlagene Datum, um eigenen Zulassungsantrag vorzubereiten, mit der Annahme dass ca. 1 Jahr Vorbereitung nötig ist.	Vorgeschlagene Datum, zu dem Zulassungsantrag eingereicht werden sollte *	Ende des Überprüfungszeitraums (basierend auf RAC/SEAC Empfehlung)**
1	Formulation of mixtures	12 Jahre+	7 Jahre	21.03.2021	21.3.2022	21.9.2024
2	Functional chrome plating (Hard Chrome)	12 Jahre	7 Jahre	21.03.2021	21.3.2022	21.9.2024

Verwendungs No.	Titel der Verwendung*	Überprüfungszeitraum, der von den CTACSub Antragstellern vorgeschlagen worden war***	Empfohlener Überprüfungszeitraum, RAC / SEAC	Vorgeschlagenes Datum, um eigenen Zulassungsantrag vorzubereiten, mit der Annahme dass ca. 1 Jahr Vorbereitung nötig ist.	Vorgeschlagenes Datum, zu dem Zulassungsantrag eingereicht werden sollte*	Ende des Überprüfungszeitraums (basierend auf RAC/SEAC Empfehlung)**
3	Functional chrome plating with decorative character incl. Etching of plastics	7 Jahre	4 Jahre	21.03.2018	21.3.2019	21.9.2021
4	Surface treatment for applications in the aeronautics and aerospace industries, unrelated to Functional chrome plating or Functional plating with decorative character	12 Jahre	7 Jahre	21.03.2021	21.3.2022	21.9.2024
5	Surface treatment (except ETP) for applications in various industry sectors namely architectural, automotive, metal manufacturing and finishing, and general engineering	7 Jahre	4 Jahre	21.03.2018	21.3.2019	21.9.2021

Verwendung No.	Titel der Verwendung*	Überprüfungszeitraum, der von den CTACSub Antragstellern vorgeschlagen worden war***	Empfohlener Überprüfungszeitraum, RAC / SEAC	Vorgeschlagenes Datum, um eigenen Zulassungsantrag vorzubereiten, mit der Annahme dass ca. 1 Jahr Vorbereitung nötig ist.	Vorgeschlagenes Datum, zu dem Zulassungsantrag eingereicht werden sollte*	Ende des Überprüfungszeitraums (basierend auf RAC/SEAC Empfehlung)**
6	Passivation of tin-plated steel (ETP)	4 Jahre	4 Jahre	21.03.2018	21.3.2019	21.9.2021

\*30 Monate vor Ablauf des empfohlenen Überprüfungszeitraums (laut Kommission beträgt die durchschnittliche Verfahrensdauer 24 Monate). Bitte beachten Sie, dass nachgeschaltete Anwender, im Gegensatz zu den vorherigen Antragstellern, nicht von einer Übergangsfrist profitieren können. Wenn die nachgeschalteten Anwender keine eigene Zulassung zum Ablauf des Überprüfungszeitraums erhalten haben oder nicht von einer anderen Zulassung umfasst sind, müssen sie die Verwendung aufgeben.

\*\* Bitte beachten Sie, dass die von der Kommission vorgeschlagenen Überprüfungszeiträume oft kürzer sind als von RAC/SEAC vorgeschlagen.

\*\*\* Vom Sunset Datum 21.09.2017 an berechnet.

## MISE À JOUR

### Traduction Française

### Questions & Réponses

#### CTACSub Consortium<sup>26</sup> (CTAC Submission Consortium)

#### Les demandes d'autorisation REACH pour l'utilisation de trioxyde de chrome<sup>27</sup>

Le 9 mai 2018

#### **Question 1: Quel est le statut de ces demandes d'autorisation ?**

**Réponse:** Les Comités de l'ECHA pour l'Évaluation des Risques (RAC) et pour l'Analyse Socio-Économique (SEAC) ont recommandé en septembre 2016 que la Commission européenne ('Commission') accorde les autorisations de poursuite des six utilisations de trioxyde de chrome (EC 215-607-8; CAS 1333-82-0)<sup>28</sup> demandées par les membres du CTACSub Consortium, en raison de bénéfices socio-économiques, lors d'une utilisation continue, supérieurs aux risques pour la santé et l'environnement.<sup>29</sup>

Partant, la Commission devait élaborer ses propositions d'autorisation dans un délai de trois mois en vue de leur adoption à la majorité qualifiée par le Comité REACH (composé de représentants des Etats membres). Après l'approbation du Comité REACH, la Commission devait décider automatiquement de l'octroi des autorisations. Cependant cette procédure a déjà pris un retard de près d'un an et demi.<sup>30</sup>

Au regard du nombre d'étapes de procédure restantes au sein de la Commission et du Comité REACH, ainsi que du retard accumulé, l'adoption est maintenant attendue pour mars 2019 au plus tôt.

#### **Question 2: Est-ce que les utilisateurs en aval de trioxyde de chrome doivent cesser l'utilisation de la substance une fois la date d'expiration atteinte (21 septembre 2017)?**

#### **Réponse:**

NON. L'article 58(1)(c)(ii) du règlement REACH dispose que les utilisateurs en aval, approvisionnés directement ou indirectement par l'un ou plusieurs des sept demandeurs, peuvent poursuivre leurs utilisations au-delà de la date d'expiration jusqu'à ce que la Commission ait statué sur les autorisations.<sup>31</sup>

---

<sup>26</sup> Les Membres du CTACSub Consortium sont les suivants : Atotech Deutschland GmbH; Aviall Services Inc; Prospere Logistic Baltic OÜ qui est le successeur légal de BONDEX TRADING LTD in its legal capacity as Only Representative of Aktyubinsk Chromium Chemicals Plant, Kazakhstan; CROMITAL S.P.A in its legal capacity as Only Representative of Soda Sanayii A.S.; Elementis Chromium LLP in its legal capacity as Only Representative of Elementis Chromium Inc.; Enthone GmbH; LANXESS Deutschland GmbH in its legal capacity as Only Representative of LANXESS CISA (Pty) Ltd.

<sup>27</sup> Pour plus d'informations, contactez la gestionnaire du Consortium CTACSub [uschliessner@jonesday.com](mailto:uschliessner@jonesday.com), tel. +32-2-6451460.

<sup>28</sup> Consultation des autorisations No. 0032-01 to 0032-06 ; voir <https://echa.europa.eu/applications-for-authorisation-previous-consultations>. Les comités RAC et SEAC ont recommandé les périodes de révision suivantes (à partir du 21 septembre 2017) : Formulation de mélanges (0032-01) / Chromage fonctionnel (chromage dur) (0032-02) / Traitement de surface dans l'industrie aéronautique et aérospatiale (0032-04) – 7 ans pour toutes; Chromage fonctionnel à caractère décorative (0032-03) / Traitement de surface dans d'autres industries (0032-05) / Passivation de l'acier étamé (ETP) (0032-06) – 4 ans pour toutes.

<sup>29</sup> Pour plus d'informations à ce propos, voir les précédents communiqués de presse sur le site [www.jonesdayreach.com](http://www.jonesdayreach.com).

<sup>30</sup> En vertu de l'article 64(8) REACH, La Commission élabore un projet de décision d'autorisation dans les trois mois suivant la réception des avis de l'Agence (RAC/SEAC). Dans le cas de CTACSub, la Commission était donc dans l'obligation de préparer ses propositions d'autorisation pour le mois de décembre 2016 (RAC/SEAC ont formulé leurs avis le 16 septembre 2016). A ce jour, la Commission n'a cependant pas achevé ses travaux (du moins, l'approbation des Cabinets et la consultation interservices sont toujours en suspens) et a n'a par conséquent pas transféré sa proposition de décision au Comité REACH.

<sup>31</sup> [https://echa.europa.eu/de/support/qas-support/qas/-/q-and-a/5a109f43-fc76-70f8-501b-64b5ec456d45?\\_journalqasearch\\_WAR\\_journalqaportlet\\_backURL=https%3A%2F%2Fecha.europa.eu%2Fde%2Fsupport%2Fqas-support%2Fqas%3Fp\\_p\\_id%3Djournalqasearch\\_WAR\\_journalqaportlet%26p\\_p\\_lifecycle%3D0%26p\\_p\\_state%3Dnormal%26p\\_p\\_mode%3Dview%26p\\_p\\_col\\_id%3Dcolumn-2%26p\\_p\\_col\\_pos%3D2%26p\\_p\\_col\\_count%3D3%26\\_journalqasearch\\_WAR\\_journalqaportlet\\_keywords%3D1358%26\\_journalqasearch\\_WAR\\_journalqaportlet\\_formDate%3D1499779597651%26\\_journalqasearch\\_WAR\\_journalqaportlet\\_basicSearch%3Dtrue%26\\_journalqasearch\\_WAR\\_journalqaportlet\\_doSearch%3Dtrue](https://echa.europa.eu/de/support/qas-support/qas/-/q-and-a/5a109f43-fc76-70f8-501b-64b5ec456d45?_journalqasearch_WAR_journalqaportlet_backURL=https%3A%2F%2Fecha.europa.eu%2Fde%2Fsupport%2Fqas-support%2Fqas%3Fp_p_id%3Djournalqasearch_WAR_journalqaportlet%26p_p_lifecycle%3D0%26p_p_state%3Dnormal%26p_p_mode%3Dview%26p_p_col_id%3Dcolumn-2%26p_p_col_pos%3D2%26p_p_col_count%3D3%26_journalqasearch_WAR_journalqaportlet_keywords%3D1358%26_journalqasearch_WAR_journalqaportlet_formDate%3D1499779597651%26_journalqasearch_WAR_journalqaportlet_basicSearch%3Dtrue%26_journalqasearch_WAR_journalqaportlet_doSearch%3Dtrue)

Veillez toutefois noter que cette utilisation continue n'est permise que dans la mesure où les utilisations relèvent du cadre de l'autorisation demandée.

