



Bundesanstalt für Arbeitsschutz
und Arbeitsmedizin

REACH Registrierungsfrist 2018 - Wie geht es weiter?

Karlsruhe, 17. April 2018

Registrierungsfrist 31.05.2018 – Optionen davor und danach

Dr. Claus Haas

Bundesstelle für Chemikalien

Inhalt

- „Nicht-Registrierung“ von Phase-in-Stoffen
- Phase-in-Status nach dem 31.5.2018
- Sonderfälle: "DCG issues"

[PPORD-Befreiung](#)

[Gemeinsame Nutzung von Daten](#)

[Informationsanforderungen](#)

[Veröffentlichung von Informationen aus Dossiers](#)

[REACH registration statistics](#)

[Registration statistics infograph](#)

[Technical notes](#)

REACH registration statistics

The interactive infographic shows statistical data about the registrations received from the 28 EU Member States and from the European Economic Area countries Norway, Iceland and Liechtenstein.

You can find:

- the number of unique substances registered, their registration type (full or intermediate), the substance type (existing or new substance) and the approximate total tonnage on the EU/EEA market;
- the number of registrations, their type (full or intermediate) and role of the company that submitted the registration (manufacturer, importer, etc.);
- the most commonly registered chemicals;
- all of the information mentioned above, filtered by individual EU/EEA country and by year, month or week;
- the number of unique companies that have registered chemicals, their company size and role in the supply chain.

The data is presented through an interactive map. You can access the more detailed information by clicking on a country. There is also the possibility to display the data in graphs and tables, and to compare data between two EU/EEA countries.

These statistics will be updated regularly.

Search for the lead registrant

You can search for the lead registrant of your substance by clicking on *Find your lead registrant* at the bottom of the infographic.

[Go to the infograph](#)

<https://echa.europa.eu/de/regulations/reach/registration/registration-statistics>

SEE ALSO

- [Registration statistics for the 2013 deadline](#) [EN][PDF]
- [Registration statistics for the 2010 deadline](#) [EN][PDF]
- [Cefic's Landscape of the European chemical industry 201](#)

HELP WITH TERMINOLOGY

- [ECHA term](#)

RELATED

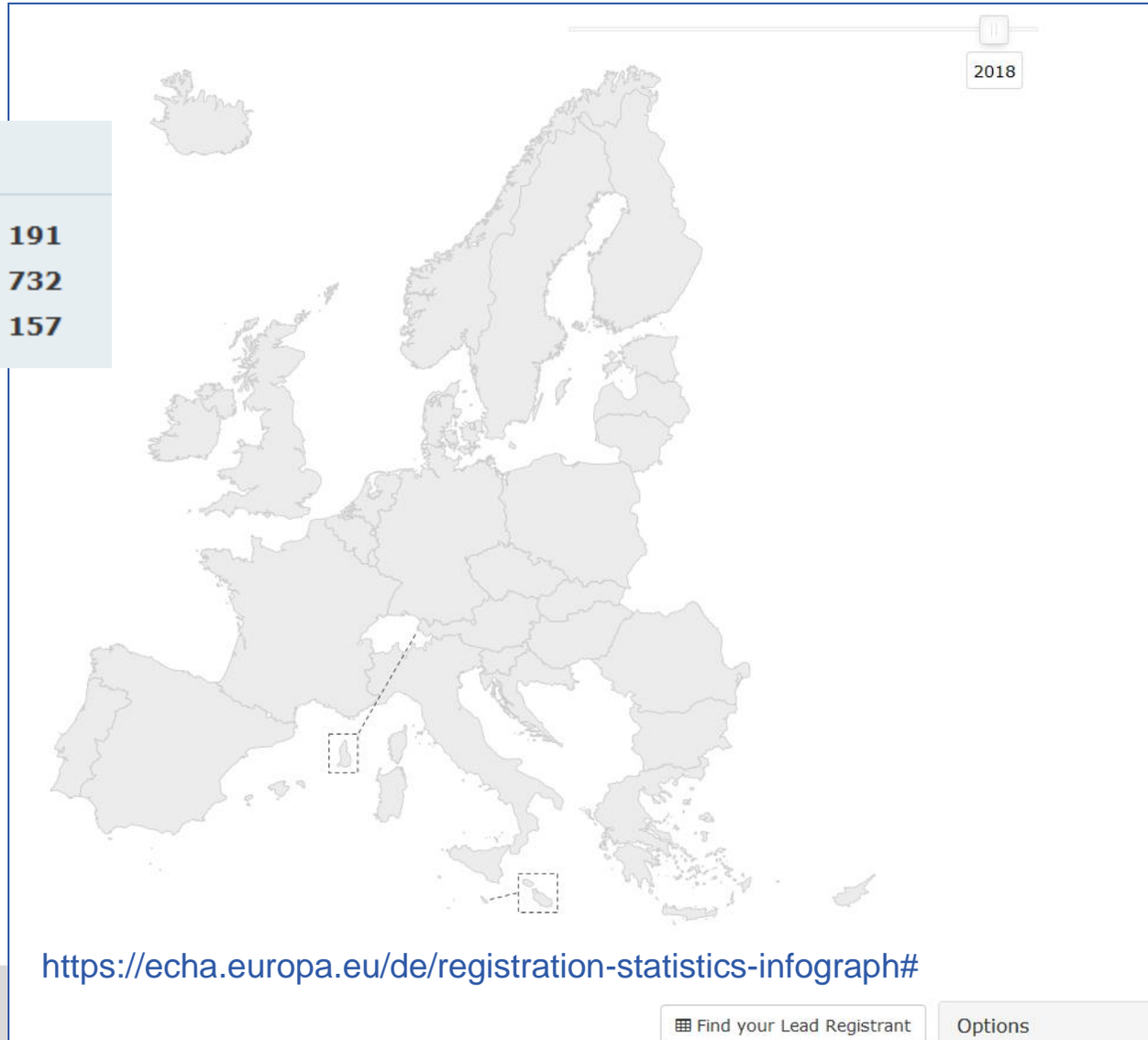
- [Registration progress for REACH 2018](#) [PDF][EN]
- [Technical notes](#)
- [Registered substances](#)

