
Le attività del CtC e il controllo ispettivo.
La registrazione del 1 giugno 2013:
istruzioni per i fabbricanti, importatori e
utilizzatori a valle

Luigia Scimonelli
CSC-ISS
Ministero della salute

Comitato tecnico di coordinamento CtC

(ART 7(2) DM 22.11.2007)

• Composizione

- 1 rappresentante del Min. della Salute (con funzioni di presidente)
- 1 rappresentante del Min. Ambiente e della Tutela del Territorio e del Mare
- 1 rappresentante del Min. dello Sviluppo Economico
- 1 rappresentante del Min. dell'Economia e Finanze
- 1 rappresentante della Presidenza del Consiglio dei Ministri (Dip. delle Politiche Comunitarie)
- 1 rappresentante appartenente al CSC
- 1 rappresentante appartenente all'ISPRA
- 1 rappresentante designato dalla Conferenza permanente fra i rapporti tra lo Stato, le Regioni e le Province autonome su indicazione della Conferenza dei presidenti delle Regioni e Province autonome



Il Comitato ha un suo regolamento interno e si riunisce almeno 3 volte l'anno



Il CtC e i suoi Gruppi di Lavoro

Tav. Lav.
consumatori

GL SUPPORTO ATTIVITA' ECHA	GL DIALOGO IMPRESSE	GL NANO MATERIALI	GL FORM. INFORMZ	GL COORDINAM. ENFORCEMENT	GL ART. 133 (DECISIONI IN COMM. UE)
<p>Proposte CoRAP e Valutazione delle sostanze</p> <p>Valutazione Dossier e proposte di emendamenti delle draft decisions dell'ECHA (Compliance check, testing proposal)</p> <p>Supporto stesura Dossier Annex XV (SVHC id., restrizione, CLH)</p> <p>CARACAL points</p> <p>Partecipazione a workshop e Working groups tecnici</p>	<p>Supporto Linee Guida (SDS, intermedi etc)</p> <p>Supporto all'analisi di impatto di sostanze coinvolte nei processi (SVHC id., restrizione, CLH)</p> <p>Specifiche tematiche di interesse delle ditte</p> <p>Tav. Lav. QSAR</p>	<p>attività di implementazione e di REACH e CLP sui NMs</p> <p>creazione database sulle attività di R&D e produzione con valutaz expo disponibile</p> <p>attività risk assessment e sviluppo strategie di test</p> <p>attività internazionali (WPNano dell'OECD e CARACAL)</p>	<p>Promozione corsi di formazione diversi livelli (ispettori, Pubblica Amminz, Helpdesk territoriali)</p> <p>Promozione disseminazione diversi livelli (dalla Scuola a post-università Master)</p> <p>Supporto Conferenze REACH</p> <p>Tav. lav. Univers.</p>	<p>Prime ispezioni</p> <p>Coordinamento ag.dogane USMAF, NAS, Guardia di Finanza</p>	<p>Posizioni per modifiche Alleg. REACH Allg CLP</p>



CtC comitato tecnico di coordinamento

Altre attività

Helpdesk REACH

- Workshops e seminari
- Strumenti interattivi (Authorization , SEA-Tool)
- On-line training on line on REACH
- Cooperation with Enterprise Europe Network – EEN
- on-line “Scaling” assistenza per DUs per controllare conformità proprie condizioni operative con quelle in eSDS

Ottimizzazione finanziamenti di progetti

- promozione progetti di sostituzione SVHC
- Promozione di metodi alternativi ai metodi di test con animali vertebrati
- programmi di ricerca sull'esposizione ed effetti di specifici chemicals

Informazione al pubblico

- Sito intergovernativo (<http://www.reach.gov.it/>)
- Bollettino informativo



Incontro ECHA – Italian Competent Authority CtC

Roma, 11 novembre 2011



P. Pistoiese
Min. Salute
AC REACH

A. Lapalorcia
MiSE (Vice
Presidente del
Management
Board
dell'ECHA

Geert Dancet
Direttore
Esecutivo ECHA





CtC comitato tecnico di coordinamento il futuro

- La 1^a composizione del CtC ha finito il suo mandato a dicembre 2011. In attesa di un nuovo decreto di nomina, Il CtC si riunisce in forma non deliberativa.
- Pianificazione delle attività in corso 2013-2015





Ac Stato Regioni /PA REACH (29 ottobre 2009)



Peculiarità: 11 Regioni hanno indicato che l'Autorità controlli REACH svolgerà anche il ruolo di Autorità controlli CLP:

Regione /PA	Autorità controlli REACH Coincide Autorità controlli CLP
Abruzzo	SI
Basilicata	-
Bolzano	-
Calabria	SI
Campania	SI
FriuliVenezia Giulia	-
Emilia-Romagna	SI
Lazio	SI
Liguria	-
Lombardia	-
Marche	SI
Piemonte	SI
Puglia	SI
Sicilia	SI
Toscana	SI
Trento	-
Umbria	-
Valle d'Aosta	SI
Veneto	-

 **Regioni/PA (19)** che hanno deliberato
Ac. Stato Regioni REACH 29 nov
2009

 **Regioni/PA** che non hanno deliberato
Ac. Stato Regioni REACH

(aggiornamento ott. 2012)

Controlli

REF-2  **ECHA**
EUROPEAN CHEMICALS AGENCY

ECHA Forum REACH Enforcement 2
Fase operativa maggio 2011-Dic 2011



1° Piano Nazionale Controlli **2011**
(adottato luglio 2011)

Piano Nazionale Controlli **2012**
(Adottato luglio 2012)



Focus in REACH

Utilizzatori a valle - formulatori di miscele,
Comunicazione lungo la catena d'approvvigionamento

Art. 31 – SDS: disponibilità, contenuto

Art. 32 – obblighi di comunicare informazioni nel caso in cui non siano richieste SDS

Art. 35 – Accesso alle informazioni per i lavoratori e

Art. 36 – Obbligo di conservare le informazioni.