### **Question 3 : Comment la Commission calcule-t-elle les périodes d'examen ?**

**Réponse :** La « période d'examen » est la période durant laquelle une autorisation reste valide. Si l'utilisation attendue continue au-delà de cette « période d'examen », le demandeur doit faire un rapport au plus tard dix-huit mois avant la fin de la période d'examen. La pratique constante de la Commission est la suivante, pour les demandes d'autorisation soumises avant la date limite pour l'introduction de la demande, comme pour la demande de CTACSub, de calculer la « période d'examen » à partir de la date d'expiration<sup>32</sup>, indépendamment du retard pris par la Commission dans le traitement des demandes d'autorisation.

### **Question 4: Comment un utilisateur en aval peut-il savoir si le trioxyde de chrome qu'il utilise est approvisionné (directement ou indirectement) par l'un ou plusieurs des sept demandeurs du Consortium CTACSub?**

**Réponse :** Il existe différentes possibilités. Dans le cas où la substance (ou un mélange contenant du trioxyde de chrome) est directement approvisionnée par l'un des demandeurs, c'est évident. Le nom des demandeurs sera inscrit sur l'étiquette, sur la fiche de données de sécurité et sur la facture (à l'exception des représentants exclusifs). Lorsque la substance (ou le mélange contenant le trioxyde de chrome) est approvisionnée par des distributeurs ou formulateurs, la fiche de données de sécurité, l'étiquette et la facture pourraient ne pas mentionner une telle information. Dans ce cas, il est conseillé aux utilisateurs en aval de demander à leurs fournisseurs personnels de confirmer par écrit<sup>33</sup> que le trioxyde de chrome provient de l'un des sept demandeurs. Les fournisseurs devront peut-être à leur tour poser cette même question à leurs fournisseurs en amont ce qui permettra de retracer l'ensemble de la chaîne d'approvisionnement.

### **Question 5: L'article 66 du règlement REACH impose aux utilisateurs en aval d'adresser une notification<sup>34</sup> à l'ECHA dans les trois mois suivant la première livraison de la substance sujette à une autorisation avec l'identité de la compagnie, le numéro d'autorisation et leurs coordonnées. Des informations additionnelles peuvent être soumises volontairement ou peuvent devenir obligatoires dans le futur. Est-ce que cette obligation s'applique aux utilisateurs en aval qui reçoivent directement ou indirectement du trioxyde de chrome des sept demandeurs?**

**Réponse:** NON. Cette obligation n'est pas d'application tant que les demandes d'autorisation sont pendantes et que ces dernières n'ont pas été octroyées.<sup>35</sup> Tant qu'il n'y pas de décision d'autorisation, il n'y a pas de numéro d'autorisation et donc le formulaire de notification ne peut être rempli et envoyé à l'ECHA.

---

<sup>32</sup> [https://echa.europa.eu/support/qas-support/qas/-/q-and-a/17855122-2830-0d-672c-5827f5176632?journalqasearch\\_WAR\\_journalqaportlet\\_backURL=https%3A%2F%2Fecha.europa.eu%2Fsupport%2Fqas-support%2Fqas%3Fp\\_p\\_id%3Djournalqasearch\\_WAR\\_journalqaportlet%26p\\_p\\_lifecycle%3D0%26p\\_p\\_state%3Dnormal%26p\\_p\\_mode%3Dview%26p\\_p\\_col\\_id%3Dcolumn-1%26p\\_p\\_col\\_pos%3D2%26p\\_p\\_col\\_count%3D3%26\\_journalqasearch\\_WAR\\_journalqaportlet\\_keywords%3D%26date%26\\_journalqasearch\\_WAR\\_journalqaportlet\\_formDate%3D1525684650197%26\\_journalqasearch\\_WAR\\_journalqaportlet\\_basicSearch%3Dfalse%26\\_journalqasearch\\_WAR\\_journalqaportlet\\_topic%3D%26\\_journalqasearch\\_WAR\\_journalqaportlet\\_from%3D%26\\_journalqasearch\\_WAR\\_journalqaportlet\\_to%3D%26\\_journalqasearch\\_WAR\\_journalqaportlet\\_doSearch%3Dtrue%26\\_journalqasearch\\_WAR\\_journalqaportlet\\_uniqueIds%3D](https://echa.europa.eu/support/qas-support/qas/-/q-and-a/17855122-2830-0d-672c-5827f5176632?journalqasearch_WAR_journalqaportlet_backURL=https%3A%2F%2Fecha.europa.eu%2Fsupport%2Fqas-support%2Fqas%3Fp_p_id%3Djournalqasearch_WAR_journalqaportlet%26p_p_lifecycle%3D0%26p_p_state%3Dnormal%26p_p_mode%3Dview%26p_p_col_id%3Dcolumn-1%26p_p_col_pos%3D2%26p_p_col_count%3D3%26_journalqasearch_WAR_journalqaportlet_keywords%3D%26date%26_journalqasearch_WAR_journalqaportlet_formDate%3D1525684650197%26_journalqasearch_WAR_journalqaportlet_basicSearch%3Dfalse%26_journalqasearch_WAR_journalqaportlet_topic%3D%26_journalqasearch_WAR_journalqaportlet_from%3D%26_journalqasearch_WAR_journalqaportlet_to%3D%26_journalqasearch_WAR_journalqaportlet_doSearch%3Dtrue%26_journalqasearch_WAR_journalqaportlet_uniqueIds%3D)

<sup>33</sup> L'attestation pourrait être rédigée comme suit: « Nous, compagnie X, certifions par la présente que le trioxyde de chrome, comme substance ou contenu dans un mélange, que nous délivrons actuellement et que nous délivrerons dans le futur à notre client Z, provient, directement ou indirectement, de l'un ou plusieurs des sept demandeurs d'autorisations REACH organisés sous la dénomination de Consortium CTACSub par [www.jonesdayreach.com](http://www.jonesdayreach.com). Nous nous engageons également par la présente à informer notre client Z immédiatement, et ce, avant la prochaine livraison si l'advenait que cette attestation ne soit plus correcte ». Optionnel : « Nous serons tenus pour responsables de tout dommage direct et/ou indirect que notre client Z pourrait subir de l'éventuelle inexactitude de notre attestation ».

<sup>34</sup> <https://echa.europa.eu/support/dossier-submission-tools/reach-it/downstream-user-authorized-use>

<sup>35</sup> [https://echa.europa.eu/de/support/qas-support/qas/-/q-and-a/5a109f43-fc76-70f8-501b-64b5ec456d45?journalqasearch\\_WAR\\_journalqaportlet\\_backURL=https%3A%2F%2Fecha.europa.eu%2Fde%2Fsupport%2Fqas-support%2Fqas%3Fp\\_p\\_id%3Djournalqasearch\\_WAR\\_journalqaportlet%26p\\_p\\_lifecycle%3D0%26p\\_p\\_state%3Dnormal%26p\\_p\\_mode%3Dview%26p\\_p\\_col\\_id%3Dcolumn-2%26p\\_p\\_col\\_pos%3D2%26p\\_p\\_col\\_count%3D3%26\\_journalqasearch\\_WAR\\_journalqaportlet\\_keywords%3D1358%26\\_journalqasearch\\_WAR\\_journalqaportlet\\_formDate%3D1499779597651%26\\_journalqasearch\\_WAR\\_journalqaportlet\\_basicSearch%3Dtrue%26\\_journalqasearch\\_WAR\\_journalqaportlet\\_doSearch%3Dtrue](https://echa.europa.eu/de/support/qas-support/qas/-/q-and-a/5a109f43-fc76-70f8-501b-64b5ec456d45?journalqasearch_WAR_journalqaportlet_backURL=https%3A%2F%2Fecha.europa.eu%2Fde%2Fsupport%2Fqas-support%2Fqas%3Fp_p_id%3Djournalqasearch_WAR_journalqaportlet%26p_p_lifecycle%3D0%26p_p_state%3Dnormal%26p_p_mode%3Dview%26p_p_col_id%3Dcolumn-2%26p_p_col_pos%3D2%26p_p_col_count%3D3%26_journalqasearch_WAR_journalqaportlet_keywords%3D1358%26_journalqasearch_WAR_journalqaportlet_formDate%3D1499779597651%26_journalqasearch_WAR_journalqaportlet_basicSearch%3Dtrue%26_journalqasearch_WAR_journalqaportlet_doSearch%3Dtrue)

**Question 6: Que doit faire un utilisateur en aval si l'un de ses clients souhaite avoir la preuve que l'utilisateur en aval est en droit d'utiliser du trioxyde de chrome dans ses établissements?**

**Réponse:** Dans les cas où une autorisation a été accordée, l'utilisateur en aval pourra fournir au client une copie de la notification qu'il a envoyé à l'ECHA en vertu de l'article 66 du règlement REACH. Dans les cas où les autorisations ne lui auraient pas encore été octroyées, l'utilisateur en aval ne pourra que mentionner sur son papier à en-tête qu'il est en droit de poursuivre son utilisation de trioxyde de chrome conformément au régime provisoire prévu à l'article 58(1)(c)(ii) du règlement REACH sachant que tout le trioxyde de chrome utilisé au sein de ses établissements est fourni directement ou indirectement par l'un ou plusieurs des sept CTACSub demandeurs et que l'utilisation qui en est fait relève du cadre de l'autorisation demandée. Une copie de ce « Questions & Réponses » peut être jointe à la déclaration de l'utilisateur en aval.

**Question 7: Que doit faire un utilisateur en aval en cas d'inspection?**

**Réponse:** En premier lieu, veuillez noter que le forum REACH<sup>36</sup> a décidé que la conformité avec les autorisations REACH devra être contrôlée en priorité en 2019 par les autorités nationales. Les utilisateurs en aval devraient s'attendre à des contrôles en 2019 au plus tard. Certains Etats membres (y compris la France et le Royaume-Uni) ont déjà mené des campagnes de contrôles en 2017, immédiatement après la date d'expiration.

