NOTIFICACIÓN

Se da traslado de la notificación siguiente de conformidad con el artículo 10.6.

|  |  |
| --- | --- |
| **1.** | **Miembro que notifica:** UNIÓN EUROPEA**Si procede, nombre del gobierno local de que se trate (artículos 3.2 y 7.2):** |
| **2.** | **Organismo responsable:** Comisión Europea**Nombre y dirección (incluidos los números de teléfono y de fax, así como las direcciones de correo electrónico y sitios web, en su caso) del organismo o autoridad encargado de la tramitación de observaciones sobre la notificación, en caso de que se trate de un organismo o autoridad diferente:***European Commission* (Comisión Europea)*EU-TBT Enquiry Point* (Servicio de Información OTC de la UE)Fax: +(32) 2 299 80 43Correo electrónico: grow-eu-tbt@ec.europa.euSitio web: <http://ec.europa.eu/growth/tools-databases/tbt/en/> |
| **3.** | **Notificación hecha en virtud del artículo 2.9.2 [X], 2.10.1 [ ], 5.6.2 [X], 5.7.1 [ ], o en virtud de:** |
| **4.** | **Productos abarcados (partida del SA o de la NCCA cuando corresponda; en otro caso partida del arancel nacional. Podrá indicarse además, cuando proceda, el número de partida de la ICS):** N,N-dimetilformamida; productos de la industria química (ICS: 71.100). |
| **5.** | **Título, número de páginas e idioma(s) del documento notificado:** *Draft Commission Regulation amending Annex XVII to Regulation (EC) No 1907/2006 of the European Parliament and of the Council concerning the Registration, Evaluation, Authorisation and Restriction of Chemicals (REACH) as regards N,N-dimethylformamide* (Proyecto de Reglamento de la Comisión por el que se modifica el anexo XVII del Reglamento [CE] N° 1907/2006 del Parlamento Europeo y del Consejo, relativo al registro, la evaluación, la autorización y la restricción de las sustancias y preparados químicos [REACH] en lo referente a la N,N-dimetilformamida). Documentos en inglés (4 y 2 páginas). |
| **6.** | **Descripción del contenido:** El Proyecto de Reglamento notificado se refiere a una nueva inscripción en el anexo XVII del Reglamento (CE) 1907/2006.El Proyecto de Reglamento de la Comisión propone una restricción a la comercialización de N,N-dimetilformamida (DMF) en concentraciones superiores al 0,3%, a menos que los expedientes de registro y la ficha de datos de seguridad se actualicen con los nuevos valores de niveles sin efecto derivado (DNEL) y los fabricantes y los usuarios intermedios aseguren la protección de los trabajadores manteniendo un grado de exposición inferior a esos valores.Se aplaza durante dos años la aplicación de esta restricción para todos los sectores industriales. |
| **7.** | **Objetivo y razón de ser, incluida, cuando proceda, la naturaleza de los problemas urgentes:** La exposición a la N,N-dimetilformamida en el trabajo por encima de los niveles sin efecto derivado (DNEL) de 6 mg/m3 por inhalación y 1,1 mg/kg al día por exposición cutánea supone un riesgo para la salud humana debido a sus propiedades hepatotóxicas y su toxicidad para la reproducción. El objetivo de la restricción consiste en asegurar un control adecuado de los riesgos derivados de la inhalación de DMF y la exposición cutánea a dicha sustancia. El período de transición (2 años) antes de la aplicación de la restricción propuesta permitirá a los colectivos interesados adaptarse a la restricción propuesta y lograr una comunicación adecuada en toda la cadena de suministro; protección de la salud y la seguridad humanas. |
| **8.** | **Documentos pertinentes:*** Reglamento (CE) N° 1907/2006 del Parlamento Europeo y del Consejo relativo al registro, la evaluación, la autorización y la restricción de las sustancias y preparados químicos (Reglamento REACH): <http://eur-lex.europa.eu/legal-content/ES/TXT/?qid=1423064258789&uri=CELEX:32006R1907>
* <https://echa.europa.eu/es/registry-of-restriction-intentions/-/dislist/details/0b0236e18213ec9e>
 |
| **9.** | **Fecha propuesta de adopción:** primer trimestre de 2021**Fecha propuesta de entrada en vigor:** 20 días después de la publicación en el Diario Oficial de la UE. se aplazará la aplicación de la restricción 48 meses después de la entrada en vigor. |
| **10.** | **Fecha límite para la presentación de observaciones:** 60 días después de la fecha de notificación |
| **11.** | **Textos disponibles en: Servicio nacional de información [ ], o dirección, números de teléfono y de fax y direcciones de correo electrónico y sitios web, en su caso, de otra institución:***European Commission* (Comisión Europea)*EU-TBT Enquiry Point* (Servicio de Información OTC de la UE)Fax: + (32) 2 299 80 43Correo electrónico: grow-eu-tbt@ec.europa.euEl documento está disponible en el sitio web UE-OTC: <http://ec.europa.eu/growth/tools-databases/tbt/en/><https://members.wto.org/crnattachments/2020/TBT/EEC/20_5701_00_e.pdf><https://members.wto.org/crnattachments/2020/TBT/EEC/20_5701_01_e.pdf> |