

**ROZPORZĄDZENIE
RADY MINISTRÓW**

z dnia 2007 r.

zmieniające rozporządzenie w sprawie bezpieczeństwa i znakowania produktów włókienniczych¹⁾

Na podstawie art. 8 ust. 1 pkt 2 ustawy z dnia 12 grudnia 2003 r. o ogólnym bezpieczeństwie produktów (Dz. U. Nr 229, poz. 2275 oraz z 2007 r. Nr 35, poz. 215) zarządza się, co następuje:

§ 1. W rozporządzeniu Rady Ministrów z dnia 6 kwietnia 2004 r. w sprawie bezpieczeństwa i znakowania produktów włókienniczych (Dz. U. Nr 81, poz. 743 oraz z 2005 r. Nr 68, poz. 586 oraz z 2007 r. Nr 78, poz. 526) wprowadza się następujące zmiany:

1. W załączniku nr 1 do rozporządzenia w Tabeli Włókien Tekstylnych w lp. 30 wprowadza się następującą zmianę oraz dodaje się lp. 46 w brzmieniu:

1	2	3
„30	poliamid	włókno utworzone z syntetycznych makrocząsteczek liniowych zawierających w łańcuchu powtarzające się wiązania amidowe, z których co najmniej 85% jest dołączonych do segmentów alifatycznych lub cykloalifatycznych
46	elastoolefina	włókno utworzone w co najmniej 95 % swojej masy z częściowo usieciowanych makrocząsteczek zbudowanych z etylenu i co najmniej jednej innej olefiny, włókno to rozciągnięte do półtora raza w stosunku do długości początkowej i po odjęciu naprężenia, natychmiast powraca do swojej długości początkowej”;

2. W załączniku nr 5 do rozporządzenia:

1) w pkt 1. Zasady ogólne w ppkt I. Metody analizy chemicznej:

a) w ppkt I.3. Aparatura i odczynniki dodaje się pozycje I.3.2.4 – I.3.2.7 w brzmieniu:

„I.3.2.4. Aceton

I.3.2.5. Kwas ortofosforowy

I.3.2.6 Mocznik

I.3.2.7 Wodorowęglan sodu.”,

b) ppkt I.6. Obróbka wstępna laboratoryjnej próbki badawczej otrzymuje brzmienie:

„W przypadku gdy w mieszance występują substancje (elementy), które zgodnie z § 31 - 36 rozporządzenia nie zostają uwzględniane w obliczeniach składu próbki, należy je najpierw usunąć poprzez zastosowanie odpowiedniej metody, która nie uszkadza żadnego z włókien składowych.

W tym celu substancje niewłókniste mogą być ekstrahowane za pomocą petrooleju i wody. Ekstrakcję prowadzi się w aparacie Soxhleta przy użyciu petrooleju przez 1 godzinę przy minimum 6 cyklach na godzinę. Należy pozwolić, aby petroolej odparował z próbki, która będzie ekstrahowana wodą poprzez moczenie przez 1 godzinę w temperaturze pokojowej, a następnie moczenie przez kolejną godzinę w temperaturze $65\pm 5^{\circ}\text{C}$, okresowo mieszając zawartość naczynia, przy czym stosunek masy próbki/wody powinien wynosić 1:100. Nadmiar wody należy usunąć z próbki przez wyciśnięcie, odsysanie lub odwirowanie, a następnie pozostawić próbkę do wyschnięcia na powietrzu.

W przypadku elastoolefiny lub mieszanek włókien zawierających elastoolefinę i inne włókna (wełnę, sierść zwierzęcą, jedwab, bawełnę, len, konopie, jutę, manilę, ostnicę, koks, żarnowiec, ramię, sizal, włókno miedziane, modal, włókno białkowe, wiskozę, akryl, poliamid, poliester, elastomultiester) wyżej opisana procedura musi być zmieniona, poprzez zastąpienie petrooleju acetonem.

W przypadku mieszanek włókien zawierających elastoolefinę i acetat w ramach wstępnej obróbki należy zastosować następującą procedurę. Próbkę należy ekstrahować przez 10 minut w temperaturze 80°C w roztworze zawierającym 25 g/l 50% kwasu ortofosforowego i 50 g/l mocznika. Stosunek objętości próbki do wody wynosi 1:100. Próbkę wypłukać w wodzie, następnie osączyć i zanurzyć w 0,1% roztworze wodorowęglanu sodu, po czym ostrożnie wypłukać w wodzie.