En cas d'inspection, l'inspecteur demandera à l'utilisateur en aval de lui montrer la notification prévue à l'article 66 du règlement REACH. Dans ce cas, ce dernier devra alors expliquer que l'obligation de notification découlant de l'article 66 ne lui est pas encore applicable du fait que sa demande d'autorisation est toujours pendante (*voy. supra*). En outre, l'utilisateur en aval doit être en mesure de démontrer qu'il a connaissance des détails des demandes d'autorisation. Il doit par ailleurs pouvoir expliquer et démontrer par écrit qu'il a procédé à une auto-évaluation pour s'assurer que son activité relève du cadre de la demande d'autorisation en cours et qu'il applique au minimum les conditions opérationnelles et les mesures de gestion de risque décrites dans la(les) demande(s) d'autorisation du CTACSub. De plus, il doit pouvoir démontrer qu'il se conforme à toutes les lois nationales en matière de santé et sécurité au travail, en ce compris les valeurs limites d'exposition professionnelle, l'obligation de procéder à une évaluation de la sécurité pour chaque lieu de travail et l'obligation de respecter la hiérarchie des mesures préventives pour les substances cancérigènes sur le lieu de travail.

**Question 8: Comment un utilisateur en aval sait-il si son activité relève de la demande d'autorisation du CTACSub? Que doit-il faire si ce n'est pas le cas?**

**Réponse:**

Le seul moyen de le savoir est de procéder à un examen approfondi des documents d'application disponibles sur le site Web de l'ECHA<sup>37</sup>, en particulier les « Broad Descriptions of Use », les analyses des solutions de remplacement décrivant les utilisations et les rapports sur la sécurité chimique. En cas de doute, l'utilisateur en aval peut faire appel à des consultants spécialisés. Si une activité n'est pas décrite dans les scénarios d'exposition des rapports de sécurité chimique ou si les conditions opérationnelles actuelles et les mesures de gestion de risque dans l'établissement ne concordent pas avec la description des rapports de sécurité chimique, l'utilisateur en aval ne pourra pas s'appuyer sur les demandes d'autorisation pendantes du CTACSub. Il n'est donc pas couvert. Dans un tel cas, il devra soumettre d'urgence sa propre demande d'autorisation à l'ECHA et il devra avoir cessé d'utiliser du trioxyde de chrome à la date d'expiration et ce, jusqu'à ce qu'il obtienne sa propre autorisation. Une autre possibilité serait pour l'utilisateur en aval d'examiner si son activité est couverte par une autre demande d'autorisation pendante ou obtenue – et si tel est le cas, il devra changer de fournisseur de trioxyde de chrome.

**Question 9: Y aura-t-il certains changements des scénarios d'exposition, des conditions opérationnelles et des mesures de gestion de risque énoncés dans les demandes d'autorisation du CTACSub dans le futur que les utilisateurs en aval doivent savoir?**

---

<sup>36</sup> Article 86 REACH. Composé d'inspecteurs nationaux. Responsables de la coordination et de l'application des règles au sein de l'UE. <https://echa.europa.eu/-/more-enforcement-on-authorisation-and-registration-coming-up-for-2019>

<sup>37</sup> <https://echa.europa.eu/applications-for-authorisation-previous-consultations>

**Réponse :** OUI. Le comité d'évaluation des risques (RAC) a recommandé que la Commission mette en place certaines conditions pour les demandes d'autorisation (par exemple, mesurer le degré d'exposition). Comme pour d'autres décisions d'autorisation, on peut s'attendre à ce que ces conditions soient mises en place et devront donc être observées par les utilisateurs en aval. Il est également possible que les demandeurs auront à réviser leurs scénarios d'exposition dans le futur. Si tel est le cas, l'information et les nouveaux scénarios seront mis à disposition via les mises à jour des fiches de données de sécurité fournies avec le trioxyde de chrome.

**Question 10: Existe-t-il des guides pratiques disponibles qui permettent aux utilisateurs en aval d'adapter leurs conditions d'exploitation dès à présent en attendant les autorisations et de s'assurer d'être couvert par le régime transitoire en cas de demande pendante prévu par l'article 58 (1)(c)(ii) du règlement REACH?**

**Réponse:** OUI. Le Consortium CTACSub a développé et publié avant la date d'expiration, une série de fiches de bonnes pratiques ('Task Sheets' / 'Good Practice Sheets') qui illustreront sous une forme facilement compréhensible les mesures de gestion des risques et les conditions opérationnelles recommandées aux utilisateurs en aval lorsque ceux-ci utilisent du trioxyde de chrome. Ces fiches de bonnes pratiques contiendront également des conseils en matière d'équipement de protection individuelle et de contrôle de l'exposition. La conformité à ces fiches de bonnes pratiques à la date d'expiration est facultative mais recommandée afin de permettre aux utilisateurs en aval de prouver qu'ils sont couverts par (et en conformité avec) les demandes d'autorisation toujours pendantes.

**Question 11: Au regard des retards de la Commission en ce qui concerne le traitement de la demande d'autorisation soumise par CTACSub, que doivent faire les utilisateurs en aval afin de gagner en sécurité opérationnelle et juridique, quant à la durée d'autorisation ou l'autorisation future de leur emploi du trioxyde de chrome ?**

**Réponse:** CTACSub recommande aux utilisateurs en aval de procéder comme suit :

- (1) Appliquer strictement les fiches de bonne pratiques (ces fiches peuvent également être montrées en cas d'inspections) ;
- (2) Entreprendre des contrôles des expositions et de l'environnement, tel qu'indiqué dans les fiches de bonnes pratiques ;
- (3) Etre prêt à potentiellement déposer une demande d'utilisateur en aval pour une autorisation auprès de l'ECHA dans les délais recommandées dans le tableau ci-dessous.

Usage No.	Nom de l'usage*	Périodes d'examen proposées par les demandeurs de CTACSub ***	Périodes d'examen recommandées par RAC/SEAC	Date recommandée pour débiter la préparation d'une demande individuelle d'autorisation, en supposant qu'un délai d'un an est requis	Date de dépôt recommandée pour la demande d'autorisation*	Fin de la période d'examen sur la base des recommandations du RAC/SEAC **
1	Formulation of mixtures	12 ans+	7 ans	21.03.2021	21.3.2022	21.9.2024
2	Functional chrome plating (Hard Chrome)	12 ans	7 ans	21.03.2021	21.3.2022	21.9.2024
3	Functional chrome plating with decorative character incl. Etching of plastics	7 ans	4 ans	21.03.2018	21.3.2019	21.9.2021

Usage No.	Nom de l'usage*	Périodes d'examen proposées par les demandeurs de CTACSub ***	Périodes d'examen recommandées par RAC/SEAC	Date recommandée pour débiter la préparation d'une demande individuelle d'autorisation, en supposant qu'un délai d'un an est requis	Date de dépôt recommandée pour la demande d'autorisation*	Fin de la période d'examen sur la base des recommandations du RAC/SEAC **
4	Surface treatment for applications in the aeronautics and aerospace industries, unrelated to Functional chrome plating or Functional plating with decorative character	12 ans	7 ans	21.03.2021	21.3.2022	21.9.2024
5	Surface treatment (except ETP) for applications in various industry sectors namely architectural, automotive, metal manufacturing and finishing, and general engineering	7 ans	4 ans	21.03.2018	21.3.2019	21.9.2021
6	Passivation of tin-plated steel (ETP)	4 ans	4 ans	21.03.2018	21.3.2019	21.9.2021

\*30 mois avant l'expiration de la période d'examen recommandée (selon la Commission, la durée moyenne de la procédure est de 24 mois). Veuillez noter que les utilisateurs en aval, contrairement aux demandeurs précédents, ne sont pas protégés par des périodes transitoires. S'ils n'obtiennent pas leur propre autorisation avant la fin de la période d'examen, ou s'ils ne sont pas couverts par une autre autorisation, ils devront arrêter l'utilisation du produit.

\*\*Veuillez noter que la Commission propose souvent des périodes d'examen plus courtes que celles recommandées par les comités RAC/SEAC.

\*\*\* A partir de la date d'expiration fixée au 21.09.2017.



## ACTUALIZACIÓN

### Traducción Española

7 de mayo de 2018

### Preguntas y Respuestas

**CTACSub Consortium**<sup>38</sup> (CTAC Submission Consortium)

#### **Solicitudes de Autorización REACH para Ciertos Usos del Trióxido de Cromo**<sup>39</sup>

##### **Pregunta 1: Cuál es el estado de estas solicitudes de autorización?**

**Respuesta:** Los Comités de ECHA para Evaluación de Riesgo (RAC) y Análisis Socio-económico (SEAC) recomendaron en septiembre de 2016 que la Comisión Europea (“Comisión”) otorgara las autorizaciones pertinentes para la continuación de los 6 usos del trióxido de cromo (CE 215-607-8; CAS 1333-82-0)<sup>40</sup> solicitado por los miembros del CTACSub Consortium, partiendo de la base que los beneficios socio económicos de su uso continuo, superan los riesgos de la salud y el medio ambiente.<sup>41</sup>

Posteriormente, la Comisión debía elaborar propuestas de decisiones de autorización en un plazo de tres meses para su aprobación por mayoría cualificada por el Comité REACH, compuesto por representantes de los Estados miembros. Tras la aprobación por el Comité REACH, la Comisión tendría entonces que emitir las decisiones de autorización. Sin embargo, este procedimiento se ha retrasado<sup>42</sup> casi un año y medio.

Dadas las medidas de procedimiento que aún se requieren dentro de la Comisión y el Comité REACH posteriormente, y en vista del retraso acumulado, la adopción podría esperarse para marzo de 2019, como muy pronto.