Focus in CLP

Art 40 – Obbligo di notifica all'ECHA

Art 49 – Obbligo di conservare le informazioni

Controlli

REF-2  **ECHA**
EUROPEAN CHEMICALS AGENCY

ECHA Forum REACH Enforcement 2
Fase operativa maggio 2011-Dic 2011

Piano Nazionale Controlli 2011
(adottato luglio 2011)

Piano Nazionale Controlli 2012
(Adottato luglio 2012)

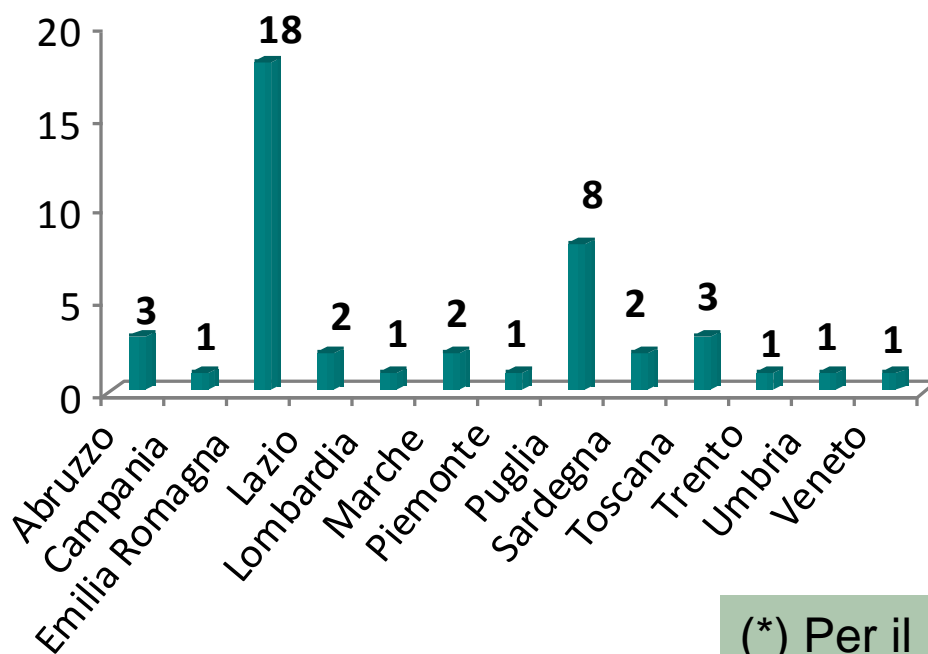
Principali gruppi d'interesse:

- ✧ aziende che producono pitture e vernici/lacche destinate per il trattamento di superfici;
- ✧ aziende che formulano detergenti e prodotti per la pulizia;
- ✧ aziende che miscelano o/formulano prodotti chimici specifici per le costruzioni e il settore dei trasporti.



REF-2 in Italia: risultati dei controlli ufficiali

- Numero totale ispezioni: **43** (*) (di cui 5 Regioni con Autorità Competente, 1 Joint Inspection Italia-Malta)
- Numero Regioni partecipanti: 13

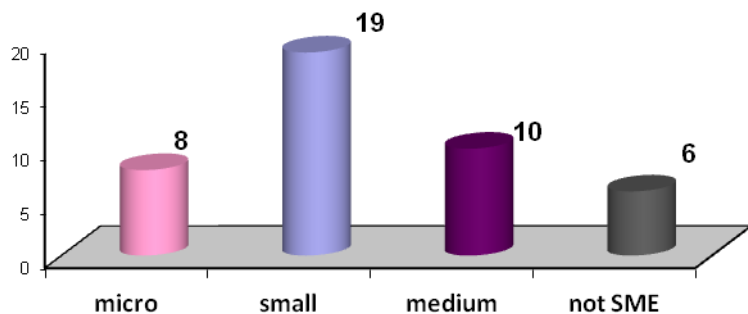


(*) Per il REF-1, furono svolte in Italia solo 10 ispezioni fall'AC centrale

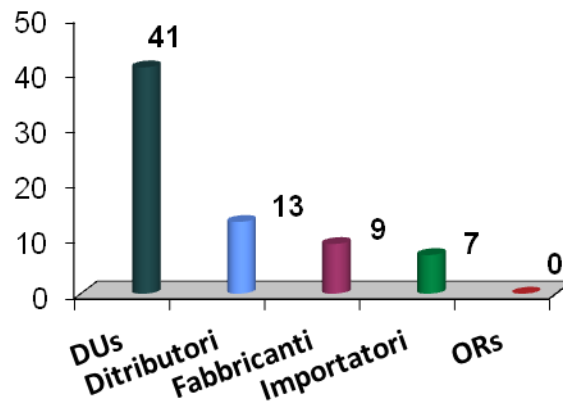
REF-2 in Italia: risultati dei controlli ufficiali