W przypadku gdy substancja niewłóknista nie może zostać wyekstrahowana za pomocą petrooleju i wody, należy ją usunąć przez zastąpienie metody wodnej opisanej powyżej odpowiednią metodą, która nie zmienia w sposób istotny żadnego ze składników. Jednakże w przypadku niektórych surowych naturalnych włókien roślinnych (np. juty, kokosu) należy zaznaczyć, że zwykła obróbka wstępna przy użyciu petrooleju i wody nie usuwa wszystkich naturalnych substancji niewłóknistych. Pomimo tego nie stosuje się dodatkowej obróbki wstępnej, jeżeli próbka zawiera apretury nierozpuszczalne zarówno w wodzie, jak i w petrooleju.

Raporty z analiz powinny zawierać pełną informację na temat metod użytych w obróbce wstępnej.”;

2) w pkt 2. Metody szczegółowe:

a) Tabela podsumowująca otrzymuje brzmienie:

„Metoda	Zakres stosowania		Odczynnik
nr 1	acetat	niektóre inne włókna	aceton

nr 2	niektóre włókna białkowe	niektóre inne włókna	podchloryn
nr 3	wiskoza, włókno miedziowe lub typy modalne	bawełna lub elastoolefina	kwasy mrówkowy i chlorek cynku
nr 4	poliamid	niektóre inne włókna	kwasy mrówkowy 80%
nr 5	acetat	triacetat lub elastoolefina	alkohol benzylowy
nr 6	triacetat	niektóre inne włókna	dichlorometan
nr 7	niektóre włókna celulozowe	Poliester, elastomultiester lub elastoolefina	kwasy siarkowy 75%
nr 8	akryl, niektóre modakryle lub niektóre włókna chlorowe	niektóre inne włókna	dimetyloformamid
nr 9	niektóre włókna chlorowe	niektóre inne włókna	disiarczek węgla aceton 55,5/44,5
nr 10	acetat	niektóre inne włókna lub elastoolefina	kwasy octowy lodowaty
nr 11	jedwab	wełna lub sierść lub elastoolefina	kwasy siarkowy 75%
nr 12	juta	niektóre włókna pochodzenia zwierzęcego	oznaczanie zawartości azotu
nr 13	polipropylen	niektóre inne włókna	ksylen
nr 14	włókna chlorowe	niektóre inne włókna lub elastoolefina	stężony kwas siarkowy
nr 15	włókna chlorowe, niektóre modakryle, niektóre elastany, acetaty i triacetaty	niektóre inne włókna	cykloheksanon”,

b) w Metodzie Nr 1 pkt 1. Zakres stosowania otrzymuje brzmienie:

„1. Zakres stosowania

Niniejszą metodę stosuje się, po usunięciu substancji niewłóknistych, do mieszanek dwuskładnikowych:

1) acetatu

z

2) wełną, sierścią zwierzęcą, o której mowa w lp. 2 i 3 załącznika nr 1 do rozporządzenia, jedwabiem, bawełną, lnem, konopiami, jutą, manilą, ostnicą, kokosem, żarnowcem, ramią, sizalem, włóknem miedziowym, modalem, włóknem białkowym, wiskożą, akrylem, poliamidem, poliestrem, elastomultiestrem i elastoolefiną.

Metody tej nie stosuje się do acetatu zdeacetylowanego powierzchniowo.”,

c) w Metodzie Nr 2 pkt 1. Zakres stosowania otrzymuje brzmienie:

„1. Zakres stosowania

Niniejszą metodę stosuje się, po usunięciu substancji niewłóknistych, do mieszanek dwuskładnikowych:

1) niektórych włókien białkowych, tzn. wełny, sierści zwierzęcej, o której mowa w lp. 2 i 3 załącznika nr 1 do rozporządzenia, jedwabiu, włókien białkowych

z

2) bawełną, włóknem miedziowym, modalem, włóknem chlorowym, poliamidem, poliestrem, polipropylenem, elastanem, włóknem szklanym, elastomultiestrem i elastoolefiną.