##### **Pregunta 2: Deben los usuarios intermedios del trióxido de cromo cesar de utilizar la sustancia en la Fecha de Expiración (21 de septiembre de 2017)?**

**Respuesta:** NO. Según lo dispuesto en el artículo 58 (1)(c)(ii) de REACH, los usuarios intermedios suministrados directa o indirectamente por uno o más de los 7 solicitantes pueden continuar el uso de trióxido de cromo de estos proveedores más allá de la Fecha de Expiración hasta que la Comisión haya tomado una decisión sobre las autorizaciones.<sup>43</sup> Tenga en cuenta, que sin embargo, este uso continuado

<sup>38</sup> Los siguientes son miembros del CTACSub Consortium: Atotech Deutschland GmbH; Aviall Services Inc; Prospere Logistic Baltic OÜ (como sucesor legal de BONDEX TRADING LTD), in its legal capacity as Only Representative of Aktyubinsk Chromium Chemicals Plant, Kazakhstan; CROMITAL S.P.A. in its legal capacity as Only Representative of Soda Sanayii A.S.; Elementis Chromium LLP in its legal capacity as Only Representative of Elementis Chromium Inc.; Enthone GmbH (now MacDermid Enthone); LANXESS Deutschland GmbH in its legal capacity as Only Representative of LANXESS CISA (Pty) Ltd.

<sup>39</sup> Para obtener información adicional, por favor contacte con el Director del CTACSub Consortium [uschliessner@jonesday.com](mailto:uschliessner@jonesday.com), tel. +32-2-6451460.

<sup>40</sup> Consultas de Autorización N° 0032-01 al 0032-06; véase en <https://echa.europa.eu/applications-for-authorisation-previous-consultations>. RAC y SEAC recomendaron los siguientes períodos de revisión (contando a partir del 21 de septiembre de 2017): Formulación de mezclas (0032-01) / Revestimiento de cromo funcional (cromo duro) (0032-02) / Tratamiento de superficie en las industrias aeronáutica y aeroespacial (0032-04) – todas 7 años; Revestimiento funcional con carácter decorativo (0032-03) / Tratamiento de superficie en otras industrias (0032-05) / Pasivación de acero estañado (ETP) (0032-06) – todas 4 años.

<sup>41</sup> Para obtener más información sobre los solicitantes, refiérase al comunicado de prensa anterior en [www.jonesdayreach.com](http://www.jonesdayreach.com).

<sup>42</sup> De conformidad con el artículo 64, apartado 8 de REACH, la Comisión está obligada a preparar su decisión de autorización en un plazo de tres meses tras la recepción de los dictámenes del RAC/SEAC de la ECHA. Por lo tanto, en el caso de CTACSub, la Comisión se vio obligada a preparar su propuesta de decisiones de autorización antes de diciembre de 2016 (el RAC/SEAC emitió sus dictámenes el 16 de septiembre de 2016). Sin embargo, hasta la fecha, la Comisión no ha concluido su labor (al menos la aprobación del Gabinete y las consultas interservicios todavía no han concluido) y, por lo tanto, no ha transmitido sus propuestas de Decisión al Comité REACH.

<sup>43</sup> [https://echa.europa.eu/de/support/qas-support/qas/-/q-and-a/5a109f43-fc76-70f8-501b-64b5ec456d45?journalqassearch\\_WAR\\_journalqaportlet\\_backURL=https%3A%2F%2Fecha.europa.eu%2Fde%2Fsupport%2Fqas-support%2Fqas%3Fp\\_p\\_id%3Djournalqassearch\\_WAR\\_journalqaportlet%26p\\_p\\_lifecycle%3D0%26p\\_p\\_state%3Dnormal%26p\\_p\\_mode%3Dview%26p\\_p\\_col\\_id%3Dcolumn-](https://echa.europa.eu/de/support/qas-support/qas/-/q-and-a/5a109f43-fc76-70f8-501b-64b5ec456d45?journalqassearch_WAR_journalqaportlet_backURL=https%3A%2F%2Fecha.europa.eu%2Fde%2Fsupport%2Fqas-support%2Fqas%3Fp_p_id%3Djournalqassearch_WAR_journalqaportlet%26p_p_lifecycle%3D0%26p_p_state%3Dnormal%26p_p_mode%3Dview%26p_p_col_id%3Dcolumn-)

sólo está permitido en la medida en que los usos estén dentro del ámbito de aplicación de la autorización solicitada.

### **Pregunta 3: Cómo calcula la Comisión los períodos de revisión?**

**Respuesta:** El 'período de revisión' es el tiempo durante el cual una autorización sigue siendo válida. Si se pretende que un uso continúe más allá del 'período de revisión', el solicitante deberá presentar un 'informe de revisión' a más tardar 18 meses antes del final del período de revisión. Es práctica habitual de la Comisión para solicitudes de autorización que se presentaron antes de la última fecha de solicitud, como las solicitudes de CTACSub, calcular el 'período de revisión' desde la Fecha de Expiración<sup>44</sup>, independientemente del tiempo que tarde la Comisión en tramitar las solicitudes de autorización.

### **Pregunta 4: Cómo puede un usuario intermedio saber o averiguar si el trióxido de cromo que utiliza proviene (ha sido suministrado directa o indirectamente) de uno o más de los 7 solicitantes de CTACSub?**

**Respuesta:** Hay varias posibilidades. En caso que la sustancia (o mezcla que contenga trióxido de cromo) sea suministrada directa o indirectamente por los solicitantes, es claramente evidente. El nombre de los solicitantes estará en las etiquetas, en la hoja de datos de seguridad y en las facturas (excepto en los casos de representantes exclusivos). En caso que la sustancia (o trióxido de cromo en mezcla) sea suministrada por proveedores o formuladores, cabe la posibilidad que las hojas de datos de seguridad, etiquetas y facturas no contengan esta información. En este caso, los usuarios intermedios deberán solicitar a sus proveedores individuales que confirmen por escrito<sup>45</sup> que el trióxido de cromo proviene de uno de los 7 solicitantes. Los proveedores, a su vez, deberán hacer las mismas preguntas a sus proveedores ascendentes para trazar completamente la cadena de suministro.

### **Pregunta 5: El artículo 66 de REACH exige que los usuarios intermedios notifiquen<sup>46</sup> a ECHA en el plazo de tres meses a partir de la primera entrega de una sustancia sometida a autorización con la identidad de la empresa, el número de autorización y su información de contacto. Información adicional puede ser enviada voluntariamente o puede ser obligatoria en el futuro. Es esta obligación aplicable a los usuarios intermedios que reciben trióxido de cromo directa o indirectamente de los 7 solicitantes?**

**Respuesta:** NO. Esta obligación no es de aplicación mientras que las solicitudes de autorización estén pendientes y no hayan sido concedidas.<sup>47</sup> Mientras que no hayan decisiones de autorización, no habrán

---

[2%26p\\_p\\_col\\_pos%3D2%26p\\_p\\_col\\_count%3D3%26\\_journalqasearch\\_WAR\\_journalqaportlet\\_keywords%3D1358%26\\_journalqasearch\\_WAR\\_journalqaportlet\\_formDate%3D1499779597651%26\\_journalqasearch\\_WAR\\_journalqaportlet\\_basicSearch%3Dtrue%26\\_journalqasearch\\_WAR\\_journalqaportlet\\_doSearch%3Dtrue](#)

<sup>44</sup> [https://echa.europa.eu/support/qas-support/qas/-/q-and-a/17855122-2830-ea0d-672c-5827f5176632?journalqasearch\\_WAR\\_journalqaportlet\\_backURL=https%3A%2F%2Fecha.europa.eu%2Fsupport%2Fqas-support%2Fqas%3Fp\\_p\\_id%3Djournalqasearch\\_WAR\\_journalqaportlet%26p\\_p\\_lifecycle%3D0%26p\\_p\\_state%3Dnormal%26p\\_p\\_mode%3Dview%26p\\_p\\_col\\_id%3Dcolumn-1%26p\\_p\\_col\\_pos%3D2%26p\\_p\\_col\\_count%3D3%26\\_journalqasearch\\_WAR\\_journalqaportlet\\_keywords%3Dsunset%2Bdate%26\\_journalqasearch\\_WAR\\_journalqaportlet\\_formDate%3D1525684650197%26\\_journalqasearch\\_WAR\\_journalqaportlet\\_basicSearch%3Dfalse%26\\_journalqasearch\\_WAR\\_journalqaportlet\\_topic%3D%26\\_journalqasearch\\_WAR\\_journalqaportlet\\_from%3D%26\\_journalqasearch\\_WAR\\_journalqaportlet\\_to%3D%26\\_journalqasearch\\_WAR\\_journalqaportlet\\_doSearch%3Dtrue%26\\_journalqasearch\\_WAR\\_journalqaportlet\\_uniqueIds%3D](https://echa.europa.eu/support/qas-support/qas/-/q-and-a/17855122-2830-ea0d-672c-5827f5176632?journalqasearch_WAR_journalqaportlet_backURL=https%3A%2F%2Fecha.europa.eu%2Fsupport%2Fqas-support%2Fqas%3Fp_p_id%3Djournalqasearch_WAR_journalqaportlet%26p_p_lifecycle%3D0%26p_p_state%3Dnormal%26p_p_mode%3Dview%26p_p_col_id%3Dcolumn-1%26p_p_col_pos%3D2%26p_p_col_count%3D3%26_journalqasearch_WAR_journalqaportlet_keywords%3Dsunset%2Bdate%26_journalqasearch_WAR_journalqaportlet_formDate%3D1525684650197%26_journalqasearch_WAR_journalqaportlet_basicSearch%3Dfalse%26_journalqasearch_WAR_journalqaportlet_topic%3D%26_journalqasearch_WAR_journalqaportlet_from%3D%26_journalqasearch_WAR_journalqaportlet_to%3D%26_journalqasearch_WAR_journalqaportlet_doSearch%3Dtrue%26_journalqasearch_WAR_journalqaportlet_uniqueIds%3D)

<sup>45</sup> El certificado puede ser como a continuación: “Nosotros, Empresa X, confirmamos que todo el trióxido de cromo en sustancia o en mezcla que actualmente entregamos y que en un futuro entregaremos a nuestro cliente Z, proviene, directa o indirectamente, de uno o más de los 7 solicitantes de autorización REACH organizados como CTASub Consortium según [www.jonesdayreach.com](http://www.jonesdayreach.com). Por lo tanto, nos comprometemos a informar a Z inmediatamente y antes de la próxima entrega si esta certificación ya no es correcta.” Opcional: “Nos responsabilizaremos de cualquier daño directo o indirecto que Z pueda sufrir debido a cualquier posible inexactitud de nuestra certificación.”

