

Предварителната регистрация приключи на 1 декември 2008 г. Предварителна регистрация обаче може да бъде подадена по-късно от производители или вносители, които произвеждат/вносят вещество в самостоятелен вид, в препарат или в изделия, в количества от 1 тон или повече **за първи път след 1 декември 2008 г.** За да се възползва от преходния период, производителят/ вносителят, трябва да извърши "късна" предварителна регистрация:

- най-късно 6 месеца след като производството или вноса надвишат прага от 1 тон и
- поне 12 месеца преди съответния краен срок за регистрация.

Производители или вносители, които произвеждат/вносят вещество за първи път след 1 декември 2008 г., ще трябва да подадат своите предварителни регистрации преди 30 ноември 2009 г., 31 май 2012 г. или 31 май 2017 г., в зависимост от това коя дата важи за тях според техните тонажни прагове.

Ако дадена компания не успее (или не желае) да извърши предварителна регистрация в съответния краен срок, тя ще трябва да **преустанови** дейностите си с въпросните вещества, докато не извърши същинска регистрация.

Срок за същинска регистрация:

- 30 ноември 2010 г.:
 - за Канцерогенни, Мутагенни или Токсични за Възпроизводството ≥ 1 т/г;
 - R 50-53 ≥ 100 т/г;
 - Други вещества ≥ 1000 т/г;
- 31 май 2013 г. - други вещества ≥ 100 т/г;
- 31 май 2018 г. - други вещества ≥ 1 т/г

Регламентът REACH влезе в сила на 01 юни 2007 г., но за някои негови разпоредби са предвидени следните срокове за влизане в сила:

2007

Глави, влизащи в сила на 1 юни 2007 г.

Глава I – Общи положения

Глава IV – Информация по веригата за доставки

Глава IX – Такси и парични задължения (таксите ще се заплащат след влизане в сила на разпоредбите за регистрация, разрешаване и т.н.; таксите ще бъдат уточнени в Регламент на Комисията - виж чл. 74)

Глава X – Европейска Агенция по химикали

Глава XIII – Компетентни органи

Глава XIV – Изпълнение

Глава XV – Преходни и заключителни разпоредби

Член 31 – Изисквания за Информационен лист за безопасност съгласно Приложение II на REACH - от 1 юни 2007 г.

Член 32 - Предоставяне на информация по веригата за доставки за вещества, когато не се изисква информационен лист за безопасност – от 1 юни 2007 г.

Член 115 – Хармонизиране на класификацията и етикетирането за CMR вещества, категория 1, 2 и 3 и за респираторни сенсibiliзатори – от 1 юни 2007 г.

От 1 юни 2007 г. се отменя Директива 91/155/ЕО (изисквания по отношение на информационните листове за безопасност).

От 01 юни 2007 г. се заличава член 14 - Разпоредбата за информационни листове за безопасност на Директива 1999/45/ЕО (Класифициране, опаковане и етикетиране на опасни препарати).

2008

Глави, влизащи в сила на 1 юни 2008 г.

Глава II – Регистрация на вещества

Глава III – Обмен на информация и избягване на ненужни изпитвания

Глава V – Потребители надолу по веригата

Глава VI - Оценяване

Глава VII - Разрешаване

Глава XI – Списък за класификация и етикетиране

Глава XII – Информация

Член 74 – Приемане на Регламент на ЕК относно таксите и паричните задължения по REACH - до 1 юни 2008 г.

Член 118 (3) – практическо прилагане към REACH на Регламент (ЕО) № 1049/2001 (относно обществения достъп до документи на Европейския Парламент, Съвета и Комисията) – до 1 юни 2008 г.

Член 128– Свободно движение на вещества, попадащи в обхвата на REACH – от 1 юни 2008 г.

Член 136 - Преходни разпоредби относно съществуващи вещества - от 1 юни 2008 г.

Член 138 (4) - Преразглеждане на Приложения I, IV и V - до 1 юни 2008 г.

Член 28 – Предварителна регистрация на въведени вещества, произвеждани или внасяни в количества над 1 т/год- от 1 юни 2008 г. до 1 декември 2008 г.

От 1 юни 2008 г. се отменят:
Директива 93/105/ЕИО;
Директива 2000/21/ЕИО;
Регламент (ЕИО) No 793/93;
Регламент (ЕО) No 1488/94.

От 1 август 2008 г. се отменя:
Директива 93/67/ЕИО.

