

Kemijska varnost v vašem podjetju

Uvod za MSP



Izjava o omejitvi odgovornosti/Pravno obvestilo

Ta dokument vsebuje praktične informacije, ki pojasnjujejo vloge podjetij in zahteve, ki veljajo zanje v skladu z uredbami REACH, CLP in BPR. Vendar uporabnike opozarjamo, da je besedilo uredb REACH, CLP in BPR edini verodostojni pravni referenčni dokument ter da informacije v tem dokumentu ne predstavljajo pravnega nasveta. Za uporabo informacij je odgovoren izključno uporabnik. Evropska agencija za kemikalije ne prevzema nobene odgovornosti za uporabo informacij iz tega dokumenta.

To je delovni prevod dokumenta, ki je bil v izvirniku objavljen v angleščini. Izvirni dokument je na voljo na spletni strani ECHA.

Kemijska varnost v vašem podjetju

Uvod za MSP

Ta publikacija temelji na vodniku za svetovalce MSP, ki sta ga za Evropsko podjetniško mrežo pripravili agencija ECHA ter Izvajalska agencija za mala in srednja podjetja (EASME).

Referenčna številka: ECHA-15-B-02-SL
Kataloška številka: ED-04-15-425-SL-N
ISBN: 978-92-9247-442-3
DOI: 10.2823/815502
Jezik: slovenščina

© Evropska agencija za kemikalije, 2015

Če imate v zvezi s tem dokumentom vprašanja ali pripombe, jih pošljite na obrazcu za zahtevek po informacijah (navedite referenčno številko in datum izdaje). Obrazec je na voljo pod zavihkom Kontakt na spletni strani agencije ECHA na naslovu: <http://echa.europa.eu/sl/contact>

Evropska agencija za kemikalije

Poštni naslov: P.O. Box 400, FI-00121 Helsinki, Finska
Naslov za obiskovalce: Annankatu 18, Helsinki, Finska

Kazalo

Ali ste vedeli?	5
1. Pravila za proizvodnjo, trženje in uporabo kemikalij v EU	6
1.1 KATERE KEMIKALIJE SO ZAJETE?	8
1.2 KDO JIH MORA UPOŠTEVATI?	10
1.3 UREDBA REACH – KAKO DELUJE?	12
1.4 UREDBA CLP – KAKO DELUJE?	21
1.5 UREDBA O BIOCIDNIH PROIZVODIH – KAKO DELUJE?	26
1.6 KAKŠNI SO ROKI?	28
2. Kako poiskati svoj način za pregled zakonodaje EU o kemikalijah	31
2.1 UGOTOVITE, KATERE ZAHTEVE VELJAJO ZA VAS	31
2.2 VEDITE, DA NISTE SAMI	41
2.3 MOŽNOSTI ZA ZNIŽANJE STROŠKOV	42
2.4 OD PRAVNIH OBVEZNOSTI DO POSLOVNIH PRILOŽNOSTI	44
Priloge	46
PRILOGA I NOVI PIKTOGRAMI CLP KATERI PIKTOGRAMI NA KATERI PROIZVOD	46
PRILOGA II VRSTE BIOCIDNIH PROIZVODOV	48
PRILOGA III UPORABNI VIRI ZA MSP	52
PRILOGA IV PREVERITE FINANCIRANJE EU IN NACIONALNO FINANCIRANJE	54
Zahvale	56
O nas	59



Ali ste vedeli?

Uredbi EU za registracijo, evalvacijo, avtorizacijo in omejevanje kemikalij (REACH) ter za razvrščanje, označevanje in pakiranje snovi ter zmesi (CLP) ter uredba o biocidnih proizvodih (BPR) vplivajo na poslovanje večine podjetij v EU ter na Islandiji, v Lihtenštajnu in na Norveškem, ki so del Evropskega gospodarskega prostora (EGP).

Če menite, da to za vas ne velja, niste edini.

Zadnje raziskave in inšpekcijski pregledi v vseh državah EU/EGP kažejo, da skoraj 70 % MSP zunaj kemijskega sektorja ne ve, da uredbi REACH in CLP neposredno vplivata na njihovo poslovanje. Po prometu manjša podjetja najredkeje menijo, da morajo upoštevati uredbu REACH. To pomeni tveganje dajanja v promet neskladnih in nevarnih kemičnih izdelkov.

Hkrati pa raziskave MSP ter proizvodnih podjetij kažejo, da so mala podjetja, ki poznajo te uredbe EU in vedo, kako vplivajo na njihovo poslovanje, najbolj dejavna pri preoblikovanju svojih proizvodnih postopkov. Podjetja vseh velikosti so vključena tudi v nadomeščanje najnevarnejših kemičnih izdelkov z varnejšimi nadomestki.

Kemijska varnost je poslovna prednost.

Izpolnjevanje obveznosti na podlagi uredb REACH, CLP in BPR lahko pomaga vašim strankam izpolniti poslovne potrebe za:

- o zakonito prisotnost na trgu EU;
- o zagotovitev varne dobave, uporabe in upravljanja kemikalij;
- o zagotovitev varnejšega delovnega okolja;
- o prihranek stroškov z zmanjšanjem vpliva na zdravje na delovnem mestu in na okolje;
- o izboljšanje ugleda pred strankami, potrošniki, vlagatelji in skupnostjo, ki postajajo vse bolj pozorni na odgovorno ravnanje s kemikalijami in trajnost;
- o iskanje novih trgov, če so razvili varnejše nadomestke za zelo nevarne kemikalije, na primer za kemikalije, ki se bodo morale postopno ukiniti, ker vzbujajo veliko zaskrbljenost za zdravje ljudi in okolje;
- o izboljšanje konkurenčnosti na mednarodnih trgih.

Kemijska varnost je
poslovna prednost.





1. Pravila za proizvodnjo, trženje in uporabo kemikalij v EU

Splošna pravila za trženje kemikalij v EU so določena v uredbah REACH in CLP. Ta dva povezana zakona o kemijski varnosti dopolnjuje druga sektorska zakonodaja, kot je uredba BPR.

Skupni cilj uredb REACH, CLP in BPR je zagotoviti visoko raven varovanja zdravja ljudi in okolja, pri čemer mora industrija prevzeti odgovornost za varnost kemikalij, ki se dajejo v promet v EU. Uredbe so odziv na pomembne poslovne in družbene potrebe po dobrem upravljanju kemikalij in njihovi varni uporabi. Uporabljajo se za Evropski gospodarski prostor (EGP), to je za 28 držav članic EU ter Islandijo, Lihtenštajn in Norveško.

MSP imajo enake odgovornosti kot velika podjetja in jih ni mogoče izvzeti iz nobene zahteve za kemijsko varnost. Edine določbe, ki se nanašajo posebej na MSP, so določbe o plačilu znižanih pristojbin in taks.

REACH

Registracija, evalvacija, avtorizacija in omejevanje kemikalij (ES) št. 1907/2006

Uredba REACH je Uredba (ES) št. 1907/2006 o registraciji, evalvaciji, avtorizaciji in omejevanju kemikalij. kemikalijah, ki načeloma vključuje vse snovi kot take ali v zmesih ali izdelkih za industrijsko, poklicno ali potrošniško uporabo. Zato vpliva na večino industrijskih sektorjev in se uporablja za večino podjetij v EU.

Uredba REACH določa najbolj velikopotezne standarde kemijske varnosti na svetu. Proizvajalci in uvozniki morajo dokazati, kako se lahko snov, ki jo dajejo v promet, varno uporablja, ter stranke obvestiti o ukrepih za obvladovanje tveganja. Za zagotovitev varne uporabe se od vseh udeležencev dobavne verige zahteva obveščanje. Če tveganj ni mogoče obvladovati, lahko organi omejijo uporabo snovi ali zanjo zahtevajo pridobitev predhodnega dovoljenja.

Zahteve iz uredbe REACH glede upravljanja kemikalij podjetja silijo, da pregledajo svoj portfelj kemikalij in najbolj nevarne nadomestijo z varnejšimi nadomestki. Eden od ciljev uredbe je spodbujati inovacije in povečati konkurenčnost evropskih blagovnih znamk na mednarodnih trgih.

Podjetja lahko informacije, ustvarjene za uredbo REACH, uporabijo za zagotavljanje skladnosti z drugo zakonodajo.

CLP

Razvrščanje, označevanje in pakiranje snovi ter zmesi (ES) št. 1272/2008

Uredba CLP je Uredba (ES) št. 1272/2008 o razvrščanju, označevanju in pakiranju snovi ter zmesi. Dopolnjuje uredbo REACH in zagotavlja, da so delavci in potrošniki z etiketami s standardnimi stavki in piktogrami jasno obveščeni o nevarnostih kemikalij.

Industrija mora kemične izdelke, preden jih da na trg EU, razvrstiti v skladu z opredeljenimi nevarnostmi ter jih označiti in zapakirati v skladu s sistemom iz uredbe CLP. S tem se omogoči lažje razumevanje nevarnih lastnosti izdelka v EU in drugod po svetu ter spodbuja svetovna trgovina, saj uredba CLP izvaja globalno usklajeni sistem Združenih narodov za razvrščanje in označevanje kemikalij.

Uredba CLP nadomešča direktivo o nevarnih snoveh (67/548/EGS) in direktivo o nevarnih pripravkih (1999/45/ES). Snovi je treba razvrščati in označevati v skladu s sistemom iz uredbe CLP od 1. decembra 2010, medtem ko je bil za zmesi rok za prehod na navedeni sistem 1. junij 2015.

Uredba CLP obravnava večino kemikalij, ki se dajejo na industrijske, poklicne in potrošniške trge v EU, vključno s kemikalijami, ki se dobavljajo brezplačno.

Na razvrščanje in označevanje kemikalij se nanaša več kot 20 zakonov EU, kar pomeni, da se za kemikalijo, potem ko je bila razvrščena kot nevarna, začnejo uporabljati druge pravne zahteve za nadzor njene uporabe, kot je zahteva za izvedbo ocene kemijske varnosti na delovnem mestu. Če snovi zaradi njihove razvrstitve ni mogoče dajati v promet za določene uporabe, morajo podjetja poiskati nadomestke. Na primer snovi, ki so razvrščene kot rakotvorne, mutagene ali strupene za razmnoževanje, v potrošniških izdelkih ni mogoče uporabljati v koncentraciji, ki presega določene mejne vrednosti.

Uredba **BPR** je Uredba (EU) št. 528/2012 o biocidnih proizvodih. Nanaša se na dostopnost na trgu in uporabo biocidnih proizvodov, ki se uporabljajo za zaščito ljudi, živali, materialov ali izdelkov pred škodljivimi organizmi, kot so škodljivci ali bakterije, z delovanjem aktivnih snovi, ki jih vsebuje biocidni proizvod. Uredba BPR razveljavlja in nadomešča Direktivo 98/8/ES o biocidnih pripravkih. Cilj uredbe je izboljšati delovanje trga biocidnih pripravkov v EU ter hkrati zagotavljati visoko raven varstva ljudi in okolja.

Za vse biocidne proizvode je treba pridobiti dovoljenje, preden lahko postanejo dostopni na trgu, aktivne snovi, ki jih vsebuje zadevni biocidni proizvod, pa morajo biti predhodno odobrene, razen tistih, ki se preverjajo.

BPR

Uredba (EU) št. 528/2012 o biocidnih proizvodih

Mala in srednja podjetja (MSP) imajo enake odgovornosti kot velika podjetja in jih ni mogoče izvzeti iz nobene zahteve za kemijsko varnost.



1.1 KATERE KEMIKALIJE SO ZAJETE?

Uredbe REACH, CLP in BPR se uporabljajo za najrazličnejše proizvode, ki se dobavljajo in uporabljajo kot kemične snovi, zmesi ali izdelki.

REACH

CLP

V uredbah REACH in CLP so snov, zmes in izdelek opredeljeni, kot sledi:

Snov pomeni kemijski element in njegove spojine v naravnem stanju ali pridobljene s kakršnim koli proizvodnim postopkom, vključno z vsemi dodatki, potrebnimi za ohranitev njene obstojnosti, in vsemi nečistočami, ki nastanejo pri uporabljenem postopku, ne vključuje pa topil, ki se lahko izločijo, ne da bi to vplivalo na obstojnost snovi ali spremenilo njeno sestavo;

primeri: kovine (aluminij, cink, železo, krom itd.), aceton, ftalati, etanol

Zmes pomeni zmes ali raztopino, sestavljeno iz dveh ali več snovi.

primeri: barva, lepilo, črnilo, kovinske zlitine, čistila za gospodinjstvo

Izdelek pomeni predmet, ki med proizvodnjo dobi posebno obliko ali površino, ki bolj določa njegovo funkcijo kot njegova kemična sestava.

BPR

primeri: oblačila, pohištvo, elektronika in dejansko vsi predmeti sodobnega življenja;

Pozor: če je glavni namen proizvoda sproščati snov, kot je to pri nalivnem peresu, parfumu, črnilni kartuši, se ta ne šteje za izdelek na podlagi uredbe REACH. Je kombinacija vsebnika (npr.: parfumska steklenička) in njegove vsebine (parfuma). Zato se vsebnik šteje za izdelek, parfum pa za zmes.

V uredbi BPR so biocidni proizvod, aktivna snov in tretirani izdelek opredeljeni, kot sledi:

Biocidni proizvod pomeni:

kakršno koli snov ali zmes v obliki, v kakršni se dobavlja uporabniku, ki je sestavljena iz aktivnih snovi, jih vsebuje ali se uporablja za pridobivanje ene ali več aktivnih snovi in je namenjena uničevanju, odvracanju ali nevtralizaciji škodljivih organizmov, preprečevanju njihovega delovanja ali za odpravo teh organizmov na kateri koli drug način kot zgolj s fizičnim ali mehanskim delovanjem;

kakršno koli snov ali zmes, ki se pridobi iz snovi ali zmesi, ki same ne spadajo v prvo alineo, in je namenjena uničevanju, odvracanju ali nevtralizaciji škodljivih organizmov, preprečevanju njihovega delovanja ali za odpravo teh organizmov na kateri koli drug način kot zgolj s fizičnim ali mehanskim delovanjem.

Tretirani izdelek, katerega primarna funkcija je biocidna, velja za biocidni proizvod.

primeri: biocidni proizvodi so razvrščeni v 22 vrst proizvodov (navedeni pod naslovom V uredbe BPR), ki so združeni v štiri glavne skupine:

- o razkužila za domačo in industrijsko uporabo;
- o sredstva za konzerviranje, za proizvedene in naravne proizvode;
- o proizvodi za nadzor škodljivcev;
- o drugi posebni biocidni proizvodi, na primer antivegetacijska sredstva.

V Prilogi II so navedeni opisi posameznih vrst proizvodov.

Aktivna snov pomeni snov ali mikroorganizem, ki deluje na škodljive organizme ali proti njim.

Uredba BPR vključuje tudi posebne določbe za nanomateriale v aktivnih snoveh in biocidnih proizvodih.