<sup>46</sup> <https://echa.europa.eu/support/dossier-submission-tools/reach-it/downstream-user-authorized-use>

<sup>47</sup> [https://echa.europa.eu/de/support/qas-support/qas/-/q-and-a/5a109f43-fc76-70f8-501b-64b5ec456d45?journalqasearch\\_WAR\\_journalqaportlet\\_backURL=https%3A%2F%2Fecha.europa.eu%2Fde%2Fsupport%2Fqas-support%2Fqas%3Fp\\_p\\_id%3Djournalqasearch\\_WAR\\_journalqaportlet%26p\\_p\\_lifecycle%3D0%26p\\_p\\_state%3Dnormal%26p\\_p\\_mode%3Dview%26p\\_p\\_col\\_id%3Dcolumn-2%26p\\_p\\_col\\_pos%3D2%26p\\_p\\_col\\_count%3D3%26\\_journalqasearch\\_WAR\\_journalqaportlet\\_keywords%3D1358%26\\_journalqasearch\\_WAR\\_journalqaportlet\\_formDate%3D1499779597651%26\\_journalqasearch\\_WAR\\_journalqaportlet\\_basicSearch%3Dtrue%26\\_journalqasearch\\_WAR\\_journalqaportlet\\_doSearch%3Dtrue](https://echa.europa.eu/de/support/qas-support/qas/-/q-and-a/5a109f43-fc76-70f8-501b-64b5ec456d45?journalqasearch_WAR_journalqaportlet_backURL=https%3A%2F%2Fecha.europa.eu%2Fde%2Fsupport%2Fqas-support%2Fqas%3Fp_p_id%3Djournalqasearch_WAR_journalqaportlet%26p_p_lifecycle%3D0%26p_p_state%3Dnormal%26p_p_mode%3Dview%26p_p_col_id%3Dcolumn-2%26p_p_col_pos%3D2%26p_p_col_count%3D3%26_journalqasearch_WAR_journalqaportlet_keywords%3D1358%26_journalqasearch_WAR_journalqaportlet_formDate%3D1499779597651%26_journalqasearch_WAR_journalqaportlet_basicSearch%3Dtrue%26_journalqasearch_WAR_journalqaportlet_doSearch%3Dtrue)

números de autorización y por lo tanto el modelo de notificación en su forma actual no podrá ser rellenada y enviada a ECHA.

**Pregunta 6: Qué debe hacer un usuario intermedio en caso de que un cliente desee tener evidencia de que el usuario intermedio está autorizado a utilizar trióxido de cromo en sus instalaciones?**

**Respuesta:** En el caso que se haya concedido autorización, el usuario intermedio puede proporcionar a su cliente una copia de su notificación de usuario intermedio del artículo 66 que presentó a la ECHA. Mientras que no se hayan concedido las autorizaciones, el usuario intermedio sólo podrá redactar una declaración en su membrete *que está autorizado a continuar usando trióxido de cromo de acuerdo con el régimen transicional establecido en el artículo 58(1)(c)(i) de REACH ya que todo el trióxido de cromo utilizado en sus instalaciones es suministrado directa o indirectamente por uno o más de los 7 solicitantes de CTACSub y su uso está comprendido dentro del alcance y limitaciones de la autorización solicitada*. Una copia de este cuestionario puede ser adjuntado a la declaración del usuario intermedio.

**Pregunta 7: Qué debe hacer un usuario intermedio en caso de una inspección?**

**Respuesta:** En primer lugar, hay que tener en cuenta que el Foro REACH<sup>48</sup> ha decidido que el cumplimiento de las autorizaciones REACH para los cromatos será una prioridad de la aplicación nacional en 2019. Por lo tanto, los usuarios intermedios deben esperar una inspección a más tardar en 2019. Varios Estados miembros (incluidos Francia y el Reino Unido) iniciaron campañas de inspección ya en 2017, inmediatamente después de que hubiera pasado la fecha de expiración.

En el caso de una inspección, el inspector solicitará al usuario intermedio su notificación del artículo 66 de REACH. En este caso, el usuario intermedio explicará que la obligación de la notificación del artículo 66 de REACH, todavía no le es de aplicación debido a las solicitudes de autorización siguen pendientes, véase más arriba. Además, el usuario intermedio debe poder demostrar que conoce los detalles de las solicitudes de autorización solicitadas. Debe poder demostrar y documentar mediante una autoevaluación que su actividad está comprendida en el ámbito de las solicitudes de autorización solicitadas y que aplica como mínimo las condiciones operativas y las medidas de gestión de riesgos descritas en la solicitud o solicitudes de autorización del CTACSub. Además, debe demostrar que cumple con la legislación nacional en materia de salud y seguridad en el lugar de trabajo, incluidos los límites de exposición profesional, la obligación de realizar una evaluación de seguridad para cada lugar de trabajo y observar la jerarquía de las medidas de prevención de carcinógenos en el lugar de trabajo.

**Pregunta 8: Cómo puede saber un usuario intermedio si su actividad está comprendida dentro del alcance de la solicitud de autorización del CTACSub? Qué necesita hacer si este no es el caso?**

**Respuesta:** La única manera de hacer esta determinación es revisando en profundidad los documentos de solicitud disponibles en la web de ECHA<sup>49</sup>, en concreto la llamada Amplias Descripciones de Usos, los Análisis de Alternativas que describen los usos y los Informes de Seguridad Química. En caso de tener dudas, puede solicitar ayuda externa de consultores especializados. Si una actividad no se describe en un Escenario de Exposición en los Informes de Seguridad Química o si las condiciones operacionales actuales y las medidas de gestión de riesgos en las instalaciones no están de acorde a la descripción de los Informes de Seguridad Química, el usuario intermedio no podrá basarse en la aplicación de autorización pendiente del CTACSub. No está cubierto. En dicho caso, enviará de manera urgente su solicitud de autorización a ECHA y debería haber cesado el uso de trióxido de cromo a la Fecha de Expiración hasta que haya obtenido su propia autorización. Alternativamente, puede investigar si su actividad está cubierta por otra autorización pendiente o ya concedida – en ese caso, deberá cambiar de proveedor de trióxido de cromo.

**Pregunta 9: Habrá cambios en el futuro que los usuarios intermedios deban tener en cuenta en los escenarios de exposición, las condiciones operativas y las medidas de gestión de riesgos establecidas en las solicitudes de autorización del CTACSub?**

**Respuesta:** SI. El RAC recomienda en sus Opiniones, que la Comisión establezca condiciones en las decisiones de autorización (por ejemplo medidas de exposición). Como es en el caso de otras decisiones

---

<sup>48</sup> 11 Artículo 86 REACH. Compuesto por inspectores nacionales. Responsable de la coordinación de la aplicación en toda la UE. <https://echa.europa.eu/-/more-enforcement-on-authorisation-and-registration-coming-up-for-2019>

<sup>49</sup> <https://echa.europa.eu/applications-for-authorisation-previous-consultations>

de autorización, se espera que tales condiciones sean establecidas. Estas condiciones serán observadas por usuarios intermedios. También es posible que los solicitantes revisen en el futuro sus escenarios de exposición. Si es este el caso, la información y nuevos escenarios de exposición estarán disponibles a través de actualizaciones de hojas de datos de seguridad suministradas con el trióxido de cromo.

**Pregunta 10: Existe alguna guía práctica disponible que puedan utilizar los usuarios intermedios para adaptar sus condiciones operativas de aquí en adelante a la espera de las autorizaciones y para ser considerados cubiertos por las aplicaciones pendientes durante el período transicional de acuerdo con el artículo 58 58(1)(c)(ii) de REACH?**

**Respuesta:** SI. El CTACSub ha desarrollado y publicado<sup>50</sup>, antes de la Fecha de Expiración, una serie de Hojas de Tareas prácticas, ilustrativas, de fácil comprensión ('Task Sheets' / 'Good Practice Sheets'), que establecen las condiciones operativas y medidas de gestión de riesgos recomendados a ser aplicadas cuando se trabaje con trióxido de cromo. Las 'Good Practice Sheets' contienen además, consejos sobre equipos de protección personal y monitoreo de la exposición. El cumplimiento de estas 'Good Practice Sheets' a partir de la Fecha de Expiración serán voluntarias, pero se recomienda para que el usuario intermedio demuestre la cobertura y el cumplimiento de las solicitudes de autorización pendientes.