Registrierungsstatistik

All EEA countries

Registrations:	72 191
Substances:	18 732
Companies:	13 157

Stand: 3.4.2018



Registrierungsstatistik 2018



Registration Statistics deadline 2018



All EU countries*

Data as of: 04/04/2018



Overall Summary

REACH registrations by companies from 1st June 2008 (excluding NONS)

Number of new registration numbers granted by ECHA following submission of a registration dossier and substances related to these registrations.

	# Registrations	# Unique Substances
TOTAL	18 777	7 659

Registrierungsstatistik 2018

Stoffe bisher insgesamt registriert (seit in Kraft treten von REACH)

- Phase-in 12 572 Altstoffe (nicht angemeldet vor REACH)
- Non-phase-in 1 521
- NONS 5 294 angemeldete neue Stoffe unter 67/548/EWG

Erwartungen: ca. 30.000 Altstoffe (Phase-in) marktrelevant

Registrierungen bisher ca. 19.000 für Frist 31.5.2018

Erwartungen der ECHA insgesamt bis zu 60.000 Registrierungen

Stand: 3.4.2018

Vorregistrierung – Phase-in Stoffe

- Phase-in-Stoffe (u.a. EINECS-Stoffe, früher Altstoffe)
- Übergangsfristen bis zur Registrierung, **30.11.2010**, **31.5.2013** und **31.5.2018**, Stoffe im Mengenbereich 1-100 t/a

Voraussetzung **Vorregistrierung**:

- zwischen 1.6.2008 und 30.11.2008

Danach **Artikel 5**: Ohne Daten kein Markt

Aber: Bedingungen, unter denen nicht registrierte Phase-in-Stoffe **ohne Registrierung** weiterhin vermarktet und verwendet werden dürfen

Phase-in Stoffe: „Lagerware“ ab dem 1.6.2018

Was passiert mit einem vorregistrierten **Phase-in-Stoff**, der bis zum 31.5.2018 hergestellt oder importiert wurde?

- Muss der Stoff registriert werden?
- Darf der Stoff weiterverkauft werden?
- Darf der Stoff vom Hersteller verwendet werden?
- Darf der Stoff vom Abnehmer verwendet werden?
- Gibt es einen Unterschied für Abnehmer vor und nach dem 31.5.2018?

Kurzzeitig: Missverständnisse bei Beantwortung dieser Fragen zwischen EU Kommission und Mitgliedstaaten

Registrierung von Phase-in Stoffen

Leitlinien zur Registrierung*

Beispiel 6a:

Unternehmen V importiert 15 Tonnen im Jahr 2015, 20 Tonnen im Jahr 2016, 15 Tonnen im Jahr 2017 und 0,5 Tonnen im Jahr 2018 (bis zum Monat April). Das Unternehmen stellte daraufhin ab Mai 2018 alle Einfuhren des Stoffes ein (und stellt diesen auch nicht her).

