<Date>7.11.2018</Date> A8-0336/ <NumOfAM>001-029</NumOfAM>

**ENMIENDAS 001-029**

presentadas por la <Committee>Comisión de Medio Ambiente, Salud Pública y Seguridad Alimentaria</Committee>

**Informe**

<Chairman>**Julie Girling**</Chairman><A5Nr>**A8-0336/2018**</A5Nr>

<ShortTitel>Contaminantes orgánicos persistentes</ShortTitel>

<Procedure>Propuesta de Reglamento</Procedure> <ReferenceNo>(COM(2018)0144 - C8-0124/2018 – 2018/0070(COD))</ReferenceNo>

\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_

**Enmienda 1**

Propuesta de Reglamento

Considerando 5

|  |  |
| --- | --- |
|  | |
| Texto de la Comisión | Enmienda |
| (5) Al aplicar las disposiciones del Convenio a nivel de la Unión, es preciso garantizar la coordinación y la coherencia con las disposiciones del Convenio de Rotterdam sobre el procedimiento de consentimiento fundamentado previo aplicable a ciertos plaguicidas y productos químicos peligrosos objeto de comercio internacional, aprobado por la Unión el 19 de diciembre de 200217***, y***del Convenio de Basilea sobre el control de los movimientos transfronterizos de los desechos peligrosos y su eliminación, aprobado por la Unión el 1 de febrero de 199318. Asimismo, se ha de mantener dicha coherencia y coordinación al participar en la aplicación y el posterior desarrollo del Enfoque Estratégico respecto a la Gestión Internacional de Sustancias Químicas (SAICM), adoptado por la Conferencia Internacional sobre Gestión de los Productos Químicos en su primer período de sesiones, el 6 de febrero de 2006 en Dubái, en el marco de las Naciones Unidas. | (5) Al aplicar las disposiciones del Convenio a nivel de la Unión, es preciso garantizar la coordinación y la coherencia con las disposiciones del Convenio de Rotterdam sobre el procedimiento de consentimiento fundamentado previo aplicable a ciertos plaguicidas y productos químicos peligrosos objeto de comercio internacional, aprobado por la Unión el 19 de diciembre de 200217***;*** del Convenio de Basilea sobre el control de los movimientos transfronterizos de los desechos peligrosos y su eliminación, aprobado por la Unión el 1 de febrero de 199318***; y del Convenio de Minamata sobre el Mercurio, aprobado por la Unión el 11 de mayo de 201718 bis***. Asimismo, se ha de mantener dicha coherencia y coordinación al participar en la aplicación y el posterior desarrollo del Enfoque Estratégico respecto a la Gestión Internacional de Sustancias Químicas (SAICM), adoptado por la Conferencia Internacional sobre Gestión de los Productos Químicos en su primer período de sesiones, el 6 de febrero de 2006 en Dubái, en el marco de las Naciones Unidas. |
| \_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_ | \_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_ |
| 17 DO L 63 de 6.3.2003, p. 29. | 17 DO L 63 de 6.3.2003, p. 29. |
| 18 DO L 39 de 16.2.1993, p. 3. | 18 DO L 39 de 16.2.1993, p. 3. |
|  | ***18 bis DO L 142 de 2.6.2017, p. 4.*** |

Justificación

Las disposiciones del Convenio de Minamata revisten especial importancia para el Reglamento COP. Por lo tanto, conviene remitirse a dicho Convenio en los considerandos.

Enmienda 2

Propuesta de Reglamento

Considerando 10

|  |  |
| --- | --- |
|  | |
| Texto de la Comisión | Enmienda |
| (10) Las existencias de COP obsoletas y almacenadas con negligencia pueden constituir un peligro grave para el medio ambiente y la salud humana a través, por ejemplo, de la contaminación del suelo y aguas subterráneas. Por consiguiente, conviene establecer normas sobre la gestión de tales existencias que sean más estrictas que las previstas en el Convenio. Las existencias de sustancias prohibidas deben tratarse como residuos, mientras que las existencias de sustancias cuya fabricación o uso todavía están permitidos deben notificarse a las autoridades y vigilarse de forma adecuada. En particular, las actuales existencias consistentes en COP prohibidos o que los contengan deben gestionarse como residuos lo antes posible. | (10) Las existencias de COP obsoletas y almacenadas con negligencia pueden constituir un peligro grave para el medio ambiente y la salud humana a través, por ejemplo, de la contaminación del suelo y aguas subterráneas. Por consiguiente, conviene establecer normas sobre la gestión de tales existencias que sean más estrictas que las previstas en el Convenio. Las existencias de sustancias prohibidas deben tratarse como residuos, mientras que las existencias de sustancias cuya fabricación o uso todavía están permitidos deben notificarse a las autoridades y vigilarse de forma adecuada. En particular, las actuales existencias consistentes en COP prohibidos o que los contengan deben gestionarse como residuos lo antes posible. ***Si en el futuro se prohíben otras sustancias, sus existencias deben ser también destruidas sin demora, sin posibilidad de constituir nuevas existencias. En vista de los problemas concretos que aquejan a algunos Estados miembros en este sentido, debe facilitárseles la necesaria asistencia técnica y financiera mediante los instrumentos de financiación de la Unión existentes.*** |

Justificación

Conviene mantener el texto original, ligeramente actualizado.

Enmienda 3

Propuesta de Reglamento

Considerando 11

|  |  |
| --- | --- |
|  | |
| Texto de la Comisión | Enmienda |
| (11) De acuerdo con el Protocolo y el Convenio, deben determinarse y reducirse lo antes posible las emisiones de COP que son subproductos accidentales de procesos industriales con vistas, en última instancia, a eliminarlas en la medida de lo posible. Deben aplicarse y desarrollarse planes nacionales de acción adecuados, que incluyan todas las fuentes, así como medidas, como las previstas en la normativa vigente de la Unión, con objeto de reducir tales emisiones de forma continuada y rentable. A tal efecto, deben desarrollarse los instrumentos adecuados en el marco del Convenio. | (11) De acuerdo con el Protocolo y el Convenio, deben determinarse y reducirse lo antes posible las emisiones de COP que son subproductos accidentales de procesos industriales con vistas, en última instancia, a eliminarlas en la medida de lo posible. Deben aplicarse y desarrollarse planes nacionales de acción adecuados, que incluyan todas las fuentes, así como medidas, como las previstas en la normativa vigente de la Unión, con objeto de reducir ***lo antes posible*** tales emisiones de forma continuada y rentable. A tal efecto, deben desarrollarse los instrumentos adecuados en el marco del Convenio. |

Justificación

La enmienda reajusta el texto con el que está en vigor en la actualidad, mientras que la propuesta de la Comisión elimina la referencia a «lo antes posible».

