

DECYZJA KOMISJI (UE) 2017/1217**z dnia 23 czerwca 2017 r.****ustanawiająca kryteria oznakowania ekologicznego UE dla środków do czyszczenia powierzchni twardych***(notyfikowana jako dokument nr C(2017) 4241)***(Tekst mający znaczenie dla EOG)**

KOMISJA EUROPEJSKA,

uwzględniając Traktat o funkcjonowaniu Unii Europejskiej,

uwzględniając rozporządzenie Parlamentu Europejskiego i Rady (WE) nr 66/2010 z dnia 25 listopada 2009 r. w sprawie oznakowania ekologicznego UE ⁽¹⁾, w szczególności jego art. 8 ust. 2,

po konsultacji z Komitetem Unii Europejskiej ds. Oznakowania Ekologicznego,

a także mając na uwadze, co następuje:

- (1) Zgodnie z rozporządzeniem (WE) nr 66/2010 oznakowanie ekologiczne UE można przyznawać produktom o ograniczonym poziomie wpływu na środowisko w ciągu ich całego cyklu życia.
- (2) Rozporządzenie (WE) nr 66/2010 stanowi, że dla każdej grupy produktów należy ustanowić szczegółowe kryteria oznakowania ekologicznego UE.
- (3) W decyzji Komisji 2011/383/UE ⁽²⁾ ustanowiono kryteria ekologiczne i związane z nimi wymogi w zakresie oceny i weryfikacji dla uniwersalnych środków czyszczących oraz środków do czyszczenia urządzeń sanitarnych, które to kryteria są ważne do dnia 31 grudnia 2016 r.
- (4) Aby uwzględnić niedawny rozwój sytuacji rynkowej oraz innowacje, które wprowadzono od tego czasu, należy ustanowić zmieniony zbiór kryteriów ekologicznych dla tej grupy produktów.
- (5) Zmienione kryteria, jak również związane z nimi wymogi w zakresie oceny i weryfikacji, powinny obowiązywać przez sześć lat od dnia notyfikacji niniejszej decyzji, przy uwzględnieniu cyklu innowacji w tej grupie produktów. Celem tych kryteriów jest promowanie produktów, które mają zmniejszone oddziaływanie na ekosystemy wodne, zawierają ograniczoną ilość substancji niebezpiecznych, są skuteczne i dzięki mniejszej liczbie opakowań pozwalają na zminimalizowanie ilości odpadów.
- (6) Ze względu na pewność prawa należy uchylić decyzję 2011/383/UE.
- (7) Należy przewidzieć okres przejściowy dla producentów wytwarzających produkty, którym przyznano oznakowanie ekologiczne UE dla uniwersalnych środków czyszczących oraz środków do czyszczenia urządzeń sanitarnych w oparciu o kryteria określone w decyzji 2011/383/UE, aby zapewnić tym producentom wystarczającą ilość czasu na dostosowanie produktów do zmienionych kryteriów i wymogów.
- (8) Środki przewidziane w niniejszej decyzji są zgodne z opinią komitetu powołanego na mocy art. 16 rozporządzenia (WE) nr 66/2010,

PRZYJMUJE NINIEJSZĄ DECYZJĘ:

Artykuł 1

Grupa produktów „środki do czyszczenia powierzchni twardych” obejmuje dowolny uniwersalny środek czyszczący, środek do czyszczenia kuchni, środek do czyszczenia okien lub środek do czyszczenia urządzeń sanitarnych objęty zakresem rozporządzenia (WE) nr 648/2004 Parlamentu Europejskiego i Rady ⁽³⁾, który to środek jest wprowadzany do obrotu i przeznaczony do stosowania jako jeden z następujących rodzajów środków:

— uniwersalne środki czyszczące obejmujące detergenty przeznaczone do rutynowego czyszczenia powierzchni twardych, np. ścian, podłóg i innych powierzchni stałych,

⁽¹⁾ Dz.U. L 27 z 30.1.2010, s. 1.

⁽²⁾ Decyzja Komisji 2011/383/UE z dnia 28 czerwca 2011 r. ustanawiająca kryteria ekologiczne przyznawania oznakowania ekologicznego UE uniwersalnym środkom czyszczącym i środkom do czyszczenia urządzeń sanitarnych (Dz.U. L 169 z 29.6.2011, s. 52).

⁽³⁾ Rozporządzenie (WE) nr 648/2004 Parlamentu Europejskiego i Rady z dnia 31 marca 2004 r. w sprawie detergentów (Dz.U. L 104 z 8.4.2004, s. 1).

- środki do czyszczenia kuchni obejmujące detergenty przeznaczone do rutynowego czyszczenia i odtłuszczenia powierzchni kuchennych, np. blatów, kuchenek, zlewów kuchennych i powierzchni urządzeń kuchennych,
- środki do czyszczenia okien obejmujące detergenty przeznaczone do rutynowego czyszczenia okien, szkła i innych bardzo gładkich powierzchni,
- środki do czyszczenia urządzeń sanitarnych obejmujące detergenty przeznaczone do rutynowego usuwania, w tym poprzez szorowanie, brudu lub osadów w obiektach sanitarnych, takich jak pralnie, toalety, łazienki i kabiny prysznicowe.

Powyższa grupa produktów obejmuje produkty przeznaczone zarówno do użytku prywatnego, jak i profesjonalnego oraz sprzedawane albo w formie gotowej do użytku, albo w formie nierozcieńczonej. Produkty te stanowią mieszaniny substancji chemicznych. Produkty przeznaczone do użytku prywatnego nie mogą zawierać mikroorganizmów dodanych celowo przez producenta.

Artykuł 2

Do celów niniejszej decyzji stosuje się następujące definicje:

- 1) „substancje obecne w składzie produktu” oznaczają substancje dodane celowo, produkty uboczne i zanieczyszczenia z surowców w końcowym składzie produktu (w tym folię rozpuszczalną w wodzie, jeśli jest stosowana);
- 2) „produkt nierozcieńczony” oznacza produkt, który przed użyciem należy rozcieńczyć wodą;
- 3) „produkt gotowy do użytku” oznacza produkt, którego przed użyciem nie rozcieńcza się wodą;
- 4) „opakowanie bezpośrednie” oznacza:
 - a) w przypadku pojedynczych porcji w opakowaniu, które przed użyciem należy usunąć – indywidualne opakowanie porcji oraz opakowanie zaprojektowane tak, by stanowić opakowanie najmniejszego towaru jednostkowego przeznaczonego do sprzedaży użytkownikowi końcowemu lub konsumentowi w miejscu zakupu, obejmujące w stosownych przypadkach etykietę;
 - b) w przypadku wszystkich innych rodzajów produktów – opakowanie zaprojektowane tak, by stanowić opakowanie najmniejszego towaru jednostkowego przeznaczonego do sprzedaży użytkownikowi końcowemu lub konsumentowi w miejscu zakupu, obejmujące w stosownych przypadkach etykietę;
- 5) „mikrodrobiny plastiku” oznaczają cząstki nierozpuszczalnego plastiku makromolekularnego o wielkości poniżej 5 mm, uzyskane w wyniku jednego z następujących procesów:
 - a) procesu polimeryzacji, takiego jak poliaddycja lub polikondensacja, lub w wyniku podobnego procesu z zastosowaniem monomerów lub innych substancji wyjściowych;
 - b) modyfikacji chemicznej naturalnych lub syntetycznych makrocząsteczek;
 - c) fermentacji mikrobiologicznej;
- 6) „nanomateriał” oznacza naturalny, powstały przypadkowo lub wytworzony materiał zawierający cząstki w stanie swobodnym lub w formie agregatu bądź aglomeratu, w którym co najmniej 50 % lub więcej cząstek w liczbowym rozkładzie wielkości cząstek ma jeden lub więcej wymiarów w zakresie 1 nm – 100 nm ⁽¹⁾.