Da Unternehmen V den Status des Importeurs verloren hat (und auch kein Hersteller ist), obliegen ihm **keine Registrierungspflichten** am 31. Mai 2018 **oder danach**, es sei denn, es nimmt die Einfuhrtätigkeit wieder auf.

* <https://echa.europa.eu/de/guidance-documents/guidance-on-reach>

Q&A 40: Registrierungspflicht ab 1.6.2018?

May pre-registered substances that are manufactured or imported before the relevant registration deadline be placed on the market after this deadline without a registration?

- Answer depends on the role at the time when the registration obligation applies.
- Registration obligations only on manufacturers or importers
- Not on downstream users, distributors or suppliers of substances.

Therefore, no registration obligation if you have

- manufactured or imported pre-registered substances **before** the registration deadline; **and**
- ceased such activities and simply acted as a supplier **after** that.

↗ Herstellung/
Import $\geq 1\text{t/a}$

↘ Herstellung/
Import = 0

<https://echa.europa.eu/de/support/qas-support/qas>

Q&A 40: Registrierungspflicht ab 1.6.2018?

If you have **not ceased** your activities before the relevant registration deadline, you must submit a **registration** dossier for all quantities of the substance manufactured or imported before and after the respective registration deadline.

In any case,
any actor down the supply chain who is not subject to the registration obligation may continue to use and/or supply quantities of the substance
that you have supplied to them **before the registration deadline**.

Hersteller/Importeur



Einschränkung ist fraglich

Artikel 5: Vorbehaltlich der Artikel 6, ... dürfen Stoffe... nur dann in der Gemeinschaft hergestellt oder in Verkehr gebracht werden, wenn sie nach den einschlägigen Bestimmungen dieses Titels, soweit vorgeschrieben, registriert wurden.

Phase-in nach dem 31.5.2018

Muss ein vorregistrierter Stoff bis zum 31. Mai 2018 registriert werden, wenn die Herstellung oder der Import des Stoffs nach dem 1. Juni 2018 auf unter 1 Tonne abgesenkt wird?*

- Übergangsphase endet am 31. Mai 2018
- vorregistrierter Phase-in-Stoff darf **bis zum 31. Mai 2018** unter 100 t/a ohne Registrierung hergestellt oder importiert werden

* IHK-Veranstaltungsreihe „REACH 2018 - Jetzt erfolgreich registrieren!“
<https://www.reach-clp-biozid-helpdesk.de/de/Publikationen/Kurzinfo/Kurzinfo.html>

Phase-in nach dem 31.5.2018 - Beispiel

Artikel 3 Nr. 30

Pro Jahr: pro Kalenderjahr, sofern nicht anders angegeben;
für **Phase-in-Stoffe**, die in mindestens drei aufeinander folgenden Jahren eingeführt oder hergestellt wurden, werden die Mengen pro Jahr auf der Grundlage des **Durchschnitts der Produktions- bzw. Importmengen in den drei unmittelbar vorhergehenden Kalenderjahren** berechnet;

Beispiel (hergestellte Mengen):

2015: 11 t	2016: 9 t	2017: 8 t	1.1.2018 – 31.5.2018: 16 t
------------	-----------	-----------	----------------------------

durchschnittliche Menge 2015-2017 entsprechend 9.3 t/a

Ab 1. Juni 2018:

1. Einstellung von Herstellung und Import
Keine Registrierung
2. Herstellung/Import > 0
Registrierung auf Grundlage von 9.3 t/a

Phase-in nach dem 31.5.2018

Keine Registrierungspflicht für vorregistrierten Phase-in-Stoff, der nach dem 31.5.2018 nicht mehr hergestellt/importiert wird.