Tretirani izdelek pomeni kakršno koli snov, zmes ali izdelek, ki je bil tretiran z enim ali več biocidnimi proizvodi oziroma jih namenoma vsebuje.

primeri: usnjeni izdelki, leseno pohištvo, kopalniški izdelki, kuhinjski pripomočki – dejansko kateri koli neživilski potrošniški izdelek, ki je bil proizveden na trgu EU ali uvožen na ta trg, če je bil tretiran z enim ali več biocidnimi proizvodi oziroma jih namenoma vsebuje.

Uredba BPR vključuje tudi posebne določbe za nanomateriale v aktivnih snoveh in biocidnih proizvodih.



1.2 KDO JIH MORA UPOŠTEVATI?

Vsi udeleženci dobavne verige kemičnega izdelka imajo pomembno vlogo, da obvladujejo tveganja in zagotavljajo varno uporabo kemikalij. Zato se zahteve iz uredb REACH, CLP in BPR uporabljajo za vse udeležence.

REACH

V uredbah REACH in CLP so udeleženci dobavne verige opredeljeni, kot sledi:

CLP

Proizvajalec pomeni fizično ali pravno osebo s stalnim prebivališčem oziroma sedežem v EU, ki proizvaja snov v EU.

Pravne opredelitve pojmov

Uvoznik pomeni fizično ali pravno osebo s stalnim bivališčem oziroma sedežem v EU, ki je odgovorna za uvoz.

Distributer pomeni fizično ali pravno osebo s stalnim prebivališčem oziroma sedežem v EU, vključno s trgovcem na drobno, ki snov kot tako ali v zmesi samo skladišči in daje v promet za tretje osebe.

Nadaljnji uporabnik pomeni fizično ali pravno osebo s stalnim prebivališčem oziroma sedežem v EU, ki ni proizvajalec ali uvoznik in uporablja snov kot tako ali v zmesi pri svoji industrijski ali poklicni dejavnosti.

Nadaljnje uporabnike je mogoče najti v številnih panogah in poklicih ter pomenijo večino MSP. V okviru uredb REACH in CLP so to na primer:

formulatorji: proizvajajo zmesi, ki jih običajno dobavljajo navzdol po dobavni verigi. Primeri vključujejo barve, lepila, detergente in diagnostične komplete;

končni uporabniki: uporabljajo kemične izdelke, vendar jih ne dobavljajo udeležencem na nižji stopnji v dobavni verigi. Primeri vključujejo uporabnike lepil, barv, premazov in črnih, maziv, čistil, topil in kemičnih reagentov, kot so belila;

izdelovalci izdelkov: snovi ali zmesi vključijo v materiale oziroma jih nanesejo nanje ter tako oblikujejo izdelek. Primeri vključujejo tekstilije, industrijsko opremo, gospodinjske aparate in vozila (sestavne dele in končne izdelke);

ponovni polnilci: prenašajo snovi ali zmesi iz enega vsebnika v drugega, običajno v postopku ponovnega pakiranja ali predručenja blagovne znamke;

ponovni uvozniki: uvažajo snov kot tako ali v zmesi, ki je bila izvorno izdelana v EU in jo je registriral eden od udeležencev v isti dobavni verigi;

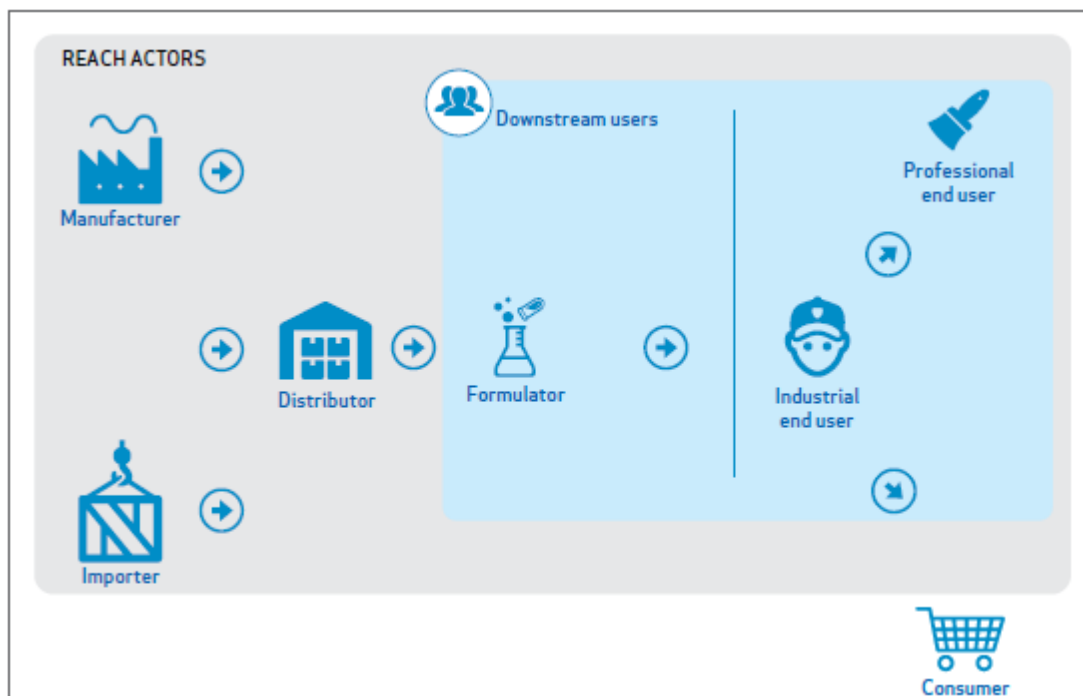
uvoznik z edinim zastopnikom: uvozniki so nadaljnji uporabniki, če njihov dobavitelj s sedežem zunaj EU imenuje edinega zastopnika, ki nato deluje kot registracijski zavezanec s sedežem v Uniji.

Vsi udeleženci dobavne verige kemičnega izdelka imajo pomembno vlogo pri obvladovanju tveganj in zagotavljanju varne uporabe kemikalij.

Nadaljnji uporabniki so:

industrijski uporabniki: delavci, ki uporabljajo kemične izdelke na industrijski lokaciji, ki je lahko majhna ali velika;

poklicni uporabniki: delavci, ki uporabljajo kemične izdelke zunaj industrijskega okolja, na primer v delavnici, na območju, kjer poslujejo njihove stranke, ali v izobraževalni oz. zdravstveni ustanovi. Drugi značilni primeri malih podjetij s poklicno uporabo vključujejo gradbena in mobilna čistilna podjetja ali poklicne pleskarje.



REACH ACTORS	UDELEŽENCI NA PODLAGI UREDBE REACH
Manufacturer	Proizvajalec
Downstream user	Nadaljnji uporabnik
Distributor	Distributer
Formulator	Formulator
Importer	Uvoznik
Professional end user	Poklicni končni uporabnik
Industrial end user	Industrijski končni uporabnik
Consumer	Potrošnik

V uredbi o biocidnih proizvodih so udeleženci opredeljeni, kot sledi:

Dobavitelj snovi je oseba s sedežem v Uniji, ki proizvaja ali uvaža zadevno snov samostojno ali v biocidnih proizvodih.

Dobavitelj proizvoda je oseba, ki proizvaja biocidni proizvod, ki je sestavljen iz te snovi, jo vsebuje ali se uporablja za njeno pridobivanje, ali omogoča njegovo dostopnost.

BPR

Pravne opredelitve pojmov

1.3 UREDBA REACH – KAKO DELUJE?

Registracija



» <http://echa.europa.eu/sl/regulations/reach/evaluation>

Uredba REACH temelji na štirih glavnih postopkih za zagotavljanje varne proizvodnje, distribucije in uporabe kemičnih snovi in proizvodov, ki jih vsebujejo: registraciji, evalvaciji, avtorizaciji in omejevanju.

Registracija

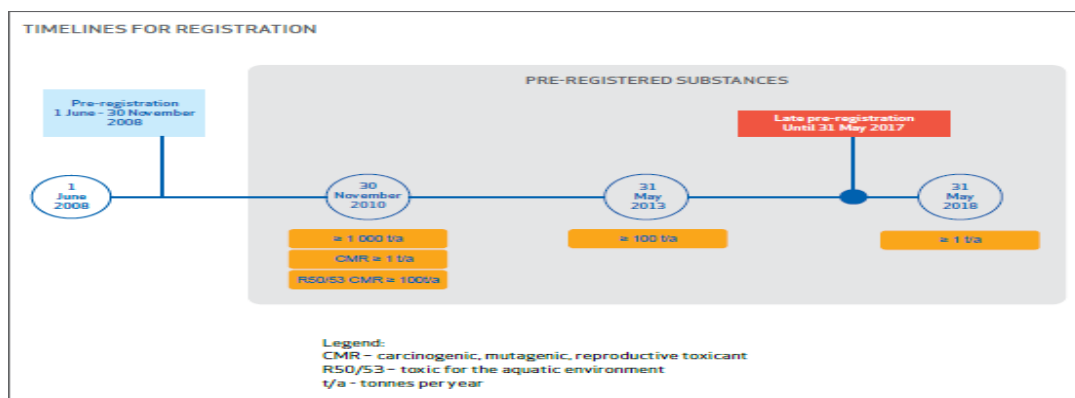
Naslov II uredbe REACH

Vsako podjetje, ki proizvaja ali uvaža snov kot tako ali v zmesi, v nekaterih primerih pa tudi v izdelkih, v količini, ki presega eno tona na leto, mora snov ne glede na to, ali je nevarna ali ne, registrirati pri agenciji ECHA, saj je v nasprotnem primeru ni mogoče dati v promet v EU: načelo „Brez podatkov ni trga“.

V členu 2 uredbe REACH so navedene snovi, ki so izvzete iz registracije.

Leta 2008 je predregistracija pod določenimi pogoji omogočala različna prehodna obdobja za registracijo do leta 2010, 2013 in 2018 za večino snovi na trgu, odvisno od njihove količine in nevarnosti. Za podjetja, ki prvič proizvajajo ali uvažajo snovi, je pozna predregistracija še vedno mogoča do 31. maja 2017, če je rok za registracijo leto 2018. Podjetja, ki nameravajo registrirati isto snov, morajo sodelovati v forumu za izmenjavo informacij o snoveh (SIEF), da si izmenjajo informacije in preprečijo nepotrebne preskuse.

Proizvedene ali nove snovi, ki niso bile predregistrirane, je treba registrirati, preden se dajo v promet.



TIMELINES FOR REGISTRATION	ROKI ZA REGISTRACIJO
PRE-REGISTERED SUBSTANCES	PREDREGISTRIRANE SNOVI
Pre-registration	Predregistracija
1 June – 30 November 2008	od 1. junija do 30. novembra 2008
Late pre-registration	Pozna predregistracija
Until 31 May 2017	Do 31. maja 2017
1 June 2008	1. junij 2008
30 November 2010	30. november 2010
31 May 2013	31. maj 2013
31 May 2018	31. maj 2018
≥ 1 000t/a	≥ 1 000 t/leto
CMR ≥ 1 t/a	CMR ≥ 1 t/leto
R50/53 CMR ≥ 100t/a	R50/53 CMR ≥ 100 t/leto
≥ 100 t/a	≥ 100 t/leto
≥ 1 t/a	≥ 1 t/leto
Legend:	Legenda:
CMR - carcinogenic, mutagenic, reproductive toxicant	CMR - rakotvorne, mutagene, strupene za razmnoževanje

R50/53 - toxic for the aquatic environment	R50/53 - strupeno za vodno okolje
t/a - tonnes per year	t/leto – ton na leto

Evalvacija

Naslov VI uredbe REACH

Agencija ECHA preveri skladnost informacij v registracijski dokumentaciji in prouči vse predloge za testiranje iz navedene dokumentacije, da prepreči nepotrebno testiranje na živalih. Države članice evalvirajo snovi, ki zlasti vplivajo na zdravje ljudi in okolje.

Avtorizacija

Naslov VII uredbe REACH

Ta postopek je bil uveden za zagotovitev, da se tveganja, povezana s kemikalijami na trgu, ki vzbujajo največjo zaskrbljenost, ustrezno nadzorujejo. Cilj je, da se kemikalije, ki vzbujajo veliko zaskrbljenost, nadomestijo z varnejšimi nadomestki, če je to tehnično in ekonomsko izvedljivo.

Postopek je sestavljen iz več korakov, v vsakega pa je vključeno javno posvetovanje:

AVTORIZACIJA



<http://echa.europa.eu/regulations/reach/authorisation>

<http://echa.europa.eu/regulations/reach/authorisation>

POSTOPEK AVTORIZACIJE NA PODLAGI UREDBE REACH – SNOVI SVHC



1. Candidate List for Authorisation	1. Seznam kandidatnih snovi za avtorizacijo
2. Authorisation List	2. Seznam snovi za avtorizacijo
3. application for authorisation	3. Vloge za avtorizacijo

1. Seznam kandidatnih snovi, ki vzbujajo veliko zaskrbljenost (SVHC) -

vključuje snovi, ki vzbujajo zaskrbljenost zaradi resnih posledic za zdravje ljudi in okolja:

- rakotvorne, mutagene ali strupene za razmnoževanje (CMR) z znanimi ali domnevnimi učinki na ljudi;
- obstojne, ki se kopičijo v organizmih in so strupene (PBT) ali zelo obstojne in ki se zelo lahko kopičijo v organizmih (vPvB);
- snovi, ki vzbujajo enakovredno zaskrbljenost, npr. endokrini motilci.

Snovi SVHC se stalno opredeljujejo v skladu z merili iz člena 57 uredbe REACH in dvakrat letno dodajo na seznam kandidatnih snovi – junija in decembra. To podjetjem, ki jih dobavljajo in uporabljajo, nalaga obveznosti za sporočanje varnostnih informacij v dobavni verigi.

Za več informacij:

»<http://echa.europa.eu/regulations/reach/authorisation/the-candidate-list>

2. **Vključitev na seznam za avtorizacijo** (Priloga XIV k uredbi REACH) snovi s seznama kandidatnih snovi, ki zaradi svojih nevarnih lastnosti in načina uporabe vzbuja največjo zaskrbljenost. Te snovi se po določenem datumu („datumu poteka“) ne smejo uporabljati, razen če se posameznim podjetjem dodeli avtorizacija za določeno uporabo ali če se uporaba izvzame iz avtorizacije. Cilj vključitve snovi na seznam za avtorizacijo je spodbujati zamenjavo snovi in inovacije.
3. **Vloga za avtorizacijo:** proizvajalci, uvozniki in nadaljnji uporabniki lahko zaprosijo za avtorizacijo za nadaljnjo proizvodnjo in/ali uporabo snovi, ki so na seznamu za avtorizacijo. Za to plačajo pristojbino (nevračljivo) in morajo dokazati, da so tveganja, ki izhajajo iz uporabe snovi, primerno nadzorovana. Če niso, se lahko avtorizacija kljub temu dodeli, če se dokaže, da socialno-ekonomske koristi uporabe snovi prevladajo nad tveganji in da ustrezne nadomestne snovi ali tehnologije niso na voljo.