Artykuł 3

Aby dany środek do czyszczenia mógł otrzymać oznakowanie ekologiczne UE na mocy rozporządzenia (WE) nr 66/2010, musi on należeć do grupy produktów „środki do czyszczenia powierzchni twardych” zdefiniowanej w art. 1 niniejszej decyzji i spełniać kryteria oraz związane z nimi wymogi w zakresie oceny i weryfikacji określone w załączniku.

Artykuł 4

Kryteria dla grupy produktów „środki do czyszczenia powierzchni twardych” oraz związane z nimi wymogi w zakresie oceny i weryfikacji obowiązują przez sześć lat od daty notyfikacji niniejszej decyzji.

⁽¹⁾ Zalecenie Komisji 2011/696/UE z dnia 18 października 2011 r. dotyczące definicji nanomateriału (Dz.U. L 275 z 20.10.2011, s. 38).

Artykuł 5

Do celów administracyjnych grupie produktów „środki do czyszczenia powierzchni twardych” przypisuje się numer kodu „020”.

Artykuł 6

Decyzja 2011/383/UE traci moc.

Artykuł 7

1. Na zasadzie odstępstwa od art. 6 wnioski o oznakowanie ekologiczne UE dla produktów należących do grupy produktów „środki do czyszczenia powierzchni twardych” złożone przed datą notyfikacji niniejszej decyzji podlegają ocenie zgodnie z warunkami określonymi w decyzji 2011/383/UE.

2. Wnioski o oznakowanie ekologiczne UE dla produktów należących do grupy produktów „środki do czyszczenia powierzchni twardych” złożone w terminie dwóch miesięcy od daty notyfikacji niniejszej decyzji mogą opierać się albo na kryteriach określonych w decyzji 2011/383/UE, albo na kryteriach określonych w niniejszej decyzji. Wnioski te ocenia się zgodnie z kryteriami, na których się opierają.

3. Pozwolenia na używanie oznakowania ekologicznego UE udzielone zgodnie z kryteriami określonymi w decyzji 2011/383/UE mogą być stosowane przez 18 miesięcy od daty notyfikacji niniejszej decyzji.

Artykuł 8

Niniejsza decyzja skierowana jest do państw członkowskich.

Sporządzono w Brukseli dnia 23 czerwca 2017 r.

W imieniu Komisji
Karmenu VELLA
Członek Komisji

ZAŁĄCZNIK

RAMY

KRYTERIA OZNAKOWANIA EKOLOGICZNEGO UE

Kryteria przyznawania oznakowania ekologicznego UE środkom do czyszczenia powierzchni twardych

KRYTERIA

1. Toksyczność w stosunku do organizmów wodnych
2. Biodegradowalność
3. Zrównoważony środowiskowo wybór dostawców oleju palmowego, oleju z ziaren palmowych i pochodnych tych olejów
4. Substancje objęte wyłączeniami i ograniczeniami
5. Opakowanie
6. Zdarność do użycia
7. Informacje dla użytkowników
8. Informacje widniejące na oznakowaniu ekologicznym UE

OCENA I WERYFIKACJA

a) **Wymogi**

W ramach każdego kryterium wskazano szczegółowe wymogi w zakresie oceny i weryfikacji.

W przypadku gdy w celu wykazania zgodności z kryteriami wnioskodawca jest zobowiązany do dostarczenia właściwym organom deklaracji, dokumentacji, analiz, sprawozdań z badań lub innych dowodów, mogą one pochodzić w stosownych przypadkach od wnioskodawcy lub od jego dostawcy (dostawców).

Właściwe organy uznają na zasadzie preferencyjnej zaświadczenia wydane przez organy akredytowane zgodnie z właściwą normą zharmonizowaną dla laboratoriów badawczych i kalibracyjnych oraz weryfikację przez organy akredytowane zgodnie z właściwą normą zharmonizowaną dla organów certyfikujących produkty, procesy i usługi. Akredytację przyznaje się zgodnie z rozporządzeniem Parlamentu Europejskiego i Rady (WE) nr 765/2008 ⁽¹⁾.

W stosownych przypadkach można stosować metody badania inne od wskazanych dla każdego z kryteriów, jeżeli właściwy organ oceniający wniosek uzna je za metody równoważne.

W stosownych przypadkach właściwe organy mogą wymagać odpowiedniej dokumentacji, a także mogą przeprowadzać niezależne badania weryfikacyjne lub inspekcje na miejscu.

Warunkiem wstępnym jest spełnienie przez produkt wszystkich odpowiednich wymogów prawnych państwa (państw), w którym (w których) produkt ma zostać wprowadzony do obrotu. Wnioskodawca oświadcza, że produkt jest zgodny z tym wymogiem.

Wykaz w bazie danych składników detergentów („wykaz DID”), który jest dostępny na stronie internetowej dotyczącej oznakowania ekologicznego UE, zawiera najpowszechniej stosowane substancje obecne w składzie detergentów i kosmetyków. Wykaz ten musi stanowić źródło danych do obliczeń krytycznej objętości rozcieńczenia (CDV) oraz do oceny biodegradowalności substancji obecnych w składzie produktu. W odniesieniu do substancji, które nie figurują w wykazie DID, podaje się wytyczne dotyczące sposobu obliczania lub ekstrapolowania odpowiednich danych.

⁽¹⁾ Rozporządzenie Parlamentu Europejskiego i Rady (WE) nr 765/2008 z dnia 9 lipca 2008 r. ustanawiające wymagania w zakresie akredytacji i nadzoru rynku odnoszące się do warunków wprowadzania produktów do obrotu i uchylające rozporządzenie (EWG) nr 339/93 (Dz.U. L 218 z 13.8.2008, s. 30).

Właściwemu organowi należy przekazać wykaz wszystkich substancji obecnych w składzie produktu, obejmujący nazwę handlową (jeżeli istnieje), nazwę chemiczną, nr CAS, nr DID, ilość, funkcję i formę substancji obecnych w składzie produktu (w tym folię rozpuszczalną w wodzie).

Konserwanty, substancje zapachowe i barwniki należy podać niezależnie od ich stężenia. Pozostałe substancje obecne w składzie produktu należy podać, jeżeli ich stężenie wynosi co najmniej 0,010 % w/w.

W wykazie należy wyraźnie zaznaczyć wszystkie substancje obecne w składzie produktu w postaci nanomateriałów, podając w nawiasie wyraz „nano”.

W odniesieniu do każdej substancji obecnej w składzie produktu przedstawia się karty charakterystyki (SDS) zgodnie z rozporządzeniem (WE) nr 1907/2006 Parlamentu Europejskiego i Rady ⁽¹⁾. Jeżeli dana substancja nie posiada SDS, ponieważ stanowi część mieszaniny, wnioskodawca przedstawia SDS dla mieszaniny.

b) Progi pomiarowe

Wszystkie substancje obecne w składzie produktu muszą być zgodne z kryteriami określonymi w tabeli 1.