Informazioni sulle imprese controllate

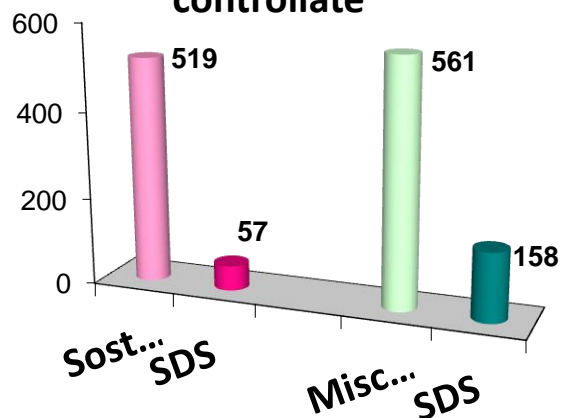
Dimensioni imprese ispezionate



Ruolo delle imprese ispezionate

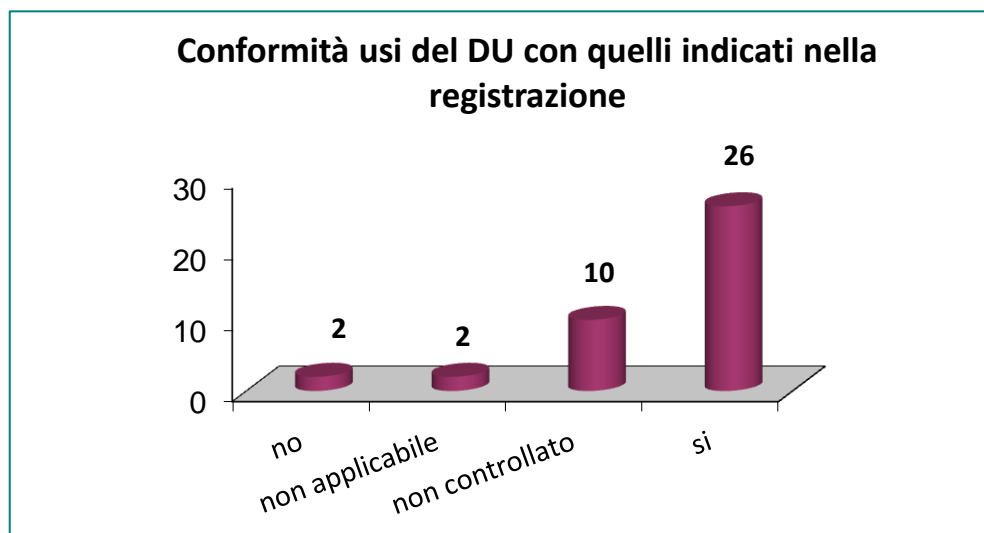


Numero di sostanze/miscele e relative SDS controllate



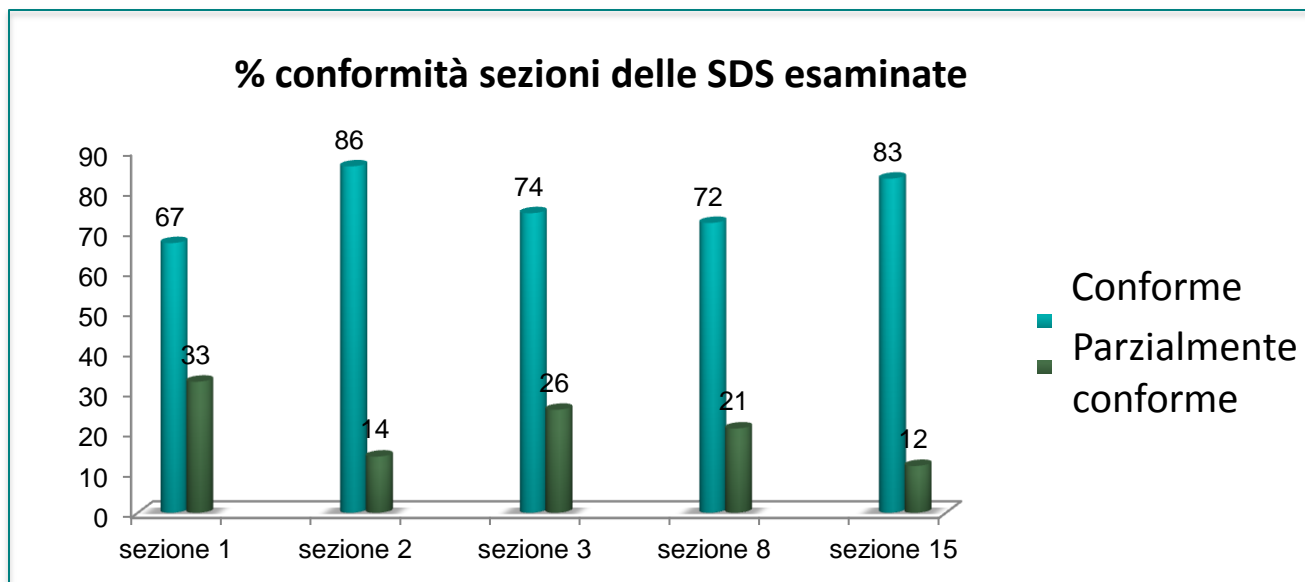
REF-2 in Italia: risultati dei controlli ufficiali

Gli usi per la miscela del responsabile di formulazione corrispondono agli usi identificati e compresi nel fascicolo di registrazione delle sostanze?



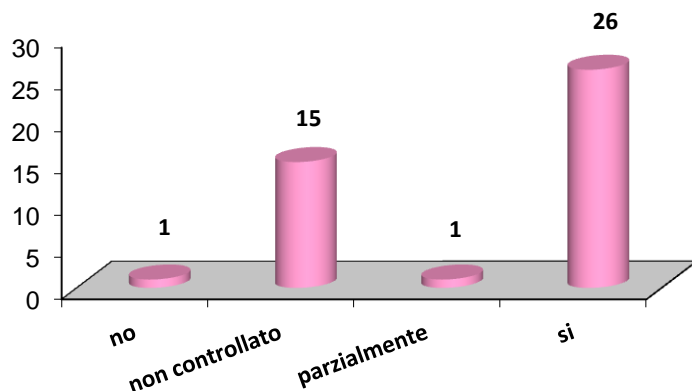
REF-2 in Italia: risultati dei controlli ufficiali

Dettagli relativi alla qualità delle informazioni nelle SDS



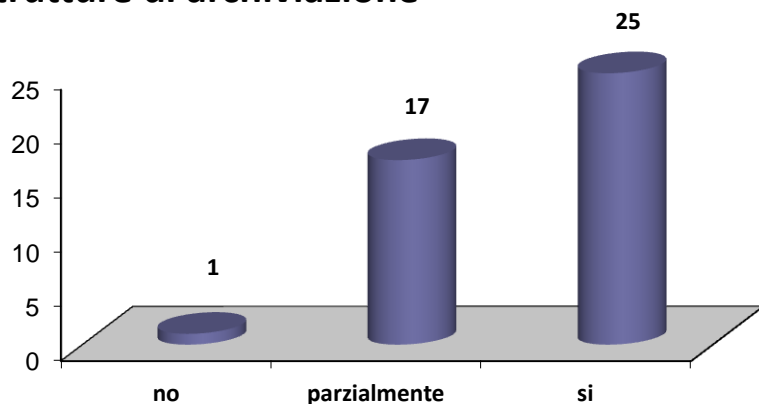
REF-2 in Italia: risultati dei controlli ufficiali

Conformità con articolo 32



L'impresa soddisfa i requisiti ai sensi dell'articolo 32 del REACH per le sostanze in quanto tali o in quanto componenti di preparati, che ha immesso sul mercato e per cui *non è prescritta* una scheda di dati di sicurezza?