OMEJITEV



»<http://echa.europa.eu/regulations/reach/restriction>

V členih 2, 56 in 62(2) je navedenih nekaj izvzetij iz avtorizacije.

Avtorizacija ni povezana s postopki registracije.

Omejitev

Naslov VIII uredbe REACH

Nekatere snovi ali zmesi, ki povzročajo nesprejemljiva tveganja, se lahko popolnoma prepovejo na trgu EU (npr. azbest), lahko se omejijo nekatere njihove uporabe (npr. ftalati v igračah in predmetih za nego otrok) ali določijo mejne koncentracije snovi (npr. v potrošniških izdelkih, kot so pnevmatike, oblačila ali nakit). Za snov, pri kateri se omejijo nekatere uporabe ali ki se prepove na trgu EU, je treba poiskati nadomestek.

Omejitve niso povezane s postopkom registracije.

Omejitve vsebujejo tudi zakonodaja o varnosti proizvodov in sektorske zakonodaje, npr. za detergente, kozmetične izdelke, igrače, elektroniko.

KATERE ZAHTEVE IZ UREDBE REACH MORAJO IZPOLNJEVATI RAZLIČNI UDELEŽENCI?

Uredba REACH določa različne zahteve za različne udeležence, odvisno od njihove vloge v dobavni verigi in zadevnega proizvoda.

Obveščanje o kemijski varnosti se zahteva od vseh udeležencev dobavne verige.

Vsi udeleženci morajo:

PROIZVAJALCI SNOVI

- o **registrirati** snov, če jo proizvajajo v količini, ki znaša eno tono ali več na leto za vsakega proizvajalca in če snov ni izvzeta iz registracije. Če je bila snov predregistrirana, je rok za registracijo 31. maj 2018 za snovi, ki se dajejo na trg EU v količini od ene do Snovi, ki se dobavljajo v večji količini in ki so najbolj nevarne, npr. rakotvorne snovi, bi morale biti registrirane že leta 2010 in 2013. Proizvajalci in uvozniki, ki dajejo v promet nove snovi in snovi, ki niso bile predregistrirane, morajo te snovi pred njihovo proizvodnjo ali uvozom registrirati;
- o **opraviti oceno kemijske varnosti**, da opredelijo in opišejo pogoje, pod katerimi je proizvodnja in uporaba snovi varna, ter predložiti poročilo o kemijski varnosti. To se zahteva, če se snov proizvaja v količini nad 10 ton na leto;
- o **sporočiti** varnostne informacije v dobavni verigi s predložitvijo varnostnega lista za nevarne snovi, kot se zahteva. Varnostni list, ki ga ureja uredba REACH (člen 31 in Priloga II) je glavno orodje za obveščanje v dobavni verigi, kar omogoča boljše obvladovanje tveganj, ki izhajajo iz nevarnih snovi;
- o **preveriti**, ali je snov vključena na seznam za avtorizacijo (Priloga XIV) ali seznam omejitev (Priloga XVII). V teh primerih je ni mogoče dati v promet brez predhodne avtorizacije ali uporabljati v razmerah iz omejitve.



FORMULATORJI

FORMULATORJI uporabljajo snovi in/ali zmesi kot sestavine za zmesi, ki jih proizvajajo.

- o Če ima dobavitelj snovi ali zmesi stalno prebivališče oziroma sedež v EU, bi morali snovi same po sebi ali v zmesi (pred)registrirati že njihovi proizvajalci. V tem primeru se formulator zmesi šteje za nadaljnjega uporabnika in mu ni treba registrirati snovi, vendar mora izpolnjevati vse druge zahteve za nadaljnje uporabnike.
- o Če ima dobavitelj snovi ali zmesi stalno prebivališče oziroma sedež zunaj EU in v EU nima edinega zastopnika, se formulator zmesi šteje za uvoznika. V tem primeru morajo formulatorji izpolnjevati zahteve za uvoznike in registrirati snovi, ki se uporabljajo kot take ali ki so vsebovane v zmesi.



Če formulator dobavlja zmes udeležencem nižje v dobavni verigi, jim mora zagotoviti informacije o varni uporabi in na zahtevo pripraviti varnostni list.

Za več informacij:

» <http://echa.europa.eu/regulations/reach/downstream-users/who-is-a-downstream-user/formulators>

»

Pri surovini za en sam proizvod, ki je zmes, sta mogoča oba primera. Dobavitelj ene snovi/zmesi lahko ima stalno prebivališče oziroma sedež v EU, dobavitelj druge snovi/zmesi pa zunaj EU.

IZDELOVALCI IZDELKOV

Izdelovalec izdelkov ima vlogo nadaljnjega uporabnika (če snov ali zmes uporablja pri izdelavi izdelka) in mora izpolnjevati zadevne zahteve. Poleg tega lahko ima eno ali več naslednjih obveznosti:

- **registrirati mora** snov, ki se namerno sprošča iz izdelkov, če se daje v promet v količini, ki presega eno tono/leto in če jo za to uporabo ni registriral njen proizvajalec. Takšen primer je snov, ki se sprošča iz odišavljene igrače;
- **obvestiti mora** agencijo ECHA, če njegovi izdelki vsebujejo snov s seznama kandidatnih snovi v koncentraciji, ki presega 0,1 % (m/m), in v količini, ki presega eno tono/leto, če snov še ni bila registrirana za zadevno uporabo.
- strankam **mora zagotoviti** informacije o varni uporabi, če izdelek vsebuje snov s seznama kandidatnih snovi v koncentraciji, ki presega 0,1 % (m/m). Poklicnim strankam, in na zahtevo potrošnikom, mora sporočiti vsaj ime snovi;
- **preveriti mora** in zagotoviti, da nobena snov, ki jo vsebuje izdelek, ni omejena za zadevno uporabo.

Za izdelke se varnostni listi ne zahtevajo.

Za več informacij:

Kratke smernice Zahteve za snovi v izdelkih

» <http://echa.europa.eu/support/guidance-on-reach-and-clp-implementation/guidance-in-a-nutshell>



Obveščanje o kemijski varnosti se zahteva od vseh udeležencev dobavne verige.

UVOZNIKI SNOVI IN/ALI ZMESI

Uvoznik snovi ima enake obveznosti kot proizvajalec.

Registrirati mora vse snovi v zmesih, če se dobavljajo v količini, ki presega eno tono/leto za posamezno snov.

Vendar bi moral uvoznik tudi preveriti, ali je proizvajalec s stalnim prebivališčem oziroma sedežem zunaj EU imenoval edinega zastopnika v EU za izpolnitev obveznosti uvoznikov snovi, zmesi in/ali izdelkov (člen 8). V tem primeru se uvozniki štejejo za nadaljnje uporabnike.

UVOZNIKI IZDELKOV

Uvoznik izdelkov mora izpolnjevati enake zahteve kot izdelovalec izdelkov. Vendar uvozniki morda težje zberejo informacije o snoveh, ki se sproščajo med uporabo, ter o snoveh SVHC, ki jih vsebuje izdelek.

Obvestite svoje dobavitelje zunaj EU o zahtevah na podlagi uredbe REACH.

NADALJNI UPORABNIKI

Za nadaljnje uporabnike obveznost registracije ne velja.

Za zagotovitev varne uporabe kemikalij morajo vsi:

Opredeliti ustrezne ukrepe v varnostnem listu in jih uporabljati

Nadaljnji uporabnik mora upoštevati navodila iz varnostnih listov, ki jih zagotovi dobavitelj nevarne snovi ali zmesi. Če je nevarna snov registrirana, varnostni list lahko vsebuje scenarije izpostavljenosti, v katerih je opisano obvladovanje tveganj za vsako opredeljeno uporabo.

Ko nadaljnji uporabnik prejme varnostni list, mora opredeliti in izvesti ustrezne ukrepe za obvladovanje tveganj na mestu uporabe. To mora narediti v 12 mesecih po prejemu varnostnega lista za registrirano snov.

Sporočiti varnostne informacije dobaviteljem in strankam

- o **odgovornost obvestiti dobavitelje:** nadaljnji uporabnik mora obvestiti dobavitelja, če ukrepi za obvladovanje tveganja niso ustrezni ali če ima nove informacije v zvezi z opredelitvijo nevarnosti in razvrstitvijo glede na nevarnost. To je treba storiti takoj.



- **omožnost vključitve uporabe** kot opredeljene uporabe: s to možnostjo si lahko nadaljnji uporabnik olajša oceno tveganj za svoje uporabe in zniža stroške zanjo, kot to stori proizvajalec ali uvoznik, ki registrira snov. Da lahko nadaljnji uporabnik vključi svojo uporabo(-e) v registracijsko dokumentacijo, mora svojega dobavitelja obvestiti, kako uporablja snov. Priporoča se vzpostavitev stika z dobavitelji prek sektorskih organizacij. Če se nadaljnji uporabnik iz poslovnih razlogov odloči, da ne bo razkril svojih uporab, se lahko odloči za pripravo svojega poročila o kemijski varnosti.
- **odgovornost obvestiti kupce:** podjetje, ki dobavlja nevarne snovi ali zmesi, mora svojim strankam zagotoviti informacije o njihovi varni uporabi v obliki varnostnega lista. Te informacije je treba takoj posodobiti:
 - če so na voljo nove informacije, ki lahko vplivajo na ukrepe za obvladovanje tveganja, ali nove informacije o nevarnostih;
 - po dodelitvi avtorizacije ali njeni zavrnitvi;
 - po uvedbi omejitve.

Upoštevati pogoje iz avtorizacije

Če nadaljnji uporabnik uporablja snov s seznama snovi, za katero se zahteva avtorizacija, mora izpolnjevati pogoje iz avtorizacije, dodeljene udeležencu, ki je v dobavni verigi nad njim, in agencijo ECHA v treh mesecih obvestiti o prvi dobavi snovi.

Vlogo za avtorizacijo lahko predložijo tudi nadaljnji uporabniki, če je snov ključna za njihovo poslovanje. Če se avtorizacija ne dodeli niti njim niti podjetju, ki je v dobavni verigi nad njimi, morajo po datumu poteka prenehati uporabljati snov in poiskati varnejše nadomestke.

Upoštevati morebitne omejitve uporabe

Če se za snov, ki jo uporablja nadaljnji uporabnik, uporablja omejitev, jo lahko ta še naprej uporablja samo, če upošteva pogoje omejitve.

Dodatne informacije:

spletne strani agencije ECHA za nadaljnje uporabnike

»<http://echa.europa.eu/downstream>

Strnjene smernice – Nadaljnji uporabniki

»<http://echa.europa.eu/support/guidance-on-reach-and-clp-implementation/guidance-in-a-nutshell>

DISTRIBUTERJI

Glavna prednostna naloga distributerjev je zagotoviti, da kemikalije, ki jih dobavljajo, izpolnjujejo zahteve glede registracije, avtorizacije in omejitve iz uredbe REACH.

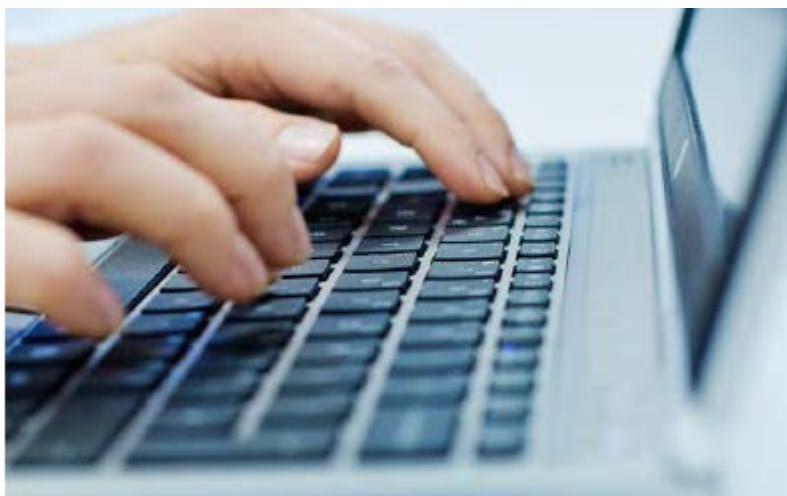
Vloga distributerja se lahko spremeni v dveh primerih:

- o če dobavljajo kemični izdelek neposredno iz države zunaj EU, so uvozniki;
- o če kemični izdelek prepakirajo ali ponovno označijo zaradi vključitve svoje blagovne znamke, se štejejo za nadaljnje uporabnike.

Sporočanje varnostnih informacij dobaviteljem in strankam

Distributerji so povezava v komunikaciji med proizvajalci in njihovimi kupci ter imajo pomembno vlogo pri zagotavljanju varne uporabe kemikalij. Varnostne informacije morajo sporočiti navzgor in navzdol po dobavni verigi. Te lahko vključujejo informacije o varnem ravnanju s kemikalijami, ki jih prejmejo od proizvajalca in sporočijo navzdol po dobavni verigi stranki v varnostnem listu, kot se zahteva, ali pa informacije, ki jih prejmejo od kupca o uporabi kemikalije, sporočijo navzgor po dobavni verigi proizvajalcu ali uvozniku.

Dobavitelji izdelkov morajo zagotoviti nasvete za varno uporabo izdelka industrijskim in poklicnim uporabnikom, če izdelek vsebuje snov s seznama kandidatnih snovi v koncentraciji, ki presega 0,1 % (m/m). Prav tako morajo v 45 dneh in brezplačno odgovoriti na takšna zaprosila potrošnikov. To lahko povzroči dodatni pritisk na industrijo, da se odzove na zahteve potrošnikov po varnejših izdelkih in snovi, ki povzročajo zelo veliko zaskrbljenost, nadomesti z varnejšimi nadomestki.



Vsi udeleženci

V skladu z uredbo REACH morajo proizvajalci, uvozniki, nadaljnji uporabniki in distributerji hraniti informacije deset let od datuma zadnje dobave kemikalij.



Distributerji, vključno s trgovci na drobno, niso nadaljnji uporabniki in jim ni treba registrirati snovi ali zaprositi za avtorizacijo.



1.4 UREDBA CLP – KAKO DELUJE?

CLP

- » Razvrsti
- » Označi
- » Zapakiraj
- » Prijavi

Poznavanje možnosti glede škode, ki jo lahko kemikalija povzroči ljudem ali okolju, zaradi česar se lahko razvrsti kot nevarna, je izhodišče varnega upravljanja kemikalij.

Vse snovi in zmesi je treba razvrstiti, nevarne pa tudi označiti in zapakirati v skladu z uredbo CLP (naslovi II, III in IV), preden se dajejo v promet, ne glede na količine, v katerih se dobavljajo in uporabljajo. Uredba CLP se uporablja tudi za nevarne snovi in zmesi, ki se uporabljajo za raziskave in razvoj ali kot intermediiati v proizvodnem postopku, če se uvozijo ali dobavijo tretjim osebam.

Proizvajalci, uvozniki in nadaljnji uporabniki snovi in zmesi morajo:

- o razvrstiti snovi in zmesi v skladu z merili iz uredbe CLP;
- o izpolniti zahteve o označevanju in pakiranju za nevarne kemične izdelke.