Tabela 1

Wartości progowe substancji obecnych w składzie produktu w podziale na kryteria dla środków do czyszczenia powierzchni twardych (% w/w)

Nazwa kryterium		Surfaktanty	Konserwanty	Barwniki	Substancje zapachowe	Inne (np. enzymy)
Toksyczność w stosunku do organizmów wodnych		≥ 0,010	Bez ograniczeń (*)	Bez ograniczeń (*)	Bez ograniczeń (*)	≥ 0,010
Biodegradowalność	Surfaktanty	≥ 0,010	Nie dotyczy	Nie dotyczy	Nie dotyczy	Nie dotyczy
	Substancje organiczne	≥ 0,010	Bez ograniczeń (*)	Bez ograniczeń (*)	Bez ograniczeń (*)	≥ 0,010
Zrównoważony środowiskowo wybór dostawców oleju palmowego		≥ 0,010	Nie dotyczy	Nie dotyczy	Nie dotyczy	≥ 0,010
Substancje objęte wyłączeniami lub ograniczeniami	Określone substancje objęte wyłączeniami i ograniczeniami	Bez ograniczeń (*)	Bez ograniczeń (*)	Bez ograniczeń (*)	Bez ograniczeń (*)	Bez ograniczeń (*)
	Substancje niebezpieczne	≥ 0,010	≥ 0,010	≥ 0,010	≥ 0,010	≥ 0,010
	SVHC	Bez ograniczeń (*)	Bez ograniczeń (*)	Bez ograniczeń (*)	Bez ograniczeń (*)	Bez ograniczeń (*)
	Substancje zapachowe	Nie dotyczy	Nie dotyczy	Nie dotyczy	Bez ograniczeń (*)	Nie dotyczy
	Konserwanty	Nie dotyczy	Bez ograniczeń (*)	Nie dotyczy	Nie dotyczy	Nie dotyczy

⁽¹⁾ Rozporządzenie (WE) nr 1907/2006 Parlamentu Europejskiego i Rady z dnia 18 grudnia 2006 r. w sprawie rejestracji, oceny, udzielania zezwoleń i stosowanych ograniczeń w zakresie chemikaliów (REACH), utworzenia Europejskiej Agencji Chemikaliów, zmieniające dyrektywę 1999/45/WE oraz uchylające rozporządzenie Rady (EWG) nr 793/93 i rozporządzenie Komisji (WE) nr 1488/94, jak również dyrektywę Rady 76/769/EWG i dyrektywy Komisji 91/155/EWG, 93/67/EWG, 93/105/WE i 2000/21/WE (Dz.U. L 396 z 30.12.2006, s. 1).

Nazwa kryterium		Surfaktanty	Konserwanty	Barwniki	Substancje zapachowe	Inne (np. enzymy)
	Barwniki	Nie dotyczy	Nie dotyczy	Bez ograniczeń (*)	Nie dotyczy	Nie dotyczy
	Enzymy	Nie dotyczy	Nie dotyczy	Nie dotyczy	Nie dotyczy	Bez ograniczeń (*)
	Mikroorganizmy	Nie dotyczy	Nie dotyczy	Nie dotyczy	Nie dotyczy	≥ 0,010

(*) „Bez ograniczeń” oznacza: wszystkie substancje dodane celowo, produkty uboczne i zanieczyszczenia z surowców (analityczna granica wykrywalności) niezależnie od stężenia.

c) Specyfika grupy produktów

Jeżeli produkt istnieje zarówno w formie gotowej do użytku, jak i w formie nierozcieńczonej i obie formy sprzedaje się w ramach pojedynczej partii (np. butelka produktu w formie gotowej do użytku oraz butelka zapasowa produktu w formie nierozcieńczonej), obydwa rodzaje produktu muszą spełniać wymogi określone we wszystkich kryteriach dla odpowiednich rodzajów.

Produkty nierozcieńczone w opakowaniach przeznaczonych wyłącznie do ponownego napełniania butelek ze spryskiwaczem muszą spełniać wymogi dotyczące opakowań dla produktów gotowych do użytku.

DOZOWANIE REFERENCYJNE

W obliczeniach na potrzeby udokumentowania zgodności z kryteriami oznakowania ekologicznego UE oraz badania efektywności czyszczenia należy przyjąć następujące dozowanie jako dozowanie referencyjne.

Produkty gotowe do użytku	1 litr produktu gotowego do użytku
Produkty nierozcieńczone	Najwyższe dozowanie zalecane przez producenta w celu przygotowania 1 litra roztworu czyszczącego do czyszczenia normalnie zabrudzonych powierzchni (podane w g/l roztworu czyszczącego lub w ml/l roztworu czyszczącego).

Ocena i weryfikacja: wnioskodawca przedstawia etykietę produktu lub instrukcję dla użytkownika, która zawiera informacje o dozowaniu.

Kryterium 1 – Toksyczność w stosunku do organizmów wodnych

Krytyczna objętość rozcieńczenia ($CDV_{przewlekła}$) produktu nie może przekroczyć poniższych wartości granicznych dla dozowania referencyjnego.

Rodzaj produktu	Wartość graniczna CDV (l/l roztworu czyszczącego)
Uniwersalne środki czyszczące, gotowe do użytku	350 000
Uniwersalne środki czyszczące, nierozcieńczone	18 000
Środki do czyszczenia kuchni, gotowe do użytku	600 000
Środki do czyszczenia kuchni, nierozcieńczone	45 000
Środki do czyszczenia okien, gotowe do użytku	48 000
Środki do czyszczenia okien, nierozcieńczone	18 000
Środki do czyszczenia urządzeń sanitarnych, gotowe do użytku	600 000
Środki do czyszczenia urządzeń sanitarnych, nierozcieńczone	45 000

Ocena i weryfikacja: wnioskodawca przedstawia obliczenie $CDV_{przewlekłej}$ produktu. Arkusz przeznaczony do obliczania wartości $CDV_{przewlekłej}$ jest dostępny na stronie internetowej poświęconej oznakowaniu ekologicznemu UE.

$CDV_{przewlekła}$ oblicza się dla wszystkich substancji obecnych w składzie produktu (i), z wyjątkiem mikroorganizmów, przy użyciu następującego równania:

$$CDV_{przewlekła} = \sum CDV(i) = 1\,000 \cdot \sum \text{dozowanie}(i) \cdot \frac{DF(i)}{TF_{przewlekła}(i)}$$

gdzie:

dozowanie(i): masa (g) substancji (i) w dozie referencyjnej;

DF(i): współczynnik degradacji substancji (i);

$TF_{przewlekła}(i)$: współczynnik toksyczności przewlekłej substancji (i).

Wartości parametrów DF(i) oraz $TF_{przewlekła}(i)$ muszą odpowiadać wartościom podanym w najbardziej aktualnej części A wykazu DID. Jeżeli substancja obecna w składzie produktu nie figuruje w części A, wnioskodawca określa te wartości przy użyciu metody opisanej w części B wykazu DID oraz dołącza powiązaną dokumentację.

Kryterium 2 – Biodegradowalność

a) Biodegradowalność surfaktantów

Wszystkie surfaktanty muszą łatwo ulegać degradacji (tlenowej).

Ponadto wszystkie surfaktanty zaklasyfikowane jako stwarzające zagrożenie dla środowiska wodnego: toksyczność ostra kategoria 1 (H400) lub toksyczność przewlekła kategoria 3 (H412), zgodnie z rozporządzeniem Parlamentu Europejskiego i Rady (WE) nr 1272/2008⁽¹⁾, muszą ulegać biodegradacji beztlenowej.

b) Biodegradowalność związków organicznych

Zawartość w produkcie substancji organicznych, z wyjątkiem mikroorganizmów, niebiodegradowalnych tlenowo (trudno biodegradowalnych, aNBO) lub niebiodegradowalnych beztlenowo (anNBO) nie może przekraczać poniższych wartości granicznych dla dozowania referencyjnego.