Jeżeli w mieszance występują różne włókna białkowe, to stosując tę metodę, można określić ich całkowitą ilość, ale nie można określić zawartości procentowej każdego z tych włókien oddzielnie.”,

d) w Metodzie Nr 3:

- pkt 1. Zakres stosowania otrzymuje brzmienie:

„1. Zakres stosowania

Niniejszą metodę stosuje się, po usunięciu substancji niewłóknistych, do mieszanek dwuskładnikowych:

1) wiskozy lub włókna miedziowego, włącznie z niektórymi typami modalu

z

2) bawełną i elastoolefiną”,

- pkt 5. Obliczanie i podawanie wyników otrzymuje brzmienie:

„5. Obliczanie i podawanie wyników

Wyniki obliczyć w sposób opisany w Zasadach ogólnych. Wartość d dla bawełny wynosi 1,02, a dla elastoolefiny – 1,00”,

e) w Metodzie Nr 4:

- tytuł metody otrzymuje brzmienie:

„Poliamid i niektóre inne włókna (metoda zastosowania 80 % kwasu mrówkowego)”,

- pkt 1. Zakres stosowania i pkt 2 Zasada metody otrzymują brzmienie:

„1. Zakres stosowania

Niniejszą metodę stosuje się, po usunięciu substancji niewłóknistych, do mieszanek dwuskładnikowych:

1) poliamidu

z

2) wełną, sierścią zwierzęcą, o której mowa w lp. 2 i 3 załącznika nr 1 do rozporządzenia, bawełną, włóknem miedziowym, modalem, wiskożą, akrylem, włóknem chlorowym, poliestrem, polipropylenem, włóknem szklanym, elastomultiestrem i elastoolefiną.

Jak podano wyżej, metodę stosuje się do mieszanek zawierających wełnę, ale kiedy zawartość jej przekracza 25%, należy stosować metodę nr 2 (rozpuszczenie wełny w zasadowym roztworze podchlorynu sodu).

2. Zasada metody

Włókno poliamidowe znajdujące się w znanej masie mieszanki w stanie suchym rozpuszcza się w kwasie mrówkowym. Pozostałości zbiera się, przemywa, suszy i waży; ich masę, po wprowadzeniu

ewentualnej poprawki, wyraża się jako odsetek suchej masy mieszanki. Zawartość procentowa poliamidu jest różnicą”,

f) w Metodzie Nr 5 pkt 1. Zakres stosowania otrzymuje brzmienie:

„1. Zakres stosowania

Niniejszą metodę stosuje się, po usunięciu substancji niewłóknistych, do mieszanek dwuskładnikowych:

1) acetatu

z

2) triacetatem i elastoolefiną.”,

g) w Metodzie Nr 6:

- pkt 1. Zakres stosowania otrzymuje brzmienie:

„1. Zakres stosowania

Niniejszą metodę stosuje się, po usunięciu substancji niewłóknistych, do mieszanek dwuskładnikowych:

1) triacetatu lub polilaktydu

z

2) wełną, sierścią zwierzęcą, o której mowa w lp. 2 i 3 załącznika nr 1 do rozporządzenia, bawełną, włóknem miedziowym, modalem, akrylem, poliamidem, poliestrem, włóknem szklanym, elastomultiestrem i elastoolefiną.

Uwaga:

Triacetaty, które uległy częściowej hydrolizie podczas obróbki końcowej, przestają być całkowicie rozpuszczalne. W tym przypadku metody tej nie stosuje się.”,

- pkt 5. Obliczanie i podawanie wyników otrzymuje brzmienie:

„5. Obliczanie i podawanie wyników

Wyniki obliczyć w sposób opisany w Zasadach ogólnych. Wartość d wynosi 1,00, z wyjątkiem poliestru, elastomultiestru i elastoolefiny, dla których wartość d wynosi 1,01.”,

h) w Metodzie Nr 7 pkt 1. Zakres stosowania otrzymuje brzmienie:

„1. Zakres stosowania

Niniejszą metodę stosuje się, po usunięciu substancji niewłóknistych, do mieszanek dwuskładnikowych:

1) bawełny, lnu, konopi, ramii, włókna miedziowego, modalu, wiskozy

z

2) poliestrem, elastomultiestrem i elastoolefiną.”,

i) w Metodzie Nr 8 pkt 1. Zakres stosowania otrzymuje brzmienie:

„1. Zakres stosowania

Niniejszą metodę stosuje się, po usunięciu substancji niewłóknistych, do mieszanek dwuskładnikowych:

1) akryli, niektórych modakryli lub niektórych włókien chlorowych¹⁾

Z

2) wełną, sierścią zwierzęcą, o której mowa w lp. 2 i 3 załącznika nr 1 do rozporządzenia, jedwabiem, bawełną, włóknem miedziowym, modalem, wiskożą, akrylem, poliamidem, poliestrem, elastomultiestrem i elastoolefiną.

