

## **Pressemitteilung**

Brüssel, 23. März 2015

Drei deutsche Anbieter von CSB (chemischer Sauerstoffbedarf)-Küvetten tests (MACHEREY-NAGEL GmbH & Co. KG, Merck KGaA und Tintometer GmbH) haben Mitte 2013 ein Konsortium gegründet (COD2-Konsortium), um gemeinsam die Antragsunterlagen für eine REACH-Zulassung zu erarbeiten.

Dies war notwendig, da die Behörden bisher die REACH-Verordnung dahingehend interpretierten, dass der Formulierungsschritt in der Herstellung des Küvetten tests nicht von der Ausnahme für die nachgeschaltete Verwendung in wissenschaftlicher Forschung und Entwicklung nach Art. 3(23) abgedeckt ist.

Mit der Veröffentlichung von Q&A 1030

<http://echa.europa.eu/support/qas-support/qas>

ist diese Interpretation geändert worden. Nun fallen auch die vorgelagerten Schritte in der Herstellung eines Produktes für die wissenschaftliche Forschung und Entwicklung unter die genannte Ausnahme. Das COD2-Konsortium betrachtet diese Entwicklung positiv.

Damit entfällt die Notwendigkeit für die Erstellung und Einreichung der Antragsunterlagen. Das COD2-Konsortium hat dementsprechend seine Arbeiten an den Antragsunterlagen für die Zulassung des Formulierungsschrittes eingestellt.

Die wichtigen CSB-Küvetten tests werden somit weiterhin für die Endanwender für die Abwasseranalytik zur Verfügung stehen, ohne dass die Herstellung der Küvetten tests einer Zulassung bedarf.

Für mehr Informationen über das COD2-Konsortium:

[http://www.jonesdayreach.com/SubstancesDocuments/COD2%20Consortium%20Agreement%20\(unsigned\).PDF](http://www.jonesdayreach.com/SubstancesDocuments/COD2%20Consortium%20Agreement%20(unsigned).PDF)

## **Press Release**

Brussels, March 23, 2015

In mid 2013 three German manufacturers of COD (chemical oxygen demand) test kits (MACHEREY-NAGEL GmbH & Co. KG, Merck KGaA and Tintometer GmbH) founded a consortium (COD2 Consortium) to jointly elaborate the dossier parts for an application for a REACH authorization.

This was required due to the interpretation of the REACH Regulation by authorities that the formulation step in the production of COD test kits was not covered by the exemption from authorization for scientific research and development (SRD) according to Article 3 (23).

With the publication of Q&A 1030

<http://echa.europa.eu/support/qas-support/qas>

this interpretation was changed. Now the upstream steps, e.g. the formulation step in the production of the COD test kits for use in SRD, are exempted, too. The COD2 Consortium considers this as a positive development.

Therefore, it is no longer required to prepare the application for authorization. The COD2 Consortium has stopped all activities for authorization of the formulation step in the production of COD test kits. The important COD test kits will be continuously available for end users for waste water analytics without the need for an authorization of the kit manufacturing.

For more information about the COD2 Consortium:

[http://www.jonesdayreach.com/SubstancesDocuments/COD2%20Consortium%20Agreement%20\(unsigned\).PDF](http://www.jonesdayreach.com/SubstancesDocuments/COD2%20Consortium%20Agreement%20(unsigned).PDF)