Enmienda 4

Propuesta de Reglamento

Considerando 15

|  |  |
| --- | --- |
|  | |
| Texto de la Comisión | Enmienda |
| (15) Es necesario garantizar la coordinación y la gestión eficaces de los aspectos técnicos y administrativos del presente Reglamento a nivel de la Unión. La Agencia Europea de Sustancias y Mezclas Químicas («la Agencia»), establecida por el Reglamento (CE) n.º 1907/2006, tiene competencia y experiencia en la aplicación de la legislación de la Unión y de acuerdos internacionales sobre productos químicos. Por consiguiente, conviene que los Estados miembros y la Agencia asuman tareas relacionadas con los aspectos administrativos, técnicos y científicos de la aplicación del presente Reglamento y el intercambio de información. La función de la Agencia ***debe comprender*** la preparación y el examen de expedientes técnicos, incluidas las consultas de partes interesadas, así como la elaboración de dictámenes que ***puedan ser*** utilizados por la Comisión a la hora de decidir la presentación de una propuesta de inclusión de una sustancia como COP en el Convenio o el Protocolo. Además, la Comisión, los Estados miembros y la Agencia deben cooperar para cumplir de manera efectiva las obligaciones internacionales que el Convenio impone a la Unión. | (15) Es necesario garantizar la coordinación y la gestión eficaces de los aspectos técnicos y administrativos del presente Reglamento a nivel de la Unión. La Agencia Europea de Sustancias y Mezclas Químicas («la Agencia»), establecida por el Reglamento (CE) n.º 1907/2006, tiene competencia y experiencia en la aplicación de la legislación de la Unión y de acuerdos internacionales sobre productos químicos. Por consiguiente, conviene que los Estados miembros y la Agencia asuman tareas relacionadas con los aspectos administrativos, técnicos y científicos de la aplicación del presente Reglamento y el intercambio de información. ***Es necesario que*** la función de la Agencia ***cubra*** la preparación y el examen de expedientes técnicos, incluidas las consultas de partes interesadas, así como la elaboración de dictámenes que ***sean*** utilizados por la Comisión a la hora de decidir la presentación de una propuesta de inclusión de una sustancia como COP en el Convenio o el Protocolo. Además, la Comisión, los Estados miembros y la Agencia deben cooperar para cumplir de manera efectiva las obligaciones internacionales que el Convenio impone a la Unión. |

Justificación

Es importante velar por que la ECHA disponga de plenas competencias para evaluar detalladamente si la inclusión en la lista del Convenio de Estocolmo es la medida de gestión del riesgo más conveniente para una sustancia dada, con el fin de apoyar adecuadamente a la Comisión y al Consejo en el caso de posibles propuestas de inclusión.

Enmienda 5

Propuesta de Reglamento

Considerando 16

|  |  |
| --- | --- |
|  | |
| Texto de la Comisión | Enmienda |
| (16) El Convenio dispone que cada Parte debe elaborar y esforzarse por aplicar, según proceda, un plan para el cumplimiento de sus obligaciones emanadas del Convenio. Los Estados miembros deben ofrecer al público oportunidades de participar en la elaboración, la aplicación y la actualización de los citados planes. Dado que la Unión y los Estados miembros comparten competencias a este respecto, los planes de aplicación deben elaborarse tanto a escala nacional como de la Unión. Debe promoverse la cooperación y el intercambio de información entre las autoridades de los Estados miembros, la Agencia y la Comisión. | (16) El Convenio dispone que cada Parte debe elaborar y esforzarse por aplicar, según proceda, un plan para el cumplimiento de sus obligaciones emanadas del Convenio ***y transmitirlo a la Conferencia de las Partes tan pronto como sea posible, y a más tardar el ... [dos años después de la entrada en vigor del presente Reglamento].*** Los Estados miembros deben ofrecer al público oportunidades de participar en la elaboración, la aplicación y la actualización de los citados planes. Dado que la Unión y los Estados miembros comparten competencias a este respecto, los planes de aplicación deben elaborarse tanto a escala nacional como de la Unión. Debe promoverse la cooperación y el intercambio de información entre las autoridades de los Estados miembros, la Agencia y la Comisión. |

Justificación

Véase el artículo 7 del Convenio de Estocolmo: cada Parte «transmitirá su plan de aplicación a la Conferencia de las Partes dentro de un plazo de dos años a partir de la fecha en que el presente Convenio entre en vigor para dicha Parte».

Enmienda 6

Propuesta de Reglamento

Considerando 17

|  |  |
| --- | --- |
|  | |
| Texto de la Comisión | Enmienda |
| (17) Con respecto a las sustancias que figuran en la parte A del anexo I o la parte A del anexo II del presente Reglamento, únicamente debe permitirse su fabricación y uso como sustancias intermediarias en un sistema cerrado y limitado a un emplazamiento si se introduce expresamente una inscripción al efecto en dicho anexo y si el fabricante confirma al Estado miembro correspondiente que la sustancia se fabrica y usa solo en condiciones estrictamente controladas. | (17) Con respecto a las sustancias que figuran en la parte A del anexo I o la parte A del anexo II del presente Reglamento, únicamente debe permitirse su fabricación y uso como sustancias intermediarias en un sistema cerrado y limitado a un emplazamiento si se introduce expresamente una inscripción al efecto en dicho anexo y si el fabricante confirma al Estado miembro correspondiente que la sustancia se fabrica y usa solo en condiciones estrictamente controladas***, es decir, de forma que no plantee riesgos significativos para el medio ambiente o la salud humana y a falta de alternativas técnicamente viables***. |

Justificación

Esta enmienda se relaciona con las presentadas al artículo 4, apartado 3, letras b) y d), y modifica en el mismo sentido el considerando correspondiente.

Enmienda 7

Propuesta de Reglamento

Considerando 18

|  |  |
| --- | --- |
|  | |
| Texto de la Comisión | Enmienda |
| (18) Según el Convenio y el Protocolo, debe facilitarse a las demás Partes en tales acuerdos información sobre los COP. Debe fomentarse asimismo el intercambio de información con terceros países que no sean Partes en los acuerdos. | (18) Según el Convenio y el Protocolo, debe facilitarse a las demás Partes en tales acuerdos información sobre los COP. Debe fomentarse asimismo el intercambio de información con terceros países que no sean Partes en los acuerdos. ***El Convenio requiere asimismo que cada Parte se esfuerce por elaborar estrategias adecuadas para identificar los sitios contaminados por COP, y el séptimo Programa de Acción de la Unión en materia de Medio Ambiente hasta 2020 compromete a la Unión y sus Estados miembros a intensificar sus esfuerzos por sanear los sitios contaminados.*** |

Justificación

Esta enmienda se propone ajustar el considerando a las enmiendas presentadas al artículo 11, apartados 2 y 3.