Stosuje się ją również do akryli oraz niektórych modakryli wybarwionych barwnikami metalokompleksowymi, niewymagającymi chromowania po barwieniu.”,

j) w Metodzie Nr 9 pkt 1. Zakres stosowania otrzymuje brzmienie:

„1. Zakres stosowania

Niniejszą metodę stosuje się, po usunięciu substancji niewłóknistych, do mieszanek dwuskładnikowych:

1) niektórych włókien chlorowych, tzn. niektórych polichloroków winylu, dochlorowanych lub nie¹⁾

Z

2) wełną, sierścią zwierzęcą, o której mowa w lp. 2 i 3 załącznika nr 1 do rozporządzenia, jedwabiem, bawełną, włóknem miedziowym, modalem, wiskożą, akrylem, poliamidem, poliestrem, włóknem szklanym.

Jeżeli zawartość wełny lub jedwabiu w mieszance przekracza 25%, należy stosować metodę nr 2. Jeżeli zawartość w mieszance poliamidu przekracza 25%, stosuje się metodę nr 4.”,

k) w Metodzie Nr 10 pkt 1. Zakres stosowania otrzymuje brzmienie:

„1. Zakres stosowania

Niniejszą metodę stosuje się, po usunięciu substancji niewłóknistych, do mieszanek dwuskładnikowych:

1) acetatu

Z

2) niektórymi włóknami chlorowymi, tzn. polichlorkiem winylu, dochlorowanymi lub nie, oraz elastoolefiną.”,

l) w Metodzie Nr 11:

- pkt 1. Zakres stosowania otrzymuje brzmienie:

„1. Zakres stosowania

Niniejszą metodę stosuje się, po usunięciu substancji niewłóknistych, do mieszanek dwuskładnikowych:

1) jedwabiu

z

2) wełną lub sierścią zwierzęcą, o której mowa w lp. 2 i 3 załącznika nr 1 do rozporządzenia i elastoolefina”,

- pkt 5. Obliczanie i podawanie wyników otrzymuje brzmienie:

„5. Obliczanie i podawanie wyników

Wyniki obliczyć w sposób opisany w Zasadach ogólnych. Wartość d wynosi 0,985 w przypadku wełny, a 1,00 w przypadku elastoolefiny.”,

m) w Metodzie Nr 13. Zakres stosowania otrzymuje brzmienie:

„1. Zakres stosowania

Niniejszą metodę stosuje się, po usunięciu substancji niewłóknistych, do mieszanek dwuskładnikowych:

1) włókna polipropylenowe

z

2) wełną, sierścią zwierzęcą, o której mowa w lp. 2 i 3 załącznika nr 1 do rozporządzenia, jedwabiem, bawełną, włóknem miedziowym, modalem, triacetatem, wiskożą, akrylem, poliamidem, poliestrem i włóknem szklanym.”,

n) w Metodzie Nr 14 pkt 1. Zakres stosowania i pkt 2 Zasada metody otrzymują brzmienie:

„1. Zakres stosowania

Niniejszą metodę stosuje się, po usunięciu substancji niewłóknistych, do mieszanek dwuskładnikowych:

1) włókien chlorowych na bazie homopolimeru chlorku winylu (dochlorowanego lub nie), elastoolefiny

z

2) bawełną, acetatem, włóknem miedziowym, modalem, wiskożą, niektórymi akrylami, niektórymi modakrylami, poliamidem i poliestrem.

Modakryle są włóknami, które zanurzone w stężonym kwasie siarkowym (gęstość względna 1,84 w 20°C) tworzą przezroczysty roztwór.

Metoda ta może być stosowana w szczególności zamiast metod nr 8 i nr 9.

2. Zasada metody

Włókna, o których mowa wyżej w pkt 1.2, znajdujące się w znanej masie mieszanki w stanie suchym rozpuszcza się w stężonym kwasie siarkowym (gęstość względna 1,84 w 20°C). Pozostałości włókna chlorowego lub elastoolefina zbiera się, przemywa, suszy i waży; ich masę, po wprowadzeniu ewentualnej poprawki, wyraża się jako odsetek suchej masy mieszanki. Zawartość procentowa drugiego składnika jest różnicą.”,

o) w Metodzie Nr 15 pkt 1. Zakres stosowania otrzymuje brzmienie:

„1. Zakres stosowania

Niniejszą metodę stosuje się, po usunięciu substancji niewłóknistych, do mieszanek dwuskładnikowych:

1) acetatu, triacetatu, włókien chlorowych, modakryli i niektórych elastanów

z

2) wełną, sierścią zwierzęcą, o której mowa w lp. 2 i 3 załącznika nr 1 do rozporządzenia, jedwabiem, bawełną, włóknem miedziowym, modalem, wiskożą, poliamidem, akrylem, włóknem szklanym.