Strutture di archiviazione



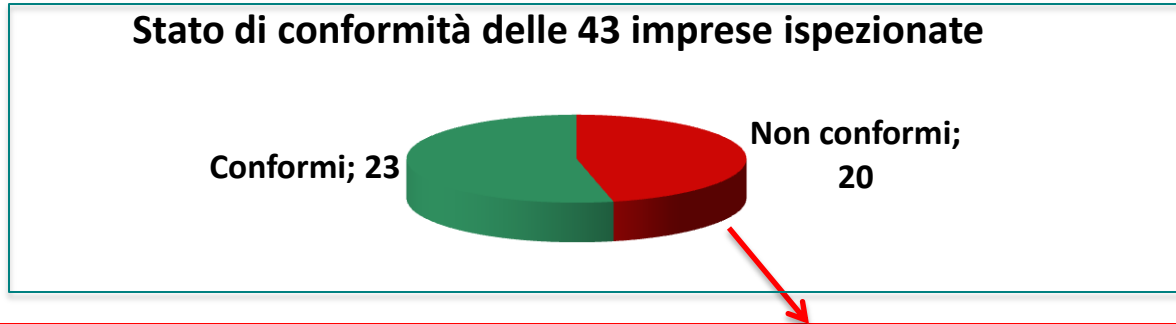
L'impresa dispone di strutture/strumenti per assicurare la disponibilità di tutte le informazioni di cui necessita per assolvere gli obblighi imposti da REACH e CLP per un periodo di almeno dieci anni dopo che ha fabbricato, importato, fornito o utilizzato per l'ultima volta la sostanza o la miscela?

Nota:

articolo 36 REACH e articolo 49 CLP.

REF-2 in Italia: risultati dei controlli ufficiali

E' stata rilevata una mancata conformità rispetto agli obblighi REACH/CLP inerenti al progetto REF-2?



Non conformità per:

- Obbligo di registrazione, se hanno anche un ruolo di importatore/fabbricante (violazione dell'articolo 5)
- Uso di sostanze in formulazioni che non sono registrate, benché fosse necessario
- Obbligo di notifica all'inventario delle classificazioni ed etichettature
- Presenza delle SDS richieste
- Informazioni contenute nelle SDS
- Informazioni quando non è prescritta una SDS
- Informazioni ai lavoratori
- Obbligo di conservare le informazioni
- Altre inadempienze:

REF-2 in Italia: risultati dei controlli ufficiali

Misure imposte a causa della mancata conformità rispetto agli obblighi REACH-CLP inerenti al progetto REF-2

- Avviso orale 9 casi
 - Avviso scritto
 - Ordine amministrativo
 - Ordine
 - Ingiunzione
 - Sanzione 2 casi
 - Azione penale/invio all'ufficio del pubblico ministero
 - Altro
- Attività di follow-up in corso
- 28 casi

ECHA Forum REACH Enforcement - 3 (REF-3)

Progetto coordinato sui controlli REACH: obblighi dei fabbricanti, importatori e OR in stretta **collaborazione con le Dogane**

FOCUS- REACH:

- Obblighi di registrazione (e pre-registrazione)
- “No data, no market”

Primo tentativo di cooperazione tra Dogane e autorità di enforcement REACH-CLP:

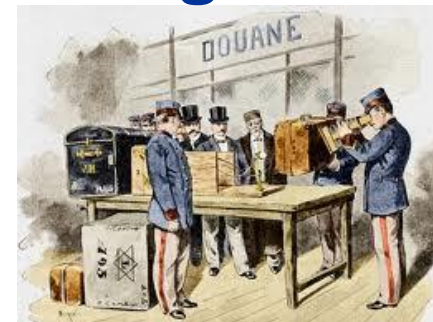
- ✧ Possibilità di individuare in Dogana gli importatori e le sostanze importate da sottoporre a visita ispettiva.
- ✧ Dati e informazioni forniti all'ispettore REACH dalle Autorità doganali: immissione in libera pratica nel territorio comunitario.

REF-3- cooperazione con le Dogane

Approcci

Discrezionalità dello SM partecipante al REF-3:

- procedere con uno dei due approcci seguenti:
 - ✧ Individuare specifiche sostanze in ingresso nella EEA (**basic procedure**)
 - ✧ Individuare specifiche imprese che importano sostanze nella EEA (**alternative basic procedure**)
 - ✧ la combinazione dei precedenti
- decidere su quale specifica impresa e sostanza focalizzare il controllo.