Enmienda 8

Propuesta de Reglamento

Considerando 19

|  |  |
| --- | --- |
|  | |
| Texto de la Comisión | Enmienda |
| (19) Dado que suele haber escasa o nula conciencia pública de los peligros que plantean los COP para la salud de generaciones presentes y futuras, así como para el medio ambiente, particularmente en los países en vías de desarrollo, es necesario difundir información a gran escala para aumentar el nivel de precaución y conseguir que el público comprenda mejor los motivos que llevan a establecer restricciones y prohibiciones. De conformidad con lo dispuesto en el Convenio, deben promoverse y respaldarse, según corresponda, programas de sensibilización de la opinión pública respecto de esas sustancias, especialmente entre los grupos más vulnerables, así como la formación de trabajadores, científicos, personal docente, técnico y directivo. | (19) Dado que suele haber escasa o nula conciencia pública de los peligros que plantean los COP para la salud de generaciones presentes y futuras, así como para el medio ambiente, particularmente en los países en vías de desarrollo, es necesario difundir información a gran escala para aumentar el nivel de precaución y conseguir que el público comprenda mejor los motivos que llevan a establecer restricciones y prohibiciones. De conformidad con lo dispuesto en el Convenio, deben promoverse y respaldarse, según corresponda, programas de sensibilización de la opinión pública respecto de esas sustancias ***en lo que respecta a sus efectos para la salud y el medio ambiente,*** especialmente entre los grupos más vulnerables, así como la formación de trabajadores, científicos, personal docente, técnico y directivo. ***La Unión debe garantizar el acceso a la información y la participación del público mediante la aplicación del Convenio de la Comisión Económica para Europa de las Naciones Unidas sobre el acceso a la información, la participación del público en la toma de decisiones y el acceso a la justicia en materia de medio ambiente («Convenio de Aarhus»), aprobado por la Unión el 17 de febrero de 20051 bis.*** |
|  | ***\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_*** |
|  | ***1 bis DO L 124 de 17.5.2005, p. 1.*** |

Justificación

Es preciso respetar y aplicar el Convenio sobre el acceso a la información, la participación del público en la toma de decisiones y el acceso a la justicia en materia de medio ambiente, pues reviste una importancia fundamental en aras de aumentar la sensibilización y la participación de los ciudadanos en consonancia con el artículo 10 del Convenio de Estocolmo sobre información, sensibilización y formación del público. Los programas de sensibilización de la opinión pública sobre los efectos de los COP «para la salud y el medio ambiente y sobre sus alternativas» también se mencionan en el artículo 10 del Convenio de Estocolmo.

Enmienda 9

Propuesta de Reglamento

Artículo 2 – párrafo 1 – letra j

|  |  |
| --- | --- |
|  | |
| Texto de la Comisión | Enmienda |
| j) «sustancia intermediaria en un sistema cerrado y limitado a un emplazamiento», la sustancia que se fabrica y consume o usa para procesos químicos de transformación química en otra ***u otras sustancias*** y cuya fabricación y transformación se realizan en el mismo emplazamiento en condiciones estrictamente controladas, por cuanto queda rigurosamente confinada por medios técnicos durante todo su ciclo de vida. | j) «sustancia intermediaria en un sistema cerrado y limitado a un emplazamiento», la sustancia que se fabrica y consume o usa para procesos químicos de transformación química en otra ***sustancia, en adelante «síntesis»,*** y cuya fabricación y transformación ***en una o más sustancias*** se realizan ***mediante una síntesis*** en el mismo emplazamiento***, incluido un emplazamiento gestionado por una o más entidades legales,*** en condiciones estrictamente controladas, por cuanto queda rigurosamente confinada por medios técnicos durante todo su ciclo de vida. |

Justificación

Por coherencia con el artículo 3, punto 15, del Reglamento REACH, que define «sustancia intermedia» como una «sustancia que se fabrica y consume o usa para procesos químicos de transformación en otra sustancia (denominados en adelante "síntesis")».

Enmienda 10

Propuesta de Reglamento

Artículo 4 – apartado 3 – párrafo 2 – letra b

|  |  |
| --- | --- |
|  | |
| Texto de la Comisión | Enmienda |
| b) el fabricante demuestra que el proceso de fabricación va a transformar la sustancia en otra u otras sustancias que no presentan las características de COP; | b) el fabricante demuestra que el proceso de fabricación va a transformar la sustancia en otra u otras sustancias que no presentan las características de COP***,*** ***que no es de esperar que los seres humanos o el medio ambiente sean expuestos a cantidades significativas de la sustancia durante su producción y uso según los resultados de la evaluación de dicho sistema cerrado de conformidad con el Reglamento (CE) n.º 1272/2008 del Parlamento Europeo y del Consejo1 bis, y que se carece de alternativas técnicamente viables al uso de la sustancia que figura en la parte A del anexo I o la parte A del anexo II del presente Reglamento***; |
|  | \_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_ |
|  | ***1 bis Reglamento (CE) n.º 1272/2008 del Parlamento Europeo y del Consejo, de 16 de diciembre de 2008, sobre clasificación, etiquetado y envasado de sustancias y mezclas, y por el que se modifican y se derogan las Directivas 67/548/CEE y 1999/45/CE y se modifica el Reglamento (CE) n.º 1907/2006 (DO L 353 de 31.12.2008, p. 1).*** |

Justificación

El Convenio de Estocolmo establece que los fabricantes de COP deben asumir la responsabilidad de reducir los efectos nocivos de sus productos en la salud humana o el medio ambiente y facilitar información a los usuarios, los gobiernos y el público sobre las propiedades peligrosas de tales sustancias. Este principio debería hacerse extensivo a los usuarios de COP. La enmienda es coherente con el artículo 4 del Reglamento (UE) 2017/852 sobre el mercurio. El Reglamento COP debe ajustarse al Convenio y a la legislación de la Unión más reciente.

Enmienda 11

Propuesta de Reglamento

Artículo 5 – apartado 2 – párrafo 2

|  |  |
| --- | --- |
|  | |
| Texto de la Comisión | Enmienda |
| El poseedor gestionará las existencias de manera segura, eficaz y racional desde un punto de vista de la conservación del medio ambiente. | El poseedor gestionará las existencias de manera segura, eficaz y racional desde un punto de vista de la conservación del medio ambiente***, conforme a los umbrales y requisitos establecidos en la Directiva 2012/18/UE del Parlamento Europeo y del Consejo1 bis y en la Directiva 2010/75/UE del Parlamento Europeo y del Consejo1 ter, cuando proceda***. |
|  | \_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_ |
|  | ***1 bis Directiva 2012/18/UE del Parlamento Europeo y del Consejo, de 4 de julio de 2012, relativa al control de los riesgos inherentes a los accidentes graves en los que intervengan sustancias peligrosas y por la que se modifica y ulteriormente deroga la Directiva 96/82/CE (DO L 197 de 24.7.2012, p. 1).*** |
|  | ***1 ter Directiva 2010/75/UE del Parlamento Europeo y del Consejo, de 24 de noviembre de 2010, sobre las emisiones industriales (prevención y control integrados de la contaminación) (DO L 334 de 17.12.2010, p. 17).*** |

Justificación

La Directiva 2012/18/UE se aplica asimismo a sustancias peligrosas que entran en el ámbito de aplicación del Reglamento COP. Por tanto, la presente propuesta de Reglamento debe hacer referencia los requisitos establecidos en la misma.