Jeżeli stwierdzono obecność modakrylu lub elastanu, to w celu stwierdzenia, czy włókno jest całkowicie rozpuszczalne w odczynniku, należy przeprowadzić próbę wstępną.

Do analizy mieszanek zawierających włókna chlorowe można stosować również metodę nr 9 lub metodę nr 14.”;

3. W załączniku nr 6 do rozporządzenia:

a) część 2. Przykłady obliczania zawartości procentowej składników w niektórych mieszankach trójskładnikowych z wykorzystaniem metod opisanych w punkcie I.8.1 rozdziału I części 1. Wariant 1 otrzymuje brzmienie:

„Rozpatrujemy następujący przypadek. W wyniku analizy ilościowej okazało się, że w skład mieszanki włókien wchodzi: 1. wełna zgrzebna; 2. poliamid; 3. niebielona bawełna.

Wariant 1

Jeżeli stosujemy ten wariant, tzn. posługujemy się dwoma różnymi próbkami, usuwając jeden ze składników (A = wełnę) pierwszej próbki i drugi składnik (B = poliamid) drugiego wzorca, możemy otrzymać następujące wyniki:

1. Sucha masa pierwszej próbki, po obróbce wstępnej $(m_1) = 1,6000 \text{ g}$
2. Sucha masa pozostałości, po poddaniu działaniu alkalicznego podchlorynu sodowego (poliamid + bawełna) $(r_1) = 1,4166 \text{ g}$
3. Sucha masa drugiej próbki, po obróbce wstępnej $(m_2) = 1,8000 \text{ g}$

4. Sucha masa pozostałości, po poddaniu działaniu kwasu mrówkowego (wełna + bawełna)(r2) = 0,9000 g

Poddanie działaniu alkalicznego podchlorynu sodowego nie powoduje żadnego ubytku masy poliamidu, natomiast niebielona bawełna traci 3% masy, tak że d1 = 1,0 i d2 = 1,03.

Poddanie działaniu kwasu mrówkowego nie powoduje żadnego ubytku masy wełny i niebielonej bawełny, tak że d3 i d4 = 1,0.

Jeżeli skorzystamy z wzoru przedstawionego w punkcie I.8.1.1 części 1, wartości uzyskane w wyniku przeprowadzenia analizy chemicznej i uwzględnienia współczynników korygujących będą następujące:

Zawartość procentowa poszczególnych suchych i oczyszczonych włókien w mieszance jest następująca: wełna 10,30%, poliamid 50,00%, bawełna 39,70%.

Wartości te należy skorygować, korzystając z wzorów przedstawionych w punkcie I.8.2 części 1 niniejszego załącznika, uwzględniając wartości dodatków handlowych wilgotności oraz współczynniki korygujące, uwzględniające ewentualne ubytki masy, które nastąpiły w wyniku obróbki wstępnej.

Zgodnie z tym, co zostało określone w załączniku nr 7 do rozporządzenia, wartości dodatku handlowego w zakresie dopuszczalnej zawartości wilgotności są następujące: wełna zgrzebna 17,00%, poliamid 6,25%, bawełna 8,50%. Ponadto w wyniku obróbki wstępnej poprzez poddanie działaniu petroolej i wody nastąpił 4% ubytek masy niebielonej bawełny. Otrzymujemy więc:

Skład mieszanki jest więc następujący:

wełna 48,4%, poliamid 40,6%, bawełna 11,0% = 100%.”,

b) część 3. Tabela Rodzajów trójskładnikowych mieszanek włókien, do których analizy mogą być używane metody włókien dwuskładnikowych otrzymuje brzmienie:

Nr mieszanki	Włókna składnikowe				Numer metody
	2	3	4	5	6
1	wełna lub sierść zwierzęca	wiskoza, włókno miedziowe lub niektóre rodzaje modal	bawełna	1 i/lub 4	2 (alkaliczny podchloryn sodu) i 3 (chlorek cynku/kwas mrówkowy)
2	wełna lub sierść zwierzęca	poliamid 6 lub 6-6	bawełna, wiskoza, włókno miedziowe lub modal	1 i/lub 4	2 (alkaliczny podchloryn sodu) i 4 (kwas mrówkowy 80 % w/w)
3	wełna, sierść zwierzęca lub jedwab	niektóre włókna chlorowe	wiskoza, włókno miedziowe, modal lub bawełna	1 i/lub 4	2 (alkaliczny podchloryn sodu) i 9 (disiarczek węgla/ aceton 55,5 : 44,5 w/w)
4	wełna lub sierść zwierzęca	poliamid 6	poliester,	1 i/lub 4	2 (alkaliczny podchloryn sodu) i

