

EBRC ist ein eigenständiges Beratungsunternehmen mit langjähriger Erfahrung auf folgenden Gebieten:

- Anmeldung von chemischen Stoffen („Neustoffe“ sowie „Altstoffe“), Pflanzenschutzmitteln und Bioziden gem. EU-Rechtsnormen, einschl. Dossiererstellung
- Durchführung von Expositionsanalysen am Arbeitsplatz, für den Verbraucher und zur indirekten Exposition durch Umweltmedien
- Task-Force Management sowie Beratung in allen Fragen im Zusammenhang mit Risikobewertungen

LiCoTox ist ein eigenständiges Beratungsunternehmen in der Region Hannover und Ihr Ansprechpartner für spezielle toxikologische Fragen. Dr. Lilienblum ist seit 1983 Fachtoxikologe DGPT/EUROTOX Registered Toxicologist. Mehr als 20 Jahre Berufserfahrung kommen Ihnen insbesondere auf folgenden Gebieten zugute:

- Bewertung vorhandener Stoffdaten, CMR-Eigenschaften, Sensibilisierung

Die **DR.U.NOACK-LABORATORIEN** bieten seit 1986 als privates und unabhängiges, international tätiges GLP-zertifiziertes Prüfinstitut Auftragsforschung und experimentelle Dienstleistungen an:

- Stoffprüfungen in der aquatischen und terrestrischen Ökotoxikologie
- Rückstandsanalytik
- Verhalten von Stoffen in der Umwelt
- Prüfungen zu physikalisch-chemischen Eigenschaften

Mit 45 exzellent ausgebildeten Mitarbeitern sowie einer modernen Laborgeräteausrüstung zählen die DR.U.NOACK-LABORATORIEN zu den führenden Prüflaboratorien in Europa.

Kontakt

EBRC

Consulting GmbH
Zeppelinstraße 8
D-30175 Hannover

Tel.: +49 (0) 511/81 48 32
Fax: +49 (0) 511/81 48 78
info@ebrc.de
www.ebrc.de



LiCoTox

Dr. Lilienblum Consulting Toxikologie
D-30966 Hemmingen/Hannover

Tel.: +49 (0) 51 01/21 92
Fax: +49 (0) 51 01/58 49 05
Werner.Lilienblum@t-online.de
www.lilienblum.com



DR.U.NOACK-LABORATORIEN

Käthe-Paulus-Straße 1
D-31157 Sarstedt

Tel.: +49 (0) 50 66/70 67-0
Fax: +49 (0) 50 66/70 67-89
info@noack-lab.de
www.noack-lab.de

