



FEDERCHIMICA
CONFINDUSTRIA

"COSA DEVONO FARE E COME SI STANNO PREPARANDO LE AZIENDE CHIMICHE"

Ilaria Malerba
Ufficio Sicurezza Prodotti

Simulation Day
10 Gennaio 2008

TEMPISTICA PER LA REGISTRAZIONE

Scadenze all'entrata in vigore del REACH (Giugno 2007)	Termini previsti	Obblighi del Produttore/Importatore
Dopo 12 mesi	Giugno 2008	Le sostanze "non phase-in" devono d'ora in avanti essere registrate secondo il sistema REACH.
Dopo 18 mesi	Dicembre 2008	Scadenza del termine per la Pre-registrazione delle sostanze "phase-in".
Dopo 3,5 anni	Dicembre 2010	Scadenza dei termini transitori per la Registrazione delle sostanze "phase-in": <ul style="list-style-type: none">▪ <i>CMR (cat. 1 e 2) ≥ 1 t/a.</i>▪ <i>R50/53 ≥ 100 t/a.</i>▪ <i>≥ 1000 t/a.</i>
Dopo 6 anni	Giugno 2013	Scadenza dei termini transitori per la Registrazione delle sostanze "phase-in" <i>100-1000 t/a.</i>
Dopo 11 anni	Giugno 2018	Scadenza dei termini transitori per la Registrazione delle sostanze "phase-in" <i>1-100 t/a.</i>

PRE-REGISTRAZIONE

Per usufruire dei termini transitori per la Registrazione delle sostanze "phase-in" è prevista una procedura di Pre-registrazione a cui ottemperare entro un termine compreso *tra il 1° giugno 2008 e il 1° dicembre 2008*.

- Identificazione della *sostanza*;
- Identificazione del *Dichiarante*;
- Definizione dei termini previsti per la Registrazione (*fascia di tonnellaggio*);
- Identificazione della/e sostanza/e le cui informazioni disponibili sono pertinenti ai fini dell'applicazione del *READ-ACROSS* o delle *(Q)SAR*.

Aggiornamenti

Revisione *Allegati IV e V* -

Esenzione da Registrazione, Valutazione:

- sostanze di cui all'Allegato IV (rischio minimo a causa delle loro proprietà intrinseche: es. acqua, zucchero);
- sostanze di cui all'Allegato V, (Registrazione considerata non opportuna o non necessaria: es. sostanze presenti in natura non modificate chimicamente, se non pericolose)

Aggiornamenti

Revisione *Allegati IV e V*:

- Definizione e pubblicazione dei criteri per esenzione sostanze da Registrazione e Valutazione (fine ottobre)
- Proposte da parte dell'industria (tramite AC nazionali e Associazioni europee: 10 gennaio)
- Pubblicazione degli Allegati "rivisti" (dicembre 2008)

Aggiornamenti

Proposta di Regolamento "*Tasse*"

COSTO (in €) DEGLI ADEMPIMENTI	Registrazione				Autorizzazione
	1-10 t/a	10-100 t/a	100-1000 t/a	≥1000 t/a	
Costo Tasse	1.600	4.300	11.500	31.000	50.000 (10.000 altro uso/sostanza)
Costo Tasse (consorzianti)	1.200	3.225	8.625	23.250	37.500

Aggiornamenti

Timeline *RIPs*:

5 Progetti preliminari finalizzati:

RIP 3.2-1A: TGD sulla preparazione della Relazione sulla Sicurezza Chimica (campo di applicazione)

RIP 3.2-1B: TGD sulla preparazione della Relazione sulla Sicurezza chimica (Valutazione sulla Sicurezza Chimica)

RIP 3.3-1: TGD sugli obblighi di informazione (campo di applicazione)

RIP 3.5-1: TGD obblighi per gli utilizzatori a valle (studio preliminare)

RIP 3.9-1: Studio preliminare sulla Analisi socio economica

7 Progetti principali finalizzati :

RIP 3.1: Registrazione

RIP 3.3-2: TGD sugli obblighi di informazione

RIP 3.4: TGD sulla condivisione dei dati RIP

RIP 3.8: Guida sull'adempimenti degli obblighi riguardanti gli articoli

RIP 3.10: TGD sull'identificazione delle sostanze chimiche

RIP 4.1/4.2 Guida ai dossier per la valutazione delle sostanze

RIP 4.4: TGD alla preparazione dei fascicoli previsti nell'allegato XV

Aggiornamenti

Timeline *RIPs*:

6 Progetti ancora in costruzione

RIP 3.2-2: TGD sulla preparazione della Relazione sulla Sicurezza Chimica

RIP 3.5-2: TGD sugli obblighi per gli utilizzatori a valle

RIP 3.6: Guida alla classificazione e all'etichettatura secondo il GHS

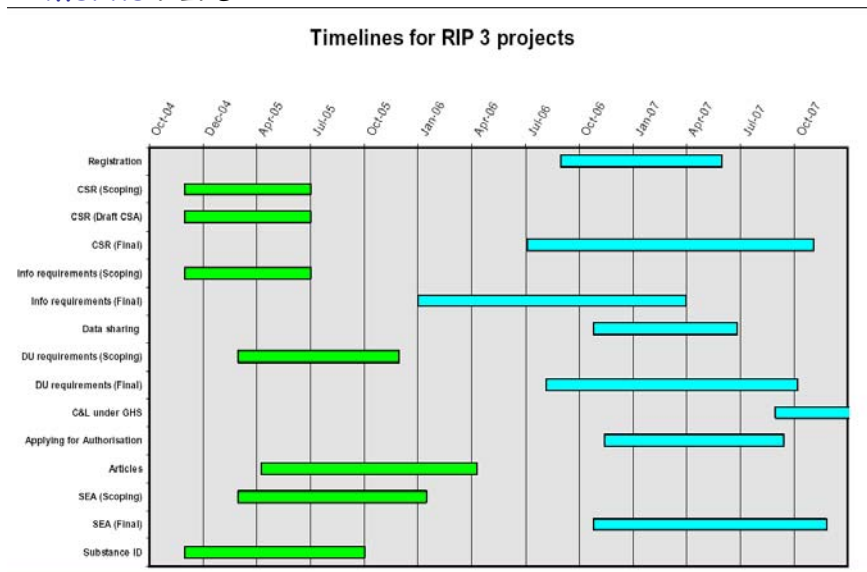
RIP 3.7: Guida alla preparazione di una domanda di autorizzazione;

RIP 3.9-2: Guida alla realizzazione di un'analisi socio-economica

RIP 4.3/4.5: TGD sull'inclusione di sostanze nell'allegato XIV e alla identificazione di priorità per la valutazione.

Aggiornamenti

Timeline *RIPs*



Attività e Strumenti Federchimica

- *linee guida operative*, in riferimento alle specifiche procedure previste dal REACH.
- elenco di *domande* e di possibili *interpretazioni*
- Corso *IUCLID5*:
 - 26-27 novembre, Federchimica
 - 22-23 / 24-25 gennaio, Centro Reach
- Attivazione della Task Force operativa "**pre-Registrazione**" in ambito GdL REACH-GHS

I primi passi da compiere per affrontare il REACH

Marzo 2007

Documento orientativo rispetto alle **prime azioni da intraprendere**, a fronte degli obblighi del REACH, in base alla Tipologia di Soggetto nella quale l'Impresa si identifica (Produttore/Importatore di sostanze chimiche e/o Utilizzatore a Valle di esse).

Predisposizione di un **inventario delle sostanze** trattate dall'Impresa.

Le monografie sul Regolamento REACH:

Prime considerazioni
per i Produttori in UE e
per gli Importatori da extra UE
di polimeri

Marzo 2007

Documento orientativo rispetto agli **obblighi previsti dal REACH per i Produttori/Importatori di polimeri**.

Sono definite le azioni richieste con l'ausilio di casi-esempio.

Monografie di approfondimento su altre tematiche specifiche sono in fase di elaborazione.



L'Applicazione informatica **QUICK-REACH 3.0®** consente all'Impresa di:

- identificare le disposizioni di legge che la riguardano;
- posizionare il proprio Portafoglio Prodotti, rispetto al REACH;
- stimare orientativamente i costi di gestione del Regolamento.

Allestita una **sezione** specifica dedicata al **REACH**, all'interno del sito di Federchimica.

Collaborazione Federchimica- AISPEC

Supporto tecnico e definizione di metodologie per la preparazione degli *scenari di esposizione*.

Definizione di un modello per la stima dell'esposizione a formulati in collaborazione con l'ISS.

REACH Simulation Days: sessioni di formazione sulle procedure REACH, con simulazioni di valutazione del rischio modulate sui differenti settori di applicazione.

Check-up REACH: valutazione, da parte del Centro Reach, presso le aziende del settore, del portafoglio prodotti in ambito REACH.