		lub 6-6	polipropylen, akryl lub włókno szklane		4 (kwas mrówkowy 80% w/w)
5	wełna, sierść zwierzęca lub jedwab	niektóre włókna chlorowe	poliester, akryl, poliamid lub włókno szklane	1 i/lub 4	2 (alkaliczny podchloryn sodu) i 9 (disiarczek węgla/ aceton 55,5 : 44 , 5 w/w)
6	jedwab	wełna lub sierść zwierzęca	poliester	2	11 (kwas siarkowy 75% w/w) i 2 (alkaliczny podchloryn sodu)
7	poliamid 6 lub 6-6	akryl	bawełna, wiskoza, włókno miedziowe lub modal	1 i/lub 4	4 (kwas mrówkowy 80% w/w) i 8 (dimetyloformamid)
8	niektóre włókna chlorowe	poliamid 6 lub 6-6	bawełna, wiskoza, włókno miedziowe lub modal	1 i/lub 4	8 (dimetyloformamid) i 4 (kwas mrówkowy 80% w/w) lub 9 (disiarczek węgla/ aceton 55,5 : 44,5 w/w) i 4 (kwas mrówkowy 80% w/w)
9	akryl	poliamid 6 lub 6-6	poliester	1 i/lub 4	8 dimetyloformamid) i 4 (kwas mrówkowy 80% w/w)
10	acetat	poliamid 6 lub 6-6	wiskoza, bawełna, włókno miedziowe lub modal	4	1 (aceton) i 4 (kwas mrówkowy 80% w/w)
11	niektóre włókna chlorowe	akryl	poliamid	2 i/lub 4	9 (disiarczek węgla/ aceton 55,5 : 44,5 w/w) i 8 (dimetyloformamid)
12	niektóre włókna chlorowe	poliamid 6 lub 6-6	akryl	1 i/lub 4	9 (disiarczek węgla/ aceton 55,5 : 44,5 w/w) i 4 (kwas mrówkowy 80% w/w)
13	poliamid 6 lub 6-6	wiskoza, włókno miedziowe, modal lub bawełna	poliester	4	4 (kwas mrówkowy 80% w/w) i 7 (kwas siarkowy 75% w/w)
14	acetat	wiskoza, włókno miedziowe, modal lub bawełna	poliester	4	1 (aceton) i 7 (kwas siarkowy 75% w/w)

15	akryl	wiskoza, włókno miedziowe, modal lub bawełna	poliester	4	8 (dimetyloformamid) i 7 (kwas siarkowy 75% w/w)
16	acetat	węlna, sierść zwierzęca lub jedwab	bawełna, wiskoza, włókno miedziowe, modal, poliamid, poliester, akryl	4	1 (aceton) i 2 (alkaliczny podchloryn sodu)
17	triacetat	węlna, sierść zwierzęca lub jedwab	bawełna, wiskoza, włókno miedziowe, modal, poliamid, poliester, akryl	4	6(dichlorometan) i 2 (alkaliczny podchloryn sodu)
18	akryl	węlna, sierść zwierzęca lub jedwab	poliester	1 i/lub 4	8 (dimetyloformamid) i 2 (alkaliczny podchloryn sodu)
19	akryl	jedwab	węlna lub sierść zwierzęca	4	8 (dimetyloformamid) i 7 (kwas siarkowy 75% w/w)
20	akryl	węlna, sierść zwierzęca lub jedwab	bawełna, wiskoza, włókno miedziowe lub modal	1 i/lub 4	8 (dimetyloformamid) i 2 (alkaliczny podchloryn sodu)
21	węlna, sierść zwierzęca lub jedwab	bawełna, wiskoza, włókno miedziowe, modal	poliester	4	2 (alkaliczny podchloryn sodu) i 7 (kwas siarkowy 75% w/w)
22	wiskoza, włókno miedziowe lub niektóre rodzaje modalu	bawełna	poliester	2 i/lub 4	3 (chlorek cynku /kwas mrówkowy) i 7 (kwas siarkowy 75% w/w)
23	akryl	wiskoza, włókno miedziowe lub niektóre rodzaje modalu	bawełna	4	8 (dimetyloformamid) i 3 (chlorek cynku/kwas mrówkowy)
24	niektóre włókna chlorowe	wiskoza, włókno miedziowe lub	bawełna	1 i/lub 4	9 (disiarczek węgla/ aceton 55,5 : 44,5 w/w) i