Rodzaj produktu	aNBO (g/l roztworu czyszczącego)	anNBO (g/l roztworu czyszczącego)
Uniwersalne środki czyszczące, gotowe do użytku	3,00	55,00
Uniwersalne środki czyszczące, nierozcieńczone	0,20	0,50
Środki do czyszczenia kuchni, gotowe do użytku	5,00	35,00
Środki do czyszczenia kuchni, nierozcieńczone	0,20	0,50
Środki do czyszczenia okien, gotowe do użytku	2,00	20,00
Środki do czyszczenia okien, nierozcieńczone	0,20	0,50
Środki do czyszczenia urządzeń sanitarnych, gotowe do użytku	5,00	35,00
Środki do czyszczenia urządzeń sanitarnych, nierozcieńczone	0,20	0,50

⁽¹⁾ Rozporządzenie Parlamentu Europejskiego i Rady (WE) nr 1272/2008 z dnia 16 grudnia 2008 r. w sprawie klasyfikacji, oznakowania i pakowania substancji i mieszanin, zmieniające i uchylające dyrektywy 67/548/EWG i 1999/45/WE oraz zmieniające rozporządzenie (WE) nr 1907/2006 (Dz.U. L 353 z 31.12.2008, s. 1).

Ocena i weryfikacja: wnioskodawca przedstawia dokumentację dotyczącą degradacji surfaktantów, jak również obliczenie aNBO i anNBO dla danego produktu. Arkusz przeznaczony do obliczania wartości aNBO oraz anNBO jest dostępny na stronie internetowej poświęconej oznakowaniu ekologicznemu UE.

Zarówno w przypadku degradacji surfaktantów, jak i wartości aNBO i anNBO dla związków organicznych należy odnieść się do najbardziej aktualnego wykazu DID.

W odniesieniu do substancji obecnych w składzie produktu, które nie figurują w części A wykazu DID, należy przedstawić – zgodnie z częścią B tego wykazu – istotne informacje z literatury lub innych źródeł bądź właściwe wyniki badań, wskazujące, że substancje te ulegają biodegradacji tlenowej i beztlenowej.

W przypadku braku dokumentacji dotyczącej degradacji substancję obecną w składzie produktu inną niż surfaktant można zwolnić z wymogów dotyczących degradacji beztlenowej, jeśli spełniony jest jeden z trzech poniższych wymogów alternatywnych:

- 1) łatwo ulega ona degradacji i ma niską adsorpcję ($A < 25 \%$);
- 2) łatwo ulega ona degradacji i ma wysoką desorpcję ($D > 75 \%$);
- 3) łatwo ulega ona degradacji i nie ulega bioakumulacji (!).

Badania adsorpcji/desorpcji należy prowadzić zgodnie z wytyczną OECD 106.

Kryterium 3 – Zrównoważony środowiskowo wybór dostawców oleju palmowego, oleju z ziaren palmowych i pochodnych tych olejów

Substancje obecne w składzie produktów pozyskiwane z oleju palmowego lub oleju z ziaren palmowych muszą pochodzić z upraw spełniających wymogi systemu certyfikacji dotyczącego zrównoważonej produkcji, który opiera się na organizacjach skupiających wiele zainteresowanych stron (w tym organizacje pozarządowe, przedstawicieli sektora i władz) oraz uwzględnia oddziaływanie na środowisko, w tym na glebę, różnorodność biologiczną, zasoby węgla organicznego i ochronę zasobów naturalnych.

Ocena i weryfikacja: wnioskodawca przedstawia dowody w postaci deklaracji osób trzecich i kontroli łańcucha dostaw potwierdzających, że olej palmowy i olej z ziaren palmowych stosowane przy wytwarzaniu substancji wchodzących w skład produktu pochodzą z upraw zarządzanych zgodnie z zasadami zrównoważonego rozwoju.

Do uznawanych certyfikatów należy certyfikat systemu „Roundtable for Sustainable Palm Oil” (RSPO) (w modelu Identity Preserved, Segregated lub Mass Balance) lub inne równoważne lub bardziej rygorystyczne systemy dotyczące zrównoważonej produkcji.

W odniesieniu do pochodnych chemicznych oleju palmowego i oleju z ziaren palmowych dopuszczalne jest wykazanie zgodności z kryteriami zrównoważonego zarządzania przy użyciu systemów certyfikatów zbywalnych, np. certyfikatów GreenPalm lub równoważnych systemów; polega to na zadeklarowaniu w dorocznym sprawozdaniu z postępów liczby certyfikatów GreenPalm nabytych i wykorzystanych w ostatnim rocznym okresie rozliczeniowym.

Kryterium 4 – Substancje objęte wyłączeniami i ograniczeniami

a) *Określone substancje objęte wyłączeniami i ograniczeniami*

(i) *Substancje objęte wyłączeniami*

Produkt nie może zawierać poniższych substancji, niezależnie od ich stężenia:

- alkilofenole etoksyłowane (APEO) i inne pochodne alkilofenoli,
- atranol,
- chloroatranol,
- kwas dietylenotriaminopentaoctowy (DTPA),
- kwas wersenowy (EDTA) i jego sole,

(!) Substancję uznaje się za nieulegającą bioakumulacji, jeżeli współczynnik biokoncentracji $BCF < 100$ lub $\log K_{ow} < 3,0$. Jeżeli dostępna jest zarówno wartość BCF, jak i $\log K_{ow}$, stosuje się najwyższą zmierzoną wartość BCF.

- formaldehyd i substancje uwalniające formaldehyd (np. 2-bromo-2-nitropropano-1,3-diol, 5-bromo-5-nitro-1,3-dioksan, N-(hydroksymetylo) glicynian sodu, diazolidynylocznik), z wyjątkiem zanieczyszczeń formaldehydem w surfaktantach na bazie związków polialkoksylowych do stężenia 0,010 % w/w w substancji wchodzącej w skład produktu,
- aldehyd glutarowy,
- karboksyaldehyd hydroksyizoheksylo-3-cykloheksenu (HICC),
- mikrodrobiny plastiku,
- nanosrebro,
- piżma nitrowe i piżma policykliczne,
- fosforany,
- alkilaty perfluorowane,
- trudno biodegradowalne czwartorzędowe sole amoniowe,
- reaktywne związki chloru,
- rodamina B,
- triklosan,
- 3-jodo-2-propynylobutylokarbaminian,
- węglowodory aromatyczne,
- węglowodory halogenowane.

Ocena i weryfikacja: wnioskodawca przedstawia podpisaną deklarację zgodności, popartą w stosownych przypadkach deklaracjami dostawców, potwierdzającą, że produkt nie zawiera wymienionych substancji niezależnie od ich stężenia.

(ii) Substancje objęte ograniczeniami

Produkt nie może zawierać poniższych substancji w ilościach przekraczających podane stężenia:

- 2-metylo-2H-izotiazol-3-on: 0,0050 % w/w (jeżeli wartość 2-metylo-2H-izotiazol-3-onu dozwolona w załączniku V (Wykaz substancji konserwujących dozwolonych w produktach kosmetycznych) do rozporządzenia Parlamentu Europejskiego i Rady (WE) nr 1223/2009 ⁽¹⁾ jest niższa w momencie stosowania, obowiązuje ta niższa wartość,
- 1,2-benzoizotiazol-3(2H)-on: 0,0050 % w/w,
- 5-chloro-2-metylo-4-izotiazolino-3-on/2-metylo-4-izotiazolino-3-on: 0,0015 % w/w.

Łączna zawartość fosforu (P) obliczona jako fosfor elementarny nie może przekroczyć poniższych wartości dla dozowania referencyjnego.

Rodzaj produktu	Zawartość P
Uniwersalne środki czyszczące, gotowe do użytku	0,02 g/l produktu gotowego do użytku
Uniwersalne środki czyszczące, nierozcieńczone	0,02 g/l roztworu czyszczącego
Środki do czyszczenia kuchni, gotowe do użytku	1,00 g/l produktu gotowego do użytku
Środki do czyszczenia kuchni, nierozcieńczone	1,00 g/l roztworu czyszczącego

⁽¹⁾ Rozporządzenie Parlamentu Europejskiego i Rady (WE) nr 1223/2009 z dnia 30 listopada 2009 r. dotyczące produktów kosmetycznych (Dz.U. L 342 z 22.12.2009, s. 59).