Член 135 – Преходни разпоредби относно нотифицираните вещества - **от 1 август 2008 г.**

Член 126 – Въвеждане на административно-наказателни разпоредби за неспазване на разпоредбите на REACH - **до 1 декември 2008 г.**

Член 138 (5) – Преразглеждане от страна на Комисията на критериите за идентифициране на PBT и vPvB вещества (Приложение XIII)- **до 1 декември 2008 г.**

2009

Глави, влизащи в сила на 1 юни 2009 г.
Глава VIII – Ограничения

Член 58(3) – Първи препоръки на Европейската агенция по химикали за включване на приоритетни вещества в Приложение XIV (списък на вещества, подлежащи на разрешаване) - **до 1 юни 2009 г.**

Член 67 (3) – Комисията да състави и публикува списък на ограниченията по Приложение XVII – **до 1 юни 2009 г.**

Член 137(3) – Комисията трябва да включи в Приложение XVII всички изменения на Директива 76/769/ЕИО приети след 1 юни 2007 - **1 юни 2009 г.**

От 1 юни 2009 г. се отменя:
Директива 76/769/ЕИО

Приложение XVII - списък на ограничените вещества и условията на ограничаване - **1 юни 2009 г.**

2010

Член 117 (1) – Първият от петгодишните доклади на страните членки до Комисията за работата по REACH – **до 1 юни 2010 г.**

Член 23(1) –Регистрация на въведени вещества класифицирани като CMR (кат. 1 или 2) над 1 т/год и токсични (R50/53) над 100 т/год и вещества, произведени или внесени в количества над 1000 т/год – **до 1 декември 2010 г.**

Член 116 – Преходни разпоредби за задълженията по член 113 за уведомяване на Агенцията за вещества обект на регистрацията и/или опасни вещества, класифицирани като такива съгласно съществуващото законодателство – **от 1 декември 2010 г.**

2011

Член 117 (2) – Първият от петгодишните доклади на Европейската агенция по химикали до Комисията за работата по REACH - **до 1 юни 2011 г.**

Член 117 (3) – Първият от тригодишните доклади на Европейската агенция по химикали до Комисията за използването на стратегия за изпитвания без животни - **до 1 юни 2011 г.**

Член 44 (2) –Европейската агенция по химикали трябва да изготви проект на тригодишния план за действие на Общността за веществата, които да бъдат оценявани всяка година - **1 декември 2011 г.**

2012

Член 117 (4) – Първият от петгодишните общи доклади на Комисията за изпълнението на REACH, и финансирането на разработването и оценяването на алтернативни методи за изпитване - **до 1 юни 2012 г.**

Член 138(3) – Преразглеждане от страна на Комисията на изискванията за регистрация на вещества от 1-10 т/год - **до 1 юни 2012 г.**

Член 138(6) – Преразглеждане от страна на Комисията на обхвата на REACH с цел да се избегне припокриването с други разпоредби на Общността - **до 1 юни 2012 г.**

Член 43(2)(а) – Европейската агенция по химикали да изготви проекторешения за подадените предложения за изпитване, като част от регистрациите получени до 1 декември 2010, в съответствие с Приложения IX и X - **до 1 декември 2012 г.**

2013

Член 23(2) –Регистрация на въведени вещества в количества от 100 т/год или повече - до **1 юни 2013 г.**

Член 67(3) – Прилагат се ограниченията и забраните, въведени с Наредбата за опасните химични вещества и препарати, подлежащи на забрана или ограничения при търговия и употреба- до **1 юни 2013 г.**

Член 138(7) – Преглед от страна на Комисията относно необходимостта да се изключат веществата, разрушаващи ендокринната система от процедурата за разрешаване при “адекватен контрол” - до **1 юни 2013 г.**

2014

Член 138(1) – Преглед от страна на Комисията относно необходимостта да се изисква доклад за безопасност на химичното вещество за вещества отговарящи на критериите за класифицирани като CMR, категория 1 и 2. - до **1 юни 2014 г.**

2016

Член 43(2)(b) – Европейската агенция по химикали да изготви проекторешения за подадените предложения за изпитване, като част от регистрациите получени до 1 юни 2013, в съответствие само с Приложение IX - до **1 юни 2016 г.**

2018

Член 23(3) – Регистрацията на въведени вещества в количества от 1 т/год или повече – до **1 юни 2018 г.**

2019

Член 138(1) – Преглед от страна на Комисията относно необходимостта да се изисква извършване на оценка на безопасността на химичното вещество и изготвяне на доклад за безопасност за веществата, изключени от REACH, или за веществата в количества по-малко от 10 т/год - до **1 юни 2019 г.**

Член 138(8) – Преглед от страна на Комисията относно необходимостта дали да се разшири задължението за предоставяне на информация за веществата в изделия и за други опасни вещества освен тези класифицирани като CMR, PBT, vPvB и веществата, разрушаващи ендокринната система, които попадат в обхвата на това задължение - до **1 юни 2019 г.**

Член 138(9) – Преглед от страна на Комисията относно необходимостта да се преразгледат изискванията за изпитвания за токсичност за

възпроизводството (Приложение VIII, част 8.7), за да се осигури намаляване на провеждането на изпитвания върху животни - до **1 юни 2019 г.**

2022

Член 43(2)(с) – Европейската агенция по химикали изготвя проекторешения за подадените предложения за изпитване, като част от регистрациите получени до 1 юни 2018 - до **1 юни 2022 г.**