		niektóre rodzaje modalu			3 (chlorek cynku/kwas mrówkowy) lub 8 (dimetyloformamid) i 3 (chlorek cynku/kwas mrówkowy)
25	acetat	wiskoza, włókno miedziowe lub niektóre rodzaje modalu	bawełna	4	1 (aceton) i 3 (chlorek cynku/kwas mrówkowy)
26	triacetat	wiskoza, włókno miedziowe lub niektóre rodzaje modalu	bawełna	4	6(dichlorometan) i 3 (chlorek cynku/kwas mrówkowy)
27	acetat	jedwab	wełna lub sierść zwierzęca	4	1 (aceton) i 11 (kwas siarkowy 75% w/w)
28	triacetat	jedwab	wełna lub sierść zwierzęca	4	6(dichlorometan) i 11 (kwas siarkowy 75% w/w)
29	acetat	akryl	bawełna, wiskoza, włókno miedziowe lub modal	4	1 (aceton) i 8 (dimetyloformamid)
30	triacetat	akryl	bawełna, wiskoza, włókno miedziowe lub modal	4	6(dichlorometan) i 8 (dimetyloformamid)
31	triacetat	poliamid 6 lub 6-6	bawełna , wiskoza, włókno miedziowe lub modal modalne	4	6(dichlorometan) i 4 (kwas mrówkowy 80% w/w)
32	triacetat	bawełna, wiskoza, włókno miedziowe lub modal modalne	poliester	4	6 (dichlorometan) i 7 (kwas siarkowy 75% w/w)
33	acetat	poliamid 6 lub 6-6	poliester lub akryl	4	1 (aceton) i 4 (kwas mrówkowy 80% w/w)
34	acetat	akryl	poliester	4	1 (aceton) i 8 (dimetyloformamid)
35	niektóre włókna chlorowe	bawełna, wiskoza,	poliester	4	8 (dimetyloformamid) i

		włókno miedziowe lub modal modalne			7 (kwas siarkowy 75% w/w) lub 9 (disiarczek węgla/ aceton 55,5 : 44,5 w/w) i 7 (kwas siarkowy 75% w/w);
--	--	---------------------------------------	--	--	---

4. W załączniku nr 7 do rozporządzenia w tabeli Dodatki handlowe stosowane do obliczania masy włókien zawartych w produkcie włókienniczym w lp. 30 wprowadza się następujące zmiany oraz dodaje się lp. 46 w brzmieniu:

1	2	3
""30	poliamid odcinkowy ciągły	6,25 5,55
46.	elastoolefina	1,50".

§ 2. Rozporządzenie wchodzi w życie po upływie 30 dni od dnia ogłoszenia.

¹⁾ Przepisy niniejszego rozporządzenia wdrażają postanowienia dyrektywy Komisji 2007/3/WE z dnia 2 lutego 2007 r. zmieniająca, w celu dostosowania do postępu technicznego, załączniki nr 1 i nr 2 do dyrektywy 96/74/WE w sprawie nazewnictwa wyrobów włókienniczych (Dz. Urz. UE L 28 z 3. 02. 2007, str. 13) oraz dyrektywy Komisji 2007/4/WE z dnia 2 lutego 2007 r. zmieniająca, w celu dostosowania do postępu technicznego, załącznik nr 2 do dyrektywy 96/73/WE w sprawie niektórych metod analizy ilościowej dwuskładnikowych mieszanek włókien tekstylnych (Dz. Urz. UE L 28 z 3 02. 2007, str. 14).

Uzasadnienie

Projekt rozporządzenia zmieniającego rozporządzenie Rady Ministrów z dnia 6 kwietnia 2004 r. w sprawie bezpieczeństwa i znakowania produktów włókienniczych (Dz. U. Nr 81, poz. 743 z późn. zm.) ma na celu transpozycję do polskiego porządku prawnego dyrektyw:

- Komisji 2007/3/WE z dnia 2 lutego 2007 r., zmieniającej, w celu dostosowania do postępu technicznego, załączniki nr I i nr II do dyrektywy 96/74/WE Parlamentu Europejskiego i Rady w sprawie nazewnictwa wyrobów włókienniczych,
- Komisji 2007/4/WE z dnia 2 lutego 2007 r., zmieniającej, w celu dostosowania do postępu technicznego, załącznik nr II do dyrektywy 96/73/WE Parlamentu Europejskiego i Rady w sprawie niektórych metod analizy ilościowej dwuskładnikowych mieszanek włókien tekstylnych.