Enmienda 12

Propuesta de Reglamento

Artículo 5 – apartado 3 bis (nuevo)

|  |  |
| --- | --- |
|  | |
| Texto de la Comisión | Enmienda |
|  | ***3 bis.*** ***La información a que se refiere el presente artículo se expresará mediante los códigos establecidos en el Reglamento (CE) n.º 2150/2002 del Parlamento Europeo y del Consejo1 bis.*** |
|  | \_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_ |
|  | ***1 bis Reglamento (CE) n.º 2150/2002 del Parlamento Europeo y del Consejo, de 25 de noviembre de 2002, relativo a las estadísticas sobre residuos, DO L 332 de 9.12.2002, p. 1.*** |

Justificación

Dado que las existencias de COP deben gestionarse como residuos y de conformidad con el artículo 7 de la propuesta de Reglamento sobre gestión de residuos, puede ser útil remitir al Reglamento (CE) n.º 2150/2002 relativo a las estadísticas sobre residuos por lo que respecta a las modalidades de presentación de la información requerida por el presente artículo.

Enmienda 13

Propuesta de Reglamento

Artículo 6 – apartado 3

|  |  |
| --- | --- |
|  | |
| Texto de la Comisión | Enmienda |
| 3. Al examinar las propuestas de construcción de nuevas instalaciones o de modificación significativa de instalaciones existentes que utilicen procesos que liberan productos químicos incluidos en el anexo III, los Estados miembros considerarán de forma prioritaria los procesos, técnicas o prácticas de carácter alternativo que tengan similar utilidad, pero que eviten la formación y liberación de aquellas sustancias que se incluyen en el anexo III, sin perjuicio de la Directiva 2010/75/UE del Parlamento Europeo y del Consejo***30***. | 3. Al examinar las propuestas de construcción de nuevas instalaciones o de modificación significativa de instalaciones existentes que utilicen procesos que liberan productos químicos incluidos en el anexo III, los Estados miembros considerarán de forma prioritaria los procesos, técnicas o prácticas de carácter alternativo***29 bis*** que tengan similar utilidad, pero que eviten la formación y liberación de aquellas sustancias que se incluyen en el anexo III, sin perjuicio de la Directiva 2010/75/UE del Parlamento Europeo y del Consejo***30***. |
| \_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_ | \_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_ |
|  | ***29 bis*** ***Convenio de Estocolmo sobre COP (2008). Directrices sobre las mejores técnicas disponibles y orientaciones provisionales sobre las mejores prácticas ambientales en relación con el artículo 5 y el anexo C del Convenio de Estocolmo sobre contaminantes orgánicos persistentes. Ginebra, Secretaría del Convenio de Estocolmo sobre COP (http://www.pops.int/Implementation/BATandBEP/BATBEPGuidelinesArticle5/tabid/187/Default.aspx).*** |
| 30 Directiva 2010/75/UE del Parlamento Europeo y del Consejo, de 24 de noviembre de 2010, sobre las emisiones industriales (prevención y control integrados de la contaminación) (DO L 334 de 17.12.2010, p. 17). | 30 Directiva 2010/75/UE del Parlamento Europeo y del Consejo, de 24 de noviembre de 2010, sobre las emisiones industriales (prevención y control integrados de la contaminación) (DO L 334 de 17.12.2010, p. 17). |

Justificación

Es necesario añadir en el apartado 3 una referencia a las directrices sobre MTD/MPA del Convenio de Estocolmo, que proporcionan alternativas a la incineración de los residuos que contienen COP que generan dioxinas. No es posible encontrar estas alternativas en ninguno de los documentos de la Unión. Esta referencia tiene por objeto aclarar y aplicar mejor las obligaciones que emanan del Convenio de Estocolmo.

Enmienda 14

Propuesta de Reglamento

Artículo 7 – apartado 6

|  |  |
| --- | --- |
|  | |
| Texto de la Comisión | Enmienda |
| 6. Cuando proceda, y teniendo en cuenta el desarrollo tecnológico y las orientaciones y decisiones internacionales pertinentes, así como las eventuales autorizaciones concedidas por un Estado miembro, o por la autoridad competente designada por dicho Estado miembro de conformidad con el apartado 4 y el anexo V, la Comisión podrá adoptar***, a través de*** actos de ejecución***, medidas complementarias relativas a la aplicación del presente artículo. En particular, la Comisión podrá especificar*** la información que habrán de presentar los Estados miembros de conformidad con el apartado 4, letra b), inciso iii). ***Estas medidas*** se ***decidirán*** con ***arreglo al*** procedimientoconsultivo ***mencionado*** en el artículo 20, apartado 2***)***. | 6. Cuando proceda, y teniendo en cuenta el desarrollo tecnológico y las orientaciones y decisiones internacionales pertinentes, así como las eventuales autorizaciones concedidas por un Estado miembro, o por la autoridad competente designada por dicho Estado miembro de conformidad con el apartado 4 y el anexo V, la Comisión podrá adoptar actos de ejecución ***en los que se establezca el formato de*** la informaciónque habrán de presentar los Estados miembros de conformidad con el apartado 4, letra b), inciso iii). ***Dichos actos de ejecución*** se ***adoptarán de conformidad*** con ***el*** procedimientoconsultivo ***contemplado*** en el artículo 20, apartado 2. |

Justificación

El objeto de esta enmienda es definir de forma clara y precisa el objeto de las competencias de ejecución atribuidas a la Comisión, tal como exige la jurisprudencia pertinente del Tribunal de Justicia.

Enmienda 15

Propuesta de Reglamento

Artículo 8 – apartado 1 – letra c

|  |  |
| --- | --- |
|  | |
| Texto de la Comisión | Enmienda |
| c) previa solicitud, proporcionar a la Comisión asistencia e información de carácter científico y técnico con respecto a las sustancias que puedan reunir los criterios para su inclusión en el Convenio o el Protocolo; | c) previa solicitud, proporcionar a la Comisión asistencia e información ***sólidas*** de carácter científico y técnico con respecto a las sustancias que puedan reunir los criterios para su inclusión en el Convenio o el Protocolo***, en particular sobre la prevención de la producción y utilización de nuevos COP y sobre la evaluación de los plaguicidas o productos químicos industriales que actualmente se encuentren en uso***; |

Justificación

Referencia al artículo 3, apartados 3 y 4, del Convenio de Estocolmo. Resulta fundamental que el proceso de inclusión se base estrictamente en pruebas científicas, con arreglo al proceso establecido en el Convenio. Otras valoraciones, como los análisis socioeconómicos, podrían socavar las bases científicas, por lo que no deberán llevarse a cabo en virtud de este artículo, sobre todo porque el grupo de expertos del Convenio (el Comité de Examen de los Contaminantes Orgánicos Persistentes) ya las incluye en su evaluación.