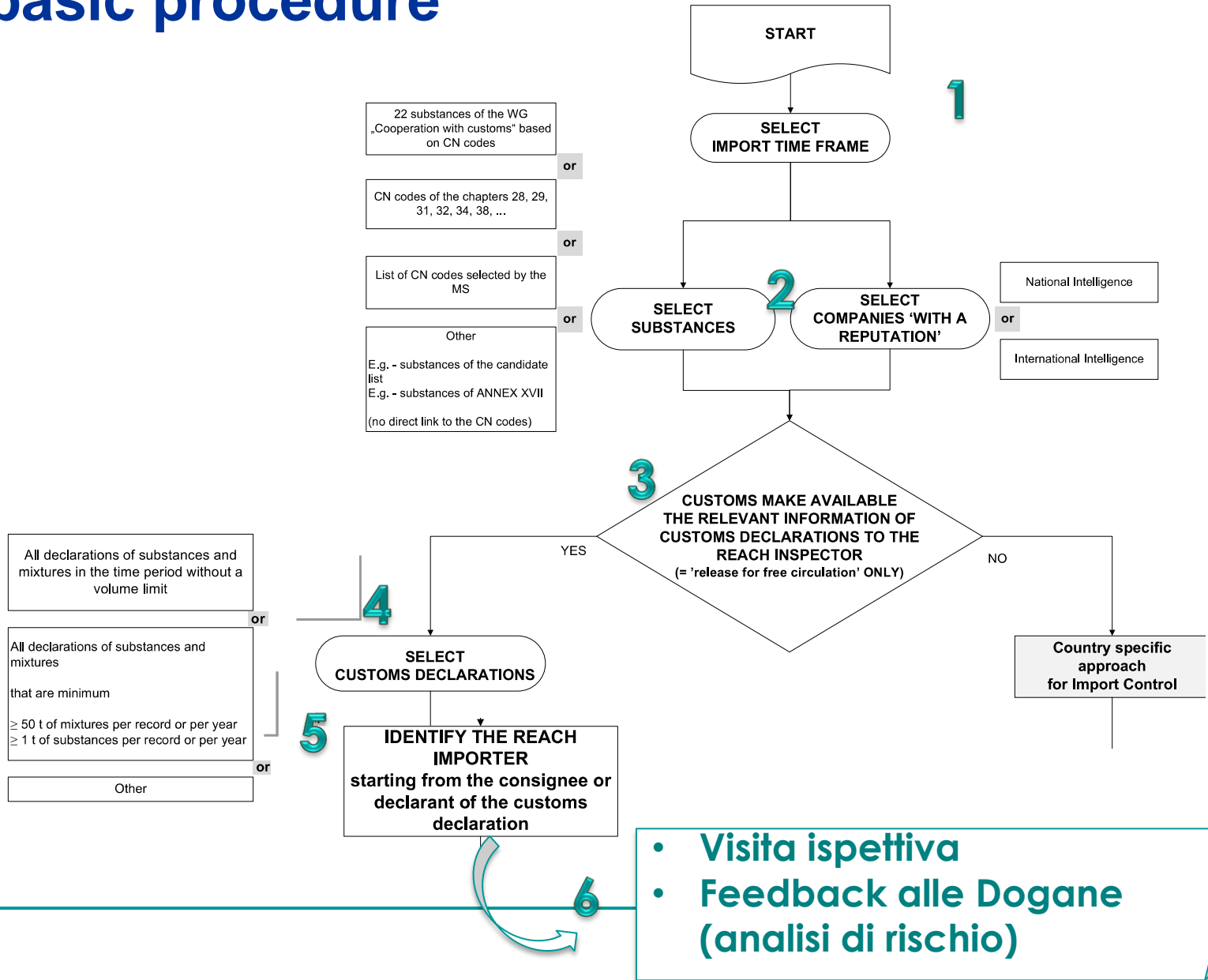


Fase operativa: Feb-Ago 2013

→ Piano Nazionale Controlli 2013
Adozione auspicabile Primo Trimestre 2013



basic procedure



Italia: strumenti esistenti per la cooperazione con le Dogane



CIRCOLARE 17 giugno 2008

All'atto della presentazione della dichiarazione doganale, avente ad oggetto le sostanze soggette a registrazione REACH, il dichiarante deve indicare, nella casella 44 del DAU (Documento Amministrativo Unico) il numero di codice 01CH, identificativo della registrazione presso l'ECHA

+

Memorandum intesa fra Ministero della Salute – Agenzia Dogane 23.3.2007

Strumenti per i controlli ufficiali

Lavori in corso in Italia

Decreti sanzioni

D.lgs 14 settembre 2009, n. 133 (REACH)

D.lgs 27 ottobre 2011, n. 186 (CLP)

Sviluppo di un algoritmo per la comminazione delle sanzioni

ELEMENTI:

- IL PERICOLO
- Il RISCHIO risultante dall'uso, dalla stima dell'esposizione, la quantità prodotta/immessa sul mercato
- L'impatto socio-economico (DIMENSIONI dell'Azienda e l'influenza nella "SUPPLY CHAIN", etc)



Strumenti per i controlli ufficiali

Lavori in corso in Italia



Creazione della **rete laboratori** per i controlli (gruppo esperti inter-regionale, CSC) e predisposizione Protocollo tecnico per campionamento e analisi

Necessità di costruire una rete di laboratori per soddisfare le seguenti esigenze analitiche:

- Controlli analitici dei REFs e inseriti nel piano nazionale dei controlli;
- Controlli analitici specifici richiesti da progetti pilota promossi dall'ECHA e inseriti nel piano nazionale dei controlli;
- Controlli analitici previsti nel piano nazionale dei controlli per interesse nazionale;
- Controlli analitici necessari a rispondere ad allerte europee o nazionali (es. Rapex).



Comunicato stampa:

ECHA/PR/11/18

Helsinki, 28 giugno 2011

L'ECHA lancia un portale web per gli ispettori REACH e CLP

- Il RIPE è un portale di informazioni utili per l'enforcement sia del REACH che del CLP in 27 SM, Norvegia, Islanda e nel Lichtenstein
- E' stimato che useranno il RIPE 2.500 ispettori in 1500 locations.



Sono stati identificati gli user administration nazionali

ITALIA: Distribuzione n.102 token: generatori di codici di accesso temporanei agli ispettori regionali

I dati a disposizione per un ispettore

Gli ispettori possono vedere i dati rilevanti per il proprio SM, quali:

- dati spediti dall'entità legale stabilita nello SM dell'ispettore,
- dati spediti dal lead registrant in una joint submission con almeno un membro stabilito nello SM dell'ispettore
- quando un sito è stabilito nello SM dell'ispettore

il RIPE permette di controllare la validità e l'origine di ogni reference number, anche se originato da uno SM diverso da quello in cui risiede l'ispettore

Quali informazioni ci sono nel RIPE?