**Pregunta 11: Dados los retrasos actuales de la Comisión con la solicitud de autorización del CTACSub, qué deberían hacer los usuarios intermedios para obtener una mayor seguridad operacional y jurídica sobre si se permitirá su uso de trióxido de cromo en el futuro y durante cuánto tiempo?**

**Respuesta:** El CTACSub recomienda que los usuarios intermedios hagan lo siguiente:

- (1) Aplicar estrictamente las 'Good Practice Sheets';
- (2) Llevar a cabo un seguimiento de la exposición y del medio ambiente según lo establecido en las 'Good Practice Sheets';
- (3) Prepararse para presentar las solicitudes de autorización de usuarios intermedios ante la ECHA en las fechas recomendadas en la siguiente tabla.

n.º del uso	Nombre del uso*	Períodos de revisión propuestos por los solicitantes del CTACSub ***	Períodos de revisión recomendados por el RAC/SEAC	Fecha recomendada para comenzar a preparar las solicitudes de autorización de usuarios intermedios, suponiendo que se requiere un plazo de entrega de 1 año.	Fecha límite de presentación recomendada para solicitudes de autorización de usuarios intermedios*	Fin del período de revisión basado en las recomendaciones del RAC/SEAC **
1	Formulation of mixtures	12 años+	7 años	21.03.2021	21.3.2022	21.9.2024
2	Functional chrome plating (Hard Chrome)	12 años	7 años	21.03.2021	21.3.2022	21.9.2024
3	Functional chrome plating with decorative character incl.	7 años	4 años	21.03.2018	21.3.2019	21.9.2021

<sup>50</sup> Ver <http://www.jonesdayreach.com/SitePages/Home.aspx>

n.º del uso	Nombre del uso*	Períodos de revisión propuestos por los solicitantes del CTACSub ***	Períodos de revisión recomendados por el RAC/SEAC	Fecha recomendada para comenzar a preparar las solicitudes de autorización de usuarios intermedios, suponiendo que se requiere un plazo de entrega de 1 año.	Fecha límite de presentación recomendada para solicitudes de autorización de usuarios intermedios*	Fin del período de revisión basado en las recomendaciones del RAC/SEAC **
	Etching of plastics					
4	Surface treatment for applications in the aeronautics and aerospace industries, unrelated to Functional chrome plating or Functional plating with decorative character	12 años	7 años	21.03.2021	21.3.2022	21.9.2024
5	Surface treatment (except ETP) for applications in various industry sectors namely architectural, automotive, metal manufacturing and finishing, and general engineering	7 años	4 años	21.03.2018	21.3.2019	21.9.2021
6	Passivation of tin-plated steel (ETP)	4 años	4 años	21.03.2018	21.3.2019	21.9.2021

\*30 meses antes de la expiración del período de revisión recomendado (según la Comisión, la duración media del procedimiento de las solicitudes de autorización es de 24 meses). Obsérvese que los usuarios intermedios, a diferencia de los anteriores solicitantes, no están protegidos por ningún período transitorio. Si no tienen su propia autorización al final del período de revisión o no están cubiertos por otra autorización concedida, deben suspender el uso.

**\*\* Téngase en cuenta que, a menudo, la Comisión propone períodos de revisión más cortos que los recomendados por el RAC/SEAC.**  
**\*\*\* Contando desde la fecha límite 21.09.2017.**

## AGGIORNAMENTO

### Traduzione Italiana

7 Maggio 2018

### Domande & Risposte

#### Consorzio CTACSub<sup>51</sup> (CTAC Submission Consortium)

#### **Richieste di autorizzazione REACH per alcuni usi del Triossido di cromo<sup>52</sup>**

##### **Domanda 1: Qual è lo status di tali richieste di autorizzazione?**

**Risposta:** Nel Settembre 2016, il Comitato per la Valutazione dei Rischi (RAC) e il Comitato per l'Analisi Socio-economica (SEAC) dell'Agenzia Europea per le sostanze chimiche (ECHA), hanno raccomandato alla Commissione Europea (in seguito, Commissione) di concedere le autorizzazioni per la continuazione dei 6 usi del Triossido di Cromo (EC 215-607-8; CAS 1333-82-0)<sup>53</sup> richiesti dai membri del Consorzio CTACSub sulla base della considerazione che i benefici socio-economici dell'uso continuato sono maggiori rispetto ai rischi per la salute ed ambientali da esso derivanti.<sup>54</sup>

Entro tre mesi, la Commissione avrebbe dovuto perfezionare le proposte di autorizzazione per l'approvazione, a maggioranza qualificata, del Comitato REACH che si compone dei rappresentanti degli Stati Membri. A seguito dell'approvazione da parte del Comitato REACH, la Commissione avrebbe poi dovuto emettere le decisioni di autorizzazione. Tuttavia, questa procedura è stata al momento ritardata<sup>55</sup> di almeno 1 anno e mezzo.

##### **Domanda 2: Gli utilizzatori a valle del triossido di cromo devono cessare di utilizzare la sostanza dopo la data di scadenza (21 Settembre 2017)?**

**Risposta:** NO. L'Articolo 58(1)(c)(ii) del Regolamento REACH prevede che gli utilizzatori a valle riforniti direttamente o indirettamente da uno o più dei 7 soggetti richiedenti l'autorizzazione possano continuare i loro usi del triossido di cromo ottenuto dai suddetti fornitori oltre la data di scadenza, fino al momento in cui la Commissione avrà deciso sulle autorizzazioni.<sup>56</sup> Si noti, tuttavia, che un tale uso continuato è esclusivamente consentito a condizione che gli usi rientrino nell'ambito dell'autorizzazione richiesta.

---

<sup>51</sup> I membri del Consorzio CTACSub sono: Atotech Deutschland GmbH; Aviall Services Inc; Prospere Logistic Baltic OÜ è il successore legalmente riconosciuto di BONDEX TRADING LTD in its legal capacity as Only Representative of Aktyubinsk Chromium Chemicals Plant, Kazakhstan; CROMITAL S.P.A. in its legal capacity as Only Representative of Soda Sanayii A.S.; Elementis Chromium LLP in its legal capacity as Only Representative of Elementis Chromium Inc.; Enthone GmbH (now MacDermid Enthone); LANXESS Deutschland GmbH in its legal capacity as Only Representative of LANXESS CISA (Pty) Ltd.

<sup>52</sup> Per ulteriori informazioni si prega di contattare il Manager del Consorzio CTACSub [uschliessner@jonesday.com](mailto:uschliessner@jonesday.com), tel. +32-2-6451460.

<sup>53</sup> Le consultazioni in merito alle autorizzazioni dal numero 0032-01 al 0032-06 si trovano sul sito <https://echa.europa.eu/it/applications-for-authorisation-previous-consultations>. Il RAC ed il SEAC hanno raccomandato i seguenti periodi di verifica (a partire dal 21 Settembre 2017): Formulazione delle sostanze in quanto componenti di preparati o articoli (0032-01)/Trattamento funzionale di superficie del cromo (cromo duro) (0032-02)/ Trattamento di superficie nell'industria aeronautica e aerospaziale (0032-04) – tutti 7 anni; Trattamento funzionale di superficie a carattere decorativo (0032-03)/ Trattamento di superficie in altre industrie (0032-05)/ Passivazione dell'acciaio stagnato (ETP) (0032-06) – tutti 4 anni.

<sup>54</sup> Per ulteriori informazioni sulle richieste, vedi precedente rassegna stampa all'indirizzo [www.jonesdayreach.com](http://www.jonesdayreach.com).

<sup>55</sup> In base all'Articolo 64 (8) del Regolamento REACH, la Commissione deve predisporre la decisione di autorizzazione entro tre mesi dalla ricezione dei pareri del Comitato ECHA per la Valutazione dei Rischi (RAC) e dal Comitato ECHA per l'Analisi Socio-economica (SEAC). Nel caso del Consorzio CTACSub, la Commissione avrebbe dovuto pertanto predisporre la Proposta per le decisioni di autorizzazione entro Dicembre 2016 (I Comitati RAC/SEAC avevano inviato i loro pareri nel 16 Settembre 2016). Tuttavia, ad oggi, la Commissione non ha finalizzato il proprio lavoro (l'approvazione da parte del Gabinetto e la procedura di consultazione inter-servizi risultano ancora in arretrato) e non ha perciò inviato la proposta di decisione al Comitato REACH.

<sup>56</sup> [https://echa.europa.eu/de/support/qas-support/qas/-/q-and-a/5a109f43-fc76-70f8-501b-64b5ec456d45?journalqasearch\\_WAR\\_journalqaportlet\\_backURL=https%3A%2F%2Fecha.europa.eu%2Fde%2Fsupport%2Fqas-support%2Fqas%3Fp\\_p\\_id%3Djournalqasearch\\_WAR\\_journalqaportlet%26p\\_p\\_lifecycle%3D0%26p\\_p\\_state%3Dnormal%26p\\_p\\_mode%3Dview%26p\\_p\\_col\\_id%3Dcolumn-](https://echa.europa.eu/de/support/qas-support/qas/-/q-and-a/5a109f43-fc76-70f8-501b-64b5ec456d45?journalqasearch_WAR_journalqaportlet_backURL=https%3A%2F%2Fecha.europa.eu%2Fde%2Fsupport%2Fqas-support%2Fqas%3Fp_p_id%3Djournalqasearch_WAR_journalqaportlet%26p_p_lifecycle%3D0%26p_p_state%3Dnormal%26p_p_mode%3Dview%26p_p_col_id%3Dcolumn-)

**Domanda 3: Qual è il metodo di calcolo del “periodo di revisione” utilizzato dalla Commissione?**

**Risposta:** Il “periodo di revisione” è il periodo in cui l’autorizzazione rimane valida. L’utilizzatore che intende fare uso del prodotto oltre il periodo di revisione, è tenuto a presentare una relazione di revisione almeno 18 mesi prima della scadenza di detto periodo. E’ prassi consolidata della Commissione, nei casi di richieste di autorizzazione presentate prima del termine ultimo previsto, come quella di CTACSub, di calcolare il periodo di revisione dalla data di scadenza (21 Settembre 2017),<sup>57</sup> indipendentemente dal ritardo della Commissione sulla procedura di autorizzazione.

**Domanda 4: In che modo un utilizzatore a valle può sapere se il triossido di cromo che sta utilizzando proviene (è stato fornito direttamente o indirettamente) da uno o più dei 7 richiedenti l’autorizzazione facenti parte del Consorzio CTACSub?**

**Risposta:** Vi sono diverse possibilità. Qualora la sostanza (o una miscela contenente il triossido di cromo) sia fornita direttamente dai richiedenti, ciò risulta chiaro. Il nome dei richiedenti si troverà sull’etichetta, sulla scheda dei dati di sicurezza e sulle fatture (salvo i casi di rappresentanti esclusivi). Qualora la sostanza (o il triossido di cromo in miscela) sia fornito dai distributori o formulatori, le schede dei dati di sicurezza, le etichette e le fatture potrebbero non contenere questa informazione. In tal caso, gli utilizzatori a valle dovranno chiedere ai loro fornitori individuali di confermare per iscritto<sup>58</sup> che il triossido di cromo proviene da uno dei 7 soggetti richiedenti l’autorizzazione. I fornitori a loro volta potrebbero dover chiedere le stesse informazioni ai loro fornitori a monte per tracciare la filiera di distribuzione in modo completo.