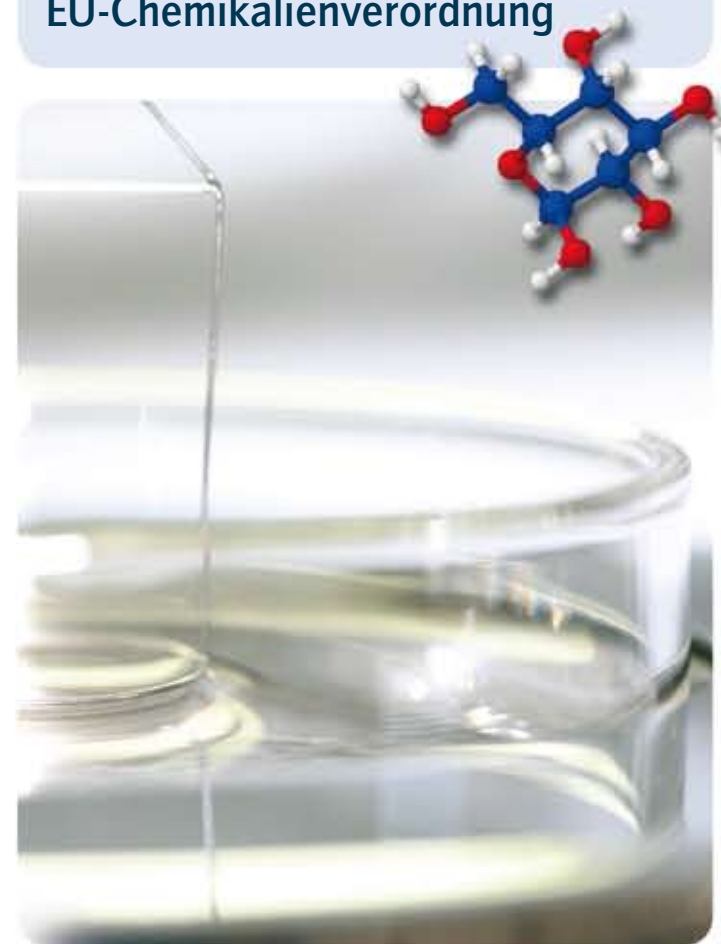


www.reach-alliance.com

We make REACH work

REACH

Kurze Einführung in die neue EU-Chemikalienverordnung



REACH-Zeitplan

01.06. 2007

REACH tritt in Kraft

01.06. 2008

Die Europäische Chemikalienagentur wird arbeitsfähig. Ab diesem Zeitpunkt erfolgt die Registrierung von Nicht-phase-in Stoffen über die Europäische Chemikalienagentur

01.06.–01.12. 2008

Vorregistrierungsphase für Phase-in Stoffe (Artikel 28)

Für Phase-in Stoffe gilt der folgende Zeitplan:

01.12. 2010

Registrierungspflicht für Stoffe ≥ 1000 t/a sowie karzinogene, mutagene und fortpflanzungsgefährdende Stoffe (CMR Kategorie 1 und 2) ≥ 1 t/a und Substanzen mit hoher aquatischer Toxizität ≥ 100 t/a

01.06. 2013

Registrierungspflicht für Stoffe ≥ 100 t/a

01.06. 2018

Registrierungspflicht für Stoffe ≥ 1 t/a
Ende der Übergangsfrist

www.reach-alliance.com

alliance for reach

Ein Informationsaustausch zwischen Hersteller/Importeur und Abnehmer (downstream user) ist sowohl während als auch nach der Registrierungsphase notwendig, um alle Verwendungen im Chemical Safety Report (CSR) abzudecken.



www.reach-alliance.com

REACH Verordnung vom 30/12/2006

Ab dem 01.06. 2007 besteht für alle Hersteller und Importeure, die einen Stoff >1 t/a produzieren oder einführen, die Pflicht, ein Technisches Dossier inklusive der Anforderungen aus Anhang VII zur Registrierung zu erstellen.

Für Substanzen von ≥ 10 t/a ist neben der Erstellung eines Technischen Dossiers ein Stoffsicherheitsbericht (Chemical Safety Report, CSR) notwendig. Zudem werden weitere Tests entsprechend Anhang VIII gefordert.

Für Substanzen ab einer Tonnage ≥ 100 bzw. ≥ 1000 t/a ist neben der Erstellung des Technischen Dossiers und des Stoffsicherheitsberichtes sowie der Durchführung von Studien gemäß Anhang VII und VIII auch die Vorlage einer Teststrategie für die Anforderungen nach Anhang IX bzw. X erforderlich.



Die REACH-Alliance bietet Ihnen eine umfassende Dienstleistung zur Erfüllung der Anforderungen unter REACH an:

- Stoffinventarisierung, Literaturrecherche, Bewertung vorhandener Daten
- Datenlückenanalyse
- Erstellung von „read-across“-Konzepten und Begründungen zum Verzicht auf Studien
- Durchführung, Koordinierung und Monitoring von Studien
- Erhebung von Daten zur Umweltemission und Arbeitnehmerexposition
- Erhebung von bekannten und beabsichtigten Anwendungen
- Erstellung von Expositionsszenarien
- Erstellen von Technischen Dossiers und Stoffsicherheitsberichten (CSR)
- Erstellung von „erweiterten“ Sicherheitsdatenblättern
- Allgemeine Beratung & Task Force Management
- Kommunikation mit Behörden/ Dossier-Verteidigung



www.reach-alliance.com

alliance for reach

Erfassung und Bewertung bestehender Daten

- Chemische Identität und Spezifikation
- Physikalisch chemische Daten
- Metabolismus und Toxikokinetik
- Akute Toxizität, Toxizität nach wiederholter Exposition
- Kanzerogenität/Mutagenität/ Reproduktionstoxizität
- Ökotoxizität (aquatisch und terrestrisch)
- Adsorption/Desorption/Modellierungen
- Abiotischer und biologischer Abbau (Boden, Wasser, Sediment)
- PBT Bewertung