Rodzaj produktu	Zawartość P
Środki do czyszczenia okien, gotowe do użytku	0,00 g/l produktu gotowego do użytku
Środki do czyszczenia okien, nierozcieńczone	0,00 g/l roztworu czyszczącego
Środki do czyszczenia urządzeń sanitarnych, gotowe do użytku	1,00 g/l produktu gotowego do użytku
Środki do czyszczenia urządzeń sanitarnych, nierozcieńczone	1,00 g/l roztworu czyszczącego

Substancje zapachowe, które zgodnie z rozporządzeniem (WE) nr 648/2004 podlegają wymogowi zadeklarowania na oznakowaniu, nie mogą występować w ilości $\geq 0,010$ % w/w na substancję.

Ilość lotnych związków organicznych (LZO) nie może przekraczać podanych niżej wartości (LZO oznacza dowolny związek organiczny o temperaturze wrzenia poniżej 150 °C).

Rodzaj produktu	Dopuszczalna wartość LZO
Uniwersalne środki czyszczące, gotowe do użytku	30 g/l produktu gotowego do użytku
Uniwersalne środki czyszczące, nierozcieńczone	30 g/l roztworu czyszczącego
Środki do czyszczenia kuchni, gotowe do użytku	60 g/l produktu gotowego do użytku
Środki do czyszczenia kuchni, nierozcieńczone	60 g/l roztworu czyszczącego
Środki do czyszczenia okien, gotowe do użytku	100 g/l produktu gotowego do użytku
Środki do czyszczenia okien, nierozcieńczone	100 g/l roztworu czyszczącego
Środki do czyszczenia urządzeń sanitarnych, gotowe do użytku	60 g/l produktu gotowego do użytku
Środki do czyszczenia urządzeń sanitarnych, nierozcieńczone	60 g/l roztworu czyszczącego

Ocena i weryfikacja: wnioskodawca przedstawia następujące dokumenty:

- jeżeli stosuje się izotiazolinony – podpisaną deklarację zgodności, popartą w stosownych przypadkach deklaracjami dostawców, potwierdzającą, że zawartość izotiazolinonów nie przekracza dopuszczalnych wartości;
- podpisaną deklarację zgodności, popartą w stosownych przypadkach deklaracjami dostawców, potwierdzającą, że łączna ilość fosforu elementarnego nie przekracza dopuszczalnych wartości. Deklaracja musi zostać poparta obliczeniami łącznej zawartości P w produkcie;
- podpisaną deklarację zgodności, popartą w stosownych przypadkach deklaracjami lub dokumentami od dostawców, potwierdzającą, że ilości substancji zapachowych, które zgodnie z rozporządzeniem (WE) nr 648/2004 podlegają wymogowi zadeklarowania na oznakowaniu, nie przekraczają dopuszczalnych wartości;
- podpisaną deklarację zgodności, popartą w stosownych przypadkach deklaracjami dostawców, potwierdzającą, że łączna ilość LZO nie przekracza dopuszczalnych wartości. Deklaracja musi zostać poparta sprawozdaniami z badań lub obliczeniami zawartości LZO w oparciu o wykaz składników.

b) Substancje niebezpieczne

(i) Produkt końcowy

Produkt końcowy nie może być zaklasyfikowany i oznaczony jako substancja o ostrej toksyczności, działająca toksycznie na narządy docelowe, działająca uczulająco na drogi oddechowe lub skórę, rakotwórcza, mutagenna lub działająca szkodliwie na rozrodczość bądź stwarzająca zagrożenie dla środowiska wodnego zgodnie z załącznikiem I do rozporządzenia (WE) nr 1272/2008 oraz zgodnie wykazem w tabeli 2.

(ii) Substancje obecne w składzie produktu

Produkt nie może zawierać substancji obecnych w składzie produktu o stężeniu granicznym wynoszącym co najmniej 0,010 % w/w w produkcie końcowym, które spełniają kryteria klasyfikacji jako substancja toksyczna, stwarzająca zagrożenie dla środowiska wodnego, działająca uczulająco na drogi oddechowe lub skórę, rakotwórcza, mutagenna lub działająca szkodliwie na rozrodczość zgodnie z załącznikiem I do rozporządzenia (WE) nr 1272/2008 oraz zgodnie z wykazem w tabeli 2.

Obowiązują ogólne lub specyficzne stężenia graniczne określone zgodnie z art. 10 rozporządzenia (WE) nr 1272/2008, jeżeli są one bardziej rygorystyczne.

Tabela 2

Klasyfikacja zagrożeń oraz ich kategorie

Toksyczność ostra	
Kategoria 1 i 2	Kategoria 3
H300 Połknięcie grozi śmiercią	H301 Działa toksycznie po połknięciu
H310 Grozi śmiercią w kontakcie ze skórą	H311 Działa toksycznie w kontakcie ze skórą
H330 Wdychanie grozi śmiercią	H331 Działa toksycznie w następstwie wdychania
H304 Połknięcie i dostanie się przez drogi oddechowe może grozić śmiercią	EUH070 Działa toksycznie w kontakcie z oczami
Działanie toksyczne na narządy docelowe	
Kategoria 1	Kategoria 2
H370 Powoduje uszkodzenie narządów	H371 Może powodować uszkodzenie narządów
H372 Powoduje uszkodzenie narządów poprzez długotrwałe lub powtarzane narażenie	H373 Może powodować uszkodzenie narządów poprzez długotrwałe lub narażenie powtarzane
Działanie uczulające na układ oddechowy i skórę	
Kategoria 1 A/1	Kategoria 1B
H317 Może powodować reakcję alergiczną skóry	H317 Może powodować reakcję alergiczną skóry
H334 Może powodować objawy alergii lub astmy lub trudności w oddychaniu w następstwie wdychania	H334 Może powodować objawy alergii lub astmy lub trudności w oddychaniu w następstwie wdychania

Rakotwórcze, mutagenne lub działające szkodliwie na rozrodczość	
Kategoria 1 A i 1B	Kategoria 2
H340 Może powodować wady genetyczne	H341 Podejrzewa się, że powoduje wady genetyczne
H350 Może powodować raka	H351 Podejrzewa się, że powoduje raka
H350i Wdychanie może spowodować raka	
H360F Może działać szkodliwie na płodność	H361f Podejrzewa się, że działa szkodliwie na płodność
H360D Może działać szkodliwie na dziecko w łonie matki	H361d Podejrzewa się, że działa szkodliwie na dziecko w łonie matki
H360FD Może działać szkodliwie na płodność. Może działać szkodliwie na dziecko w łonie matki	H361fd Podejrzewa się, że działa szkodliwie na płodność. Podejrzewa się, że działa szkodliwie na dziecko w łonie matki
H360Fd Może działać szkodliwie na płodność. Podejrzewa się, że działa szkodliwie na dziecko w łonie matki	H362 Może działać szkodliwie na dzieci karmione piersią
H360Df Może działać szkodliwie na dziecko w łonie matki. Podejrzewa się, że działa szkodliwie na płodność	
Stwarzające zagrożenie dla środowiska wodnego	
Kategoria 1 i 2	Kategoria 3 i 4
H400 Działa bardzo toksycznie na organizmy wodne	H412 Działa szkodliwie na organizmy wodne, powodując długotrwałe skutki
H410 Działa bardzo toksycznie na organizmy wodne, powodując długotrwałe skutki	H413 Może powodować długotrwałe szkodliwe skutki dla organizmów wodnych
H411 Działa toksycznie na organizmy wodne, powodując długotrwałe skutki	
Stwarzające zagrożenie dla warstwy ozonowej	
H420 Stwarza zagrożenie dla warstwy ozonowej	

To kryterium nie ma zastosowania do substancji obecnych w składzie produktu objętych przepisami art. 2 ust. 7 lit. a) i b) rozporządzenia (WE) nr 1907/2006, w których określono kryteria pozwalające na wyłączenie substancji znajdujących się w załączniku IV i V do tego rozporządzenia z wymogów dotyczących rejestracji, dalszych użytkowników i oceny. Aby ustalić, czy wyłączenie to ma zastosowanie, wnioskodawca bada każdą substancję obecną w składzie produktu w stężeniu powyżej 0,010 % w/w.