Il RIPE consente agli ispettori REACH e CLP di cercare le principali informazioni indicate dalle imprese nei propri fascicoli, ad esempio:

- se un fascicolo è stato presentato,
- da chi e quando,
- la fascia di tonnellaggio,
- i siti di produzione e di uso,
- gli usi previsti,
- le informazioni sulla classificazione e sull'etichettatura,
- le istruzioni sulla sicurezza d'uso,
- sono disponibili anche altre informazioni importanti sulle proprietà fisico-chimiche, tossicologiche ed ecotossicologiche delle sostanze.

Registrazione 2013

ACT NOW!

REACH
2013



Il **31 maggio 2013** scadono i termini per la registrazione delle sostanze soggette a un regime transitorio fabbricate o importate nell'Unione Europea, in quantitativi pari o superiori a **100 tonnellate** all'anno per fabbricante o importatore, almeno una volta dopo il 1° giugno 2007.



1. Controllare sul sito dell' ECHA se la sostanza fabbricata o importata è stata già registrata

<http://echa.europa.eu/it/web/guest/information-on-chemicals/registered-substances>

The screenshot shows the ECHA website interface. At the top left is the ECHA logo (European Chemicals Agency). A search bar is located at the top right. Below the logo is a navigation menu with the following items: L'Agenzia, Regolamenti, Trattamento delle sostanze chimiche problematiche, Informazioni sulle sostanze chimiche (highlighted), Le sostanze chimiche nella vostra vita, and Assistenza. Below the navigation menu is a breadcrumb trail: ECHA > Informazioni sulle sostanze chimiche > Sostanze registrate. On the left side, there is a sidebar menu with expandable/collapsible items: L'Agenzia, Regolamenti, Trattamento delle sostanze chimiche problematiche, Informazioni sulle sostanze chimiche (expanded), Sostanze preregistrate, and Sostanze registrate (expanded). Under 'Sostanze registrate', there is a link for 'Sostanze individuate per la registrazione nel 2010'. The main content area is titled 'Sostanze registrate' and contains a 'Chemical Substance Search' section. This section includes a search input field, a checkbox for 'I have read and I accept the disclaimer', a 'Search' button, and two dropdown menus for 'Lower limit(tonnes)' and 'Upper limit(tonnes)'. Below the dropdowns, it states: 'You can narrow the search results by entering a total tonnage band (per annum)'.



2. Preparare le informazioni richieste per la registrazione:

- **Identificazione** della sostanza, informazioni sul pericolo, condivisione dei dati:
 - a) identificazione e uguaglianza della sostanza: confermare agli altri pre-registranti che la sostanza che si intende registrare è la stessa
 - b) informazioni sul pericolo: raccogliere tutti i dati disponibili sulle proprietà intrinseche della sostanza che si intende registrare
 - c) condivisione dei dati: come parte di una registrazione congiunta, riunire e condividere le informazioni esistenti, considerare le alternative alla realizzazione di test e rispondere a qualsiasi richiesta di informazioni nell'ambito del SIEF di riferimento.



- **Usi:** assicurarsi di raccogliere informazioni sugli usi di tutti gli utilizzatori a valle di proprio interesse. Si raccomanda di raccogliere tali informazioni prima del 31 maggio 2012 al fine di poterle includere nella Relazione sulla sicurezza chimica. Occorre, inoltre, informare i propri utilizzatori a valle dell'intenzione di registrare.
- **Valutazione della sicurezza chimica:** condurre la valutazione della sicurezza chimica al fine di redigere una relazione sulla sicurezza chimica basata sulle informazioni di pericolo raccolte e sulla conoscenza degli usi.



3. Proseguire in base al ruolo che si intende assumere nell'ambito della registrazione (Dichiarante capofila o Membro di una registrazione congiunta)

- **Dichiarante capofila:** è colui che agisce con il consenso degli altri dichiaranti e che presenterà il dossier congiunto di registrazione contenente tutte le informazioni. L'ECHA raccomanda che la trasmissione venga effettuata almeno due mesi prima della scadenza di registrazione, ovvero entro il 31 marzo 2013
- **Membri:** sono coloro che hanno confermato in REACH-IT la propria partecipazione alla presentazione congiunta e che, quindi, devono presentare la loro registrazione dopo il dichiarante capofila, in ogni caso entro il 31 maggio 2013.



Azioni da intraprendere a seconda del ruolo assunto:

- a. **(Candidato) dichiarante capofila di una sostanza in regime transitorio da registrare per la prima volta nel 2013:**
 - ✓ Controllare se la sostanza è già stata registrata
 - ✓ Informare l'ECHA della candidatura utilizzando lo specifico modulo web. Se la sostanza non è stata già registrata, l'ECHA pubblicherà il numero CE (assegnato dall'ECHA) della sostanza nell' elenco dei dichiaranti capofila nominati che rappresentano i SIEF attivi per il 2013
 - ✓ Nella pagina del proprio pre-SIEF in REACH-IT: assumere il ruolo di Facilitatore per la Formazione del SIEF e compilare la casella SFF, indicando i propri contatti e riportando lo stato di avanzamento del SIEF; scaricare il file xml per avere i dettagli aggiornati di tutti i pre-dichiaranti e inviare a tutti le richieste di informazioni (i dati disponibili nella fase pre-SIEF possono essere utilizzati solo ai fini della registrazione)

continua.....



.....dichiarante capofila

- ✓ Organizzarsi per gestire il proprio SIEF (comunicazione, strumenti IT, ecc.) e avviare le negoziazioni per definire: a) gli accordi sul SIEF b) la condivisione dei dati ai fini della registrazione c) l'accordo sulla classificazione ed etichettatura della sostanza
- ✓ Garantire una buona comunicazione e tenere un registro di tutte le comunicazioni con tutti i membri del SIEF
- ✓ Creare il “Joint Submission Object” (JSO) in REACH-IT e trasmettere, in qualità di dichiarante capofila, il dossier di registrazione comune almeno 2 mesi prima della scadenza di registrazione, ossia entro il 31 marzo 2013.



b. Membro di una registrazione di una sostanza in regime transitorio da registrarsi per la prima volta nel 2013:

- ✓ Controllare se la sostanza è già stata registrata
- ✓ Verificare l'elenco dei dichiaranti capofila nominati che rappresentano i SIEF attivi per il 2013 (cioè, relativi a sostanze non ancora registrate) per vedere se vi è già un dichiarante capofila per la sostanza
- ✓ Attendere di essere contattati dal dichiarante capofila. Se ciò non avviene, contattare l'ECHA tramite il relativo Helpdesk

Continua.....



