

hvordan den pågældende lovgivning definerer nye stoffer, herunder om et stof behandles efter de samme regler, hvis stoffet sælges til en væsentligt ændret anvendelse eller i væsentligt øgede mængder, om der er fastsat vægtgrænser m. m..

Et forsigtigt skøn må på denne baggrund være, at man må regne med, at EF modtager i hvert fald 300 anmeldelser årligt. Indgivelse af anmeldelse vil i de fleste tilfælde ske til et andet EF-land, men vil i kraft af 6. ændring til 1967-direktivet også blive sendt til Danmark. Ud fra den danske kemiske industris størrelse må det skønnes, at indgivelse af en anmeldelse kun i ca. 2 pct. af tilfældene vil ske til de danske myndigheder.

I de første par år efter lovens ikrafttræden er det dog sandsynligt, at antallet af nye stoffer, der bringes på markedet, vil være lavere. Erfaringer fra udlandet tyder på, at virksomhederne af økonomiske grunde vil søge at bringe deres stoffer på markedet inden anmeldelsesreglernes ikrafttræden. I de følgende skøn er det derfor forudsat, at antallet af anmeldelser i EF det første år kun vil udgøre ca. 100 og det andet år ca. 200.

Det EF-land, som modtager en anmeldelse, har en særlig forpligtelse til at foretage en kritisk vurdering af de indgivne oplysninger og til om nødvendigt at forlange supplerende oplysninger eller gennemførelse af supplerende undersøgelser.

For alle nye stoffer er det dog nødvendigt, at miljøstyrelsen gør sig bekendt med alle foreliggende oplysninger.

For nogle af stofferne vil det i Danmark desuden være nødvendigt at indhente oplysninger fra udlandet til kontrol eller supplerende af de meddelte oplysninger. Det kan desuden være nødvendigt at iværksætte litteratursøgning og gennemgang af litteratur om beslægtede stoffer.

I visse tilfælde vil der være anledning til at lade eksperter på kemikaliekontrollen eller toksikologisk institut ved statens levnedsmiddelinstitut gennemgå det indsendte materiale om forsøgsresultater med henblik på at få en udtalelse om undersøgelsesmetodernes relevans og kvalitet samt en vurdering af resultaterne.

En mere indgående behandling kan være nødvendig, når det drejer sig om stoffer, som agtes fremstillet i store mængder, eller stoffer, som ud fra deres kemiske struktur eller ud fra de foretagne undersøgelser må antages at rumme særlige sundheds- eller miljørisici. I sådanne tilfælde kan det blive aktuelt at forlange af anmelderen, at der indgives yderligere oplysninger eller foretages yderligere undersøgelser, ligesom der i enkelte tilfælde kan være anledning til, at myndighederne iværk-

sætter forsøg. Det må ses i sammenhæng med, at EF-reglerne ikke omfatter anvendelsesbegrænsninger, således at de danske myndigheder ud fra danske forhold må vurdere, om det er nødvendigt at fastsætte sådanne. Man skal i den forbindelse være opmærksom på, at der er betydelige forskelle mellem EF-landene, f. eks. med hensyn til naturforhold (klima, recipienter m. v.) og samfundsforhold (forbrugsmønstre, erhvervsmønstre m. v.).

Det skønnes, at højst 10 pct. af anmeldelserne vil falde i denne gruppe.

En særlig forpligtelse påhviler Danmark for så vidt angår de 2 pct. af stofferne, om hvilke anmeldelse indgives i Danmark. Her må der påregnes et betydeligt tidsforbrug til en indgående prøvelse af de meddelte oplysninger.

Behandlingstiden for den enkelte anmeldelse vil således komme til at variere meget – fra 1 manddag i ukomplicerede tilfælde til flere mandmåneder for nogle af de stoffer, om hvilke anmeldelse indgives i Danmark. Det skønnes imidlertid, at det gennemsnitlige tidsforbrug ved behandlingen af en anmeldelse vil udgøre ca. 1 manduge.

Det skønnede personalebehov udgør derfor 6 akademiske sagsbehandlere ved fuld udbygning. Ved lovens ikrafttræden vil det – af hensyn til indkøringen – være nødvendigt at have ansat 4 af disse. Til bistand for de 6 akademiske sagsbehandlere bør der ansættes 3 kontorfunktionærer.

2.2.2. Gennemgang af kendte stoffer.

Det vil ikke være overkommeligt at underkaste alle kendte stoffer den samme procedure som de nye stoffer. Dertil er antallet alt for stort. Ifølge amerikanske skøn er der mindst 30.000 kemiske stoffer på markedet, og måske er antallet snarere det dobbelte.

I USA har man prioriteret indsatsen omkring de kendte stoffer meget højt, og en betydelig del af de store personaleressourcer vil derfor blive afsat til denne opgave.

Den amerikanske kemikalielov fastsætter kriterier og procedurer for myndighedernes udvælgelse af eksisterende stoffer eller stofgrupper, som af producenterne skal undersøges for sundheds- og miljøvirkninger. 18 stoffer/stofgrupper, som mistænkes for at rumme særlig risiko, er indtil april 1978 udvalgt med henblik på fastsættelse af regler for stoffernes undersøgelse.

Herudover har de amerikanske myndigheder påbegyndt en gennemgang af foreliggende oplys-