Za zagotovitev skladnosti z uredbo CLP morajo proizvajalci in uvozniki snovi in zmesi agenciji ECHA predložiti prijavo razvrstitve in označitve za vsako snov, ki izpolnjuje merila za razvrstitev kot nevarna in se daje v promet kot taka ali v zmesi. Prijava se zahteva tudi za vsako snov, ki jo je treba registrirati na podlagi uredbe REACH. Če je bila snov že registrirana na podlagi uredbe REACH, se šteje, da je bila prijavljena za namene uredbe CLP.

Izdelovalci izdelkov in njihovi uvozniki imajo obveznosti na podlagi uredbe CLP samo za posebne izdelke, kot so eksplozivni predmeti (iz oddelka 2.1 Priloge I k uredbi CLP).

Distributerji morajo zagotoviti, da se snovi in zmesi, ki jih skladiščijo in prodajajo, označijo in zapakirajo v skladu z zahtevami uredbe CLP, preden jih dajo v promet.

Podjetja morajo pred dajanjem kemičnih snovi ali zmesi v promet:

- o ugotoviti morebitne fizikalne, zdravstvene in okoljske nevarnosti ter jih razvrstiti v skladu z merili iz uredbe CLP;
- o označiti in zapakirati nevarne kemikalije v skladu s standardiziranim sistemom iz uredbe CLP, da so delavci in potrošniki seznanjeni z njihovimi učinki, preden jih začnejo uporabljati.

KAKO RAZVRSTITI?

Obstajata dve obveznosti:

- o **usklajena razvrstitev** (iz Priloge VI k uredbi CLP). Dogovorjena je bila na ravni EU in je pravno zavezujoča za vse dobavitelje zadevne snovi, ki se daje v promet kot taka ali v zmesih. Ta vrsta razvrstitve se po navadi uporablja za najnevarnejše snovi, kot so rakotvorne, mutagene, strupene za razmnoževanje ali povzročitelji preobčutljivosti dihal. Usklajeno razvrstitev imajo na splošno aktivne snovi v biocidnih proizvodih in fitofarmacevtskih sredstvih.

RAZVRSTI



» <http://echa.europa.eu/regulations/clp/classification>

Usklajena razvrstitev zagotavlja enake konkurenčne pogoje za vsa podjetja na trgu EU. Podjetja lahko tudi predlagajo uskladitev razvrščanja in označevanja snovi (razen za aktivne snovi v biocidnih proizvodih in pesticidih) in/ali sodelujejo v javnih posvetovanjih o predlogih za uskladitev razvrščanja snovi.

- o samorazvrščanje (iz Priloge I k uredbi CLP) se uporablja za snovi in zmesi. Za snovi se zahteva, če usklajena razvrstitev ni na voljo za določen razred nevarnosti. Če zmes vsebuje snov z usklajeno razvrstitvijo, je treba to informacijo upoštevati pri razvrstitvi zmesi.

Za odločitev o razvrstitvi je običajno na voljo pet osnovnih korakov:

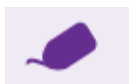
- o opredelite vse razpoložljive podatke o snoveh in zmesih;
- o preverite zanesljivost teh informacij;
- o ovrednotite informacije ob upoštevanju meril za razvrstitev;
- o sprejmite odločitev glede načina razvrstitve;
- o opravite ponovno presojo, ko so na voljo nove informacije.

Podjetja lahko sledijo vsem tem korakom za razvrstitev zmesi na spletni strani agencije ECHA:

<http://echa.europa.eu/regulations/clp/classification>

<http://echa.europa.eu/support/mixture-classification/where-do-i-start>

OZNAČI



»<http://echa.europa.eu/regulations/clp/labelling>

KAKO OZNAČITI?

Uredba CLP določa vsebino etiket in postavitev različnih elementov etikete (člen 17 uredbe CLP). Splošna pravila za uporabo etiket so navedena v členu 31 uredbe CLP.

Etiketa za nevarnost je sestavljena iz posebnih znakov (znanih kot „piktogrami“) in opozoril.

Piktogrami so bili na podlagi uredbe CLP preoblikovani in so dobili novo obliko, namesto oranžnega pravokotnika se zdaj uporablja romb z rdečim robom (glej Prilogo I). Nove opozorilne besede, stavki o nevarnosti in previdnostni stavki ter dodatne informacije, ki nadomeščajo znake za nevarnost, omejitvene opozorilne stavke in obvestilne stavke, delavcem in potrošnikom pomagajo razumeti nevarnosti in morebitna tveganja, preden ti uporabijo kemične izdelke.

Naslednji primer ponazarja zahteve za etiketo za nevarnost, vključno z njenimi merami in postavitvijo različnih elementov.



Primer etikete za nevarnost

Product Identifier	Identifikator izdelka
Main hazardous substances	Glavne nevarne snovi
PRODUCT ABC	IZDELEK ABC
Contains:	Vsebuje:
Substance D	snov D
Substance E	snov E
Company X	Podjetje X
XXXX Street Helsinki	XXXX Street Helsinki
Post Code ABC	Poštna številka ABC
Phone: + 222335 1 358	Tel.: 2223351358
Hazard pictograms	Piktogrami za nevarnost
DANGER	NEVARNO
May be fatal if swallowed and enters airways.	Pri zaužitju in vstopu v dihalne poti je lahko smrtno.
Causes skin irritation.	Povzroča draženje kože.
May cause drowsiness or dizziness. Very toxic to aquatic life with long lasting effects.	Lahko povzroči zaspanost ali omotico. Zelo strupeno za vodne organizme, z dolgotrajnimi učinki.
Avoid breathing dust/fume/gas/mist/vapours/spray. Wear protective gloves/protective clothing/eye protection/face protection.	Ne vdihavati prahu/dima/plina/meglice/hlapov/razpršila. Nositi zaščitne rokavice/zaščitno obleko/zaščito za oči/zaščito za obraz.
IF SWALLOWED:	PRI ZAUŽITJU:
Immediately call a POISON CENTER or doctor/physician.	Takoj pokličite CENTER ZA ZASTRUPITVE ali zdravnika.
IF ON SKIN:	PRI STIKU S KOŽO:
Wash with plenty of soap and water.	Umiti z veliko mila in vode.
IF INHALED:	PRI VDIHAVANJU:
Remove victim to fresh air and keep at rest in a position comfortable for breathing.	Prenehati žrtev na svež zrak in jo pustiti počivati v položaju, ki olajša dihanje.
Avoid release to the environment.	Preprečiti sproščanje v okolje.
Nominal quantity	Nominalna količina

KAKO ZAPAKIRATI?

Posebne zahteve za embalažo nevarnih snovi in zmesi so določene v uredbi CLP (člen 35). Embalaža proizvodov, ki vsebujejo nevarne snovi in zmesi, mora biti oblikovana in izdelana tako, da vsebina iz nje ne more uhajati, uporabljeni materiali pa ne morejo poškodovati vsebine. Oblika embalaže ne sme biti privlačna za otroke ali zavajajoča za potrošnika.

Na primer, vsa čistilna sredstva za gospodinjstvo, detergenti in drugi proizvodi za domače plavalne bazene, pesticidi in izdelki za vrt ne bi smeli biti podobnega videza ali oblike, kot se uporablja za živila,

ZAPAKIRAJ



»<http://echa.europa.eu/regulations/clp/labelling>

živalsko krmo, zdravila ali kozmetične izdelke.

KAKO SE PRIJAVITI V POPIS RAZVRSTITEV IN OZNAČITEV?

Postopek je enostaven in brezplačen. Podjetja agenciji ECHA predložijo zahtevane informacije o razvrstitvi in označitvi (člen 40 uredbe CLP). Uporabijo lahko spletno orodje, ki je bilo zasnovano, da jih vodi skozi postopek. Samih zmesi ni treba prijaviti, vendar so nezakonito na trgu, če njihovi proizvajalci ali uvozniki ne prijavijo vseh nevarnih snovi, ki jih vsebujejo.

Prijavo je treba opraviti najpozneje v enem mesecu od dajanja nevarne snovi kot take ali v zmesi v promet v EU. Za uvoznike se odlog enega meseca šteje od dneva, ko je bil proizvod fizično uveden na carinsko območje EU. Agencija ECHA objavi nezaupni del teh informacij v popisu razvrstitev in označitev.

PRIJAVI



»<http://echa.europa.eu/regulations/clp/cl-inventory/notification-to-the-cl-inventory>

VLOGE IN ZAHTEVE NA PODLAGI UREDBE CLP NA KRATKO

Vloga v dobavni verigi	Razvrstiti	Označiti	Zapakirati	Prijaviti ECHA	Zbrati informacije in jih hraniti najmanj 10 let
Proizvajalec	Da	Da	Da	Da	Da
Uvoznik	Da	Da	Da	Da	Da
Izdelovalec/ Uvoznik eksplozivnih* izdelkov	Da	Da	Da	Da	Da
Nadaljnji uporabnik	Da/Ne**	Da	Da	Ne	Da
Distributer/Trgovec na drobno**	Ne**	Da	Da	Ne	Da

* Eksplozivni izdelki in izdelki, ki dosegajo dejanski eksplozivni ali pirotehnični učinek (del 2.1 Priloge I k uredbi CLP).

** Nadaljnji uporabniki in distributerji lahko prevzamejo razvrstitev, ki jo uporablja njihov dobavitelj, razen če proizvoda kakor koli ne spremenijo (npr. formulacija nove zmesi).



1.5 UREDBA O BIOCIDNIH PROIZVODIH – KAKO DELUJE?

Biocidnega proizvoda ni mogoče dati v promet ali uporabljati, če ni v skladu z uredbo BPR. Zakonodaja se uporablja tudi za izdelovalce in uvoznike tretiranih izdelkov.

Dostop do trga temelji na dvostopenjskem postopku:

- o **aktivno snov**, ki se bo uporabljala v biocidnem proizvodu ali za tretiranje izdelka, je treba odobriti (pozitivno oceniti njeno učinkovitost in varnost) v ustrezni vrsti proizvodov na ravni EU;
- o za **biocidni proizvod** je treba pridobiti dovoljenje na nacionalni ravni ali ravni EU, preden se proizvod da na voljo na trg (npr. s prodajo) ali začne uporabljati.

Izjema: če aktivna snov še ni odobrena, vendar je vključena v program preverjanja obstoječih aktivnih snovi, se lahko biocidni proizvod ob upoštevanju nacionalne zakonodaje da na voljo na trg in začne uporabljati.

ODOBRITEV AKTIVNIH SNOVI

Agenciji ECHA je treba predložiti dokumentacijo za odobritev aktivne snovi za določene vrste proizvodov. Evropska komisija aktivno snov po njeni odobritvi vključi na seznam odobrenih aktivnih snovi.

VKLJUČITEV NA SEZNAM SNOVI, KI NE VZBUJAJO ZASKRBLJENOSTI (PRILOGA I)

To omogoča dostop do novega poenostavljenega postopka izdaje dovoljenja za biocidne proizvode. Vlogo za spremembo Priloge I je treba predložiti agenciji ECHA, ki lahko v nekaterih primerih zahteva podatke za popolno oceno tveganja za snov.

Za več informacij:

»<http://echa.europa.eu/regulations/biocidal-products-regulation/annex-i-amendment>

Poleg tega od 1. septembra 2015 biocidni proizvod, ki je sestavljen iz zadevne aktivne snovi, jo sestavlja ali se uporablja za njeno pridobivanje, ne more biti dostopen na trgu EU, če dobavitelj snovi ali proizvoda ni vključen na seznam zadevnih snovi in dobaviteljev za vrste proizvodov, med katere spada proizvod (seznam iz člena 95).

Za več informacij:

»»<http://echa.europa.eu/biocides-2015>

BPR

- » Odobritev aktivnih snovi
- » Izdaja dovoljenj za biocidne proizvode
- » Tretirani izdelki

PROGRAM PREVERJANJA



»<http://echa.europa.eu/information-on-chemicals/biocidal-active-substances>

ODOBRITEV AKTIVNIH SNOVI



»<http://echa.europa.eu/information-on-chemicals/biocidal-active-substances>

IZDAJA DOVOLJENJ ZA BIOCIDNE PROIZVODE

»<http://echa.europa.eu/regulations/biocidal-products-regulation/authorisation-of-biocidal-products>

IZDAJA DOVOLJENJ ZA BIOCIDNE PROIZVODE

Dovoljenje, izdano na podlagi uredbe BPR, se razlikuje od dovoljenja, izdanega na podlagi uredbe REACH. Dovoljenje na podlagi uredbe BPR pomeni nacionalno dovoljenje, dovoljenje Unije ali dovoljenje, izdano po poenostavljenem postopku v skladu s členom 3 uredbe BPR.

Izbirati je mogoče med:

- o **nacionalnim dovoljenjem** (člen 29) – če podjetje načrtuje prodajo proizvoda v eni od držav članic EU, zadostuje, če zaprosi za izdajo dovoljenja za proizvod v zadevni državi;
- o **medsebojnim priznavanjem** – če se namerava proizvod dajati v promet v več evropskih državah, mora podjetje izbrati medsebojno priznavanje, ki je lahko zaporedno (člen 33) – z razširitvijo dovoljenja, ki so ga že pridobili v eni od držav članic EU – ali vzporedno (člen 34) – z začetkom postopka za izdajo dovoljenja za vse predvidene države naenkrat;
- o **dovoljenjem Unije** (člen 41) – ta novi postopek, ki ga vodi agencija ECHA, podjetjem omogoča, da naenkrat pridobijo dovoljenje EU za določene proizvode, ki se bodo uporabljali pod podobnimi pogoji v vseh državah članicah;
- o **poenostavljenim postopkom za izdajo dovoljenja** (poglavje V) – cilj tega novega „hitrega“ postopka je spodbujati uporabo biocidnih proizvodov, ki so manj škodljivi za okolje ter zdravje ljudi in živali. Da je biocidni proizvod upravičen do poenostavljenega postopka, mora vsebovati samo aktivne snovi iz Priloge I k Uredbi. Ne sme vsebovati snovi, ki vzbujajo zaskrbljenost, ali nanomaterialov, biti mora dovolj učinkovit za predvideni namen uporabe in za ravnanje z njim ni treba uporabljati zaščitne opreme. Poenostavitev pomeni krajši čas obdelave in dostop do celotnega trga EU brez potrebe po medsebojnem priznavanju.

Za več informacij:

o praktičnih vidikih uredbe BPR:

»<http://echa.europa.eu/practical-guides/bpr-practical-guides>

TRETIRANI IZDELKI

»<http://echa.europa.eu/regulations/biocidal-products-regulation/treated-articles>

TRETIRANI IZDELKI

Uredba BPR določa pravila za uporabo izdelkov, ki so bili tretirani z enim ali več biocidnimi proizvodi oziroma jih namenoma vsebujejo.

V skladu z uredbo se lahko izdelki tretirajo samo z biocidnimi proizvodi, ki vsebujejo aktivne snovi, odobrene v EU. V tem se razlikuje od direktive o biocidnih proizvodih (ki je od 1. septembra 2013 razveljavljena z uredbo BPR), v skladu s katero so lahko bili izdelki, uvoženi iz tretjih držav, tretirani s snovmi, ki v EU niso bile odobrene – na primer les, obdelan z arzenom, ter zofe in čevlji, ki vsebujejo DMF.