Z obowiązku spełniania kryterium 4 lit. b) ppkt (ii) wyłączone są substancje i mieszaniny wymienione w tabeli 3.

Tabela 3

Substancje objęte odstępstwem

Substancja	Zwrot wskazujący rodzaj zagrożenia
Surfaktanty	H400 Działa bardzo toksycznie na organizmy wodne
	H412 Działa szkodliwie na organizmy wodne, powodując długotrwałe skutki

Substancja	Zwrot wskazujący rodzaj zagrożenia
Enzymy (*)	H317 Może powodować reakcję alergiczną skóry
	H334 Może powodować objawy alergii lub astmy lub trudności w oddychaniu w następstwie wdychania
NTA w postaci zanieczyszczenia w MGDA oraz GLDA (**)	H351 Podejrzewa się, że powoduje raka

(*) W tym stabilizatory oraz inne substancje pomocnicze w preparatach.

(**) W stężeniu poniżej 0,2 % w surowcu, o ile całkowite stężenie w produkcie końcowym jest mniejsze niż 0,10 %.

Ocena i weryfikacja: wnioskodawca wykazuje zgodność z kryterium w odniesieniu do produktu końcowego i wszelkich substancji obecnych w składzie produktu w stężeniu większym niż 0,010 % w/w w produkcie końcowym. Wnioskodawca przedstawia podpisaną deklarację zgodności popartą w stosownych przypadkach deklaracjami dostawców, lub SDS, potwierdzającą, że żadna z tych substancji – w postaciach i stanach fizycznych, w jakich są one obecne w produkcie – nie spełnia kryteriów klasyfikacji do oznaczenia jej co najmniej jednym ze zwrotów wskazujących rodzaj zagrożenia wymienionych w tabeli 2.

W przypadku substancji wymienionych w załącznikach IV i V do rozporządzenia (WE) nr 1907/2006, które na podstawie art. 2 ust. 7 lit. a) i b) tego rozporządzenia są wyłączone z obowiązków rejestracji, wystarcza stosowna deklaracja wnioskodawcy.

Wnioskodawca przedstawia podpisaną deklarację zgodności popartą w stosownych przypadkach deklaracjami dostawców, lub SDS, potwierdzającą, że substancje obecne w składzie produktu spełniają warunki odstępstwa.

c) *Substancje wzbudzające szczególnie duże obawy (SVHC)*

Produkt końcowy nie może zawierać żadnych substancji obecnych w składzie produktu zidentyfikowanych zgodnie z procedurą opisaną w art. 59 ust. 1 rozporządzenia (WE) nr 1907/2006, która służy do ustalenia kandydackiej listy substancji wzbudzających szczególnie duże obawy.

Ocena i weryfikacja: wnioskodawca przedstawia podpisaną deklarację zgodności popartą w stosownych przypadkach deklaracjami dostawców, lub SDS, potwierdzającą brak wszystkich substancji z kandydackiej listy substancji.

W dniu złożenia wniosku należy dokonać odniesienia do ostatniego wykazu substancji wzbudzających szczególnie duże obawy.

d) *Substancje zapachowe*

Wszelkie substancje obecne w składzie produktu dodane w charakterze substancji zapachowych muszą być wyprodukowane i używane zgodnie z kodeksem praktyk Międzynarodowego Stowarzyszenia Substancji Zapachowych (IFRA) ⁽¹⁾. Producenci muszą przestrzegać norm IFRA dotyczących zakazów, ograniczenia użycia i określonych kryteriów czystości dla substancji.

Ocena i weryfikacja: w stosownych przypadkach dostawca lub producent substancji zapachowej przedstawia podpisaną deklarację zgodności.

e) *Konserwanty*

(i) Produkt może zawierać konserwanty jedynie w celu konserwacji produktu, w odpowiedniej dawce zastosowanej wyłącznie w tym celu. Nie dotyczy to surfaktantów, które mogą również posiadać właściwości biobójcze.

(ii) Produkt może zawierać konserwanty, pod warunkiem że nie ulega on bioakumulacji. Konserwant uznaje się za nieulegający bioakumulacji, jeżeli współczynnik biokoncentracji $BCF < 100$ lub $\log K_{ow} < 3,0$. Jeżeli dostępna jest zarówno wartość BCF, jak i $\log K_{ow}$, stosuje się najwyższą zmierzoną wartość BCF.

⁽¹⁾ Dostępnym na stronie internetowej IFRA: <http://www.ifraorg.org>.

- (iii) Zakazuje się deklarowania lub sugerowania na opakowaniu lub w innej formie przekazu, że produkt ma działanie przeciwdrobnoustrojowe lub dezynfekujące.

Ocena i weryfikacja: wnioskodawca przedstawia podpisaną deklarację zgodności popartą w stosownych przypadkach deklaracjami dostawców wraz z SDS dla każdego dodanego konserwantu i informacjami o wartościach ich BCF lub $\log K_{ow}$. Wnioskodawca przedstawia również szatę graficzną opakowania.

f) *Barwniki*

Barwniki w produkcie nie mogą ulegać bioakumulacji.

Barwnik uznaje się za nieulegający bioakumulacji, jeżeli współczynnik biokoncentracji $BCF < 100$ lub $\log K_{ow} < 3,0$. Jeżeli dostępna jest zarówno wartość BCF, jak i $\log K_{ow}$, stosuje się najwyższą zmierzoną wartość BCF. W przypadku barwników zatwierdzonych do stosowania w żywności nie zachodzi konieczność przedkładania dokumentacji dotyczącej potencjału bioakumulacji.

Ocena i weryfikacja: wnioskodawca przedstawia podpisaną deklarację zgodności popartą w stosownych przypadkach deklaracjami dostawców wraz z SDS dla każdego dodanego barwnika i informacjami o wartościach ich BCF lub $\log K_{ow}$ lub dokumentację poświadczającą, że barwnik zatwierdzono do stosowania w żywności.

g) *Enzymy*

Można stosować wyłącznie enzymy enkapsulowane (w formie stałej) i enzymy w płynie/zawiesinie.

Ocena i weryfikacja: wnioskodawca przedstawia podpisaną deklarację zgodności popartą w stosownych przypadkach deklaracjami dostawców wraz z SDS dla każdego dodanego enzymu.

h) *Mikroorganizmy*

- (i) Identyfikacja: wszystkie celowo dodane mikroorganizmy muszą posiadać numer zbioru kultur typu amerykańskiego (ATCC), należeć do zbioru międzynarodowego organu depozytowego (IDA) lub ich DNA musi być zidentyfikowane zgodnie z protokołem identyfikacji szczepu (przy użyciu sekwencjonowania rybosomalnego DNA 16S lub równoważnej metody).