.....membro di una registrazione

- ✓ Nella pagina del proprio pre-SIEF in REACH-IT: controllare nella pagina relativa al Facilitatore della Formazione dei SIEF (SFF) i contatti del dichiarante capofila e, se non sono disponibili informazioni, scaricare il file xml per avere i dettagli aggiornati per contattare tutti i pre-dichiaranti (i dati disponibili nella fase pre-SIEF possono essere utilizzati solo ai fini della registrazione)
- ✓ Impegnarsi attivamente nel SIEF e rispondere a tutte le richieste di dati
- ✓ Garantire una buona comunicazione e tenere un registro di tutte le comunicazioni con tutti i membri del SIEF
- ✓ Confermare la propria appartenenza alla trasmissione comune, trasmettere il proprio dossier di registrazione dopo il dichiarante capofila, e comunque entro il 31 maggio 2013.



c. Dichiarante potenziale di una sostanza in regime transitorio da registrare per la prima volta entro il 2013, e attualmente **unico dichiarante interessato:**

- ✓ Controllare se la sostanza è già stata registrata
- ✓ Verificare l'elenco dei dichiaranti capofila nominati che rappresentano i SIEF attivi per il 2013 (cioè, relativi a sostanze non ancora registrate) per vedere se c'è già un dichiarante capofila per la sostanza
- ✓ Nella pagina del proprio pre-SIEF in REACH-IT: scaricare il file xml relativo al pre-SIEF, contenente i contatti aggiornati di tutti i pre-dichiaranti e ottenere la conferma che essi non intendono registrare nel 2013 (i dati concernenti il pre-SIEF possono essere utilizzati solo ai fini della registrazione)

continua.....



.....unico dichiarante interessato

- ✓ Se non si è ancora assunto il ruolo di Facilitatore della Formazione del SIEF (SFF), indicato con una [F] nella pagina pre-SIEF, cliccare su «Diventa facilitatore»
- ✓ Utilizzare la casella SFF per trasmettere a tutti i membri del pre-SIEF i propri contatti e le informazioni sulle attività di registrazione
- ✓ Creare il “Joint Submission Object” (JSO) in REACH-IT e trasmettere, in qualità di dichiarante capofila, il dossier di registrazione entro il 31 maggio 2013
- ✓ Se nel futuro nuovi membri desidereranno aderire al SIEF, rispondere alle relative comunicazioni e-mail e accettare l’adesione alla trasmissione comune



- Helpdesk Nazionale,
- Helpdesk [ECHA](#).
- consultare le [Guide, le FAQ, e gli altri strumenti utili](#) alla registrazione.
- **webinar** su argomenti specifici saranno organizzati dall'ECHA nel 2012 e 2013 e potranno essere seguiti in tempo reale.
- Per la **creazione dei dossier di registrazione** si possono consultare il sito del software [IUCLID](#) (necessario per preparare il dossier di registrazione), il [CHESAR](#), lo strumento per la valutazione della sicurezza chimica da includere nel dossier.
- Per la **presentazione di un dossier** di registrazione consultare la sezione [REACH-IT](#) del sito ECHA spiega come presentare un dossier di registrazione e contiene i manuali utili per le varie fasi del processo.
- Per avere aggiornamenti periodici dall'ECHA, è possibile iscriversi alla [Newsletter](#) bimestrale.

Allerta ECHA: Pre-registrazioni 2013

ACT NOW!
REACH
2013



- Allerta ECHA: a molte pre-registrazioni non hanno fatto seguito alcune delle azioni sopra citate

Sostanze soggette a regime transitorio, da registrare entro la scadenza del 2013					
n. sostanze per le quali è pervenuta una pre-registrazione	3857	n. sostanze che sono state registrate entro la scadenza del 2010	868		
		n. sostanze da registrare entro la scadenza del 2013	2989	n. sostanze per le quali è noto all'ECHA un dichiarante capofila	2244
				n. sostanze che sono state registrate successivamente da un dichiarante capofila	289
				n. sostanze per cui l'ECHA non ha ricevuto né la nomina di un dichiarante capofila né una registrazione	718

Allerta ECHA: Dossier evaluation (compliance check, testing proposal)

La dossier evaluation è il processo utile a produrre ulteriori informazioni per i dossier di registrazione non ancora conformi

- ✓ **Compliance check** è avviato dall'ECHA per controllare se sono state fornite le informazioni richieste
- ✓ La **valutazioni delle proposte di test** è avviata dal registrante per soddisfare le informazioni richieste laddove non ci sono dati

Il successo del Processo Evaluation dipende dalla compliance del registrante con le decisioni della valutazione entro le date di scadenze

Quando una decisione è adottata dall'ECHA e diventa effettiva esempio il periodo di appello è passato i destinatari della decisione devono conformarsi ad essa. **In caso in cui un registrante non spedisca le informazioni richieste la AC deve organizzarsi con le proprie Autorità di controllo (National/local Enforcement Authoriries) per far rispettare quanto contenuto nella decisione e/o mettere in atto attività sanzionatorie**

Per ulteriori informazioni

Luigia Scimonelli

reach2@sanita.it

06 5994 3326

REF-3- cooperazione con le Dogane

Approccio per sostanze (basic procedure)

Mira ad identificare sostanze in quanto tali o in miscele che non siano state (pre)-registrate dall'IMPORTATORE.