Podjetja morajo biti tudi pripravljena potrošnikom zagotoviti informacije o biocidnem tretiranju izdelka, ki ga prodajajo. Če potrošnik zahteva informacije o tretiranem izdelku, mu jih mora dobavitelj brezplačno zagotoviti v 45 dneh.

1.6 KAKŠNI SO ROKI?

Pomembni datumi za zagotovitev dostopa do trga:

1. junij 2015	CLP Kdo? Formulatorji ali uvozniki zmesi
	Kaj? Rok za (ponovno) razvrstitev in (ponovno) označitev zmesi
1. september 2015	BPR Kdo? Dobavitelji snovi ali dobavitelji proizvodov v določeni dobavni verigi
	Kaj? Vključeni na seznam odobrenih aktivnih snovi in dobaviteljev (seznam iz člena 95)
31. maj 2017	REACH Kdo? Nadaljnji uporabniki
	Kaj? Od svojih dobaviteljev zahtevati, naj ocenijo njihove uporabe snovi, ki jih je treba registrirati leta 2018 (prostovoljno)
1. junij 2017	CLP Kdo? Distributerji
	Kaj? Potek roka uporabnosti za zmesi s starimi piktogrami
31. maj 2018	REACH Kdo? Proizvajalci in uvozniki
	Kaj? Zadnji rok za registracijo snovi, ki se dajejo v promet v količinah, ki znašajo eno/več kot eno tona/leto za podjetje. Po tem datumu bo snov, ki ne bo registrirana, nezakonito na trgu.

DRUGI ROKI	REACH Kdo? Proizvajalci, uvozniki in nadaljnji uporabniki
	Kaj? Zaprositi za avtorizacijo, če želijo snov s seznama za avtorizacijo po njenem datumu poteka še naprej dajati v promet za uporabo ali jo sami uporabljati.
	CLP Kdo? Proizvajalci in uvozniki
	Prijava v popis razvrstitev in označitev v enem mesecu po dajanju nevarne snovi v promet.
	REACH Kdo? Nadaljnji uporabniki
	Kaj? Nadaljnji uporabniki, ki se sklicujejo na avtorizacijo, dodeljeno udeležencu višje v dobavni verigi, morajo izpolnjevati pogoje iz avtorizacije in agencijo ECHA v treh mesecih obvestiti o prvi dobavi snovi.
	REACH Kdo? Nadaljnji uporabniki
Kaj? V 12 mesecih po prejemu varnostnega lista za registrirano snov morajo opredeliti in izvesti ukrepe za obvladovanje tveganj.	

Če kateri od teh datumov zadeva vas, se začnite pripravljati že zdaj. Sprejeti boste morali prve pomembne poslovne odločitve in dobro strategijo.

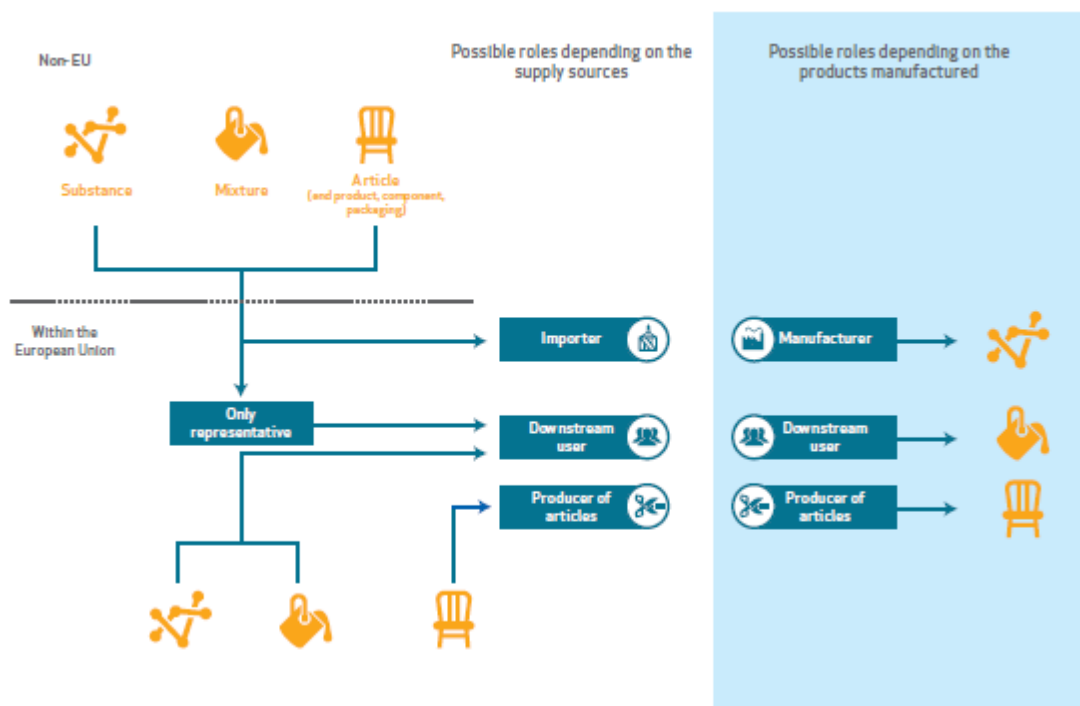
Ne pozabite:

- opredeliti svoje vloge na podlagi uredb REACH, CLP in BPR za vsako snov in bodite proaktivni – pri obveščanju v dobavni verigi;
- spremljati količine snovi, ki jih proizvajate, uvažate ali uporabljate;
- spremljati pravnega postopka ter na spletišču agencije ECHA in prek njenih novic stalno preverjati zakonsko urejenega statusa snovi za usklajeno razvrstitev na podlagi uredbe CLP, vključitve novih snovi na seznam kandidatnih snovi, seznam snovi za avtorizacijo ali seznam omejitev iz uredbe REACH ali opredelitve biocidnih aktivnih snovi kot možnih snovi za zamenjavo.

2. Kako poiskati svoj način za pregled zakonodaje EU o kemikalijah

2.1 UGOTOVITE, KATERE ZAHTEVE VELJAJO ZA VAS

2.1.1 PRI UREDBAH REACH in CLP



Non-EU	Ni iz EU
Possible roles depending on the supply sources	Mogoče vloge glede na vire dobave
Possible roles depending on the products manufactured	Mogoče vloge glede na proizvedene proizvode
Substance	Snov
Mixture	Zmes
Article (end product, component, packaging)	Izdelek(končni izdelek, sestavni del, embalaža)
Within the European union	V Evropski uniji
Only representative	Edini zastopnik
Importer	Uvoznik
Manufacturer	Proizvajalec
Downstream user	Nadaljnji uporabnik
Downstream user	Nadaljnji uporabnik
Producer of articles	Izdelovalec izdelkov
Producer of articles	Izdelovalec izdelkov

1. KORAK 1: OPREDELITE SVOJO VLOGO:

Glavne vloge podjetij na podlagi uredb REACH in CLP so: proizvajalec, uvoznik, nadaljnji uporabnik ali distributer snovi kot take, v zmeseh ali izdelkih.

Ali ima dobavitelj stalno prebivališče oziroma sedež zunaj EU ali v EU?	To vam lahko pomaga ugotoviti, ali imate vlogo uvoznika.
Če ima stalno prebivališče oziroma sedež zunaj EU, ali obstaja edini zastopnik, ki ga je imenovalo podjetje s sedežem zunaj EU?	
Kakšen je položaj podjetja s sedežem v EU v dobavni verigi za določen proizvod?	Tako boste ugotovili, ali ste proizvajalec, nadaljnji uporabnik ali distributer.
Ali podjetje proizvaja snov?	
Ali podjetje uporablja snov kot tako ali v zmeseh pri svoji industrijski ali poklicni dejavnosti?	
Ali podjetje kemični proizvod samo skladišči in trži, ne da bi ga znova napolnilo ali spremenilo njegovo embalažo?	

Za posebne scenarije, ki vam lahko pomagajo ugotoviti, ali je vaše podjetje v skladu z uredbo REACH nadaljnji uporabnik ali pa ima kakšno drugo vlogo v dobavni verigi, uporabite Smernice agencije ECHA za nadaljnje uporabnike:

» http://echa.europa.eu/documents/10162/13634/du_sl.pdf

2. KORAK 2: OPREDELITE PROIZVOD, KI GA PROIZVAJATE, KUPUJETE, PRODAJATE ALI UPORABLJATE

V skladu z uredbama REACH in CLP je lahko kemični izdelek snov (npr. formaldehid), zmes (npr. mazivo) ali izdelek za poklicno uporabo (npr. okenski okvir) ali namenjen potrošnikom (npr. mobilni telefon, usnjeni izdelek).

Ali se uporabljajo splošna izvetja iz uredb REACH in CLP?	Kemične snovi in zmesi, ki jih že ureja druga zakonodaja, kot so na primer zdravila, kozmetični izdelki, radioaktivne snovi in odpadki, so delno ali v celoti izvzete iz zahtev na podlagi uredb REACH in CLP.
Koliko snovi kot take, v zmeseh ali izdelkih proizvedete ali uvozite na leto?	Če znaša skupna količina eno tono ali več na leto, morate snov registrirati, da bo zakonito na trgu.

3. KORAK 3: UGOTOVITE, ALI JE VAŠ PROIZVOD NEVAREN

Bolj kot so snovi nevarne, bolj se od dobaviteljev in uporabnikov zahteva, da zaradi kemijske varnosti izpolnjujejo zahteve iz uredb REACH in CLP.

To je lahko povod za odločitev, da pregledate svoj portfelj in (najbolj) nevarne snovi nadomestite z varnejšimi.

Postavite si naslednja vprašanja in ukrepajte v skladu z odgovori:

Ali je snov nevarna?	Razvrstite, označite in zapakirajte v skladu z uredbo CLP, prijavite agenciji ECHA
	Varnostni list, ki se zahteva v skladu z uredbo REACH
	Zagotovite varno uporabo snovi v skladu z informacijami z varnostnega lista

Ali je to snov, ki vzbuja zelo veliko zaskrbljenost in je na seznamu kandidatnih snovi za avtorizacijo?	Razvrstite, označite in zapakirajte v skladu z uredbo CLP, prijavite agenciji ECHA
	Varnostni list, ki se zahteva v skladu z uredbo REACH
	Zagotovite varno uporabo snovi v skladu z informacijami z varnostnega lista
	Informacije o varni uporabi izdelkov, ki vsebujejo snovi SVHC, na zahtevo sporočite prejemnikom in potrošnikom
	Prijavite, če se snov v izdelku dobavlja v količinah nad eno tona na leto v koncentraciji, ki presega 0,1 % (m/m), razen če snov ni bila registrirana za navedeno uporabo
Ali je snov na seznamu za avtorizacijo?	Razvrstite, označite in zapakirajte v skladu z uredbo CLP, prijavite agenciji ECHA
	Varnostni list, ki se zahteva v skladu z uredbo REACH
	Zagotovite varno uporabo snovi v skladu z informacijami z varnostnega lista
	Za uporabo snovi ali njeno dajanje v promet po njenem datumu „poteka“ morate imeti avtorizacijo
	Če podjetje sprejme poslovno odločitev, da bo vložilo vlogo za avtorizacijo, se zahteva analiza varnejših nadomestkov
Ali je snov na seznamu omejitev?	Mogoča je omejitev določenih uporab, določitev mejnih koncentracij ali popolna prepoved. Zagotovite upoštevanje pogojev omejitve.

Zahteve so določene za vsako posamezno snov, za en proizvod pa lahko velja več zahtev.



SPLETNI VIRI ZA OPREDELITEV IN POJASNITEV POSAMEZNIH OBVEZNOSTI

- Uporabite orodje Navigator agencije ECHA za opredelitev vaših individualnih obveznosti za vsako določeno snov in neposredno dostopajte do zadevnih smernic. Navigator REACH je mogoče uporabljati v 23 jezikih EU:
<http://echa.europa.eu/support/guidance-on-reach-and-clp-implementation/identify-your-obligations>
- Preverite, kako snov urejata uredbi REACH in CLP (npr. ali je na seznamu kandidatnih snovi ali seznamu za avtorizacijo) in za to uporabite okno „Išči kemikalije“ na domači strani agencije ECHA:
<http://echa.europa.eu>
- Odgovore na pogosta vprašanja poiščite na spletišču agencije ECHA ali na spletišču svoje nacionalne službe za pomoč uporabnikom.

Sledite naslednjima povezavama:

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

<http://echa.europa.eu/support/helpdesks>



Evropska agencija za kemikalije (ECHA) zagotavlja dosledno izvajanje uredb REACH, CLP in BPR. Podjetjem zagotavlja informacije, smernice in orodja IT za pripravo in predložitev zahtevanih informacij ter službo za pomoč uporabnikom kot podporo pri zagotavljanju skladnosti z zakonodajo. Ključne informacije za MSP so objavljene v 23 jezikih EU na spletišču agencije ECHA.

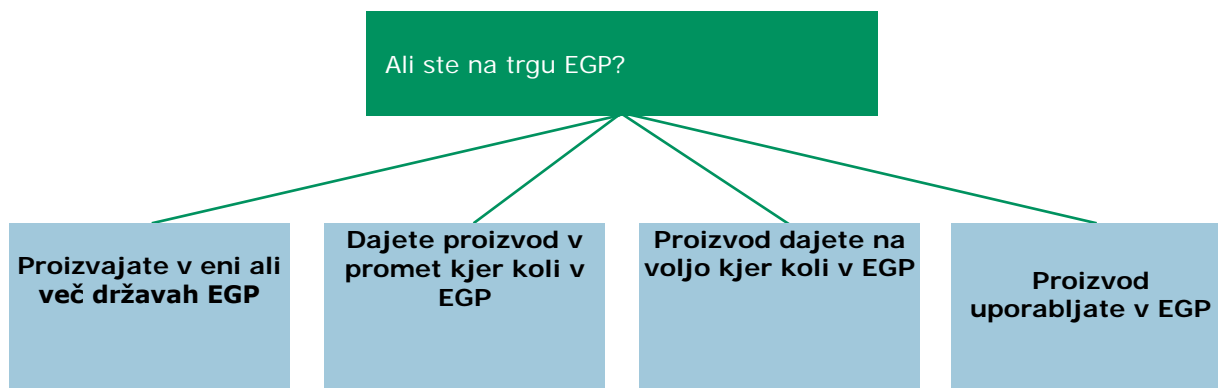
2.1.2 Pri uredbi BPR

1. KORAK 1: OPREDELITE SVOJ PROIZVOD

Za opredelitev svojega proizvoda uporabite opredelitve pojmov iz zakonodaje, navedene na straneh 8 in 9 te publikacije.

Ali je vaš proizvod zajet v uredbi BPR?	Ali je aktivna snov?
	Ali je biocidni proizvod?
	Ali je tretirani izdelek?

