



ECHA

<http://echa.europa.eu>

Clausola di esclusione dalla responsabilità: Questa è una traduzione di lavoro di un documento originariamente pubblicato in inglese. Il documento originale è disponibile sul sito web dell'ECHA.

Avviso:

ECHA/NA/11/09

Helsinki, 11 marzo 2011

Ulteriore consultazione pubblica sulla cancerogenicità dell'arseniuro di gallio

A seguito della richiesta da parte della Commissione europea di un parere scientifico supplementare, l'ECHA invita le parti interessate a presentare informazioni e osservazioni sulla cancerogenicità dell'arseniuro di gallio e dei suoi metaboliti, nonché sul metodo del read-across descritto nel parere del 25 maggio 2010 del comitato per la valutazione dei rischi.

Le parti interessate sono invitate a fornire entro il 25 aprile 2011 eventuali nuove informazioni pertinenti sull'arseniuro di gallio e sui relativi prodotti metabolici, comprese informazioni sul metodo del read-across descritto nel parere del 25 maggio 2010 del comitato per la valutazione dei rischi (RAC).

Il comitato esaminerà le informazioni e le osservazioni ricevute nel corso della consultazione pubblica e adotterà un parere aggiornato, secondo quanto necessario. I pareri e l'eventuale parere aggiornato del RAC saranno inoltrati alla Commissione europea.

Contesto:

Nel 2009 la Francia ha presentato una proposta per la classificazione armonizzata dell'arseniuro di gallio come sostanza cancerogena di categoria 2. Nei mesi di giugno/luglio 2009 si è tenuta una consultazione pubblica per discutere la proposta. Il 25 maggio 2010, dopo la consultazione pubblica, il comitato per la valutazione dei rischi (RAC) dell'ECHA ha adottato un parere scientifico che raccomanda la classificazione dell'arseniuro di gallio all'interno del territorio europeo come sostanza cancerogena di categoria 1A. Per l'emissione di questo parere, il RAC ha preso in considerazione anche un'analisi IARC di recente pubblicazione, che non era a disposizione del comitato prima del processo di consultazione. La nuova analisi IARC avvalorava l'opinione del RAC sulla maggiore cancerogenicità dell'arseniuro di gallio.

Poiché dopo l'avvio della prima consultazione pubblica si sono rese disponibili nuove informazioni, la Commissione europea ha chiesto all'ECHA di organizzare una seconda consultazione pubblica per garantire che nella fase decisionale la Commissione potesse prendere in considerazione tutti i nuovi dati pertinenti.

L'ECHA richiede ora nuovi studi o informazioni pertinenti sulla carcinogenicità dell'arseniuro di gallio o dei relativi prodotti metabolici che non erano a disposizione del RAC per il primo parere e non compaiono nell'elenco dei documenti esaminati dal comitato per la decisione del 25 maggio 2010. L'ECHA invita inoltre a presentare osservazioni pertinenti sul metodo del read-across descritto nell'ambito dello stesso parere.

Dopo la consultazione pubblica, **che comincia oggi e finisce il 25 aprile 2011**, il RAC esaminerà le informazioni e le osservazioni ricevute e, nel caso lo consideri necessario, aggiornerà il proprio parere. In seguito la Commissione europea procederà con la decisione relativa alla classificazione e all'etichettatura armonizzate dell'arseniuro di gallio.

Ulteriori informazioni

Tabella di consultazione

http://echa.europa.eu/consultations/harmonised_cl_en.asp

Parere del RAC sull'arseniuro di gallio del 25 maggio 2010

http://echa.europa.eu/about/organisation/committees/rac/committee_opinions_en.asp

Nota informativa

http://echa.europa.eu/doc/consultations/cl/public_consultation_of_gallium_arsenide.pdf

Il ruolo del RAC nell'ambito dei processi di regolamentazione dell'UE

Il RAC è responsabile della preparazione dei pareri scientifici dell'Agenzia su proposte di classificazione ed etichettatura armonizzate e altre questioni relative ai rischi per la salute umana o per l'ambiente. La Commissione europea prenderà la decisione finale in merito alla classificazione e all'etichettatura armonizzate attraverso una procedura di comitato.

Su specifica richiesta del Direttore esecutivo dell'ECHA, il comitato è incaricato di elaborare pareri sui rischi per la salute umana o per l'ambiente o su qualsiasi altro

aspetto riguardante la sicurezza delle sostanze in quanto tali, in quanto componenti di preparati o articoli (articolo 77, paragrafo 3, lettera c) del regolamento REACH).

http://echa.europa.eu/about/organisation/committees/riskassessment_en.asp

Consultazioni pubbliche sulla classificazione e sull'etichettatura armonizzate (CLH)

L'ECHA invita le parti interessate a fornire osservazioni sulle proposte di classificazione e di etichettatura armonizzate presentate dalle autorità competenti degli Stati membri, dai fabbricanti, dagli importatori o dagli utilizzatori a valle. L'ECHA può inoltre richiedere osservazioni su altri aspetti pertinenti per l'armonizzazione della classificazione e dell'etichettatura di una sostanza.