Enmienda 16

Propuesta de Reglamento

Artículo 8 – apartado 1 – letra f

|  |  |
| --- | --- |
|  | |
| Texto de la Comisión | Enmienda |
| f) compilar, registrar, procesar y poner a disposición de la Comisión y las autoridades competentes de los Estados miembros toda la información recibida o disponible con arreglo al artículo 4, apartados 2 y 3, el artículo 7, apartado 4, letra b), inciso iii), el artículo 9, apartado 2, y el artículo 13, apartado 1; la Agencia publicará en su sitio web la información que no tenga carácter confidencial y facilitará el intercambio de esta información con las plataformas de información pertinentes, como las mencionadas en el artículo 13, apartado 2; | f) compilar, registrar, procesar y poner a disposición de la Comisión y las autoridades competentes de los Estados miembros toda la información recibida o disponible con arreglo al artículo 4, apartados 2 y 3, ***el artículo 5,*** el artículo 7, apartado 4, letra b), inciso iii), el artículo 9, apartado 2, y el artículo 13, apartado 1; la Agencia publicará en su sitio web la información que no tenga carácter confidencial y facilitará el intercambio de esta información con las plataformas de información pertinentes, como las mencionadas en el artículo 13, apartado 2; |

Justificación

La información contemplada en el artículo 5 debe figurar de forma explícita entre las que debe registrar la Agencia. Además, toda esta información debe ponerse a disposición del público, lo cual no queda claro en la versión italiana del texto propuesto por la Comisión Europea.

Enmienda 17

Propuesta de Reglamento

Artículo 8 – apartado 1 bis (nuevo)

|  |  |
| --- | --- |
|  | |
| Texto de la Comisión | Enmienda |
|  | ***1 bis. La Agencia comenzará a prestar la asistencia y orientación de carácter científico y técnico mencionadas en el artículo 8, apartado 1, letra a), a más tardar el ... [un año después de la fecha de entrada en vigor del presente Reglamento].*** |

Justificación

Debe acordarse una fecha específica para la orientación propuesta a fin de garantizar que los Estados miembros la cumplan lo antes posible.

Enmienda 18

Propuesta de Reglamento

Artículo 11 – apartado 2 bis (nuevo)

|  |  |
| --- | --- |
|  | |
| Texto de la Comisión | Enmienda |
|  | ***2 bis.*** ***La Comisión organizará un intercambio de información con los Estados miembros sobre las medidas adoptadas a nivel nacional para identificar y evaluar los sitios contaminados por COP y para abordar los riesgos significativos que una contaminación de ese tipo puede plantear para la salud humana y para el medio ambiente.*** |

Justificación

El artículo 6, apartado 1, del Convenio estipula que cada Parte «(a) [e]laborará estrategias apropiadas para determinar: (i) [l]as existencias que consistan en productos químicos [...] o que contengan esos productos químicos». El VII PMA compromete a la Unión a sanear los lugares contaminados. En algunos Estados miembros todavía no se ha procedido a la identificación ni al saneamiento. La enmienda es coherente con el artículo 15 del Reglamento (UE) 2017/852 sobre el mercurio. También el Reglamento COP debe ajustarse al Convenio y a la legislación de la Unión más reciente.

Enmienda 19

Propuesta de Reglamento

Artículo 11 – apartado 3

|  |  |
| --- | --- |
|  | |
| Texto de la Comisión | Enmienda |
| 3. Sin prejuicio de la Directiva 2003/4/CE32 del Parlamento Europeo y del Consejo, la información***mencionada en los apartados 1*** y ***2*** no se considerará confidencial. La Comisión, la Agencia y los Estados miembros que intercambien informaciones con un tercer país protegerán cualquier información confidencial de conformidad con el Derecho de la Unión. | 3. Sin perjuicio de la Directiva 2003/4/CE32 del Parlamento Europeo y del Consejo, la información ***sobre la salud*** y ***la seguridad de los seres humanos y del medio ambiente*** no se considerará confidencial. La Comisión, la Agencia y los Estados miembros que intercambien ***otras*** informaciones con un tercer país protegerán cualquier información confidencial de conformidad con el Derecho de la Unión. |
| \_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_ | \_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_ |
| 32 Directiva 2003/4/CE del Parlamento Europeo y del Consejo, de 28 de enero de 2003, relativa al acceso del público a la información medioambiental y por la que se deroga la Directiva 90/313/CEE del Consejo (DO L 41 de 14.2.2003, p. 26). | 32 Directiva 2003/4/CE del Parlamento Europeo y del Consejo, de 28 de enero de 2003, relativa al acceso del público a la información medioambiental y por la que se deroga la Directiva 90/313/CEE del Consejo (DO L 41 de 14.2.2003, p. 26). |

Enmienda 20

Propuesta de Reglamento

Artículo 13 – apartado 1 – párrafo 2 bis (nuevo)

|  |  |
| --- | --- |
|  | |
| Texto de la Comisión | Enmienda |
|  | ***La Unión garantizará el acceso a la información y la participación del público en el proceso de seguimiento de la aplicación.*** |

Enmienda 21

Propuesta de Reglamento

Artículo 13 – apartado 5

|  |  |
| --- | --- |
|  | |
| Texto de la Comisión | Enmienda |
| 5. La Comisión podrá adoptar actos de ejecución en los que se ***especifique con mayor detalle*** la información ***mínima*** que se ha de facilitar de conformidad con el apartado1 y en los que, en concreto, se definan los indicadores, los mapas y los informes de los Estados miembros a que se refiere el apartado1, letraf). Dichos actos de ejecución se adoptarán de conformidad con el procedimiento consultivo contemplado en el artículo 20, apartado 2. | 5. La Comisión podrá adoptar actos de ejecución en los que se ***establezca el formato de*** la información que se ha de facilitar de conformidad con el apartado1 y en los que, en concreto, se definan los indicadores, los mapas y los informes de los Estados miembros a que se refiere el apartado1, letraf). Dichos actos de ejecución se adoptarán de conformidad con el procedimiento consultivo contemplado en el artículo 20, apartado 2. |

Justificación

Con esta enmienda se pretende dejar claro que el contenido de la información está determinado en el acto de base y que se atribuyen competencias de ejecución a la Comisión para que garantice que los Estados miembros elaboren el informe mencionado en el artículo 13, apartado 1, de manera uniforme.