Wprowadzane zmiany polegają na dodaniu do listy włókien tekstylnych, zawartej w załączniku nr 1 do zmienianego rozporządzenia, nowego włókna tekstylnego o nazwie „elastoolefina”. Włókno to zostało dodane w pozycji 46 w tabeli zawartej w tym załączniku. Analogiczną zmianę wprowadza się w załączniku nr 7 do rozporządzenia, który określa dozwoloną zawartość procentową dodatków handlowych w produktach włókienniczych, stosowaną do obliczania masy włókien tekstylnych zawartych w tych produktach. W przypadku elastoolefiny wartość ta wynosi 1,50 %.

Konsekwencją dodania do listy włókien tekstylnych nowego włókna o nazwie „elastoolefina” jest konieczność wprowadzenia zmian w metodach przeprowadzania analizy ilościowej dwuskładnikowych mieszanek włókien tekstylnych, określonych w załączniku nr 5 do zmienianego rozporządzenia.

Ponadto w toku prac nad wcześniejszą nowelizacją rozporządzenia Rady Ministrów z dnia 6 kwietnia 2004 r. w sprawie bezpieczeństwa i znakowania produktów włókienniczych (Dz. U. Nr 81, poz. 743 z późn. zm.) Inspekcja Handlowa oraz instytucje związane z przemysłem włókienniczym, a w ślad za nimi Ministerstwo Gospodarki, wniosowały o zmianę pisowni nazwy włókna syntetycznego „polyamid” na „poliamid” oraz usunięcie sformułowania „lub nylonem”, które jest zbędne uwagi na to, że nylon jest nazwą handlową pierwszego na świecie włókna poliamidowego, wyprodukowanego przed II wojną światową w USA. Nylon jest więc to także poliamid, dlatego pozostawienie w treści ww. rozporządzenia jedynie poprawnego sformułowania „poliamid” jest wystarczająco czytelne.

Ocena skutków regulacji

1. Podmioty na które oddziałuje rozporządzenie.

Projekt rozporządzenia będzie miał wpływ na przedsiębiorców wytwarzających produkty włókiennicze z wykorzystaniem tkanin zawierających nowe włókno z uwagi na obowiązek prawidłowego oznakowania produktów włókienniczych informacją o składzie surowcowym. Rozporządzenie spowoduje także konieczność innego niż do tej pory oznaczenia produktów włókienniczych w zakresie nazwy „poliamid” (do tej pory „polyamid”) oraz usunięcie stosowanego dotychczas sformułowania „lub nylonem”.

2. Konsultacje społeczne

Zgodnie z art. 5 ustawy z dnia 7 lipca 2005r. o działalności lobbingsowej w procesie stanowienia prawa (Dz. U. Nr 169, poz. 1414), projekt rozporządzenia zostanie udostępniony w Biuletynie Informacji Publicznej.

Projekt rozporządzenia zostanie również zamieszczony na stronie internetowej UOKiK oraz przekazany do konsultacji zainteresowanym tą problematyką instytucjom i organizacjom, tj.: członkom Komitetu Technicznego Nr 22 ds. odzieżowych i Nr 24 ds. surowców włókienniczych Polskiego Komitetu Normalizacyjnego, Polskiej Izbie Odzieżowo – Tekstylnej, Izbie Bawełny w Gdyni, Związkowi Pracodawców Przemysłu Lekkiego, Polskiemu Związkowi Pracodawców Prywatnych Producentów Odzieży i Tkanin reprezentującym środowiska naukowe oraz przemysł lekki, a także Polskiej Konfederacji Pracodawców Prywatnych „Lewiatan”, Krajowej Izbie Gospodarczej oraz Business Centre Club.

3. Skutki wprowadzenia rozporządzenia:

1) wpływ regulacji na dochody i wydatki budżetu i sektora publicznego:

Wejście w życie rozporządzenia nie spowoduje skutków finansowych dla budżetu państwa.

2) wpływ regulacji na rynek pracy:

Nie występuje bezpośredni wpływ niniejszej regulacji na rynek pracy.

3) wpływ regulacji na konkurencyjność i przedsiębiorczość w tym na funkcjonowanie przedsiębiorstw:

Wejście w życie rozporządzenia nie będzie miało wpływu na konkurencyjność gospodarki.

4) wpływ regulacji na sytuację i rozwój regionów:

Wejście w życie rozporządzenia nie będzie miało bezpośredniego wpływu na sytuację i rozwój regionów.