Gilt für

- Hersteller/Importeur des Stoffes (H/I < 100 t/a, **vor** dem 1.6.2018)
- Abnehmer des Stoffes (Nachgeschaltete Anwender, Händler)

Folge

Stoff darf **nach dem 31.5.2018 ohne Registrierung** vom (ursprünglichen) Hersteller/Importeur als auch den Abnehmern über einen unbegrenzten Zeitraum abverkauft und verwendet werden (Voraussetzung: keine H/I)

Q&A 40

Einschränkung: nur die Mengen des Stoffes dürfen abverkauft und verwendet werden, die **vor** dem 1.6.2018 vom Hersteller/Importeur bezogen wurden

„Abverkauf“ von Stoffen ohne Registrierung

Von der EU-Kommission inzwischen bestätigt:

*if a manufacturer or importer of a phase-in substance, who has pre-registered that substance, exceeds the 1 tonne per year threshold in 2018, based on the 'three-year average' rule in Article 3(30), but has **ceased the manufacture or import of that substance before the final registration deadline on 1 June 2018**, then he will **not be required to register** after the deadline has passed unless he subsequently restarts the manufacture or import of the substance and the conditions of Article 6 of REACH are met.*

Phase-in-Status ab 1.6.2018

Kein Ende des Phase-in-Status im Text der REACH-Verordnung ausgewiesen, d.h.

- Tonnageberechnung für phase-in-Stoffe auf Grundlage von Artikel 3 Nr. 30
(Mengen pro Jahr auf der Grundlage des Durchschnitts der Produktions- bzw. Importmengen in den drei unmittelbar vorhergehenden Kalenderjahren [wenn in diesen Jahren H/I statt gefunden hat])
- Anhang III (reduziertes Prüfprogramm für bestimmte phase-in-Stoffe zwischen 1 und 10 t/a) weiterhin gültig
- Keine Voranfragepflicht nach Artikel 26, wenn der Stoff vorregistriert wurde

Phase-in Status ab dem 1.6.2018

- Fraglich, ob Phase-in nach der letzten Registrierungsfrist fortbestehen soll
Hinweis **Erwägungsgrund 42**, der Übergangszeitraum auf die **Registrierung von Phase-in-Stoffen** (Ende 31.5.2018) begrenzt:
Damit Behörden und natürliche oder juristische Personen nicht durch die Registrierung bereits auf dem Binnenmarkt befindlicher „Phase-in“-Stoffe überlastet werden, sollte sich deren Registrierung über einen angemessenen Zeitraum erstrecken ...
- Keine Ende des Phase-in-Status bedeutet:
Keine Gleichbehandlung Phase-in- und Non-Phase-in-Stoffen ab dem 1.6.2018
⇒ Widerspruch zu Gleichbehandlungsprinzip in der EU (Kommission)
- Mögliche Lösung:
Durchführungsverordnung auf Grundlage von Artikel 132
Festlegung eines Datums bis zu dem der Phase-in-Status beendet sein soll
(Cut-off date)

Phase-in Status ab dem 1.6.2018

Zwischen 1.6.2018 und „cut-off date“

- Keine Voranfragepflicht für Vorregistranten
- Anhang III gültig
- Pro Jahr: entsprechend Artikel 3 Nr. 30 unterschiedlich für Phase-in- und Non-Phase-in-Stoffe

Nach dem „cut-off Date“

- Voranfragepflicht nach Artikel 26 für alle Stoffe
- Anhang III nicht mehr gültig
- Pro Jahr: Kalenderjahr (für alle Stoffe)

Wiederaufnahme von H/I eines Phase-in-Stoffes

Wie lange muss die Herstellung/Import eines vorregistrierten Phase-in-Stoffs (<1 t/a) ausgesetzt werden, wenn der Stoff nicht bis zum 31. Mai 2018 registriert wird?

Grundlage: Phase-in-Status nach 31.5.2018 noch gültig

Szenario:

- 2016: 9 t
- 2017: 8 t
- 1.1.2018 – 31.5.2018: 16 t, danach Einstellung

Wiederaufnahme am 1.1.2019 mit 0,5 t im Kalenderjahr:

- **Registrierung**
- Grundlage: 3-Jahresdurchschnitt 2016-2018: 11 t/a

Wiederaufnahme am 1.1.2020 mit 0,5 t im Kalenderjahr

- **keine Registrierung**
- Grundlage: Kalenderjahr 2020 mit 0,5 t

SIEF ab dem 1.6.2018

SIEF (Substance Information Exchange Forum)

Artikel 29 Absatz 3:

Jedes SIEF muss bis zum 1. Juni 2018 arbeitsfähig sein.

Kommission geht davon aus, dass solche Austauschplattformen weiterhin bestehen, um Registrierungspflichten zwischen Herstellern und Importeuren zu erfüllen.

