

undersøgelser til supplerung af den tidligere indgivne anmeldelse. Dette ansvar kan den efterfølgende producent eller importør kun leve op til, dersom han har kendskab til enkelthederne i den først indgivne anmeldelse. Et sådant kendskab må han skaffe sig hos den, der har indgivet anmeldelsen. Bestemmelsen lægger således op til, at industrien selv finder frem til aftaler om fordeling af undersøgelsesomkostninger.

Omkostningsdeling vil især være aktuell, såfremt det pålægges producenten og importøren at foretage mere langvarige og bekostelige undersøgelser end dem, der opfylder minimumskravene for ethvert nyt stof, jfr. § 13.

§ 12, stk. 3, bestemmer, at anmeldelse skal være indgivet senest en måned før påtænkt salg eller import. Denne frist skal ifølge § 14 give ministeren mulighed for at påse, at anmeldelsen opfylder de i medfør af loven stillede krav til en anmeldelse, f.eks. at de krævede oplysninger foreligger. I de formentlig meget sjældne tilfælde, hvor et stof, der frembyder en urimelig sundhedsrisiko, søges solgt, vil fristen kunne anvendes til at forhindre, at stoffet kommer i handelen gennem øjeblikkelig nedlæggelse af forbud med hjemmel i § 30.

Som nævnt i de almindelige bemærkninger agtes det at tilrettelægge anmeldelsesordningen således, at anmeldelse indgives til og registreres af arbejdsmiljøinstituttet.

I § 12, stk. 4, bemyndiges ministeren til at fastsætte regler om, at visse nye stoffer, der sælges i små mængder, skal være undtaget fra anmeldelse.

Da anmeldelse af et nyt stof indebærer, at stoffet skal være undersøgt i overensstemmelse med fastlagte undersøgelseskrav, vil den begrænsede undersøgelseskapacitet på laboratorier her i landet i sig selv sætte en grænse for det antal stoffer, som kan forlanges undersøgt og anmeldt.

Et meget stort antal kemiske stoffer, herunder særdeles mange nye, sælges – men i små mængder – til brug i forskningslaboratorier og til virksomheder, som udvikler nye produkter. På forskningslaboratorier behandles sådanne stoffer af kvalificeret personale. De stoffer, der indgår i virksomheders udviklingsarbejde, vil for langt den største dels vedkommende vise sig uændelige til det ønskede formål, og stofferne kommer ikke videre ud i omsætning.

Stoffer, der sælges i små mængder til forsknings- og udviklingsformål, agtes undtaget fra anmeldelsespligt. Dette er begrundet i, at anmeldelsen primært bør opfange de stoffer, som ud fra sundheds- og miljøbetragtninger har størst interesse, at anmeldelsesernes antal må holdes inden

for rammerne af det administrativt overkommelige, og at forsknings- og udviklingsarbejde bør kunne foregå uden unødige hindringer.

Dette indebærer imidlertid ikke, at stofferne undtages fra mærkningspligt. Det er producentens pligt og ansvar også for sådanne stoffer såvidt muligt at tilvejebringe oplysninger, som muliggør, at stofferne kan forsynes med forsvarlig mærkning med risikoangivelse og sikkerhedsforskrifter, sammenholdt med bestemmelserne i kapitel 4.

#### Til § 13.

Bestemmelsen omhandler de minimumskrav, der stilles med hensyn til oplysninger om ethvert nyt kemisk stof, som ønskes solgt eller importeret.

Der kræves oplysninger om stoffets fysiske og kemiske egenskaber, d.v.s. oplysninger, som enhver producent af kemiske stoffer må antages at være i besiddelse af. Herudover kræves oplysninger om resultater af undersøgelser, der kan belyse stoffets virkninger på mennesker, husdyr og miljø. Minimumskravene vil blive fastlagt på EF-niveau. Undersøgelserne om stoffets eventuelle sundhedsskadelige virkninger vil omfatte undersøgelser på dyr af

- 1) stoffets akutte giftighed, når det indgives gennem munden, indgives gennem huden eller optages ved indånding,
- 2) stoffets allergifremkaldende virkninger,
- 3) stoffets hudirriterende og øjenirriterende virkninger samt
- 4) korttids-undersøgelser til indikation af stoffets mulige påvirkninger af arveanlæg og kræftfremkaldende virkninger.

Det er endnu i EF-forhandlingerne uklart, hvorvidt stoffets virkninger ved gentagen påvirkning i mindre doser over en 4-ugers periode (sub-akut undersøgelse) vil komme til at indgå i minimumskravene. Stoffets virkninger i miljøet vil blive søgt indkredset ved krav om undersøgelser, som kan belyse stoffets giftighed for fisk og for dafnier samt stoffets modstandsdygtighed over for nedbrydning i naturen og i rensningsanlæg.

Blandt kravene til en anmeldelse hører, at der skal foreligge forslag til stoffets eventuelle klassificering og mærkning, jfr. kapitel 4. Dette krav gælder også i tilfælde, hvor stoffet alene agtes solgt som bestanddel af et produkt. Produktet skal ifølge bestemmelserne i kapitel 4 også klassificeres m.v., og det er klart, at stoffets klassificering vil være udgangspunkt for klassificering af produktet.

På grundlag af de oplysninger, som er meddelt i anmeldelsen, kan ministeren stille krav om, at den,