**Domanda 5: L’Articolo 66 REACH richiede agli utilizzatori a valle di notificare<sup>59</sup> a ECHA entro tre mesi dalla prima consegna di una sostanza soggetta ad autorizzazione, insieme alle generalità della società, il numero di autorizzazione e il recapito. Informazioni ulteriori possono essere inviate volontariamente o potrebbero diventare obbligatorie in futuro. Tale obbligo si applica agli utilizzatori a valle che ricevono il triossido di cromo direttamente o indirettamente dai 7 soggetti richiedenti l’autorizzazione?**

**Risposta:** NO. Tale obbligo non si applica finché le richieste di autorizzazione sono ancora pendenti e non sono state pertanto rilasciate.<sup>60</sup> Fintanto che non sia stata presa alcuna decisione in merito all’autorizzazione, non vi sono numeri di autorizzazione e pertanto il modello di notifica nella sua forma attuale non può essere completato e inviato all’ECHA.

---

[2%26p\\_p\\_col\\_pos%3D2%26p\\_p\\_col\\_count%3D3%26\\_journalqasearch\\_WAR\\_journalqaportlet\\_keywords%3D1358%26\\_journalqasearch\\_WAR\\_journalqaportlet\\_formDate%3D1499779597651%26\\_journalqasearch\\_WAR\\_journalqaportlet\\_basicSearch%3Dtrue%26\\_journalqasearch\\_WAR\\_journalqaportlet\\_doSearch%3Dtrue](#)

<sup>57</sup> [https://echa.europa.eu/support/qas-support/qas/-/q-and-a/17855122-2830-ea0d-672c-5827f5176632?journalqasearch\\_WAR\\_journalqaportlet\\_backURL=https%3A%2F%2Fecha.europa.eu%2Fsupport%2Fqas-support%2Fqas%3Fp\\_p\\_id%3Djournalqasearch\\_WAR\\_journalqaportlet%26p\\_p\\_lifecycle%3D0%26p\\_p\\_state%3Dnormal%26p\\_p\\_mode%3Dview%26p\\_p\\_col\\_id%3Dcolumn-](https://echa.europa.eu/support/qas-support/qas/-/q-and-a/17855122-2830-ea0d-672c-5827f5176632?journalqasearch_WAR_journalqaportlet_backURL=https%3A%2F%2Fecha.europa.eu%2Fsupport%2Fqas-support%2Fqas%3Fp_p_id%3Djournalqasearch_WAR_journalqaportlet%26p_p_lifecycle%3D0%26p_p_state%3Dnormal%26p_p_mode%3Dview%26p_p_col_id%3Dcolumn-1%26p_p_col_pos%3D2%26p_p_col_count%3D3%26_journalqasearch_WAR_journalqaportlet_keywords%3Dunset%2Bdate%26_journalqasearch_WAR_journalqaportlet_formDate%3D1525684650197%26_journalqasearch_WAR_journalqaportlet_basi)

[1%26p\\_p\\_col\\_pos%3D2%26p\\_p\\_col\\_count%3D3%26\\_journalqasearch\\_WAR\\_journalqaportlet\\_keywords%3Dunset%2Bdate%26\\_journalqasearch\\_WAR\\_journalqaportlet\\_formDate%3D1525684650197%26\\_journalqasearch\\_WAR\\_journalqaportlet\\_basi">1%26p\\_p\\_col\\_pos%3D2%26p\\_p\\_col\\_count%3D3%26\\_journalqasearch\\_WAR\\_journalqaportlet\\_keywords%3Dunset%2Bdate%26\\_journalqasearch\\_WAR\\_journalqaportlet\\_formDate%3D1525684650197%26\\_journalqasearch\\_WAR\\_journalqaportlet\\_basi](#)

[cSearch%3Dfalse%26\\_journalqasearch\\_WAR\\_journalqaportlet\\_topic%3D%26\\_journalqasearch\\_WAR\\_journalqaportlet\\_from%3D%26\\_journalqasearch\\_WAR\\_journalqaportlet\\_to%3D%26\\_journalqasearch\\_WAR\\_journalqaportlet\\_doSearch%3Dtrue%26\\_j">cSearch%3Dfalse%26\\_journalqasearch\\_WAR\\_journalqaportlet\\_topic%3D%26\\_journalqasearch\\_WAR\\_journalqaportlet\\_from%3D%26\\_journalqasearch\\_WAR\\_journalqaportlet\\_to%3D%26\\_journalqasearch\\_WAR\\_journalqaportlet\\_doSearch%3Dtrue%26\\_j](#)

[ournalqasearch\\_WAR\\_journalqaportlet\\_uniqueIds%3D">ournalqasearch\\_WAR\\_journalqaportlet\\_uniqueIds%3D](#)

<sup>58</sup> La certificazione potrebbe recitare come segue: “Noi, società X, con la presente confermiamo che tutto il triossido di cromo, sia come sostanza sia come preparato, che stiamo al momento consegnando e che consegneremo in futuro al nostro cliente Z, proviene, direttamente o indirettamente, da uno o più dei 7 soggetti richiedenti un’autorizzazione REACH, organizzati come Consorzio CTACSub, come dal sito [www.jonesdayreach.com](http://www.jonesdayreach.com). Con la presente ci impegniamo ad informare Z immediatamente e prima della successiva consegna nel caso in cui questa certificazione non dovesse più essere corretta.” Facoltativamente: “Ci assumiamo la responsabilità di qualsiasi danno diretto e/o indiretto che Z possa subire in conseguenza di qualsiasi possibile inesattezza della nostra certificazione.”

<sup>59</sup> <https://echa.europa.eu/support/dossier-submission-tools/reach-it/downstream-user-authorized-use>

<sup>60</sup> [https://echa.europa.eu/de/support/qas-support/qas/-/q-and-a/5a109f43-fc76-70f8-501b-64b5ec456d45?journalqasearch\\_WAR\\_journalqaportlet\\_backURL=https%3A%2F%2Fecha.europa.eu%2Fde%2Fsupport%2Fqas-support%2Fqas%3Fp\\_p\\_id%3Djournalqasearch\\_WAR\\_journalqaportlet%26p\\_p\\_lifecycle%3D0%26p\\_p\\_state%3Dnormal%26p\\_p\\_mode%3Dview%26p\\_p\\_col\\_id%3Dcolumn-](https://echa.europa.eu/de/support/qas-support/qas/-/q-and-a/5a109f43-fc76-70f8-501b-64b5ec456d45?journalqasearch_WAR_journalqaportlet_backURL=https%3A%2F%2Fecha.europa.eu%2Fde%2Fsupport%2Fqas-support%2Fqas%3Fp_p_id%3Djournalqasearch_WAR_journalqaportlet%26p_p_lifecycle%3D0%26p_p_state%3Dnormal%26p_p_mode%3Dview%26p_p_col_id%3Dcolumn-2%26p_p_col_pos%3D2%26p_p_col_count%3D3%26_journalqasearch_WAR_journalqaportlet_keywords%3D1358%26_journalqasearch_WAR_journalqaportlet_formDate%3D1499779597651%26_journalqasearch_WAR_journalqaportlet_basicSearch%3Dtrue%26_journalqasearch_WAR_journalqaportlet_doSearch%3Dtrue)

[2%26p\\_p\\_col\\_pos%3D2%26p\\_p\\_col\\_count%3D3%26\\_journalqasearch\\_WAR\\_journalqaportlet\\_keywords%3D1358%26\\_journalqasearch\\_WAR\\_journalqaportlet\\_formDate%3D1499779597651%26\\_journalqasearch\\_WAR\\_journalqaportlet\\_basicSearch%3Dtrue%26\\_journalqasearch\\_WAR\\_journalqaportlet\\_doSearch%3Dtrue">2%26p\\_p\\_col\\_pos%3D2%26p\\_p\\_col\\_count%3D3%26\\_journalqasearch\\_WAR\\_journalqaportlet\\_keywords%3D1358%26\\_journalqasearch\\_WAR\\_journalqaportlet\\_formDate%3D1499779597651%26\\_journalqasearch\\_WAR\\_journalqaportlet\\_basicSearch%3Dtrue%26\\_journalqasearch\\_WAR\\_journalqaportlet\\_doSearch%3Dtrue](#)

[2%26p\\_p\\_col\\_pos%3D2%26p\\_p\\_col\\_count%3D3%26\\_journalqasearch\\_WAR\\_journalqaportlet\\_keywords%3D1358%26\\_journalqasearch\\_WAR\\_journalqaportlet\\_formDate%3D1499779597651%26\\_journalqasearch\\_WAR\\_journalqaportlet\\_basicSearch%3Dtrue%26\\_journalqasearch\\_WAR\\_journalqaportlet\\_doSearch%3Dtrue">2%26p\\_p\\_col\\_pos%3D2%26p\\_p\\_col\\_count%3D3%26\\_journalqasearch\\_WAR\\_journalqaportlet\\_keywords%3D1358%26\\_journalqasearch\\_WAR\\_journalqaportlet\\_formDate%3D1499779597651%26\\_journalqasearch\\_WAR\\_journalqaportlet\\_basicSearch%3Dtrue%26\\_journalqasearch\\_WAR\\_journalqaportlet\\_doSearch%3Dtrue](#)



**Domanda 6: Cosa deve fare un utilizzatore a valle qualora un cliente desideri avere la prova che l'utilizzatore a valle sia autorizzato a utilizzare il triossido di cromo presso il proprio stabilimento?**

**Risposta:** Qualora un'autorizzazione sia stata concessa, l'utilizzatore a valle può fornire al suo cliente una copia della notifica dell'utilizzatore a valle, ex Articolo 66 del regolamento REACH, che ha inviato all'ECHA. Finché le autorizzazioni non sono state rilasciate, l'utilizzatore a valle può solamente redigere una dichiarazione su carta intestata con la quale afferma di essere autorizzato ad utilizzare il triossido di cromo compatibilmente col regime transitorio di cui all'Articolo 58(1)(c)(ii) del regolamento REACH, in quanto tutto il triossido di cromo utilizzato presso il suo stabilimento è fornito direttamente o indirettamente da uno o più dei 7 richiedenti l'autorizzazione facenti parte del Consorzio CTACSub e l'utilizzo rientra nei limiti previsti dall'autorizzazione richiesta. Una copia di questo formulario di domande e risposte può essere allegato alla dichiarazione dell'utilizzatore a valle.

