



NAUJIENLAIŠKIS (Nr.15)

2017 m. gruodis

Gerbiamieji cheminių medžiagų ir mišinių gamintojai, importuotojai, platintojai ir tolesnieji naudotojai, norėdami gauti šią informaciją periodiškai ar užduoti klausimą, rašykite el. paštu reachclp@aaa.am.lt

Pagarbiai, Donata Pipiraitė-Vališkienė

Cheminių medžiagų registracijos terminas – ne REACH įgyvendinimo pabaiga

2018 m. gegužės 31 d. – data reikšminga dirbantiems cheminių medžiagų tvarkymo srityje: baigiasi 2006 m. numatytas rinkoje esančių cheminių medžiagų registracijos Europos cheminių medžiagų agentūroje terminas. Tuo pačiu ši data žymi naują cheminių medžiagų tvarkymo etapą. Pasak dr. Erwin Annys, atstovaujančio Europos chemijos pramonės tarybą (CEFIC), daugelis daro didelę klaidą manydami, kad REACH buvo statiškas aštuonerių metų projektas (2010 – 2018 m.). Registracijos dokumentų pateikimo termino pabaiga nėra viso proceso pabaiga, tai tik pradžia.

Europos cheminių medžiagų agentūra (ECHA) vertina gautų registracijos dokumentacijų atitiktį nustatytiems reikalavimams ir registracijos dokumentacijose pateiktus bandymų programų pasiūlymus (didesnio tonažo registruojamoms cheminėms medžiagoms). Šie procesai nuosekliai vykdomi.

Įvertinus cheminių medžiagų registruotojų pateiktų duomenų atitiktį nustatytiems reikalavimams, jei trūksta reikšmingų duomenų, reikės papildyti registracijos duomenų paketą ir pateikti ECHA reikalaujamą informaciją apie cheminę medžiagą. Registruotojai, sulaukę ECHA (kartu su ES valstybėmis narėmis priimtą suderintą) sprendimo dėl pateikto bandymų programų pasiūlymų tinkamumo, turės per

nustatytą terminą atlikti bandymus konkrečioms cheminių medžiagų savybėms nustatyti ir pristatyti bandymų rezultatus.

Gavus paskutiniojo etapo cheminių medžiagų registracijos duomenis ir dokumentus, vertinimo procesas dar labiau suaktyvės. ECHA ir Europos Sąjungos valstybių narių ekspertai vertins, kurios registruotos cheminės medžiagos gali būti priskiriamos didelį susirūpinimą keliančioms medžiagoms, ar jų saugaus naudojimo užtikrinimui būtina autorizacija ir priemonių planas, kaip šias medžiagas pakeisti saugesnėmis.

Primintina, kad po cheminės medžiagos įregistravimo registruotojas privalo atnaujinti registracijos dokumentaciją ir papildyti nauja informacija, pasikeitus jo tapatybei, pasikeitus cheminės medžiagos sudėčiai, pasikeitus metiniam ar bendram cheminės medžiagos gaminamam ar importuojamam kiekiui, nustačius naujus cheminės medžiagos naudojimo būdus, atsiradus naujai informacijai apie cheminės medžiagos riziką žmogaus sveikatai ir (ar) aplinkai ir kitais REACH reglamento 22 straipsnyje nurodytais atvejais.

2018 m. sausio 29 – 31 dienomis ECHA rengia „paskutinės minutės“ konsultacijas, vadinamąsias suinteresuotų subjektų dienas (*Stakeholders days*), apie registracijos dokumentams pateikti naudojamas programas *Chesar*, *IUCLID* ir *IUCLID Debessiją* ir konsultuos kitais registracijos klausimais.

Viena iš šiame renginyje numatytų diskusijų skirta aptarti veiklą, įgyvendinant REACH, po 2018 m. gegužės 31 d.