Enmienda 22

Propuesta de Reglamento

Artículo 18 – apartado 2

|  |  |
| --- | --- |
|  | |
| Texto de la Comisión | Enmienda |
| 2. Los poderes para adoptar actos delegados a que se refieren el artículo 4, apartado 3, el artículo 7, apartado 5, y el artículo 15 se otorgan a la Comisión por ***tiempo indefinido*** a partir del ***[***...***]***. | 2. Los poderes para adoptar actos delegados a que se refieren el artículo 4, apartado 3, el artículo 7, apartado 5, y el artículo 15 se otorgan a la Comisión por ***un período de cinco años*** a partir del ***.***... ***[fecha de entrada en vigor del presente Reglamento].*** ***La Comisión elaborará un informe sobre la delegación de poderes a más tardar nueve meses antes de que finalice el período de cinco años. La delegación de poderes se prorrogará tácitamente por períodos de idéntica duración, excepto si el Parlamento Europeo o el Consejo se oponen a dicha prórroga a más tardar tres meses antes del final de cada período.*** |

Justificación

La delegación de poderes a la Comisión Europea no puede realizarse por tiempo indefinido. El Parlamento Europeo y el Consejo deben poder mantener un control político sobre las delegaciones otorgadas a la Comisión.

Enmienda 23

Propuesta de Reglamento

Artículo 20 – apartado 1

|  |  |
| --- | --- |
|  | |
| Texto de la Comisión | Enmienda |
| 1. La Comisión estará asistida por ***el Comité establecido por el artículo 133 del Reglamento (CE) n.º 1907/2006 en todos los asuntos regulados por el presente Reglamento.*** | 1.La Comisión estará asistida por***:*** |
|  | ***a) el Comité establecido por el artículo 133 del Reglamento (CE) n.º 1907/2006 en lo que respecta a la aplicación de lo dispuesto en el artículo 13, apartado 5, salvo en lo relativo a los actos de ejecución por los que se establezca el formato de la información mencionada en el artículo 13, apartado 1, letra a), en relación con la aplicación del artículo 7, y el artículo 13, apartado 1, letra b), en lo concerniente a la información recibida con arreglo al artículo 5, apartado 2, y al artículo 7, apartado 4, letra b), inciso iii); y*** |
|  | ***b) el Comité establecido por el artículo 39 de la Directiva 2008/98/CE del Parlamento Europeo y del Consejo1 bis en lo que respecta a la aplicación de lo dispuesto en el artículo 7, apartado 6, y el artículo 13, apartado 5, en lo relativo a los actos de ejecución por los que se establezca el formato de la información mencionada en el artículo 13, apartado 1, letra a), en relación con la aplicación del artículo 7, y el artículo 13, apartado 1, letra b), en lo concerniente a la información recibida con arreglo al artículo 5, apartado 2, y al artículo 7, apartado 4, letra b), inciso iii).*** |
|  | ***\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_*** |
|  | ***1 bis Directiva 2008/98/CE del Parlamento Europeo y del Consejo, de 19 de noviembre de 2008, sobre los residuos y por la que se derogan determinadas Directivas (DO L 312 de 22.11.2008, p. 3).*** |

Justificación

Debe mantenerse la separación de competencias entre el Comité de residuos y el Comité REACH.

Enmienda 24

Propuesta de Reglamento

Anexo I – parte A – cuadro – fila 17

|  |  |  |  |
| --- | --- | --- | --- |
|  | | | |
| Texto de la Comisión | | | |
| Policlorobifenilos (PCB) | 1336-36-3 y otros | 215-648-1 y otros | Sin perjuicio de la Directiva 96/59/CE, se permite la utilización de artículos que ya estaban en uso en el momento de la entrada en vigor del presente Reglamento. |
|  |  |  | Los Estados miembros ***identificarán y retirarán*** del uso los equipos (por ejemplo, transformadores, condensadores u otros receptáculos que contengan material líquido) que contengan más de 0,005 % de PCB y un volumen superior a 0,05 dm3, tan pronto como sea posible, y a más tardar el 31 de diciembre de 2025. |
| Enmienda | | | |
| Policlorobifenilos (PCB) | 1336-36-3 y otros | 215-648-1 y otros | Sin perjuicio de la Directiva 96/59/CE, se permite la utilización de artículos que ya estaban en uso en el momento de la entrada en vigor del presente Reglamento. |
|  |  |  | Los Estados miembros ***se esforzarán por identificar y retirar*** del uso los equipos (por ejemplo, transformadores, condensadores u otros receptáculos que contengan material líquido) que contengan más de 0,005 % de PCB y un volumen superior a 0,05 dm3, tan pronto como sea posible, y a más tardar el 31 de diciembre de 2025. |

Justificación

La presente propuesta adapta el texto a lo estipulado en el Convenio de Estocolmo.

Enmienda 25

Propuesta de Reglamento

Anexo I – parte A – fila 24 bis (nueva)