**Domanda 7: Cosa deve fare un utilizzatore a valle in caso di ispezione?**

**Risposta:** Anzitutto, si noti che il REACH FORUM<sup>61</sup> ha deciso che il rispetto delle autorizzazioni REACH per i cromati costituirà, nel 2019, una priorità nell'attuazione delle norme regolamentari a livello nazionale. Gli utilizzatori a valle dovranno pertanto attendersi un'ispezione al più tardi nel 2019. Numerosi Stati Membri (inclusi Francia e Regno Unito) hanno iniziato campagne di ispezione nel 2017, immediatamente dopo Sunset Date dell'autorizzazione.

In caso di ispezione, l'ispettore chiederà all'utilizzatore a valle di mostrare la notifica ex Articolo 66 del regolamento REACH. In tal caso, l'utilizzatore a valle dovrà spiegare che l'obbligo di notifica previsto dall'Articolo 66 REACH non gli è ancora applicabile in quanto le richieste di autorizzazione sono ancora pendenti (vedi sopra). Inoltre, l'utilizzatore a valle dovrà essere in grado di dimostrare di essere a conoscenza dei dettagli delle richieste di autorizzazione inoltrate. Il soggetto dovrà essere in grado di dimostrare e di documentare tramite autocertificazione che la sua attività rientra nell'ambito delle richieste di autorizzazione inoltrate e che egli applica come minimo le condizioni operative e le misure di gestione del rischio descritte nella/e richiesta/e di autorizzazione da parte del Consorzio CTACSub. Inoltre, il soggetto dovrà dimostrare di agire in conformità alla legislazione nazionale in materia sanitaria e di sicurezza sul posto di lavoro, inclusi i limiti di esposizione sul posto di lavoro, l'obbligo di effettuare una valutazione della sicurezza di ogni posto di lavoro e di osservare la gerarchia delle misure di prevenzione concernenti gli agenti cancerogeni sul posto di lavoro.

**Domanda 8: Come può un utilizzatore a valle sapere se la sua attività rientra nell'ambito della richiesta di autorizzazione del Consorzio CTACSub? Cosa deve fare qualora non vi rientri?**

**Risposta:** L'unico modo per effettuare questo accertamento è un esame approfondito dei documenti costituenti la richiesta di autorizzazione disponibili sul sito web dell'ECHA<sup>62</sup>, in particolare le c.d. Descrizioni Generali degli Usi, le Analisi delle Alternative pertinenti agli usi e le Relazioni sulla Sicurezza Chimica. In caso di dubbio, l'utilizzatore a valle potrà rivolgersi ad un aiuto esterno da parte di consulenti specializzati. Se un'attività non è descritta in uno degli Scenari di Esposizione contenuti nelle Relazioni sulla Sicurezza Chimica o se le attuali condizioni operative e le misure di gestione del rischio presso lo stabilimento non sono in linea con la descrizione contenuta nelle Relazioni sulla Sicurezza Chimica, l'utilizzatore finale non può fare affidamento sulle richieste di autorizzazione in sospenso da parte del Consorzio CTACSub. L'utilizzatore non è coperto. In tal caso, questi dovrà urgentemente inoltrare la propria richiesta di autorizzazione all'ECHA e dovrà cessare l'utilizzo del triossido di cromo già a partire dalla data di scadenza (Sunset Date) e fin quando non avrà ottenuto la propria autorizzazione. In alternativa, l'utilizzatore a valle può vedere se la sua attività sia coperta da un'altra autorizzazione in sospenso o già rilasciata – nel qual caso questi dovrà cambiare fornitore di triossido di cromo.

**Domanda 9: In futuro vi saranno modifiche relative agli scenari di esposizione, alle condizioni operative e alle misure di gestione del rischio stabiliti nelle richieste di autorizzazione da parte del Consorzio CTACSub, di cui gli utilizzatori a valle devono essere al corrente?**

---

<sup>61</sup> Articolo 86 del Regolamento REACH "Costituzione del FORUM" che consiste di ispettori nazionali ed è responsabile del coordinamento dell'attuazione delle norme regolamentari nell'UE. <https://echa.europa.eu/-/more-enforcement-on-authorisation-and-registration-coming-up-for-2019>

<sup>62</sup> <https://echa.europa.eu/it/applications-for-authorisation-previous-consultations>

**Risposta:** SI. Il RAC ha raccomandato nei suoi Pareri che la Commissione stabilisca delle condizioni nelle decisioni relative all'autorizzazione (ad esempio, misure di esposizione). Come nel caso di altre decisioni relative all'autorizzazione, c'è da aspettarsi che tali condizioni vengano stabilite. Queste condizioni devono essere osservate dagli utilizzatori a valle. È inoltre possibile che i richiedenti l'autorizzazione dovranno rivedere in futuro i propri scenari di esposizione. In tal caso, le informazioni e i nuovi scenari di esposizione dovranno essere resi disponibili mediante aggiornamenti nelle schede dei dati di sicurezza forniti insieme al triossido di cromo.

**Domanda 10: Esiste una guida pratica disponibile che gli utilizzatori a valle possono utilizzare per adeguare le loro condizioni operative da adesso in attesa delle autorizzazioni e in modo tale da essere considerati coperti dalle richieste in sospenso durante il periodo transitorio in base all'Articolo 58(1)(c)(ii) del regolamento REACH?**

**Risposta:** SI. Il Consorzio CTACSub ha sviluppato e pubblicato<sup>63</sup> prima della data di scadenza una serie di schede illustrative di attività pratiche facilmente comprensibili ('Task Sheets' / 'Good Practice Sheets'), le quali spiegheranno le condizioni operative e le misure di gestione del rischio raccomandate in caso di trattamento del triossido di cromo. Le Good Practice Sheets contengono inoltre consigli sull'equipaggiamento protettivo personale e sul monitoraggio dell'esposizione. Il rispetto Good Practice Sheets fino alla data di scadenza è facoltativo, ma è consigliato affinché l'utilizzatore a valle possa dimostrare di essere coperto dalle e di rispettare le richieste di autorizzazione pendenti.

**Domanda 11: Dati i ritardi della Commissione in merito alla richiesta di autorizzazione da parte di CTACSub, quando e cosa devono fare gli utilizzatori a valle per ottenere vantaggi in termini di certezza operativa e giuridica in caso di futura autorizzazione del triossido di cromo?**

**Risposta:** CTACSub raccomanda agli utilizzatori a valle di:

- (1) Applicare rigorosamente le Good Practice Sheets (che possono anche essere mostrate in caso di ispezioni);
- (2) Analizzare e monitorare l'esposizione ambientale come previsto nelle Good Practice Sheets;
- (3) Essere pronti a presentare richieste di autorizzazione alla ECHA entro i termini raccomandati nella tabella sottostante

Uso N°	Nome uso*	Periodo di revisione proposto dai richiedenti CTACSub***	Periodo di revisione consigliato da RAC/SEAC	Data consigliata per iniziare la preparazione delle richieste di autorizzazione, (considerata la tempistica di 1 anno per la preparazione)	Data consigliata per depositare le richieste di autorizzazione	Fine del periodo di revisione in base ai pareri RAC/SEAC **
1	Formulation of mixtures	12 anni+	7 anni	21.03.2021	21.3.2022	21.9.2024
2	Functional chrome plating (Hard Chrome)	12 anni	7 anni	21.03.2021	21.3.2022	21.9.2024
3	Functional chrome plating with decorative character incl. Etching of plastics	7 anni	4 anni	21.03.2018	21.3.2019	21.9.2021

<sup>63</sup> See <http://www.jonesdayreach.com/SitePages/Home.aspx>

Uso N°	Nome uso*	Periodo di revisione proposto dai richiedenti CTACSub***	Periodo di revisione consigliato da RAC/SEAC	Data consigliata per iniziare la preparazione delle richieste di autorizzazione, (considerata la tempistica di 1 anno per la preparazione)	Data consigliata per depositare le richieste di autorizzazione	Fine del periodo di revisione in base ai pareri RAC/SEAC **
4	Surface treatment for applications in the aeronautics and aerospace industries, unrelated to Functional chrome plating or Functional plating with decorative character	12 anni	7 anni	21.03.2021	21.3.2022	21.9.2024
5	Surface treatment (except ETP) for applications in various industry sectors namely architectural, automotive, metal manufacturing and finishing, and general engineering	7 anni	4 anni	21.03.2018	21.3.2019	21.9.2021
6	Passivation of tin-plated steel (ETP)	4 anni	4 anni	21.03.2018	21.3.2019	21.9.2021

\*30 mesi prima della scadenza del periodo di revisione consigliato (secondo la Commissione, la durata media della procedura di autorizzazione è di 24 mesi). Si noti che gli utilizzatori a valle, a differenza dei richiedenti precedenti, non sono protetti da alcun periodo transitorio. Se non possiedono la propria autorizzazione entro la fine del periodo di revisione o non sono coperti da nessun'altra autorizzazione, devono sospendere l'uso.

\*\*Si noti che spesso la Commissione propone periodi di revisione più brevi rispetto a quelli consigliati da RAC/SEAC.

\*\*\* A partire dalla data di scadenza 21.09.2017.