Autorizacija – impulsas pakeisti pavojingas chemines medžiagas ir sumažinti riziką

Toliau naudoti pavojingas chemines medžiagas, įtrauktas į autorizacijos sąrašą (REACH reglamento XIV priedą) galima tik gavus autorizaciją ir griežtai laikantis autorizacijos sprendime nurodytų sąlygų. Iki šiol ECHA'į pateikta 120 autorizacijos paraiškų dėl 22 labai pavojingų medžiagų naudojimo. Kiekviename Europos komisijos (EK) suteiktame autorizacijos sprendime yra nurodytas peržiūros laikotarpis – autorizacijos galiojimo terminas. Jei įmonė nerado tinkamos alternatyvos ir nori toliau naudoti medžiagą po šio termino, ji turi pateikti ECHA'į peržiūros ataskaitą ir pagrįsti autorizacijos galiojimo pratęsimą. Autorizacija teigiamai įtakoja Europos verslą, darbuotojus ir visuomenę skatindama cheminių medžiagų pakeitimą saugesnėmis alternatyvomis ir pavojingų cheminių medžiagų rizikos mažinimą. EK duomenimis, medžiagų pakeitimas pradedamas, kai jos įtraukiamos į kandidatinių labai didelį susirūpinimą keliančių cheminių medžiagų sąrašą (SVHC medžiagos), kurios pakeičiamos, kai jų naudojimas nėra būtinas. Jei SVHC medžiagų negalima pakeisti, įmonės stengiasi pagerinti rizikos valdymo priemones ir sumažinti poveikį. Tam yra keletas priešasčių, kai kurios iš jų susijusios su pokyčiais rinkoje, įtraukus medžiagą į SVHC sąrašą, kitos labiau susijusios su įmonės įvaizdžiu ar reputacija. Planuojant įmonės veiklą, svarbu atkreipti dėmesį, kad jeigu naudojama ar planuojama naudoti medžiaga yra SVHC sąraše, ateityje ji gali būti įtraukta į XIV REACH reglamento priedą ir ją bus galima naudoti tik gavus autorizaciją.

Kandidatinis labai didelį susirūpinimą keliančių cheminių medžiagų autorizacijos sąrašas: <https://echa.europa.eu/lt/candidate-list-table>

Autorizuotinių cheminių medžiagų sąrašas:
<https://echa.europa.eu/lt/authorisation-list>

Kaip pateikti autorizacijos paraišką:
<https://echa.europa.eu/lt/applying-for-authorisation>

Kviečiame dalyvauti viešosiose konsultacijose

Pateiktas pasiūlymas apriboti kai kurias chemines medžiagas / junginius tatuiruočių rašale ir permanentinio makiažo priemonėse.

Komentarus apribojimo pasiūlymui galima pateikti iki 2018 m. birželio 20 d.:

https://comments.echa.europa.eu/comments_comments/AnnexXVRestrictionDossier.aspx?RObjctId=0b0236e1820e01df

Pateiktas pasiūlymas apriboti gamybą ir tiekimą rinkai **PFNA; PFDA; PFUnDA; PFDoDA; PFTrDA; PFTDA; ir jų druskų bei prekursorių** (ECs: 206-801-3; 206-400-3; 218-165-4; 206-203-2; 276-745-2 ir 206-803-4) kaip medžiagos, sudėtinės kitos medžiagos ar mišinio dalies ir gaminiuose ar jų dalyse.

Komentarus apribojimo pasiūlymui galima pateikti iki 2018 m. birželio 20 d.:

https://comments.echa.europa.eu/comments_comments/AnnexXVRestrictionDossier.aspx?RObjctId=0b0236e1820e7756

Registruokitės į 2018 m. vasario 1 d. internetinį seminarą – Pasiruošimas CLP reglamento VIII priedo reikalavimų įgyvendinimui

Seminaras skirtas valstybinių institucijų ir pramonės atstovams. Seminaro metu bus diskutuojama apie suderintą informaciją, kurią pagal CLP reglamento 45 str. reikia pranešti VN paskirtosioms institucijoms – apsinuodijimo centrams. CLP reglamento VIII priedo reikalavimai bus pradėti taikyti nuo 2020 m. sausio 1 d. Registracija į seminarą vyks iki 2018 m. sausio 10 d. užsiregistruoti galite: https://webgate.ec.europa.eu/growth-portal/?fuseaction=e_service.get_form&interest=INTEREST52805&language=EN