2. KORAK 2: PREVERITE, ALI JE ZAJETA VAŠA DEJAVNOST



Da bi ugotovili, ali se uredba BPR uporablja za vas, lahko preverite opredelitve pojmov v členu 3 Uredbe:

dajanje na trg: stanje, ko je biocidni proizvod ali tretirani izdelek prvič dostopen na trgu;

dostopnost na trgu: **vsaka** dobava biocidnega proizvoda ali tretiranega izdelka za distribucijo ali uporabo v okviru gospodarske dejavnosti, za plačilo ali brezplačno;

uporaba: vse dejavnosti, vključno s skladiščenjem, ravnanjem, mešanjem in uporabo biocidnega proizvoda, razen dejavnosti, ki se opravijo z namenom izvoza biocidnega proizvoda ali tretiranega izdelka iz Unije.

Na kratko, uredba BPR se uporablja za proizvode, ki se proizvajajo za trg EGP, dobavljajo na trg EGP in/ali uporabljajo na trgu EGP.

Če proizvajate biocidne proizvode za izvoz zunaj EGP, za vas zahteve iz uredbe BPR niso zavezujoče. Preverite, ali se uporablja druga zakonodaja EU ali nacionalna zakonodaja.

3. KORAK 3 – UGOTOVITE, KATERI POSTOPEK MORATE UPOŠTEVATI

ODOBRITEV AKTIVNE SNOVI

Ali proizvajate ali dobavljate aktivno snov?

OBSTOJEČA AKTIVNA SNOV	Da	Ali je bila v prometu 14. maja 2000?	NE	NOVA AKTIVNA SNOV
		Preverite, ali je aktivna snov:		
Če to ne velja, lahko morda vložite vlogo za odobritev.		(a) na seznamu odobrenih aktivnih snovi, zajeta v zadevno vrsto proizvodov;		Če to ne velja, lahko vložite vlogo za odobritev.
Biocidni proizvodi, ki temeljijo na snoveh iz programa preverjanja, se lahko ob upoštevanju nacionalne zakonodaje (če obstaja) dobavijo za distribucijo in uporabo v pravilni vrsti proizvodov, preden se sprejme odločitev o njihovi odobritvi.		(b) vključena v program preverjanja v okviru zadevne vrste proizvodov. Če ni, preverite, ali je mogoče snov vključiti vanj;		
Če to ne velja, lahko vložite vlogo za spremembo seznama.		(c) vključena na seznam snovi, ki ne vzbujajo zaskrbljenosti (Priloga I).		Če to ne velja, lahko vložite vlogo za spremembo seznama.

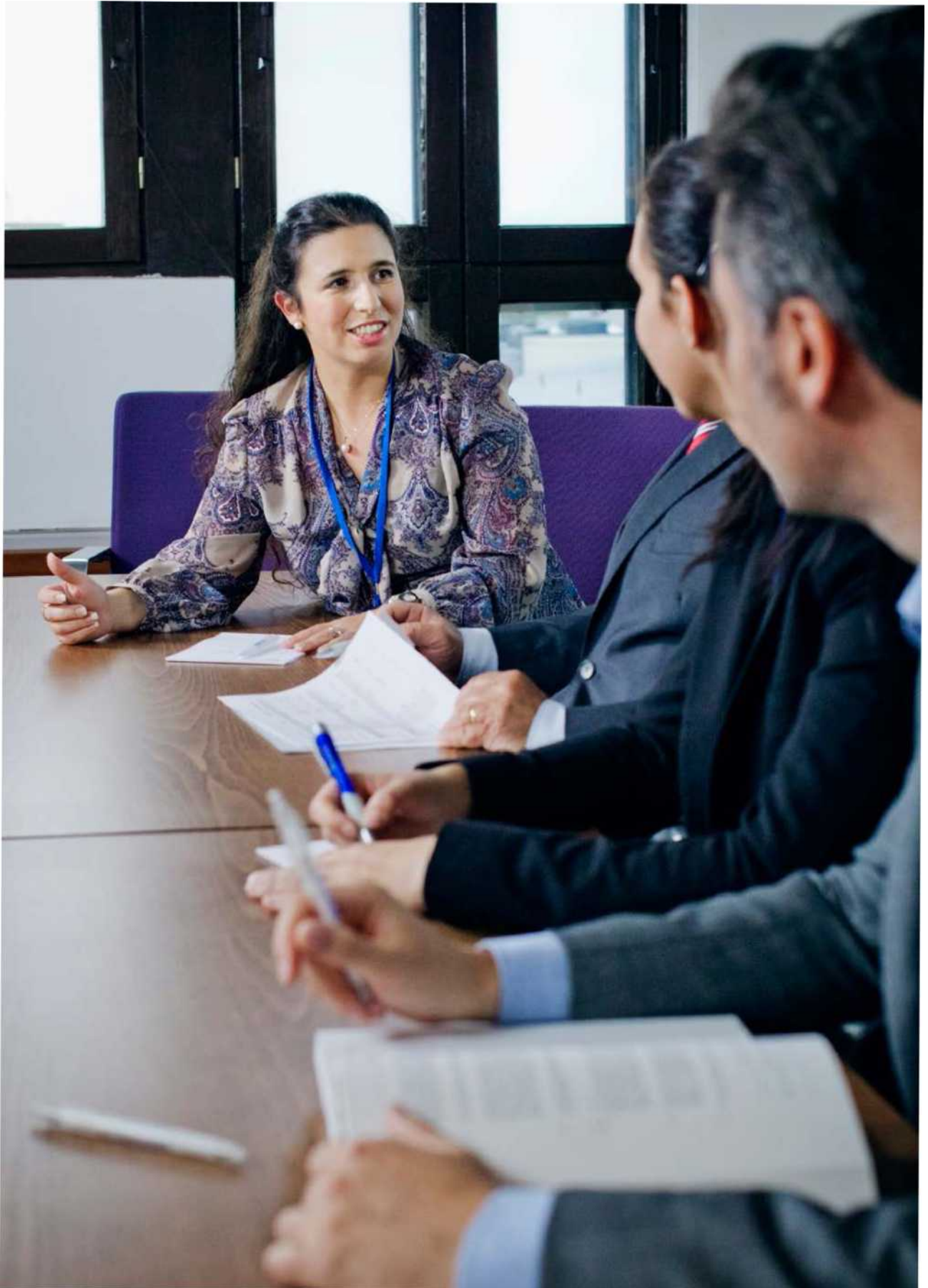
Ali ste vi ali drug udeleženec vaše dobavne verige vključeni na seznam aktivnih snovi in dobaviteljev iz člena 95 uredbe BPR?

Da se omogoči nadaljnja dostopnost biocidnega proizvoda na trgu EGP po 1. septembru 2015, mora biti dobavitelj snovi (npr. proizvajalec) ali dobavitelj proizvoda (proizvajalec ali formulator proizvoda) iz dobavne verige vključen na navedeni seznam.

Po odobritvi aktivne snovi je treba pridobiti dovoljenje za proizvod.

IZDAJA DOVOLJENJA ZA PROIZVOD

Do you produce, use or supply a biocidal product?	Ali proizvajate, uporabljate ali dobavljate biocidni proizvod?
Country-by-country authorisation	Izdaja dovoljenja za vsako državo posebej
EU-wide authorisation	Izdaja dovoljenja za vso EU
Which procedure to use is a business choice based on your marketing strategy. Either you or the authorisation holder can apply for product authorisation.	Izbira postopka je poslovna odločitev, utemeljena na vaši tržni strategiji. Vlogo za izdajo dovoljenja za proizvod lahko vložite vi ali imetnik dovoljenja.
To encourage biocidal products that are less harmful for public health and the environment to be used:	Za spodbujanje uporabe biocidnih proizvodov, ki so manj škodljivi za zdravje in okolje:
There is a simplified procedure for products based on lower risk active substances included in Annex I to the BPR.	Na voljo je poenostavljeni postopek za proizvode, ki vsebujejo manj tvegane aktivne snovi iz Priloge I k uredbi BPR.
It might be harder to obtain a product authorisation if an active substance contained in the product is a candidate for substitution.	Morda bo težje pridobiti dovoljenje za proizvod, če je aktivna snov, ki jo vsebuje proizvod, možna snov za zamenjavo.
Articles can only be treated with biocidal products containing approved active substances	I ZDELKI SE LAHKO TRETIRAJO SAMO Z BIOCIDNIMI PROIZVODI, KI VSEBUJEJO ODOBRENE AKTIVNE SNOVI.
Do you supply a treated article?	Ali dobavljate tretirani izdelek?
Make sure that the active substance used in the biocidal product is on the list of approved active substances or on Annex I	Preverite, ali je aktivna snov, uporabljena v biocidnem proizvodu, na seznamu odobrenih aktivnih snovi ali v Prilogi I.
If this is not the case, the treated article can still be supplied if the active substance is included in the Review Programme.	Če ni, se lahko tretirani izdelek še vedno dobavi, če je aktivna snov vključena v program preverjanja.
If the active substance is not in the Review Programme, there is a transitional period to submit an application for approval by 1 September 2016.	Če aktivna snov ni v programu preverjanja, je na voljo prehodno obdobje za predložitev vloge za odobritev, ki traja do 1. septembra 2016.



2.2 VEDITE, DA NISTE SAMI

Za splošno razumevanje zakonodaje in tematske informacije o njenem delovanju obiščite spletišče agencije ECHA. Obrnite se na svoje nacionalne službe za pomoč uporabnikom v zvezi z uredbami REACH, CLP in BPR in/ali službo agencije ECHA za pomoč uporabnikom.

» <http://echa.europa.eu/support/helpdesks/national-helpdesks/list-of-national-helpdesks>

Za informacije in podporo za določen sektor in izmenjavo izkušenj se obrnite na svoje industrijsko združenje. Na spletišču agencije ECHA je na voljo seznam evropskih združenj iz številnih sektorjev, ki pozorno spremljajo pravni razvoj, sodelujejo z agencijo ECHA in svojim članom zagotavljajo neposredno podporo. Pri nekaterih od njih delujejo tudi sektorske službe za pomoč uporabnikom.

» <http://echa.europa.eu/about-us/partners-and-networks/stakeholders/accredited-stakeholder-organisations/support-by-echa-accredited-stakeholders>

Za vprašanja v zvezi z določenimi snovmi se obrnite na svoje dobavitelje in druga podjetja v svoji dobavni verigi. Eden od ciljev zakonodaje je okrepiti takšno komunikacijo, ki temelji na medsebojni odvisnosti in spodbuja sodelovanje med različnimi akterji.

Za informacije o varnejših nadomestkih in dostopu do finančnih sredstev EU za zamenjavo snovi se lahko obrnete na Evropsko podjetniško mrežo v svoji državi ali regiji. Mreža vodi podatkovno zbirko tehnologij in poizvedb o tehnologijah za več kot 50 držav v Evropi in zunaj nje.

» <http://een.ec.europa.eu>

2.3 MOŽNOSTI ZA ZNIŽANJE STROŠKOV

V skladu z uredbama REACH in BPR, v nekaterih primerih pa tudi z uredbo CLP, je treba agenciji ECHA plačati pristojbine in takse – manjše kot je podjetje, nižje so pristojbine in takse.

Znižane pristojbine in takse lahko izkoristite samo, če ste v skladu z zakonodajo EU mikro, malo ali srednje veliko podjetje: Priporočilo Komisije 2003/361/ES. Glavni dejavniki, ki določajo, ali ste MSP, so največje število zaposlenih ter ena (ali obe) omejitvi iz naslednje preglednice:

Kategorija podjetja	Število zaposlenih	Promet	Skupna bilanca stanja
srednje	≤ 250	≤ 50 milijonov EUR	≤ 43 milijonov EUR
malo	≤ 50	≤ 10 milijonov EUR	≤ 10 milijonov EUR
mikro	≤ 10	≤ 2 milijona EUR	≤ 2 milijona EUR

Te zgornje meje se uporabljajo samo za podatke za posamezna podjetja.

Od podjetja, ki je del večje skupine, se lahko tudi zahteva, da vključi podatke o zaposlenih/prometu/bilanci iz zadevne skupine.

Na spletišču agencije ECHA je na voljo pet jasnih korakov in spletno računalno za pomoč podjetjem pri določitvi svoje velikosti:

»<http://echa.europa.eu/support/small-and-medium-sized-enterprises-smes/how-to-determine-the-company-size-category>

Izvedba teh korakov vam lahko pomaga ugotoviti, ali izpolnujete pogoje za znižane pristojbine, ter se izogniti upravnim stroškom zaradi napačne prijave velikosti svojega podjetja.

Drugi stroški pogosto presegajo znesek pristojbin. Ti so odvisni od vaših obveznosti, potrebe po ustvarjanju ali kupovanju podatkov, izbire glede najemanja svetovalcev ali potrebe/odločitve v zvezi z iskanjem varnejših nadomestkov za nevarne kemikalije.

SVOJE STROŠKE ZAGOTAVLJANJA SKLADNOSTI Z ZAKONODAJO LAHKO ZNIŽATE

- **S čim boljšo uporabo brezplačne podpore, ki jo zagotavljajo vaša nacionalna služba za pomoč uporabnikom, industrijska združenja in agencija ECHA.**

To vam lahko pomaga razumeti svoje obveznosti ter poiskati orodja in vire, ki so brezplačno na voljo in se nanašajo na določeno snov ali sektor.

V Prilogi III so na voljo uporabne spletne informacije in storitve za MSP:

- **S sodelovanjem na vsakoletnih dnevih interesnih skupin.**

Dogodki, ki jih organizira agencija ECHA, so brezplačni in omogočajo individualno posvetovanje z osebjem agencije ECHA o praktičnih vidikih in postopkih zakonodaje. Na voljo je tudi spletno sodelovanje, video posnetki pa so objavljeni na spletišču agencije ECHA na naslovu:

»<http://echa.europa.eu/news-and-events/events/>

- **S skrbno izbiro svojega zasebnega svetovalca.**

Industrijska združenja so za pomoč pri prihranitvi nepotrebnih stroškov v sodelovanju z agencijo ECHA pripravila kontrolni seznam za izbiro kakovostnega svetovalca za zagotavljanje skladnosti z uredbo REACH. Na voljo je v 23 jezikih EU:

»<http://echa.europa.eu/about-us/partners-and-networks/directors-contact-group>





2.4 OD PRAVNIH OBVEZNOSTI DO POSLOVNIH PRILOŽNOSTI

Ali poznate pravne pobude „go green“ (bodimo zeleni)?

Uredbe REACH, CLP in BPR spodbujajo zamenjavo kemikalij, ki so po svoji zasnovi najbolj nevarne. Uredbe vsebujejo tudi neposredne določbe za podporo raziskavam in inovacijam na področju kemikalij:

RAZISKAVE IN RAZVOJ

Za snovi, ki se uporabljajo za **znanstvene raziskave in razvoj**, se določbe uredbe REACH o registraciji, avtorizaciji in omejitvi ne uporabljajo. V skladu z uredbo CLP se zanje uporabljajo zmanjšane zahteve za označevanje notranje embalaže snovi in zmesi v količini, manjši od 10 ml.

