



道康宁 REACH 常见问题

常见 REACH 问题

问：贵公司的 REACH 战略是什么？

答：道康宁支持 REACH 保护环境和人类健康的目标。REACH 是一项复杂的法规，对生产供应链有重大的商业影响。作为一家化学品供应商，我们致力于确保客户的业务尽量不受到 REACH 的影响，我们也将积极利用 REACH 提供的各种机会。作为一家已经建立产品责任监管 (Product Steward) 记录跟踪的公司，我们相信，REACH 将会为我们正在进行的项目注入动力。想了解更多观点，请查阅我们的立场声明：

http://www.dowcorning.com/content/about/REACH_rc_position.aspx

问：你们已经为 REACH 准备了多长时间？

答：道康宁正在很好地为 REACH 做着准备工作。2006 年，我们建立了一支精干的多部门人员组成的 REACH 商务团队，系统地检查了我们的整个产品成分。我们已经对负有责任和义务的物质进行了预注册，其中包括许多种由我们非欧盟供应商提供的原材料和在欧盟以外地区生产的道康宁产品。

问：实施日程表是什么？

答：有几个实施阶段。可以访问[道康宁 REACH 资源中心](#)获得 REACH 日程表。

问：REACH 会额外增加供应链成本。贵公司会提高价格吗？提高多少、何时提高？

答：REACH 毫无疑问会增加整个生产供应链的成本。道康宁会提高多少或在什么时候提高，目前正在考查中。

问：供货合同如何更改才能符合 REACH 的要求？

答：REACH 是欧盟的一项法规要求。直接或间接供应欧盟市场的物质，需要完全符合 REACH 的要求。如何反映在供货合同中，需根据公司与公司间的期望和协议而定。

预注册

问：道康宁公司是否已对自己所有的物质进行了预注册？

答：我们已经根据 REACH 规定，对负有责任或义务的所有物质进行了预注册，其中包括许多种由我们非欧盟供应商提供的原材料和在欧盟以外地区生产的道康宁产品。



问：我怎样才能知道道康宁是否进行了预注册，它何时进行的注册以及你们是如何与客户沟通预注册事宜的？

答：我们已建立了一个网络门户网站，会提供客户所购买该产品在欧盟境内法人实体（预）注册状态的辅助信息。道康宁从其供应商采购的原材料，我们也会尽我们最大的能力，保证提供我们所获得的最新信息。

问：贵公司会提供预注册号码作为预注册的证明吗？

答：道康宁产品由多种不同的物质构成。有些物质是由我们的供应商或他们的供货商预注册的，但他们没有义务向我们或我们的客户提供预注册号码。无论如何，我们都不可能仅仅根据收到预注册号码情况来确定预注册的物质状况。因此即使我们能提供这方面的信息，道康宁还是决定不向客户提供预注册号码。

产品中的化学物质（包括高度关注物质）

问：我需要提高原材料的等级来符合 REACH 吗？

答：通常不需要。不过，有些情况下，REACH 会推动改变等级或特定材料的规格，尤其是那些含有高度关注物质 (SVHC) 或潜在污染物物质。

问：贵公司能说出哪些产品符合 REACH 吗？

答：道康宁认为，术语“符合REACH 规定” (REACH compliant) 和“REACH 准备就绪” (REACH Ready) 都是不精确和有可能被误解的。我们可以告诉您，哪些产品仅含有指定供应链且用于指定的用途，同时在 REACH 管辖下进行（预）注册的物质。

问：贵公司的哪些举措可以向我保证，REACH 实施后能继续为我们提供产品？

答：道康宁采取一切合理的商业行动，确保我们产品供应的连续性。在绝大多数情况下，REACH 只会产生有限的影响。

我们将利用各种合理的商业努力，重新供应/改变产品配方使受影响的产品满足或超过现有技术性能的要求。如果证明这是不可能的或者经济上不可行，我们会告知客户我们打算采取的行动。

问：道康宁公司出售给我的产品中是否含有高度关注物质 (SVHC)？是何种产品以及其中含量为多少？

答：我们正在进一步评估我们所有的产品线。我们已经发现了非常有限数额的 REACH 法规 (EC/1907/2006, 附录 1-6) 提到的高度关注物质 (SVHC)；所涉及的产品均已按照法律的要求，以欧盟物质安全资料表的形式进行了报告。我们



正在等待计划于 2009 年 6 月发布的第一份“候选名单”，以最后完成我们的评估，届时我们将把结果告知客户。

问：将于何时提供道康宁产品的新的“REACH 格式”物质安全资料表？

答：我们正在积极努力，将我们的物质安全资料表（“SDS”）的格式转换为 REACH 法规 [第 31 款，附录 II] 所规定的格式。我们认为，欧盟和成员国的主管部门已经商定了转换为新格式 [EChA 注册指南，V1.4，页码 62-63] 的过渡期。我们相信，该主管部门已经建议，一旦要求对安全信息进行适当变更（例如修改产品分类和标签）或由于作为 REACH 注册流程（例如暴露设定）组成部分的额外信息已经出现，就应立即更新物质安全资料表的格式。物质安全资料表将根据此提议的方法进行更新，并按规定的要求 [第 31 (8) 款]，通过正常途径提供给下游用户和其他人。