- (ii) Bezpieczeństwo: wszystkie celowo dodane mikroorganizmy muszą zaliczać się do obu z poniższych grup:

- grupa ryzyka I zgodnie z dyrektywą 2000/54/WE Parlamentu Europejskiego i Rady⁽¹⁾ – czynniki biologiczne w miejscu pracy,
- wykaz dotyczący uznanego domniemania bezpieczeństwa (QPS) sporządzony przez Europejski Urząd ds. Bezpieczeństwa Żywności (EFSA).

- (iii) Brak zanieczyszczeń w żadnym ze szczepów zawartych w produkcie końcowym i zbadanych przy użyciu wskazanych metod badawczych lub równoważnych metod nie mogą występować czynniki chorobotwórcze określone poniżej:

- *E. Coli*, metoda badawcza ISO 16649-3:2005,
- *Streptococcus (Enterococcus)*, metoda badawcza ISO 21528-1:2004,
- *Staphylococcus aureus*, metoda badawcza ISO 6888-1,
- *Bacillus cereus*, metoda badawcza ISO 7932:2004 lub ISO 21871,
- *Salmonella*, metoda badawcza ISO6579:2002 lub ISO 19250.

- (iv) Żadne celowo dodane mikroorganizmy nie mogą być mikroorganizmami modyfikowanymi genetycznie.

⁽¹⁾ Dyrektywa 2000/54/WE Parlamentu Europejskiego i Rady z dnia 18 września 2000 r. w sprawie ochrony pracowników przed ryzykiem związanym z narażeniem na działanie czynników biologicznych w miejscu pracy (siódma dyrektywa szczegółowa w rozumieniu art. 16 ust. 1 dyrektywy 89/391/EWG) (Dz.U. L 262 z 17.10.2000, s. 21).

- (v) Wrażliwość na antybiotyki wszystkie celowo dodane mikroorganizmy muszą – z wyjątkiem oporności swoistej – być wrażliwe na każdą z pięciu głównych klas antybiotyków (aminoglikozydy, antybiotyki makrolidowe, antybiotyki beta-laktamowe, tetracyklinę i fluorochinolony) zgodnie z metodą dyfuzji EUCAST lub równorzędną metodą.
- (vi) Liczba drobnoustrojów: produkty w formie do użycia muszą mieć standardową liczbę kolonii równą co najmniej 1×10^5 jednostek tworzących kolonię (jtk) na ml zgodnie z ISO 4833-1:2014.
- (vii) Okres trwałości: minimalny okres trwałości produktu nie może być krótszy niż 24 miesiące, a liczba drobnoustrojów nie może spadać o więcej niż 10 % co 12 miesięcy zgodnie z ISO 4833-1:2014.
- (viii) Zdarność do użycia: produkt musi spełniać wszystkie wymogi określone w kryterium 6 dotyczącym zdatności do użycia, a wszystkie deklaracje producenta dotyczące działania mikroorganizmów zawartych w produkcie muszą być udokumentowane badaniami przeprowadzonymi przez osoby trzecie.
- (ix) Deklaracje: zakazuje się deklarowania lub sugerowania na opakowaniu lub w innej formie przekazu, że produkt ma działanie przeciwdrobnoustrojowe lub dezynfekujące.
- (x) Informacje dla użytkowników: etykieta produktu musi zawierać następujące informacje:
 - produkt zawiera mikroorganizmy,
 - produktu nie należy używać w spryskiwaczu,
 - produktu nie należy stosować na powierzchniach mających kontakt z żywnością,
 - okres trwałości produktu.

Ocena i weryfikacja: wnioskodawca musi przedstawić:

- (i) nazwę (do poziomu szczepu) oraz identyfikację wszystkich mikroorganizmów zawartych w produkcie z numerami ATCC lub IDA lub dokumentację dotyczącą identyfikacji DNA;
- (ii) dokumentację poświadczającą, że wszystkie mikroorganizmy należą do grupy ryzyka I oraz wykazu QPS;
- (iii) dokumentację badawczą poświadczającą, że w produkcie nie występują czynniki chorobotwórcze;
- (iv) dokumentację poświadczającą, że żadne mikroorganizmy nie są mikroorganizmami modyfikowanymi genetycznie;
- (v) dokumentację badawczą poświadczającą, że wszystkie mikroorganizmy są – z wyjątkiem oporności swoistej – wrażliwe na każdą z pięciu wskazanych głównych klas antybiotyków;
- (vi) dokumentację badawczą dotyczącą jtk/ml roztworu gotowego do użytku (w przypadku produktów nierozcieńczonych należy zastosować rozcieńczenie zalecane dla „normalnego” czyszczenia);
- (vii) dokumentację badawczą dotyczącą jtk/ml roztworu gotowego do użycia co 12 miesięcy dla produktu przechowywanego do końca okresu trwałości;
- (viii) wyniki badań z laboratorium zewnętrznego poświadczające deklarowane działanie mikroorganizmów oraz szatę graficzną opakowania lub kopię etykiety produktu zawierające wszelkie deklaracje dotyczące działania mikroorganizmów;
- (ix) oraz (x) szatę graficzną opakowania lub kopię etykiety produktu.

Kryterium 5 – Opakowanie

a) Produkty sprzedawane w butelkach ze spryskiwaczem

Zabrania się używania aerozoli zawierających propelenty. Butelki ze spryskiwaczem muszą być przystosowane do wielokrotnego napełniania i nadawać się do ponownego wykorzystania.

Ocena i weryfikacja: wnioskodawca przedstawia podpisaną deklarację zgodności wraz z odpowiednią dokumentacją opisującą lub wykazującą, w jaki sposób można ponownie napełnić butelki ze spryskiwaczem stanowiące część opakowania.

b) Systemy zwrotu opakowań

Jeżeli produkt dostarcza się w opakowaniu, które stanowi część systemu zwrotu w przypadku danego produktu, produkt ten jest zwolniony z wymogów określonych w kryterium 5 lit. c) i d).

Ocena i weryfikacja: wnioskodawca przedstawia podpisaną deklarację zgodności wraz z odpowiednią dokumentacją opisującą lub wykazującą, że dla opakowania istnieje system zwrotu.

c) Wskaźnik masa/użyteczność (WUR)

Wskaźnik masa/użyteczność (WUR) produktu oblicza się wyłącznie dla opakowania bezpośredniego i nie może on przekroczyć poniższych wartości dla dozowania referencyjnego.

Rodzaj produktu	WUR (g/l roztworu czyszczącego)
Produkty nierozcieńczone	15
Produkty gotowe do użytku	150
Produkty gotowe do użytku sprzedawane w butelkach ze spryskiwaczem	200

Opakowanie bezpośrednie wykonane w ponad 80 % z materiałów z recyklingu jest zwolnione z tego wymogu.

Ocena i weryfikacja: wnioskodawca przedstawia obliczenie WUR produktu. Jeżeli produkt jest sprzedawany w różnych opakowaniach (tj. o różnej objętości), obliczenia powinny zostać przedłożone dla każdego rozmiaru opakowania, którego dotyczy wniosek o przyznanie oznakowania ekologicznego UE.

WUR oblicza się w następujący sposób:

$$WUR = \sum ((W_i + U_i)/(D_i * R_i))$$

gdzie:

W_i : masa (g) opakowania bezpośredniego (i);

U_i : masa (g) opakowania nieuzyskanego z recyklingu użytkowego w opakowaniu bezpośrednim (i); $U_i = W_i$, chyba że wnioskodawca może wykazać inaczej;

D_i : liczba doz referencyjnych zawarta w opakowaniu bezpośrednim (i). W przypadku produktów gotowych do użytku D_i = objętość produktu (w litrach);

R_i : wskaźnik dotyczący ponownego napełnienia. $R_i = 1$ (opakowanie nie jest wykorzystywane do tego samego celu) lub $R_i = 2$ (jeżeli wnioskodawca może udokumentować, że element opakowania można wykorzystać do tego samego celu i że w sprzedaży są produkty zapasowe).