Snovi, ki se uporabljajo za **v proizvod in proces usmerjene raziskave in razvoj**, kot je razvoj in preskušanje novega procesa pri zamenjavi surovin ali preskušanje novih uporab snovi, so pet let izvzete iz registracije na podlagi uredbe REACH. Namesto registracije se zahteva prijava.

Uredba BPR za spodbujanje raziskav in razvoja aktivnih snovi in biocidnih proizvodov vsebuje posebne določbe za poskuse in preskuse, ki vključujejo biocidni proizvod, za katerega ni bilo izdano dovoljenje, ali neodobreno aktivno snov (člen 56 uredbe BPR). Poleg tega se lahko za največ tri leta izda začasno nacionalno dovoljenje ali dovoljenje Unije za biocidne proizvode, ki vsebujejo novo aktivno snov, če so izpolnjeni nekateri pogoji (člen 55(2) uredbe BPR). Kot pobuda za razvoj novih in varnejših proizvodov je bilo za nove aktivne snovi (in njihove proizvode) določeno daljše obdobje varovanja podatkov (od 10 do 15 let).

VARNEJŠI NADOMESTKI

Razpoložljivost **ustreznih nadomestkov** se upošteva v sklepih o avtorizaciji in omejitvah na podlagi uredbe REACH. Na primer, vsa podjetja, ki zaprosijo za avtorizacijo na podlagi uredbe REACH, morajo analizirati razpoložljivost nadomestkov in proučiti njihova tveganja ter tehnično in ekonomsko izvedljivost nadomestka.

Za biocidne proizvode, ki vsebujejo aktivno snov, ki je možna snov za zamenjavo, na primer rakotvorno, strupeno za razmnoževanje ali za okolje, se pred dodelitvijo avtorizacije opravi primerjalna ocena. Tako se ugotovi, ali na trgu obstajajo varnejši nadomestki. Če so na voljo varnejši nadomestki, ki so učinkoviti, se lahko uporaba biocidnega proizvoda prepove ali omeji.

FINANCIRANJE

Preverite, ali lahko zaprosite za finančna sredstva EU ali nacionalna finančna sredstva

Z izvajanjem uredb REACH in CLP ter določbami uredbe BPR se ustvarja povpraševanje po varnejših nadomestkih in tehnologijah za nadomestitev najbolj nevarnih kemikalij na sedanjem trgu EU. Te snovi se na podlagi uredbe BPR stalno opredeljujejo kot možne snovi za zamenjavo in so vključene na seznam kandidatnih snovi, seznam za avtorizacijo in seznam omejitev iz uredbe REACH, ki se lahko uporabljajo kot referenca, če so potrebne nadaljnje raziskave in inovacije.

V Prilogi IV so navedene nekatere možnosti financiranja EU.

Sodelujte – zagotovite in spodbujajte varnejše nadomestke in tehnološke rešitve

JAVNA POSVETOVANJA

Agencija ECHA poskuša z javnimi posvetovanji o avtorizaciji in omejitvah na podlagi uredbe REACH ter o biocidnih proizvodih, ki so možne snovi za zamenjavo, pridobiti informacije o varnejših nadomestkih. Inovativna podjetja bi morala izkoristiti te priložnosti za zagotovitev informacij o svojih nadomestnih rešitvah, če so pomembne za zadevo, o kateri poteka posvetovanje.

Informacije o novem ali slabo poznanem nadomestku, ki se zdi zlasti primeren za določeno uporabo, so za agencijo ECHA in zadevna podjetja zelo pomembne. Poleg tega agencija ECHA vzpostavlja storitev povezovanja partnerjev, ki jo lahko podjetja uporabljajo za obveščanje drugih o nadomestku ali za iskanje takšnih nadomestkov. Druge pobude, kot je portal za podporo pri nadomeščanju, so prav tako namenjene spodbujanju nadomestnih rešitev.

Za več informacij

Javna posvetovanja agencije ECHA o obravnavanju kemikalij, ki vzbujajo zaskrbljenost, na podlagi uredb REACH in CLP ter možnih snoveh za zamenjavo na podlagi uredbe BPR:

» <http://echa.europa.eu/addressing-chemicals-of-concern>

Pregled javnih posvetovanj o avtorizaciji na podlagi uredbe REACH:

» <http://echa.europa.eu/fr/addressing-chemicals-of-concern/authorisation/public-consultation-in-the-authorisation-process>

Storitev povezovanja partnerjev agencije ECHA za avtorizacijo na podlagi uredbe REACH:

» <http://echa.europa.eu/applying-for-authorisation/partners-service-for-applicants>

Portal za podporo pri nadomeščanju:

» <http://www.subsport.eu/>

Priloge

PRILOGA I
NOVI PIKTOGRAMI CLP
KATERI PIKTOGRAMI NA KATERI PROIZVOD

<p>JEDKO</p> 	<p>Primeri, kjer ga lahko najdemo: čistila za odtoke, očetna kislina, klorovodikova kislina, amonijak</p> <p>Oznaki, ki bosta ukinjeni:</p> 
<p>PLIN POD TLAKOM</p> 	<p>Primeri, kjer ga lahko najdemo: plinske posode</p> <p>Oznaka, ki bo ukinjena:</p> <p>Za ta piktogram za nevarnost zdaj ni oznake</p>
<p>NEVARNOST ZA ZDRAVJE/NEVARNO ZA OZONSKI PLAŠČ</p> 	<p>Primeri, kjer ga lahko najdemo: detergenti za pranje, čistilo za straniščne školjke, hladilna tekočina</p> <p>Oznaka, ki bo ukinjena:</p> 
<p>EKSPLOZIVNO</p> 	<p>Primeri, kjer ga lahko najdemo: pirotehnična sredstva, strelivo</p> <p>Oznaka, ki bo ukinjena:</p> 

<p>VNETLJIVO</p> 	<p>Primeri, kjer ga lahko najdemo: olje za svetilke, bencin, odstranjevalec laka za nohte</p> <p>Oznaka, ki bo ukinjena:</p> 
<p>NEVARNO ZA OKOLJE</p> 	<p>Primeri, kjer ga lahko najdemo: pesticidi, biocidi, bencin, terpentin</p> <p>Oznaka, ki bo ukinjena:</p> 
<p>OKSIDATIVNO</p> 	<p>Primeri, kjer ga lahko najdemo: belilo, kisik za medicinske namene</p> <p>Oznaka, ki bo ukinjena:</p> 
<p>ZELO NEVARNO ZA ZDRAVJE</p> 	<p>Primeri, kjer ga lahko najdemo: terpentin, bencin, olje za svetilke</p> <p>Oznaki, ki bosta ukinjeni:</p> 
<p>AKUTNA TOKSIČNOST</p> 	<p>Primeri, kjer ga lahko najdemo: pesticid, biocid, metanol</p> <p>Oznaki, ki bosta ukinjeni:</p> 

Vir:

» <http://echa.europa.eu/chemicals-in-our-life/clp-pictograms>

PRILOGA II VRSTE BIOCIDNIH PROIZVODOV

Biocidni proizvodi so v Prilogi V k uredbi BPR razvrščeni v 22 vrst biocidnih proizvodov, ki so združeni v štiri glavne skupine.

Številka	Vrsta proizvodov	Opis
<p>Glavna skupina 1: razkužila</p> <p>Te vrste proizvodov ne obsegajo čistilnih sredstev, ki nimajo biocidnega učinka, kar velja tudi za tekočino za pomivanje, pralni prašek in podobne proizvode.</p>		
Vrsta proizvodov 1	Človekova osebna higiena	Proizvodi v tej skupini so biocidni proizvodi, ki se uporabljajo za človekovo osebno higieno bodisi z nanosom na kožo ali lasišče bodisi s stikom z njima, in sicer predvsem zaradi razkuževanja kože ali lasišča.
Vrsta proizvodov 2	Razkužila in algicidi, ki niso namenjeni neposredni uporabi na ljudeh ali živalih	<p>Uporabljajo se za razkuževanje površin, materialov, opreme in pohištva ter se ne uporabljajo v neposrednem stiku s hrano ali krmo. Med drugim se uporabljajo v plavalnih bazenih, akvarijih, kopalnih in drugih vodah, klimatskih napravah ter na stenah in tleh zasebnih, javnih in industrijskih površin, pa tudi na drugih območjih za poklicne dejavnosti.</p> <p>Uporabljajo se za razkuževanje zraka, vode, ki ni namenjena uživanju za ljudi in živali, kemičnih stranišč, odpadnih voda, bolnišničnih odpadkov in prsti.</p> <p>Uporabljajo se kot algicidi v plavalnih bazenih, akvarijih in drugih vodah ter za sanacijo gradbenega materiala.</p> <p>Uporabljajo se tako, da se z njimi prepojijo tekstil, higienski papir, maske, barvila in drugi izdelki ali materiali, da bi proizvedeni tretirani izdelki delovali razkužilno.</p>

Številka	Vrsta proizvodov	Opis
Vrsta proizvodov 3	Veterinarska higiena	Uporabljajo se za veterinarsko higienske namene, kot so razkužila, razkužilna mila, proizvodi za higieno ust ali telesa ali z antimikrobiološkim učinkom. Uporabljajo se za razkuževanje materialov in površin, povezanih z nastanitvijo ali prevozom živali.
Vrsta proizvodov 4	Za območja s hrano in krmo	Uporabljajo se za razkuževanje opreme, posod, pripomočkov pri prehranjevanju, površin ali cevovodov, ki so povezani s proizvodnjo, prevozom, skladiščenjem ali uživanjem hrane ali krme (vključno s pitno vodo) za ljudi in živali. Uporabljajo se za impregnacijo materialov, ki lahko pridejo v stik s hrano.
Vrsta proizvodov 5	Pitna voda	Uporabljajo se za razkuževanje pitne vode za ljudi in živali.
<p>Glavna skupina 2: sredstva za konzerviranje Če ni navedeno drugače, te vrste proizvodov vključujejo samo proizvode, ki preprečujejo razvoj mikrobov in alg.</p>		
Vrsta proizvodov 6	Sredstva za konzerviranje proizvodov med shranjevanjem	Uporabljajo se za konzerviranje izdelanih izdelkov razen hrane, krme, kozmetičnih proizvodov, zdravil ali medicinskih pripomočkov, in delujejo tako, da preprečujejo kvarjenje izdelka zaradi delovanja mikrobov in s tem zagotavljajo njegov veljavni rok uporabnosti. Uporabljajo se kot konzervansi za shranjevanje ali uporabo rodenticidnih, insekticidnih ali drugih vab.
Vrsta proizvodov 7	Sredstva za zaščito (ohranitev) prevlek	Uporabljajo za ohranjanje zaščitnih prevlek ali premazov in delujejo tako, da preprečujejo kvarjenje izdelka zaradi delovanja mikrobov ali rasti alg, da bi zaščitili prvotne lastnosti površine materiala ali predmetov, kot so barve, plastika, tesnilna sredstva, stenska veziva, veziva, papirni izdelki in umetniška dela.

Številka	Vrsta proizvodov	Opis
Vrsta proizvodov 8	Sredstva za zaščito lesa	Uporabljajo se za zaščito lesa ne glede na stopnjo predelave, vključno z lesom na žagi, ali preprečujejo razvoj organizmov, ki uničujejo ali kvarijo les, vključno z žuželkami. Med te izdelke spadajo preventivna sredstva in sredstva za sanacijo.
Vrsta proizvodov 9	Proizvodi za zaščito vlaken, usnja, gume in polimeriziranih materialov	Uporabljajo se za zaščito vlaknastih ali polimeriziranih materialov, na primer izdelkov iz usnja, gume ali papirja ali tekstilnih izdelkov s preprečevanjem kvarjenja zaradi mikrobov. Ta vrsta proizvodov vključuje biocidne proizvode, ki preprečujejo naselitev mikroorganizmov na površini materialov in zato ovirajo ali preprečujejo nastanek neprijetnega vonja in/ali prinašajo druge vrste koristi.
Vrsta proizvodov 10	Sredstva za zaščito gradbenega materiala	Uporabljajo se za zaščito zidarskih proizvodov, sestavljenih materialov ali drugega gradbenega materiala razen lesa ter preprečujejo mikrobovo delovanje in naseljevanje alg.
Vrsta proizvodov 11	Proizvodi za zaščito sistemov hladilnih tekočin in predelovalnih sistemov	Uporabljajo se za konzerviranje vode ali drugih tekočin za rabo v hladilnih in predelovalnih sistemih, in sicer s preprečevanjem razvoja škodljivih organizmov, kot so mikrobi, alge in školjke. Proizvodi, ki se uporabljajo za razkuževanje pitne vode ali vode v plavalnih bazenih, niso vključeni v to vrsto proizvodov.
Vrsta proizvodov 12	Slimicidi	Uporabljajo se za preprečevanje ali nadzor nastajanja sluzi na materialih, opremi ali konstrukcijah, ki se uporabljajo v industrijskih postopkih, na primer pri lesni ali papirni kaši, pri poroznih peščenih slojih pri pridobivanju naftnih derivatov.
Vrsta proizvodov 13	Sredstva za zaščito tekočin, ki se uporabljajo pri rezanju ali obdelavi materialov	Proizvodi, ki preprečujejo kvarjenje tekočin, ki se uporabljajo pri rezanju ali obdelavi kovin, stekla ali drugih materialov, zaradi delovanja mikrobov.
Glavna skupina 3: nadzor škodljivcev		
Vrsta proizvodov 14	Rodenticidi	Uporabljajo se za nadzor miši, podgan ali drugih glodavcev, vendar ne z njihovim odganjanjem ali privabljanjem.

Številka	Vrsta proizvodov	Opis
Vrsta proizvodov 15	Avicidi	Uporabljajo se za nadzor ptic, vendar ne z njihovim odganjanjem ali privabljanjem.
Vrsta proizvodov 16	Moluskicidi, vermiciidi in proizvodi za nadzor drugih nevretenčarjev	Uporabljajo se za nadzor mehkužcev, črvov in nevretenčarjev ter niso vključeni v druge vrste proizvodov, vendar ne z njihovim odganjanjem ali privabljanjem.
Vrsta proizvodov 17	Piskicidi	Uporabljajo se za nadzor rib, vendar ne z njihovim odganjanjem ali privabljanjem.
Vrsta proizvodov 18	Insekticidi, akaricidi in proizvodi za nadzor drugih členonožcev	Uporabljajo se za nadzor členonožcev (npr. žuželk, pajkov in rakov), vendar ne z njihovim odganjanjem ali privabljanjem.
Vrsta proizvodov 19	Repelenti in atraktanti	Uporabljajo se za nadzor škodljivih organizmov (nevretenčarjev, kot so bolhe, in vretenčarjev, kot so ptice, ribe, glodavci) z odganjanjem ali privabljanjem, vključno s sredstvi za higieno ljudi ali živali, ki se uporabljajo bodisi neposredno na koži bodisi posredno v človeškem ali živalskem okolju.
Vrsta proizvodov 20	Nadzor drugih vretenčarjev	Uporabljajo se za nadzor vretenčarjev in niso vključeni v druge vrste proizvodov te glavne skupine, vendar ne z njihovim odganjanjem ali privabljanjem.
Glavna skupina 4: drugi biocidni proizvodi		
Vrsta proizvodov 21	Antivegetacijska sredstva	Uporabljajo se za preprečevanje rasti in naselitve neželenih organizmov (mikrobov in rastlinskih ali živalskih vrst) na plovilih, opremi za vodno kulturo in drugih objektih in konstrukcijah, ki se uporabljajo v vodi.
Vrsta proizvodov 22	Tekočine za balzamiranje in prepariranje	Uporabljajo se za razkuževanje in ohranjanje človeških ali živalskih trupel ali njihovih delov.