|  |  |  |  |
| --- | --- | --- | --- |
|  | | | |
| Texto de la Comisión | | | |
|  | | | |
| Enmienda | | | |
| ***Sustancia*** | ***N.º CAS*** | ***N.º CE*** | ***Exención específica respecto a un uso como intermediario u otra especificación*** |
| ***Bis(pentabromofenil)éter (éter de decabromodifenilo; decaBDE)*** | ***1163-19-5*** | ***214-604-9*** | ***1. A los efectos de la presente entrada, el artículo 4, apartado 1, letra b), se aplicará a concentraciones de decaBDE inferiores o iguales a 10 mg/kg (0,001 % en peso), cuando esté presente en sustancias, mezclas o artículos, o sea constituyente de piezas pirorretardantes de artículos.*** |
|  |  |  | ***2. No obstante, se autorizará la producción, comercialización y uso de decaBDE:*** |
|  |  |  | ***a) en la fabricación de una aeronave para la que la homologación de tipo se haya solicitado antes de la fecha de entrada en vigor y se haya recibido antes de diciembre de 2022, antes del 2 de marzo de 2027;*** |
|  |  |  | ***b) en la fabricación de piezas de recambio para cualquiera de los siguientes productos:*** |
|  |  |  | ***i) una aeronave para la que la homologación de tipo se haya solicitado antes de la fecha de entrada en vigor y se haya recibido antes de diciembre de 2022, fabricada antes del 2 de marzo de 2027, hasta el final de la vida útil de dicha aeronave;*** |
|  |  |  | ***ii) vehículos de motor que entren en el ámbito de aplicación de la Directiva 2007/46/CE del Parlamento Europeo y del Consejo, fabricados antes del ... [fecha de entrada en vigor del presente Reglamento], hasta 2036 o hasta el final de la vida útil de dichos vehículos de motor, si esta fecha es anterior.*** |
|  |  |  | ***3. Las excepciones específicas aplicables a las piezas de recambio para su uso en los vehículos de motor mencionados en el apartado 2, letra b), inciso ii), se aplicarán a la producción y el uso de decaBDE comercial que entre en una o varias de las siguientes categorías:*** |
|  |  |  | ***i) sistemas de propulsión y mecanismos internos del vehículo, tales como cables de tierra de la batería, cables de interconexión de la batería, conductos de aire acondicionado móvil, sistema de propulsión, bujes de colectores de escape, aislamientos interiores, cableado y sujeción del motor (cableado del motor, etc.), sensores de velocidad, manguitos, módulos de ventilación y sensores de detonación;*** |
|  |  |  | ***ii) aplicaciones del sistema de combustible, tales como manguitos de combustible, depósitos de combustible y depósitos de combustible en los bajos del vehículo;*** |
|  |  |  | ***iii) artefactos pirotécnicos y aplicaciones afectadas por artefactos pirotécnicos, como cables de ignición del airbag, telas / cubiertas de asientos (solo si guardan relación con el airbag) y airbags (frontales y laterales);*** |
|  |  |  | ***iv) elementos de suspensión e interiores, como piezas de revestimiento, material acústico y cinturones de seguridad;*** |
|  |  |  | ***v) plásticos reforzados (paneles de mandos y revestimiento interior);*** |
|  |  |  | ***vi) bajo el capó o el salpicadero (bloques de terminales/de fusibles, cables de intensidad superior y cubiertas del cableado [cables de bujía]);*** |
|  |  |  | ***vii) equipamiento eléctrico y electrónico (compartimentos y soportes para baterías, conectores eléctricos de control del motor, componentes de discos de radio, sistemas de navegación por satélite, sistemas de posicionamiento global y sistemas informáticos);*** |
|  |  |  | ***viii) tejidos, como por ejemplo plataformas traseras, tapizado, coberturas interiores, asientos de los automóviles, reposacabezas, parasoles, paneles de tapizado, alfombrillas.*** |
|  |  |  | ***3. Se permitirá la producción de decaBDE y su uso en la fabricación y comercialización de los siguientes artículos:*** |
|  |  |  | ***a) artículos comercializados antes de ... [fecha de entrada en vigor del presente Reglamento];*** |
|  |  |  | ***b) aeronaves fabricadas de conformidad con el apartado 2, letra a);*** |
|  |  |  | ***c) piezas de recambio para aeronaves fabricadas de conformidad con el apartado 2, letra b);*** |
|  |  |  | ***d) los aparatos eléctricos y electrónicos contemplados en la Directiva 2011/65/UE del Parlamento Europeo y del Consejo.*** |
|  |  |  | ***4. A los efectos de la presente entrada, «aeronave» se refiere a:*** |
|  |  |  | ***a) una aeronave civil fabricada de conformidad con un certificado de tipo expedido con arreglo al Reglamento (UE) 2018/1139 del Parlamento Europeo y del Consejo, o con un diseño aprobado conforme a las normas nacionales de un Estado contratante de la Organización de Aviación Civil Internacional (OACI), o bien con un certificado de aeronavegabilidad expedido por un Estado contratante de la OACI con arreglo al anexo 8 del Convenio sobre Aviación Civil Internacional;*** |
|  |  |  | ***b) una aeronave militar.*** |
|  |  |  | ***\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_*** |
|  |  |  | ***1a Directiva 2007/46/CE del Parlamento Europeo y del Consejo, de 5 de septiembre de 2007, por la que se crea un marco para la homologación de los vehículos de motor y de los remolques, sistemas, componentes y unidades técnicas independientes destinados a dichos vehículos (Directiva marco) (DO L 263 de 9.10.2007, p. 1).*** |
|  |  |  | ***1b Directiva 2011/65/UE del Parlamento Europeo y del Consejo, de 8 de junio de 2011, sobre restricciones a la utilización de determinadas sustancias peligrosas en aparatos eléctricos y electrónicos (DO L 174 de 1.7.2011, p. 88).*** |
|  |  |  | ***1c Reglamento (UE) 2018/1139 del Parlamento Europeo y del Consejo, de 4 de julio de 2018, sobre normas comunes en el ámbito de la aviación civil y por el que se crea una Agencia de la Unión Europea para la Seguridad Aérea y se modifica el Reglamento (CE) n.º 2111/2005 (CE), n.º 1008/2008, (UE) n.º 996/2010, (UE) n.º 376/2014 y las Directivas 2014/30/UE y 2014/53/UE del Parlamento Europeo y del Consejo, y se derogan los Reglamentos (CE) n.º 552/2004 y (CE) n.º 216/2008 del Parlamento Europeo y del Consejo y el Reglamento (CEE) n.º 3922/91 (DO L 212 de 22.8.2018, p. 1).*** |

Justificación

Esta enmienda es necesaria para adaptar la presente refundición a las decisiones más recientes de la Conferencia de las Partes del Convenio de Estocolmo.

Enmienda 26

Propuesta de Reglamento

Anexo I – parte A – fila 24 ter (nueva)

|  |  |  |  |
| --- | --- | --- | --- |
|  | | | |
| Texto de la Comisión | | | |
|  | | | |
| Enmienda | | | |
| ***Sustancia*** | ***N.º CAS*** | ***N.º CE*** | ***Exención específica respecto a un uso como intermediario u otra especificación*** |
| ***Alcanos de C10-C13, cloro- (parafinas cloradas de cadena corta) (PCCC)*** | ***85535-84-8*** | ***287-476-5*** | ***1. No obstante, se autorizarán la producción, la comercialización y el uso de sustancias o de preparados que contengan PCCC en una concentración inferior al 1 % en peso o de artículos que contengan PCCC en una concentración inferior al 0,15 % en peso.*** |
|  |  |  | ***2. El uso estará autorizado en los siguientes casos:*** |
|  |  |  | ***a) cintas transportadoras de la industria minera y sellantes para diques que contengan PCCC y que ya estuvieran utilizándose antes del 4 de diciembre de 2015 o en esa fecha; y*** |
|  |  |  | ***b) artículos distintos a los indicados en la letra a) que contengan PCCC y que ya estuvieran utilizándose antes del 10 de julio de 2012 o en esa fecha.*** |
|  |  |  | ***3. Los párrafos tercero y cuarto del artículo 4, apartado 2, se aplicarán a los artículos a que se refiere el apartado 2.*** |

Justificación

Esta enmienda es necesaria para adaptar la presente refundición a las decisiones más recientes de la Conferencia de las Partes del Convenio de Estocolmo.

