



Raad van de
Europese Unie

Brussel, 22 maart 2017
(OR. en, de)

7280/17
ADD 1 REV 1

COMPET 182
ENV 257
CHIMIE 24
MI 225
ENT 65
SAN 104
CONSOM 81

NOTA I/A-PUNT

van:	het secretariaat-generaal van de Raad
aan:	het Comité van permanente vertegenwoordigers/de Raad
Nr. Comdoc.:	5353/17 COMPET 31 ENV 27 CHIMIE 7 MI 44 ENT 12 SAN 29 CONSOM 18 + ADD 1
Betreft:	VERORDENING (EU) .../... VAN DE COMMISSIE van XXX tot wijziging van bijlage XVII bij Verordening (EG) nr. 1907/2006 van het Europees Parlement en de Raad inzake de registratie en beoordeling van en de autorisatie en beperkingen ten aanzien van chemische stoffen (REACH) wat betreft perfluorooctaan zuur (PFOA), zouten daarvan en aanverwante stoffen – Besluit geen bezwaar te maken tegen de vaststelling = Verklaring

Verklaring van de Bondsrepubliek Duitsland

Duitsland gaat ervan uit dat de overwegingen in de Duitse versie als volgt worden aangepast:

In overweging 4 worden de woorden "medizinische Geräte" in de voorlaatste zin vervangen door "Medizinprodukte".

In overweging 6, laatste zin, wordt het woord "Latextinte" vervangen door "Latexdruckfarbe", worden de woorden "Medizinische textilien" gecorrigeerd naar "medizinische Textilien" en wordt "medizinische Geräte" gewijzigd in "Medizinprodukte".

In overweging 7 wordt in de eerste zin het woord "Ausrüstung" vervangen door "Materialien".

Duitsland gaat er voorts van uit dat vermelding 68 van bijlage XVII als volgt wordt gewijzigd:

In lid 3, punt a), onder ii), wordt het woord "Latextinte" vervangen door "Latexdruckfarbe".

In lid 3 wordt de inhoud van punt b), onder i) vervangen door "Arbeitsschutztextilien".

In lid 3, punt b), onder ii), wordt de schrijfwijze van "medizinische Textilien" gecorrigeerd.

In lid 3 wordt punt c) vervangen door: "(c) [Datum – 15 Jahre nach Inkrafttreten dieser Verordnung] für andere medizinische GeräteMedizinprodukte als implantierbare medizinische GeräteMedizinprodukte unter im Anwendungsbereich der Richtlinie 93/42/EWG.".

In lid 4 wordt punt d), onder i), vervangen door: "(i) in der Herstellung implantierbarer Medizinprodukte Im Anwendungsbereich der Richtlinie 93/42/EWG;".

In lid 5, punt b), wordt het woord "gefahrlos" vervangen door "sicher".

In lid 5 wordt punt b) vervangen door: "(b) implantierbare Medizinprodukte, die in Übereinstimmung mit Absatz 4 Buchstabe d Ziffer i hergestellt wurden;".