**PRILOGA III
UPORABNI VIRI ZA MSP****V 23 JEZIKIH EU ALI VEČJEZIČNI**

To je neizčrpen seznam, ki se stalno dopolnjuje.

Orodje Navigator za opredelitev vloge in zahtev za podjetja na podlagi uredb REACH in CLP

» <http://echa.europa.eu/identify-your-obligations>

Zbirka ECHA-term – za pojasnitev izrazov iz uredb REACH, CLP in BPR

» <http://echa.cdt.europa.eu/>

Strnjene smernice

» <http://echa.europa.eu/support/guidance-on-reach-and-clp-implementation/guidance-in-a-nutshell>

Del spletišča agencije ECHA, namenjen MSP

» <http://echa.europa.eu/sme>

Registracija REACH 2018

» <http://echa.europa.eu/reach-2018>

Letaki

Kemijska varnost in vaše podjetje

Kratka predstavitev razvrščanja in označevanja kemikalij –
Kratek pregled storitev agencije ECHA

» <http://echa.europa.eu/publications/leaflets>

Kontrolni seznam za zaposlitev kakovostnega svetovalca

» <http://echa.europa.eu/about-us/partners-and-networks/directors-contact-group>

Spletne strani agencije ECHA o razvrščanju zmesi

» <http://echa.europa.eu/support/mixture-classification>

Spletne strani agencije ECHA o varni uporabi kemikalij pri delu

» <http://echa.europa.eu/use-chemicals-safely-at-work>

Serija filmov o Napu agencije EU-OSHA na temo varnost z nasmehom

» <http://www.napofilm.net>

Portal za podporo pri nadomeščanju

» <http://subsport.eu>

Za več informacij in uporabne vire v svojem jeziku preverite spletno stran svoje nacionalne službe za pomoč uporabnikom v zvezi z uredbami REACH, CLP in/ali BPR:

» <http://echa.europa.eu/support/helpdesks/national-helpdesks/list-of-national-helpdesks>

V ANGLEŠČINI

Pogosta vprašanja v zvezi z uredbami REACH CLP in BPR je mogoče prebrskati po tematikah ali poiskati na spletišču agencije ECHA.

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

Članki „Kako“, ki so objavljeni v glasilu agencije ECHA in se nanašajo na MSP

» <http://newsletter.echa.europa.eu>

Praktični primeri in praktični vodniki, osredotočeni na določene vidike zakonodaje

» <http://echa.europa.eu/publications>

E-vodnik agencije ECHA o varnostnih listih in scenarijih izpostavljenosti

» <http://view.pagetiger.com/ECHAeGuide1-1/Issue1>

Smernice agencije ECHA za znanstvene raziskave in razvoj ter v proizvod in proces usmerjene raziskave in razvoj

» <http://echa.europa.eu/support/guidance>

Tematski spletni seminarji

» <http://echa.europa.eu/support/training-material/webinars>

Tematski informativni listi

REACH – Proizvodnja, uvoz in dobava izdelkov Varnost pri pogodbenem opravljanju čiščenja

Informacije za trgovce na drobno o označevanju nevarnosti in embalaže ter zahtevah za embalažo za detergente in biocidne proizvode

» http://www.hsa.ie/eng/Publications_and_Forms/Publications

Naročite se na novice agencije ECHA, da boste seznanjeni z novimi informacijami in gradivom, ki bi lahko koristilo vam in vašim strankam.

<http://echa.europa.eu/subscribe>

PRILOGA IV PREVERITE FINANCIRANJE EU IN NACIONALNO FINANCIRANJE

Pod določenimi pogoji ste lahko upravičeni do podpore EU ali nacionalne podpore. Proučite lahko dve možnosti:

- o Posojila in jamstva, prilagojena potrebam MSP

Lokalne finančne institucije v vaši državi lahko prejmejo podporo v okviru programa COSME, posebnega programa EU za spodbujanje konkurenčnosti MSP. To pomeni dodatna finančna sredstva in ugodnejše pogoje. Znesek, trajanje, obrestno mero in pristojbine določi vsaka lokalna institucija posebej.



COSME
Program EU za
MSP

Uporabite lahko enotni portal EU za dostop do finančnih sredstev, da ugotovite, ali je v vaši državi institucija, ki vam lahko pomaga:

» http://europa.eu/youreurope/business/funding-grants/access-to-finance/index_en.htm



Strukturni
skladi Evropske
unije

Strukturni skladi EU zagotavljajo MSP finančna sredstva tudi na področjih, ki so jih nacionalni organi opredelili kot prednostna. Več informacij lahko dobite pri imenovanih kontaktnih točkah v svoji državi.

» http://ec.europa.eu/regional_policy/en/atlas/

Primer: finančna sredstva iz Evropskega socialnega sklada (ESS) in Zvezne republike Nemčije pomagajo znižati stroške MSP za svetovalne storitve v zvezi z varstvom okolja in varnostjo pri delu.

» <http://www.beratungsfoerderung.net>

- o Nepovratna sredstva za zamenjavo in inovacije iz proračuna EU in/ali nacionalnih proračunov

Primer: projekt Samdokan

» <http://www.samdokanproject.eu/>

Z instrumentom za MSP v okviru programa EU za raziskave in razvoj Obzorje 2020 se zagotavljata sofinanciranje in svetovanje za inovativna MSP.

» http://ec.europa.eu/easme/sme_en.htm



Financiranje
Evropske unije
za raziskave in
inovacije

Program Eurostars za raziskovalna MSP se financira z nacionalnimi sredstvi in sredstvi EU.

» <https://www.eurostars-eureka.eu/>



Namenski nacionalni programi za ekološke inovacije.

» <http://eng.ecoinnovation.dk/>

V okviru programa EU za okolje in podnebne ukrepe LIFE se lahko financirajo projekti za varnejšo in bolj trajnostno uporabo kemikalij ter zamenjavo strupenih snovi z varnejšimi nadomestki ali nekemičnimi rešitvami. V okviru tega programa se lahko financirajo tudi informacijske in komunikacijske dejavnosti, dejavnosti ozaveščanja in podporni ukrepi.



Več informacij na spletnem naslovu:

» <http://ec.europa.eu/environment/life/>

V vaši državi so za vsakega od navedenih programov na voljo nacionalne kontaktne točke, ki zagotavljajo praktične informacije o tem, kako se prijaviti.

Morda je na voljo podpora, ki jo financira EU in ki vam lahko pomaga pri izpolnjevanju obveznosti ali pri zamenjavi nevarnih kemikalij z varnejšimi. Vzpostavite stik z Evropsko podjetniško mrežo. Mreža vodi podatkovno zbirko tehnologij in poizvedb o tehnologijah za več kot 50 držav.

» <http://een.ec.europa.eu>

Primer: Portal za podporo pri nadomeščanju

» <http://subsport.eu>

Zahvale

Ta vodnik je bil pripravljen v sodelovanju med agencijo ECHA, Evropsko podjetniško mrežo in naslednjimi nacionalnimi službami za pomoč uporabnikom v zvezi z uredbami REACH, CLP in BPR:

Danska

Sidsel Dyekjær

Nacionalna služba za pomoč uporabnikom v zvezi z uredbama REACH in CLP, danska agencija za varstvo okolja

Nemčija

Suzanne Wiandt

Vodja enote nemške službe za pomoč uporabnikom v zvezi z uredbama REACH in CLP ter uredbo o biocidnih proizvodih, Zvezni urad za kemikalije

Irska

Caroline Walsh

Nacionalna služba za pomoč uporabnikom v zvezi z uredbama REACH in CLP, irski organ za zdravje in varnost

Italija

Francesca Giannotti

Nacionalna služba za pomoč uporabnikom v zvezi z uredbo REACH, Ministrstvo za gospodarski razvoj

Poljska

Dr. Monika Wasiak-Gromek

Vodja poljske službe za pomoč uporabnikom v zvezi z uredbama REACH in CLP, Urad za kemične snovi



Nacionalne službe za pomoč uporabnikom, ki so jih vzpostavili pristojni organi v vseh 28 državah članicah EU in treh državah EGP, svetujejo v zvezi z določbami uredb BPR, CLP in REACH. Prav tako so del mreže, znane pod imenom HelpNet, ki jo sestavljajo agencija ECHA ter nacionalne službe za pomoč uporabnikom v zvezi z uredbami BPR, CLP in Eden od njenih glavnih ciljev je spodbujati usklajeno svetovanje za podjetja, ki vključuje njihove odgovornosti na podlagi vsake od treh uredb.

Poiščite svojo nacionalno službo za pomoč uporabnikom na spletnem naslovu:

» <http://echa.europa.eu/support/helpdesks/>

PARTNERJI EVROPSKE PODJETNIŠKE MREŽE, VKLJUČENI V PROJEKT

Pri pripravi osnutka so sodelovali:

Clio Brivois-Poupard

evropski pravni svetovalec, Evropska podjetniška mreža, Gospodarska zbornica Alzacije, Francija

Maria El Jaoudi

evropska pravna svetovalka, Evropska podjetniška mreža, jugozahodna Francija, Gospodarska zbornica regije Poitou-Charentes, Francija

Mathieu Bometon

evropski pravni svetovalec, Evropska podjetniška mreža, Mednarodna gospodarska zbornica severne Francije, Lille

Svetovanje glede koncepta, obsega in uporabnosti vodnika:

Cliona Howie del Río

evropski projektni vodja in okoljska svetovalka, Gospodarska zbornica Kantabrije, Španija; predsednica Skupine za okoljski sektor pri Evropski podjetniški mreži

Lucia Gigante, Mara Tumati, Maria Cristina Boeri

InnovHub SCI, Camera di Commercio di Milano, Italija

Lodovica Reale

Eurosportello – Unioncamere del Veneto, Italija

Maija Karkas

pomočnica direktorja, Trgovinska zbornica helsinške regije, Finska

Metodi Naydenov

Sklad za uporabne raziskave in komunikacije/ARC Consulting Ltd, Bolgarija

Stanislava Trifonova

Gospodarska zbornica Vratse, Bolgarija



EVROPSKA PODJETNIŠKA MREŽA

Evropska podjetniška mreža je ključni instrument strategije EU za spodbujanje rasti in delovnih mest. Združuje skoraj 600 organizacij za pomoč podjetjem iz več kot 50 držav in pomaga malim podjetjem izkoristiti izredne poslovne priložnosti na enotnem trgu EU.

Države članice mreže vključujejo gospodarske zbornice, tehnološka središča, raziskovalne inštitute in razvojne agencije. Večina od njih že dolgo podpira lokalna podjetja. Poznajo prednosti in slabosti svojih strank in poznajo Evropo.

Kot člani Evropske podjetniške mreže so povezani prek obsežnih podatkovnih zbirk, izmenjave znanja in zagotavljanja tehnologij ter poslovnih partnerjev iz vseh držav mreže. Tesno so povezani tudi z Evropsko komisijo, ki jim omogoča spremljanje politik EU in sporočanje mnenj malih podjetij v zvezi z njimi nazaj v Bruselj.

STORITVE, PRILAGOJENE MALIM PODJETJEM

Podpiranje malih podjetij je temelj težnje EU po rasti in ustvarjanju novih delovnih mest. Ker 99 % vseh podjetij v EU predstavljajo mala in srednja podjetja (MSP), ki zagotavljajo 67 % delovnih mest, velja, da kar je dobro za MSP, je dobro za evropsko gospodarstvo.

Evropska podjetniška mreža se sofinancira v okviru programa COSME – programa EU za konkurenčnost podjetij ter mala in srednja podjetja (MSP), ki se izvaja v obdobju 2014–2020. Njene storitve so prilagojene MSP, vendar so na voljo tudi drugim podjetjem, univerzam in raziskovalnim središčem.

TRDNI TEMELJI

Evropsko podjetniško mrežo je februarja 2008 ustanovil Generalni direktorat Komisije za podjetništvo in industrijo. Temelji na nekdanji mreži evropskih informacijskih centrov (EIC) in inovacijskih relejnih centrov (IRC), ki so bili ustanovljeni leta 1987 oziroma 1995.

Mreža zagotavlja skupne storitve teh zelo uspešnih predhodnikov in še več, zato dejansko deluje po sistemu vse na enem mestu za mala podjetja. Več kot 3 000 izkušenih članov osebja zagotavlja praktične odgovore na posebna vprašanja v vašem jeziku.



O nas

EVROPSKA AGENCIJA ZA KEMIKALIJE

Evropska agencija za kemikalije (ECHA), ki je bila ustanovljena 1. junija 2007, je v središču regulativnega sistema za kemikalije v Evropski uniji (EU), ki se je v zadnjih letih spremenil z uvedbo štirih novih uredb, ki zagotavljajo prosti pretok kemikalij v EU ter visoko stopnjo varovanja zdravja ljudi in okolja:

- o REACH – registracija, evalvacija, avtorizacija in omejevanje kemikalij;
- o CLP – razvrščanje, označevanje in pakiranje snovi ter zmesi;
- o BPR – uredba o biocidnih proizvodih;
- o PIC – soglasje po predhodnem obveščanju za nevarne kemikalije in pesticide v mednarodni trgovini.

Ti zakonodajni akti se uporabljajo v vseh državah članicah EU, ne da bi jih bilo treba prenesti v nacionalno zakonodajo.

Agencija ECHA zagotavlja dosledno izvajanje teh uredb po vsej Evropski uniji in državah Evropskega gospodarskega prostora – na Islandiji, v Lihtenštajnu in na Norveškem.

POSLANSTVO AGENCIJE ECHA

Agencija ECHA je med regulativnimi organi gonilna sila pri izvajanju prelomne zakonodaje o kemikalijah v korist zdravja ljudi in okolja, pa tudi za inovativnost in konkurenčnost.

Podjetjem pomaga pri izpolnjevanju zakonodaje, povečuje varno rabo kemikalij, zagotavlja informacije o kemikalijah in obravnava kemikalije, ki vzbujajo zaskrbljenost.

VIZIJA AGENCIJE ECHA

Agencija ECHA želi postati vodilni regulativni organ na področju varnosti kemikalij.

Evropska agencija za kemikalije
Annankatu 18, P.O. Box 400,
FI-00121 Helsinki, Finska
echa.europa.eu

ECHA-15-B-02-EN - ED-04-15-425-SL-N - 978-92-9247-442-3 - 10.2823/815502



□ Urad za publikacije