注册（包括唯一代表）

问：道康宁将根据 REACH 对 xyz 产品进行注册吗？

答：REACH 要求对物质进行注册。我们销售的许多产品都是不同物质的配制品/混合物，每种物质都可能需要在 REACH 注册，无论是道康宁的产品还是供应商的产品。

我们已经对负有责任和义务的物质进行了预注册，其中包括许多种由我们非欧盟供应商提供的原材料和在欧盟以外地区生产的道康宁产品。如果不能注册，我们会提前向客户通报我们要采取的行动，以最大限度地减少对业务的影响。

问：道康宁卖给我方的材料中是否会含有 REACH 禁止的物质？对此，道康宁将来的计划和行动是什么？

答：如果商业上可行的话，我们将尽可能改变产品配方来替换 REACH 所限制的物质或需授权的物质。当获得可能需要授权的信息时，我们将提前与客户沟通。目前，我们还不知道我们的产品是否存在将被限制的物质。

问：哪一方将对贵公司的物质进行 REACH 注册？

答：这要根据物质，以及与物质的生产和销售有关的商业体系和适用的法律要求而定。REACH 要求注册人为欧盟生产商或进口商，或者担任非欧盟生产商/配方设计厂唯一代表的欧盟法人实体。道康宁在欧盟有多个法人实体可以作为进口商或唯一代表进行注册。

问：当一非欧洲道康宁法人实体指定一位唯一代表时，这位代表将会是谁？

答：代表非欧洲道康宁法人实体进行的所有唯一代表物质预注册事宜，均已由道康宁欧洲有限公司 (Dow Corning Europe SA) 提交，其地址为 Zoning Industriel - Zone C, 7180 SENEFFE, Belgium。道康宁正在全球范围内管理



REACH, 因此, 如有任何疑问, 请提交给当前联系人或我们的[道康宁 REACH 支援团队](#)。

问: 如果我方购买并使用了一种欧盟以外的道康宁制造的物质, 然后出口含有这种道康宁物质的配制品或物品到欧盟, 我可以依靠贵公司对这种物质的注册而向欧盟出口我的产品吗? 你们可以替我处理此事吗?

答: 道康宁已为许多种由我们非欧盟供应商提供的原材料和在欧盟以外地区生产的道康宁产品提交了唯一代表预注册。如果进口至欧盟的道康宁物质的数量和使用已经涵盖在预注册中, 我们应该能够涵盖您的进口。请[联系我们](#)进行进口所需要的交流。

问: 如果道康宁未在物质安全资料表 (SDS) 列出我的用途, 我方需要更换供应链吗?

答: 如果道康宁未在已购产品的物质安全资料表 (SDS) 上列出您的用途, 我们要对此用途进行评估以确定是否对其支持。道康宁需要修订当前递交的档案注册资料, 以将您的用途包括进去。在这种情况下, 请[联系我们](#)来评估您的具体情况, 包括用途和披露信息。

如果道康宁不支持您的用途, 我们将不会根据 REACH 对此用途进行注册。因此, 您将承担法律义务对此进行自我评估或暂停对康宁产品采用此类用途/应用。道康宁也乐于帮您评估寻找替代产品以满足您的需求。

问: 贵公司正采取什么方法, 制定和沟通暴露设定 (exposure scenario)?

答: 我们的多数产品都指定用于 REACH 使用说明目录中的用途。需要时, 我们正在主要下游用户的帮助下制定暴露设定模板, 并确保其适用于使用我们产品的所有用户。其原则是我们的记录显示产品的使用与暴露设定中所规定的相似。新用户或未被道康宁支持的用途, 将根据案例的不同分别进行评估。

问: 我方如何和贵公司交换信息, 以符合 REACH 的要求? 我们的 IT 系统相互兼容吗?

答: 我们建议由各自公司的专家详细讨论这一问题。请联系[道康宁 REACH 支援团队](#)。

免责声明:

本文件内容仅为一般性信息, 仅表明道康宁公司对 REACH 法规 (以及在此所提到的其它相关法规) 的解释和说明。道康宁公司不对本文件所提供信息的准确性、完整性及实时性承担任何保证、承诺或担保责任。

道康宁公司 (包括其关联公司和子公司) 不要求文件接受方信赖本文件的内容, 道康宁公司也不对本文件内容负责, 并且, 道康宁公司对本文件 (或其他相关文件) 所提供的信息不承担任何责任。本文件不构成法律或专业建议, 且不能成为构成法律或专业建议的依据。