Enmienda 27

Propuesta de Reglamento

Anexo I – parte B

|  |  |  |  |
| --- | --- | --- | --- |
|  | | | |
| Texto de la Comisión | | | |
| ***Sustancia*** | ***N.º CAS*** | ***N.º CE*** | ***Exención específica respecto a un uso como intermediario u otra especificación*** |
| ***4*** | ***4*** | ***4*** | ***4*** |
| ***4*** |  |  | ***4*** |
| ***5 Alcanos de C10-C13, cloro- (parafinas cloradas de cadena corta) (PCCC)*** | ***5 85535-84-8*** | ***5 287-476-5*** | ***5 1. No obstante, se autorizarán la producción, la comercialización y el uso de sustancias o de mezclas que contengan PCCC en una concentración inferior al 1 % en peso o de artículos que contengan PCCC en una concentración inferior al 0,15 % en peso.*** |
|  |  |  | ***2. El uso estará autorizado en los siguientes casos:*** |
|  |  |  | ***a) cintas transportadoras de la industria minera y sellantes para diques que contengan PCCC y que ya estuvieran utilizándose antes del 4 de diciembre de 2015 o en esa fecha; y*** |
|  |  |  | ***b) artículos distintos a los indicados en la letra a) que contengan PCCC y que ya estuvieran utilizándose antes del 10 de julio de 2012 o en esa fecha.*** |
|  |  |  | ***3. Los párrafos tercero y cuarto del artículo 4, apartado 2, se aplicarán a los artículos a que se refiere el apartado 2.*** |
| Enmienda | | | |
| ***suprimido*** | | | |

Justificación

Esta enmienda es necesaria para adaptar la presente refundición a las decisiones más recientes de la Conferencia de las Partes del Convenio de Estocolmo.

Enmienda 28

Propuesta de Reglamento

Anexo III

|  |  |  |  |
| --- | --- | --- | --- |
|  | | | |
| Texto de la Comisión | | Enmienda | |
| LISTA DE SUSTANCIAS SUJETAS A DISPOSICIONES DE REDUCCIÓN DE EMISIONES | | LISTA DE SUSTANCIAS SUJETAS A DISPOSICIONES DE REDUCCIÓN DE EMISIONES | |
| Sustancia (N.º CAS) | | Sustancia (N.º CAS) | |
| Dibenzoparadioxinas y dibenzofuranos policlorados (PCDD/PCDF) | | Dibenzoparadioxinas y dibenzofuranos policlorados (PCDD/PCDF) | |
| Hexaclorobenceno (HCB) (N.º CAS: 118-74-1) | | Hexaclorobenceno (HCB) (N.º CAS: 118-74-1) | |
| Policlorobifenilos (PCB) | | Policlorobifenilos (PCB) | |
| Hidrocarburos aromáticos policíclicos (HAP)37 | | Hidrocarburos aromáticos policíclicos (HAP)37 | |
| 37. | A efectos de los inventarios de emisiones, se usarán los cuatro indicadores compuestos siguientes: benzo(a)pireno, benzo(b)fluoranteno, benzo(k)fluoranteno e indeno(1,2,3-cd)pireno. | 37. | A efectos de los inventarios de emisiones, se usarán los cuatro indicadores compuestos siguientes: benzo(a)pireno, benzo(b)fluoranteno, benzo(k)fluoranteno e indeno(1,2,3-cd)pireno. |
| Pentaclorobenceno (n.º CAS 608-93-5) | | Pentaclorobenceno (n.º CAS 608-93-5) | |
|  | | ***Naftalenos policlorados 37 bis*** | |
|  | | ***37 bis) Se entiende por naftalenos policlorados los compuestos químicos formados por el sistema anular del naftaleno, en el que uno o varios átomos de hidrógeno han sido sustituidos por átomos de cloro.*** | |
|  | | ***Hexaclorobutadieno (n.º CAS 87-68-3)*** | |

Justificación

Esta enmienda es necesaria para adaptar la presente refundición a las decisiones más recientes de la Conferencia de las Partes del Convenio de Estocolmo.

Enmienda 29

Propuesta de Reglamento

Anexo IV – cuadro 1 – columna «Límite de concentración a que se refiere el artículo 7, apartado 4, letra a)» – fila «Dibenzoparadioxinas» – nota a pie de página 7

|  |  |  |
| --- | --- | --- |
|  | | |
| Texto de la Comisión | | |
| 7. El límite se calcula en PCDD y PCDF de acuerdo con los factores de equivalencia tóxica (FET) siguientes: | | |
| ***PCDD*** | | ***FET*** |
| ***PCDF*** | | ***FET*** |
| ***PCDD*** | | ***FET*** |
| ***2,3,7,8-TeCDD*** | | ***1*** |
| ***1,2,3,7,8-PeCDD*** | | ***1*** |
| ***1,2,3,4,7,8-HxCDD*** | | ***0,1*** |
| ***1,2,3,6,7,8-HxCDD*** | | ***0,1*** |
| ***1,2,3,7,8,9-HxCDD*** | | ***0,1*** |
| ***1,2,3,4,6,7,8-HpCDD*** | | ***0,01*** |
| ***OCDD*** | | ***0,0003*** |
| ***2,3,7,8-TeCDF*** | | ***0,1*** |
| ***1,2,3,7,8-PeCDF*** | | ***0,03*** |
| ***2,3,4,7,8-PeCDF*** | | ***0,3*** |
| ***1,2,3,4,7,8-HxCDF*** | | ***0,1*** |
| ***1,2,3,6,7,8-HxCDF*** | | ***0,1*** |
| ***1,2,3,7,8,9-HxCDF*** | | ***0,1*** |
| ***2,3,4,6,7,8-HxCDF*** | | ***0,1*** |
| ***1,2,3,4,6,7,8-HpCDF*** | | ***0,01*** |
| ***1,2,3,4,7,8,9-HpCDF*** | | ***0,01*** |
| ***OCDF*** | | ***0,0003*** |
| Enmienda | | |
| 7. El límite se calcula en PCDD y PCDF de acuerdo con los factores de equivalencia tóxica (FET) siguientes: | | |
| ***PCDD*** | ***FET*** | |
| ***2,3,7,8-TeCDD*** | ***1*** | |
| ***1,2,3,7,8-PeCDD*** | ***1*** | |
| ***1,2,3,4,7,8-HxCDD*** | ***0,1*** | |
| ***1,2,3,6,7,8-HxCDD*** | ***0,1*** | |
| ***1,2,3,7,8,9-HxCDD*** | ***0,1*** | |
| ***1,2,3,4,6,7,8-HpCDD*** | ***0,01*** | |
| ***OCDD*** | ***0,0003*** | |
| ***PCDF*** | ***FET*** | |
| ***2,3,7,8-TeCDF*** | ***0,1*** | |
| ***1,2,3,7,8-PeCDF*** | ***0,03*** | |
| ***2,3,4,7,8-PeCDF*** | ***0,3*** | |
| ***1,2,3,4,7,8-HxCDF*** | ***0,1*** | |
| ***PCDD*** | ***FET*** | |
| ***1,2,3,6,7,8-HxCDF*** | ***0,1*** | |
| ***1,2,3,7,8,9-HxCDF*** | ***0,1*** | |
| ***2,3,4,6,7,8-HxCDF*** | ***0,1*** | |
| ***1,2,3,4,6,7,8-HpCDF*** | ***0,01*** | |
| ***1,2,3,4,7,8,9-HpCDF*** | ***0,01*** | |
| ***OCDF*** | ***0,0003*** | |

Justificación

Esta enmienda es necesaria para corregir las deficiencias técnicas relativas a los títulos del cuadro que figura en la nota a pie de página n.º 7 del anexo IV.