Davon unberührt Registrierungsanforderungen und Pflicht der Datenteilung, die für Phase-in- und Non-Phase-in-Stoffe gilt

Directors' Contact Group (DCG)

Kontaktgruppe der Direktoren

Vorsitz: Direktor der ECHA (Björn Hansen)

ECHA, EU-Kommission, Industrieverbände

<https://echa.europa.eu/de/about-us/partners-and-networks/directors-contact-group>

15. Dezember 2017

Beschluss die Kontaktgruppe der Direktoren 4 Themen um Registrierung wieder zu öffnen (DCG issues)

- Gelten nur für Registranten mit Registrierungspflicht 31.5.218
- Verfügbar bis 24.5.2018

Kontakt zur ECHA:

<https://echa.europa.eu/de/contact>



VERORDNUNGEN

REACH

CLP

BPR

PIC

ÖFFENTLICHE KONSULTATIONEN

INFORMATIONEN ÜBER
CHEMIKALIEN

HILFE

ECHA > Kontakt

Kontakt

Are you from industry or the general public?

My question is related to:

- [REACH](#)
- [CLP](#)
- [Biocides](#)
- [PIC](#)
- [something else](#)

Are you from a national authority?

- [Get support](#)

Need to contact your national helpdesk?

- [National helpdesks](#)

Kontaktdaten

Postanschrift:

P.O. Box 400
00121 Helsinki
Finnland

Telefonzentrale:

+358-9-686180

Besucheradresse:

Annankatu 18
00120 Helsinki
Finnland

[Geschäftszeiten](#)

[Presse](#)

Directors' Contact Group (DCG)

REACH 2018: große Herausforderung KMUs: Kosten

- Ratenzahlung mit LR vereinbaren
- Pauschale für Beteiligung am gemeinsamen Dossier mit LR vereinbaren, insbesondere 1-10 t/a (Vorteile für LR: administrative Belastung verringern, Risiko eines Streitschlichtungsverfahrens verringern)

Voraussetzungen

- Nachweis über SID
- Neue Registrant: Zustimmung zur Einstufung im Lead Dossier und Anwendung der Riskomanagementmaßnahmen
- Vereinbarung mit Mitregistranten über zukünftige Kostenbeteiligung, z.B. Updates
- DCG Issues
Szenarien, für die "Übergangsregelungen" möglich sind

Directors' Contact Group (DCG) issues

Completeness of dossiers (issue 10)

- Probleme beim Import eines Gemisches (Realstoffe sind bekannt, aber nicht deren Zusammensetzung)
 - Genaue Zusammensetzung der registrierungspflichtigen Stoffe nicht bekannt, ggf. Ableitung aus analytischen Daten des Gemisches
- Daten Anhang VII/VIII liegen nicht rechtzeitig vor, z.B. wegen Kapazitätsproblemen bei Prüfinstituten

Prüfungen müssen vor 31.3.2018 in Auftrag gegeben sein
- ✓ ECHA kontaktieren
- ✓ ECHA weitere Anweisungen, was für Registrierung berücksichtigt werden sollte
- ✓ Auf jeden Fall bis 31.5.18 ein Dossier einreichen

Directors' Contact Group (DCG) issues

Legal entity change (issue 15)

Stoff von Unternehmen vorregistriert

- 15.1 Aufspalten des Unternehmens (innerhalb 12 Monate vor Deadline)
Nur eine der beiden Firmen kann die Vorregistrierung übernehmen
 - Die andere (neue) Firma soll sich mit Dokumentation an die ECHA wenden
 - 15.2 Transfer of assets
 - 15.3 Transfer of production from one entity to another
-
- ✓ ECHA kontaktieren
 - ✓ ECHA gibt weitere Anweisungen, was für Registrierung berücksichtigt werden sollte
 - ✓ Registrierung erst nach ECHA-Antwort einreichen

Directors' Contact Group (DCG) issues

Dependency on the Lead Registrant (issue 16)

LR fällt weg, z.B. wegen Scheitern im CC oder reicht das Dossier zu spät ein

- Mitregistrant muss Rolle übernehmen und vollständiges Dossier einreichen
 - Alle SIEF-Mitglieder müssen dokumentieren
 - Alle SIEF-Mitglieder einzeln die ECHA kontaktieren
 - Bis zur Vollständigkeit des Lead-Dossiers, Status der Mitregistranten-Dossiers "pending"
-
- ✓ ECHA kontaktieren
 - ✓ ECHA weitere Anweisungen, was für Registrierung berücksichtigt werden sollte
 - ✓ Auf jeden Fall bis 31.5.18 ein Dossier einreichen

