



Uvod u REACH REGULATIVU (EC) Br. 1907/2006

Tricia Marcousé



Istorijat

1998: Pregled: da li politika o hemikalijama EU obezbjeđuje dovoljno zaštite za okoliš i zdravlje?

NE



- Opšti nedostatak znanja o osobinama i koristima postojećim supstancama i
- Spori i neefikasni procesi procjene rizika
- Također zabrinutost zbog testiranjima na životinjama (i rastućem neslaganju javnosti s tim aktivnostima)



“Strategija za buduću “Politiku o hemikalijama”, 2001

- Zaštiti ljudsko zdravlje i okoliš
- Održati i osnažiti konkurentnost evropske industrije
- Promovisati unutrašnje tržište EZ
- Povećati transparentnost informacija
- Promovisati testiranje koje ne uključuje životinje
- Usuglasiti je sa zahtjevima WTO i međunarodnih dogovora



“REACH”

RRegistracija

Evaluacija

Autorizacija

Hemikalija

Počinje 1 juni 2007



Svrha

- Pобољшanje zaštite ljudskog zdravlja i okoliša putem bolje i ranije identifikacije osobina supstanci,
- Smanjenje korištenja najštetnijih supstanci u industriji
- Promovisati nove načine da se pristupi otrovnosti i uticaju
- Dobiti jedinstvenu dokumentaciju osobina i učinaka supstanci u EU



Princip “Dužnost brige”

Poslovni sektor ima dužnost da izbjegne izbacivanje na tržište proizvoda koji ugrožavaju zdravlje ili okoliš

7



Utiče na bilo koju firmu koja

- Proizvodi u EU
- Koristi hemikalije EU
- Uvozi u EU

8



Glavni koncepti

- Od proizvođača se traži da spriječe, ograniče i čak poprave bilo kakve negativne učinke njihovih proizvoda i
- Informišu korisnike o rizicima automatski i besplatno, tako da korisnici mogu odabrati manje štetne supstance.
- Potrošači i radnici trebaju imati pristup ovoj informaciji



REACH je trebalo dugo da postane legislativa EZ. Najvažniji argumenti između

- Komiteta industrije i želje unutrašnjeg tržišta da se značajno olakša namet na industriju i
- Želje Okolišnog komiteta da se stavi naglasak na zaštitu okoliša i javnog zdravlja



Kao i obično, nikome se nije
dopao završni tekst!



Registracija

- Prethodna legislativa zahtijeva registraciju NOVIH hemikalija i korištenja istih.
- REACH zahtijeva registraciju SVIH hemikalija (samo su neki od materijala iznimka)



Registracija: zahtjevi

- Proizvođači i uvoznici će prikupiti informacije o svojim materijalima i koristiti to za dobro informisan menadžment rizika.
- Procjena da će 30,000 supstanci biti podnešeno u centralnu bazu podataka (sve postojeće i nove supstance koje prelaze proizvodni obim od 1 tone). Vjerovatno će 80% ovih biti registrovano (neki se dupliciraju)

13



Registracija: generacija podataka

- Testiranje supstanci od strane proizvođača uključujući one koje se koriste (prethodno samo nove hemikalije su zahtijevale detaljno testiranje)
- Otvoreno korištenje podataka: vlasnička prava će biti uspostavljena
- Korisnici moraju obezbijediti informaciju za bazu podataka i testirati da li koriste supstance za proizvode koji nisu predviđeni od strane proizvođača ILI koji se ne slažu s podacima dobivenim od strane proizvođača

14



EZ će ohrabriti

- Razvoj konzorcija za korištenje informacija i razvoj setova podataka
- Slanje kontakt imena proizvođača koji su već registrovali hemikaliju
- Stvaranje tržišta za testiranje podataka kako bi se ohrabrio kooperativan pristup industrije

15



Evaluacija

- Kompetentne vlasti u zemljama članicama će evaluirati rizike
- One će imati tehničku podršku od strane nove EZ Agencije za hemikalije
- I program testiranja kako bi se vidjeli rizici dugoročnog izlaganja supstancama

16



Autorizacija

- Autorizovane supstance ne mogu biti korištene bez odobrenja KOMISIJE, a ne od strane pojedinačne zemlje članice
- Postoje supstance s jakim negativnim djelovanjem na ljudsko zdravlje; karcinogeni, POP, materije s utjecajem na žlijezde s unutrašnjim lučenjem. Obuhvaćeno je 1400 supstanci

17



Kako dobiti Autorizaciju

- Korištenje mora biti esencijalno: ne postoje druge razumne alternative
- Korištenje mora biti sigurno: komisija će tražiti dokaze da će način korištenja biti kontrolisan

18



Raspored za kompletiranje registracije supstanci

- Obim proizvodnje >1000t/g registrovano do 1 august 2011
- >100t do 1 august 2014
- >1 t do 1 august 2019
- Registracija mora početi 18 mjeseci prije ovih datuma

19



Unutrašnji aranžmani

- Agencija za hemikalije uspostavljena u Helsinkiju
- Smjernice za proizvođače kako registrovati i sačiniti izvještaj o sigurnosti hemikalija
- Smjernice korisnicima o njihovim odgovornostima

20



Kako to utiče na industriju BiH?

- Bilo koja firma koja izvozi supstance ili proizvode u EZ treba znati o ovoj legislativi
- Osim registrovanja svojih proizvoda, utiče na strategiju investicija: ukoliko će jedan od proizvoda ili ulaznih materijala biti autorizovan, tada se investicija mora ići ka izmjeni procesa a ne njegovom poboljšanju

21



Kako ovo utiče na Vas?

- Posmatraj predviđenu i stvarnu listu “autorizovanih supstanci”: ona će postepeno rasti do 1400 autorizovanih supstanci. MoEi trebaju ažurirati listu svake godine i prenijeti ih kantonima / opštinama
- Upozorite industriju ukoliko koriste supstance na ovoj listi.
- Koristite javno dostupne podatke o svojstvima i rizicima kako bi se poboljšale dozvole i PRTR informacije

22



Upamtite da će pristupanje EZ zahtijevati od svih industrija da započnu registraciju 18 mjeseci prije određenih krajnjih rokova ILI 18 mjeseci prije pristupanja EZ