Wnioskodawca przedstawia podpisaną deklarację zgodności potwierdzającą zawartość materiału uzyskanego z recyklingu użytkowego, wraz z odpowiednią dokumentacją. Opakowanie uważa się za uzyskane z recyklingu użytkowego, jeżeli surowiec wykorzystany do produkcji opakowania został odebrany od producentów opakowania na etapie dystrybucji lub na etapie konsumenta.

d) Projektowanie z myślą o recyklingu

Opakowanie z tworzyw sztucznych musi być tak zaprojektowane, by umożliwiło łatwy i skuteczny recykling, należy zatem unikać potencjalnych zanieczyszczeń i niekompatybilnych materiałów, o których wiadomo, że utrudniają segregowanie lub ponowne przetworzenie lub obniżają jakość recyklatu. Etykieta zwykła lub typu „sleeve”, zamknięcie oraz, w stosownych przypadkach, powłoka barierowa nie mogą zawierać, same lub w połączeniu z opakowaniem, materiałów i składników wymienionych w tabeli 4. Z tego wymogu zwolnione są urządzenia rozpylające (również w spryskiwaczach).

Tabela 4

Materiały i składniki wyłączone z elementów opakowania

Element opakowania	Wyłączone materiały i składniki (*)
Etykieta zwykła lub typu „sleeve”	<ul style="list-style-type: none"> — Etykieta zwykła lub typu „sleeve” z PS w połączeniu z butelką z PET, PP lub HDPE — Etykieta zwykła lub typu „sleeve” z PVC w połączeniu z butelką z PET, PP lub HDPE — Etykieta zwykła lub typu „sleeve” z PETG w połączeniu z butelką z PET — Wszelkie inne materiały z tworzyw sztucznych na etykiety zwykłe lub typu „sleeve”, o gęstości > 1 g/cm³ używane z butelką z PET — Wszelkie inne materiały z tworzyw sztucznych na etykiety zwykłe lub typu „sleeve”, o gęstości < 1 g/cm³ używane z butelką z PP lub HDPE — Etykiety zwykłe lub typu „sleeve”, które są metalizowane lub wtapiane w korpus opakowania (etykietowanie w formie)
Zamknięcie	<ul style="list-style-type: none"> — Zamknięcie z PS w połączeniu z butelką z PET, PP lub HDPE — Zamknięcie z PVC w połączeniu z butelką z PET, PP lub HDPE — Zamknięcia z PETG lub z materiału o gęstości > 1 g/cm³ w połączeniu z butelką z PET — Zamknięcia wykonane z metalu, szkła lub EVA, których nie można w łatwy sposób oddzielić od butelki — Zamknięcia wykonane z silikonu. Wyłączone są zamknięcia silikonowe o gęstości < 1 g/cm³ w połączeniu z butelką z PET oraz zamknięcia silikonowe o gęstości > 1 g/cm³ w połączeniu z butelką z PEHD lub PP — Metalowe folie lub plomby, które pozostają przymocowane do butelki lub jej zamknięcia po otwarciu produktu
Powłoki barierowe	Poliamid, poliolefiny funkcjonalne, powłoki barierowe metalizowane oraz nieprzepuszczające światła

(*) EVA – etylen z octanem winylu, HDPE – polietylen o wysokiej gęstości, PET – politereftalan etylenu, PETG – politereftalan etylenu modyfikowany glikolem, PP – polipropylen, PS – polistyren, PVC – polichlorek winylu.

Ocena i weryfikacja: wnioskodawca przedstawia podpisaną deklarację zgodności zawierającą skład materiałowy opakowania, w tym pojemnika, etykiety zwykłej lub typu „sleeve”, naklejek, zamknięcia oraz powłok barierowych, w zależności od przypadku, wraz ze zdjęciami lub rysunkami technicznymi opakowania bezpośredniego.

Kryterium 6 – Zdarność do użycia

Produkt musi mieć zadowalającą skuteczność czyszczenia w najniższej temperaturze i przy najniższym dozowaniu, jakie zaleca producent dla danej twardości wody, zgodnie z ramami badania skuteczności środków do czyszczenia powierzchni twardych, dostępnymi na stronie internetowej poświęconej oznakowaniu ekologicznemu UE ⁽¹⁾.

Ocena i weryfikacja: wnioskodawca przedstawia dokumentację poświadczającą, że produkt zbadano w warunkach określonych w powyższych ramach oraz że wyniki badania dowodzą, iż produkt wykazuje co najmniej minimalną wymaganą skuteczność czyszczenia. W stosownych przypadkach wnioskodawca przedstawia również dokumentację poświadczającą zgodność z wymogami laboratoryjnymi określonymi w odpowiednich normach zharmonizowanych dotyczących laboratoriów badawczych i wzorcujących.

Można stosować równoważne badanie skuteczności, jeżeli właściwy organ ocenił i zatwierdził równoważność.

⁽¹⁾ Dostępne na stronie internetowej: http://ec.europa.eu/environment/ecolabel/documents/performance_test_cleaners.pdf.

Kryterium 7 – Informacje dla użytkowników

Aby zmaksymalizować skuteczność produktu, zmniejszyć ilość odpadów i ograniczyć zanieczyszczenie wody oraz zużycie zasobów, do produktu należy dołączyć instrukcje dotyczące właściwego stosowania. Instrukcje muszą być czytelne lub muszą zawierać ilustracje lub symbole; muszą także zawierać następujące informacje:

a) Informacje o dozowaniu

Wnioskodawca podejmuje odpowiednie działania, aby pomóc konsumentom w przestrzeganiu zalecanego dozowania, udostępniając informacje o dozowaniu oraz dogodny system dozowania (np. nakrętki). Na opakowaniach produktów gotowych do użytku należy umieścić następujący tekst: „Produkt nie jest przeznaczony do czyszczenia dużych powierzchni”.

Informacje o dozowaniu muszą obejmować zalecane dozowanie dla co najmniej dwóch stopni zabrudzenia oraz – jeżeli ma to zastosowanie – wpływ twardości wody na dozowanie.

Jeżeli ma to zastosowanie, należy podać informacje o twardości wody, jaka powszechnie występuje na obszarze, gdzie produkt ma być wprowadzany do obrotu, lub o tym, gdzie można uzyskać takie dane.

b) Informacje o usuwaniu opakowania

Opakowanie bezpośrednie musi zawierać informacje o możliwości jego ponownego wykorzystania, recyklingu, a także właściwego sposobu jego usuwania.

c) Informacje dotyczące środowiska

Opakowanie bezpośrednie musi zawierać informacje o znaczeniu właściwego dozowania i o najniższej zalecanej temperaturze sprzyjającej niższemu zużyciu energii i wody oraz mniejszemu zanieczyszczeniu wody.

Ocena i weryfikacja: wnioskodawca przedstawia podpisaną deklarację zgodności wraz z próbką etykiety produktu.

Kryterium 8 – Informacje widniejące na oznakowaniu ekologicznym UE

Logo musi być widoczne i czytelne. Numer rejestracji/pozwolenia dotyczący oznakowania ekologicznego UE musi być umieszczony na produkcie w sposób czytelny i wyraźnie widoczny.

Wnioskodawca może umieścić na etykiecie fakultatywne pole tekstowe z następującym tekstem:

- Ograniczony wpływ na środowisko wodne.
- Ograniczona ilość substancji niebezpiecznych.
- Sprawdzona skuteczność czyszczenia.

Ocena i weryfikacja: wnioskodawca przedstawia podpisaną deklarację zgodności wraz z próbką etykiety produktu lub szatą graficzną opakowania z oznakowaniem ekologicznym UE.