1. Selezionare un intervallo temporale per la raccolta di informazioni dalle dichiarazioni doganali
2. Scegliere le sostanze di interesse (es: 22 sostanze proposte dal Forum WG Cooperation with Customs, oppure le sostanze coperte dai codici CN dei capitoli 28, 29, 31, 32, 34, 38 del TARIC, oppure le sostanze SVHC, oppure le sostanze in Allegato XVII, etc.). Nota Bene: CN deve essere univoco
3. Le Dogane forniscono dati e informazioni in un dato periodo di tempo:
 - per tutte le sostanze e miscele immesse in libera pratica considerando solo le dichiarazioni al di sopra di un volume minimo di sostanza/miscela rilasciata per record o per anno, o
 - tutte le dichiarazioni per le sostanze e miscele selezionate senza limite di volume.

REF-3- cooperazione con le Dogane

Approccio per sostanze (basic procedure)

4. Selezionare le dichiarazioni doganali e identificare l'importatore secondo REACH

5. Individuare l'identità della sostanza dalle informazioni contenute nella dichiarazione doganale(CAS No, EINECS No, nome),

- se la dichiarazione doganale non è specifica per una sostanza:

- ✧ stabilire quale/i sostanza è coperta dalla dichiarazione

- ✧ verificare nel RIPE / REACH-IT se l'importatore REACH è un(pre-) registrante per almeno una sostanza

- stabilire se le informazioni nella dichiarazione sono rilevanti in relazione alla quantità di sostanza importata.

6. Verificare la conformità con gli obblighi di registrazione (desktop + on-site)

Per ogni sostanza di un importatore identificato:

- verificare se l'importatore è registrante per la sostanza importata nel RIPE/ REACH-IT e in caso contrario accertarsi che la sostanza è esente dagli obblighi o se l'importatore è coperto da un OR.

REF-3- cooperazione con le Dogane-esempio per la selezione sostanze

CN: 28	PRODOTTI CHIMICI INORGANICI; COMPOSTI INORGANICI OD ORGANICI DI METALLI PREZIOSI, DI ELEMENTI RADIOATTIVI, DI METALLI DELLE TERRE RARE O DI ISOTOPI
CN: 29	PRODOTTI CHIMICI ORGANICI
CN: 31	CONCIMI
CN: 32	ESTRATTI PER CONCIA O PER TINTA; TANNINI E LORO DERIVATI; PIGMENTI ED ALTRE SOSTANZE COLORANTI; PITTURE E VERNICI; MASTICI; INCHIOSTRI
CN: 34	SAPONI, AGENTI ORGANICI DI SUPERFICIE, PREPARAZIONI PER LISCIVIE, PREPARAZIONI LUBRIFICANTI, CERE ARTIFICIALI, CERE PREPARATE, PRODOTTI PER PULIRE E LUCIDARE, CANDELE E PRODOTTI SIMILI, PASTE PER MODELLI; "CERE PER L'ODONTOIATRIA" E COMPOSIZIONI PER
CN: 38	PRODOTTI VARI DELLE INDUSTRIE CHIMICHE

REF-3- cooperazione con le Dogane

Quali informazioni l'ispettore REACH si aspetta di ricevere dalle Dogane:

- Data della dichiarazione (= immissione in libera pratica)
- CN
- Descrizione delle merci dichiarate
- Quantità
- Paese di origine
- Esportatore
- Destinatario
- Dichiarante
- Altro

Utili indicazioni

- Si prega di notare che, in generale, nel caso in cui non si è stati attivi in REACH-IT per lungo tempo, è opportuno aggiornare i propri contatti al fine di facilitare la comunicazione con gli altri membri del SIEF.
 - Si informa, inoltre, che l'ECHA, al fine di facilitare la partecipazione ai SIEF per la scadenza del 31 maggio 2013, in aggiunta ai dati già disponibili (lista dei numeri EC, nomi delle sostanze, presenza di un (candidato) dichiarante capofila), pubblicherà anche il nome dei dichiaranti capofila, qualora essi abbiano fornito il relativo consenso.
-

Utili indicazioni

d. Nuovo membro dichiarante di una sostanza in regime transitorio già registrata:

- ✓ Assicurarsi che la sostanza registrata sia la stessa che si desidera registrare entro il 2013
- ✓ Prendere contatti con il dichiarante capofila già esistente per accedere al SIEF. A tal fine, nella pagina del proprio pre-SIEF in REACH-IT: controllare nella pagina relativa al Facilitatore della Formazione dei SIEF (SFF) i contatti del dichiarante capofila o scaricare il file xml per avere i contatti aggiornati di tutti i pre-dichiaranti. (i dati disponibili nella fase pre-SIEF possono essere utilizzati solo ai fini della registrazione)
- ✓ Iniziare la negoziazione per gli accordi SIEF/condivisione dei dati
- ✓ Impegnarsi attivamente nel SIEF e rispondere a tutte le richieste di dati
- ✓ Garantire una buona comunicazione e tenere un registro di tutte le comunicazioni con tutti i membri del SIEF
- ✓ Aderire al “joint submission object” (JSO) in REACH-IT e presentare il fascicolo di registrazione entro il 31 maggio 2013

Utili indicazioni

e. Dichiarante capofila di una sostanza in regime transitorio già registrata:

- ✓Attendere di essere contattato dai membri del SIEF che hanno bisogno di registrare la stessa sostanza entro la scadenza del 2013
- ✓Confermare ai (pre-)dichiaranti la volontà di mantenere il ruolo di dichiarante capofila
- ✓Garantire una buona comunicazione, ad esempio nella pagina relativa al pre-SIEF in REACH-IT, compilando il box SFF e anche contattando pro-attivamente tramite e-mail tutti i membri del pre-SIEF che hanno la scadenza del 2013
- ✓Tenere un registro di tutti gli scambi e-mail con tutti i membri del SIEF.
- ✓Rispondere a qualsiasi richiesta di informazioni e dati
- ✓Favorire il raggiungimento di un accordo sulla classificazione ed etichettatura della sostanza.