Directors' Contact Group (DCG) issues

Substance with no registration intentions (issue 21)

- Bis kurz vor Registrierungsdeadline kein Interesse an Registrierung
- Nachgeschalteter Anwender möchte Stoff importieren (Voranfrage, Registrierung)

Aber: vollständige Registrierung nicht mehr möglich bis zum 31.5.18

ECHA über die besonderen Umstände informieren (via ECHA Helpdesk)

- ✓ ECHA gibt weitere Anweisungen, was für Registrierung berücksichtigt werden sollte
- ✓ Auf jeden Fall bis 31.5.18 ein Dossier einreichen
- ✓ **Aber:** Import oder Herstellung ohne gültige Registrierung, muss für mögliche Überwachung dokumentiert werden!

Was tun, wenn Stoff nicht registriert ist?

Nachgeschalteter Anwender:

- Eigene Rolle neu bestimmen, prüfen, ob Herstellung/Import < 1 Tonne pro Kalenderjahr möglich (keine Registrierung)
- Prüfen, ob Abverkauf von früherem Hersteller oder Importeur
- Falls nicht, Aufwand, Kosten (einschließlich Unterbrechung der Verwendung) für eigene Registrierung > 1 t/a abschätzen
- Keine Beteiligung am gemeinsamen Dossier, da Stoff nicht registriert, d.h. alle Daten müssen selbst generiert werden
- Anhang III Registrierung für bestimmte Phase-in-Stoffe im Tonnagebereich 1-10 t/a bis „cut-off date“ noch möglich

Anhang III: Beispiele

- Stoff hat CMR-Eigenschaften
→ keine Reduzierung (unabh. von der Verwendung)
- Stoff (nicht CMR, PBT oder vPvB), erfüllt sonstige Kriterien für Einstufung
 - ✓ Weit verbreitete Verwendung (z.B. in Lacken, in Kunststoffen):
→ keine Reduzierung
 - ✓ Keine weit verbreitete Verwendung (z.B. als Monomer):
→ Reduzierung

Informationsanforderungen 1-10 t/a (Anhang VII)

reduzierte Datenanforderungen Anhang III-Kriterien nicht erfüllt

- Aggregatzustand
- Schmelz-/Gefrierpunkt
- Siedepunkt
- Relative Dichte
- Dampfdruck
- Oberflächenspannung
- Wasserlöslichkeit
- Verteilungskoeffizient
- Flammpunkt
- Entzündlichkeit
- Explosionsfähigkeit
- Selbstentzündungstemperatur
- Brandfördernde Eigenschaften
- Granulometrie

Zusätzlich ohne Reduktion Anhang III-Kriterien erfüllt

- Reizung oder Verätzung der Haut
- Reizung der Augen
- Sensibilisierung durch Hautkontakt
- Mutagenität
- Kurzzeittoxizität bei Wirbellosen
- Hemmung des Wasserpflanzenwachstums
- Leichte biologische Abbaubarkeit

Wirbeltierversuch

- Akute Toxizität: oral

Zusammenfassung

- Unter bestimmten Voraussetzungen können nicht registrierte Phase-in-Stoffe (< 100 t/a) ohne Registrierung nach dem 31.5.2018 abverkauft und verwendet werden
- Grundsätzlich endet Übergangszeit für Phase-in-Stoffe am 31.5.2018
- Registrierung bis zum 31.5.2018 noch möglich, wenn
 - ✓ Daten vorliegen („nur“ noch IUCLID-Dossier erstellen und einreichen)
 - ✓ Beteiligung an gemeinsamer Einreichung (Datenteilungsprozess abgeschlossen)
 - ✓ Anhang III Registrierung
- Registrierungen sind auch nach dem 31.5.2018 möglich: Aber Herstellung/Import erst nach erfolgreicher Registrierung (außer Menge < 1 t/a), gilt für Phase-in- und Non-Phase-in-Stoffe
- Ende des Phase-in Status soll in einer Implementierungsverordnung festgelegt werden

Fragen?

Bundesanstalt für Arbeitsschutz und Arbeitsmedizin (BAuA)

Friedrich-Henkel-Weg 1-25

D-44149 Dortmund

Tel.: + 49 231 9071-2971

Fax: + 49 231 9071-2679

Email: reach-clp-biozid@baua.bund.de

Internet: www.reach-clp-biozid-helpdesk.de

Vielen Dank für Ihre Aufmerksamkeit!